R per l'analisi statistica multivariata

Unità I: metodi Monte Carlo

Tommaso Rigon

Università Milano-Bicocca



Unità I

Argomenti affrontati

- Metodi Monte Carlo
- Approssimazione di un evento tramite Monte Carlo
- Integrazione Monte Carlo
- Istogrammi & densità
- Esercizi R associati: https://tommasorigon.github.io/introR/exe/es_3.html

I metodi Monte Carlo

- Nell'unità H abbiamo dedicato moltissime energie per cercare di capire come simulare dei valori (pseudo) casuali da variabili aleatorie continue e discrete.
- Ciò che tuttavia non abbiamo spiegato è l'utilità di queste tecniche.
- Il motivo è semplice: le possibili applicazioni sono talmente numerose che è necessario introdurle separatamente in questa lezione...
- ...e probabilmente scalfiremo solamente la superficie.

Metodo Monte Carlo

Definiamo metodo Monte Carlo una qualsiasi procedura che coinvolga l'utilizzo di numeri (pseudo) casuali.

Alcuni cenni storici

- I metodi Monte Carlo hanno una lunga storia; alcuni di essi sono stati usati perfino prima dell'invenzione dei computer.
- I primi utilizzi moderni, ovvero basati su numeri pseudo-casuali, sono stati condotti (tra gli altri) da Enrico Fermi, Nicholas Metropolis, Richard Feynman e John von Neumann tra gli anni '30 e '40.
- Il neonato metodo Monte Carlo aveva quindi delle importanti applicazioni in fisica. In particolare, importanti passi avanti furono fatti all'interno del progetto Manhattan.
- L'algoritmo di Metropolis, sviluppato in quegli anni, è tutt'oggi ampiamente usato. Purtroppo è prematuro presentarlo in questo corso: lo vederete più avanti!

Approfondimento

■ Hitchcock (2003). A history of the Metropolis-Hastings algorithm. *The American Statistician* **57**(4), 254–257.

Possibili applicazioni

- I metodi Monte Carlo hanno applicazioni in tutte le discipline scientifiche, incluse la fisica, biologia, medicina, genetica, informatica, matematica.
- Per ovvie ragioni, noi approfondiremo le applicazioni legate alla probabilità e alla statistica. Alcuni esempi sono riportati nel seguito.
- II metodo bootstrap tramite Monte Carlo è valso il "Nobel per la Statistica" a Brad Efron nel 2019. Link: https://en.wikipedia.org/wiki/International_Prize_in_Statistics.
- La statistica bayesiana moderna fa uso intensivo dei metodi Monte Carlo.
- Concetti chiave di data mining & machine learning, come la suddivisione in insieme di stima & verifica o la convalida incrociata, sono per definizione basati sulla simulazione di numeri casuali.
- Infine, grazie alla simulazione è possibile verificare la validità dei risultati "asintotici" che vengono presentati nei corsi di inferenza statistica.

Approssimazione di una probabilità

Si supponga di voler calcolare una determinata probabilità π di un certo esperimento casuale. Definiamo una variabile aleatoria di bernoulli Z tale che

$$\pi = \mathbb{P}(Z=1),$$

ovvero un indicatore binario che denota se l'evento si è verificato o meno.

- lacktriangle In molti casi è difficile se non praticamente impossibile calcolare π analiticamente.
- **Esempio**. Si supponga che $X \sim N(0,1)$ e si ponga $Y = \cos(X)$. Il calcolo di

$$\pi = \mathbb{P}(Y > 0) = \mathbb{P}\{\cos(X) > 0\},\$$

non è affatto semplice usando solo "carta e penna": provateci, se volete.

Esempio. La probabilità di vittoria della tombola π si potrebbe calcolare "carta e penna", ma questa operazione sarebbe lunga e faticosa.

Approssimazione di una probabilità

Approccio Monte Carlo (approssimazione di una probabilità)

- Il metodo Monte Carlo prevede di simulare tante volte l'esperimento casuale in questione e contare la frazione di volte che l'evento si è verificato (ovvero Z = 1).
- In altri termini, consideriamo delle variabili aleatorie binarie iid Z_1, \ldots, Z_R aventi probabilità π . La probabilità π viene stimata tramite la frazione di successi.
- I metodo Monte Carlo è di estrema utilità perché permette di approssimare una determinata probabilità senza fare alcun conto analitico.
- Nota. Il punto cruciale è che spesso è possibile simulare un esperimento casuale senza conoscere π , che infatti è la probabilità che siamo interessati ad approssimare.

Esempio

■ Si supponga nuovamente che $X \sim N(0,1)$ e si ponga $Y = \cos(X)$. Siamo interessati a calcolare la probabilità:

$$\pi = \mathbb{P}(Y > 0) = \mathbb{P}\{\cos(X) > 0\}.$$

■ Definiamo quindi la variabile binaria

$$Z = 1(Y > 0) = 1\{\cos(X) > 0\},$$

ovvero una variabile aleatoria bernoulliana che vale 1 se cos(X) > 0 e vale 0 altrimenti.

■ É facile verificare (fatelo per esercizio!) che

$$\pi = \mathbb{P}(Z = 1) = \mathbb{P}(Y > 0).$$

Risultato chiave. Simulare delle copie iid dalla legge di Z è molto semplice, nonostante la probabilità π sia ignota.

Esempio (continua)

■ Per approssimare la probabilità $\pi = \mathbb{P}(Z = 1) = \mathbb{P}\{\cos(X) > 0\}$ dobbiamo quindi generare tante copie iid da questa legge, ovvero Z_1, \ldots, Z_R .

```
R <- 5000 # Numero di repliche

set.seed(123)
X <- rnorm(R, 0, 1) # Ottengo R copie da una distribuzione gaussiana
Y <- cos(X) # Ottengo R copie dalla distribuzione di Y
Z <- Y > 0 # Vettore logico che verifica se Y > 0 o meno
Z[1:10]
# [1] TRUE TRUE TRUE TRUE TRUE FALSE TRUE TRUE TRUE TRUE
```

- Il numero R rappresenta il numero di repliche e determina, come vedremo, la precisione della nostra stima Monte Carlo.
- A questo punto, l'approssimazione si ottiene considerando la proporzione di successi

```
prop.table(table(Z)) # Considero la frequenza relativa
# FALSE TRUE
# 0.1158 0.8842
mean(Z) # Oppure, più semplicemente
# [1] 0.8842
```

Errare è l'unica certezza

- Come tutte le approssimazioni, anche il metodo Monte Carlo comporta un errore.
- La peculiarità delle approssimazioni Monte Carlo è che sono, per definizione, casuali.
- Questo significa che ogni volta che eseguiamo la procedura otteniamo un valore leggermente diverso. Ad esempio:

```
set.seed(100) # Imposto un seed diverso da prima
Z <- cos(rnorm(R, 0, 1)) > 0 # Calcolo gli indicatori (codice in forma compatta)
mean(Z)
# [1] 0.8878
```

- Per cui sia la stima ottenuta che l'errore commesso sono aleatori!
- Fortunatamente, questo è un contesto che dovreste conoscere molto bene. La nostra procedura Monte Carlo è infatti, a tutti gli effetti, uno stimatore di π .

Come mai funziona?

■ Siano Z_1, \ldots, Z_R delle variabili aleatorie binarie indipendenti ed identicamente distribuite, aventi la stessa distribuzione della variabile $Z \sim \text{Ber}(\pi)$. Lo stimatore

$$\hat{\pi} = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^{R} Z_r = \text{("Proporzione di successi")},$$

coincide con l'approssimazione Monte Carlo.

- Lo stimatore $\hat{\pi}$ ha delle ottime proprietà inferenziali, che si studiano in un qualsiasi corso di inferenza statistica. Ne descriviamo qui solamente alcune.
- In primo luogo, lo stimatore $\hat{\pi}$ è non distorto, infatti:

$$\mathbb{E}(\hat{\pi})=rac{1}{R}\sum_{r=1}^R\mathbb{E}(Z_r)=rac{1}{R}\sum_{r=1}^R\mathbb{P}(Z=1)=\mathbb{P}(Z=1)=\pi.$$

■ Inoltre, lo stimatore $\hat{\pi}$ è consistente, infatti per la legge (forte) dei grandi numeri si ottiene che:

$$\hat{\pi} = rac{1}{R} \sum_{r=1}^R Z_r \stackrel{ ext{q.c.}}{\longrightarrow} \mathbb{P}(Z=1) = \pi, \qquad R o \infty.$$

La varianza dello stimatore I

Possiamo infine calcolare la varianza di $\hat{\pi}$, che risulta pari alla seguente quantità

$$\operatorname{\mathsf{var}}(\hat{\pi}) = \frac{1}{R^2} \sum_{r=1}^R \operatorname{\mathsf{var}}(Z_r) = \frac{1}{R^2} \sum_{r=1}^R \pi(1-\pi) = \frac{\pi(1-\pi)}{R}.$$

- Da questa equazione è evidente il ruolo chiave del numero di repliche R.
- Il numero di repliche R si può interpretare come se fosse una sorta di numerosità campionaria, che idealmente noi possiamo aumentare a piacere.
- Un numero di repliche elevato aumenta quindi la precisione ma ha un costo in termini di risorse computazionali (= il computer impiega più tempo).
- Nota. La varianza var $(\hat{\pi})$ dipende dal valore di π , che è ignoto. Per cui una stima della varianza si ottiene rimpiazzando π con la sua stima $\hat{\pi}$.

La varianza dello stimatore II

 Vogliamo valutare l'impatto della scelta di R ed implementiamo quindi la funzione MonteCarlo, che calcola sia l'approssimazione che la sua deviazione standard.

```
MonteCarlo <- function(R){
  Z <- cos(rnorm(R, 0, 1)) > 0
  estimate <- mean(Z)
  std.error <- sqrt(estimate * (1 - estimate) / R)
  out <- c(estimate, std.error)
  names(out) <- c("estimate", "std.error") # Aggiungo solo per ragioni estetiche
  out
}</pre>
```

■ Proviamo con alcuni valori diversi di R. Si nota un progressivo miglioramento:

```
MonteCarlo(100) # R = 100 conduce a uno std.error elevato
# estimate std.error
# 0.92000000 0.02712932
MonteCarlo(5000) # R = 5000 conduce a uno std.error ragionevole
# estimate std.error
# 0.88420000 0.00452527
MonteCarlo(10^6) # R = 10^6 conduce a uno std.error basso
# estimate std.error
# 0.883676000 0.000320613
```

Esercizio riassuntivo I

lacksquare Sia X una normale standard. Si approssimi tramite Monte Carlo la probabilità seguente

$$\pi = \mathbb{P}(1 < X < 2).$$

- Si ottenga quindi una stima Monte Carlo dell'errore commesso.
- Si ripeta la procedura per diversi valori del numero di repliche R.
- Si confrontino i risultati con il vero valore di $\mathbb{P}(1 < X < 2)$. Le approssimazioni Monte Carlo migliorano al crescere di R?
- **E**sercizio difficile. Si ottenga un intervallo di confidenza (?!) per lo stimatore $\hat{\pi}$ di livello approssimato $1 \alpha = 0.95$.

Schema della soluzione

```
MonteCarlo <- function(R){
  X <- rnorm(R)
  Z \leftarrow (X > 1) & (X < 2)
  estimate <- mean(Z)
  std.error <- sqrt(estimate * (1 - estimate) / R)
  out <- c(estimate, std.error)
  names(out) <- c("estimate", "std.error")</pre>
  out
# Vero valore
pnorm(2) - pnorm(1)
# \[ \( \bar{1} \) \( \text{0.1359051} \)
MonteCarlo(100) # R = 100 conduce a std.error elevato
# estimate std error
# 0.1400000 0.0346987
MonteCarlo(5000) # R = 5000 conduce a std.error ragionevole
     estimate std.error
# 0.133600000 0.004811466
MonteCarlo(10^6) # R = 10^6 conduce a std.error basso
      estimate std.error
# 0.1360790000 0.0003428724
```

Integrazione Monte Carlo

- L'idea di approssimare una probabilità tramite simulazione può essere generalizzata.
- In particolare, supponiamo di voler calcolare un generico integrale del tipo

$$\mathcal{I} = \int_{\mathcal{X}} g(x) f(x) dx = \mathbb{E}\{g(X)\},\,$$

dove f(x) è la densità una variabile aleatoria X avente supporto \mathcal{X} .

■ La probabilità di un evento è un caso particolare di questo contesto. Infatti se $g(x) = 1(x \in B)$ si ottiene

$$\mathcal{I} = \int_{\mathcal{X}} g(x)f(x)dx = \int_{B} f(x)dx = \mathbb{P}(X \in B).$$

Esattamente come per la probabilità di un evento, vogliamo usare la simulazione per ottenere un'approssimazione di \mathcal{I} .

Integrazione Monte Carlo

Approccio Monte Carlo (Integrazione)

■ Sia $X \sim f(x)$. Per approssimare l'integrale

$$\mathcal{I} = \int_{\mathcal{X}} g(x)f(x)dx = \mathbb{E}\{g(X)\}\$$

si simulano dei valori X_1, \ldots, X_R da f(x). Si calcolano quindi i valori $g(X_1), \ldots, g(X_R)$ ed infine si considera la loro media campionaria.

La stima Monte Carlo $\hat{\mathcal{I}}$ è tale che

$$\hat{\mathcal{I}} = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^{R} g(X_r) \approx \mathbb{E}\{g(X)\} = \mathcal{I}.$$

Nota. Il metodo descritto può essere in realtà usato per approssimare un qualsiasi valore atteso $\mathbb{E}\{g(X)\}$, anche quando la variabile aleatoria X è discreta.

Esempio

■ Esempio. Supponiamo di voler calcolare il valore del seguente integrale

$$\mathcal{I} = \int_0^1 [\cos(50x) + \sin(20x)]^2 dx.$$

 Si noti che questo integrale coincide con il valore atteso di una trasformazione di una variabile aleatoria uniforme U, ovvero

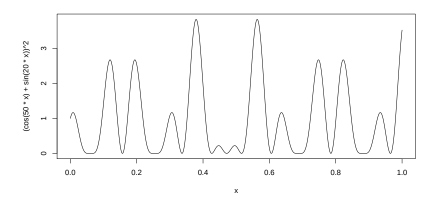
$$\mathcal{I} = \mathbb{E}[\{\cos(50U) + \sin(20U)\}^2], \qquad U \sim \text{Unif}(0, 1).$$

■ In $\mathbf R$ pertanto possiamo calcolare $\hat{\mathcal I}$ come segue

```
U <- runif(10^6)
I_hat <- mean((cos(50 * U) + sin(20 * U))^2)
I_hat
# [1] 0.9650047
```

■ Questa funzione in realtà può essere integrata analiticamente: vale che $\mathcal{I}\approx 0.965201$. Pertanto, l'approssimazione Monte Carlo sembra essere accurata.

Esempio (continua)



■ Grafico della funzione integranda nell'intervallo (0,1).

Come mai funziona? Procediamo come prima...

■ Siano $X_1, ..., X_R$ delle copie iid aventi densità f(x). Consideriamo quindi lo stimatore seguente

$$\hat{\mathcal{I}} = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^{R} g(X_r),$$

ovvero l'approssimazione Monte Carlo di $\mathcal I$ che abbiamo descritto.

- lacksquare Anche in questo caso, otteniamo che $\hat{\mathcal{I}}$ è uno stimatore di \mathcal{I} con ottime proprietà inferenziali.
- Come in precedenza, lo stimatore $\hat{\mathcal{I}}$ risulta essere non distorto, infatti:

$$\mathbb{E}(\hat{\mathcal{I}}) = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^R \mathbb{E}\{g(X_r)\} = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^R \mathbb{E}\{g(X)\} = \mathbb{E}\{g(X)\} = \mathcal{I}.$$

Inoltre, lo stimatore $\hat{\mathcal{I}}$ è consistente. Infatti per la legge (forte) dei grandi numeri

$$\hat{\mathcal{I}} = rac{1}{R} \sum_{r=1}^R \mathbb{E}\{g(X_r)\} \stackrel{\text{q.c.}}{\longrightarrow} \mathbb{E}\{g(X)\} = \mathcal{I}, \qquad R o \infty.$$

La varianza dello stimatore I

■ Anche in questo caso possiamo calcolare la varianza dello stimatore $\hat{\mathcal{I}}$:

$$\operatorname{\mathsf{var}}(\hat{\mathcal{I}}) = \frac{1}{R^2} \sum_{r=1}^R \operatorname{\mathsf{var}}\{g(X_r)\} = \frac{1}{R} \operatorname{\mathsf{var}}\{g(X)\},$$

con $X \sim f(x)$.

■ La varianza $var\{g(X)\}$ è tipicamente ignota, ma può essere stimata utilizzando gli stessi valori usati per stimare \mathcal{I} , ad esempio tramite la varianza campionaria:

$$var{\widehat{g(X)}} = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^{R} g(X_r)^2 - \left(\frac{1}{R} \sum_{r=1}^{R} g(X_r)\right)^2.$$

■ Come in precedenza, un numero di repliche *R* elevato aumenta quindi la precisione ma ha un costo computazionale.

La varianza dello stimatore II

L'implementazione in R si ottiene come segue:

```
MonteCarlo <- function(R){
U <- runif(R)
hU <- (cos(50 * U) + sin(20 * U))^2
estimate <- mean(hU)
std.error <- sd(hU) / sqrt(R)
out <- c(estimate, std.error)
names(out) <- c("estimate", "std.error") # Aggiungo solo per ragioni estetiche
out
}</pre>
```

■ Proviamo con alcuni valori diversi di R. Si nota un progressivo miglioramento:

```
MonteCarlo(100) # R = 100 conduce a uno std.error elevato
# estimate std.error
# 0.9420754 0.1062872
MonteCarlo(5000) # R = 5000 conduce a uno std.error ragionevole
# estimate std.error
# 0.9808332 0.0150004
MonteCarlo(10°6) # R = 10°6 conduce a uno std.error basso
# estimate std.error
# 0.964881973 0.001044959
```

Esercizio riassuntivo I

 Si calcoli tramite Monte Carlo il valore del seguente integrale e se ne quantifichi l'incertezza

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}}\int_{-\infty}^{\infty}\sin^2(x)e^{-x^2/2}\mathrm{d}x.$$

- Si confronti il risultato con la funzione integrate.
- Schema della soluzione.

```
X <- rnorm(10^5)
hX <- sin(X)^2
mean(hX) # Estimate
sd(hX) / sqrt(10^5) # Std.error
# Integrazione numerica
integrate(function(x) sin(x)^2 * dnorm(x), -Inf, Inf)</pre>
```

Esercizio riassuntivo II

■ Si supponga di voler approssimare tramite Monte Carlo il seguente valore atteso

$$\mathbb{E}(X^2), \qquad X \sim \mathsf{Ga}(3,3).$$

- Si dica, motivando la risposta, quale codice produce il risultato corretto.
- Codice 1

```
mean(rgamma(10^5, 3, 3) * rgamma(10^5, 3, 3))
```

Codice 2

```
X <- rgamma(10<sup>5</sup>, 3, 3)
mean(X * X)
```

Esercizi aggiuntivi (non risolti)

■ <u>Esercizio</u>. Si ottenga un'approssimazione Monte Carlo del seguente integrale

$$\int_0^\infty x^4 e^{-x} \mathrm{d}x$$

e si quantifichi l'errore commesso. Si confronti il risultato con la funzione integrate.

■ Esercizio. Si ottenga un'approssimazione Monte Carlo del seguente integrale

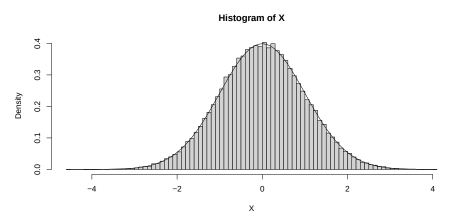
$$\int_0^1 x^{1/2} (1-x)^{1/2} \mathrm{d}x$$

e si quantifichi l'errore commesso. Si confronti il risultato con la funzione integrate.

Istogrammi e densità

- Supponiamo di simulare delle variabili aleatorie continue X_1, \ldots, X_R , aventi una certa densità f(x).
- Se disegniamo l'istogramma di tali numeri, intuitivamente ci aspetteremo un'alta densità nell'istogramma in corrispondenza dei valori molto probabili.
- In realtà, il legame tra istogrammi e densità è molto più stretto.
- Consideriamo $\lambda=1/R$ (si veda **unità D** per la definizione), ovvero il valore che rende la somma delle aree dei rettangoli pari a 1.
- In tale contesto, l'istogramma costituisce un'approssimazione della densità.
- In termini più precisi, diremo che l'istogramma è uno stimatore nonparametrico (!?) della densità f(x).

Istogrammi e densità



```
X <- rnorm(10^5)
hist(X, freq = FALSE, breaks = 100)
curve(dnorm(x), add = TRUE) # add = TRUE Aggiunge la curva al grafico precedente
```

Istogrammi e densità: qualche intuizione

- L'idea è approssimare la funzione f(x) con dei rettangoli. Quanti più rettangoli consideriamo, tanto più accurata sarà l'approssimazione.
- Ricordiamo che se $X \sim f(x)$ allora vale che

$$\mathbb{P}(a < X < b) = \int_a^b f(x) dx.$$

• Quindi idealmente l'altezza del rettangolo di base (a, b) dev'essere tale che

$$(\text{"Altezza rettangolo"}) = \frac{\mathbb{P}(a < X < b)}{b - a},$$

in maniera tale che l'area del rettangolo risulti pari a $\mathbb{P}(a < X < b)$.

■ Le probabilità $\mathbb{P}(a < X < b)$ sono ulteriormente approssimate tramite Monte Carlo e sono poste pari alla proporzioni di valori X_1, \ldots, X_R contenuti nell'intervallo (a, b).

Approssimazione di una distribuzione discreta

- Un principio simile a visto per istogrammi / densità vale anche nel caso discreto.
- Sia X una variabile aleatoria discreta. In questo contesto, possiamo direttamente approssimare la funzione di probabilità

$$p(x) = \mathbb{P}(X = x),$$

utilizzando un metodo Monte Carlo.

■ Supponendo di poter simulare $X_1, ..., X_R$. Allora, una stima per p(x) è semplicemente pari alla proporzione di valori pari x che abbiamo ottenuto.

Approssimazione di una distribuzione discreta

