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
- Integrazione Monte Carlo
- 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 della probabilità di un evento

- Cominciamo considerando forse la più semplice applicazione del metodo Monte Carlo.
- Sia X una qualche variabile aleatoria e supponiamo di essere interessati alla probabilità

$$\mathbb{P}(X \in B)$$
,

dove $B \subseteq \mathbb{R}$ è un qualche insieme misurabile.

- In molti casi è difficile calcolare $\mathbb{P}(X \in B)$ analiticamente.
- **Esemplo**. Si supponga che $X \sim N(0,1)$ e si ponga Y = cos(X). Il calcolo di

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

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

In questi contesti, il metodo Monte Carlo è di estrema utilità perché permette di approssimare una determinata probabilità senza fare alcun conto analitico.

Approssimazione della probabilità di un evento

Più in generale, si supponga di voler calcolare una generica 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.

- **Esempio**. Si supponga di giocare a tombola. Una volta stabilite le regole e assegnate le cartelle ai giocatori, ciascun individuo ha una certa probabilità di vincere.
- La probabilità di vittoria della tombola si potrebbe calcolare "carta e penna", ma questa operazione sarebbe lunga e faticosa. Il metodo Monte Carlo invece è immediato.

Approccio Monte Carlo (intuizione)

- Il metodo Monte Carlo prevede simulare tante volte l'esperimento casuale in questione e semplicemente contare la frazione di volte che l'evento si è verificato (Z = 1).
- 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 I

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

■ Per approssimare la probabilità $\pi = \mathbb{P}(Z = 1) = \mathbb{P}\{\cos(X) > 0\}$ dobbiamo quindi generare tante copie iid da questa legge, diciamo 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 produce 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 $Z_1, ..., Z_R$ delle copie iid aventi la stessa distribuzione di Z. Consideriamo quindi lo stimatore seguente

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

che coincide con la nostra approssimazione Monte Carlo.

■ Lo stimatore $\hat{\pi}$ è non distorto, infatti:

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

Lo stimatore $\hat{\pi}$ è consistente, infatti per la legge (forte) dei grandi numeri

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

La varianza dello stimatore I

lacktriangle Possiamo infine calcolare la varianza di $\hat{\pi}$ come segue

$$\begin{aligned} \mathsf{var}(\hat{\pi}) &= \frac{1}{R^2} \sum_{r=1}^R \mathsf{var}(Z_r) = \frac{1}{R^2} \sum_{r=1}^R \mathbb{P}(Z=1) \{ 1 - \mathbb{P}(Z=1) \} \\ &= \frac{\mathbb{P}(Z=1) \{ 1 - \mathbb{P}(Z=1) \}}{R}. \end{aligned}$$

- 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).

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

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

- 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?

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 integrale del tipo

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

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

- La probabilità di un evento è un caso particolare di questo contesto.
- Infatti ponendo $g(x) = \mathbb{1}(x \in B)$ si ottiene

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

lacktriangle 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 (intuizione)

■ II metodo Monte Carlo per approssimare l'integrale

$$\mathcal{I} = \int_{\mathcal{X}} g(x) f(x) \mathrm{d}x$$

prevede di simulare dei valori X_1, \ldots, X_R da f(x), calcolare quindi $g(X_1), \ldots, g(X_R)$ ed infine considerare la loro media campionaria.

lacksquare Intuitivamente, ci aspettiamo infatti che la stima Monte Carlo $\hat{\mathcal{I}}$ sia tale che

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

con $X \sim f(x)$.

Integrazione Monte Carlo

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

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

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

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

■ 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.

Come mai funziona? Procediamo come prima...

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

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

che coincide con la nostra approssimazione Monte Carlo di \mathcal{I} .

■ Lo stimatore \hat{I} è non distorto, infatti:

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

■ Lo stimatore $\hat{\mathcal{I}}$ è consistente, infatti per la legge (forte) dei grandi numeri

$$\hat{\mathcal{I}} = \frac{1}{R} \sum_{r=1}^{R} \mathbb{E}\{g(X_r)\} \xrightarrow{\text{q.c.}} \mathbb{E}\{g(X)\} = \mathcal{I}, \qquad R \to \infty.$$

La varianza dello stimatore I

lacksquare Possiamo infine calcolare la varianza di $\hat{\mathcal{I}}$ come segue

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

con $X \sim f(x)$.

- Come in precedenza, un numero di repliche *R* elevato aumenta quindi la precisione ma ha un costo computazionale.
- La varianza $var\{h(X)\}$ è tipicamente ignota, ma può essere stimata utilizzando gli stessi valori usati per stimare \mathcal{I} , ovvero usando

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

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

Codice 2

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

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

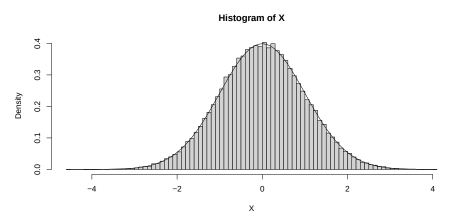
$$\int_0^1 x^{1/2} (1-x)^{1/2} \mathrm{d}x$$

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

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

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

