# FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES









### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE DU MODULE**

Dans ce module, nous fournissons en termes très généraux quelques notions mathématiques et statistiques fondamentales nécessaires à l'analyse des données et à l'élaboration de modèles ayant des applications pratiques.

Les participants se familiariseront avec les concepts clés afin de faciliter leur futur apprentissage.

Cette introduction n'est pas destinée à remplacer une formation formelle et est au mieux incomplète; veuillez consulter les ouvrages de référence pour plus de détails.







## **APERÇU**

- Modélisation
- **Distributions**
- Théorème de la limite centrale
- **Estimation**
- Théorème de Bayes

- 6. Algèbre matricielle
- Valeurs propres et vecteurs propres
- Régression
- **Optimisation**







# **MODÉLISATION**

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES







### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Comprendre la différence entre la modélisation à partir des principes de base et de la modélisation statistique.

Avoir une connaissance pratique du processus de modélisation.

Mieux connaître les pièges et défis liés à la modélisation.







### Monde réel



### **Théorie**

Repérage des détails pertinents pour la description et la traduction d'objets du monde réel en variables de modèle

## Modèle







## LES MODÈLES EN GÉNÉRAL

## Principes de base de la modélisation

- Examiner un système
- Ecrire un ensemble de règles et d'équations qui décrivent l'essence du système
- Ignorer les détails qui compliquent les choses et qui sont « moins » importants

## Modélisation statistique

- Habituellement, un ensemble d'équations comprenant des paramètres
- Les paramètres sont appris (le modèle est « entraîné ») à l'aide de multiples observations de données
- Échantillon de données c. population









## HEURISTIQUE DE LA MODÉLISATION

Dans un sens, la modélisation est un processus simple (et basé sur des formules?), guidé par l'intuition et par l'expérience à chaque étape.

Voici les étapes de base de l'élaboration d'un modèle statistique :

#### Définition des objectifs

- Que tentons-nous d'accomplir?
- Dans quelles situations le modèle sera-t-il utilisé et quel est le résultat que nous essayons de prévoir?

#### Collecte des données

- Quelles sont les données accessibles?
- Combien d'enregistrements de données aurons-nous?
- En général, les modélisateurs veulent autant de données que possible









## HEURISTIQUE DE LA MODÉLISATION

## Étapes de base de l'élaboration d'un modèle statistique (suite) :

#### Choix de la structure du modèle

- Doit-on exécuter une régression linéaire, une régression logistique ou un modèle non linéaire? De guel genre?
- Le choix de la structure du modèle exige de l'expérience et une connaissance approfondie des forces et des faiblesses de chaque technique

#### Préparation des données

- Rassembler les données sous une forme appropriée pour le modèle
- Encoder les données en entrées, en utilisant autant que possible des connaissances spécialisées
- Séparer les données dans les ensembles d'apprentissage, d'essais et de validation souhaités









## HEURISTIQUE DE LA MODÉLISATION

### Étapes de base de l'élaboration d'un modèle statistique (suite) :

#### Sélection et suppression d'attributs

- Les variables sont examinées pour déterminer leur importance dans le modèle et sont sélectionnées ou éliminées
- La liste des variables admissibles appropriées est classée par ordre d'importance

#### Élaboration des modèles admissibles

- Commencer par des modèles linéaires de base et essayer de les améliorer à l'aide de modèles non linéaires plus complexes
- Garder à l'esprit l'environnement dans lequel le modèle sera mis en œuvre

#### Finalisation du modèle

- Sélectionner parmi les modèles admissibles le modèle le plus approprié pour la mise en œuvre

#### Mise en œuvre et surveillance

- Intégrer le modèle dans le processus système requis; mettre en œuvre des étapes de surveillance pour examiner le rendement du modèle







## LES PIÈGES DE LA MODÉLISATION

### Les pièges courants entourant le processus de modélisation :

#### Définition des objectifs

- Manque de clarté dans la définition du problème
- Mauvaise compréhension de la façon dont le modèle sera utilisé et de l'environnement dans lequel il sera utilisé

#### Collecte des données

- Utilisation de données trop anciennes ou autrement non pertinentes pour l'avenir
- Ne pas tenir compte d'autres sources ou ensembles de données clés qui pourraient être disponibles

#### Choix de la structure du modèle

- Utilisation d'une méthode de modélisation qui n'est pas adaptée à la nature des données (tailles, dimensions, bruit...)









## LES PIÈGES DE LA MODÉLISATION

### Les pièges courants entourant le processus de modélisation (suite) :

#### Préparation des données

- Ne pas nettoyer les données ou ne pas tenir compte des valeurs aberrantes
- Ne pas correctement mettre les données à l'échelle
- Ne pas suffisamment réfléchir à l'élaboration de variables spécialisées
- Ne pas disposer de données provenant d'importantes catégories d'enregistrement de données

#### Sélection et suppression d'attributs

- Conserver trop de variables, ce qui complexifie la modélisation, l'interprétation, la mise en œuvre ou l'entretien des modèles
- Trop se fier à la simple élimination des variables corrélées









## LES PIÈGES DE LA MODÉLISATION

### Les pièges courants entourant le processus de modélisation (suite) :

### Élaboration des modèles possibles

- Surajustement
- Ne pas entraîner ou tester correctement les modèles possibles examinés
- Ne pas faire de régression linéaire simple à utiliser comme base de référence

#### Finalisation du modèle

- Ne pas reconstruire le modèle final de façon optimale en utilisant toutes les données utiles
- Choisir de manière incorrecte le modèle final sans tenir compte de certaines contraintes de mise en œuvre

#### Mise en œuvre et surveillance

- Erreurs dans le processus de mise en œuvre : flux d'entrée de données, codages de variables, erreurs d'algorithme
- Ne pas surveiller le rendement du modèle









## **DISTRIBUTIONS**

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES









### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Quelles questions pouvez-vous poser pour vous aider à choisir une distribution de modèle pour un attribut des données?

Quelles sont les fonctions de densité courantes?

Quelle est la moyenne et quelle est la variance de certaines fonctions de densité courantes?

Quand devons-nous utiliser des distributions à plusieurs variables?







## DONNÉES ET DISTRIBUTIONS

Si un attribut de données peut être caractérisé par une distribution, poser ces quatre questions fondamentales :

- La variable ne peut-elle prendre que des valeurs discrètes?
  - Le fait que la déclaration d'un contribuable soit vérifiée ou non est une variable discrète, mais le montant corrigé découlant de la vérification est une variable continue
- La distribution des données est-elle **symétrique**?
  - Si ce n'est pas le cas, dans quelle **direction** se situe l'asymétrie?
  - Les valeurs aberrantes de **droite** et de **gauche** sont-elles également probables?







## DONNÉES ET DISTRIBUTIONS

- La variable a-t-elle des limites **supérieures** et **inférieures** théoriques?
  - Certains éléments comme l'âge ou la taille ne peuvent être inférieurs à zéro
  - Certains éléments, comme les marges d'exploitation, ne peuvent pas dépasser une certaine valeur (100 % dans ce cas)
- Quelle est la probabilité d'avoir des valeurs extrêmes dans la distribution?
  - Pour certaines données, les valeurs extrêmes sont peu fréquentes alors que pour d'autres, elles sont plus fréquentes

Comment faut-il adapter ces questions lorsqu'il s'agit de distributions à plusieurs variables?









### DISTRIBUTIONS FONDAMENTALES

distributions empiriques sont souvent lissées par des distributions paramétriques, définies par une fonction de densité et par un ensemble de paramètres qui doivent être tirés des données.

Les distributions de base de l'analyse des données sont les suivantes :

- La **distribution uniforme** U(a,b) sur l'intervalle [a,b] ou  $U(x_1,...,x_n)$  sur l'ensemble discret  $\{x_1, \dots, x_n\}$ ; vraisemblablement la distribution la plus simple
- La distribution normale  $N(\mu, \sigma^2)$  sur la droite réelle  $\mathbb{R}$ ; probablement la distribution la plus fréquemment utilisée (mais pas toujours correctement)
- Une grande variété de distributions **spéciales** qui sont utilisées dans des applications allant de la modélisation des consommateurs et de la finance à la recherche opérationnelle (de Poisson, **exponentielle**, **log-normale**, **binomiale**, etc.)







## **ESPÉRANCE MATHÉMATIQUE ET MOMENTS**

Compte tenu d'une fonction de densité f et d'une fonction g(X), l'espérance mathématique  $E_f(g(X))$  de g en fonction de f est la moyenne pondérée

$$E_f(g(X)) = \int_{\Omega} g(X)f(X) dX$$
, où  $\Omega = dom(f)$ .

Les **moments** d'une distribution sont définis par

$$m_i = E(X^i)$$
, pour  $i = 0, ...,$ 

Notez que par définition,  $m_0 = 1$ . La **moyenne** et la **variance** de la distribution sont respectivement données par  $m_1 = E(X)$  et par  $m_2 - m_1^2 = E(X^2) - (E(X))^2$ .









Distribution	Fonction de densité $f(x)$	Moyenne	Variance	Notes
uniforme $U(a,b)$	$\frac{1}{b-a}  \text{pour } a \le x \le b$	$\frac{a+b}{2}$	$\frac{(b-a)^2}{12}$	La plupart des langages fournissent des générateurs de valeurs aléatoires pour $U(a,b)$ ; sert à générer des v.a. avec d'autres distributions
de Gauss $N(\mu, \sigma^2)$	$\frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}}e^{-\frac{1}{2}\left(\frac{x-\mu}{\sigma}\right)^2} \text{ pour } x \in \mathbb{R}$	μ	$\sigma^2$	Si $X \sim N(\mu, \sigma^2)$ , alors $\frac{X-\mu}{\sigma} \sim N(0,1)$ (et <i>vice-versa</i> ); utilisée très souvent
<b>de Poisson</b> $P(\lambda), \lambda \geq 0$	$\frac{\lambda^x}{x!}e^{-\lambda} \text{ pour } x = 0,1,2,$	λ	λ	Estime le nombre d'événements qui se produisent dans un intervalle de temps continu (nombre d'appels reçus dans des intervalles d'une heure)
binomiale $\mathcal{B}(N,p), N \in \mathbb{N},$ $p \in [0,1]$	$\binom{N}{x} p^x (1-p)^{N-x}$ pour $x = 0,1,,N$	Np	Np(1-p)	Décrit la probabilité exacte de $x$ succès dans $N$ essais indépendants si la probabilité de succès d'un seul essai est $p$ (nombre de faces dans $N$ tirages à pile ou face)
log-normale $\Lambda(\mu, \sigma^2)$	$\frac{1}{x\sigma\sqrt{2\pi}}e^{-\frac{1}{2}\left(\frac{\ln x - \mu}{\sigma}\right)^{2}}$ pour $x > 0$	$e^{(\mu+\sigma^2/2)}$	$e^{(2\mu+\sigma^2)}\big[e^{\sigma^2}-1\big]$	Si $\ln X \sim N(\mu, \sigma^2)$ , alors $X \sim \Lambda(\mu, \sigma^2)$ (et <i>vice-versa</i> ); désaxée vers la droite







## DISTRIBUTIONS À PLUSIEURS VARIABLES

Les distributions univariées sont des outils de modélisation utiles, surtout lorsque les variables considérées sont indépendantes.

Dans la pratique, ce n'est généralement pas le cas. Une distribution à plusieurs **variables**  $P(X_1,...,X_n)$  donne la probabilité que chaque valeur  $X_1,...,X_n$  se situe dans une aire de distribution donnée. La distribution normale à plusieurs variables  $N(\mu, \Sigma)$  comprend une fonction de densité

$$f(x_1, ..., x_n) := f(x) = \frac{1}{\sqrt{(2\pi)^n \det(\Sigma)}} \exp\left\{-\frac{1}{2}(x - \mu)^T \Sigma^{-1}(x - \mu)\right\}$$

où  $\mu$  est le vecteur moyen et  $\Sigma$  la matrice de covariance.







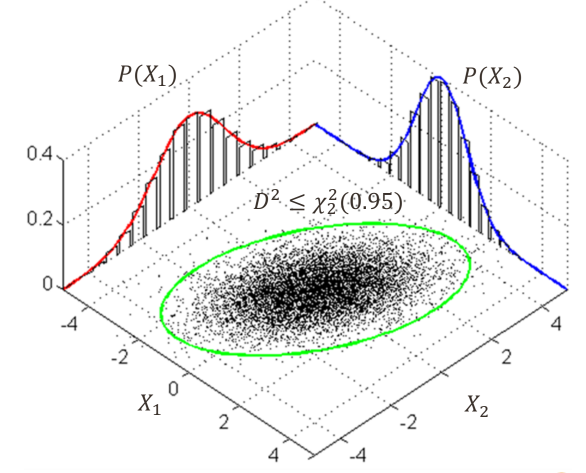


## DISTRIBUTIONS À PLUSIEURS VARIABLES

Si Σ est définie positive, la distribution normale à plusieurs variables est non décomposable.

 $D = \sqrt{(x - \mu)^T \Sigma^{-1} (x - \mu)}$  est la distance de Mahalanobis.

Pour générer un échantillon x à partir de  $N(\mu, \Sigma)$ , prenons  $z \sim N(0, I)$  et définissons  $x = \mu + Az$ , où  $AA^T = \Sigma$  est la décomposition de Cholesky.







### **EXERCICES**

Écrivez en langage R ou en Python un script qui vous permet d'extraire des échantillons « aléatoires » des différentes distributions discutées dans cette section.







# THÉORÈME DE LA LIMITE CENTRALE

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES









## **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Qu'est-ce que le théorème de la limite centrale?

Dans quelles conditions le théorème de la limite centrale est-il utile?







### **DISTRIBUTION NORMALE**

L'équation  $N(\mu, \sigma^2)$  est **entièrement caractérisée** par la moyenne  $\mu$  et par l'écart-

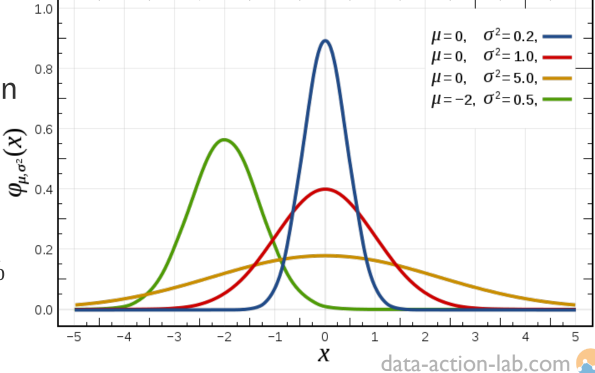
type  $\sigma$ , ce qui réduit les besoins d'estimation.

La probabilité qu'une valeur soit extraite peut être obtenue si nous savons combien de multiples de  $\sigma$  la séparent de  $\mu$ 

à l'intérieur de  $\sigma$  par rapport à  $\mu$  :  $\approx 68\%$ 

à l'intérieur de  $2\sigma$  par rapport à  $\mu$  :  $\approx 95\%$ 

à l'intérieur de  $3\sigma$  par rapport à  $\mu$  :  $\approx 99.7\%$ 









### DISTRIBUTION NORMALE

La distribution normale est la mieux adaptée aux données répondant aux exigences minimales suivantes:

- Forte tendance des données à prendre une valeur centrale
- Les écarts positifs et négatifs par rapport à cette valeur centrale sont également probables
- La fréquence des écarts diminue rapidement à mesure que l'on s'éloigne de la valeur centrale

La symétrie des écarts conduit à une asymétrie égale à zéro; une faible probabilité d'écarts importants par rapport à la valeur centrale n'entraîne aucun aplatissement.

Son omniprésence dans les affaires humaines est liée au théorème de la limite centrale.









## THÉORÈME DE LA LIMITE CENTRALE

Soit  $x_1, x_2, ..., x_n$  un **échantillon aléatoire** de toute (?) distribution avec la moyenne  $\mu$  et la variance  $\sigma^2$ . Si les observations de l'échantillon sont **indépendantes** les unes des autres, alors la distribution de la moyenne

$$w = \frac{x_1 + x_2 + \dots + x_n}{n}$$

est à peu près normale (lorsque  $n \to \infty$ ) avec une moyenne et une variance étant définies par

$$\mu_w = \frac{1}{n}E(x_1 + \dots + x_n) = \mu, \ \sigma_w^2 = \frac{1}{n^2}E(x_1 + \dots + x_n - n\mu)^2 = \frac{1}{n}\sigma^2.$$

Le théorème de la limite centrale joue un rôle important au regard de la prévalence de la distribution normale dans les affaires humaines.







## TAILLE DE L'ÉCHANTILLON

Si la population sous-jacente est **normale**, la distribution de la moyenne de l'échantillon est également **normale**, quelle que soit la taille de l'échantillon n.

Si la population sous-jacente est approximativement symétrique, la distribution de la moyenne de l'échantillon est **approximativement normale** pour de petits échantillons n.

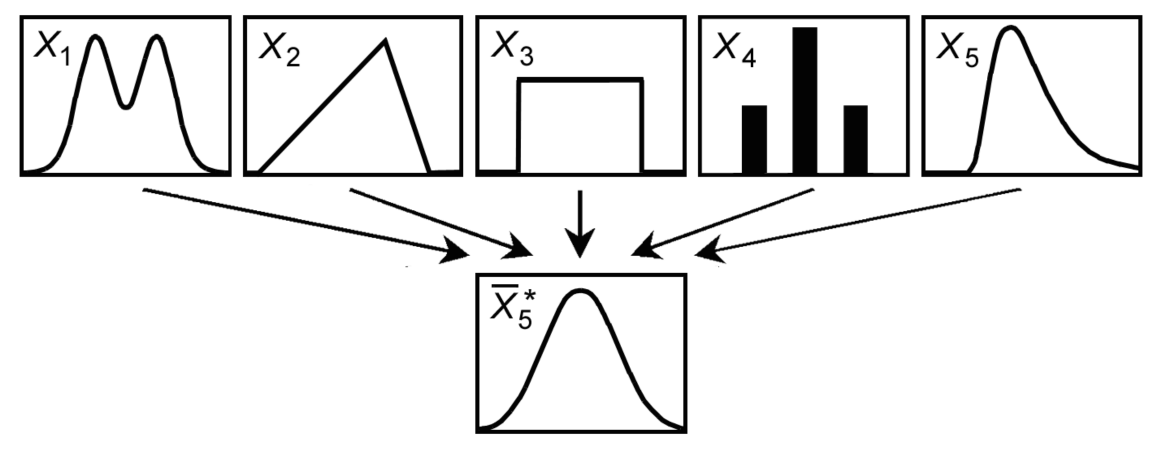
Si l'échantillon de la population est asymétrique (ou disparate), la taille de l'échantillon doit généralement atteindre au moins 30 valeurs avant que la distribution de la moyenne de l'échantillon devienne approximativement normale.







## THÉORÈME DE LA LIMITE CENTRALE EN ACTION









### **EXERCICES**

Un grand monte-charge peut transporter un maximum de 9 800 livres. Supposons qu'un chargement contenant 49 boîtes doive être transporté. Par expérience, le poids des boîtes suit une distribution avec une moyenne  $\mu = 205$  livres et un écart-type  $\sigma =$ 15 livres.

En programmant en R ou en Python, estimez la probabilité que les 49 boîtes puissent être chargées et transportées en toute sécurité dans le monte-charge.







## **ESTIMATION**

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES









## **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Qu'est-ce que l'estimation, au sens statistique du terme?

À quoi sert l'estimation?

Qu'est-ce que le biais, au sens statistique du terme?







### **ESTIMATION**

L'un des objectifs des statistiques est d'essayer de comprendre une grande **population** sur la base des informations disponibles dans un petit échantillon.

En particulier, nous nous intéressons aux **paramètres** de population, qui sont estimés à l'aide de statistiques d'échantillonnage appropriées.

Par exemple, nous pouvons utiliser la moyenne de l'échantillon  $\bar{x} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i$ comme estimation de la moyenne réelle de la population  $\mu$ .









### **ESTIMATION**

L'estimateur est une variable aléatoire; l'estimation est un nombre.

Comme autre exemple, l'écart-type de l'échantillon S est un estimateur de l'écarttype de la population réelle  $\sigma$  et de la valeur calculée de S

$$s = \sqrt{\frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})^2}$$

est une estimation de  $\sigma$ .

Un estimateur W de  $\omega$  est sans biais si  $E(W) = \omega$ .









## CONCEPTS MATHÉMATIQUES DE BASE

Soit les variables aléatoires  $X_1, \dots, X_n, b_1, \dots, b_n \in \mathbb{R}$  et E, V, Cov les opérateurs relatifs à l'espérance mathématique, à la variance et à la covariance, respectivement, à savoir :

- $E(X_i) = \mu_i$
- $Cov(X_i, X_i) = E(X_i X_i) E(X_i)E(X_i)$
- $V(X_i) = Cov(X_i, X_i) = E(X_i^2) E^2(X_i) = E(X_i^2) \mu_i^2 = \sigma_i^2$  et

$$E\left(\sum_{i=1}^{n} b_{i}X_{i}\right) = \sum_{i=1}^{n} b_{i}E(X_{i}) = \sum_{i=1}^{n} b_{i}\mu_{i}$$

$$V\left(\sum_{i=1}^{n} b_{i}X_{i}\right) = \sum_{i=1}^{n} b_{i}^{2}V(X_{i}) + \sum_{i\neq j} b_{i}b_{j}\operatorname{Cov}(X_{i}, X_{j})$$







# CONCEPTS MATHÉMATIQUES DE BASE

Le **biais** d'une estimation est la moyenne de l'erreur dans l'estimation si l'étude est répétée indépendamment plusieurs fois dans les mêmes conditions.

La **variation** d'une estimation est la mesure dans laquelle l'estimation varierait par rapport à sa valeur moyenne dans le scénario idéal décrit ci-dessus.

La variance de la population d'une estimation est une mesure de l'erreur qui incorpore les deux éléments :

$$MSE(\hat{\beta}) = V(\hat{\beta}) + Biais^2(\hat{\beta}),$$

où  $\hat{\beta}$  est un estimateur de  $\beta$ .









# CONCEPTS MATHÉMATIQUES DE BASE

Si l'estimation  $\hat{\beta}$  est sans biais,  $E(\hat{\beta} - \beta) = 0$  alors un **intervalle de confiance** approximatif à 95 % (IC à 95 %) pour  $\beta$  est donné approximativement par

$$\hat{\beta} \pm 2\sqrt{\widehat{V}(\hat{\beta})},$$

Où  $\widehat{V}(\hat{\beta})$  est une estimation **spécifique au plan d'échantillonnage** de  $V(\hat{\beta})$ .

Mais qu'est-ce qu'un IC à 95 % exactement?







### EXERCICE

Le temps total de fabrication d'un composant particulier est connu comme suivant une distribution normale pour laquelle la moyenne  $\mu$  et la variance  $\sigma^2$  ne sont pas connues. Dans une expérience, 10 composants sont fabriqués; le temps dans l'échantillon est donné comme suit :

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Temps	63,8	60,5	65,3	65,7	61,9	68,2	68,1	64,8	65,8	65,4

Quelles sont les meilleures estimations pour  $\mu$  et  $\sigma^2$ ? Fournir un IC à 95 % pour  $\mu$ .







FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES







### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Qu'est-ce qu'une probabilité conditionnelle et quand est-elle utile?

Quelles sont les règles mathématiques qui régissent la probabilité?

Qu'est-ce que le théorème de Bayes et quand est-il utile?







## PROBABILITÉS CONDITIONNELLES

Nous nous intéressons souvent à la probabilité qu'un événement se produise en fonction de l'occurrence d'un autre événement.

### Voici quelques exemples :

- La probabilité qu'un train arrive à l'heure étant donné qu'il est parti à l'heure
- La probabilité qu'un PC tombe en panne compte tenu du système d'exploitation installé
- La probabilité qu'un bit transmis sur un canal soit vu à la réception comme étant un 1 étant donné que le bit transmis était un 1
- La probabilité qu'un site Web soit visité compte tenu du nombre d'hyperliens qui y mènent

Les questions de ce type sont traitées à l'aide de la probabilité conditionnelle.









## PROBABILITÉS CONDITIONNELLES

La **probabilité conditionnelle** est la probabilité qu'un événement se produise en fonction de l'occurrence d'un autre événement.

La probabilité conditionnelle de A étant donné B, P(A|B) est définie par

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

La probabilité que deux événements A et B se produisent est obtenue en appliquant la règle de multiplication

$$P(A \cap B) = P(B) P(A|B) = P(A) P(B|A)$$









## PROBABILITÉS CONDITIONNELLES

**Exemple** (un classique): une famille a deux enfants (non jumeaux). Quelle est la probabilité que le plus jeune enfant soit une fille étant donné qu'au moins un des enfants est une fille? Supposons que les garçons et les filles ont autant de chances de naître.

**Solution :** Soient A et B les événements que le plus jeune enfant est une fille et qu'au moins un enfant est une fille, respectivement :

$$A = \{GG, BG\}, \qquad B = \{GG, BG, GB\}$$

Alors  $P(A|B) = \frac{P(A \cap B)}{P(B)} = \frac{2}{3}$  (et non pas ½, comme on pourrait le supposer naïvement).







## RÈGLES DE PROBABILITÉ

Soit I l'information de base pertinente;  $X, Y, Y_k$  sont les propositions et -X est la proposition que X est fausse.

La **plausibilité** de X étant donné I est indiquée par P(X|I) allant de 0 (faux) à 1 (vrai).

Règle de la somme : P(X|I) + P(-X|I) = 1

**Règle du produit :**  $P(X,Y|I) = P(X|Y,I) \times P(Y|I)$ 

Théorème de Bayes :  $P(X|Y,I) \times P(Y|I) = P(Y|X,I) \times P(X|I)$ 

**Règle de marginalisation :**  $P(X|I) = \sum P(X, Y_k|I)$ , où  $\{Y_k\}$  sont des valeurs exhaustives disjointes









La règle de la somme et la règle du produit sont les règles de base en probabilité.

Le théorème de Bayes et la règle de marginalisation sont de simples corollaires de ces règles de base.

Le théorème de Bayes est parfois écrit sous une forme légèrement différente

$$P(X|Y,I) = \frac{P(Y|X,I) \times P(X|I)}{P(Y|I)}$$









Mise en place : Supposons qu'une expérience a été menée pour déterminer le degré de validité d'une hypothèse particulière et que des données expérimentales ont été recueillies.

Question centrale de l'analyse des données: Étant donné tout ce que l'on savait avant l'expérience, les données recueillies appuient-elles (ou invalident-elles) l'hypothèse?

Tout au long de l'expérience, X indique que l'hypothèse en question est vraie, Y indique que l'expérience a produit les données réelles observées, et I indique (comme toujours) l'information de base pertinente.







### **Question centrale de l'analyse des données (reprise):**

Quelle est la valeur de P(l'hypothèse est vraie | données observées, I)?

**Problème:** Cette valeur est presque toujours impossible à calculer directement.

**Solution :** À l'aide du théorème de Bayes,

$$P(\text{hypoth\`ese} \mid \text{donn\'ees}, I) = \frac{P(\text{donn\'ees} \mid \text{hypoth\`ese}, I) \times P(\text{hypoth\`ese} \mid I)}{P(\text{donn\'ees} \mid I)}$$

il se peut que les termes à droite soient plus faciles à calculer.









### En termes familiers, la probabilité

- $P(\text{hypothèse} \mid I)$  que l'hypothèse soit vraie avant l'expérience est la **probabilité a priori**
- $P(\text{hypothèse} \mid \text{données}, I)$  que l'hypothèse soit vraie une fois que les données expérimentales sont prises en compte est la probabilité a posteriori
- $P(\text{données} \mid \text{hypothèse}, I)$  que les données expérimentales soient observées en supposant que l'hypothèse est vraie est la vraisemblance
- $P(\text{données} \mid I)$  que les données expérimentales soient observées indépendamment de toute hypothèse est la donnée probante

Une hypothèse donnée comprend un modèle (potentiellement implicite) qui peut être utilisé pour calculer ou établir approximativement la vraisemblance.









La détermination de la **probabilité a priori** est une source de controverse considérable

- Des estimations prudentes (probabilité a priori non instructive) conduisent souvent à des résultats raisonnables
- En l'absence d'information, choisir la probabilité a priori d'entropie maximale

La **preuve** est plus difficile à calculer sur des bases théoriques. Pour évaluer la probabilité de l'observation des données, il faut un accès à un modèle dans le cadre de I. Soit

- ce modèle était bon, donc il n'est pas nécessaire de poser une nouvelle hypothèse
- ce modèle était mauvais, donc nous ne pouvons pas faire confiance à nos calculs









Heureusement, les données probantes sont rarement requises sur les problèmes d'estimation des paramètres (bien qu'elles soient essentielles pour le choix du modèle) :

- avant l'expérience, il existe de nombreuses hypothèses concurrentes
- les données antérieures et les probabilités seront différentes, mais pas les données probantes
- les données probantes ne sont pas nécessaires pour différencier les différentes hypothèses

Le théorème de Bayes est souvent présenté comme suit :

 $P(\text{hypothèse} \mid \text{données}, I) \propto P(\text{données} \mid \text{hypothèse}, I) \times P(\text{hypothèse} \mid I)$ 

ou simplement comme postérieur « probabilité×antérieur, c'est-à-dire que les croyances devraient être mises à jour en présence de nouveaux renseignements.









### **EXERCICE**

Supposons qu'un test de diagnostic d'une maladie particulière ait un taux de réussite très élevé. Si un patient

- est atteint de la maladie, le test donne correctement un résultat « positif » avec une probabilité de 0,99;
- n'est pas atteint de la maladie, le test donne correctement un résultat « négatif » avec une probabilité de 0,95.

Supposons en outre que seulement 0,1 % de la population est atteinte de la maladie. Quelle est la probabilité qu'un patient dont le test est positif ne soit pas atteint de la maladie?







# **ALGÈBRE MATRICIELLE**

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES

Neo: Qu'est-ce que c'est que la Matrice? Trinity: La réponse est là, quelque part. Elle te cherche aussi, et elle te trouvera, si tu veux qu'elle te trouve.









### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Quel est le principal objet mathématique utilisé dans l'algèbre linéaire?

Pourquoi les matrices sont-elles pertinentes dans la science et l'analyse des données?

Quelles sont certaines des opérations matricielles?







## ALGÈBRE LINÉAIRE

Une **matrice** est un outil mathématique important qui permet d'organiser facilement l'information, de simplifier la notation et de faciliter l'application d'algorithmes aux données.

La plupart des outils statistiques nécessitent des données rectangulaires :

- chaque colonne contient une **variable** (caractéristique, champ, attribut)
  - indicateur, cible, question dans une enquête, etc.
- chaque ligne contient une **observation** (cas, unité, article)
  - pays, répondant à l'enquête, sujet d'une expérience, etc.
- chaque cellule contient une **valeur** (mesure) pour une variable et une observation particulières
  - PIB par habitant pour le Canada, réponse à une question précise, âge, etc.









Une matrice est une grille rectangulaire d'éléments disposés en lignes et en colonnes.

Les matrices sont souvent utilisées en algèbre pour résoudre des valeurs inconnues dans les équations linéaires, ainsi qu'en géométrie.

**Addition de matrice :** les matrices peuvent être additionnées (« par élément ») tant que leurs dimensions sont les mêmes (c'est-à-dire que les deux matrices ont le même nombre de lignes et de colonnes), comme suit :

$$\begin{bmatrix} 3 & -2 \\ 4 & 1 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 4 & 6 \\ 8 & 3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 7 & 4 \\ 12 & 4 \end{bmatrix}$$







Multiplier une matrice par un scalaire : une matrice de n'importe quelle dimension peut être multipliée par un scalaire en multipliant chaque élément par le scalaire.

$$-1 \times \begin{bmatrix} 2 & 1 \\ 3 & -5 \\ 4 & 6 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -2 & -1 \\ -3 & 5 \\ -4 & -6 \end{bmatrix}$$

Multiplier les matrices : deux matrices Aet B peuvent être multipliées si leurs dimensions sont **compatibles** (c.-à-d.,dim $(A) = n \times p$  et dim $(B) = p \times k$ ). Le produit C = AB est tel que dim $(C) = n \times k$ .







L'élément de la  $i^e$  ligne et de la  $j^e$  colonne du produit C = AB est donné par

$$c_{i,j} = a_{i,1}b_{1,j} + \dots + a_{i,p}b_{p,j}$$

Pour les matrices  $2\times2$ , cela se réduit à

$$\begin{bmatrix} a & b \\ c & d \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} e & f \\ g & h \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} ae + bg & af + bh \\ ce + dg & cf + dh \end{bmatrix}$$

Par exemple,

$$A = \begin{bmatrix} 4 & 2 & 1 \\ 3 & 0 & 5 \end{bmatrix}, B = \begin{bmatrix} -2 \\ 3 \\ 0 \end{bmatrix} \Rightarrow AB = \begin{bmatrix} 4 \times (-2) + 2 \times 3 + 1 \times 0 \\ 3 \times (-2) + 0 \times 3 + 5 \times 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -2 \\ -6 \end{bmatrix}$$







Transposer une matrice : l'échange des lignes et des colonnes d'une matrice s'appelle la **transposition** de la matrice – cela est indiqué par un « T » :

$$\begin{bmatrix} 6 & 0 & -2 \\ 2 & 1 & 3 \end{bmatrix}^{T} = \begin{bmatrix} 6 & 2 \\ 0 & 1 \\ -2 & 3 \end{bmatrix}$$

Lorsqu'elle est appliquée à une base de données, la transposition a pour effet d'intervertir les rôles des cas et des observations.

Pour les matrices carrées d'ordre n (c.-à-d. dim =  $n \times n$ ), il existe deux matrices spéciales : la matrice **nulle**  $0_n$  (constituée uniquement de zéros), et la **matrice identité**  $I_n$  (les entrées diagonales sont des 1, toutes les autres sont des 0).







Dans le cas des matrices carrées, deux quantités finissent souvent par jouer un rôle fondamental : la trace et le déterminant.

La **trace** est la somme des éléments de la diagonale principale :

$$\operatorname{tr}\begin{bmatrix} a_{11} & \cdots & a_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} = a_{11} + a_{22} + \cdots + a_{nn}$$







Le **déterminant** peut être calculé de façon récursive. Indiquons A par  $n \times n$ .

- Pour n = 1, det[a] = a;
- 2. Pour n = 2,  $\det \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{bmatrix} = a_{11}a_{22} a_{12}a_{21}$
- Pour une valeur générale n, posons  $D_{i,j}(A)$  comme étant le déterminant de la matrice  $(n-1)\times(n-1)$  obtenu en supprimant la  $i^e$  colonne et la  $j^e$  colonne de A. Le **développement de Laplace** de det A le long de la première colonne est

$$(-1)^{1+1}a_{11}D_{1,1}(A) + (-1)^{2+1}a_{21}D_{2,1}(A) + \dots + (-1)^{j+1}a_{j1}D_{j,1}(A) + \dots + (-1)^{n+1}a_{n1}D_{n,1}(A).$$









Le déterminant peut être développé le long de n'importe quelle ligne/colonne sans changer sa valeur :

$$\det\begin{bmatrix} 1 & 0 & -2 \\ 4 & 2 & 6 \\ 10 & 8 & 0 \end{bmatrix} = 1 \times \det\begin{bmatrix} -2 & 6 \\ 8 & 0 \end{bmatrix} - 0 \times \det\begin{bmatrix} 4 & 6 \\ 10 & 0 \end{bmatrix} + (-2) \times \det\begin{bmatrix} 4 & -2 \\ 10 & 8 \end{bmatrix} = -152$$

$$\det\begin{bmatrix} 1\\4\\10 \end{bmatrix} = 0 \quad -2\\-2 \quad 6\\8 \quad 0 \end{bmatrix} = -0 \times \det\begin{bmatrix} 4\\10 \end{bmatrix} + (-2) \times \det\begin{bmatrix} 1\\10 \end{bmatrix} - 8 \times \det\begin{bmatrix} 1\\4 \end{bmatrix} - 8 \times \det\begin{bmatrix} 1\\4 \end{bmatrix} = -152$$

$$\operatorname{tr} \begin{bmatrix} 1 & 0 & -2 \\ 4 & -2 & 6 \\ 10 & 8 & 0 \end{bmatrix} = 1 + (-2) + 0$$







Le déterminant est lié à l'**inverse** d'une matrice.

En arithmétique numérique, chaque nombre  $a \neq 0$  a un inverse b indiqué par  $a^{-1}$  ou  $^{1}/_{a}$  de sorte que ba = ab = 1. De même, une matrice carrée A peut avoir un inverse  $B = A^{-1}$  où  $AB = BA = I_n$ .

#### **Divers:**

- Les matrices non carrées ne possèdent pas d'inverses.
- Les matrices carrées n'ont pas toutes un inverse (seulement celles avec  $\det(A) \neq 0$ ).
- Une matrice qui a un inverse est dite non singulière.









Si 
$$ad - bc \neq 0$$
, alors la matrice  $A = \begin{bmatrix} a & b \\ c & d \end{bmatrix}$  a un inverse (unique) : 
$$A^{-1} = \frac{1}{ad - bc} \begin{bmatrix} d & -b \\ -c & a \end{bmatrix}$$

Pour n > 2, d'autres méthodes de calcul existent, comme l'élimination de Gauss : si une séquence d'opérations de ligne  $(yR_i + xR_i \rightarrow R_i, R_i \leftrightarrow R_i)$  appliquée à une matrice carrée A la réduit à une matrice identité I du même ordre, alors la même séquence d'opérations appliquée à I la réduit à  $A^{-1}$ .







Si nous ne pouvons pas réduire A à I, alors,  $A^{-1}$  n'existe pas. Ceci deviendra manifeste avec l'apparition d'une ligne de zéros. Il n'y a pas de méthode unique pour passer de A à I et c'est l'expérience qui permet de choisir la méthode optimale.

Il est plus efficace d'effectuer les deux réductions simultanément;

$$[A|I] = \begin{bmatrix} 1 & 3 & 3 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 4 & 3 & 0 & 1 & 0 \\ 2 & 7 & 7 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \xrightarrow{R_2 - R_1 \to R_2} \begin{bmatrix} 1 & 3 & 3 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & -1 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 1 & -2 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

$$\xrightarrow{R_1 - 3R_2 \to R_1} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 3 & 4 & -3 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & -1 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -1 & -1 & 1 \end{bmatrix} \xrightarrow{R_1 - 3R_3 \to R_1} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 7 & 0 & -3 \\ 0 & 1 & 0 & -1 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -1 & -1 & 1 \end{bmatrix} = [I|A^{-1}]$$





### **EXERCICES**

Dans R, établissez des matrices carrées  $3\times3$  A, B, C et calculez les éléments suivants:

- $A + B, BC, CB, A^{T}, CA^{T}$
- $\operatorname{tr}(A), \operatorname{tr}(3A), \operatorname{tr}(C), \operatorname{tr}(-C), \operatorname{tr}(3A C)$
- $\det(A)$ ,  $\det(A^{\mathrm{T}})$ ,  $\det(B)$ ,  $\det(C)$ ,  $\det(BC)$
- $A^{-1}$ ,  $B^{-1}$ ,  $C^{-1}$ , si les déterminants respectifs sont  $\neq 0$
- $\det(A^{-1})$ ,  $\det(B^{-1})$ ,  $\det(C^{-1})$ , si les matrices respectives sont inversibles

Pouvez-vous déduire des règles à partir de ces calculs?







## VALEURS PROPRES ET VECTEURS PROPRES

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES









## **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Qu'est-ce qu'une valeur propre?

Qu'est-ce qu'un vecteur propre?

Qu'est-ce qu'un cas d'utilisation de ces concepts mathématiques?







### VECTEURS PROPRES ET VALEURS PROPRES

Un **vecteur propre** d'une matrice A est un vecteur  $v \neq 0$  de sorte que, pour certains scalaires  $\lambda$ ,  $A\mathbf{v} = \lambda \mathbf{v}$ .

La valeur  $\lambda$ s'appelle une **valeur propre** de A associée à  $\boldsymbol{v}$ .

Les valeurs propres d'une matrice  $n \times n$  A répondent à  $\det(A - \lambda I_n) = 0$ . Le côté gauche est un polynôme dans  $\lambda$ ; il est appelé **polynôme caractéristique** de A, représenté par  $p_A(\lambda)$ .

Pour trouver les valeurs propres de A, nous trouvons les racines de  $p_A(\lambda)$ .







#### **EXEMPLE**

Posons  $A = \begin{bmatrix} 2 & -4 \\ -1 & -1 \end{bmatrix}$ . Alors,  $p_A(\lambda) = \det(A - \lambda I) = (\lambda - 3)(\lambda + 2)$ . Ainsi,  $\lambda_1 = 3$ et  $\lambda_2 = -2$  sont les valeurs propres de A.

Pour trouver les vecteurs propres correspondant à une valeur propre  $\lambda$ , nous résolvons le système d'équations linéaires donné par  $(A - \lambda I)v = 0$ .

Calculons les vecteurs propres correspondant à  $\lambda_1 = 3$ , en résolvant

$$(A-3I)\boldsymbol{v} = \begin{bmatrix} 2-3 & -4 \\ -1 & -1-3 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}.$$







### **EXEMPLE**

Ceci donne les équations suivantes :

$$-v_1 - 4v_2 = 0 , \qquad -v_1 - 4v_2 = 0$$

Si nous laissons  $v_2 = t$ , alors,  $v_1 = -4t$ ; ainsi, tous les vecteurs propres correspondant à  $\lambda_1 = 3$  sont des multiples de  $\begin{bmatrix} -4 \\ 1 \end{bmatrix}$ .

Un calcul similaire montre que tous les vecteurs propres correspondant à  $\lambda_2 = -2$ sont des multiples de  $\begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}$ .





## DÉCOMPOSITION EN ÉLÉMENTS PROPRES

Si une matrice  $A n \times n$  possède des vecteurs propres n linéairement indépendants, alors A peut être **décomposé** de la manière suivante :

$$A = B\Lambda B^{-1},$$

où  $\Lambda$  est une matrice diagonale dont les entrées diagonales sont les valeurs propres de A et les colonnes de B sont les vecteurs propres correspondants de A.







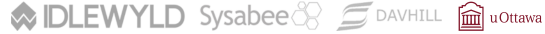


### **EXEMPLE**

Nous avons vu que les valeurs propres de  $A = \begin{bmatrix} 2 & -4 \\ -1 & -1 \end{bmatrix}$  sont  $\lambda_1 = 3$  et  $\lambda_2 = -2$ , et que les vecteurs propres correspondants sont  $\begin{bmatrix} -4 \\ 1 \end{bmatrix}$  et  $\begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}$ .

Ainsi, 
$$A = \begin{bmatrix} 3 & 0 \\ 0 & -2 \end{bmatrix}$$
,  $B = \begin{bmatrix} -4 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}$ , et
$$A = \begin{bmatrix} -4 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 3 & 0 \\ 0 & -2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} -4 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}^{-1} = \begin{bmatrix} -4 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 3 & 0 \\ 0 & -2 \end{bmatrix} \frac{1}{-4 \times 1 - 1 \times 1} \begin{bmatrix} 1 & -1 \\ -1 & -4 \end{bmatrix}$$

$$= \begin{bmatrix} -4 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 3 & 0 \\ 0 & -2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} -1/5 & 1/5 \\ 1/5 & 4/5 \end{bmatrix}$$







### **EXERCICES**

Calculez la décomposition en éléments propres des matrices A, B, C que vous avez établies dans le module précédent.





# **RÉGRESSION**

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES









### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Qu'est-ce que la modélisation par régression?

Pouvez-vous nommer certains types de modélisation par régression?

Dans quels cas la modélisation par régression est-elle utile?







## MODÉLISATION PAR RÉGRESSION

Les méthodes de modélisation de données les plus courantes sont les régressions, tant linéaires que logistiques.

~90 % des applications de données réelles finissent par utiliser une régression simple comme modèle final, généralement après une préparation très minutieuse des données, un codage et la création de variables.

### Plusieurs raisons expliquent leur utilisation fréquente :

- Généralement faciles à comprendre et à former
- La fonction objectif de l'erreur quadratique moyenne (EQM) a une solution linéaire de forme fermée
- Le système d'équations peut généralement être résolu par inversion matricielle ou manipulation linéaire









## MODÉLISATION PAR RÉGRESSION

Structure de données d'une tâche de modélisation générale est représenté par —

Nous tenons compte des variables p indépendantes  $X_i$ pour essayer de prédire la variable dépendante Y.

Afin de simplifier l'analyse qui suit, nous présentons la notation matricielle  $X[n \times$ p],  $Y[n \times 1]$ ,  $\beta[p \times 1]$ , où n est le nombre d'observations et p est le nombre de variables indépendantes.







## RÉGRESSION LINÉAIRE

L'hypothèse de base de la régression linéaire est que la variable dépendante y peut être approximée par une combinaison linéaire des variables indépendantes comme suit :

$$Y = X\beta + \varepsilon$$
,

où  $\beta \in \mathbb{R}^p$  doit être déterminé en fonction de l'ensemble d'apprentissage, et pour lequel

$$E(\boldsymbol{\varepsilon}|\boldsymbol{X}) = 0, \quad E(\boldsymbol{\varepsilon}\boldsymbol{\varepsilon}^T|\boldsymbol{X}) = \sigma^2 I.$$

En règle générale, les erreurs sont également supposées être normalement distribuées, c'est-à-dire:

$$\varepsilon | X \sim N(0, \sigma^2 I).$$







## RÉGRESSION LINÉAIRE

Si  $\hat{\beta}_i$  est l'estimation du coefficient  $\beta_i$  réel, le modèle de **régression linéaire** associé aux données est le suivant

$$\widehat{Y}(\mathbf{x}) = \hat{\beta}_0 + \hat{\beta}_1 x_1 + \dots + \hat{\beta}_p x_p$$

Sous forme matricielle, le problème de régression nécessite une solution  $\hat{\beta}$  à l'équation normale  $X^T X \beta = X^T Y$ .

Lorsque la matrice symétrique positive définie  $X^TX$  est inversable, le coefficient rajusté est simplement  $\hat{\beta} = (X^T X)^{-1} (X^T Y)$ . Notez que  $X^T X$  est une matrice  $p \times p$ , ce qui rend l'inversion relativement « plus facile » à calculer, lorsque n a une valeur élevé.







## RÉGRESSION LINÉAIRE GÉNÉRALISÉE

Les modèles linéaires généralisés (MLG) accroissent la portée des modèles statistiques linéaires en acceptant les variables de réponse ayant une distribution conditionnelle non normale.

Sauf pour la structure d'erreur, un MLG est essentiellement le même que pour un modèle linéaire :

 $Y_i \sim$  une certaine distribution avec moyenne  $\mu_i$ , où  $g(\mu_i) = x_i^T \beta$ 

Ainsi, un MLG compte trois parties :

- une composante **systématique**  $x_i^T \beta$
- une composante **aléatoire** distribution spécifiée pour  $Y_i$
- une fonction de **liaison** *g*









## RÉGRESSION LINÉAIRE GÉNÉRALISÉE

Nous pourrions préciser **n'importe quelle** distribution pour la variable dépendante Y...

mais les mathématiques du MLG ne fonctionnent bien que pour la famille exponentielle de distributions (la plupart des distributions statistiques courantes figurent dans cette famille : normales, binomiales, de Poisson, gamma, etc.).

La régression linéaire est un exemple de MLG :

- composante systématique :  $x_i^T \beta$
- composante aléatoire : $Y_i \sim N(\mu_i, \sigma^2)$
- lien :  $g(\mu) = \mu$  le lien d'identité









#### **EXEMPLE**

Aux premiers stades d'une épidémie, le taux d'apparition de nouveaux cas augmente de façon exponentielle avec le temps.

Si  $\mu_i$  est le nombre prévu de nouveaux cas par jour  $t_i$ , un modèle prenant la forme

$$\mu_i = \gamma \exp(\delta t_i)$$

pourrait convenir. Si nous prenons la valeur log des deux côtés, nous obtenons

$$\log(\mu_i) = \log(\gamma) + \delta t_i = \beta_0 + \beta_1 t_i = (1, t_i)^T (\beta_0, \beta_1).$$
 composante systématique

En outre, puisque nous mesurons le nombre de nouveaux cas (un dénombrement), composante aléatoire la distribution de **Poisson** pourrait être un choix raisonnable.









### LES AVANTAGES DU MLG

Nul besoin de transformer *Y* pour obtenir une distribution normale

Le choix du lien est **distinct** du choix de la composante aléatoire

souplesse de modélisation accrue

Si le lien produit des **effets additifs**, la variance constante n'est pas requise

Les modèles sont rajustés par estimation de la LM

propriétés optimales des estimateurs

Les outils d'inférence et les vérifications de modèle s'appliquent à d'autres MLG.

Règle de Wald, test du rapport de vraisemblances, somme des carrés des écarts, résidus, intervalles de confiance, etc.

Voir PROC GENMOD dans SAS, ouglm () dans R







### **EXERCICE**

Une pièce d'automobile est fabriquée par une entreprise une fois par mois, en lots dont la taille varie en fonction de la demande. Les données ci-dessous représentent les observations sur la taille du lot (y) et le nombre d'heures de travail des employés (x) pour dix cycles de production récents.

Ajustez un modèle de régression simple  $y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \varepsilon_i$ , où  $E(\varepsilon_i) = 0$ ,  $E(\varepsilon_i \varepsilon_i) = 0$ pour  $i \neq j$ , et  $V(\varepsilon_i) = \sigma^2$  si les observations sont les suivantes :

$$Y = [73,50,128,170,87,108,135,69,148,132]^{T},$$
  
 $x = [30,20,60,80,40,50,60,30,70,60]^{T}.$ 







## **OPTIMISATION**

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES







### **OBJECTIFS D'APPRENTISSAGE**

Qu'est-ce que l'optimisation?

Dans quels cas l'optimisation est-elle utile?

Qu'est-ce qu'une fonction coût?

Pourquoi les minima et les maxima sont-ils pertinents pour l'optimisation?

Quelles techniques peuvent être utilisées pour réaliser l'optimisation?







### **OPTIMISATION**

Supposons que nous devions **optimiser** une fonction **coût**  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$  (économique) (la fonction de vraisemblance maximale de régression linéaire, par exemple).

La recherche d'un maximum pour f équivaut à la recherche d'un minimum pour - f.

L'objectif consiste à trouver les valeurs des paramètres x qui minimisent cette fonction:

$$x^* = \arg\min_{x} f(x)$$

La fonction coût pourrait être soumise à un certain nombre de contraintes

$$c_i(x) = 0, i = 1, ..., m; c_j(x) \ge 0, j = 1, ..., k; x \in \Omega \subseteq \mathbb{R}^n.$$







### **OPTIMISATION**

Le problème d'optimisation peut être considéré comme un problème de décision qui consiste à trouver le « meilleur » vecteur x parmi tous les vecteurs possibles dans  $\Omega \subseteq \mathbb{R}^n$ .

Ce vecteur est appelé le **minimiseur** de f parmi  $\Omega$ . Il peut y avoir plusieurs minimiseurs, ou aucun.

Si  $\Omega = \mathbb{R}^n$ , alors nous désignons le problème comme un problème d'optimisation sans contrainte.

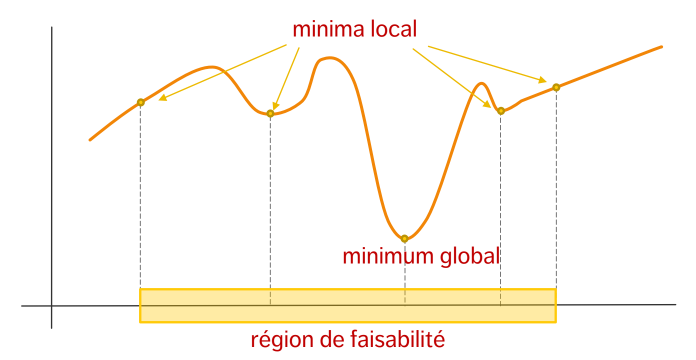
En général, il ne s'agit pas d'un problème banal (consulter la littérature).







### **TYPE DE MINIMA**



Dans de nombreux cas, l'optimisation est une entreprise numérique. Le minima trouvé dépend du point de départ de l'algorithme.







## MÉTHODE DU RECTANGLE D'OR

La recherche du rectangle d'or est une technique permettant de trouver l'extremum (minimum ou maximum) d'une fonction strictement unimodale en rétrécissant successivement la plage de valeurs dans laquelle l'extremum se trouve.

La technique tire son nom du fait que l'algorithme maintient les valeurs de fonction pour les triples de points dont les distances forment un nombre d'or.







## MÉTHODE DU RECTANGLE D'OR

Posons que [a, b] est l'intervalle de la fourchette courante (c.-à-d. que l'optimiseur se trouve dans [a,b]), et que f(a), f(b) a déjà été calculé. Désignons  $\varphi=(1+\sqrt{5})/2$ .

- 1. Soit  $c = b \frac{(b-a)}{\varphi}$ ,  $d = a + \frac{(b-a)}{\varphi}$ ;
- Si f(c), f(d) ne sont pas disponibles, calculez-les;
- Si f(c) < f(d) (pour trouver un minimum pour trouver un maximum, inversez l'ordre) alors, déplacez les données :  $(b, f(b)) \leftarrow (d, f(d))$  and  $(d, f(d)) \leftarrow (c, f(c))$  et mettez à jour c = $b - (a - b)/\varphi$  et f(c);
- 4. Sinon, déplacez les données  $(a, f(a)) \leftarrow (c, f(c))$  and  $(c, f(c)) \leftarrow (d, f(d))$  et mettez à jour  $d = a + (b - a)/\varphi$  et f(d):
- L'intervalle [c,d] encadre l'optimiseur. Continuez jusqu'à ce que la tolérance soit atteinte.







## MÉTHODE DE NEWTON

En calcul, nous apprenons qu'une fonction  $f:\Omega\subseteq\mathbb{R}^n\to\mathbb{R}$  qui se comporte suffisamment bien atteint son maximum/minimum soit à un point critique (c.-à-d. où  $\nabla f = \mathbf{0}$ ) soit sur la **frontière du domaine**  $\partial \Omega$ .

Ainsi, pour définir les optimiseurs éventuels, nous devons être capables de résoudre des systèmes généraux de la forme g(x) = 0.

La **méthode de Newton** est une méthode puissante permettant de trouver les racines des fonctions.









## MÉTHODE DE NEWTON

Pour n=1, l'algorithme figure ci-dessous (cela est assez semblable dans le cas général).

Soit x = c le zéro (inconnu) d'une fonction différentiable f dans un intervalle ouvert contenant c.

- faire une première approximation  $x_1$  « proche » de c
- déterminer une nouvelle approximation à l'aide de la formule  $x_2 = x_1 \frac{f(x_1)}{f'(x_1)}$ .
- 3. Si  $|x_2 x_1|$  est inférieur à la précision souhaitée (qui doit être précisée),  $x_2$  sert d'approximation finale. Sinon, revenir à l'étape 2 et calculer une nouvelle approximation.









### **EXERCICES**

Utilisez la méthode du rectangle d'or et la méthode de Newton pour trouver une racine de

$$f(x) = e^{-x}\sin(x) \text{ et } g(x) = x\ln(x).$$





# RÉFÉRENCES

FONDEMENTS STATISTIQUES ET MATHÉMATIQUES







## RÉFÉRENCES

Wu, J., Coggeshall, S. Foundations of Predictive Analytics, CRC Press, 2012.

Bruce, P., Bruce, A. Practical Statistics for Data Scientists, 50 Essential Concepts, O'Reilly, 2017.

Jaynes, E.T. Probability Theory: the Logic of Science, Cambridge, 2003.

https://ece.uwaterloo.ca/~dwharder/NumericalAnalysis/11Optimization/newton/

https://www.math.ucdavis.edu/~thomases/W11 16C1 lec 3 11 11.pdf

https://web.as.uky.edu/statistics/users/pbreheny/760/S13/notes/1-24.pdf

https://socialsciences.mcmaster.ca/jfox/Courses/SPIDA/GLMs-notes.pdf

https://onlinecourses.science.psu.edu/stat504/node/216

http://stattrek.com/regression/regression-example.aspx?Tutorial=AP

http://www.stat.ucla.edu/~nchristo/introeconometrics/introecon\_matrix\_simple\_regr.pdf







## RÉFÉRENCES

http://www.personal.soton.ac.uk/jav/soton/HELM/workbooks/workbook\_30/30\_3\_lu\_decomposition.pdf

https://www.math.hmc.edu/calculus/tutorials/eigenstuff/

https://people.duke.edu/~ccc14/sta-663/LinearAlgebraMatrixDecompWithSolutions.html

https://www.georgebrown.ca/uploadedFiles/TLC/ documents/Basic%20Matrix%20Operations.pdf

https://bgsu.instructure.com/courses/901773/pages/p5-learning-using-bayesrule?module\_item\_id=6367315

http://www4.stat.ncsu.edu/~bmasmith/ST371S11/Conditional-Probability-and-Independence.pdf

https://www2.isye.gatech.edu/~brani/isyebayes/bank/handout1.pdf

Rubrique « Joint probability distribution » de Wikipédia

Rubrique « Multivariate normal probability distribution » de Wikipédia







