

Índice general

1. Fenómenos aleatorios. Espacios de probabilidad. Axiomas. Propiedades. Caso discreto. Caso continuo.	5
1.1. Introducción.	5
2. Convergencias de sucesiones de variables aleatorias.	6
2.1. Introducción.	6
2.2. Convergencia de variables aleatorias.	6
2.2.1. Convergencia en probabilidad.	6
2.2.1.1. Propiedades.	6
2.2.2. Convergencia casi segura.	7
2.2.2.1. Propiedades.	7
2.2.3. Convergencia en ley.	7
2.2.3.1. Propiedades.	7
2.2.4. Convergencia en media cuadrática.	8
2.2.4.1. Propiedades.	8
2.2.5. Convergencia de las funciones características.	8
2.3. Leyes de los grandes números.	9
2.3.1. Ley débil de los grandes números.	9
2.3.1.1. Teoremas.	9
2.3.2. Ley fuerte de los grandes números.	10
2.3.2.1. Teoremas.	11
2.4. Teorema central del límite.	11
2.4.1. Introducción.	11
2.4.2. Definición.	11
3. Cadenas de Markov.	12
3.1. Introducción.	12
3.2. Cadenas de Markov.	14
3.2.1. Distribución de la cadena.	14
3.2.2. Cadenas de Markov homogéneas.	14
3.2.3. Clasificación de los estados.	15
4. Fundamentos de la Inferencia Estadística	17
4.1. Introducción.	17
4.2. Concepto de muestra aleatoria.	17
4.3. Distribución de la muestra.	18
4.4. Estadísticos y su distribución en el muestreo.	18
4.5. Función de distribución empírica y sus características.	18
4.5.1. Esperanza y varianza de la media muestral.	19
4.5.1.1. Esperanza de la media muestral.	19
4.5.1.2. Varianza de la media muestral.	19
4.5.2. Esperanza y varianza de la varianza muestral.	19
4.5.2.1. Esperanza de la varianza muestral.	19
4.5.2.2. Varianza de la varianza muestral.	20
4.6. Teorema de Glivencu-Cantelli.	20

5. Distribuciones en el muestreo asociadas con poblaciones normales.	21
5.1. Introducción.	21
5.2. Distribuciones en el muestreo asociadas con poblaciones normales.	21
5.3. Distribuciones de la media, varianza y diferencia de medias.	21
5.3.1. Distribución de la media muestral de una población $N(\mu, \sigma)$.	21
5.3.1.1. Varianza Poblacional conocida.	21
6. Estimación puntual I.	22
6.1. Introducción.	22
6.2. Propiedades de los estimadores.	22
6.3. Estimadores insesgados, consistentes y suficientes.	23
6.3.1. Estimadores insesgados.	23
6.3.1.1. Propiedades de los estimadores insesgados.	24
6.3.2. Estimadores consistentes.	24
6.3.2.1. Propiedades de los estimadores consistentes.	25
6.3.3. Estimadores suficientes.	25
6.3.3.1. Estadístico minimal suficiente.	26
6.3.3.2. Relación entre eficiencia y suficiencia.	26
6.3.3.3. Estimadores suficientes y estimadores UMVUE.	26
7. Estimación puntual II.	27
7.1. Introducción.	27
7.2. Estimadores de mínima varianza.	27
7.3. Estimadores eficientes.	29
7.4. Estimadores robustos.	29
7.5. Estimadores Bayesianos.	30
8. Métodos de estimación.	31
8.1. Introducción.	31
8.2. Método de los momentos.	31
8.2.1. Propiedades de los estimadores.	31
8.3. Método de la mínima X2.	32
8.4. Método de la mínima varianza.	32
8.4.1. Estimador de varianza mínima de la media poblacional.	32
8.5. Método de los mínimos cuadrados.	33
8.6. Métodos Bayesianos.	33
9. Método de estimación de máxima verosimilitud.	35
9.1. Introducción.	35
9.2. Método de estimación de máxima verosimilitud.	35
9.2.1. Función de verosimilitud de la muestra.	35
9.2.2. Estimador de máxima verosimilitud.	35
9.3. Propiedades.	36
10. Estimación por intervalos.	37
10.1. Introducción.	37
10.2. Métodos de construcción de intervalos de confianza: método pivotal y método general de Neyman.	37
10.2.1. Método pivotal.	37
10.2.2. Método general de Neyman.	38
10.3. Intervalos de confianza en poblaciones normales.	38
10.3.1. Intervalo de confianza para la media.	38
10.3.1.1. Desviación típica conocida.	38
10.3.1.2. Desviación típica desconocida.	39
10.3.2. Intervalo de confianza para la varianza.	39
10.3.2.1. Media poblacional conocida.	39
10.3.2.2. Media poblacional desconocida.	39
10.3.3. Intervalo de confianza para la diferencia de medias.	40
10.3.3.1. Con varianzas conocidas.	40
10.3.3.2. Con varianzas desconocidas pero iguales.	40
10.3.4. Intervalo de confianza para el cociente de varianzas.	40

10.4. Regiones de confianza.	40
10.4.1. Región de confianza para la media y la varianza poblacional.	41
11. Contrastes de hipótesis.	42
11.1. Introducción.	42
11.2. Errores y potencia de un contraste.	42
11.2.1. Planteamiento general de los contrastes de hipótesis.	42
11.2.2. Errores de un contraste.	43
11.2.3. Potencia de un contraste.	43
11.3. Hipótesis simples.	43
11.4. Lema de Neyman-Pearson.	43
12. Hipótesis compuestas y contrastes uniformemente más potentes.	45
12.1. Introducción.	45
12.2. Hipótesis compuestas.	45
12.2.1. Hipótesis unilaterales.	45
12.3. Contrastes de significación, p-valor.	46
12.4. Contraste de razón de verosimilitudes.	47
12.5. Contrastes sobre la media y varianza en poblaciones normales.	47
12.5.1. Contraste sobre la media de una población normal con varianza conocida.	47
12.5.2. Contraste sobre la media de una población normal con varianza desconocida.	48
12.5.3. Contraste sobre la varianza de una población normal con media conocida.	48
12.5.4. Contraste sobre la varianza de una población normal con media desconocida.	49
12.6. Contrastes en poblaciones no necesariamente normales. Muestras grandes.	49
12.6.1. Contraste de proporciones.	49
13. Contrastes de bondad de ajuste.	50
13.1. Introducción.	50
13.2. Contraste χ^2 de Pearson.	50
13.2.1. Hipótesis nula simple.	50
13.2.2. Hipótesis nula compuesta.	51
13.3. Contraste de Kolmogorov-Smirnov.	52
13.4. Contrastes de normalidad.	52
13.4.1. Contraste de normalidad de Lilliefors.	52
13.4.2. Contraste de normalidad de Shapiro-Wilks.	52
13.5. Contrastes de independencia.	53
13.5.1. Contraste χ^2 de independencia.	53
13.5.2. Contraste τ de Kendall.	53
13.5.3. Coeficiente de correlación entre rangos de Spearman.	54
13.6. Contraste de homogeneidad.	54
13.6.1. Contraste χ^2 de homogeneidad.	55
13.6.2. Contraste de homogeneidad de Kolmogorov-Smirnov.	55
14. Análisis de la varianza.	56
14.1. Introducción.	56
14.2. Análisis de la varianza para una clasificación simple.	56
14.3. Comprobación de las hipótesis iniciales del modelo.	60
14.3.1. Supuesto de normalidad.	60
14.3.2. Supuesto de varianza constante.	60
14.3.3. Supuesto de independencia.	61
14.4. Contrastes de comparaciones múltiples: método de Tuckey y método de Scheffé.	61
14.4.1. Método de la diferencia mínima significativa de Fisher.	61
14.4.2. Método de Tuckey.	61
14.4.3. Método de Scheffé.	62
14.5. Análisis de la varianza para una clasificación doble.	63

15. Análisis de conglomerados.	65
15.1. Introducción.	65
15.2. Medidas de disimilaridad.	66
15.3. Métodos jerárquicos aglomerativos: el dendrograma.	66
15.4. Métodos jerárquicos divisivos.	66
15.5. Métodos no jerárquicos de clasificación.	66
16. Índices de desigualdad y medidas de concentración.	67
16.1. Introducción.	67
16.2. Medidas de desigualdad.	67
16.2.1. Propiedades deseables.	67
16.2.1.1. Medidas estadísticas.	68
16.2.1.2. Medidas basadas en la curva de Lorenz.	68
16.2.1.3. Medidas basadas en funciones de utilidad.	70
16.2.1.4. Medidas basadas en la entropía.	70

Capítulo 1

Fenómenos aleatorios. Espacios de probabilidad. Axiomas. Propiedades. Caso discreto. Caso continuo.

1.1. Introducción.

Capítulo 2

Convergencias de sucesiones de variables aleatorias.

Convergencia casi segura, convergencia en probabilidad, convergencia en media cuadrática, convergencia en ley. Relaciones entre ellas. Convergencia de sumas de variables aleatorias. Leyes débiles y fuertes de los grandes números. Aplicaciones a la inferencia estadística y al muestreo. Teorema Central del Límite.

2.1. Introducción.

Hemos visto que una variable aleatoria es una función medible definida de un espacio de probabilidad en \mathbb{R} . Definimos como una sucesión de variables aleatorias a un conjunto $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$, de variables aleatorias definidas sobre el mismo espacio probabilístico. Es de interés desde el punto de vista de la probabilidad el comportamiento de dicha sucesión cuando el valor de n tiende a infinito. De esta forma, definiremos los diversos tipos de convergencia de variables aleatorias.

2.2. Convergencia de variables aleatorias.

2.2.1. Convergencia en probabilidad.

Definición 1. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico $(\Omega, \mathbb{A}, \mathbb{P})$, se dice que converge en probabilidad a otra variable aleatoria X definida sobre el mismo espacio y se denota por $X_n \xrightarrow{P} X$ si se cumple que:

$$P \{ \omega \in \Omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| > \varepsilon \} < \alpha \quad (2.1)$$

o, lo que es lo mismo, que para todo $\varepsilon > 0$:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} P \{ \omega \in \Omega : |X_n(\omega) - X(\omega)| > \varepsilon \} = 0 \quad (2.2)$$

Es decir, que para un n suficientemente grande, la diferencia entre X_n y la variable X es muy pequeña con probabilidad muy alta.

Como caso particular, diremos que $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ converge a una constante a si:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} P \{ \omega \in \Omega : |X_n(\omega) - a| > \varepsilon \} = 0, \forall \varepsilon > 0 \quad (2.3)$$

2.2.1.1. Propiedades.

1. $X_n \xrightarrow{P} X \Leftrightarrow X_n - X \xrightarrow{P} 0$.
2. Si $X_n \xrightarrow{P} X$ y $X_n \xrightarrow{P} Y$, entonces $P(X = Y) = 1$.
3. Si $X_n \xrightarrow{P} X$, entonces Si $X_n - X_m \xrightarrow{P} 0$ cuando $n, m \rightarrow \infty$.
4. Si $X_n \xrightarrow{P} X$ y $Y_n \xrightarrow{P} Y$ entonces $X_n \pm Y_n \xrightarrow{P} X \pm Y$.
5. Si $X_n \xrightarrow{P} X$ y k es una constante, entonces $kX_n \xrightarrow{P} kX$.

6. Si $X_n \xrightarrow{P} a$ y a es una constante, entonces $X_n^2 \xrightarrow{P} a^2$.
7. Si $X_n \xrightarrow{P} a$ y $Y_n \xrightarrow{P} b$, a, b constantes, entonces $X_n Y_n \xrightarrow{P} ab$.
8. Si $X_n \xrightarrow{P} 1$ y $X_n(\omega) \neq 0, \forall \omega \in \Omega$, entonces $X_n^{-1} \xrightarrow{P} 1$.
9. Si $X_n \xrightarrow{P} a$ y $Y_n \xrightarrow{P} b$, a, b constantes, $b \neq 0$, entonces $X_n Y_n^{-1} \xrightarrow{P} ab^{-1}$.
10. Si $X_n \xrightarrow{P} X$ y Y , es una variable aleatoria, entonces $Y X_n \xrightarrow{P} Y X$.
11. Si $X_n \xrightarrow{P} X$ y $Y_n \xrightarrow{P} Y$ entonces $X_n Y_n \xrightarrow{P} XY$.

Teorema 1. Si $X_n \xrightarrow{P} X$, y g es una función continua definida sobre \mathbb{R} , entonces $g(X_n) \xrightarrow{P} g(X)$

Corolario 1. Si $X_n \xrightarrow{P} c$, donde c es constante, y g es una función continua definida sobre \mathbb{R} , entonces $g(X_n) \xrightarrow{P} g(c)$

2.2.2. Convergencia casi segura.

Definición 2. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico $(\Omega, \mathbb{A}, \mathbb{P})$, se dice que converge casi seguramente a otra variable aleatoria X definida sobre el mismo espacio y se denota por $X_n \xrightarrow{c.s.} X$ si se cumple que:

$$P \left\{ \omega \in \Omega : \lim_{n \rightarrow \infty} X_n(\omega) = X(\omega) \right\} = 1 \quad (2.4)$$

Es decir, la probabilidad del conjunto del espacio probabilístico donde la sucesión numérica de variables converge puntualmente a la variable es igual a uno.

2.2.2.1. Propiedades.

1. Si $X_n \xrightarrow{c.s.} X$, entonces $X_n \xrightarrow{P} X$. En efecto, por la convergencia casi segura, podemos elegir un n_0 tal que ... La recíproca no es cierta.
2. Si $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ es una sucesión estrictamente decreciente de variables aleatorias positivas, entonces $X_n \xrightarrow{P} 0$ implica que $X_n \xrightarrow{c.s.} 0$.

2.2.3. Convergencia en ley.

Definición 3. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico $(\Omega, \mathbb{A}, \mathbb{P})$, se dice que converge en ley o en distribución a otra variable aleatoria X definida sobre el mismo espacio y se denota por $X_n \xrightarrow{\ell} X$ si y solo si la correspondiente sucesión de funciones de distribución de las variables aleatorias $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$, denotada por $\{F_n\}_{n \in \mathbb{N}}$, converge a la función de distribución de la variable aleatoria X en todo punto de continuidad de esta función, es decir, si:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} F_n(x) = F(x) \quad \forall x / F(x+0) = F(x-0) \quad (2.5)$$

2.2.3.1. Propiedades.

- 1.

Teorema 2. La convergencia en probabilidad implica la convergencia en ley. Es decir,

$$X_n \xrightarrow{P} X \Rightarrow X_n \xrightarrow{\ell} X \quad (2.6)$$

- 2.

Teorema 3. Sea una sucesión de variables aleatorias, con función de masa $p_n(k) = P\{X_n = k\}$ y sea la variable aleatoria X con función de masa $p(k) = P\{X = k\}$, entonces:

$$p_n(k) \rightarrow p(k) \quad \forall k \Leftrightarrow X_n \xrightarrow{\ell} X \quad (2.7)$$

- 3.

Teorema 4. Sea una sucesión de variables aleatorias continuas, con función de densidad $f_n(x)$ y sea la variable aleatoria continua X con función de densidad $f(x)$, y se cumple que $\lim_{n \rightarrow \infty} f_n(x) = f(x)$ para casi todo x , entonces $X_n \xrightarrow{\ell} X$.

4. Si $X_n \xrightarrow{\ell} X$ y c es una constante, entonces $X_n + c \xrightarrow{\ell} X + c$ y $cX_n \xrightarrow{\ell} cX$ si $c \neq 0$.
5. Si k es una constante y $X_n \xrightarrow{\ell} k$, entonces $X_n \xrightarrow{p} k$.

2.2.4. Convergencia en media cuadrática.

Definición 4. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico $(\Omega, \mathbb{A}, \mathbb{P})$, y supongamos que se cumple $E[|X_n|^2] < \infty, \forall n \in \mathbb{N}$. Se dice que $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ converge en media cuadrática hacia la variable aleatoria X definida sobre el mismo espacio y se denota por $X_n \xrightarrow{m.c.} X$ si y solo si:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} E[(X_n - X)^2] = 0 \quad (2.8)$$

2.2.4.1. Propiedades.

1. Si $X_n \xrightarrow{m.c.} X$, entonces $X_n \xrightarrow{p} X$.
2. Si $X_n \xrightarrow{m.c.} X$, entonces $E[X_n] \xrightarrow{n \rightarrow \infty} E[X]$ y $E[X_n^2] \xrightarrow{n \rightarrow \infty} E[X^2]$.
3. Si $X_n \xrightarrow{m.c.} X$, entonces $V[X_n] \xrightarrow{n \rightarrow \infty} V[X]$.
4. Sean $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}, \{Y_m\}_{m \in \mathbb{N}}$ dos sucesiones de variables aleatorias tales que $X_n \xrightarrow{m.c.} X$ y $Y_m \xrightarrow{m.c.} Y$, entonces $E[X_n Y_n] \xrightarrow{m, n \rightarrow \infty} E[XY]$.
5. Sean $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}, \{Y_m\}_{m \in \mathbb{N}}$ dos sucesiones de variables aleatorias tales que $X_n \xrightarrow{m.c.} X$ y $Y_m \xrightarrow{m.c.} Y$, entonces $Cov[X_n, Y_n] \xrightarrow{m, n \rightarrow \infty} Cov[X, Y]$.

2.2.5. Convergencia de las funciones características.

La función característica es una forma de caracterizar la distribución de probabilidad de una variable aleatoria. Parece lógico, por tanto, que tenga alguna relación con la convergencia en ley de las mismas. En concreto, se puede demostrar que, sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico $(\Omega, \mathbb{A}, \mathbb{P})$, con funciones características $\varphi_n(t)$, y sea X una variable aleatoria definida sobre el mismo espacio y con función característica $\varphi(t)$, se cumple:

1. Si $X_n \xrightarrow{\ell} X, \Rightarrow \lim_{n \rightarrow \infty} \varphi_n(t) = \varphi(t), \forall t \in \mathbb{R}$.
2. Si $\lim_{n \rightarrow \infty} \varphi_n(t) = \varphi(t), \forall t \in \mathbb{R}$ y $\varphi(t)$ es continua en $t = 0$, entonces $X_n \xrightarrow{\ell} X$.

El primer apartado se demuestra mediante el teorema de Levy:

Teorema 5. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias tales que $X_n \xrightarrow{\ell} X$, siendo $F_n(x)$ y $F(x)$ las funciones de distribución de las X_n y X , respectivamente, y sea

$$\varphi_n(t) = \int_{\mathbb{R}} e^{itx} dF_n(x) \quad (2.9)$$

entonces,

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \varphi_n(t) = \int_{\mathbb{R}} e^{itx} dF(x) \quad (2.10)$$

y ese límite se alcanza uniformemente en todo intervalo finito de t .

El segundo apartado es debido a Cramer.

2.3. Leyes de los grandes números.

La interpretación frecuentista de la probabilidad establece que, dado un experimento aleatorio, si consideramos un suceso A , la frecuencia relativa de aparición de dicho suceso tiende a estabilizarse hacia un valor definido a medida que aumentamos las repeticiones del experimento. A este valor se le llamaría probabilidad del suceso A .

Esta interpretación frecuentista de la probabilidad tiene una caracterización matemática dentro de la concepción axiomática de la probabilidad a través de las conocidas como **leyes de los grandes números**.

2.3.1. Ley débil de los grandes números.

Definición 5. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) tales que existe $E[X_i] = \alpha_i < \infty, \forall i \in \mathbb{N}$; sea

$$\bar{X}_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i.$$

Diremos que la sucesión $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ obedece a la ley débil de los grandes números, y lo denotaremos por $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$ si y solo si la sucesión $\{\bar{X}_n - a_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ converge en probabilidad hacia cero, siendo

$$a_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n E[X_i] = E[\bar{X}_n].$$

Es decir,

$$\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D} \Leftrightarrow \bar{X}_n - a_n \xrightarrow{p} 0.$$

En términos más generales, se dice que una sucesión $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ obedece a la ley débil de los grandes números respecto de las constantes de normalización $B_n > 0$ si existe una sucesión de constantes $\{A_n\}_{n \in \mathbb{N}}$, llamadas de centralización tales que:

$$\frac{S_n - A_n}{B_n} \xrightarrow{p} 0$$

con $S_n = n\bar{X}_n = \sum_{i=1}^n X_i$. Llegamos a la definición inicial si $B_n = n$ y $A_n = \sum_{i=1}^n E[X_i]$.

Veremos ahora una serie de teoremas que establecen condiciones bajo las cuales una sucesión verifica la ley débil de los grandes números.

2.3.1.1. Teoremas.

Teorema 6. Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) y tales que

- Las variables aleatorias de la sucesión están idénticamente distribuidas.
- Las X_n tienen media y varianza finitas, $\forall n \in \mathbb{N}$.

Entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.

Como las variables tienen la misma distribución, tendrán la misma media y varianza, por tanto,

$\alpha_n = E[X_n] = \mu$, $V(X_n) = \sigma^2 < \infty$, $\forall n \in \mathbb{N}$. Por tanto, $a_n = E[\bar{X}_n] = \mu$, $V(\bar{X}_n) = \frac{\sigma^2}{n}$ por ser las variables independientes. Así pues,

$$\lim_{n \rightarrow \infty} P\{\omega \in \Omega / |\bar{X}_n - a_n| > \varepsilon\} = \lim_{n \rightarrow \infty} P\{\omega \in \Omega / |\bar{X}_n - \mu| > \varepsilon\} \leq \frac{E[(\bar{X}_n - \mu)^2]}{\varepsilon^2} = \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{\sigma^2}{n\varepsilon^2} = 0$$

Donde hemos utilizado la acotación de Tchebychev, por tanto, $\bar{X}_n - a_n \xrightarrow{p} 0$ y $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.

Teorema 7 (Tchebychev). Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) y tales que toda variable X_n tiene varianza acotada, es decir, $V(X_n) = \sigma_n^2 < c$, $\forall n \in \mathbb{N}$ para alguna cota c , entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.

Como $a_n = E[\bar{X}_n] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i$ y $V(\bar{X}_n) = \frac{\sum_{i=1}^n V(X_i)}{n^2} \leq \frac{c}{n}$, para todo $\varepsilon > 0$ tenemos que

$$\lim_{n \rightarrow \infty} P\{\omega \in \Omega / |\bar{X}_n - a_n| > \varepsilon\} \leq \frac{E[(\bar{X}_n - a_n)^2]}{\varepsilon^2} = \frac{V(\bar{X}_n)}{\varepsilon^2} \leq \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{c}{n\varepsilon^2} = 0$$

Donde hemos utilizado la acotación de Tchebychev, por tanto, $\bar{X}_n - a_n \xrightarrow{p} 0$ y $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.

Teorema 8 (Markov). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) y tales que $\lim_{n \rightarrow \infty} V(\bar{X}_n) = 0$, entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.*

La demostración es inmediata utilizando la desigualdad de Tchebychev.

Teorema 9 (Khinchine). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) y tales que*

- *Las variables aleatorias de la sucesión están idénticamente distribuidas, con función de distribución F .*
- *Las X_n tienen media finita, $\forall n \in \mathbb{N}$.*

Entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.

Teorema 10 (Teorema de Bernoulli). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) y tales que $X_n \sim B(1, p)$, entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$.*

Dado que las variables aleatorias son independientes e idénticamente distribuidas, con $E[X_n] = p$, $V(X_n) = p(1-p)$, ambas finitas, si aplicamos el primer teorema, vemos que la sucesión cumple la ley débil de los grandes números.

Además, $a_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n E[X_i] = 1 \cdot p + 0 \cdot (1-p) = p$, y como $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{D}$, $\bar{X}_n - a_n \xrightarrow{p} 0$, o sea, la frecuencia relativa de los éxitos en el experimento de Bernoulli converge en probabilidad a la probabilidad de éxito, que es equivalente a la interpretación frecuentista de la probabilidad.

2.3.2. Ley fuerte de los grandes números.

Definición 6. *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) tales que existe $E[X_i] = \alpha_i < \infty, \forall i \in \mathbb{N}$; sea*

$$\bar{X}_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i.$$

Diremos que la sucesión $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ obedece a la ley fuerte de los grandes números, y lo denotaremos por $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{F}$ si y solo si la sucesión $\{\bar{X}_n - a_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ converge hacia cero casi seguro, siendo

$$a_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n E[X_i] = E[\bar{X}_n].$$

Es decir,

$$\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{F} \Leftrightarrow \bar{X}_n - a_n \xrightarrow{p.s.} 0.$$

En términos más generales, se dice que una sucesión $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ obedece a la ley fuerte de los grandes números respecto de las constantes de normalización $B_n > 0$ si existe una sucesión de constantes $\{A_n\}_{n \in \mathbb{N}}$, llamadas de centralización tales que:

$$\frac{S_n - A_n}{B_n} \xrightarrow{c.s.} 0$$

con $S_n = \sum_{i=1}^n X_i$. Llegamos a la definición inicial si $B_n = n$ y $A_n = \sum_{i=1}^n E[X_i]$.

Veremos ahora una serie de teoremas que establecen condiciones bajo las cuales una sucesión verifica la ley fuerte de los grandes números.

2.3.2.1. Teoremas.

Desigualdad de Kolmogorov: Es una generalización de la desigualdad de Tchebychev.

Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) tales que existe $E[X_n] = \mu_n < \infty$, $V(X_n) = \sigma_n^2 < \infty$, $\forall i \in \mathbb{N}$. Entonces para todo H positivo se verifica:

$$P \left(\bigcup_{k=1}^n \{ \omega \in \Omega / |S_n - E[S_n]| \geq H V_n \} \right) \leq \frac{1}{H^2}$$

donde

$$S_n = \sum_{i=1}^n X_i \quad V_n^2 = V(S_n) = \sum_{i=1}^n \sigma_i^2$$

Teorema 11 (Kolmogorov). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) tales que existe $E[X_n] = \mu_n$, $V(X_n) = \sigma_n^2$, $\forall i \in \mathbb{N}$ y se cumple que $\sum_{i=1}^{\infty} \sigma_i^2 < \infty$, entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{F}$.*

Como corolario, una sucesión con media y varianza acotada cumple la ley fuerte de los grandes números.

Teorema 12 (Borel-Cantelli). *La frecuencia relativa de un suceso dicotómico obedece a la ley fuerte de los grandes números.*

Teorema 13 (Khintchine). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes e idénticamente distribuidas con media finita μ . Entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in \mathcal{F}$.*

2.4. Teorema central del límite.**2.4.1. Introducción.****2.4.2. Definición.**

Definición 7. *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias definidas sobre el espacio probabilístico (Ω, \mathcal{A}, P) , con medias y varianza finitas. Diremos que la sucesión obedece al teorema central del límite, y lo denotaremos por $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in LN$ si y solo si la sucesión $\{S_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ definida por $S_n = \sum_{i=1}^n X_i$ converge en ley hacia una distribución normal. Es decir:*

$$\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in LN \Leftrightarrow \frac{S_n - E[S_n]}{D[S_n]} \xrightarrow{\ell} N(0, 1)$$

Teorema 14 (De Moivre). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes e idénticamente distribuidas según una distribución $B(1, p)$, entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in LN$.*

Teorema 15 (Levy-Lindeberg). *Sea $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}}$ una sucesión de variables aleatorias independientes e idénticamente distribuidas con media y varianza finitas, entonces $\{X_n\}_{n \in \mathbb{N}} \in LN$.*

Capítulo 3

Cadenas de Markov.

Distribución de la cadena. Cadenas homogéneas. Clasificación de los estados. Tipos de cadenas. Distribuciones estacionarias.

3.1. Introducción.

Las cadenas de Markov son un tipo especial de proceso estocástico. Un proceso estocástico es una sucesión de variables aleatorias que evolucionan en función de otra variable. En general, la variable en función de la que evolucionan suele ser el tiempo. Cada variable de un proceso estocástico tiene su propia función de distribución de probabilidad, y pueden estar correlacionadas entre sí o no estarlo.

En cuanto a los procesos estocásticos dependientes del tiempo, se pueden ver de dos maneras equivalentes: como un conjunto de realizaciones temporales dependientes de un índice, o como un conjunto de variables aleatorias dependientes del tiempo.

Formalmente definimos un proceso estocástico como un conjunto de variables aleatorias

Definición 8. Sea $(\Omega, \mathbb{A}, \mathbb{P})$ un espacio de probabilidad. Un proceso estocástico es una colección o familia de variables aleatorias $\{X(t)/t \in T\}$, dependientes de un parámetro t que en general se suele identificar con el tiempo. Al conjunto de valores del parámetro se le denomina espacio parametral y se denota por T , y al conjunto de valores posibles de las variables aleatorias se le llama espacio de estados y se denota por S .

A cada uno de los elementos del espacio de estados se le llama estado del proceso estocástico. Cada realización concreta del proceso se llamará trayectoria o función muestral.

Podemos considerar como casos particulares de esta estructura distintos conceptos asociados al cálculo de probabilidades. Así:

- Si $T = \{t_0\}$, se obtiene una variable aleatoria unidimensional, $X(t_0)$.
- Si $T = \{t_0, t_1, \dots, t_k\}$ tenemos una variable aleatoria k -dimensional, $(X(t_0), X(t_1), \dots, X(t_k))$.
- Si $T = \mathbb{N}$, tenemos una sucesión de variables aleatorias, $\{X(t_n)\}_{n \in \mathbb{N}}$.

Por otro lado, el parámetro asociado al proceso puede ser discreto, es decir, $T = \mathbb{N} \cup \{0\}$ o continuo, es decir, $T = [0, +\infty)$, o $T = \mathbb{R}$ si consideramos estados retrospectivos.

Los procesos estocásticos se pueden clasificar atendiendo a dos criterios:

- La cardinalidad del conjunto de estados: Si el espacio de estados es finito o infinito numerable (discreto) diremos que el proceso es una cadena. Si el espacio de estados es infinito no numerable (continuo) diremos que estamos ante un proceso.
- La cardinalidad del conjunto parametral, o conjunto de índices: Si el conjunto de índices es finito o infinito numerable (discreto) diremos que el proceso es en tiempo discreto. Si el conjunto de índices es infinito no numerable (continuo) diremos que estamos ante un proceso en tiempo continuo.

Por tanto, atendiendo a estas dos dimensiones, podemos clasificar los procesos estocásticos en:

Cadenas: Conjunto de estados discreto, tiempo discreto.

en tiempo continuo: Conjunto de estados discreto, tiempo continuo.

s en tiempo discreto: Conjunto de estados continuo, tiempo discreto.

en tiempo continuo: Conjunto de estados continuo, tiempo continuo.

En el caso de las cadenas, si S es un conjunto finito se habla de cadenas finitas.

Si fijamos la parte aleatoria de un proceso estocástico, obtendremos una función real de variable real, que sólo dependerá de T . Por ello, a las diferentes funciones que se generan en este caso se les llama trayectorias. Si T es un conjunto discreto, las trayectorias serán sucesiones reales, y si es continuo serán funciones reales.

Si fijamos la componente temporal o relativa al punto $t_0 \in T$ obtenemos una variable aleatoria unidimensional que refleja el comportamiento del proceso en el instante t_0 . La variable será discreta o continua según sea el espacio de estados.

Función de distribución del proceso estocástico: de primer y segundo orden.

Para un proceso estocástico se pueden definir las siguientes magnitudes:

- Función Media: $\mu(t) = E(X_t), t \in T$.
- Función Varianza: $\sigma^2(t) = E[(X_t - \mu(t))^2], t \in T$.
- Núcleo de Covarianza o Autocovarianza: $\gamma(r, s) = Cov(X_r, X_s) = E(X_r X_s) - \mu(r)\mu(s), r, s \in T$.
- Función de Autocorrelación: $\rho(r, s) = \frac{\gamma(r, s)}{\sigma(r)\sigma(s)}$.

Definición 9. Se dice que un proceso estocástico con un conjunto lineal de índices y con función de distribución $F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1, t_2, \dots, t_n)$ es estrictamente estacionario si y solo si se cumple:

$$F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1, t_2, \dots, t_n) = F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1 + h, t_2 + h, \dots, t_n + h) \quad \forall t_1, t_2, \dots, t_n \in T, \forall h \in T, \forall n \in \mathbb{N}$$

Las condiciones para que un proceso sea estacionario son muy estrictas y difíciles de cumplir. Por ello se define la estacionariedad de orden r :

Definición 10. Se dice que un proceso estocástico con un conjunto lineal de índices y con función de distribución $F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1, t_2, \dots, t_n)$ es estacionario de orden r si y solo si se cumple:

$$F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1, t_2, \dots, t_n) = F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1 + h, t_2 + h, \dots, t_n + h) \quad \forall t_1, t_2, \dots, t_n \in T, \forall h \in T, \forall n \in \mathbb{N} : n \leq r$$

Un proceso estrictamente estacionario será estacionario de cualquier orden, y un proceso estacionario de orden r será estacionario en los órdenes anteriores.

Teorema 16. Sea $\{X(t), t \in T\}$ un proceso estacionario de orden dos, entonces se cumple:

- Las variables aleatorias que lo integran están idénticamente distribuidas.
- Las funciones media y varianza del proceso son constantes.

Teorema 17. Sea $\{X(t), t \in T\}$ un proceso estacionario de orden dos, entonces las distribuciones conjuntas bidimensionales no dependen de los índices concretos, sino de la separación entre ellos.

Como consecuencia, las funciones de autocovarianza y autocorrelación solo dependerán de la distancia entre los índices.

Definición 11. Se dice que un proceso estocástico con un conjunto lineal de índices y con función de distribución $F(x_1, x_2, \dots, x_n; t_1, t_2, \dots, t_n)$ es débilmente estacionario si y solo si se cumple:

- $\mu(t) = \mu \quad \forall t \in T$.
- $\gamma(t, t + h) = C(h) \quad \forall t, h \in T$

Esta definición implica que la función de varianza es constante y la función de autocorrelación solo depende de la distancia entre los índices.

3.2. Cadenas de Markov.

Definición 12. Un proceso estocástico en tiempo discreto se dice que cumple la **propiedad de Markov** si para cualquier $n \geq 0$ y para cualesquiera estados $x_0, x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}$ se cumple que:

$$p(x_{n+1}|x_0, x_1, x_2, \dots, x_n) = p(x_{n+1}|x_n)$$

Es decir, la probabilidad de que el proceso esté en un estado en un momento t_i solo depende del estado en el que estuviera el proceso en el momento anterior.

Los procesos que cumplen la propiedad de Markov reúnen las características de ser aplicables a gran cantidad de fenómenos y de ser suficientemente sencillos como para ser analizados matemáticamente.

Definición 13. Una **cadena de Markov** es un proceso estocástico en tiempo discreto con un espacio de estados discreto que cumple la **propiedad de Markov**.

Una cadena de Markov cuyo conjunto de estados es finito se llama cadena finita.

3.2.1. Distribución de la cadena.

La distribución de probabilidad de una cadena de Markov nos dará la probabilidad de que la cadena ocupe cada uno de los estados del espacio de estados en cada instante de tiempo.

Así, la distribución de probabilidad de primer orden se la conoce como vector de estados en el instante t , es decir, la probabilidad de cada estado en el instante t . Se denota por V_t :

$$V_t = (p_i(t), i \in S), \forall t \in T \text{ con } p_i(t) = P(X_t = i).$$

Para la distribución de orden dos, es decir, la probabilidad de cada estado en el instante t condicionada por el estado de la cadena en el instante anterior, tendremos una matriz de estados:

$$P(X_m = i, X_n = j) = P(X_n = j|X_m = i)P(X_m = i) = P(X_n = j|X_m = i)P_i(m), \forall i, j \in S, \forall m, n \in T.$$

Y para la distribución de orden superior:

$$P(X_{t_1} = i_1, X_{t_2} = i_2, \dots, X_{t_n} = i_n) = P(X_{t_n} = i_n|X_{t_{n-1}} = i_{n-1}, \dots, X_{t_1} = i_1) \cdots P(X_{t_2} = i_2|X_{t_1} = i_1)P(X_{t_1} = i_1) = P(X_{t_n} = i_n|X_{t_{n-1}} = i_{n-1}) \cdots P(X_{t_2} = i_2|X_{t_1} = i_1)P(X_{t_1} = i_1),$$

$$\forall i_1, \dots, i_n \in S, \forall t_1, \dots, t_n \in T.$$

A la probabilidad $P(X_n = j|X_m = i)$ se la denota por $p_{i,j}(m, n)$. Representa la probabilidad de la cadena de pasar del estado i al j entre los instantes m y n y se la conoce como probabilidad de transición.

A la matriz en la que se disponen las probabilidades de transición entre todos los estados del espacio de estados se le llama matriz de transición. A la matriz de transición entre dos momentos consecutivos se le llama matriz de transición en un paso o en una etapa. La matriz de transición entre los momentos m y n se denota por $P(m, n)$

- La matriz de transición es una matriz estocástica.
- El avance de la cadena entre dos estados se puede modelizar a partir del vector de estados y la matriz de transición: $V_t = V_s P(s, t)$, $\forall s, t \in T$, $s < t$.
- **Ecuación de Chapman-Kolmogorov:** $P(r, t) = P(r, s)P(s, t)$, $\forall r, s, t \in T$, $r < s < t$.
- $P(m, n) = P(m, m+1)P(m+1, m+2) \cdots P(n-1, n)$.
- $V_t = V_0 P(0, t)$.
- $p_i(n) = \sum_j p_{ij}(n, n-1)p_j(s)$.

3.2.2. Cadenas de Markov homogéneas.

Definición 14. Una **cadena de Markov** se dice que es **homogénea** si se cumple que $p_{i,j}(t, t+1) = p_{i,j}$, o también $P(t, t+1) = P$. Es decir, las probabilidades de transición en un paso entre dos estados no dependen del tiempo, son constantes.

Como consecuencia:

- $P(r+s) = P(r)P(s) \forall r, s \in T$, por la ecuación de Chapman-Kolmogorov.
- $P(h, t+h) = P(0, t) = P^t = P(t) \forall t, h \in T$.
- $V_t = V_0 P(t) = V_0 P^t \forall t \in T$.

A la hora de calcular P^t podemos hacer uso de la descomposición de Jordan, que facilitará el cálculo:

$$P = H J H^{-1}, P^t = H J^t H^{-1}.$$

Una cadena homogénea queda especificada conociendo el vector de estados inicial y la matriz de transición.

3.2.3. Clasificación de los estados.

El hecho de que las cadenas de Markov homogéneas queden definidas por su matriz de transición entre estados aconseja un análisis de dicha matriz. Esto nos permitirá clasificar las relaciones entre los distintos estados de la cadena, así como definir una tipología dentro de los mismos.

Por tanto, definimos como tiempo de paso entre dos estados, i, j y representamos como N_{ij} a la variable aleatoria que representa el número de pasos que da la cadena para pasar del estado i al estado j .

Representamos la probabilidad asociada al este suceso como $f_{ij}(n) = P(N_{ij} = n)$, que representa la probabilidad de que se necesiten n transiciones para pasar del estado i al estado j .

A la situación que representa N_{ii} se le llama tiempo de recurrencia y representa el número de transiciones para que la cadena regrese al estado i .

Si expresamos f_{ij} en función de las probabilidades de transición, tendremos que:

- $f_{ij}(1) = p_{ij}(1)$.
- $p_{ij}(2) = f_{ij}(1)p_{jj}(1) + f_{ij}(2)$ y $f_{ij}(2) = p_{ij}(2) - f_{ij}(1)p_{jj}(1)$.
- $p_{ij}(3) = f_{ij}(1)p_{jj}(2) + f_{ij}(2)p_{jj}(1) + f_{ij}(3)$ y $f_{ij}(3) = p_{ij}(3) - f_{ij}(1)p_{jj}(2) - f_{ij}(2)p_{jj}(1)$.
- $p_{ij}(n) = f_{ij}(1)p_{jj}(n-1) + \dots + f_{ij}(n-1)p_{jj}(1) + f_{ij}(n)$ y
 $f_{ij}(n) = p_{ij}(n) - f_{ij}(1)p_{jj}(n-1) - \dots - f_{ij}(n-1)p_{jj}(1)$.

Definimos $f_{ij} = \sum_n f_{ij}(n)$, que será la probabilidad de que la cadena pase en algún momento por el estado j habiendo partido del estado i . Por ser una probabilidad, $f_{ij} \leq 1$ y en particular, $f_{ii} \leq 1$. Por tanto, si $f_{ii} < 1$ existe una probabilidad no nula que una cadena que parta del estado i no regrese al mismo. A estos estados se les conoce como **estacionarios**.

Por el contrario, si $f_{ii} = 1$, es decir, si la cadena siempre regresa al estado i , diremos que es un estado **recurrente**. Una situación particular del estado recurrente es el caso en que $f_{ii}(1) = 1$, es decir, si la cadena accede al estado i ya no lo abandona. Estos estados se conocen como **absorbentes**.

Si calculamos $E[N_{ii}] = \sum_n n f_{ii}(n)$, que es el tiempo medio que tarda la cadena en regresar al estado i , tendremos dos posibilidades: $E[N_{ii}] < \infty$, estado **recurrente positivo** y $E[N_{ii}] = \infty$, estado **recurrente nulo**.

Otra forma de caracterizar los estados es calculando el número medio de veces que la cadena pasa por un estado partiendo de otro.:

Sea la variable aleatoria $Z_i(n)$:

$$Z_i(n) = \begin{cases} 1 & x_n = i \\ 0 & x_n \neq i \end{cases}$$

Tendremos que $P([Z_j(n) = 1/x_0 = i] = p_{ij}(n)$, y por tanto, $E[Z_j(n)/x_0 = i] = p_{ij}(n)$. Si definimos la variable aleatoria Z_i como el número de veces que la cadena pasa por el estado i , entonces $Z_i = \sum_n Z_i(n)$, y por tanto, $E[Z_j/x_0 = i] = E[\sum_n Z_j(n)/x_0 = i] = \sum_n p_{ij}(n)$, que es el número esperado de veces que la cadena pasa por el estado j partiendo del estado i .

Como además:

$$\sum_n p_{ij}(n) = \sum_n (f_{ij}(1)p_{jj}(n-1) + \dots + f_{ij}(n-1)p_{jj}(1) + f_{ij}(n)) = \left(\sum_n p_{jj}(n) \right) \left(\sum_n f_{ij}(n) \right) + \sum_n f_{ij}(n)$$

Y por tanto,

$$f_{ij} = \sum_n f_{ij}(n) = \frac{\sum_n p_{ij}(n)}{1 + \sum_n p_{jj}(n)}$$

Para la transición de un estado a sí mismo:

$$f_{ii} = \sum_n f_{ii}(n) = \frac{\sum_n p_{ii}(n)}{1 + \sum_n p_{ii}(n)} = \frac{1}{1 + \frac{1}{\sum_n p_{ii}(n)}}$$

Así, un estado es recurrente, esto es, $f_{ii} = 1$, si y solo si $\sum_n p_{ii}(n) = \infty$, es decir, la cadena vuelve a pasar de media por el estado un número infinito de veces.

Así, un estado es transitorio, esto es, $f_{ii} < 1$, si y solo si $\sum_n p_{ii}(n) < \infty$, es decir, la cadena vuelve a pasar de media por el estado un número finito de veces.

También podemos clasificar los estados según su relación entre ellos:

- Sean dos estados, i, j . Si se cumple que $f_{ij} > 0$, existe una probabilidad no nula de que partiendo del estado i la cadena acceda al estado j . Se dice entonces que el estado j es accesible desde el i , y se expresa $i \rightsquigarrow j$.
- Si se cumple que $i \rightsquigarrow j$ y además $j \rightsquigarrow i$, entonces se dice que los estados son comunicantes, y se representa así: $i \longleftrightarrow j$.

Si el estado j es recurrente y accesible desde el estado i , el número esperado de veces que la cadena pasa por el estado j es infinito:

$$f_{ij} \left(1 + \sum_n p_{jj}(n) \right) = \sum_n p_{ij}(n)$$

Y como por ser j recurrente $\sum_n p_{jj}(n) = \infty$, $\sum_n p_{ij}(n) = \infty$.

Si el estado i es recurrente y j es accesible desde el estado i , entonces es seguro que partiendo del estado j la cadena regresa al estado i .

Si j es accesible desde i , $f_{ij} > 0$, y la probabilidad de que saliendo del estado j no se acceda al i será $1 - f_{ji}$.

Entonces, $f_{ij}(1 - f_{ji})$ será la probabilidad de que partiendo del estado i se llegue al j , y partiendo del j no se vuelva al i , que serían mayor que cero, contradiciendo la recurrencia del estado i , por tanto, tendrá que cumplirse $1 - f_{ji} = 0$ y $f_{ji} = 1$, es decir, partiendo del estado j se llega seguro al estado i . Por

Capítulo 4

Fundamentos de la Inferencia Estadística.

Concepto de muestra aleatoria. Distribución de la muestra. Estadísticos y su distribución en el muestreo. Función de distribución empírica y sus características. Teorema de Glivenco-Cantelli.

4.1. Introducción.

Uno de los objetivos de la estadística es obtener conclusiones acerca de una determinada población a partir de la observación de un subconjunto de miembros de la misma. A este proceso se le conoce con el nombre de **inferencia estadística**, y se basa en todas las conclusiones y teoremas que nos ofrece el cálculo de probabilidad. La inferencia se puede realizar de dos formas: prediciendo el valor de un parámetro que defina a la población en cuestión, en cuyo caso hablaremos de **estimación** del parámetro, o proponiendo una serie de hipótesis sobre la población y comprobando si se cumplen, caso en el que estaremos hablando de **contraste de hipótesis**.

4.2. Concepto de muestra aleatoria.

Para realizar cualquier inferencia acerca de una población necesitaremos obtener información sobre la misma. En ausencia de otros condicionantes, la situación óptima sería aquella en la que podemos estudiar a todos los miembros de la población, y así nos aseguraremos que las conclusiones que obtengamos serán completamente válidas. Si embargo, en muchas ocasiones esto no es posible, ya sea por no poder acceder a todos los individuos, por el coste en el que incurriríamos e incluso porque la observación de un individuo implique su destrucción. En estos casos hemos de conformarnos con observar un subconjunto de miembros de la población, y a partir de esa observación inferir las características poblacionales que nos interesen. A este subconjunto de la población que vamos a observar lo llamamos **muestra**. Por observar entendemos la medición de uno o varios parámetros asociados a los individuos seleccionados, a los que llamaremos **parámetros muestrales**. Aparece ahora el dilema de cual será la mejor forma de seleccionar esos individuos de forma que las conclusiones que obtengamos sean lo más correctas posibles. Lo ideal sería que dicha muestra fuera una representación a escala de la población, es decir, sea representativa, pero dado que desconocemos las características de la misma, en general esto no es posible.

Si ese subconjunto lo seleccionamos de manera aleatoria, podemos decir que las desviaciones entre la muestra que hemos seleccionado y una muestra totalmente representativa se deben al azar, y por tanto podemos asignarlas una probabilidad. Así, nos permitirá asignar conocer la probabilidad de que los resultados de nuestra inferencia sean exactos. Si procedemos de esta manera, diremos que hemos seleccionado una **muestra aleatoria**.

Dado que el valor de nuestras observaciones no lo conocemos a priori, la muestra se compondrá de tantas variables aleatorias como elementos contenga nuestra muestra (variables aleatorias muestrales) y una vez tomada la información tendremos un conjunto de valores a los que llamaremos valores muestrales.

A esta forma de seleccionar la muestra se le llama muestreo probabilístico, y se puede realizar con reemplazamiento, en el que un mismo elemento puede estar presente más de una vez en la muestra, y sin reemplazamiento, en el que cada elemento de la población estará presente como mucho una vez en la muestra. En la inferencia estudiaremos un tipo especial de muestras, las llamadas **muestras aleatorias simples**, que son muestras aleatorias con reemplazamiento en las que la probabilidad de un elemento de estar presente en la muestra es la misma para toda la población. En este tipo de muestras las variables aleatorias muestrales son independientes e idénticamente distribuidas, y su distribución de probabilidad es la misma que la del total de la población.

Definición 15. Una **muestra aleatoria simple** de tamaño n está formada por n variables muestrales X_1, X_2, \dots, X_n independientes e idénticamente distribuidas, con la misma distribución de probabilidad que la característica poblacional, ξ , a investigar.

4.3. Distribución de la muestra.

La distribución de probabilidad de la muestra nos dará la probabilidad de obtención de cada muestra posible en una determinada población. En el caso de poblaciones cuya distribución de probabilidad sea discreta, la distribución de la muestra vendrá dada por todas las muestras posibles y sus respectivas probabilidades. En el caso continuo, consistirá en la función de densidad conjunta de las variables muestrales.

Sea una muestras, (x_1, \dots, x_n) . En el caso discreto tendremos:

$$P(X_1 = x_1, X_2 = x_2, \dots, X_n = x_n) = P(X_1 = x_1)P(X_2 = x_2/X_1 = x_1) \cdots P(X_n = x_n/X_1 = x_1, X_2 = x_2, \dots, X_{n-1} = x_{n-1})$$

Y, si hablamos de una muestra aleatoria simple, cada uno de los componentes de la muestra lo habremos extraído de forma independiente, por tanto:

$$P(X_1 = x_1, X_2 = x_2, \dots, X_n = x_n) = P(X_1 = x_1)P(X_2 = x_2) \cdots P(X_n = x_n)$$

De forma análoga, para el caso continuo y en el supuesto de muestra aleatoria simple, podemos obtener que:

$$f(x_1, x_2, \dots, x_n) = f(x_1)f(x_2) \cdots f(x_n)$$

4.4. Estadísticos y su distribución en el muestreo.

Definimos como estadístico cualquier función de los parámetros muestrales siempre que no contenga ningún parámetro desconocido. Lo denotaremos en general por $T(\mathbf{X}) = T(x_1, \dots, x_n)$.

Dado que los elementos de la muestra son variables aleatorias, los estadísticos también serán variables aleatorias, con un campo de variación y una distribución de probabilidad propios y determinados por el campo de variación y distribución de la población. Su campo de variación constará de los valores que pueda tomar el estadístico para todos los elementos del espacio muestral, y su la probabilidad asociada a cada valor será igual a la suma de las probabilidades de todas las posibles muestras a partir de las cuales se obtenga ese valor. A la distribución de probabilidad asociada a cada estadístico se la llama distribución de probabilidad del estadístico en el muestreo. Si conocemos esta distribución de probabilidad podremos realizar afirmaciones probabilísticas sobre nuestro estadístico.

Es muy importante tener en cuenta que los parámetros poblacionales son constantes, aunque en general desconozcamos su valor, mientras que los estadísticos muestrales son variables aleatorias.

A aquellos estadísticos cuyo valor nos sirve para estimar algún parámetro de la población se les llama **estimadores**. Es por eso que la distribución del estadístico en el muestreo es tan importante, ya que nos puede dar información acerca de cuan próximo es el estimador resultante al parámetro estimado.

4.5. Función de distribución empírica y sus características.

La función de distribución de probabilidad de una variable aleatoria se define como $F(x) = P(X \leq x)$. De manera análoga, definimos la función de distribución empírica de una muestra:

Definición 16. Sea una población con una función de distribución $F(x)$. Sea una muestra aleatoria simple de la población, (x_1, \dots, x_n) . Designamos por $N(x)$ el número de elementos de esa muestra cuyo valor en menor o igual que x . Entonces, definimos la función de distribución empírica de la muestra aleatoria, que denotaremos por $F_n(x)$ como:

$$F_n(x) = \frac{N(x)}{n}$$

La función de distribución empírica no tiene relación directa con la función de distribución de la población ni la función de distribución en el muestreo, sin embargo existe una relación indirecta ya que se ha obtenido aleatoriamente a partir de la población y parece lógico deducir que puede proporcionar una imagen aproximada de la distribución de probabilidad de la población de la que se extrajo la muestra.

Es por ello que es conveniente obtener sus momentos, llamados momentos muestrales. Dado que esta función de distribución le asigna una probabilidad de $\frac{1}{n}$ a cada elemento de la muestra, sus valores serán:

- Momentos de orden r respecto del origen:

$$a_r = \frac{\sum_{i=1}^n x_i^r}{n}$$

- Momentos de orden r respecto de la media:

$$m_r = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^r}{n}$$

Que como podemos comprobar son estadísticos, y por tanto variables aleatorias.

Entre estos momentos, los más interesantes son la media muestral y la varianza muestral, a_1 y m_2 . Vamos a estudiar su esperanza y su varianza.

4.5.1. Esperanza y varianza de la media muestral.

4.5.1.1. Esperanza de la media muestral.

$$E(\bar{x}) = E\left(\frac{\sum_{i=1}^n x_i}{n}\right) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n E(x_i) = \frac{1}{n} n E(\xi) = E(\xi)$$

Ya que al ser una muestra aleatoria simple, los elementos de la muestra se distribuyen igual que la población y tendrán su misma esperanza. Por tanto, este resultado es válido para cualquier muestra aleatoria simple independientemente de la población de la que proceda.

4.5.1.2. Varianza de la media muestral.

$$V(\bar{x}) = V\left(\frac{\sum_{i=1}^n x_i}{n}\right) = \frac{1}{n^2} V\left(\sum_{i=1}^n x_i\right) = \frac{1}{n^2} n E(\xi) = E(\xi) = \mu$$

Y como las variables son independientes entre sí, por ser MAS:

$$\frac{1}{n^2} V\left(\sum_{i=1}^n x_i\right) = \frac{1}{n^2} \sum_{i=1}^n V(x_i) = \frac{V(\xi)}{n} = \frac{\sigma^2}{n}$$

Como podemos ver, siempre que la varianza de la población sea finita, la media de la muestra estará más concentrada en torno a la media poblacional cuanto mayor sea el tamaño de la muestra. En consecuencia, cuanto mayor sea el tamaño de la muestra más confianza tenemos en que la media muestral sea una buena estimación de la media poblacional.

Otro hecho de relevancia es que, como consecuencia del Teorema Central del Límite, independientemente del modelo de distribución de la variable poblacional, para tamaños muestrales elevados la media muestral aleatoria tiende a distribuirse como una normal con la esperanza y varianza anteriormente expuestas.

4.5.2. Esperanza y varianza de la varianza muestral.

4.5.2.1. Esperanza de la varianza muestral.

$$\begin{aligned} m_2 = S_x^2 &= \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n} = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu + \mu - \bar{x})^2}{n} = \\ &= \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2 - 2(x_i - \mu)(\bar{x} - \mu) + (\bar{x} - \mu)^2}{n} = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2}{n} - (\bar{x} - \mu)^2 \\ E(S_x^2) &= E\left(\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2}{n}\right) - E((\bar{x} - \mu)^2) = V(\xi) - \frac{v(\xi)}{n} = \frac{n-1}{n} \sigma^2 \end{aligned}$$

4.5.2.2. Varianza de la varianza muestral.

Esta demostración es bastante engorrosa. El resultado final es:

$$V(S_x^2) = \frac{\mu_4 - \sigma^4}{n} - 2\frac{\mu_4 - 2\sigma^4}{n^2} + \frac{\mu_4 - 3\sigma^4}{n^3}$$

4.6. Teorema de Glivenco-Cantelli.

Teorema 18. Sea (X_1, \dots, X_n) una muestra aleatoria simple obtenida de una población con función de distribución $F(x)$. Sea $F_n^*(x) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n I_{(-\infty, x]}(X_i)$ su función de distribución empírica. entonces se cumple que

$$\sup_{x \in \mathbb{R}} |F_n^*(x) - F(x)| \xrightarrow{c.s.} 0$$

El Teorema nos dice que si definimos una banda de amplitud ε arbitrariamente estrecha entorno a la distribución de probabilidad teórica de la población en estudio, para un tamaño de muestra suficientemente grande podemos asegurar con probabilidad 1 que la función de distribución empírica estará contenida en esa banda.

Capítulo 5

Distribuciones en el muestreo asociadas con poblaciones normales.

Distribuciones de la media, varianza y diferencia de medias. Estadísticos ordenados.
Distribución del mayor y menor valor. Distribución del recorrido.

5.1. Introducción.

La distribución normal está presente en muchos ámbitos de la ciencia, la economía y la ingeniería. Además, por el Teorema Central del Límite, sabemos que la suma de variables aleatorias independientes idénticamente distribuidas con media y varianza finitas converge en distribución a una normal. Por tanto, todos aquellos fenómenos que resulten de la adición de un gran número de efectos aleatorios que cumplan esta condición podrán describirse, al menos en primera aproximación, mediante una distribución normal.

5.2. Distribuciones en el muestreo asociadas con poblaciones normales.

Sabemos que la función característica de una suma de variables aleatorias independientes coincide con el producto de sus funciones características. También sabemos que $\varphi_{c\varepsilon}(t) = \varphi_{\varepsilon}(ct)$. Calculemos la función característica de una combinación lineal de variables normales, (X_1, \dots, X_n) :

$$\begin{aligned}\varphi_{a_1 X_1 + a_2 X_2 + \dots + a_n X_n}(t) &= \varphi_{X_1}(a_1 t) \varphi_{X_2}(a_2 t) \dots \varphi_{X_n}(a_n t) \\ \varphi_{a_1 X_1 + a_2 X_2 + \dots + a_n X_n}(t) &= e^{ia_1 t \mu - \frac{1}{2} \sigma^2 a_1^2 t^2} e^{ia_2 t \mu - \frac{1}{2} \sigma^2 a_2^2 t^2} \dots e^{ia_n t \mu - \frac{1}{2} \sigma^2 a_n^2 t^2} \\ \varphi_{a_1 X_1 + a_2 X_2 + \dots + a_n X_n}(t) &= e^{it(a_1 + a_2 + \dots + a_n)\mu - \frac{1}{2}(a_1^2 + a_2^2 + \dots + a_n^2)\sigma^2 t^2}\end{aligned}$$

Y por tanto una combinación lineal de variables aleatorias normales es otra variable aleatoria normal, así cuando tengamos estadísticos de poblaciones normales que sean combinación lineal de las observaciones, conoceremos su función de distribución muestral.

5.3. Distribuciones de la media, varianza y diferencia de medias.

5.3.1. Distribución de la media muestral de una población $N(\mu, \sigma)$.

5.3.1.1. Varianza Poblacional conocida.

Sabemos que $E(\bar{X}) = \mu$ y $Var(\bar{X}) = \frac{\sigma^2}{n}$ para cualquier población, sea o no normal.

Como la población es normal, $\bar{X} \sim N(\mu, \frac{\sigma}{\sqrt{n}})$ y por tanto:

$$\frac{\bar{X} - \mu}{\frac{\sigma}{\sqrt{n}}} \sim N(0, 1)$$

Capítulo 6

Estimación puntual I.

Propiedades de los estimadores puntuales. Error cuadrático medio. Estimadores insesgados, consistentes y suficientes.

6.1. Introducción.

Una parte de la inferencia estadística consiste en obtener estimaciones acerca de los parámetros que definen la distribución de probabilidad de una población. Así, si tenemos una población normal, sin conocer los valores de μ y σ^2 no podremos calcular las probabilidades de los distintos sucesos, ni podremos realizar deducciones sobre la población.

La estimación de un parámetro consistirá en utilizar los datos muestrales en combinación con algún estadístico. Hay dos formas de llevar a cabo esta tarea: mediante la **estimación puntual**, en la que buscamos un estimador que en conjunción con los datos muestrales nos de una estimación univaluada del parámetro, y la **estimación por intervalos**, en la que definimos un intervalo dentro del cual, de forma probable, se encontrará el parámetro.

Formalmente, sea una variable aleatoria, φ , cuya función de distribución, $F(x; \theta)$ depende del parámetro θ definido en el espacio paramétrico Θ , la estimación puntual busca encontrar un estadístico que nos permita estimar a partir de una muestra aleatoria el valor de θ .

A este estadístico que va a utilizar para estimar θ lo llamamos **estimador**, y lo representamos por $\hat{\theta}$. Este estimador será una función de las variables aleatorias que forman la muestra, y debe quedar completamente definido una vez se produce la realización de la muestra.

Dado que para estimar un mismo parámetro podemos definir infinidad de estimadores, será necesario por un lado, establecer que propiedades es deseable que tenga un estimador para ser útil a nuestro propósito, y por otro descubrir que procedimientos nos permiten obtener estimadores que cumplan esas propiedades deseables. Así, un estimador será una variable aleatoria, función de las variables aleatorias muestrales. Una estimación será una realización de esa variable aleatoria para una muestra determinada.

6.2. Propiedades de los estimadores.

Hemos visto que un estimador es un estadístico función de las variables aleatorias muestrales, y por tanto él mismo será una variable aleatoria con su función de distribución, su media y su varianza. De entre todos los estadísticos posibles, nos interesará utilizar como estimador aquel que nos produzca las mejores estimaciones del parámetro desconocido. Para ello definimos el **error cuadrático medio**, que utilizaremos como medida de la bondad del estimador.

Definición 17. Llamamos **error cuadrático medio** del estimador $\hat{\theta}$, y lo denotamos por $ECM(\hat{\theta})$ como el valor esperado del cuadrado de la diferencia entre el estimador $\hat{\theta}$ y el valor real de parámetro θ , es decir:

$$ECM(\hat{\theta}) = E \left[(\hat{\theta} - \theta)^2 \right]$$

Si desarrollamos esta expresión:

$$\begin{aligned} ECM(\hat{\theta}) &= E \left[(\hat{\theta} - \theta)^2 \right] = E \left[\hat{\theta}^2 - 2\hat{\theta}\theta + \theta^2 \right] = E \left[\hat{\theta}^2 \right] - 2E \left[\hat{\theta} \right] \theta + \theta^2 = E \left[\hat{\theta}^2 \right] - \left(E \left[\hat{\theta} \right] \right)^2 + \left(E \left[\hat{\theta} \right] \right)^2 - 2E \left[\hat{\theta} \right] \theta + \theta^2 \\ ECM(\hat{\theta}) &= V(\hat{\theta}) + \left(\theta - E \left[\hat{\theta} \right] \right)^2 \end{aligned}$$

Y vemos que el error cuadrático medio se tiene dos componentes:

- La varianza del estimador.
- El cuadrado de la diferencia entre el valor real del parámetro y la esperanza del estimador.

A la diferencia entre la esperanza del estimador y el valor real del parámetro la llamaremos **sesgo del estimador**.

Parecería que lo que debemos buscar, por tanto, es un estimador que minimice el error cuadrático medio. Sin embargo, esto no es tan sencillo. Dejando aparte la dificultad de calcular el *ECM* de todos los estimadores posibles, normalmente este depende del valor del parámetro a estimar, y suele ocurrir que no exista ningún estimador que lo minimice para todos los posibles valores del parámetro. Por tanto, deberemos buscar otros criterios.

A partir del error cuadrático medio podemos deducir que propiedades es deseable que tenga un estimador. Así, vemos que para que el error cuadrático medio sea pequeño la varianza del estimador ha de ser pequeña, y su esperanza debe estar lo más cercana posible al valor real del parámetro, a ser posible debe coincidir con este. A la propiedad de que el estimador tenga varianza mínima se le conoce como **eficiencia** del estimador. Si la esperanza de un estimador coincide con el valor del parámetro que estima, se dice que es **insesgado**, en otro caso se dirá que el estimador es sesgado. Así, buscaremos estimadores insesgados cuya varianza sea lo más pequeña posible.

Por otro lado, dado que la estimación se obtiene a partir de una muestra, esta debe ser lo más representativa posible de la población en estudio. Esto también se puede alcanzar incrementando el tamaño de la muestra hasta el límite en que dicho tamaño coincide con el tamaño de la población, en cuyo caso el *ECM* será cero, ya que solo hay una estimación que coincide con el valor del parámetro. Por tanto, parece lógico exigir que cuanto mayor sea el tamaño de la muestra mayor probabilidad haya de que el estimador esté próximo al valor del parámetro. Esta propiedad se conoce como **consistencia**.

Además de estas propiedades, nos encontramos con otras tres, no inmediatas, pero importantes: **suficiencia**, **invarianza** y **robustez**.

La propiedad de suficiencia refleja el hecho de que al estimar nuestro parámetro estamos resumiendo la información contenida en la muestra en un único valor, con la esperanza de que este valor conserve toda la información contenida en la muestra. Esta situación no se da siempre, pero cuando se da, se dice que nuestro estimador es **suficiente**.

La propiedad de invarianza refleja la conveniencia de que obtenido un estimador de un parámetro, el estimador de una función del parámetro sea la función del estimador original.

En cuanto a la robustez, normalmente al estimar un parámetro debemos realizar una serie de hipótesis sobre la población en estudio. Un estimador es robusto si desviaciones de las hipótesis iniciales no afectan a la bondad del estimador, o lo hacen de forma débil.

6.3. Estimadores insesgados, consistentes y suficientes.

6.3.1. Estimadores insesgados.

La función de densidad en el muestreo de un estimador dependerá del parámetro o parámetros poblacionales, por lo que la esperanza matemática del estimador será:

$$E(\hat{\theta}) = \int_{-\infty}^{\infty} \hat{\theta} g(\hat{\theta}; \theta) d\hat{\theta}$$

Como el estimador es función de los elementos muestrales, y la densidad conjunta de una muestra aleatoria simple de tamaño n será $f(x_1; \theta)f(x_2; \theta) \cdots f(x_n; \theta)$, la esperanza del estimador se puede calcular también como

$$E(\hat{\theta}) = \int_{-\infty}^{\infty} \cdots \int_{-\infty}^{\infty} \hat{\theta}(x_1, \dots, x_n) f(x_1; \theta) \cdots f(x_n; \theta) dx_1 \cdots dx_n = \int_{\mathbf{X}} \hat{\theta}(\mathbf{X}) L(\mathbf{X}; \theta) d\mathbf{X}$$

Así, en general podemos expresar la esperanza matemática del estimador como:

$$E(\hat{\theta}) = \theta + b(\theta)$$

Ya hemos visto que $b(\theta)$ recibe el nombre de **sesgo** del estimador. Si es cero para todos los posibles valores de θ , diremos que el estimador es insesgado. Si es mayor que cero, diremos que el estimador tiene un sesgo

positivo y por tanto sobreestima el parámetro. Si es menor que cero, diremos que el estimador tiene un sesgo negativo y por tanto subestima el parámetro.

Si un estimador es insesgado, no existirá error sistemático si lo utilizamos para estimar un parámetro. Un estimador es **asintóticamente insesgado** cuando $b(\hat{\theta}) \rightarrow \theta$ cuando $n \rightarrow \infty$. La insesgadez es una propiedad del estimador, no de una estimación concreta. Para verificar si un estimador es insesgado solo hay que calcular su esperanza matemática.

6.3.1.1. Propiedades de los estimadores insesgados.

1. Si dos estimadores $\hat{\theta}_1, \hat{\theta}_2$ de un mismo parámetro son insesgados, entonces para cualquier número c tal que $c \in (0, 1)$ el estimador definido por $\hat{\theta} = c\hat{\theta}_1 + (1 - c)\hat{\theta}_2$ es insesgado.

$$E(\hat{\theta}) = E[c\hat{\theta}_1 + (1 - c)\hat{\theta}_2] = cE(\hat{\theta}_1) + (1 - c)E(\hat{\theta}_2) = \theta$$

2. El momento muestral de orden r respecto al origen es un estimador insesgado del momento poblacional respecto al origen del mismo orden.

$$E(a_r) = E\left[\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i^r\right] = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n E(x_i^r) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \alpha_r = \alpha_r$$

3. El estimador $\hat{\mu} = \sum_{i=1}^n c_i x_i$ es un estimador insesgado de la media poblacional siempre que $\sum_{i=1}^n c_i = 1$.

$$E\left[\sum_{i=1}^n c_i x_i\right] = \sum_{i=1}^n c_i E(x_i) = \mu \sum_{i=1}^n c_i = \mu \Leftrightarrow \sum_{i=1}^n c_i = 1$$

6.3.2. Estimadores consistentes.

A medida que el tamaño de la muestra aumenta, tenemos cada vez más información acerca de la población. Por tanto, será deseable utilizar estimadores cuya bondad aumente a medida que aumenta el tamaño de la muestra. Bajo este concepto es bajo el que se sitúa la propiedad de la consistencia de un estimador. Para ello nos basaremos en los criterios de convergencia de variables aleatorias.

Definición 18. Diremos que una sucesión de estimadores de un parámetro θ , $\{\hat{\theta}_n\}$ es consistente si converge en probabilidad hacia el valor del parámetro θ , es decir, si:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} P\left(\left|\hat{\theta}_n - \theta\right| \leq \varepsilon\right) = 1$$

O, de forma equivalente

$$\lim_{n \rightarrow \infty} P\left(\left|\hat{\theta}_n - \theta\right| > \varepsilon\right) = 0$$

Para todos los valores posibles de θ y para todo $\varepsilon > 0$.

Si definimos la sucesión de estimadores como el mismo estimador para tamaños cada vez mayores de muestra, la definición implica que para un estimador consistente al aumentar la muestra aumenta la probabilidad de que el valor de la estimación esté muy cercano al valor del parámetro a estimar. Es decir, la varianza del estimador disminuirá y su sesgo, si lo tiene, también será cada vez menor. Más formalmente, si consideramos la desigualdad de Tchebichev:

$$P\left(\left|\hat{\theta}_n - \theta\right| > \varepsilon\right) \leq \frac{E(\hat{\theta}_n - \theta)^2}{\varepsilon^2}$$

Y como

$$E(\hat{\theta}_n - \theta)^2 = V(E(\hat{\theta}_n)) + b^2(E(\hat{\theta}_n))$$

Sustituyendo y tomando límites:

$$\begin{aligned} \lim_{n \rightarrow \infty} P\left(\left|\hat{\theta}_n - \theta\right| > \varepsilon\right) &\leq \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{E(\hat{\theta}_n - \theta)^2}{\varepsilon^2} \\ &= \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{V(\hat{\theta}_n) + b^2(\hat{\theta}_n)}{\varepsilon^2} \end{aligned}$$

Y por tanto, para que se cumpla que $\lim_{n \rightarrow \infty} P\left(\left|\hat{\theta}_n - \theta\right| > \varepsilon\right) = 0$ es suficiente que $\lim_{n \rightarrow \infty} V(\hat{\theta}_n) = 0$ y $\lim_{n \rightarrow \infty} b(\hat{\theta}_n) = \theta$. Esta condición no es necesaria.

6.3.2.1. Propiedades de los estimadores consistentes.

1. Si $\hat{\theta}$ es un estimador consistente de θ , y sea g una función continua, entonces $g(\hat{\theta})$ es un estimador consistente de $G(\theta)$.
2. Los momentos muestrales con respecto al origen son estimadores consistentes de sus correspondientes momentos poblacionales.
3. Los momentos muestrales centrales son estimadores consistentes de sus correspondientes momentos poblacionales.

Estimador óptimo asintóticamente normal**6.3.3. Estimadores suficientes.**

Hemos visto que los estimadores no son más que estadísticos que utilizamos para resumir la información que está presente en nuestra muestra aleatoria simple. Cabe preguntarse por tanto, si al efectuar ese resumen no estaremos perdiendo alguna parte de la información que contiene la muestra sobre el parámetro a estimar. Esto nos lleva a definir el concepto de suficiencia: intuitivamente, un estimador es suficiente si contiene toda la información acerca del parámetro a estimar que está presente en la muestra original. Claramente será deseable trabajar con estimadores suficientes.

Un estimador resume toda la información presente en la muestra acerca de un parámetro si una vez fijado el valor del estimador, la posible variabilidad de la muestra no está ligada al parámetro en cuestión, más formalmente, si la distribución de probabilidad de la muestra condicionada al valor del estimador no depende del parámetro a estimar. Formalmente:

Definición 19. Sea (X_1, \dots, X_n) una muestra aleatoria simple que proviene de una población cuya distribución de probabilidad depende de un parámetro θ desconocido. Diremos que el estadístico o estimador $T = T(X_1, \dots, X_n)$ es suficiente para el parámetro θ si la distribución condicionada de (X_1, \dots, X_n) dado el valor del estadístico $T = t$ no depende del valor del parámetro θ .

Esta definición nos proporciona una forma de comprobar si un estimador es suficiente, pero no nos permite encontrar uno. El teorema de factorización de Fischer-Neyman nos permite comprobar si un estadístico es suficiente de forma más sencilla, además de permitirnos encontrar un estimador suficiente.

Teorema 19. Teorema de factorización de Fischer-Neymann:

Sea (X_1, \dots, X_n) una muestra aleatoria simple que proviene de una población con función de distribución $F(x; \theta)$ y sea la función de cuantía de la muestra $P(x_1, \dots, x_n; \theta) = P_\theta(X_1 = x_1, \dots, X_n = x_n)$, o la función de densidad de la muestra $f(x_1, \dots, x_n; \theta)$, entonces el estadístico $T = T(X_1, \dots, X_n)$ es suficiente para el parámetro θ si y solo si se puede escribir:

$$P(x_1, \dots, x_n; \theta) = g(T(X_1, \dots, X_n); \theta) \cdot h(x_1, \dots, x_n)$$

o

$$f(x_1, \dots, x_n; \theta) = g(T(X_1, \dots, X_n); \theta) \cdot h(x_1, \dots, x_n)$$

donde g depende de θ y de la muestra a través del estadístico T y h solo depende de la muestra.

Teorema 20. Si el estadístico T_1 es suficiente y es función con inversa única del estadístico T_2 , $T_1 = f(T_2)$, entonces el estadístico T_2 también es suficiente.

Teorema 21. Si los estadísticos T_1 y T_2 son suficientes, están relacionados funcionalmente.

Cuando la población de estudio depende de dos parámetros, es interesante determinar dos estadísticos que sean conjuntamente suficientes para los dos parámetros, es decir, que entre ambos resuman la totalidad de información de la muestra para ambos parámetros. En este caso, el teorema se puede escribir así:

Teorema 22. Teorema de factorización de Fischer-Neymann:

Sea (X_1, \dots, X_n) una muestra aleatoria simple que proviene de una población con función de distribución $F(x; \theta_1, \theta_2)$ y sea la función de cuantía de la muestra $P(x_1, \dots, x_n; \theta_1, \theta_2) = P_{\theta_1, \theta_2}(X_1 = x_1, \dots, X_n = x_n)$, o la función de densidad de la muestra $f(x_1, \dots, x_n; \theta_1, \theta_2)$, entonces los estadísticos $T_1 = T_1(X_1, \dots, X_n)$ y $T_2 = T_2(X_1, \dots, X_n)$ son conjuntamente suficientes para los parámetros θ_1 y θ_2 si y solo si se puede escribir:

$$P(x_1, \dots, x_n; \theta_1, \theta_2) = g(T_1(X_1, \dots, X_n), T_2(X_1, \dots, X_n); \theta_1, \theta_2) \cdot h(x_1, \dots, x_n)$$

o

$$f(x_1, \dots, x_n; \theta_1, \theta_2) = g(T_1(X_1, \dots, X_n), T_2(X_1, \dots, X_n); \theta_1, \theta_2) \cdot h(x_1, \dots, x_n)$$

6.3.3.1. Estadístico minimal suficiente.

El concepto de suficiencia nos permite buscar un estadístico que contenga toda la información presente en la muestra acerca del parámetro a estimar. Ahora buscamos el **estadístico minimal suficiente**, entendiendo por éste un estadístico que resuma la información contenida en la muestra lo más posible, pero que siga siendo suficiente.

Definición 20. Diremos que un estadístico es **minimal suficiente** para un parámetro, θ , si es suficiente y cualquier reducción de la información definida por él ya no es suficiente.

Método de Lehmann y Scheffé para obtener un estadístico minimal suficiente: Si partimos de dos muestras aleatorias simples de igual tamaño, (X_1, \dots, X_n) e (Y_1, \dots, Y_n) , cuyas respectivas funciones de verosimilitud son:

$$L(x_1, \dots, x_n; \theta) = f(x_1, \dots, x_n; \theta) = \prod_{i=1}^n f(x_i; \theta)$$

$$L(y_1, \dots, y_n; \theta) = f(y_1, \dots, y_n; \theta) = \prod_{i=1}^n f(y_i; \theta)$$

Si podemos encontrar una función $g(x_1, \dots, x_n)$ tal que el cociente de las verosimilitudes no dependa de θ si y solo si $g(x_1, \dots, x_n) = g(y_1, \dots, y_n)$, entonces $g(x_1, \dots, x_n)$ es el estimador minimal suficiente de θ .

En el caso de tener k parámetros deberíamos encontrar k funciones para las que el cociente de verosimilitudes no dependa de los parámetros si y solo si $g_i(x_1, \dots, x_n) = g_i(y_1, \dots, y_n)$ para todo i .

6.3.3.2. Relación entre eficiencia y suficiencia.

Sabemos que si un estimador $\hat{\theta}$ es insesgado y su varianza alcanza la cota de Cramer-Rao, se verifica que

$$\frac{\partial \ln dF_n(x_1, \dots, x_n; \theta)}{\partial \theta} = A(\theta)(\hat{\theta} - \theta)$$

Si definimos:

$$\frac{\partial \ln g(\hat{\theta}, \theta)}{\partial \theta} = A(\theta)(\hat{\theta} - \theta)$$

Tendremos:

$$\frac{\partial \ln dF_n(x_1, \dots, x_n; \theta)}{\partial \theta} = \frac{\partial \ln g(\hat{\theta}, \theta)}{\partial \theta}$$

si integramos y expresamos la constante de integración como $\ln h(x_1, \dots, x_n)$, tenemos:

$$\ln dF_n(x_1, \dots, x_n; \theta) = \ln g(\hat{\theta}, \theta) + \ln h(x_1, \dots, x_n)$$

y por tanto:

$$dF_n(x_1, \dots, x_n; \theta) = g(\hat{\theta}, \theta)h(x_1, \dots, x_n)$$

que, aplicando el criterio de factorización de Fischer-Neymann, nos dice que el estimador es suficiente. Es decir, un estimador eficiente e insesgado es siempre suficiente.

6.3.3.3. Estimadores suficientes y estimadores UMVUE.

La suficiencia desempeña un papel importante en la obtención de estimadores insesgados uniformemente de mínima varianza.

Teorema 23. Teorema de Rao-Blackwell:

Sea una población con función de densidad representada por $f(x; \theta)$, sea $\hat{\theta}$ un estimador insesgado del parámetro θ y sea T un estadístico suficiente del mismo parámetro. Entonces, si definimos $g(T) = E[\hat{\theta}/T]$ se verifica:

- $g(T)$ es un estadístico, y es función del estadístico suficiente.
- $E[g(T)] = \theta$.
- $V(g(T)) \leq V(\hat{\theta})$.

Es decir, el estadístico $g(T)$ es función del estadístico suficiente, es un estimador insesgado de θ y su varianza es menor que la del estimador original.

Así, si tenemos un estimador insesgado y un estadístico suficiente, podemos usarlos para obtener un estimador insesgado de menor varianza.

Capítulo 7

Estimación puntual II.

Estimadores de mínima varianza. Estimadores eficientes. Estimadores robustos. Estimadores Bayesianos.

7.1. Introducción.

Una parte de la inferencia estadística consiste en obtener estimaciones acerca de los parámetros que definen la distribución de probabilidad de una población. Así, si tenemos una población normal, sin conocer los valores de μ y σ^2 no podremos calcular las probabilidades de los distintos sucesos, ni podremos realizar deducciones sobre la población.

La estimación de un parámetro consistirá en utilizar los datos muestrales en combinación con algún estadístico. Hay dos formas de llevar a cabo esta tarea: mediante la **estimación puntual**, en la que buscamos un estimador que en conjunción con los datos muestrales nos de una estimación univaluada del parámetro, y la **estimación por intervalos**, en la que definimos un intervalo dentro del cual, de forma probable, se encontrará el parámetro.

Formalmente, sea una variable aleatoria, φ , cuya función de distribución, $F(x; \theta)$ depende del parámetro θ definido en el espacio paramétrico Θ , la estimación puntual busca encontrar un estadístico que nos permita estimar a partir de una muestra aleatoria el valor de θ .

A este estadístico que va a utilizar para estimar θ lo llamamos **estimador**, y lo representamos por $\hat{\theta}$. Este estimador será una función de las variables aleatorias que forman la muestra, y debe quedar completamente definido una vez se produce la realización de la muestra.

Dado que para estimar un mismo parámetro podemos definir infinidad de estimadores, será necesario por un lado, establecer que propiedades es deseable que tenga un estimador para ser útil a nuestro propósito, y por otro descubrir que procedimientos nos permiten obtener estimadores que cumplan esas propiedades deseables. Así, un estimador será una variable aleatoria, función de las variables aleatorias muestrales. Una estimación será una realización de esa variable aleatoria para una muestra determinada.

7.2. Estimadores de mínima varianza.

Sabemos que a la hora de utilizar un estimador puntual para estimar un parámetro asociado a una población que queremos estudiar, una buena medida de la bondad de ese estimador es su error cuadrático medio, es decir, $ECM(\hat{\theta}) = E[(\hat{\theta} - \theta)^2]$, siendo mejor estimador aquel cuyo ECM sea menor. Como sabemos que el error cuadrático medio se puede descomponer como la suma de la varianza del estimador y el cuadrado de su sesgo, nos interesará buscar estimadores que, además de ser insesgados, tengan una varianza lo menor posible. Sabemos que en general no es posible encontrar un estimador que minimice el error cuadrático medio para todos los valores posibles del parámetro. Sin embargo, si que se puede buscar aquel estimador que, siendo insesgado, minimice el error cuadrático medio. Esto equivale a encontrar el estimador insesgado que minimice la varianza. A este estimador se le llama **estimador insesgado de varianza mínima**.

Si además se verifica que la varianza es mínima para todos los posibles valores del parámetro a estudiar, entonces el estimador recibe el nombre de **estimador insesgado uniformemente de mínima varianza** (UMVUE por sus siglas en inglés.)

Definición 21. Diremos que un estimador insesgado para un parámetro θ , $\hat{\theta}_0$ es **insesgado y uniformemente de mínima varianza** si dado cualquier otro estimador insesgado de θ , $\hat{\theta}$ se verifica que $V(\hat{\theta}_0) \leq V(\hat{\theta})$ para todos los valores posibles de θ .

Para obtener el estimador insesgado y uniformemente de mínima varianza tendríamos que calcular las varianzas de todos los estimadores posibles de nuestro parámetro, lo cual es claramente inasumible. Para ayudarnos en esta tarea disponemos de la cota de Fretchet-Cramer-Rao, que nos da una cota inferior a la varianza del estimador.

Teorema 24. *Sea (X_1, \dots, X_n) una muestra aleatoria simple proveniente de una población con una densidad de probabilidad $f(x; \theta)$. Designamos la función de densidad conjunta de la muestra por:*

$$L(x_1, \dots, x_n; \theta) = dF_n(x_1, \dots, x_n; \theta) = f_n(x_1, \dots, x_n; \theta)$$

y sea $\hat{\theta}$ un estimador insesgado de θ , entonces si se verifican las condiciones de regularidad de Wolfowitz la varianza del estimador está acotada inferiormente según la siguiente desigualdad:

$$V(\hat{\theta}) \geq \frac{1}{E \left[\left(\frac{\partial \ln dF_n}{\partial \theta} \right)^2 \right]}$$

o bien, si la función de densidad de la población es $f(x; \theta)$

$$V(\hat{\theta}) \geq \frac{1}{nE \left[\left(\frac{\partial \ln f(x; \theta)}{\partial \theta} \right)^2 \right]}$$

$$V(\hat{\theta}) \geq \frac{1}{-nE \left[\frac{\partial^2 \ln f(x; \theta)}{\partial \theta^2} \right]}$$

Las **condiciones de regularidad de Wolfowitz** son:

- El intervalo de variación de θ , D , es un intervalo abierto del eje real que nunca se reduce a un punto.
- El campo de variación de la variable aleatoria X que define la población no depende del parámetro θ .
- Para casi todo X y todo θ existe $\frac{\partial \ln dF_n}{\partial \theta}$.
- Se pueden diferenciar bajo el signo integral las expresiones $E[1]$ y $E[\hat{\theta}]$.
- Se verifica que:

$$E \left[\left(\frac{\partial \ln dF_n}{\partial \theta} \right)^2 \right] > 0, \forall \theta \in D$$

Fischer llamó a la expresión $E \left[\left(\frac{\partial \ln dF_n}{\partial \theta} \right)^2 \right]$ **cantidad de información de la muestra**, es decir, la

cantidad de información que una muestra de tamaño n proporciona sobre el parámetro, medida en el sentido de la varianza de la variabilidad de la función de densidad respecto al parámetro.

Si el estimador hubiera sido insesgado, la cota sería la siguiente:

$$V(\hat{\theta}) \geq \frac{1 + \frac{\partial b(\hat{\theta})}{\partial \theta}}{E \left[\left(\frac{\partial \ln dF_n}{\partial \theta} \right)^2 \right]}$$

La cota FCR nos da un límite inferior para la varianza del estimador, pero esto no implica que la varianza de un estimador UMVUE sea igual a la de la cota. Es decir, puede haber un estimador UMVUE cuya varianza sea mayor que la cota de FCR.

7.3. Estimadores eficientes.

La insesgadez es una propiedad deseable en un estimador, pero por si sola no es suficiente para determinar si un estimador es útil, ya que solo requiere que el valor esperado del estimador sea igual al parámetro a estimar, y no requiere que haya valores del estimador estén próximos al mismo. Así, es deseable que los valores que tome el estimador para distintas muestras valores próximos unos de otros, de tal manera que su varianza sea pequeña. Así, ante dos estimadores insesgados, resultará más fiable aquel que presente una menor varianza. Definimos la eficiencia de un estimador comparando su varianza con la varianza de los demás estimadores insesgados. Así, el **estimador más eficiente** de un conjunto de estimadores insesgados será aquel que tenga una varianza menor.

Definición 22. Estimador eficiente:

*Diremos que un estimador $\hat{\theta}$ del parámetro poblacional θ es **eficiente** si es insesgado y además su varianza alcanza la cota de Fretcher-Cramer-Rao.*

Por tanto, un estimador eficiente será un estimador insesgado y uniformemente de mínima varianza cuya varianza coincide con la cota inferior de FCR. Estos estimadores son muy útiles en toda la inferencia, por lo que se intentarán obtener siempre que existan.

Definición 23. *Se define la **eficiencia de un estimador insesgado** $\hat{\theta}$ del parámetro poblacional θ como:*

$$eff.(\hat{\theta}) = \frac{Cota\ F.C.R.}{V(\hat{\theta})}$$

verificándose que $eff.(\hat{\theta}) \leq 1$

Así, dados dos estimadores del mismo parámetro, el más eficiente será el que tenga una eficiencia mayor. También podemos introducir el concepto de **eficiencia relativa**:

$$eff. relativa(\hat{\theta}_1, \hat{\theta}_2) = \frac{V(\hat{\theta}_2)}{V(\hat{\theta}_1)} = \frac{eff.(\hat{\theta}_1)}{eff.(\hat{\theta}_2)}$$

Si $eff. relativa(\hat{\theta}_1, \hat{\theta}_2) > 1$ $\hat{\theta}_1$ es más eficiente que $\hat{\theta}_2$. Si $eff. relativa(\hat{\theta}_1, \hat{\theta}_2) < 1$ $\hat{\theta}_2$ es más eficiente que $\hat{\theta}_1$. Si $eff. relativa(\hat{\theta}_1, \hat{\theta}_2) = 1$ ambos estimadores son igual de eficientes.

Teorema 25. *Si un estimador $\hat{\theta}$ es insesgado, su varianza alcanza la cota de Fretcher-Cramer-Rao si se verifica:*

$$\frac{\partial \ln dF_n}{\partial \theta} = A(\theta)(\hat{\theta} - \theta)$$

siendo $A(\theta)$ una expresión que no depende de $\hat{\theta}$.

Teorema 26. *Si un estimador $\hat{\theta}$ es eficiente, entonces se verifica que:*

$$V(\hat{\theta}) = \frac{1}{A(\theta)}$$

Definición 24. *Diremos que un estimador $\hat{\theta}$ es asintóticamente eficiente si se cumple que:*

$$\lim_{n \rightarrow \infty} V(\hat{\theta}) = Cota\ de\ Frechet-Cramer-Rao$$

7.4. Estimadores robustos.

Un procedimiento estadístico es robusto si su comportamiento es relativamente insensible a desviaciones sobre las hipótesis iniciales en la que se haya basado su desarrollo. Dado que para encontrar estimadores normalmente necesitamos hacer hipótesis sobre la población en estudio, es conveniente contar con estimadores que sean lo más robustos posibles. Por ejemplo, es frecuente suponer la distribución de probabilidad de la variable aleatoria en estudio conocida, pero en general esto no es así, sino que se formula una hipótesis acerca de la misma. Si la distribución de probabilidad es distinta de la supuesta, y esta diferencia no es muy significativa y el procedimiento estadístico es insensible a estos cambios, se dice que el estimador es robusto.

Definición 25. *Diremos que un estimador es **robusto** cuando pequeños cambios en las hipótesis de partida del procedimiento de estimación no producen variaciones significativas en los resultados obtenidos.*

7.5. Estimadores Bayesianos.

Hasta ahora hemos estudiado la estimación puntual desde el punto de vista de la teoría del muestreo, que se basa en interpretar la probabilidad como una frecuencia relativa. Pasaremos ahora a estudiar el enfoque bayesiano de la inferencia estadística, en lo que se refiere a la estimación de parámetros.

En el enfoque bayesiano, un parámetro es visto como una variable aleatoria a la que se asigna una distribución de probabilidad a priori con base en el grado de creencia sobre la distribución del mismo, que se modifica con la información obtenida de la muestra, para obtener la distribución a posteriori. Con esta distribución a posteriori formularemos inferencias respecto al parámetro. Este enfoque resulta muy útil en aquellas situaciones en las que el parámetro a estimar no puede considerarse una cantidad fija, sino que puede variar dependiendo de las características del entorno.

Dado que consideramos el parámetro a estimar como una variable aleatoria, lo designamos por Θ , y por θ a la realización de dicha variable aleatoria. Suponemos que Θ es una variable aleatoria continua con una función de densidad incondicional a priori $f_{\Theta}(\theta)$, la cual refleja las creencias previas acerca de Θ . Si tomamos una muestra aleatoria simple de tamaño n (n variables aleatorias idénticamente distribuidas), X_1, \dots, X_n su función de densidad condicionada común será $f(x|\theta)$, y la función de densidad conjunta:

$$L(x_1, x_2, \dots, x_n|\theta) = f(x_1|\theta)f(x_2|\theta) \cdots f(x_n|\theta)$$

Como decimos que Θ es una variable aleatoria, el objetivo es estimar el valor particular θ para el cual la evidencia muestral que representa la densidad conjunta se encuentra condicionada. Por tanto, la función de densidad a posteriori de Θ será, aplicando el teorema de Bayes:

$$f(\theta|x_1, x_2, \dots, x_n) = \frac{L(x_1, x_2, \dots, x_n|\theta)f_{\Theta}(\theta)}{\int_{\Theta} L(x_1, x_2, \dots, x_n|\theta)f_{\Theta}(\theta)d\theta}$$

El denominador de esta expresión se denomina distribución predictiva, y representa la ponderación de todas las distribuciones posibles del parámetro, ponderados según la importancia que de a cada una la distribución a priori.

En la práctica, el cálculo se simplifica si observamos que el denominador no depende de θ , y actúa solo como constante normalizadora de la distribución a posteriori, para que su integral sea la unidad. Por tanto, vemos que la distribución a posteriori es proporcional a la distribución a priori multiplicada por la verosimilitud de la muestra. Por tanto, la distribución a posteriori combina la información previa de la que se dispone, representada por la distribución a priori, con la información aportada por la muestra. Si la distribución a priori es más o menos constante sobre el espacio paramétrico, la distribución a priori coincide con la verosimilitud, y se dice que la distribución a priori es no informativa.

Para tamaños muestrales grandes, se puede demostrar que en condiciones muy generales la distribución a posteriori está dominada por la verosimilitud, y adquiere una distribución aproximadamente normal con media y varianza coincidentes con la del estimador de máxima verosimilitud. En consecuencia, en estos casos el estimador bayesiano y el de máxima verosimilitud conducen a los mismos resultados.

Para obtener una estimación de θ necesitamos elegir una característica numérica de la distribución a posteriori que nos parezca representativa de la misma. Hay dos opciones:

- Elegir como estimación la moda de la distribución a posteriori, que es el valor más probable una vez observada la muestra. Esta situación tiene la misma justificación que la estimación de máxima verosimilitud en el contexto clásico.
- Elegir una función de pérdida que represente la consecuencia de haber escogido un valor de θ erróneo. Esta función debe ser una función no negativa de θ y su estimación, de manera que sea cero si coinciden.

Al depender también de θ , la función de pérdida también es una variable aleatoria. El estimador bayesiano del parámetro será aquél que minimice la esperanza de la función de pérdida.

Es obvio que para poder estimar el parámetro se debe especificar una función de pérdida. Esto es una tarea difícil, ya que las consecuencias no son siempre medibles. En muchos casos una función de pérdida razonable puede ser la forma cuadrática: $l(\theta, t) = (t - \theta)^2$. Para esta forma, se puede demostrar que el estimador de Bayes equivale a la distancia a posteriori de Θ .

Capítulo 8

Métodos de estimación.

Método de los momentos. Método de la mínima X2. Método de la mínima varianza. Método de los mínimos cuadrados. Métodos Bayesianos.

8.1. Introducción.

Dentro del proceso de inferencia estadística sobre una población, en el que queremos obtener estimadores para los parámetros que caracterizan esa población, sabemos que hay una serie de propiedades deseables en esos estimadores (insesgadez, consistencia, eficiencia). Otro problema es cómo obtener estimadores que presenten estas propiedades. Para ello veremos varios métodos de obtención de estimadores, y revisaremos que propiedades cumplen los estimadores obtenidos mediante esos métodos.

8.2. Método de los momentos.

Este método fue introducido por K. Pearson, y es el método general más antiguo. Consiste en igualar tantos momentos poblacionales como parámetros haya que estimar a sus correspondientes momentos muestrales, y resolver el sistema de ecuaciones así resultante para obtener los parámetros a estimar.

De manera formal, sea una población con una función de probabilidad $P(x; \theta_1, \theta_2, \dots, \theta_k)$ o bien una función de densidad $f(x; \theta_1, \theta_2, \dots, \theta_k)$, sea ésta discreta o continua, en las cuales aparecen k parámetros desconocidos que pretendemos estimar a partir de una muestra aleatoria simple de tamaño n , (X_1, X_2, \dots, X_n) . Designamos por $\alpha_1, \dots, \alpha_k$ los k primeros momentos con respecto al origen de la población, y por a_1, \dots, a_k los k primeros momentos muestrales respecto al origen. Igualando los momentos poblacionales a sus correspondientes momentos muestrales tenemos el sistema de ecuaciones:

$$\begin{aligned}\alpha_1 &= \int_{-\infty}^{\infty} x^1 f(x; \theta_1, \theta_2, \dots, \theta_k) dx = \sum_{i=1}^n \frac{x_i^1}{n} = a_1 \\ \alpha_2 &= \int_{-\infty}^{\infty} x^2 f(x; \theta_1, \theta_2, \dots, \theta_k) dx = \sum_{i=1}^n \frac{x_i^2}{n} = a_2 \\ \alpha_k &= \int_{-\infty}^{\infty} x^k f(x; \theta_1, \theta_2, \dots, \theta_k) dx = \sum_{i=1}^n \frac{x_i^k}{n} = a_k\end{aligned}$$

Y resolviendo este sistema de ecuaciones para los parámetros a estimar, obtenemos los estimadores.

8.2.1. Propiedades de los estimadores.

- **Insesgadez:** Si los parámetros que vamos a estimar son momentos poblacionales, el estimador obtenido por el método de los momentos es insesgado. En este caso, $\hat{\alpha}_j = a_j = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i^j$, y se puede demostrar fácilmente que $E(\hat{\alpha}_j) = \alpha_j$.
- **Consistencia:** Bajo condiciones bastante generales estos estimadores son consistentes. La demostración se basa en la consistencia de los momentos poblacionales como estimadores de los momentos muestrales.

- **Normalidad asintótica:** Si los parámetros desconocidos que pretendemos estimar son los momentos poblacionales, estos estimadores son asintóticamente normales. Se demuestra teniendo en cuenta que los momentos muestrales son variables aleatorias resultantes de la suma de n variables aleatorias IID y con la misma esperanza y varianza, por el Teorema Central del Límite, su distribución tenderá a una

$$N(\alpha_j, \sqrt{\frac{\alpha_{2j} - \alpha_j^2}{n}}).$$

En resumen, estos estimadores son consistentes, pero en general insesgados y por tanto no eficientes. Es por esto que este método no se utiliza demasiado. Además, este método no utiliza la distribución de probabilidad de la población, solo utiliza los momentos, por lo que se pierde información.

8.3. Método de la mínima X2.

Es un método general para la obtención de estimadores puntuales que se aplica solo cuando hay una gran cantidad de datos, tanto en distribuciones discretas como en distribuciones continuas con datos agrupados. Supongamos una población representada por la variable aleatoria X cuya función de probabilidad depende de k parámetros, $p(x; \theta_1, \dots, \theta_k)$. Suponemos que el campo de variación de la variable aleatoria lo dividimos en r subconjuntos excluyentes, S_1, \dots, S_r , a los que podremos asociar una probabilidad $p_i(\theta_1, \dots, \theta_k) = P(X \in S_i) > 0$, con $\sum_{i=1}^r p_i = 1$.

Tomamos una muestra aleatoria de tamaño n , y presentamos la muestra como una distribución de frecuencias según el número de observaciones que pertenecen a los r grupos que hemos definido, n_1, \dots, n_r con $\sum_{i=1}^r n_i = n$.

Por tanto, tenemos por un lado la probabilidad teórica que le corresponde a cada conjunto, y por otro las frecuencias relativas obtenidas a partir de la muestra aleatoria simple. Parece lógico tomar como estimadores de los parámetros para la muestra obtenida aquellos que minimicen la diferencia entre ambas distribuciones, y para ello minimizaremos los cuadrados de las diferencias, usando como medida de la discrepancia la expresión:

$$\sum_{i=1}^r c_i \left(\frac{n_i}{n} - p_i(\theta_1, \dots, \theta_k) \right)^2$$

Pearson demostró que si tomamos $c_i = \frac{n}{p_i(\theta_1, \dots, \theta_k)}$ obtenemos una medida de la desviación con propiedades relativamente fáciles, y de cierto interés para estudiar la desviación entre las distribuciones. Por tanto, tenemos que:

$$\chi^2 = \sum_{i=1}^r \frac{n}{p_i(\theta_1, \dots, \theta_k)} \left(\frac{n_i}{n} - p_i(\theta_1, \dots, \theta_k) \right)^2 = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - np_i(\theta_1, \dots, \theta_k))^2}{np_i(\theta_1, \dots, \theta_k)}$$

que sigue una distribución χ_{r-k-1}^2 .

El método de la mínima χ^2 escoge los estimadores de manera que el valor de χ^2 sea mínimo. Así pues, se deriva respecto a los θ y se iguala a cero. Resolviendo el sistema resultante para los parámetros obtenemos sus estimadores.

Los estimadores de mínima χ^2 son asintóticamente equivalentes al estimador de máxima verosimilitud. Sin embargo, para n pequeños no se puede asegurar nada, pues el estimador de mínima χ^2 no tiene por qué ser función del estimador suficiente si existe.

En general son estimadores sesgados y no eficientes.

8.4. Método de la mínima varianza.

Es un método analítico, y consiste en hacer mínima la varianza del estimador. La técnica que se utiliza es encontrar ese mínimo condicionado por las restricciones que queramos imponer al estimador mediante multiplicadores de Lagrange. Se buscan estimadores lineales insesgados, es decir, estimadores insesgados que sean función lineal de las observaciones muestrales. Veamos dos aplicaciones:

8.4.1. Estimador de varianza mínima de la media poblacional.

Sea el estimador lineal $\hat{\mu} = a_1 X_1 + \dots + a_n X_n$, como ha de ser insesgado,

$$E[\hat{\mu}] = E[a_1 X_1 + \dots + a_n X_n] = a_1 E[X_1] + \dots + a_n E[X_n] = \mu \sum_{i=1}^n a_i = \mu$$

y por tanto, se tiene que cumplir que $\sum_{i=1}^n a_i = 1$ para que el estimador sea insesgado. La varianza del estimador será:

$$V(\hat{\mu}) = V(a_1 X_1 + \cdots + a_n X_n) = a_1^2 E(X_1) + \cdots + a_n^2 V(X_n) = \sigma^2 \sum_{i=1}^n a_i^2$$

Y como la varianza ha de ser mínima, aplicamos el método de los multiplicadores de Lagrange:

$$\begin{aligned}\phi &= \sigma^2 \sum_{i=1}^n a_i^2 + \lambda \left(\sum_{i=1}^n a_i - 1 \right) \\ \frac{\partial \phi}{\partial a_i} &= 2a_i \sigma^2 + \lambda = 0 \\ \frac{\partial \phi}{\partial \lambda} &= \sum_{i=1}^n a_i - 1 = 0\end{aligned}$$

Y resolviendo tenemos que $a_i = \frac{1}{n}$, $\lambda = -\frac{2\sigma^2}{n}$. Así, por tanto, $\hat{\mu} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i = \bar{X}$ es el estimador lineal insesgado de varianza mínima para la media.

8.5. Método de los mínimos cuadrados.

En muchas ocasiones tenemos una variable aleatoria cuyo comportamiento se puede expresar mediante una función de un conjunto de variables aleatorias y no aleatorias que depende de una serie de parámetros. Así, nuestra muestra se compone de un conjunto de puntos en un espacio r -dimensional, y buscamos una función que pase lo más cerca posible de esos puntos. Para ello necesitamos estimar los parámetros.

Esta estimación se realiza minimizando la distancia entre el valor real de la variable aleatoria a estimar y el valor teórico que obtendríamos a partir de la función con nuestras estimaciones de los parámetros.

Así, si tenemos una variable aleatoria, y , tal que $y = g(\mathbf{X}; \theta_1, \dots, \theta_k)$. Para cada valor de la variable \mathbf{X} , x_i , tendremos un valor teórico de la variable y , Y_i , proporcionado por la función una vez ajustada. El error cometido al utilizar ese valor teórico en lugar del real será $e_i = y_i - Y_i = y_i - g(x_i; \theta)$.

La evaluación del error global cometido se realiza sumando los cuadrados de los errores:

$$\Phi = \sum_{i=1}^n e_i^2 = \sum_{i=1}^n [y_i - g(x_i; \theta)]^2$$

Y los estimadores de los parámetros serán aquellos que hacen mínima la suma de los cuadrados de los errores, es decir, la solución del sistema de ecuaciones representado por:

$$\frac{\partial \Phi}{\partial \theta_i} = -2 \sum_{j=1}^n [y_j - g(x_j; \theta)] \frac{\partial g(x_j; \theta)}{\partial \theta_i} = 0$$

8.6. Métodos Bayesianos.

Hasta ahora hemos estudiado la estimación puntual desde el punto de vista de la teoría del muestreo, que se basa en interpretar la probabilidad como una frecuencia relativa. Pasaremos ahora a estudiar el enfoque bayesiano de la inferencia estadística, en lo que se refiere a la estimación de parámetros.

En el enfoque bayesiano, un parámetro es visto como una variable aleatoria a la que se asigna una distribución de probabilidad a priori con base en el grado de creencia sobre la distribución del mismo, que se modifica con la información obtenida de la muestra, para obtener la distribución a posteriori. Con esta distribución a posteriori formularemos inferencias respecto al parámetro. Este enfoque resulta muy útil en aquellas situaciones en las que el parámetro a estimar no puede considerarse una cantidad fija, sino que puede variar dependiendo de las características del entorno.

Dado que consideramos el parámetro a estimar como una variable aleatoria, lo designamos por Θ , y por θ a la realización de dicha variable aleatoria. Suponemos que Θ es una variable aleatoria continua con una función de densidad incondicional a priori $f_{\Theta}(\theta)$, la cual refleja las creencias previas acerca de Θ . Si tomamos una muestra aleatoria simple de tamaño n (n variables aleatorias idénticamente distribuidas), X_1, \dots, X_n su función de densidad condicionada común será $f(x|\theta)$, y la función de densidad conjunta:

$$L(x_1, x_2, \dots, x_n | \theta) = f(x_1 | \theta) f(x_2 | \theta) \cdots f(x_n | \theta)$$

Como decimos que Θ es una variable aleatoria, el objetivo es estimar el valor particular θ para el cual la evidencia muestral que representa la densidad conjunta se encuentra condicionada. Por tanto, la función de densidad a posteriori de Θ será, aplicando el teorema de Bayes:

$$f(\theta|x_1, x_2, \dots, x_n) = \frac{L(x_1, x_2, \dots, x_n|\theta)f_{\Theta}(\theta)}{\int_{\Theta} L(x_1, x_2, \dots, x_n|\theta)f_{\Theta}(\theta)d\theta}$$

El denominador de esta expresión se denomina distribución predictiva, y representa la ponderación de todas las distribuciones posibles del parámetro, ponderados según la importancia que de a cada una la distribución a priori.

En la práctica, el cálculo se simplifica si observamos que el denominador no depende de θ , y actúa solo como constante normalizadora de la distribución a posteriori, para que su integral sea la unidad. Por tanto, vemos que la distribución a posteriori es proporcional a la distribución a priori multiplicada por la verosimilitud de la muestra. Por tanto, la distribución a posteriori combina la información previa de la que se dispone, representada por la distribución a priori, con la información aportada por la muestra. Si la distribución a priori es más o menos constante sobre el espacio paramétrico, la distribución a priori coincide con la verosimilitud, y se dice que la distribución a priori es no informativa.

Para tamaños muestrales grandes, se puede demostrar que en condiciones muy generales la distribución a posteriori está dominada por la verosimilitud, y adquiere una distribución aproximadamente normal con media y varianza coincidentes con la del estimador de máxima verosimilitud. En consecuencia, en estos casos el estimador bayesiano y el de máxima verosimilitud conducen a los mismos resultados.

Para obtener una estimación de θ necesitamos elegir una característica numérica de la distribución a posteriori que nos parezca representativa de la misma. Hay dos opciones:

- Elegir como estimación la moda de la distribución a posteriori, que es el valor más probable una vez observada la muestra. Esta situación tiene la misma justificación que la estimación de máxima verosimilitud en el contexto clásico.
- Elegir una función de pérdida que represente la consecuencia de haber escogido un valor de θ erróneo. Esta función debe ser una función no negativa de θ y su estimación, de manera que sea cero si coinciden.

Al depender también de θ , la función de pérdida también es una variable aleatoria. El estimador bayesiano del parámetro será aquél que minimice la esperanza de la función de pérdida.

Es obvio que para poder estimar el parámetro se debe especificar una función de pérdida. Esto es una tarea difícil, ya que las consecuencias no son siempre medibles. En muchos casos una función de pérdida razonable puede ser la forma cuadrática: $l(\theta, t) = (t - \theta)^2$. Para esta forma, se puede demostrar que el estimador de Bayes equivale a la distancia a posteriori de Θ .

Capítulo 9

Método de estimación de máxima verosimilitud.

Propiedades. Distribución asintótica de los estimadores de máxima verosimilitud.

9.1. Introducción.

Dentro del proceso de inferencia estadística sobre una población, en el que queremos obtener estimadores para los parámetros que caracterizan esa población, sabemos que hay una serie de propiedades deseables en esos estimadores (insesgadez, consistencia, eficiencia). Otro problema es cómo obtener estimadores que presenten estas propiedades. Para ello veremos cómo obtener estimadores a partir del método de máxima verosimilitud y revisaremos que propiedades cumplen los estimadores obtenidos mediante dicho método.

9.2. Método de estimación de máxima verosimilitud.

El método de máxima verosimilitud se basa en el siguiente supuesto teórico: la obtención de una muestra a partir de una población no es más que realizar un experimento aleatorio y registrar el suceso que resulta del mismo. Pues bien, este método supone que el suceso que hemos obtenido será el más probable para la distribución de probabilidad asociada a la población, y a partir de esa suposición deducirá los parámetros a estimar. Pasemos a verlo de forma formal.

9.2.1. Función de verosimilitud de la muestra.

Definición 26. Definimos como **función de verosimilitud** de un conjunto de n variables aleatorias como la función de probabilidad o función de densidad conjunta de las n variables, y la denotamos por:

$$L(\mathbf{x}; \theta) = L(x_1, \dots, x_n; \theta) = f(x_1, \dots, x_n; \theta)$$

Para el caso de una muestra aleatoria simple, al ser variables aleatorias independientes idénticamente distribuidas, su función de verosimilitud será:

$$L(\mathbf{x}; \theta) = L(x_1, \dots, x_n; \theta) = f(x_1, \dots, x_n; \theta) = \prod_{i=1}^n f(x_i; \theta)$$

Por tanto, la función de verosimilitud es función de la muestra observada y depende del parámetro a estimar, θ . El valor que toma la función de verosimilitud para una muestra concreta recibe el nombre de **elemento de verosimilitud** o **verosimilitud**, y solo depende del parámetro θ .

Si nuestra distribución de probabilidad es discreta, sustituiremos la función de densidad por la función de probabilidad.

9.2.2. Estimador de máxima verosimilitud.

Definición 27. El método de estimación de máxima verosimilitud consiste en elegir como estimador del parámetro desconocido a partir de una muestra aleatoria simple aquel valor que hace máxima la verosimilitud de la muestra, es decir, consiste en encontrar aquel valor $\hat{\theta}(X_1, \dots, X_n)$ para el que:

$$L(x_1, \dots, x_n; \hat{\theta}) = \max_{\theta \in \Omega} L(x_1, \dots, x_n; \theta)$$

A este estimador $\hat{\theta}(X_1, \dots, X_n)$ se le llama **estimador máximo-verosímil** o **estimador de máxima verosimilitud** del parámetro θ .

Así, el método elige el valor de θ para el que el valor de la verosimilitud de la muestra es máxima, y por tanto, elige el valor del parámetro de forma que la muestra que hemos obtenido sea la más probable. Otra forma de entenderlo es que elige el valor del parámetro más verosímil para la muestra considerada.

El hecho de que la función de verosimilitud sea el resultado de un producto de funciones complica en muchos casos la búsqueda del máximo. Es por eso que, dado que la función de densidad es siempre positiva, y por tanto maximizar $L(x_1, \dots, x_n; \theta)$ equivale a maximizar $\ln L(x_1, \dots, x_n; \theta)$, se calcula el estimador máximo verosímil a partir de la siguiente expresión:

$$\ln L(x_1, \dots, x_n; \hat{\theta}) = \max_{\theta \in \Omega} \ln L(x_1, \dots, x_n; \theta) = \max_{\theta \in \Omega} \sum_{i=1}^n \ln f(x_i; \theta)$$

Y obtendremos el estimador solucionando la siguiente ecuación:

$$\sum_{i=1}^n \frac{\partial \ln f(x_i; \theta)}{\partial \theta} = 0$$

El estimador así obtenido será función de las observaciones muestrales, y prescindiremos de aquellas soluciones que den lugar a que el estimador sea una constante.

Si la función de densidad o cuantía de la población depende de más de un parámetro, los estimadores vendrán dados por la solución del sistema de ecuaciones de verosimilitud.

Cualquier solución de las ecuaciones será un estimador de máxima verosimilitud. Si la solución es única, diremos que tenemos un estimador de máxima verosimilitud en sentido estricto. Si hay más de una solución, cada una de ellas será un estimador de máxima verosimilitud en sentido amplio.

9.3. Propiedades.

Los estimadores obtenidos por el método de máxima verosimilitud cumple, bajo condiciones de regularidad bastante generales, las siguientes propiedades.

- **Consistencia:** Son consistentes, es decir, se verifica que $\lim_{n \rightarrow \infty} P(|\hat{\theta} - \theta| < \varepsilon) = 1 \quad \forall \varepsilon > 0$.
- **Insesgadez:** Los estimadores de máxima verosimilitud no son en general insesgados, pero si no lo son, son asintóticamente insesgados. Esto se deduce de su consistencia.
- **Eficiencia:** Si hay un estimador eficiente, entonces también es de máxima verosimilitud y es único. Sin embargo, los estimadores MV no tienen por que ser eficientes.
- **Eficiencia asintótica:** Los estimadores MV son asintóticamente eficientes.
- **Normalidad asintótica:** Los estimadores MV son asintóticamente normales, es decir,

$$\hat{\theta} \rightarrow N(\theta, \sqrt{V(\hat{\theta})})$$

donde $V(\hat{\theta})$ coincide con la cota de Frechet-Cramer-Rao.

- **Suficiencia:** Si $\hat{\theta}$ es un estimador suficiente del parámetro θ , entonces el estimador de máxima verosimilitud de θ , si es único, es función de $\hat{\theta}$.
- **Invarianza:** Los estimadores MV son invariantes frente a transformaciones biunívocas. Es decir, si $\hat{\theta}$ es un estimador de θ y $g(\theta)$ es una función con inversa única, $g(\hat{\theta})$ es el estimador MV de $g(\theta)$.

Capítulo 10

Estimación por intervalos.

Métodos de construcción de intervalos de confianza: método pivotal y método general de Neyman. Intervalos de confianza en poblaciones normales: media, varianza, diferencia de medias y cociente de varianzas. Regiones de confianza.

10.1. Introducción.

Los métodos de estimación puntual nos dan, a partir de una muestra aleatoria simple, una estimación del parámetro de estudio, que no tiene por qué coincidir con el valor real del parámetro. Tampoco sabemos cuán cercana está la estimación del valor real del parámetro, ni con qué probabilidad. Para solventar estos problemas, y con el objeto de obtener más información acerca de estas estimaciones, surge el concepto de estimación por intervalos de confianza.

En lugar de dar una estimación sin más del valor de nuestro parámetro, la estimación por intervalos proporciona un intervalo, donde confiamos que está incluido el valor del parámetro a estimar, junto con una probabilidad, que reflejará el nivel de confianza que tenemos en que el valor real del parámetro está incluido dentro del intervalo.

Así, en una estimación por intervalos de confianza, proporcionamos un intervalo, $[\underline{\theta}, \bar{\theta}]$ y un nivel de confianza, $1 - \alpha$. Matemáticamente lo que queremos expresar es que:

$$P(\underline{\theta} \leq \theta \leq \bar{\theta}) = 1 - \alpha$$

El intervalo, antes de que particularicemos su valor para una muestra concreta, es un intervalo aleatorio, mientras que el valor del parámetro es un valor fijo, aunque desconocido. Por lo tanto, la expresión anterior no se debe interpretar como la probabilidad de que el valor de θ esté en el intervalo $[\underline{\theta}, \bar{\theta}]$ (ya que tras realizar la muestra estaremos hablando de tres valores fijos) sino la probabilidad de que al construir el intervalo, éste contenga el valor de θ .

Una vez seleccionada la muestra, la probabilidad de que θ esté contenido en el intervalo será 1 o 0, ya que entonces estaremos hablando de tres números fijos. Es por esto que no se habla de probabilidad de que θ esté en el intervalo, sino de **confianza**.

Al valor $1 - \alpha$ se le llama coeficiente de confianza, y al valor $100(1 - \alpha)\%$, nivel de confianza.

10.2. Métodos de construcción de intervalos de confianza: método pivotal y método general de Neyman.

Veremos dos métodos: el método pivotal, que se basa en la obtención de una cantidad pivotal función del parámetro a estimar cuya distribución muestral no dependa de ningún parámetro desconocido, y el método de Neyman, basado en la distribución de un estimador puntual del parámetro.

10.2.1. Método pivotal.

Sea $T(X_1, X_2, \dots, X_n; \theta)$ una función de la muestra y del parámetro, cuya distribución en el muestreo no depende de θ . En tal caso, fijado un coeficiente de confianza cualquiera, $1 - \alpha$, podremos encontrar dos constantes, a y b , que no serán únicas, tales que $P(a \leq T(X_1, X_2, \dots, X_n; \theta) \leq b) \geq 1 - \alpha$. Si es posible despejar θ en las desigualdades $a \leq T(X_1, X_2, \dots, X_n; \theta)$ y $T(X_1, X_2, \dots, X_n; \theta) \leq b$, tendremos dos valores $T_1(X_1, X_2, \dots, X_n)$ y $T_2(X_1, X_2, \dots, X_n)$ tales que $P(T_1(X_1, X_2, \dots, X_n) \leq \theta \leq T_2(X_1, X_2, \dots, X_n)) \geq 1 - \alpha$.

Y por tanto, $(T_1(X_1, X_2, \dots, X_n) \leq \theta \leq T_2(X_1, X_2, \dots, X_n))$ será un intervalo al nivel de confianza $1 - \alpha$ para θ . Este procedimiento es fácil de realizar en muchas circunstancias.

10.2.2. Método general de Neyman.

Este método es más general que el anterior. Sea una población con una función de densidad $f(x; \theta)$. Obtenemos un estimador, $\hat{\theta}(X_1, X_2, \dots, X_n)$, cuya función de densidad representamos por $g(\hat{\theta}; \theta)$ y pretendemos obtener un intervalo al nivel de confianza $1 - \alpha$.

Para ese nivel de confianza, determinamos los extremos del intervalo $h_1(\theta)$ y $h_2(\theta)$ tales que:

$$P[h_1(\theta) \leq \hat{\theta} \leq h_2(\theta)] = \int_{h_1(\theta)}^{h_2(\theta)} g(\hat{\theta}; \theta) d\hat{\theta} = 1 - \alpha$$

Donde suponemos que $h_1(\theta)$ y $h_2(\theta)$ son continuas y monótonas de θ . También podemos determinar $h_1(\theta)$ y $h_2(\theta)$ de manera que:

$$\begin{aligned} \int_{-\infty}^{h_1(\theta)} g(\hat{\theta}; \theta) d\hat{\theta} &= \alpha_1 \\ \int_{h_2(\theta)}^{+\infty} g(\hat{\theta}; \theta) d\hat{\theta} &= \alpha_2 \end{aligned}$$

Con $\alpha_1 + \alpha_2 = \alpha$.

Los valores de $h_1(\theta)$ y $h_2(\theta)$ se obtienen de estas expresiones, haciendo $h_1(\theta) = \hat{\theta}$ y $h_2(\theta) = \hat{\theta}$. Para una muestra concreta que nos dará un valor del estimador $\hat{\theta}_0$, y dado que $h_1(\theta)$ y $h_2(\theta)$ son continuas y monótonas en θ , tendremos que $\underline{\theta}(x_1, \dots, x_n) = h_1^{-1}(\hat{\theta}_0)$ y $\bar{\theta}(x_1, \dots, x_n) = h_2^{-1}(\hat{\theta}_0)$.

10.3. Intervalos de confianza en poblaciones normales.

media, varianza, diferencia de medias y cociente de varianzas Dado que en poblaciones normales es relativamente sencillo encontrar una cantidad pivotal, y además son poblaciones bastante frecuentes, las estudiaremos de forma específica.

10.3.1. Intervalo de confianza para la media.

10.3.1.1. Desviación típica conocida.

En este caso, podemos definir la cantidad pivotal:

$$T(\mathbf{X}; \mu) = \frac{\bar{x} - \mu}{\frac{\sigma}{\sqrt{n}}} \sim N(0; 1)$$

Ya que sabemos que $\bar{x} \sim N(\mu; \frac{\sigma}{\sqrt{n}})$.

Por tanto, el intervalo de confianza para la media al nivel de confianza vendrá dado por la expresión:

$$P[K_1 \leq T(\mathbf{X}; \mu) \leq K_2] = 1 - \alpha$$

Y, operando:

$$P[\bar{x} - K_1 \frac{\sigma}{\sqrt{n}} \geq \mu \geq \bar{x} - K_2 \frac{\sigma}{\sqrt{n}}] = 1 - \alpha$$

Es decir:

$$P[\bar{x} - K_2 \frac{\sigma}{\sqrt{n}} \leq \mu \leq \bar{x} - K_1 \frac{\sigma}{\sqrt{n}}] = 1 - \alpha$$

Para que el intervalo sea lo más estrecho posible, calculamos la longitud y la minimizamos, aplicando la restricción de que $P[K_1 \leq N(0; 1) \leq K_2] = 1 - \alpha$:

$$\Phi = \frac{\sigma}{\sqrt{n}} [K_2 - K_1] + \gamma \left[\int_{K_1}^{K_2} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{1}{2}u^2} du - (1 - \alpha) \right]$$

Y minimizando obtenemos que $K_1^2 = K_2^2$, que por lógica deberá ser $K_1 = -K_2$, ya que si no el intervalo tendrá longitud nula.

Por tanto, sea $Z \sim N(0; 1)$, si definimos z_α como el valor que cumpla que $P(Z > z_\alpha) = \alpha$, podemos decir que $K_1 = -z_{\alpha/2}$ y $K_2 = z_{\alpha/2}$, y por tanto el intervalo será:

$$P\left[\bar{x} - z_{\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}} \leq \mu \leq \bar{x} + z_{\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\right] = 1 - \alpha$$

10.3.1.2. Desviación típica desconocida.

Veamos ahora el caso más habitual, en el que no se conoce la desviación típica.

Sabemos que $\frac{\bar{x} - \mu}{\frac{\sigma}{\sqrt{n}}} \sim N(0; 1)$. Veamos cual es la distribución de la varianza muestral:

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

$$\frac{nS^2}{\sigma^2} = \sum_{i=1}^n \left(\frac{x_i - \mu}{\sigma} \right)^2 - \left(\frac{\bar{x} - \mu}{\frac{\sigma}{\sqrt{n}}} \right)^2$$

Como estamos hablando de sumas de cuadrados de variables aleatorias con distribución $N(0; 1)$, $\frac{nS^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2$. Por el lema de Fischer-Cochran sabemos que \bar{x} y S^2 se distribuyen independientemente, por tanto:

$$\frac{\frac{\bar{x} - \mu}{\frac{\sigma}{\sqrt{n}}}}{\sqrt{\frac{1}{n-1} \frac{nS^2}{\sigma^2}}} = \frac{(\bar{x} - \mu)\sqrt{n}}{s} \sim t_{n-1}$$

Por tanto, nuestro intervalo será:

$$P\left(-t_{n-1, \alpha/2} \leq \frac{(\bar{x} - \mu)\sqrt{n}}{s} \leq t_{n-1, \alpha/2}\right) = 1 - \alpha$$

10.3.2. Intervalo de confianza para la varianza.

10.3.2.1. Media poblacional conocida.

Este caso es muy poco frecuente, hemos visto que $\sum_{i=1}^n \left(\frac{x_i - \mu}{\sigma} \right)^2 \sim \chi_n^2$. Por tanto,

$$P(\chi_{n; 1-\alpha/2}^2 \leq \sum_{i=1}^n \left(\frac{x_i - \mu}{\sigma} \right)^2 \leq \chi_{n; \alpha/2}^2) = 1 - \alpha$$

Y nuestro intervalo será:

$$\left(\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2}{\chi_{n; \alpha/2}^2}; \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2}{\chi_{n; 1-\alpha/2}^2} \right)$$

La asimetría de la distribución hace que la longitud de las colas sea distinta, y por tanto la longitud del intervalo no sea mínima, sin embargo la diferencia es tan pequeña que no merece la pena hacer el cálculo.

10.3.2.2. Media poblacional desconocida.

Hemos visto que $\frac{nS^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2$. Por tanto,

$$P(\chi_{n-1; 1-\alpha/2}^2 \leq \frac{nS^2}{\sigma^2} \leq \chi_{n-1; \alpha/2}^2) = 1 - \alpha$$

Y nuestro intervalo será:

$$\left(\frac{nS^2}{\chi_{n-1; \alpha/2}^2}; \frac{nS^2}{\chi_{n-1; 1-\alpha/2}^2} \right)$$

La asimetría de la distribución hace que la longitud de las colas sea distinta, y por tanto la longitud del intervalo no sea mínima, sin embargo la diferencia es tan pequeña que no merece la pena hacer el cálculo.

10.3.3. Intervalo de confianza para la diferencia de medias.

Pasamos a ver ahora el caso en que tenemos dos poblaciones, y queremos construir un intervalo de confianza para la diferencia entre sus medias o para el cociente entre sus varianzas.

10.3.3.1. Con varianzas conocidas.

Sabemos que $\bar{x} \sim N(\mu_1; \frac{\sigma_1}{\sqrt{n}})$ y $\bar{y} \sim N(\mu_2; \frac{\sigma_2}{\sqrt{m}})$. por tanto,

$$\frac{\bar{x} - \bar{y} - (\mu_1 - \mu_2)}{\sqrt{\frac{\sigma_1^2}{n} + \frac{\sigma_2^2}{m}}} \sim N(0; 1)$$

Por tanto,

$$\left(\bar{x} - \bar{y} - z_{\alpha/2} \sqrt{\frac{\sigma_1^2}{n} + \frac{\sigma_2^2}{m}}; \bar{x} - \bar{y} + z_{\alpha/2} \sqrt{\frac{\sigma_1^2}{n} + \frac{\sigma_2^2}{m}} \right)$$

Es un intervalo de confianza al nivel $1 - \alpha$. Si el tamaño muestral es suficientemente grande, se puedes sustituir las varianzas poblacionales por las cuasivarianzas muestrales, ya que son estimadores insesgados. Por el Teorema Central del Límite, si las muestras son suficientemente grandes, el intervalo será válido aunque la distribución de la población no sea normal.

10.3.3.2. Con varianzas desconocidas pero iguales.

Si las varianzas de ambas poblaciones son iguales,

$$\frac{\bar{x} - \bar{y} - (\mu_1 - \mu_2)}{\sqrt{\frac{(n-1)S_1^2 + (m-1)S_2^2}{n+m-2}} \sqrt{\frac{1}{n} + \frac{1}{m}}} \sim t_{n+m-2}$$

Y por tanto el intervalo de confianza al nivel $1 - \alpha$ sería;

$$\left(\bar{x} - \bar{y} - t_{n+m-2; \alpha/2} \sqrt{\frac{(n-1)S_1^2 + (m-1)S_2^2}{n+m-2}} \sqrt{\frac{1}{n} + \frac{1}{m}}; \bar{x} - \bar{y} + t_{n+m-2; \alpha/2} \sqrt{\frac{(n-1)S_1^2 + (m-1)S_2^2}{n+m-2}} \sqrt{\frac{1}{n} + \frac{1}{m}} \right)$$

10.3.4. Intervalo de confianza para el cociente de varianzas.

Dado que $\frac{(n-1)S_1^2}{\sigma_1^2} \sim \chi_{n-1}^2$ y $\frac{(m-1)S_2^2}{\sigma_2^2} \sim \chi_{m-1}^2$ siendo las S cuasivarianzas muestrales, podemos deducir que

$$\frac{S_1^2/\sigma_1^2}{S_2^2/\sigma_2^2} \sim F_{n-1, m-1}$$

Así:

$$P\left(F_{n-1, m-1; 1-\alpha/2} \leq \frac{S_1^2/\sigma_1^2}{S_2^2/\sigma_2^2} \leq F_{n-1, m-1; \alpha/2}\right) = 1 - \alpha$$

Por tanto, el intervalo de confianza al nivel $1 - \alpha$ para el cociente σ_1^2/σ_2^2 será:

$$\left(\frac{S_1^2}{S_2^2} \frac{1}{F_{n-1, m-1; \alpha/2}}; \frac{S_1^2}{S_2^2} \frac{1}{F_{n-1, m-1; 1-\alpha/2}} \right)$$

10.4. Regiones de confianza.

La región de confianza es una generalización del concepto de intervalo de confianza. Si tenemos una población que depende de k parámetros, se denomina región de confianza al nivel de confianza $1 - \alpha$ a un subconjunto del espacio paramétrico, $S(x_1, \dots, x_n)$ que depende de la muestra, y verifica que:

$$P[(\theta_1, \dots, \theta_k) \in S(x_1, \dots, x_n)] \geq 1 - \alpha$$

En el mismo sentido que en la definición de intervalos de confianza.

Normalmente son difíciles de construir, con lo que se utilizan menos que los intervalos de confianza.

10.4.1. Región de confianza para la media y la varianza poblacional.

Por el teorema de Fischer sabemos que $\frac{\bar{x} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim N(0; 1)$ y $\frac{(n-1)S^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2$ son independientes. Por tanto, la región definida por:

$$\left(-z_{\alpha/2} \leq \frac{\bar{x} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \leq z_{\alpha/2}; \chi_{n-1; 1-\beta/2}^2 \leq \frac{(n-1)S^2}{\sigma^2} \leq \chi_{n-1; \beta/2}^2 \right)$$

Define una región de confianza al nivel de confianza $(1 - \alpha)(1 - \beta)$. Por tanto, podemos elegir α y β para obtener el nivel de confianza deseado. Según como los elejamos, la región de confianza tendrá una forma distinta.

Capítulo 11

Contrastes de hipótesis.

Errores y potencia de un contraste. Hipótesis simples. Lema de Neyman-Pearson.

11.1. Introducción.

Dentro del contexto general de la inferencia estadística, veremos el contraste o test de hipótesis estadísticas. Consiste esta técnica en formular una hipótesis acerca de una población y, basándonos en las observaciones contenidas en una muestra, decidir si podemos rechazarla.

Básicamente, se formula una hipótesis nula, H_0 , que es la que queremos validar, frente a una hipótesis alternativa H_1 , que agrupa todos los casos en los que la hipótesis nula no es cierta. Si se cumple la hipótesis nula, la población presentará una distribución de probabilidad que cumplirá una serie de condiciones, mientras que si no se cumple, la distribución no cumplirá esas condiciones. Teniendo en cuenta estas condiciones, hemos de calcular la probabilidad de que se presente la muestra aleatoria que hemos obtenido si se cumple la hipótesis nula, y si esta probabilidad es menor que un umbral que nosotros determinamos, decidimos que no se cumple la hipótesis nula y la rechazamos.

Hay que tener varias cosas en cuenta:

- El contraste de hipótesis no decide entre la hipótesis nula y la alternativa, solo nos indica si tenemos suficiente evidencia experimental para rechazar la hipótesis nula.
- Por tanto, Los contrastes siempre tendrán un sesgo evidente hacia la aceptación de la hipótesis nula.
- Aquellas hipótesis bajo las cuales queda totalmente definida la distribución de probabilidad de la población se llaman hipótesis simples. Aquellas hipótesis bajo las cuales la distribución de probabilidad de la población no queda totalmente determinada se llaman hipótesis compuestas.
- Si la hipótesis se refiere al valor de un parámetro desconocido de la población hablamos de un contraste paramétrico. Si no se refiere a ningún parámetro, si no a la distribución poblacional globalmente, hablamos de contrastes no paramétricos.

En este tema nos centraremos en los contrastes paramétricos simples.

11.2. Errores y potencia de un contraste.

11.2.1. Planteamiento general de los contrastes de hipótesis.

Los elementos principales de un contraste de hipótesis consisten en una variable poblacional, X y dos hipótesis, H_0 y H_1 , no intercambiables acerca de la distribución de probabilidad asociada a X . Se trata de analizar, a partir de una muestra aleatoria, si se puede descartar H_0 , o si no hay razones suficientes para descartarla a partir de la información que proporciona la muestra.

Por tanto, los dos únicos resultados posibles de un contraste serán rechazar o no rechazar H_0 . Dado que ello se decide a partir de los resultados incluidos en la muestra, el espacio muestral χ se divide en dos regiones o subconjuntos: el subconjunto C , o región crítica, que contiene todas las muestras aleatorias para las que se rechaza la hipótesis nula, y el subconjunto C^c , región de aceptación, que contiene todas aquellas muestras para las que no se puede rechazar la hipótesis nula. Por tanto, podemos ver un contraste de hipótesis como una división del espacio muestral en estas dos regiones. Estos tests reciben el nombre de no aleatorizados.

En cambio, un contraste aleatorizado define una función medible:

$$\psi : \chi \rightarrow [0, 1]$$

llamada función crítica del contraste, que refleja la probabilidad de rechazar la hipótesis nula para cada elemento del espacio muestral.

El empleo de una u otra clase de contraste dependerá de los efectos al aplicarlo.

11.2.2. Errores de un contraste.

Tal y como hemos planteado los contrastes, se produce una doble disyuntiva:

- La hipótesis nula puede ser verdadera o falsa.
- Podemos rechazar o no rechazar la hipótesis nula.

Esto nos define cuatro posibles resultados de un contraste:

	H_0 es cierta	H_0 es falsa
Rechazar H_0	Error de tipo I	Decisión correcta
No rechazar H_0	Decisión correcta	Error de tipo II

Lo deseable sería encontrar un contraste que minimizase ambos errores. Por desgracia, lo habitual es que la disminución en la probabilidad de cometer un error aumente la probabilidad de cometer el otro. En consecuencia, el procedimiento que se sigue tradicionalmente para diseñar un contraste es:

1. Fijar, en función de las hipótesis y el contexto del problema, una cota mínima para la probabilidad de cometer el error de tipo I. A esta cota se le llama *nivel de significación*, α , del contraste.
2. Eliminar todos aquellos contrastes que no cumplan que $P(C|H_0) \leq \alpha$, o bien que $E_{H_0}(\varphi(X_1, \dots, X_n)) \leq \alpha$. Es decir, que la probabilidad de rechazar H_0 cuando es cierta no supere el valor fijado por el nivel de significación.
3. Entre los contrastes no excluidos intentar hallar el que minimiza la probabilidad de cometer el error de tipo II, es decir, el que minimice $P(C^c|H_1)$ o bien $E_{H_1}(\varphi(X_1, \dots, X_n))$.

11.2.3. Potencia de un contraste.

Si estamos hablando de contrastes paramétricos, podemos formular además la función de potencia del contraste, $\beta(\theta) = P(C|\theta)$ o bien $\beta(\theta) = E_\theta(\varphi(X_1, \dots, X_n))$, que nos da la probabilidad de rechazar la hipótesis nula para cada valor posible del parámetro. Un contraste tendrá un nivel de significación α si $\beta(\theta) \leq \alpha$ para cualquier valor de θ para el que se cumpla la hipótesis nula, $\theta \in \Theta_0$. El tamaño del contraste será el mayor valor de esta función de potencia en el subconjunto $\theta \in \Theta_0$.

Si el valor del parámetro pertenece al subconjunto Θ_1 , de valores del parámetro para los que se cumple la hipótesis alternativa, está claro que la probabilidad de cometer error del tipo II será $1 - \beta(\theta)$, y por tanto hay que intentar maximizar la potencia para todos los valores $\theta \in \Theta_1$ simultáneamente. Salvo que Θ_1 solo contenga un elemento, solo en circunstancias muy favorables existirán contrastes que maximicen la potencia para todos los valores tales que $\theta \in \Theta_1$. A estos contrastes se les llama contrastes uniformemente más potentes.

11.3. Hipótesis simples.

11.4. Lema de Neyman-Pearson.

Tenemos una población con una función de densidad que depende de un parámetro, $f(x; \theta)$, y sobre ese parámetro se definen dos hipótesis simples, nula, $H_0 : \theta = \theta_0$ y alternativa $H_1 : \theta = \theta_1$. Sobre la población tomamos una muestra aleatoria simple de tamaño n , cuya función de verosimilitud será $L(\mathbf{X}; \theta)$.

Particularizamos la verosimilitud para cada una de las hipótesis, $L(\mathbf{X}; \theta_0)$ y $L(\mathbf{X}; \theta_1)$. Si definimos un nivel de significación α y definimos la región crítica como aquella para la que:

$$\frac{L(\mathbf{X}; \theta_0)}{L(\mathbf{X}; \theta_1)} \leq K$$

El contraste que se obtiene de esta forma es óptimo.

Teorema 27. Lema de Neyman-Pearson: Sea una población con función de distribución $f(x; \theta)$, dependiente de un parámetro. Sea un contraste de hipótesis formado por la hipótesis nula $H_0 : \theta = \theta_0$ y la hipótesis alternativa $H_1 : \theta = \theta_1$. Sea una muestra aleatoria con función de densidad de probabilidad $f_\theta(x_1, \dots, x_n)$. Si C es un subconjunto del espacio muestral, y k es un número positivo fijado tal que

$$\begin{aligned} \frac{f_{\theta_0}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\theta_1}(x_1, \dots, x_n)} &\leq k \text{ si } (x_1, \dots, x_n) \in C \\ \frac{f_{\theta_0}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\theta_1}(x_1, \dots, x_n)} &> k \text{ si } (x_1, \dots, x_n) \notin C \\ P((x_1, \dots, x_n) \in C | \theta = \theta_0) &= \alpha \end{aligned}$$

Entonces C es la región crítica de un contraste de significación α para el contraste anterior de máxima potencia dentro de la familia de contrastes no aleatorizados.

Este lema no solo nos indica que la región crítica que cumple el primer punto sea la mejor, también nos da un método para determinarla, sin necesidad de comprobar la pertenencia del punto de la muestra a C , ya que

$$\{\mathbf{X} \in C\} \iff \left\{ \frac{f_{\theta_0}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\theta_1}(x_1, \dots, x_n)} \leq k \right\} \iff \{T(x_1, \dots, x_n; \theta_0, \theta_1) \leq k_1\}$$

Siendo T y k_1 el resultado de simplificar el cociente.

Y por tanto,

$$P\{\mathbf{X} \in C\} = P\left\{ \frac{f_{\theta_0}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\theta_1}(x_1, \dots, x_n)} \leq k \right\} = P\{T(x_1, \dots, x_n; \theta_0, \theta_1) \leq k_1\}$$

Así que habrá que encontrar el k que cumpla que

$$P\left[\frac{f_{\theta_0}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\theta_1}(x_1, \dots, x_n)} \leq k | \theta = \theta_0 \right] = \alpha$$

O el k_1 que cumpla que

$$P[T(x_1, \dots, x_n; \theta_0, \theta_1) \leq k_1 | \theta = \theta_0] = \alpha$$

En la mayor parte de casos, la dificultad se centra en determinar la distribución en el muestreo.

Capítulo 12

Hipótesis compuestas y contrastes uniformemente más potentes.

Contrastes de significación, p-valor. Contraste de razón de verosimilitudes. Contrastes sobre la media y varianza en poblaciones normales. Contrastes en poblaciones no necesariamente normales. Muestras grandes.

12.1. Introducción.

12.2. Hipótesis compuestas.

En general los contrastes en los que tanto la hipótesis nula como la alternativa son simples se presentan con muy poca frecuencia, ya que las conjeturas alternativas no suelen ser tan precisas. Por otro lado, contrastes del tipo $H_0 : \theta \in \Theta_0$ frente a $H_1 : \theta \in \Theta_1$ de forma genérica son demasiado genéricos y no se suelen encontrar contrastes uniformemente de máxima potencia.

Afortunadamente, en la práctica muchas hipótesis son de la forma:

$$H_0 : \theta \leq \theta_0 \text{ frente a } H_1 : \theta > \theta_0$$

$$H_0 : \theta \geq \theta_0 \text{ frente a } H_1 : \theta < \theta_0$$

que reciben el nombre de contrastes unilaterales, o bien de la forma

$$H_0 : \theta = \theta_0 \text{ frente a } H_1 : \theta \neq \theta_0$$

que reciben el nombre de contrastes bilaterales.

12.2.1. Hipótesis unilaterales.

Para este tipo de hipótesis no está asegurada la existencia de un contraste uniformemente más potente. Si embargo, sí que existe para ciertas familias de distribuciones y ciertas hipótesis.

Definición 28. La distribución de probabilidad de una muestra dependiente de un parámetro θ es de razón de verosimilitudes monótona si existe un estadístico unidimensional T tal que para $\theta < \theta'$ fijos, el cociente de densidades de probabilidad,

$$\frac{f_{\theta'}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\theta}(x_1, \dots, x_n)}$$

es una función monótona de T .

Esta condición se verifica para muchas distribuciones, como la de Poisson, Gamma, Beta, Normal, etc. Bajo esta condición no hay dificultad en obtener tests uniformemente de máxima potencia para contrastar hipótesis unilaterales.

Teorema 28. Teorema de Karlin-Rubin: Si la distribución de probabilidad de una muestra tiene razón de verosimilitud monótona en el estadístico T , entonces

1. Para cada $\alpha \in (0, 1)$ existe un contraste φ de tamaño α u uniformemente más potente para contrastar $H_0 : \theta \leq \theta_0$ frente a $H_1 : \theta > \theta_0$ que es de la forma:

$$\varphi(x_1, \dots, x_n) = \begin{cases} 1 & \text{si } T(x_1, \dots, x_n) > c \\ \gamma & \text{si } T(x_1, \dots, x_n) = c \\ 0 & \text{si } T(x_1, \dots, x_n) < c \end{cases}$$

2. Todo contraste cuya función crítica tenga la forma de la anterior tiene función de potencia $\beta(\theta)$ estrictamente creciente mientras sea $0 < \beta(\theta) < 1$.
3. Para cualquier contraste φ' con $E_\theta[\varphi'] = \alpha$ se cumple que $E_\theta[\varphi] \leq E_\theta[\varphi']$ para cualquier $\theta \leq \theta_0$.

El punto tres indica que, una vez fijado α , el contraste no solo consigue la menor probabilidad de error de tipo II posible,

Este resultado tiene su contrapartida simétrica para el contraste $H_0 : \theta \geq \theta_0$ frente a $H_1 : \theta < \theta_0$.

Por tanto, considerando todas las combinaciones entre ambos tipos de hipótesis unilaterales y cociente de verosimilitudes monótona creciente o decreciente:

Faltan Hipótesis bilaterales

12.3. Contrastes de significación, p-valor.

Hasta ahora hemos visto cómo obtener contrastes uniformemente de máxima potencia a partir de una serie de situaciones muy concretas, pero la realidad es que en general no hay un contraste uniformemente de máxima potencia. Es por esto que se introducen los contrastes de significación, que se obtienen a partir del criterio propuesto por Fischer.

Este método se puede aplicar siempre que tengamos una población cuya distribución de probabilidad dependa de un parámetro θ cuyo valor está dentro de un espacio paramétrico Θ , y se desea contrastar una hipótesis nula, $H_0 : \theta \in \Theta_0$ frente a la hipótesis alternativa $H_1 : \theta \in \Theta_1 = \Theta - \Theta_0$.

El procedimiento a seguir es el siguiente:

1. Se formulan las hipótesis del contraste.
2. Obtención del estadístico de contraste. Se trata de obtener un estadístico apropiado para el contraste, que mida la discrepancia entre el valor que se le asigna al parámetro como consecuencia de la muestra seleccionada y el valor que debería tener el parámetro si se cumple la hipótesis nula. Es decir, la discrepancia será función de $\hat{\theta}$ y θ_0 , siendo $\hat{\theta}$ una estimación del parámetro para la muestra seleccionada. El estadístico de contraste, al que llamamos D , debe cumplir las siguientes condiciones:
 - Debe contener los valores de θ_0 que se fijan en la hipótesis nula.
 - Bajo H_0 la distribución del estadístico debe ser conocida e independiente del parámetro θ .
 - Los restantes términos que intervengan en el estadístico deben ser conocidos o poder obtenerse de las observaciones muestrales.
3. Selección del nivel de significación, α .
4. Determinar la región crítica. Si el estadístico D mide la discrepancia, la región crítica serán todas las muestras que hagan que $P(D > d_\alpha | H_0) = \alpha$.
5. Selección aleatoria de la muestra y cálculo del estadístico.
6. Regla de decisión e interpretación: Si $D_{exp} > d_\alpha$ ha ocurrido un suceso cuya probabilidad es menor que el nivel de significación, con lo cual lo clasificaríamos como un suceso raro. Por lo tanto, la discrepancia entre el valor del parámetro según la hipótesis nula y el valor estimado por nuestro estimador es significativa, y tendremos evidencia para rechazar la hipótesis nula. Si $D_{exp} \leq d_\alpha$, la diferencia no es significativa y no tenemos evidencia para rechazar la hipótesis nula.

Estos contrastes de significación no son en general uniformemente más potentes, aunque en algunos casos pueden coincidir con los que determina el teorema de Neyman-Pearson.

En muchas ocasiones, para estos contrastes se utiliza el p -valor, que se define como el menor nivel de significación para el que se rechazaría la hipótesis nula con el valor del estadístico obtenido a partir de nuestra muestra. Es decir, expresado en términos de p -valor, se rechaza la hipótesis nula si $p\text{-valor} < \alpha$. Visto de otro modo, será la probabilidad de obtener el mismo valor del estadístico si se cumpliera la hipótesis nula.

12.4. Contraste de razón de verosimilitudes.

Fue propuesto por Neyman y Pearson en 1928 y puede ser aplicado en una gran variedad de situaciones. Es un contraste de significación, en el que la medida de discrepancia que se utiliza es relativa a las verosimilitudes. Se basa en que para una muestra fija su verosimilitud es la medida de lo bien que explica el valor del parámetro los resultados obtenidos. Por consiguiente, $\sup_{\theta \in \Theta_0} f_{\theta}(x_1, \dots, x_n)$ resulta un índice de la mejor explicación de la muestra que puede obtenerse bajo la hipótesis nula, mientras que $\sup_{\theta \in \Theta} f_{\theta}(x_1, \dots, x_n)$ proporciona tal índice para todos los posibles valores del parámetro. Ambas cantidades son fáciles de obtener, pues son las verosimilitudes para los estimadores máximo verosímiles del parámetro en Θ_0 y Θ , respectivamente. La comparación de estas cantidades se realiza mediante un cociente entre ellas, obteniendo un número entre 0 y 1. Se denomina razón de verosimilitudes al cociente:

$$\Lambda(x_1, \dots, x_n) = \frac{\sup_{\theta \in \Theta_0} f_{\theta}(x_1, \dots, x_n)}{\sup_{\theta \in \Theta} f_{\theta}(x_1, \dots, x_n)} = \frac{f_{\hat{\theta}_0}(x_1, \dots, x_n)}{f_{\hat{\theta}}(x_1, \dots, x_n)}$$

Un contraste de razón de verosimilitudes tendrá una región crítica de la forma:

$$C = \{\Lambda(x_1, \dots, x_n) < c\}$$

Es decir, se rechaza la hipótesis nula cuando el cociente es pequeño. Con frecuencia la desigualdad se puede expresar en función de un estadístico simple de distribución conocida.

Teorema 29. *Sobre una población cuya distribución depende de un parámetro θ que varía en $\Theta \subset \mathbb{R}^k$ se quiere consultar la hipótesis nula definida por:*

$$\Theta_0 = \{\theta \in \Theta \mid \theta_i = g_i(\omega_1, \omega_2, \dots, \omega_q); (\omega_1, \omega_2, \dots, \omega_q) \in \Omega\}$$

Siendo $\Omega \subset \mathbb{R}^q$ un conjunto abierto, y las g_i funciones con derivadas parciales de orden 1 continuas. Si se verifican las condiciones de regularidad necesarias para asegurar las propiedades asintóticas de los estimadores de máxima verosimilitud, entonces para cada $\theta \in \Theta_0$ se cumple:

$$-2 \ln \Lambda(x_1, \dots, x_n) \xrightarrow{d} \chi_{k-q}^2$$

12.5. Contrastes sobre la media y varianza en poblaciones normales.

12.5.1. Contraste sobre la media de una población normal con varianza conocida.

Supongamos una población con una distribución $N(\mu; \sigma)$, en la que la varianza es conocida, y con una muestra de tamaño n y un nivel de significación α queremos realizar los siguientes contrastes:

1. $H_0 : \mu = \mu_0, H_0 : \mu \neq \mu_0$.
2. $H_0 : \mu \leq \mu_0, H_0 : \mu > \mu_0$.
3. $H_0 : \mu \geq \mu_0, H_0 : \mu < \mu_0$.

En este caso, sabemos que

$$\frac{\bar{x} - \mu}{\sigma/\sqrt{n}} \sim N(0; 1)$$

En todos casos, utilizamos el estadístico \bar{X} , y las regiones críticas son:

Resolvemos el primer caso mediante un contraste de razón de verosimilitudes, obteniendo un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{\bar{X} < \mu_0 - z_{\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\} \cup \{\bar{X} > \mu_0 + z_{\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\}$$

El segundo caso se resuelve teniendo en cuenta que la familia normal tiene cociente de verosimilitudes monótono creciente en \bar{x} , resultando un contraste uniformemente más potente con región crítica:

$$C = \{\bar{X} > \mu_0 + z_{\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\}$$

El tercer caso se resuelve teniendo en cuenta que la familia normal tiene cociente de verosimilitudes monótono creciente en \bar{x} , resultando un contraste uniformemente más potente con región crítica:

$$C = \{\bar{X} < \mu_0 - z_{\alpha/2} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}\}$$

12.5.2. Contraste sobre la media de una población normal con varianza desconocida.

Supongamos una población con una distribución $N(\mu; \sigma)$, en la que la varianza es desconocida, y con una muestra de tamaño n y un nivel de significación α queremos realizar los siguientes contrastes:

1. $H_0 : \mu = \mu_0, H_0 : \mu \neq \mu_0$.
2. $H_0 : \mu \leq \mu_0, H_0 : \mu > \mu_0$.
3. $H_0 : \mu \geq \mu_0, H_0 : \mu < \mu_0$.

En este caso, sabemos que si S es la cuasivarianza muestral:

$$\frac{\bar{x} - \mu}{S/\sqrt{n}} \sim t_{n-1}$$

En todos casos, utilizamos el estadístico \bar{X} , y las regiones críticas son:

Resolvemos el primer caso mediante un contraste de razón de verosimilitudes, obteniendo un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{\bar{X} < \mu_0 - t_{n-1;\alpha/2} \frac{S}{\sqrt{tn}}\} \cup \{\bar{X} > \mu_0 + t_{n-1;\alpha/2} \frac{S}{\sqrt{tn}}\}$$

El segundo caso se resuelve teniendo en cuenta que la t de student tiene cociente de verosimilitudes monótono creciente en \bar{x} , resultando un contraste uniformemente más potente con región crítica:

$$C = \{\bar{X} > \mu_0 + t_{n-1;\alpha/2} \frac{S}{\sqrt{tn}}\}$$

El tercer caso se resuelve teniendo en cuenta que la t de student tiene cociente de verosimilitudes monótono creciente en \bar{x} , resultando un contraste uniformemente más potente con región crítica:

$$C = \{\bar{X} < \mu_0 - t_{n-1;\alpha/2} \frac{S}{\sqrt{tn}}\}$$

12.5.3. Contraste sobre la varianza de una población normal con media conocida.

Supongamos una población con una distribución $N(\mu; \sigma)$, en la que la media es conocida, y con una muestra de tamaño n y un nivel de significación α queremos realizar los siguientes contrastes:

1. $H_0 : \sigma^2 = \sigma_0^2, H_0 : \sigma^2 \neq \sigma_0^2$.
2. $H_0 : \sigma^2 \leq \sigma_0^2, H_0 : \sigma^2 > \sigma_0^2$.
3. $H_0 : \sigma^2 \geq \sigma_0^2, H_0 : \sigma^2 < \sigma_0^2$.

En todos casos, utilizamos el estadístico $\hat{\sigma}^2 = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \mu)^2}{n}$, y las regiones críticas son:

Y sabemos que:

$$\frac{n\hat{\sigma}^2}{\sigma^2} \sim \chi_n^2$$

Resolvemos el primer caso mediante un contraste de razón de verosimilitudes, obteniendo un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{\hat{\sigma}^2 < \frac{\sigma_0^2}{n} \chi_{n;\alpha/2}^2\} \cup \{\hat{\sigma}^2 > \frac{\sigma_0^2}{n} \chi_{n;1-\alpha/2}^2\}$$

En el segundo caso se obtiene un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{\hat{\sigma}^2 > \frac{\sigma_0^2}{n} \chi_{n;1-\alpha/2}^2\}$$

En el tercer caso se obtiene un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{\hat{\sigma}^2 < \frac{\sigma_0^2}{n} \chi_{n;\alpha/2}^2\}$$

12.5.4. Contraste sobre la varianza de una población normal con media desconocida.

Supongamos una población con una distribución $N(\mu; \sigma)$, en la que la media es conocida, y con una muestra de tamaño n y un nivel de significación α queremos realizar los siguientes contrastes:

1. $H_0 : \sigma^2 = \sigma_0^2, H_0 : \sigma^2 \neq \sigma_0^2$.
2. $H_0 : \sigma^2 \leq \sigma_0^2, H_0 : \sigma^2 > \sigma_0^2$.
3. $H_0 : \sigma^2 \geq \sigma_0^2, H_0 : \sigma^2 < \sigma_0^2$.

En todos casos, utilizamos el estadístico cuasivarianza muestra, $S^2 = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \hat{x})^2}{n-1}$, y las regiones críticas son:

Y sabemos que:

$$\frac{(n-1)S^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n-1}^2$$

Resolvemos el primer caso mediante un contraste de razón de verosimilitudes, obteniendo un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{S^2 < \frac{\sigma_0^2}{n-1} \chi_{n-1; \alpha/2}^2\} \cup \{S^2 > \frac{\sigma_0^2}{n-1} \chi_{n-1; 1-\alpha/2}^2\}$$

En el segundo caso se obtiene un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{S^2 > \frac{\sigma_0^2}{n-1} \chi_{n-1; 1-\alpha/2}^2\}$$

En el tercer caso se obtiene un contraste uniformemente más potente e insesgado con región crítica:

$$C = \{S^2 < \frac{\sigma_0^2}{n-1} \chi_{n-1; \alpha/2}^2\}$$

12.6. Contrastes en poblaciones no necesariamente normales. Muestras grandes.

Hasta ahora hemos contrastado hipótesis en poblaciones normales. El hecho de conocer la distribución de probabilidad de la población facilita en gran manera el contraste, pero esto no es siempre así.

Si la muestra en la que basamos el contraste es suficientemente grande, podemos aprovechar las propiedades asintóticas de los estimadores.

Así, si tenemos un parámetro θ , de una población no normal, para el que calculamos un estimador máximo verosímil, $\hat{\theta}$, basado en una muestra aleatoria simple de tamaño n y con varianza $\sigma_{\hat{\theta}}^2$, se puede demostrar que la variable

$$\frac{\hat{\theta} - \theta}{\sigma_{\hat{\theta}}}$$

converge en distribución a $N(0; 1)$, por las propiedades asintóticas de estos estimadores.

Otros casos en los que se puede aprovechar las propiedades asintóticas es cuando en el cociente de verosimilitudes llegamos a la media muestral, que por el teorema central del límite converge en distribución a una normal.

12.6.1. Contraste de proporciones.

Como caso particular, veremos el contraste de hipótesis sobre una población con distribución de Bernoulli, $B(1; p)$.

Capítulo 13

Contrastes de bondad de ajuste.

Contraste χ^2 de Pearson. Contraste de Kolmogorov-Smirnov. Contrastes de normalidad. Contrastes de independencia. Contraste de homogeneidad.

13.1. Introducción.

Hasta ahora los contrastes que hemos visto se han basado en una población para la que se conoce su distribución de probabilidad y se desconocen uno o varios parámetros que definen dicha distribución. Sin embargo, esto no es lo habitual, y el asignar una distribución de probabilidad subyacente errónea hace que en muchos casos el contraste deje de tener validez, o, de tenerla, disminuya mucho su eficiencia. Para obviar este problema se han desarrollado las técnicas no paramétricas, en las que el conjunto de hipótesis de partida se reducen, e incluso desaparecen, con lo que disminuye el riesgo de errores dentro del proceso inferencial debido a una mala formulación de dichas hipótesis.

Estos contrastes tienen la ventaja de que se pueden aplicar a características cardinales e incluso nominales. Como inconveniente hay que destacar que en general son de baja potencia.

Dentro de los contrastes no paramétricos están los de bondad del ajuste. El objetivo de los contrastes de bondad del ajuste es verificar si una muestra proviene de una población con una determinada distribución de probabilidad. En general la hipótesis nula asume que la distribución propuesta es la correcta.

13.2. Contraste χ^2 de Pearson.

Es el más antiguo. Fue introducido por Pearson en 1900. La idea básica consiste en comparar las frecuencias observadas en un histograma con las esperadas para el modelo teórico que se contrasta. Es válido para todo tipo de distribuciones.

El contraste tiene dos posibles casos:

1. *Hipótesis nula simple*: Conocemos los parámetros de la distribución especificada en la hipótesis nula.
2. *Hipótesis nula compuesta*: No conocemos los parámetros de la distribución especificada en la hipótesis nula. Así, solo contrastaremos si los datos provienen de la familia de distribuciones especificada.

13.2.1. Hipótesis nula simple.

Supongamos que tenemos una población para la que queremos contrastar que su distribución de probabilidad es $f(x; \theta)$, con θ conocido.

Tomamos una muestra aleatoria simple de tamaño n . Dividimos el rango de variación de la variable poblacional, A en r clases, A_1, \dots, A_r , de manera que cumplan:

- $A_i \cap A_j = \emptyset$, siempre que $i \neq j$.
- $\bigcup_{i=1}^r A_i = A$.

Es decir, las clases son disjuntas entre sí y ocupan todo el rango de variación de la variable poblacional.

Sean n_1, \dots, n_r el número de elementos de la muestra que pertenece a cada clase. Por tanto, $\sum_{i=1}^r n_i = n$.

Bajo el supuesto de que la hipótesis nula es cierta, podemos calcular la probabilidad de que un elemento de la muestra pertenezca a cada clase. Es decir, $p(A_i) = p_i$, y p_i será la probabilidad de que un elemento de la muestra pertenezca a la clase A_i .

Como la muestra es aleatoria simple, las observaciones en ella son independientes, por tanto, la probabilidad de que aparezcan n_1 elementos en la clase A_1 , n_2 elementos en la clase A_2 , ... n_k elementos en la clase A_r vendrá dada por una distribución multinomial:

$$p(n_1, \dots, n_r) = \frac{n!}{n_1! \dots n_r!} p_1^{n_1} \dots p_r^{n_r}$$

Y cada n_i sigue una distribución marginal binomial, por lo que su valor esperado será, $E(n_i) = np_i = E_i$. Por tanto tendremos que medir si la diferencia entre este valor esperado y las frecuencias observadas en nuestra muestra es significativa como para rechazar la hipótesis nula.

Como medida de esta diferencia, Pearson propuso el siguiente estadístico:

$$X^2 = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - E_i)^2}{E_i} = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - np_i)^2}{np_i}$$

llamado estadístico de bondad del ajuste.

La distribución conjunta multinomial de las n_i puede obtenerse mediante la distribución condicional de r variables independientes con distribución de Poisson con parámetro np_i , donde $p_1 + \dots + p_r = 1$. Por tanto, las variables tipificadas:

$$\xi_i = \frac{n_i - np_i}{\sqrt{np_i}}$$

Son asintóticamente normales, $N(0; 1)$ e independientes entre sí. Además, el hecho de que $\sum_{i=1}^r n_i = n$ implica que $\sum_{i=1}^r \sqrt{p_i} \xi_i = 0$, lo que conduce a que:

$$X^2 = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - np_i)^2}{np_i} = \sum_{i=1}^r \xi_i^2$$

Que será una distribución χ^2 con $r - 1$ grados de libertad, ya que la restricción $\sum_{i=1}^r \sqrt{p_i} \xi_i = 0$ elimina un grado de libertad.

Por tanto,

$$X^2 = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - E_i)^2}{E_i} = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - np_i)^2}{np_i} \sim \chi_{r-1}^2$$

Valores elevados del estadístico implican una diferencia significativa entre los datos esperados según la hipótesis nula y los datos obtenidos en la muestra, por tanto la región crítica será de la forma $C = \{X^2 \geq K\}$, siendo K aquel valor que, para un nivel de significación α , cumpla:

$$P(X^2 \geq K | H_0) = \alpha$$

Y, como bajo H_0 la distribución de X^2 es una χ_{k-1}^2 , podemos obtener el valor de K de las tablas de la distribución χ^2 .

Hay que tener en cuenta que los ξ_i siguen una distribución $N(0; 1)$ de forma asintótica, y por tanto la distribución del estadístico también será asintótica. Para que esta aproximación sea aceptable se suele exigir que el valor esperado de las n_i sea mayor o igual que cinco para todas las categorías en que se divide el espacio de variación. Si esta condición no se cumple, habrá que agrupar una o varias categorías hasta que se de la condición.

Para que la aproximación sea de mayor calidad, también es aconsejable que las categorías se construyan de manera que las probabilidades sean aproximadamente iguales.

Una de las mayores ventajas de este contraste es que se puede aplicar a distribuciones discretas y continuas. Además, las categorías se pueden asignar a conjuntos de valores de un atributo que no tiene por que ser numérico, ni siquiera ordinal.

13.2.2. Hipótesis nula compuesta.

En este caso, la hipótesis nula especifica la familia de distribuciones a la que pertenece la población, pero no define el valor de los k parámetros desconocidos que caracterizan esa familia. Por tanto, las probabilidades de cada familia dependerán de esos parámetros.

Fischer demostró que si se estiman los parámetros con la misma información muestral con la que se realiza el contraste, el estadístico:

$$X^2 = \sum_{i=1}^r \frac{(n_i - \hat{E}_i)^2}{\hat{E}_i} = \sum_{i=1}^r \frac{[n_i - np_i(\theta_1, \dots, \theta_k)]^2}{np_i(\theta_1, \dots, \theta_k)}$$

Tiene como distribución asintótica una χ^2 con $r - k - 1$ grados de libertad, siendo k el número de parámetros que es necesario estimar. la forma de la región crítica es análoga a la de la hipótesis simple.

13.3. Contraste de Kolmogorov-Smirnof.

La metodología del contraste χ^2 discretiza las observaciones de la muestra. Esto, para distribuciones continuas en las que el tamaño de la muestra no sea suficiente para realizar una partición fina del recorrido de la variable provoca que no se utilice de forma eficiente la información, y que la aproximación a la distribución del estadístico no sea muy buena.

El contraste de Kolmogorov-Smirnof es más eficiente para casos en los que la distribución de la hipótesis nula sea continua. Se basa en comparar la función de distribución empírica con la función de distribución teórica. Definimos la función de distribución empírica de la muestra como:

$$F_n(x) = \frac{\sum_{i=1}^n I_{(-\infty, x]}(x_i)}{n}$$

donde $I_{(-\infty, x]}(x_i)$ es la función indicador, que cumple que $I_{(-\infty, x]}(x_i) = 1$ si $x_i \in (-\infty, x]$ y $I_{(-\infty, x]}(x_i) = 0$ si $x_i \notin (-\infty, x]$.

Si la población de la que viene la muestra tiene una función de distribución F , el teorema de Glivenko-Cantelli nos dice que hay una probabilidad uno de que al aumentar n F_n converja a F , es decir, $F_n \xrightarrow{c.s.} F$, o lo que es lo mismo, sea $\Delta_n = \sup_{x \in \mathbb{R}} |F_n(x) - F(x)|$,

$$P \left[\lim_{n \rightarrow \infty} \Delta_n = 0 \right] = 1$$

Por tanto, para contrastar la hipótesis nula $H_0 : F = F_0$, se utiliza el estadístico:

$$\Delta_n = \sup_{x \in \mathbb{R}} |F_n(x) - F_0(x)|$$

Como cuanto mayor sea el estadístico mayor será la discrepancia entre la función de distribución empírica y la teórica, la región crítica es de la forma $C = \{\Delta_n > c\}$.

Se sabe que si F_0 es continua la distribución del estadístico no depende de F_0 . Esto ha permitido tabular la distribución para valores pequeños de n (debido a Massey). Para valores grandes, se utiliza la distribución asintótica probada por Kolmogorov y Smirnof:

$$P(\sqrt{n}\Delta_n \leq z) \rightarrow \sum_{k=-\infty}^{\infty} (-1)^k e^{2k^2 z^2}$$

que también está tabulada.

13.4. Contrastes de normalidad.

El contraste de Kolmogorov-Smirnof no es válido cuando nos encontramos ante una hipótesis compuesta, es decir, si no conocemos todos los parámetros de la distribución a contrastar, y un caso bastante importante es cuando se quiere contrastar si un conjunto de datos procede de una población normal con media y varianza desconocidas. Para este caso hay varias opciones:

13.4.1. Contraste de normalidad de Lilliefors.

Consiste en aplicar el contraste de Kolmogorov-Smirnof estimando la media y la varianza por la media muestral y la cuasivarianza muestral y tipificando los valores muestrales del siguiente modo: $Z_i = \frac{X_i - \bar{X}}{S_X}$, para contrastar la hipótesis nula $H_0 : Z \sim N(0; 1)$. Aplicamos el contraste de K-S, y la región crítica es del tipo $C = \{\Delta_n > c\}$, y los cuantiles del estadístico para los distintos valores de n y α están tabulados. Este contraste tiene una potencia baja para tamaños muestrales medianos.

13.4.2. Contraste de normalidad de Shapiro-Wilks.

Este contraste funciona muy bien en muestras pequeñas, y no es necesario estimar los parámetros de la normal. Se basa en medir el ajuste de los puntos de la muestra a una recta dibujada en papel normal. Se rechaza la normalidad para valores pequeños del estadístico.

Se parte de la muestra ordenada, $X_{(1)} \leq X_{(2)} \leq \dots \leq X_{(n)}$. El estadístico de Shapiro-Wilks viene dado por:

$$W = \frac{\left[\sum_{i=1}^k a_{i,n} (X_{(n-i+1)} - X_{(i)}) \right]^2}{\sum_{i=1}^n (X_i - \bar{X})^2}$$

con $k = \frac{n}{2}$ si n es par, $k = \frac{n-1}{2}$ si n es impar. La región crítica es de la forma $C = \{W < c\}$. Tanto los $a_{i,n}$ como los cuantiles del estadístico están tabulados. La razón de la forma de la región crítica es que el estadístico mide el ajuste a la distribución, no la discrepancia entre las hipótesis.

13.5. Contrastes de independencia.

13.5.1. Contraste χ^2 de independencia.

Supongamos que tenemos una población de la que se han observado dos características, X e Y , obteniendo una muestra aleatoria simple bidimensional. Sobre la base de dichas observaciones se desea contrastar si X e Y son independientes.

Para ello dividimos el recorrido de X en k clase disjuntas, A_1, \dots, A_r y el de Y en r clases, B_1, \dots, B_k . Al clasificar los elementos de la muestra en las distintas clases, aparecerá un número de ellos, n_{ij} en cada una de las $k \times r$ combinaciones. Con esta clasificación podemos dibujar una *tabla de contingencia*:

	B_1	B_2	\dots	B_r	Total
A_1	n_{11}	n_{12}	\dots	n_{1r}	$n_{1.}$
A_2	n_{21}	n_{22}	\dots	n_{2r}	$n_{2.}$
\vdots	\vdots	\vdots	\ddots	\vdots	\vdots
A_k	n_{k1}	n_{k2}	\dots	n_{kr}	$n_{k.}$
Total	$n_{.1}$	$n_{.2}$	\dots	$n_{.r}$	n

Si definimos como p_{ij} la probabilidad que la distribución poblacional asigna al suceso $\{X \in A_i, Y \in B_j\}$, la hipótesis de independencia implica $p_{ij} = p_{i.}p_{.j}$ para cualesquiera i, j , con $p_{i.} = P\{X \in A_i\}$, $p_{.j} = P\{Y \in B_j\}$. Por tanto, si nuestra hipótesis nula es que las variables son independientes, medimos la discrepancia mediante un estadístico análogo al introducido por Pearson:

$$\chi^2 = \sum_{i=1}^k \sum_{j=1}^r \frac{(O_{ij} - E_{ij})^2}{E_{ij}} = \sum_{i=1}^k \sum_{j=1}^r \frac{\left(n_{ij} - \frac{n_{i.}n_{.j}}{n}\right)^2}{\frac{n_{i.}n_{.j}}{n}} = \sum_{j=1}^r \frac{n_{.j}^2}{n} - n$$

La región crítica es del tipo $C = \{\chi^2 > c\}$, y para calcularla se utiliza que, bajo la hipótesis nula,

$\chi^2 \xrightarrow{d} \chi_{(k-1)(r-1)}^2$. Este contraste se puede generalizar al caso de más de dos variables, planteando tablas de contingencia de más dimensiones. Es importante recordar que la distribución del estadístico es asintótica, por lo que debe haber un número suficiente de observaciones en cada celda.

13.5.2. Contraste τ de Kendall.

Supongamos que tenemos una muestra aleatoria simple de una distribución bidimensional continua. Definimos:

$$\pi_+ = P[(X_1 - X_2)(Y_1 - Y_2) > 0]$$

$$\pi_- = P[(X_1 - X_2)(Y_1 - Y_2) < 0]$$

Son parámetros poblacionales que miden la probabilidad de que haya una asociación positiva o negativa entre las dos variables. Como la distribución es continua, $P[(X_1 - X_2)(Y_1 - Y_2) = 0] = 0$. Por tanto, como $\pi_+ = 1 - \pi_-$, definimos $\tau = \pi_+ - \pi_- = 2\pi_+ - 1$, coeficiente de asociación de Kendall, que mide en cierto modo la asociación entre las variables. Si las variables son independientes, $\pi_+ = \pi_-$ y por tanto $\tau = 0$, aunque el recíproco no es cierto.

Una vez tenemos la muestra, podemos contrastar la independencia con un estimador de τ . Para ello definimos:

$$c_{ij} = \begin{cases} 1 & \text{si } (x_i - x_j)(y_1 - y_j) > 0 \\ -1 & \text{si } (x_i - x_j)(y_1 - y_j) < 0 \end{cases}$$

Cuya media es τ , así que definimos el coeficiente de asociación muestral:

$$T = \frac{2}{n(n-1)} \sum_{1 \leq i < j \leq n} c_{ij}$$

Y si definimos P , número de c_{ij} positivos, N , número de c_{ij} negativos:

$$T = \frac{2}{n(n-1)}(P - N)$$

Y como $P + N = \binom{n}{2}$,

$$T = \frac{4P}{n(n-1)} - 1$$

T puede valer entre -1 y 1 , y un valor de P alejado de cero indica que las variables no son independientes, ya que $\tau \neq 0$. Por tanto, la región crítica es del tipo $C = \{|T| > c\}$, que contrasta la independencia. La distribución de T depende solo del orden en el que quedan las Y_i después de ordenar la muestra según las X_i . Para $n \leq 10$ la distribución se obtiene contando permutaciones, y para $n > 10$ se puede utilizar que:

$$T \xrightarrow{d} N\left(0; \sqrt{\frac{2(2n+5)}{9n(n-1)}}\right)$$

13.5.3. Coeficiente de correlación entre rangos de Spearman.

El coeficiente de correlación por rangos de Spearman entre dos variables, (X, Y) , ρ_S se define como el coeficiente de correlación lineal entre las funciones de distribución de las variables. Este coeficiente es una medida de la dependencia monótona entre X e Y . Si $\rho_S \approx 1$, indica una relación monótona positiva. Si $\rho_S \approx -1$, indica una relación monótona negativa. Si $\rho_S \approx 0$, indica que no hay relación monótona. El coeficiente es invariante ante transformaciones monótonas. Si X e Y son independientes, $\rho_S = 0$, pero el inverso no tiene por qué ser cierto. Si X e Y siguen una normal bivalente, son independientes si y solo si $\rho_S = 0$.

Un estimador del coeficiente es:

$$\hat{\rho}_S = \frac{\sum_{i=1}^n (a_i - \bar{a})(b_i - \bar{b})}{\sqrt{\sum_{i=1}^n (a_i - \bar{a})^2 \sum_{i=1}^n (b_i - \bar{b})^2}}$$

Siendo a_i, b_i respectivamente los rangos de las x_i, y_i si ordenamos la muestra de menor a mayor. La región crítica del contraste será del tipo $C = \{\hat{\rho}_S > c\}$.

Teniendo en cuenta que $\bar{a} = \bar{b} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n i = \frac{n+1}{2}$ y que

$$\sum_{i=1}^n (a_i - \bar{a})^2 = \sum_{i=1}^n (b_i - \bar{b})^2 = \sum_{i=1}^n i^2 - n \frac{(n+1)^2}{4} = \frac{n(n^2-1)}{12}$$

Se puede simplificar:

$$\hat{\rho}_S = \frac{12}{n(n^2-1)} \sum_{i=1}^n (a_i - \bar{a})(b_i - \bar{b})$$

Por otro lado, si ordenamos la muestra con respecto a las x y denotamos por r_j el rango de la y que ocupa la posición j , tenemos:

$$U = \sum_{i=1}^n (b_i - a_i)^2 = \sum_{i=1}^n (r_i - i)^2 = \sum_{i=1}^n (b_i - \bar{b} + \bar{a} - a_i)^2 = \frac{n(n^2-1)}{6} - 2 \sum_{i=1}^n (a_i - \bar{a})(b_i - \bar{b}) = \frac{n(n^2-1)}{6} (1 - \hat{\rho}_S)$$

Y por tanto,

$$\hat{\rho}_S = 1 - \frac{6U}{n(n^2-1)}$$

Bajo la hipótesis nula se pueden calcular los límites de la zona crítica para $n \leq 10$, y para $n > 10$ puede probarse que:

$$\hat{\rho}_S \xrightarrow{d} N\left(0, \frac{1}{\sqrt{n-1}}\right)$$

13.6. Contraste de homogeneidad.

Estos contrastes se utilizan para comprobar si varias muestras provienen de poblaciones con la misma distribución de probabilidad.

13.6.1. Contraste χ^2 de homogeneidad.

Se basa en los mismos principios que el contraste χ^2 de bondad del ajuste. Supongamos que tenemos m muestras aleatorias, cuyos tamaños son, respectivamente, (n_1, n_2, \dots, n_m) . A partir de estos datos se quiere determinar si la distribución poblacional es la misma en todos los casos, y por tanto se dispone de una muestra de tamaño $n = n_1 + n_2 + \dots + n_m$, o por el contrario provienen de poblaciones heterogéneas. Dividimos el rango de valores posibles de la variable en k conjuntos disjuntos, A_1, A_2, \dots, A_k y clasificamos en cada uno de ellos las observaciones de cada muestra. Designamos por n_{ij} en número de observaciones de la muestra i que corresponden al subconjunto A_j , y podemos tabular los datos según la siguiente tabla de contingencia:

Muestra	A_1	A_2	\dots	A_k	Total
1	n_{11}	n_{12}	\dots	n_{1k}	n_1
2	n_{21}	n_{22}	\dots	n_{2k}	n_2
\vdots	\vdots	\vdots	\ddots	\vdots	\vdots
m	n_{m1}	n_{m2}	\dots	n_{mk}	n_m
Total	$n_{.1}$	$n_{.2}$	\dots	$n_{.k}$	n

Si se cumple la hipótesis nula, la probabilidad de que un elemento de la muestra pertenezca al subconjunto j , p_j , debe ser la misma para todas las submuestras. En cambio, si las poblaciones no son homogéneas, las probabilidades p_{ij} variarán para cada población. El contraste plantea la hipótesis nula:

$$H_0 : \begin{cases} p_{1j} = p_{2j} = \dots = p_{mj} (= p_j) \\ \text{para cada } j = 1, 2, \dots, k \end{cases}$$

Prenta a la hipótesis alternativa de que alguna de las desigualdades sea cierta. El contraste utiliza los estimadores de máxima verosimilitud de las probabilidades para determinar las posibles discrepancias:

$$\hat{p}_{ij} = \frac{n_{ij}}{n_i} \quad \hat{p}_j = \frac{n_{.j}}{n}$$

Para medir las discrepancias entre cada una de las probabilidades estimadas y la probabilidad conjunta se utiliza el estadístico:

$$\chi^2 = \sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^k \frac{n_i}{\hat{p}_j} (\hat{p}_{ij} - p_j)^2 = \sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^k \frac{(n_{ij} - \frac{n_i n_{.j}}{n})^2}{\frac{n_i n_{.j}}{n}}$$

La región crítica es de la forma $C) \{ \chi^2 > c \}$, y la distribución asintótica es $\chi^2 \xrightarrow{d} \chi^2_{(m-1)(k-1)}$.

13.6.2. Contraste de homogeneidad de Kolmogorov-Smirnov.

Se basa en los mismos principios que el contraste de Kolmogorov-Smirnov de bondad del ajuste. Supongamos que tenemos dos muestras aleatorias, cuyos tamaños son, respectivamente, n, m . A partir de estos datos se quiere determinar si la distribución poblacional es la misma en todos los casos, suponiendo que es continua, y por tanto se dispone de una muestra de tamaño $N = n + m$, o por el contrario provienen de poblaciones heterogéneas.

Así, la hipótesis nula será $H_0 : F(x) = G(x)$ y la alternativa $H_1 : F(x) \neq G(x)$, siendo $F(x)$, $G(x)$ las funciones de distribución respectivas.

De igual modo que en el caso de los contrastes de bondad del ajuste el contraste de Kolmogorov-Smirnov es más eficiente para casos en los que las distribuciones de la hipótesis nula sean continuas.

Realizaremos el contraste comparando las funciones de distribución empíricas de ambas muestras, $F_n(x)$, $G_n(x)$. Si la distribución de probabilidad de las muestras coincide, el teorema de Glivenko-Cantelli nos dice que hay una probabilidad uno de que al aumentar n $F_n - G_n$ converja a 0, es decir, $F_n - G_n \xrightarrow{c.s.} 0$, o lo que es lo mismo, sea $\Delta_{n,m} = \sup_{x \in \mathbb{R}} |F_n(x) - G_n(x)|$,

$$P \left[\lim_{n,m \rightarrow \infty} \Delta_{n,m} = 0 \right] = 1$$

De esta forma, definimos el estadístico:

$$\Delta_{n,m} = \sup_{x \in \mathbb{R}} |F_n(x) - G_n(x)|$$

La región crítica es del tipo $C = \{ \Delta_{n,m} > c \}$, y la distribución de probabilidad está tabulada, siendo c el valor tal que, para un nivel de significación α , $P\{\Delta_{n,m} > c\} = \alpha$.

Capítulo 14

Análisis de la varianza.

Análisis de la varianza para una clasificación simple. Comprobación de las hipótesis iniciales del modelo. Contrastes de comparaciones múltiples: método de Tuckey y método de Scheffé.

Análisis de la varianza para una clasificación doble.

14.1. Introducción.

El análisis de la varianza es un procedimiento diseñado para descomponer la variabilidad de un experimento en componentes que puedan asignarse a causas distintas. Se utiliza cuando tenemos un conjunto de elementos que se dividen en varios grupos diferenciados por un factor. Observamos una característica continua que varía aleatoriamente de esos elementos, y queremos conocer si el factor diferencial afecta al valor medio de la característica en estudio.

14.2. Análisis de la varianza para una clasificación simple.

Supongamos que estamos interesados en estudiar una característica Y dentro de una población que se puede dividir en m grupos atendiendo a un factor asociado a sus individuos. Tomamos una muestra aleatoria de tamaño N , y para cada elemento registramos el valor de Y y el grupo al que pertenece, obteniendo una muestra con n_i elementos para el grupo i . Queremos averiguar si la media de Y es igual para todos los grupos. Para ello, suponemos que la media de Y oscila en torno a un valor μ , y que cada grupo produce una variación en la media de su grupo de α_i . Además, suponemos que la varianza del error aleatorio de observación, σ^2 , es la misma para toda la población.

Por tanto, formulamos el siguiente modelo:

$$Y_{ij} = \mu + \alpha_i + e_{ij} \quad i = 1, \dots, m, \quad j = 1, \dots, n_i$$

donde $\sum_{i=1}^m n_i = N$ y $e_{ij} \sim N(0, \sigma)$.

En este modelo, cada elemento es como sigue:

- Y_{ij} = valor de la característica Y en el individuo j del grupo i .
- μ = parte del valor medio de la variable común a todos los grupos.
- α_i = parte del valor medio de la variable específico del grupo i .
- e_{ij} = componentes aleatorios, independientes e idénticamente distribuidos.

Dado que el error normalmente se debe a un conjunto muy grande de factores, cada uno de los cuales influye muy poco en el error final, aplicando el teorema central del límite no es muy descabellado asumir su normalidad.

Es bastante importante que la selección de los individuos sea aleatoria. De esta forma protegeremos al modelo de fuentes desconocidas de variación que de otra forma podrían provocar sesgos de selección y nos proveemos de una base estadística para justificar las hipótesis asociadas al modelo.

En el caso de que el factor diferenciador sea, en lugar de una característica de los individuos, un tratamiento que se les da tras su elección, es necesarios realizar la asignación de forma aleatoria.

Dado que nuestro modelo lo podemos representar como:

$$Y_{ij} = \mu_i + e_{ij}$$

donde $\mu_i = \mu + \alpha_i$ es la media de cada grupo. Por tanto, $Y_{ij} \sim N(\mu_i; \sigma)$. Queremos contrastar la hipótesis nula de que todos los grupos son iguales, es decir, $H_0 : \mu_1 = \mu_2 = \dots = \mu_a$. Si esta hipótesis es cierta, se podrán considerar nuestras observaciones como una muestra de una única población.

Nuestro modelo depende de $a + 1$ parámetros: las a medias de cada grupo, y la varianza común a todos los grupos. Para estimar estos parámetros utilizaremos el método de máxima verosimilitud. La función de densidad de una observación cualquiera será:

$$f(y_{ij}; \mu_i, \sigma^2) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{1}{2}\left(\frac{y_{ij} - \mu_i}{\sigma}\right)^2}$$

Como por hipótesis las observaciones son independientes entre sí, la función de verosimilitud será el producto de las funciones de densidad, y su logaritmo:

$$\ln L(\mu_i, \sigma^2) = -\frac{N}{2} \ln \sigma^2 - \frac{N}{2} \ln 2\pi - \frac{1}{2} \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} \left(\frac{y_{ij} - \mu_i}{\sigma}\right)^2$$

Los estimadores de máxima verosimilitud de las μ_i se obtienen a partir de la condición

$$\frac{\partial \ln L}{\partial \mu_i} = 0 \Leftrightarrow \sum_{j=1}^{n_i} \left(\frac{y_{ij} - \mu_i}{\sigma}\right) = 0$$

Y por tanto, $\hat{\mu}_i = \frac{\sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij}}{n_i} = \bar{Y}_{i.}$

Para obtener el estimador de la varianza, nos basamos en:

$$\frac{\partial \ln L}{\partial \sigma^2} = 0 \Leftrightarrow -\frac{N}{2\sigma^2} + \frac{\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (y_{ij} - \mu_i)^2}{2\sigma^4} = 0$$

Y por tanto:

$$\hat{\sigma}^2 = \frac{\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (y_{ij} - \mu_i)^2}{N} = \frac{\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2}{N} = \sum_{i=1}^a \frac{n_i - 1}{N} S_i^2$$

Siendo S_i^2 la cuasivarianza muestral de cada grupo. Así, el estimador de la varianza es la media ponderada de la cuasivarianza muestral de cada grupo.

Los residuos del modelo, definidos como $e_{ij} = Y_{ij} - \hat{\mu}_i$ se pueden interpretar como los estimadores de las perturbaciones. Estos residuos no son independientes, ya que están sometidos a las restricciones que se derivan de la estimación de los parámetros, es decir, ya que $\hat{\mu}_i = \frac{\sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij}}{n_i} = \bar{Y}_{i.}$, $\sum_{j=1}^{n_i} e_{ij} = \sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij} - n_i \bar{Y}_{i.} = 0$.

Por tanto, existen $N - a$ residuos no determinados a priori. A este número lo llamamos grados de libertad de los residuos.

Como $E[\bar{Y}_{i.}] = \frac{\sum_{j=1}^{n_i} E[Y_{ij}]}{n_i} = \mu_i$, $V[\bar{Y}_{i.}] = \frac{\sum_{j=1}^{n_i} V[Y_{ij}]}{n_i^2} = \frac{\sigma^2}{n_i}$, tenemos que $[\bar{Y}_{i.}] \sim N\left(\mu_i; \frac{\sigma^2}{n_i}\right)$.

Como $\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} e_{ij}^2 = \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2 = N\hat{\sigma}^2$,

$$\frac{N\hat{\sigma}^2}{\sigma^2} = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} \left(\frac{y_{ij} - \bar{Y}_{i.}}{\sigma}\right)^2 \sim \sum_{i=1}^a \chi_{n_i-1}^2 = \chi_{N-a}^2$$

Gracias a la propiedad reproductiva de la χ^2 , y a que las observaciones son independientes.

Como $E\left[\frac{N\hat{\sigma}^2}{\sigma^2}\right] = N - a$, $E[\hat{\sigma}^2] = \frac{N-a}{N}\sigma^2$, por lo que el estimador es sesgado. Un estimador insesgado será lo

que llamamos varianza residual: $\hat{S}_R^2 = \frac{N}{N-a}\hat{\sigma}^2 = \frac{\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} e_{ij}^2}{N-a}$, y su distribución será proporcional a una χ^2 con $N - a$ grados de libertad.

Queremos contrastar la hipótesis nula de que los grupos son estadísticamente idénticos. Dado que por hipótesis su varianza es la misma, esto implicará que a partir de nuestras a muestras aleatorias simples tendremos que contrastar la siguiente hipótesis nula:

$$H_0 : \alpha_1 = \alpha_2 = \dots = \alpha_a$$

frente a la hipótesis alternativa de que no todas las medias específicas son iguales. O, de forma equivalente:

$$H_0 : \mu_1 = \mu_2 = \dots = \mu_a$$

frente a H_1 : al menos dos μ_i son distintas.

Para facilitar los cálculos vamos a introducir la siguiente notación:

- **Tamaño muestral global:** $N = \sum_{i=1}^a n_i$.
- **Media muestral i -ésima:** $\bar{Y}_{i.} = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij}$.
- **Total muestral i -ésimo:** $Y_{i.} = n_i \bar{Y}_{i.} = \sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij}$.
- **Media muestral global:** $\bar{Y}_{..} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij} = \sum_{i=1}^a \frac{n_i}{N} \bar{Y}_{i.}$.
- **Total muestral global:** $Y_{..} = N \bar{Y}_{..} = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} Y_{ij} = \sum_{i=1}^a n_i \bar{Y}_{i.}$.
- **Cuasivarianza muestral i -ésima:** $S_i^2 = \frac{1}{n_i - 1} \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2$.
- **Suma de cuadrados de las observaciones a sus medias grupales:**
 $SCE = \sum_{i=1}^a (n_i - 1) S_i^2 = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2$.
 Esta cantidad es una medida de las variaciones dentro de cada grupo debida a la aleatoriedad, es decir, no explicada por el modelo. Coincide con la suma de los residuos.
- **Suma de cuadrados de las medias grupales a la media total:** $SCTR = \sum_{i=1}^a n_i (\bar{Y}_{i.} - \bar{Y}_{..})^2$.
 Esta cantidad es una medida de la variabilidad de los datos debida a su pertenencia a grupos distintos, es decir, explicada por el modelo.
- **Suma de cuadrados total:** $SCT = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{..})^2$.
 Esta cantidad es una medida de la variabilidad total de los datos.
- **Media de cuadrados del error:** $MCE = \frac{SCE}{N - a}$.
- **Media de cuadrados de los tratamientos:** $MCTR = \frac{SCTR}{a - 1}$.

Podemos demostrar varios resultados:

Resultado 1: $SCT = SCE + SCTR$:

$$\begin{aligned} SCT &= \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{..})^2 = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.} + \bar{Y}_{i.} - \bar{Y}_{..})^2 = \\ &= \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2 + \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (\bar{Y}_{i.} - \bar{Y}_{..})^2 + 2 \sum_{i=1}^a (\bar{Y}_{i.} - \bar{Y}_{..}) \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.}) = SCTR + SCE \end{aligned}$$

Resultado 2: Se verifican las siguientes igualdades:

- $E[SCE] = (N - a)\sigma^2$.

$$E[SCE] = \sum_{i=1}^a E[(n_i - 1)S_i^2] = \sigma^2 \sum_{i=1}^a E\left[\frac{(n_i - 1)S_i^2}{\sigma^2}\right] = \sigma^2 \sum_{i=1}^a E[\chi_{n_i-1}^2] = \sigma^2 \sum_{i=1}^a (n_i - 1) = (N - a)\sigma^2$$

- $E[SCTR] = (a - 1)\sigma^2 + \sum_{i=1}^a n_i(\alpha_i - \bar{\alpha})^2$, donde $\bar{\alpha} = \sum_{i=1}^a \frac{n_i}{N} \alpha_i$.

$$E[SCTR] = E\left[\sum_{i=1}^a n_i (\bar{Y}_{i.} - \bar{Y}_{..})^2\right] = \sum_{i=1}^a E[n_i \bar{Y}_{i.}^2] + \sum_{i=1}^a n_i E[\bar{Y}_{..}^2] - 2E\left[\sum_{i=1}^a n_E [\bar{Y}_{i.} \bar{Y}_{..}]\right] = \sum_{i=1}^a E[n_i \bar{Y}_{i.}^2] + NE[\bar{Y}_{..}^2] - 2NE[\bar{Y}_{..} \bar{Y}_{i.}] \quad (14.1)$$

$$= \sum_{i=1}^a n_i E[\bar{Y}_{i.}^2] - NE[\bar{Y}_{..}^2] = \sum_{i=1}^a n_i \left(\frac{\sigma^2}{n_i} + (\mu + \alpha_i)^2 \right) - N \left[\frac{\sigma^2}{N} + \left(\sum_{i=1}^a \frac{n_i}{N} (\mu + \alpha_i) \right)^2 \right] = (a - 1)\sigma^2 + \sum_{i=1}^a n_i (\mu + \alpha_i)^2 - N(\mu + \bar{\alpha})^2 \quad (14.2)$$

$$E[\bar{Y}_{i.}^2] = V[\bar{Y}_{i.}] + E[\bar{Y}_{i.}]^2 = \frac{\sigma^2}{n_i} + (\mu + \alpha_i)^2$$

$$E[\bar{Y}_{..}^2] = V[\bar{Y}_{..}] + E[\bar{Y}_{..}]^2 = \frac{\sigma^2}{N} + \left(\sum_{i=1}^a \frac{n_i}{N} (\mu + \alpha_i) \right)^2$$

■ $E[SCT] = (N-1)\sigma^2 + \sum_{i=1}^a n_i(\alpha_i - \bar{\alpha})^2$. Se deduce de las dos anteriores y de que $SCT = SCE + SCTR$.

Como consecuencia de estos resultados, $E[MCE] = \sigma^2$, y por tanto MCE será un estimador insesgado de la varianza; también $E[S_i^2] = \sigma^2$, y también son estimadores insesgados, aunque menos precisos por contar con menos observaciones.

Definimos el estadístico:

$$F = \frac{MCTR}{MCE} = \frac{SCTR/(a-1)}{SCE/(N-a)}$$

Si lo consideramos como un estimador del siguiente cociente:

$$R^* = \frac{E[MCTR]}{E[MCE]} = 1 + \frac{1}{(a-1)\sigma^2} \sum_{i=1}^a n_i(\alpha_i - \bar{\alpha})^2$$

Bajo la hipótesis nula, $R^* = 1$ y bajo la hipótesis alternativa $R^* > 1$. Un contraste basado en F deberá rechazar la hipótesis nula si F es grande. Para conocer la región crítica de este contraste deberemos averiguar la distribución de F .

Resultado 3: Bajo la hipótesis nula, $F \sim F_{a-1; N-a}$

Gracias al teorema de Fisher, sabemos que $\bar{Y}_{i.}$ y S_i^2 son independientes. Como $\bar{Y}_{..} = \sum_{i=1}^a \frac{n_i}{N} \bar{Y}_{i.}$, también será independiente de las S_i^2 . Por tanto, SCE y $SCTR$ son independientes.

$$\frac{SCE}{\sigma^2} = \sum_{i=1}^a \frac{(n_i - 1)S_i^2}{\sigma^2}$$

Y como $\frac{(n_i - 1)S_i^2}{\sigma^2} \sim \chi_{n_i-1}^2$ y la χ^2 es reproductiva, $\frac{SCE}{\sigma^2} \sim \chi_{N-a}^2$.

$$\frac{SCTOT}{\sigma^2} = \frac{1}{\sigma^2} \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2 = \frac{(N-1)S^2}{\sigma^2} \sim \chi^2_{N-1}$$

Si se cumple la hipótesis nula. Y como $\frac{SCTOT}{\sigma^2} = \frac{SCE}{\sigma^2} + \frac{SCTR}{\sigma^2}$, y por la propiedad reproductiva de la χ^2 , $\frac{SCTR}{\sigma^2} \sim \chi_{a-1}^2$. Así, tenemos que:

$$F = \frac{SCTR/\sigma^2(a-1)}{SCE/\sigma^2(N-a)} = \frac{\chi_{a-1}^2/(a-1)}{\chi_{N-a}^2/(N-a)} \sim F_{a-1; N-a}$$

Si realizamos el contraste mediante la región crítica, rechazamos H_0 con un nivel de significación $1 - \alpha$ si $F \in RC$, siendo:

$$RC = \{F > F_{a-1, N-a; \alpha}\}, \text{ con } P[F_{a-1, N-a} > F_{a-1, N-a; \alpha}] = \alpha$$

Si realizamos el contraste mediante el p -valor, rechazamos H_0 con un nivel de significación $1 - \alpha$ si el p -valor es $p \leq \alpha$, siendo:

$$p = P[F_{a-1, N-a} > F]$$

Estos resultados se suelen resumir en la tabla ANOVA, de esta forma:

Fuente de variación	G. de L.	Suma de Cuadrados	Media	F
Factor	a-1	$\sum_{i=1}^a n_i (\bar{Y}_{i.} - \bar{Y}_{..})^2$	$\frac{SCTR}{a-1}$	$F = \frac{SCTR/(a-1)}{SCE/(N-a)}$
Error	N-a	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{i.})^2$	$\frac{SCE}{N-a}$	
Total	N-1	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^{n_i} (Y_{ij} - \bar{Y}_{..})^2$		

Se define el **coeficiente de determinación**, R^2 como:

$$R^2 = \frac{SCTR}{SCT}$$

Y se utiliza como una medida de la variabilidad explicada por los grupos.

14.3. Comprobación de las hipótesis iniciales del modelo.

En el contraste que hemos realizado nos hemos basado en las siguientes hipótesis iniciales:

- Los términos de error presentan una distribución normal.
- Los términos de error son aleatorios e independientes entre sí.
- Los términos de error tienen todos la misma varianza (homoscedasticidad.)

Por tanto, será conveniente contrastar si estos supuestos se cumplen, ya que en caso contrario no podremos utilizar los resultados aquí vistos. En general, dado que estas hipótesis hacen referencia a los términos de error, se utilizan los residuos para contrastarlas, dado que los residuos se pueden ver como una muestra aleatoria de una variable con distribución normal con media cero y varianza constante.

Hemos definido los residuos como la diferencia entre el valor esperado de la variable y el observado, es decir, dado que $Y_{ij} = \mu + \alpha_i + e_{ij}$, podemos definir $\hat{Y}_{ij} = \hat{\mu} + \hat{\alpha}_i$, usando como estimadores de μ y α_i las medias correspondientes. Por tanto, podemos calcular los residuos como $\hat{e}_{ij} = Y_{ij} - \hat{Y}_{ij}$.

Para comprobar los supuestos del modelo podemos utilizar pruebas analíticas y gráficas. Las pruebas gráficas se utilizan porque, pese a que no son exactas, en la mayoría de los casos proporcionan evidencia suficiente y son más intuitivas. Si las pruebas gráficas no fuesen concluyentes, se pueden utilizar las analíticas.

14.3.1. Supuesto de normalidad.

Para comprobar gráficamente el supuesto de normalidad, se dibuja con los residuos una gráfica de probabilidad normal. Para dibujar esta gráfica se ordenan los residuos de menor a mayor, r_1, r_2, \dots, r_N , y para cada residuo se calcula el valor $\frac{i - 0,5}{N}$, siendo i el puesto que ocupa el residuo en la ordenación. Para estos valores se obtiene un valor Z_i tal que $P(Z < Z_i) = \frac{i - 0,5}{N}$, con Z siguiendo una distribución normal estándar. Acto seguido, se representan los pares (r_i, Z_i) .

Si los residuos provienen de una distribución normal, deberán tender a alinearse en una línea recta. Si claramente no se alinean, se puede concluir que la hipótesis de normalidad no se cumple.

Para contrastar la normalidad de forma analítica, se pueden usar contrastes de bondad del ajuste como el chi-cuadrado o el de Kolmogorov-Smirnov, o el contraste de normalidad de Shapiro-Wilks.

14.3.2. Supuesto de varianza constante.

Para comprobar gráficamente esta hipótesis se puede recurrir a un gráfico que represente en el eje de las x los valores predichos y en el de las y los residuos. Si la gráfica se distribuye de manera aleatoria, sin ningún patrón claro en el eje horizontal podremos inferir que las varianzas son constantes. Si por el contrario presenta alguna estructura, será señal de que no se cumple el supuesto.

Para contrastar de forma analítica la igualdad de varianzas se utiliza el **contraste de Bartlett**, que contrasta la hipótesis nula $H_0 : \sigma_1^2 = \sigma_2^2 = \dots = \sigma_a^2$ contra la hipótesis alternativa de que existen $i \neq j$ tales que $\sigma_i^2 \neq \sigma_j^2$.

Para ello utiliza el estadístico $\chi_0^2 = 2,3026 \frac{q}{c}$ con:

$$q = (N - a) \log_{10} \frac{SCE}{N - a} - \sum_{i=1}^a (n_i - 1) \log_{10} S_i^2$$

$$c = 1 + \frac{1}{3(a - 1) \left(\sum_{i=1}^a (n_i - 1)^{-1} - (N - k)^{-1} \right)}$$

Bajo la hipótesis nula, $\chi_0^2 \sim \chi_{a-1}^2$ y la región crítica es de la forma

$$C = \{ \chi_0^2 > \chi_{a-1; \alpha}^2 \}$$

Este contraste es sensible a la falta de normalidad de las poblaciones de interés, por lo que previamente deberemos comprobar dicha hipótesis.

14.3.3. Supuesto de independencia.

Para comprobar este supuesto gráficamente basta con representar los residuos frente al orden en que se han obtenido las observaciones. Si esta gráfica presenta algún patrón no aleatorio, existe evidencia de correlación entre los errores, y por tanto las hipótesis del modelo no se cumplen.

Un contraste analítico para comprobar la independencia de los residuos es el contraste de Durbin-Watson, aunque tiene el inconveniente de que solo contrasta la correlación entre residuos contiguos, y no detecta otros patrones.

14.4. Contrastes de comparaciones múltiples: método de Tuckey y método de Scheffé.

Una vez hemos aplicado nuestro contraste, se pueden dar dos casos: que no rechazamos la hipótesis nula, en cuyo caso el procedimiento se da por finalizado y no podemos decir que los factores sean distintos, o que rechazamos la hipótesis nula. En este caso, sabemos que al menos un tratamiento tiene media distinta de los demás, y nos interesará discriminar cuales tienen medias distintas y cuales tienen medias iguales. Veremos varios métodos para encontrar estos niveles con diferencias.

14.4.1. Método de la diferencia mínima significativa de Fisher.

En este método se utiliza el estadístico F . Sabemos que para cualesquiera dos medias el estadístico:

$$t_0 = \frac{\bar{Y}_i - \bar{Y}_j}{\sqrt{MCE \left(\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j} \right)}}$$

Que sigue una distribución t de Student con $N - a$ grados de libertad. Por tanto, siempre que se cumpla que:

$$|\bar{Y}_i - \bar{Y}_j| > t_{N-k;\alpha/2} \sqrt{MCE \left(\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j} \right)}$$

Podremos decir que la diferencia entre las medias es significativamente diferente de cero, y podremos rechazar la hipótesis nula de que las medias son iguales. Repitiendo este proceso para las $a(a-1)/2$ parejas de niveles del factor, vemos cuales son significativamente diferentes entre sí.

A la cantidad

$$LSD = t_{N-k;\alpha/2} \sqrt{MCE \left(\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j} \right)}$$

se le llama **diferencia significativa mínima**.

Este método tiene una potencia elevada, por lo que declara significativas incluso diferencias pequeñas.

14.4.2. Método de Tuckey.

Tuckey propuso un método para comparar medias muestrales en las que el nivel de significación global es exactamente α cuando los tamaños muestrales son iguales y es como máximo α cuando son distintos, con lo cual no aseguramos un nivel de significación idéntico para todas las diferencias. Se basa en la utilización del estadístico del **rango studentizado**:

$$q = \frac{\bar{Y}_{max.} - \bar{Y}_{min.}}{\sqrt{MCE/n}}$$

En el que $\bar{Y}_{max.}$ y $\bar{Y}_{min.}$ son las medias muestrales máxima y mínima. La distribución de este estadístico está tabulada, en función del nivel de significación α , del número de grupos, a , y del número de grados de libertad, $N - a$. Para tamaños muestrales iguales, el contraste de Tuckey establece que las medias son significativamente diferentes si el valor absoluto de sus diferencias muestrales es mayor que:

$$T_\alpha = q_\alpha(a, N - a) \sqrt{MCE/n}$$

De la misma forma, se podría construir una serie de intervalos de confianza al $100(1 - \alpha)\%$ para todos los pares de medias de la forma:

$$\bar{Y}_i - \bar{Y}_j - q_\alpha(a, N - a) \sqrt{MCE/n} \leq \mu_i - \mu_j \leq \bar{Y}_i - \bar{Y}_j + q_\alpha(a, N - a) \sqrt{MCE/n}$$

Si los tamaños muestrales no son iguales T_α es distinto para cada par de medias y queda:

$$T_\alpha = \frac{q_\alpha(a, N-a)}{\sqrt{2}} \sqrt{MCE \left(\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j} \right)}$$

14.4.3. Método de Scheffé.

Este método se basa en proponer un contraste sobre una combinación lineal de cualquier número de medias poblacionales, de la forma:

$$H_0 : L = \sum_{i=1}^a c_i \mu_i = 0 \quad (14.3)$$

$$H_1 : L = \sum_{i=1}^a c_i \mu_i \neq 0 \quad (14.4)$$

donde se cumple que $\sum_{i=1}^a c_i = 0$.

Un estimador insesgado de L será $\hat{L} = \sum_{i=1}^a c_i \bar{Y}_i$. Su varianza será:

$$Var(\hat{L}) = \sigma^2 \sum_{i=1}^a \frac{c_i^2}{n_i}$$

Y un estimador insesgado de la varianza será:

$$S^2(\hat{L}) = \frac{SCE}{N-a} \sum_{i=1}^a \frac{c_i^2}{n_i}$$

Y como \hat{L} tiene una distribución normal, por ser combinación lineal de variables normales, se puede demostrar que:

$$\frac{(\hat{L} - L)^2}{(a-1)S^2(\hat{L})} \sim F_{a-1; N-a}$$

Y por tanto, se puede calcular un intervalo de confianza al $100(1-\alpha)\%$ del valor de L a partir de la expresión:

$$\frac{(\hat{L} - L)^2}{(a-1)S^2(\hat{L})} > F_{a-1, N-a; \alpha}$$

Y la región crítica del contraste será:

$$C = \left\{ |\hat{L}| > \sqrt{(a-1)S^2(\hat{L})F_{a-1, N-a; \alpha}} \right\}$$

$$C = \left\{ |\hat{L}| > \sqrt{(a-1)F_{a-1, N-a; \alpha} \left(\frac{SCE}{N-a} \sum_{i=1}^a \frac{c_i^2}{n_i} \right)} \right\}$$

Muchas veces nos encontramos con la dificultad de no saber a priori que contrastes pueden ser interesantes para nuestro caso particular. Scheffé ha propuesto un método para comparar todos los posibles contrastes, asegurando que el error de tipo I es a lo sumo α en todos los casos.

Supongamos que determinamos un conjunto de m contrastes:

$$L_u = \sum_{i=1}^a c_{iu} \mu_i \quad u = 1, 2, \dots, m$$

Con sus correspondientes estimadores:

$$\hat{L}_u = \sum_{i=1}^a c_{iu} \bar{Y}_i \quad u = 1, 2, \dots, m$$

El estimador de la varianza de estos estimadores será:

$$S^2(\hat{L}_u) = \frac{SCE}{N-a} \sum_{i=1}^a \frac{c_{iu}^2}{n_i}$$

Y las regiones críticas:

$$C_u = \left\{ |\hat{L}_u| > \sqrt{(a-1)F_{a-1, N-a:\alpha} \left(\frac{SCE}{N-a} \sum_{i=1}^a \frac{c_{iu}^2}{n_i} \right)} \right\}$$

También podemos definir los intervalos de confianza simultáneos:

$$\hat{L}_u - \sqrt{(a-1)F_{a-1, N-a:\alpha} \left(\frac{SCE}{N-a} \sum_{i=1}^a \frac{c_{iu}^2}{n_i} \right)} \leq L_u \leq \hat{L}_u + \sqrt{(a-1)F_{a-1, N-a:\alpha} \left(\frac{SCE}{N-a} \sum_{i=1}^a \frac{c_{iu}^2}{n_i} \right)}$$

Que tendrán una probabilidad de ser verdaderos simultáneamente de al menos $1 - \alpha$.

14.5. Análisis de la varianza para una clasificación doble.

Hasta ahora hemos visto el análisis de la varianza intentando discriminar los efectos de un solo factor. Ahora vamos a ver cómo analizar la influencia de dos factores distintos. Analizaremos un modelo equilibrado (todas las submuestras tienen el mismo tamaño) de efectos fijos (todos los posibles valores de los factores se observan en el experimento).

El modelo matemático en el que nos basamos es el siguiente:

$$Y_{ijk} = \mu + \alpha_i + \beta_j + (\alpha\beta)_{ij} + e_{ijk}$$

Donde:

- Y_{ijk} es el valor de la variable en estudio en el individuo k -ésimo con el valor i para el primer factor y el valor j para el segundo factor.
- μ Es la media total de la variable en estudio.
- α_i es el efecto del nivel i -ésimo del primer factor.
- β_j es el efecto del nivel j -ésimo del segundo factor.
- $(\alpha\beta)_{ij}$ es el efecto de la interacción entre el nivel i -ésimo del primer factor y el nivel j -ésimo del segundo factor.
- e_{ijk} es el valor del error aleatorio en el individuo k -ésimo con el valor i para el primer factor y el valor j para el segundo factor.

En general tenemos a niveles del factor uno, b niveles del factor 2, y ab muestras aleatorias, una por cada combinación de niveles, todas del mismo tamaño, n .

Además,

$$\sum_{i=1}^a \alpha_i = \sum_{j=1}^b \beta_j = \sum_{i=1}^a (\alpha\beta)_i = \sum_{j=1}^b (\alpha\beta)_j = 0$$

Y las e_{ijk} son variables aleatorias independientes idénticamente distribuidas según una distribución $N(0, \sigma^2)$. El modelo también se puede representar como $Y_{ijk} = \mu_{ij} + e_{ijk}$, con $\mu_{ij} = \mu + \alpha_i + \beta_j + (\alpha\beta)_{ij}$, y por tanto, $Y_{ijk} \sim N(\mu_{ij}, \sigma^2)$.

Queremos contrastar la hipótesis nula:

$$H_0 : \mu_{11} = \mu_{12} = \dots = \mu_{ab}$$

frente a la hipótesis alternativa, H_0 de que no todas las μ_{ij} son iguales.

No rechazar la hipótesis nula equivale a no rechazar las siguientes hipótesis de forma simultánea:

- H'_0 : No hay diferencias entre los distintos niveles del factor A .
- H''_0 : No hay diferencias entre los distintos niveles del factor B .
- H'''_0 : No hay diferencias debidas a la interacción entre los factores A y B .

Introducimos la siguiente notación:

- **Suma de cuadrados residuales (o de errores):** $SCE = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (Y_{ijk} - \bar{Y}_{ij})^2$.

- **Suma de cuadrados entre niveles del factor A:** $SCTR_A = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (\bar{Y}_{i..} - \bar{Y}_{...})^2$.
- **Suma de cuadrados entre niveles del factor B:** $SCTR_B = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (\bar{Y}_{.j.} - \bar{Y}_{...})^2$.
- **Suma de cuadrados entre las interacciones:** $SCTR_{AB} = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (\bar{Y}_{ij.} - \bar{Y}_{i..} - \bar{Y}_{.j.} + \bar{Y}_{...})^2$.
- **Suma de cuadrados Total:** $SCTR = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (Y_{ijk} - \bar{Y}_{...})^2$.
- **Media de cuadrados del error:** $MCE = \frac{SCE}{ab(n-1)}$
- **Media de cuadrados entre niveles del factor A:** $MCTR_A = \frac{SCTR_A}{a-1}$.
- **Media de cuadrados entre niveles del factor B:** $MCTR_B = \frac{SCTR_B}{b-1}$.
- **Media de cuadrados entre las interacciones:** $MCTR_{AB} = \frac{SCTR_{AB}}{(a-1)(b-1)}$.
- **Suma de cuadrados Total:** $SCTR = \sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (Y_{ijk} - \bar{Y}_{...})^2$.

Se verifica que $SCTR = SCTR_A + SCTR_B + SCTR_{AB} + SCE$. La tabla ANOVA correspondiente a un modelo de dos factores sería:

Fuente de variación	G. de L.	Suma de Cuadrados	Media	F
Factor A	a-1	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (\bar{Y}_{i..} - \bar{Y}_{...})^2$	$\frac{SCTR_A}{a-1}$	$F_A = \frac{SCTR_A/(a-1)}{SCE/ab(n-1)}$
Factor B	b-1	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (\bar{Y}_{.j.} - \bar{Y}_{...})^2$	$\frac{SCTR_B}{b-1}$	$F_B = \frac{SCTR_B/(b-1)}{SCE/ab(n-1)}$
Factor AB	(a-1)(b-1)	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (\bar{Y}_{ij.} - \bar{Y}_{i..} - \bar{Y}_{.j.} + \bar{Y}_{...})^2$	$\frac{SCTR_{AB}}{(a-1)(b-1)}$	$F_{AB} = \frac{SCTR_{AB}/(a-1)(b-1)}{SCE/ab(n-1)}$
Error	ab(n-1)	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (Y_{ijk} - \bar{Y}_{ij.})^2$	$\frac{SCE}{ab(n-1)}$	
Total	abn-1	$\sum_{i=1}^a \sum_{j=1}^b \sum_{k=1}^n (Y_{ijk} - \bar{Y}_{...})^2$		

La regla de decisión para el contraste de la F se basa en el nivel de significación (p -valor):

Rechazaremos H'_0 si $F_A > F_{a-1, ab(n-1); \alpha}$.

Rechazaremos H''_0 si $F_B > F_{b-1, ab(n-1); \alpha}$.

Rechazaremos H'''_0 si $F_{AB} > F_{(a-1)(b-1), ab(n-1); \alpha}$.

Si rechazamos alguna hipótesis nula, hay diferencias entre las medias, y se deben a los factores para los que se rechaza la hipótesis.

Si no podemos rechazar ninguna hipótesis nula, no podemos afirmar que haya diferencias entre las medias, y por tanto no podemos afirmar que los factores influyan en las mismas.

Capítulo 15

Análisis de conglomerados.

Medidas de disimilaridad. Métodos jerárquicos aglomerativos: el dendrograma. Métodos jerárquicos divisivos. Métodos no jerárquicos de clasificación.

15.1. Introducción.

El estudio de cualquier fenómeno o población del mundo real en general presenta la necesidad de estudiar una multitud de individuos que vienen descritos por diversas variables distintas. De esta tarea se encarga el análisis multivariante de datos. Tiene por objeto el estudio de múltiples variables medidas en los elementos de una población. Los objetivos que pretende obtener son:

1. Resumir el conjunto de variables en unas pocas variables construidas a partir de las originales, con una pérdida mínima de información. Esto nos permite eliminar información redundante y facilita el estudio de la información, a la vez que puede facilitar su interpretación.
2. Encontrar agrupaciones en los datos, si existen. De esta forma, podemos agrupar observaciones similares.
3. Clasificar nuevas observaciones en grupos definidos. Es decir, a partir de nuestras variables asignar la probabilidad de que una nueva observación pertenezca a un grupo o a otro.
4. Relacionar entre sí dos conjuntos de variables. De esta forma podemos conocer la relación entre dos grupos de variables referidas a ámbitos distintos, o entre las mismas variables en momentos distintos del tiempo.

En este tema nos centraremos en el análisis de conglomerados. Este análisis tiene por objeto investigar la estructura de grupos que pueda haber en los datos. Intuitivamente, si representamos nuestros elementos en un espacio con tantas dimensiones como variables estamos estudiando, pertenecerán a un mismo grupo aquellos elementos que estén cercanos entre sí, y a la vez alejados del resto de elementos no pertenecientes al grupo. El análisis de conglomerados estudia tres tipos de problemas:

1. *Partición de los datos:* Disponemos de un conjunto de datos que se sospecha son heterogéneos y se desea dividirlos en un número predeterminado de grupos de manera que:
 - Cada elemento pertenezca a uno y solo uno de los grupos.
 - Todo elemento pertenezca a un grupo.
 - Los elementos que pertenezcan a cada grupo sean homogéneos.
2. *Construcción de jerarquías:* Deseamos estructurar los elementos de forma jerárquica por su similitud. Una clasificación jerárquica implica que los elementos se ordenan por niveles, de manera que los niveles superiores contienen a los inferiores. Estrictamente estas ordenaciones no definen grupos, sino la estructura de asociación en cadena que pueda existir entre los elementos. Sin embargo, una jerarquía permite obtener una partición de los elementos en grupos.
3. *Clasificación de variables:* En problemas con muchas variables puede ser interesante dividir las en grupos por similitud. Mediante esta división podemos orientarnos a la hora de acometer procesos de reducción de la dimensión.

Los métodos de partición utilizan la matriz de datos, y los métodos jerárquicos utilizan la matriz de distancias o similitudes entre elementos. Para clasificar variables se parte de la matriz de relación entre variables: para variables continuas se suele utilizar la matriz de correlación, y para variables discretas se construye a partir de la distancia ji-cuadrado.

15.2. Medidas de disimilaridad.

Hemos visto que el análisis de conglomerados busca agrupar los elementos similares dentro de nuestra muestra. Para definir que entendemos por elementos similares introducimos el concepto de medidas de disimilaridad. Llamamos proximidades a ciertos elementos matemáticos que permiten evaluar la similitud entre dos objetos cualesquiera definidos por un conjunto de variables. A este objeto utilizaremos las llamadas medidas de distancia y disimilaridades. Estas medidas intentan generalizar el concepto intuitivo de distancia física o euclídea: cuanto mayor es la distancia entre dos objetos menos se parecen. Así, las distancias y disimilaridades aumentan a medida que disminuye la semejanza entre los objetos que se relacionan. La medida de disimilaridad más conocida por sus múltiples campos de aplicación es la distancia euclídea, que se define como la raíz cuadrada de la suma de los cuadrados de las diferencias de las coordenadas de los puntos a comparar. Sin embargo, esta no es más que un caso particular de una medida de distancia o métrica.

Definición 29. *Una medida de distancia o métrica es una función real que a cada par de objetos, i, j , les asigna un número real positivo o nulo, $d(i, j) \geq 0 \forall i, j$, cumpliendo con las condiciones:*

- *La distancia entre dos elementos es cero si y solo si esos elementos son el mismo. Y por tanto, dos elementos no iguales tienen una distancia no nula.*
- *La distancia es simétrica, es decir, independiente del sentido, $d(i, j) = d(j, i)$.*
- *La distancia debe verificar la propiedad triangular:*

$$d(i, j) \leq d(i, k) + d(k, j) \quad \forall i, j, k$$

15.3. Métodos jerárquicos aglomerativos: el dendrograma.

15.4. Métodos jerárquicos divisivos.

15.5. Métodos no jerárquicos de clasificación.

Capítulo 16

Índices de desigualdad y medidas de concentración.

16.1. Introducción.

El estudio de la desigualdad o de la concentración, referido casi siempre dentro del ámbito de la distribución de rentas dentro de una población, se ve lastrado por la dificultad de definir una medición para la mismas. Al hablar de desigualdad nos encontramos con un concepto intuitivo muy fácil de comprender, pero con una difícil medición objetiva.

Esto plantea un problema, ya que si no somos capaces de asignar una medida de desigualdad a nuestros objetos de estudio no seremos capaces de estudiar cómo afecta dicha desigualdad a otros factores.

16.2. Medidas de desigualdad.

Para abordar las medidas de desigualdad establecemos un marco en el que tenemos una población formada por N individuos. Para cada uno de estos individuos se mide un factor (que normalmente suele ser las rentas, los salarios o la riqueza) y se le asigna el valor del mismo. Con estos N individuos se forma un vector, ordenándolos según el valor de la magnitud medida. Las medidas de desigualdad se basan en comparar varias realizaciones posibles del vector, que se conocen como distribuciones del factor en estudio.

16.2.1. Propiedades deseables.

Hay una serie de propiedades que nos sugiere la lógica que debe presentar una medida de desigualdad (o indicador de desigualdad) para ser realmente útil para un estudio de la misma. Las principales son:

- **Independencia de escala:** El indicador no debe variar ante transformaciones proporcionales de la distribución (por ejemplo, ante cambios en las unidades de medida).
- **Independencia del tamaño de la población:** El indicador debe mantenerse si se agrega un número proporcional de individuos a todos los niveles de la magnitud.
- **Independencia ante cambios de posición:** El indicador no debe variar si dos elementos cualesquiera intercambian su posición en la distribución, sin que varíen los respectivos valores.
- **Principio “débil” de transferencias:** La desigualdad debe disminuir si se transfiere parte del valor de un elemento o otro con un valor de la magnitud menor.
- **Principio “fuerte” de transferencias:** Ante una transmisión de valor de un individuo a otro con un valor menor, la desigualdad debe disminuir más cuanto mayor sea la diferencia entre los valores de los elementos.
- **Descomposición aditiva:** Si dividimos una población en grupos, la medida de la desigualdad de la población debe ser igual a la suma de las medidas de desigualdad intragrupal e intergrupales.
- **Rango del índice:** Es deseable que el índice tome valores entre cero y uno, donde cero refleja la igualdad total y uno refleja la mayor desigualdad posible.

Aunque se han propuesto varias medidas de desigualdad, ninguna de ellas cumple con las 7 propiedades deseables. Vamos a ver algunas de ellas.

16.2.1.1. Medidas estadísticas.

Se basan en propiedades estadísticas de la distribución de rentas.

Campo de variación. Su fórmula es:

$$CV = \frac{y_{max} - y_{min}}{\mu}$$

Siendo μ la media de la distribución. No es muy útil, ya que solo depende del mayor y el menor valor de la distribución.

Desviación media relativa.

$$DMR = \frac{\sum_{i=1}^n |y_i - \mu|}{n}$$

Tiene en cuenta todos los valores de la distribución, pero no es sensible a transferencias que se produzcan entre individuos con un valor mayor (menor) que la media.

Varianza.

$$V = \frac{\sum_{i=1}^n (y_i - \mu)^2}{n}$$

- Satisface el axioma de transferencias.
- Su valor depende del ingreso medio: cuanto mayor sea este, mayor será el valor de la varianza.

Coefficiente de variación.

$$CV = \frac{\sqrt{V}}{\mu}$$

- Corrige el problema de dependencia de la media.
- Tiene una limitación: el peso de las transferencias no varía con la posición media en la distribución. Es decir, el efecto de una transferencia depende de su valor, no de los valores asociados a los elementos implicados.

Varianza de los logaritmos.

$$V = \frac{\sum_{i=1}^n (\log y_i - \log \mu)^2}{n}$$

- Frente a la varianza, concede más peso a las transferencias que se producen en la parte baja de la distribución.
- No depende del ingreso medio.

16.2.1.2. Medidas basadas en la curva de Lorenz.

La curva de Lorenz muestra el porcentaje relativo de valor acumulado de los individuos ordenados de forma ascendente de acuerdo a la magnitud estudiada.

Así, los puntos (p_i, q_i) de la Curva de Lorenz se definen así:

$$p_i = \frac{i}{n} \quad q_i = \frac{\sum_{j=1}^i y_j}{\sum_{j=1}^n y_j}$$

Con $p_0 = q_0 = 0$. Para distribuciones totalmente igualitarias (todos los y_i son iguales), la curva de Lorenz coincide con la curva $p = q$. Para distribuciones con la máxima desigualdad, todos los q_i son cero excepto q_n , que vale 1.

Si en lugar de un vector con la distribución, tenemos la magnitud agrupada por categorías, es decir, n_i individuos presentan el valor y_i de nuestra magnitud, la curva de Lorenz se calcula:

$$p_i = \frac{\sum_{j=1}^i n_j}{n} \quad q_i = \frac{\sum_{j=1}^i n_j y_j}{\sum_{j=1}^n n_j y_j}$$

Si generalizamos la renta mediante una variable aleatoria no negativa, X cuya función de distribución es $F(x)$ y de media μ , podemos definir la curva de Lorenz como:

$$p = F(x) = \int_0^x dF(t) \quad q = L(F(x)) = \frac{1}{\mu} \int_0^x t dF(t)$$

Y si definimos $F^{-1}(p) = \inf x | F(x) \geq p$ entonces

$$L(p) = \frac{1}{\mu} \int_0^p F^{-1}(t) dt$$

Para determinar la desigualdad de dos distribuciones (x, y) se comparan sus curvas de Lorenz, y si $L_x > L_y$ para todo p_i , entonces se dice que x domina a y , y x será más igualitaria que y .

El problema que presenta la curva de Lorenz es que no nos permite comparar todas las distribuciones: si las curvas de Lorenz de dos distribuciones se cruzan, estas no son comparables.

En los casos en que ambas distribuciones se cruzan, es posible utilizar la curva de Lorenz generalizada. Esta curva se obtiene multiplicando las q_i por la media de la distribución. Se considera que, dadas dos distribuciones (x, y) , si se comparan sus curvas de Lorenz generalizadas, y $LG_x > LG_y$ para todo p_i , la distribución x genera más bienestar que la distribución y .

Coefficiente de Gini. Este coeficiente indica el área existente entre la curva de Lorenz y la línea de equidistribución, expresada como una proporción del área total. Cuando este valor se expresa en porcentaje, se habla de índice de Gini.

Por tanto, su fórmula será:

$$C_G = \frac{\int_0^1 (p - L(p)) dp}{\int_0^1 p dp} = 1 - 2 \int_0^1 L(p) dp$$

Si nuestra distribución de renta es discreta, la curva de Lorenz se compone de tantas líneas rectas como individuos, por lo que operando se llega a la fórmula de Brown:

$$C_G = 1 - \sum_{i=1}^n (p_i - p_{i-1})(q_i + q_{i-1})$$

Hay también otras fórmulas que se aproximan al valor del coeficiente, la más utilizada es:

$$C_G \approx \frac{\sum_{i=1}^{k-1} (p_i - q_i)}{\sum_{i=1}^{k-1} p_i}$$

El coeficiente de Gini varía entre cero y uno, siendo cero el valor que tienen las distribuciones con igualdad absoluta, y uno el valor máximo teórico, asociado a las distribuciones límite de desigualdad: una distribución con infinitos individuos en la que un sólo individuo concentra todo el valor.

El Coeficiente de Gini es el indicador de desigualdad más utilizado, debido a su facilidad de interpretación, sin embargo presenta varios inconvenientes:

- Es insensible a cambios en la distribución del ingreso que mantengan constante el área entre las curvas.
- No cumple la propiedad fuerte de transferencia: las transferencias de renta tienen el mismo peso independientemente de su posición en la escala de ingresos.
- Si las curvas de Lorenz se cruzan su interpretación puede dar resultados ambiguos.
- No satisface la propiedad de descomposición aditiva: el coeficiente de Gini total no es igual a la suma de los coeficientes de los grupos.

16.2.1.3. Medidas basadas en funciones de utilidad.**16.2.1.4. Medidas basadas en la entropía.**

Estos indicadores aprovechan la noción de "contenido informativo": cuanto más improbable sea un evento, mayor información aporta su realización.

Índice de Theil. El Índice de Theil es el mismo que la medida de redundancia en la teoría de la información, es decir, es igual a la máxima entropía posible en la distribución menos la entropía observada. El índice es:

$$T_T = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \left(\frac{x_i}{\bar{x}} \log \frac{x_i}{\bar{x}} \right)$$

Para una distribución totalmente igualitaria el índice vale cero (es cuando tiene el máximo de entropía). Si un solo elemento acumula todo el valor, el índice vale $\log N$, que es el máximo de orden. Por tanto, dividiendo el índice por $\log N$ lo normalizamos, pasando a valer entre 0 y 1.

El índice mide la distancia de nuestra distribución respecto a una distribución igualitaria. Se deriva de la **entropía de Shannon** de la teoría de la información, que es igual a

$$S = k \sum_{i=1}^N \left(p_i \log \frac{1}{p_i} \right) = -k \sum_{i=1}^N (p_i \log p_i)$$

Donde k es un coeficiente que depende del área de aplicación, y que en nuestro caso vale 1, y p_i es la probabilidad de que se de suceso i . Para el cálculo de Theil, se define $p_i = \frac{x_i}{N\bar{x}}$. Por tanto,

$$T_T = S_{max} - S_t = \sum_{i=1}^N \left(\frac{\bar{x}}{N\bar{x}} \log \frac{N\bar{x}}{\bar{x}} \right) - \sum_{i=1}^N \left(\frac{x_i}{N\bar{x}} \log \frac{N\bar{x}}{x_i} \right) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \left(\frac{x_i}{\bar{x}} \log \frac{x_i}{\bar{x}} \right)$$

Las principales ventajas de este índice son:

- cumple con el principio de descomponibilidad aditiva. Es decir, para una población dividida en subgrupos,

$$T_T = \sum_{i=1}^m n_i T_{Ti} + \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m \left(\frac{\bar{x}_i}{\bar{x}} \log \frac{\bar{x}_i}{\bar{x}} \right)$$

- Cumple con el axioma fuerte de transferencias.

Su principal inconveniente es que es poco intuitivo y difícil de entender, y que introduce la arbitrariedad de la base logarítmica que se use, ya que con otras también se podría calcular.

Índice generalizado de entropía.