# Statistika I / Statistika A

Fakulta elektrotechniky a informatiky VŠB-TU Ostrava (bakalářský)

Datum aktualizace originálu: **26. 12. 2023 v 9:16:18** 

Datum vygenerování PDF: 2. 7. 2025 v 21:51:14

## Statistika I / Statistika A

#### Obsah

- Explorační analýza dat
- <u>Teorie pravděpodobnosti</u>
- Náhodná veličina
  - <u>Číselné charakteristiky náhodné veličiny</u>
- Náhodný vektor
  - Charakteristiky náhodného vektoru
- <u>Diskrétní rozdělení pravděpodobnosti</u>
  - Hypergeometrická náhodná veličina
  - Binomická náhodná veličina
  - Geometrická náhodná veličina
  - Negativně binomická náhodná veličina
  - Poissonovo rozdělení pravděpodobnosti
- Spojitá rozdělení pravděpodobnosti
  - Rovnoměrné rozložení
  - Exponenciální rozdělení
  - Erlangovo rozdělení
  - Weibullovo rozdělení
  - Normální rozdělení
    - Normované normální rozdělení
  - χ² rozdělení
  - Studentovo rozdělení
  - Fisherovo-Snedecorovo rozdělení
- <u>Limitní věty</u>
  - Centrální limitní věta

- Náhodné výběry a jejich zpracování
  - <u>Teorie odhadu</u>
    - Intervalový odhad
  - <u>Testování hypotéz</u>
  - ANOVA Analýza rozptylu
- Regresní analýza
  - Obecný lineární model
  - <u>Lineární regrese s jednou vysvětlující proměnnou</u>

Vytvořeno na základě materiálů prof. Ing. Radima Briše, CSc. pro předmět **AM2401 Statistika I**. Učivo rozšířeno z materiálů RNDr. Anny Madryové, Ph.D. pro předmět **MM0403 Statistika A** v kombinované formě.

## Explorační analýza dat

Data představují výsledky **datově generačního procesu** – z množiny měřených objektů (domain) vybíráme proměnné měřených veličin. Množina měřených hodnot musí být vyčerpávající a vzájemně vylučující. Data vybírám z několika charakteristických typů:

- Kvalitativní proměnná nabývá z předem daných hodnot, dělíme na nominální (má smysl hodnotu dané kategorie pojmenovat, k popisu slouží četnost proměnné) a ordinální (má smysl pořadí hodnoty dané kategorie). Dále se dělí na alternativní (vlastnosti, atributy, nabývají jedné ze dvou hodnot) nebo množné.
- **Kvantitativní proměnná** nabývá hodnoty z množiny  $\mathbb{R}$ . Mohou být **diskrétní** (nabývají diskrétních hodnot v **konečné**m počtu nebo **spočtené**m počtu) nebo **spojité**.

Nominální kvalitativní proměnná nabývají absolutní četnosti  $n_i$ , přičemž platí  $\sum n_i = n$ . Relativní četnost  $p_i = \frac{n_i}{n}$ , přičemž  $\sum p_i = 1$ . Definujeme **modus** jako název varianty proměnné vykazující nejvyšší četnost. **Histogram** je klasickým grafem, v němž na jednu osu vynášíme varianty a na druhou jejich četnost. **Výsečový graf** prezentuje relativní četnosti jednotlivých variant pomocí plochami kruhových výsečí.

Ordinální kvalitativní proměnná využívá pro popis stejné charakteristiky jako pro popis nominální proměnné. **Kumulativní četnost**  $m_i$  definujeme jako počet hodnot proměnné, které nabývají varianty nižší nebo rovné dané variantě. Pokud  $x_1 < \ldots < x_n$ , platí  $m_i = \sum_{j=1}^i n_j$ . **Kumulativní relativní četnost**  $F_i = \frac{m_i}{n}$ . **Polygon kumulativních četností** je spojnicovým grafem, v němž se na vodorovnou osu vynáší jednotlivé varianty v pořadí od "nejmenší" do "největší" a na svislou osu nanášíme kumulativní četnosti. **Paretův graf** je často užívaným grafem spojením histogramu a polygonu kumulativních četností, v němž na vodorovnou osu vynášíme v pořadí od "největšího významu" po "nejmenší význam".

Kvantitativní proměnné využívá stejné charakteristiky jako pro popis ordinální proměnné. Definujeme míry polohy určující typické rozložení hodnot proměnné a míry variability určující variabilitu hodnot kolem své typické polohy. **Aritmetický průměr** je mírou polohy  $\overline{x} = \frac{\sum x_i}{n}$ . **Modus pro diskrétní proměnnou** jako hodnotu nejčastější varianty proměnné. **Modus pro spojité proměnné** považujeme za modus hodnotu, kolem níž je největší koncentrace hodnot proměnné. Pro určení hodnoty využijeme **shorth**, což je nejkratší interval, v němž leží alespoň 50 % hodnot proměnné. Modus  $\hat{x}$  definujeme jako střed shorthu.

**Kvantily**  $x_p$  jsou statistiky, které charakterizují polohu jednotlivých hodnot v rámci proměnné. Rozdělují datový soubor na dvě části - 100p% a zbytek

- **Dolní kvartil**  $x_{0.25}$  rozděluje datový soubor tak, že 25 % hodnot je menších než tento kvartil a zbytek, tj. 75 % větších nebo rovných.
- **Medián**  $x_{0.5}$  rozděluje datový soubor tak, že 50 % hodnot je menších než medián a zbytek, tj. 50 % větších nebo rovných.
- **Horní kvartil**  $x_{0.75}$  rozděluje datový soubor tak, že 75 % hodnot je menších než tento kvartil a zbytek, tj. 25 % větších nebo rovných.
- Decily rozdělují výběrový soubor na 10 stejně četných částí.
- **Percentily** dělí výběrový soubor na 100 stejně četných částí.

Lze říci, že hodnota p udává kumulativní relativní četnost kvantilu  $x_p$ . Kvantil a kumulativní relativní četnost jsou tedy inverzní hodnoty.

Empirická distribuční funkce  ${f F}({f x})$  pro kvantitativní proměnnou – označme si  $p(x_i)$  relativní četnost hodnoty  $x_i$ . Poté platí, že  $F(x)=\sum p(x_i)$ . Interkvalitové rozpětí IQR je mírou variability souboru a je definována jako vzdálenost mezi horním a dolním kvartilem  $IQR=x_{0.75}-x_{0.25}$ . Median Absolute Deviation from median (MAD) jakožto charakteristikou rozptýlenosti.

- 1. Výběrový soubor uspořádáme podle velikosti.
- 2. Určíme medián souboru  $x_{0.5}$ .
- 3. Pro každou hodnotu souboru určíme absolutní hodnotu její odchylky od mediánu  $|y_i-x_{0.5}|.$
- 4. Absolutní odchylky od mediánu uspořádáme podle velikosti.
- 5. Určíme medián absolutních odchylek od mediánu, tj. MAD.

Mezi charakteristiky rozptýlenosti patří dále **výběrový rozptyl**  $s^2=\frac{\sum (x_i-\overline{x})^2}{n-1}$  a **směrodatná odchylka**  $s=\sqrt{s^2}$ . Odlehlou hodnotou **outlier** nazýváme hodnotu, která svou charakteristikou nepatří do datového souboru. Existují tři detekce outlier hodnot:

- 1. Za odlehlé pozorování lze považovat takovou hodnotu, jejíž absolutní hodnota **z-souřadnice** je větší než 3:  $z_i=\frac{x_i-\overline{x}}{s}$ . Z-souřadnici můžeme interpretovat jako počet směrodatných odchylek, o kolik se hodnota liší od průměru.
- 2. Za odlehlé pozorování lze považovat takovou hodnotu, jejíž absolutní hodnota **mediánové souřadnice** je větší než 3:  $m_i = \frac{x_i x_{0.5}}{1.483 \cdot MAD}$ . Mediánová metoda je vhodnější než zsouřadnice díky menší závislosti na okrajových hodnotách.

Definujme čísla se specifickým významem:  $\mathbf{k}$ -tý obecný výběrový moment definujeme jako  $m_k' = \frac{1}{n} \sum \left(x_i\right)^k, m_0' = 1, m_1' = \overline{x}$  a  $\mathbf{k}$ -tý centrální výběrový moment definujeme jako  $m_k = \frac{1}{n} \sum \left(x_i - \overline{x}\right)^k, m_0 = 1, m_1 = 0, m_2 = s_0^2 = \frac{1}{n} \sum \left(x_i - \overline{x}\right)^2.$  Výběrová šikmost vyjadřuje asymetrii rozložení hodnot kolem jejího průměru  $\alpha = \frac{m_3}{s_0^3} = \frac{1}{n \cdot s^3} \cdot \sum \left(x_i - \overline{x}\right)^3.$  Interpretujme: pokud  $\alpha = 0$ , tak jsou hodnoty proměnné kolem jejího průměru rozloženy symetricky; pokud  $\alpha > 0$ , tak u proměnné převažují hodnoty menší než průměr a pokud  $\alpha < 0$ , tak u proměnné převažují hodnoty větší než průměr. Výběrová špičatost  $\beta = \frac{m_4}{s_0^4} - 3 = \frac{1}{n} \cdot \frac{\sum (x_i - \overline{x})^4}{s^4} - 3$  vyjadřuje podobnost rozdělení k normálnímu rozdělení. Interpretujme: pokud  $\beta = 0$ , tak špičatost odpovídá normálnímu rozdělení; pokud  $\beta > 0$ , tak je proměnná rozdělena špičatě a pokud  $\beta < 0$ , tak je proměnná rozdělena plošně.



Kvalitativní proměnné vizualizujeme pomocí **box-and-whiskers** 

grafu, který reprezentuje minimum, dolní kvartil, medián, horní kvartil a maximum. Často se využívá s **histogramem četnosti** dělící datový soubor na třídy stejné délky a různé četnosti. **Číslicový histogram** (**steam and leaf plot**) dělí datový soubor na třídy stejné délky, v rámci každé třídy na lodyze máme listy určující jednotlivé položky v dané třídě.

## Teorie pravděpodobnosti

**Pokus** je konečný děj, který probíhá při určitém souboru fyzikálních podmínek. **Náhodný pokus** je takový pokus, jehož výsledek je náhodný při konstantních podmínkách. **Hromadný pokus** je pokus, který můžeme libovolněkrát opakovat při konstantních podmínkách. Výsledky pokusů musí být neslučitelné (k dvěma různým výsledkům nemůže dojít současně) a vyčerpávající (k nějakému výsledku dojít musí) – množinu všech výsledků nazýváme  $\Omega \neq \varnothing$  **základní prostor**. Jednoprvkové podmnožiny  $\omega \subset \Omega$  nazýváme **elementární jev**. Libovolné podmnožiny  $A \subset \Omega$  nazýváme **jevy**. **Jev nemožný**  $\varnothing$  nemůže nastat za žádných okolností. **Jev jistý**  $\Omega$  nastane při každé realizaci náhodného pokusu.

**Jevové pole**  $\mathcal S$  je systém podmnožin, pro který platí  $A\in\mathcal S\Rightarrow \overline A\in\mathcal S$  (systém je uzavřený vůči svým doplňkům) a  $(A_1,\ldots)$ ,  $A_i\in\mathcal S\Rightarrow\bigcup A_i\in\mathcal S$ . Elementy jevového pole nazýváme **náhodnými** jevy. Uspořádaná trojice  $(\Omega,\mathcal S,P)$  tvoří **pravděpodobnostní prostor** náhodného pokus, kde **pravděpodobnostní funkce**  $\mathbf P\colon\mathcal S\to\mathbb R$  splňuje  $A\in\mathcal S:P(A)\geq 0$ ,  $P(\Omega)=0$  a  $(A_1,\ldots)$ ,  $A_i\in\mathcal S,A_i\cap A_j=\varnothing:P\left(\bigcup A_i\right)=\sum P\left(A_i\right)$  (tzv. sigmaaditivita).

• 
$$A, B \in \mathcal{S}, A \subset B \Rightarrow P(A) \leq P(B)$$

- $P(\overline{A}) = 1 P(A)$
- $P(A B) = P(A) P(A \cap B)$
- $P(A \cup B) = P(A) + P(B) P(A \cap B)$

**Podmíněná pravděpodobnost** značí vztah  $P\left(A|B\right)=\frac{P(A\cap B)}{P(B)}, P(B)\neq 0$ . Jevy jsou **nezávislé**, pokud  $P\left(A|B\right)=P(A)$  nebo P(B)=0. Pro nezávislé jevy platí  $P(A\cap B)=P(A)\cdot P(B)$ . Jevy  $A_1,\ldots,A_n$  jsou **stochasticky nezávislé** právě tehdy, když  $P\left(\bigcap A_i\right)=\prod P\left(A_i\right)$ .

Pro úplnou skupinu disjunktních jevů  $B_1,..,B_n,B_i\cup B_j=\varnothing$  vyslovme **Total Probability Theorem**:  $A\in\mathcal{S},P(A)=\sum\limits_{}P\left(A|B_i\right)\cdot P\left(B_i\right)=\sum\limits_{}P\left(A\cap B_i\right)$  a **Bayes Theorem**:  $P\left(B_k|A\right)=\frac{P(A|B_k)\cdot P(B_k)}{\sum\limits_{}P(A|B_i)\cdot P(B_i)}.$ 

### Náhodná veličina

Mějme pravděpodobnostní prostor  $(\Omega,S,P)$ . **Náhodná veličina** X je reálná funkce prvků  $\omega\in\Omega$  ze základního prostoru taková, že pro každé reálné  $x\in\mathbb{R}$  je množina  $\{\omega\in\Omega|X(\omega< x)\}\in S$ , tj. náhodným jevem. Náhodná veličina je zobrazením  $X:\Omega\to\mathbb{R}$  takové, že pro každé  $x\in R$  platí  $X\left((-\infty,x\right)\right)=\{\omega\in\Omega|X(\omega< x)\}\in S$ . Množina  $\{x=X(\omega),\omega\in\Omega\}$  se nazývá **základní soubor**.

Nechť X je náhodná veličina. Reálnou funkci F(t) definovanou pro všechna reálná  $t{\in \mathbb{R}}$  vztahem

$$F(t) = P\{X \in (-\infty, t)\} = P(X < t)$$

Nazveme **distribuční funkcí** náhodné veličiny X. Jedná se tedy o funkci, která každému reálnému číslu přiřazuje pravděpodobnost, že náhodná veličina nabude hodnoty menší než toto reálné číslo.

1. Distribuční funkce je <u>nezáporné číslo menší nebo rovno jedné</u>.

$$0 \le F(x) \le 1$$

2. Distribuční funkce je <u>neklesající</u>.

$$\forall x_1, x_2 \in \mathbb{R} : x_1 < x_2 \Rightarrow F(x_1) \leq F(x_2)$$

3. Distribuční funkce je zleva spojitá.

4. 
$$\lim_{x o \infty} F(x) = 1$$
,  $\lim_{x o -\infty} F(x) = 0$ 

5. 
$$\forall a, b \in \mathbb{R}, a < b : P(a \le X < b) = F(b) - F(a)$$

6. 
$$P\left(x=x_{0}
ight)=\lim_{x
ightarrow x_{0}^{+}}F(x)-F\left(x_{0}
ight)$$

Pro **diskrétní náhodnou veličinu** platí, že existuje konečná nebo spočetná množina reálných čísel  $M=\{x_1,\ldots,x_n,\ldots\}$  takových, že  $P\left(X=x_i\right)>0, i=1,\ldots,n,\ldots$  a  $\sum P\left(X=x_i\right)=1$ . Funkce  $P\left(x_i\right)=P(X=x_i)$  se nazývá **pravděpodobnostní funkcí** náhodné veličiny X. Distribuční funkce je schodovitá a platí pro ni  $F(x)=\sum_{x_i< x} P(X=x_i)$ .

Pro **spojitou náhodnou veličinu** platí, že distribuční funkce má tvar  $F(x)=\int_{-\infty}^x f(t)dt$ , kde f(x) je nezáporná funkce zvaná **hustota pravděpodobnosti**, pro kterou platí, že  $\int_{-\infty}^\infty f(x)dx=1$ . Ve všech bodech, kde existuje derivace distribuční funkce platí  $f(x)=\frac{dF(x)}{dx}$ . Platí, že

1. 
$$P(X < a) = F(a) = \int_{-\infty}^a f(x) dx$$

2. 
$$P(X \geq a) = 1 - F(a) = \int_a^\infty f(x) dx$$

3. 
$$P(a \leq X < b) = F(b) - F(a) = \int_a^b f(x) dx$$

4. 
$$P(X = x) = 0$$

Dvě náhodné veličiny X,Y jsou **nezávislé**, pokud pro náhodný vektor (viz Náhodný vektor) A=(X,Y) platí  $F(x,y)=F_x(x)\cdot F_y(y)$ .

## Číselné charakteristiky náhodné veličiny

Obecný moment r-tého řádu  $\mu_r' = EX^r = \int_{-\infty}^{\infty} x^r f(x) dx$ .

Centrální moment r-tého řádu  $\mu_r = E(X-EX)^r = \int_{-\infty}^{\infty}{(x-EX)^r f(x) dx}.$ 

Střední hodnota  $EX = \mu = \int_{-\infty}^{\infty} x f(x) dx$ 

• 
$$E(aX+b)=aEX+b$$

• 
$$E(X_1 + X_2) = EX_1 + EX_2$$

ullet  $E\left(X_{1}X_{2}
ight)=E\left(X_{1}
ight)E(X_{2})$  pro nezávislé náhodné veličiny

• 
$$Y = g(X) \Rightarrow EY = E(g(X)) = \int_{-\infty}^{\infty} g(x)f(x)dx$$

Rozptyl 
$$DX=\mu_2=E(X-EX)^2=EX^2-(EX)^2=\int_{-\infty}^{\infty}x^2f(x)dx-\left(\int_{-\infty}^{\infty}xf(x)dx\right)^2$$

•  $D(aX+b)=a^2DX$ 

•  $D\left(X_1+X_2
ight)=DX_1+DX_2$  pro nezávislé náhodné veličiny

Směrodatná odchylka  $\sigma_x = \sqrt{DX}$ 

<u>Šikmost</u> (*skewness*) – mírou symetrie daného rozdělení  $a_3=\frac{\mu_3}{\sigma_x^3}$  ( $a_3=0$  symetrický soubor,  $a_3<0$  negativně zešikmený soubor,  $a_3>0$  pozitivně zešikmený soubor).

Špičatost (kurtosis) – míra plochosti/špičatosti  $a_4=rac{\mu_4}{\sigma_x^4}$  ( $a_4<3$  plošší,  $a_4>3$  špičatější).

<u>Kvantily</u> jsou definovány jako v Explorační analýza dat  $F\left(x_{p}
ight)=p$ .

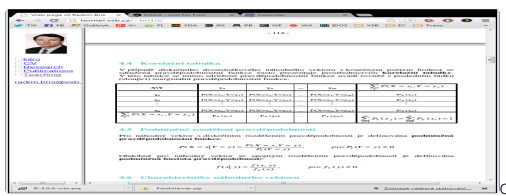
Modus  $\widehat{x}$  je pro diskrétní NV hodnota  $P\left(X=\widehat{x}
ight)\geq P\left(X=x_i
ight)$ , pro spojitou NV  $f\left(\widehat{x}
ight)\geq f(x)$ .

## Náhodný vektor

**Náhodným vektorem** rozumíme sloupcový vektor složený z náhodných veličin  $\mathbf{X}=(X_1,X_2,\ldots,X_n)$ . **Sdružená distribuční funkce** náhodných veličin  $F(x_1,...,x_2)=P(X_1< x_1,\ldots,X_n< x_n)$ .

- $\lim_{\mathbf{x}\to-\infty} F(\mathbf{x}) = 0$
- $\lim_{\mathbf{x}\to\infty} F(\mathbf{x}) = 1$
- Funkce je neklesající a zleva spojitá v každé proměnné
- $P\left(a_{1} \leq X_{1} < b_{1}, a_{2} \leq Y < b_{2}\right) = F\left(b_{1}, b_{2}\right) F\left(b_{1}, a_{2}\right) F\left(a_{1}, b_{2}\right) + F(a_{1}, a_{2})$

V případě **náhodného vektoru s diskrétním rozdělením** definujeme sdruženou distribuční funkci jako  $F\left(x_1,\ldots,x_n\right)=\sum_{x_{1i}< x_1,\ldots,x_{ni}< x_n}P(X_1=x_{1i},\ldots,X_n=x_{ni})$ , kde  $P(x_{1i},\ldots,x_{ni})$  je **sdružená pravděpodobnostní funkce**. V případě **náhodného vektoru se spojitým rozdělením** platí běžné definice rozložené do více dimenzí.



chceme-li určit

distribuční funkci veličiny X z dvousložkového vektoru, mluvíme o **marginální distribuční** 

funkci 
$$F_x(x) = P(X < x) = \lim_{y \to \infty} F(x,y)$$
,  $F_y(Y) = P(Y < y) = \lim_{x \to \infty} F(x,y)$ .

Chceme-li určit hustotu pravděpodobnosti veličiny X z dvousložkového vektoru, mluvíme o marginální hustotě pravděpodobnosti  $f_x(x)=\int_{y\to\infty}F(x,y)$ ,  $f_y(y)=\int_{x\to\infty}F(x,y)$ .

Složky X,Y dvousložkového náhodného vektoru jsou navzájem nezávislé právě tehdy, jsou-li nezávislé náhodné veličiny X,Y. Platí tedy, že  $F(x,y)=F_x(x)F_y(y)$ . Z těchto údajů můžeme vytvořit korelační tabulku.

Pro náhodný vektor je definována **podmíněná pravděpodobnostní funkce**  $f\left(x|y
ight)=rac{f(x,y)}{f_y(y)}.$ 

### Charakteristiky náhodného vektoru

Smíšený obecný moment řádu k,n:  $\mu'_{kn}=E(X^kY^n)$ .

Smíšený centrální moment řádu k,n:  $\mu_{kn}=E\left[(X-EX)^k(Y-EY)^n
ight]$ 

Kovariance je nejjednodušším ukazatelem souvislosti dvou náhodných veličin  $Cov(X,Y)=\mu_{11}=E\left[(X-EX)(Y-EY)\right]$ . Kladná hodnota kovariance znamená, že se zvětšením hodnoty X se pravděpodobně zvýší i hodnota Y, oproti tomu záporná hodnota kovariance znamená, že se zvětšením hodnoty X se pravděpodobně sníží hodnota Y. Často definujeme kovarianční matici  $\begin{bmatrix} DX & Cov(X,Y) \\ Cov(X,Y) & DY \end{bmatrix}.$ 

Jednoduchý korelační koeficient je mírou lineární závislosti dvou náhodných veličin definovaný jako  $ho_{x,y}=rac{Cov(X,Y)}{\sqrt{DX\cdot DY}}$ . Mohou být nekorelované, pozitivně korelované a negativně korelované.

## Diskrétní rozdělení pravděpodobnosti

Definujme **Bernoulliho pokusy** posloupnost nezávislých pokusů majících pouze 2 možné výsledky a pravděpodobnost výskytu události p je konstantní v každém pokuse.

**Poissonův proces** popisuje výskyt náhodných událostí na nějakém pevném časovém intervalu – speciální případ bodového procesu. Každý proces musí dodržet následující předpoklady – rychlost výskytu událostí je konstantní v průběhu celého intervalu a jednotlivé události musí být nezávislé.

### Hypergeometrická náhodná veličina

Předpokládejme, že v souboru N prvků M prvků s danou vlastností a zbylých (N-M) prvků tuto vlastnost nemá. Postupně vybereme ze souboru n prvků, z nichž žádný nevracíme zpět. Definujme náhodnou veličinu X jako počet se sledovanou vlastností ve výběru n prvků, pak tato veličina má hypergeometrické rozdělení s parametry N,M,n, což značíme  $X\to H(N;M;n)$ .

$$P(X=k) = rac{inom{M}{k}inom{N-M}{n-k}}{inom{N}{n}}$$

Hypergeometrické rozdělení využijeme při statistické kontrole jakosti, když zkoumáme jakost malého počtu výrobků nebo když kontrola má ráz destrukční zkoušky.

#### Binomická náhodná veličina

Binomická náhodná veličina X je definována jako počet výskytu události v n Bernoulliho pokusech. Pro rozložení veličiny  $X \to Bi(n,p)$  musíme znát počet pokusů n a pravděpodobnost výskytu události p.

$$P(X=k)=inom{n}{k}p^k(1-p)^{n-k}$$

Je-li výběrový poměr  $\frac{n}{N}$  v hypergeometrickém rozdělení menší než 0,05, lze hypergeometrické rozdělení nahradit binomickým  $H(N;M;n) \to Bi(n;\frac{M}{N})$ .

Variantou binomické veličiny pro n=1 je **alternativní náhodná veličina**. Pokud  $X \to A(p)$ , poté P(X=1)=p, P(X=0)=1-p.

#### Geometrická náhodná veličina

Geometrická náhodná veličina X je definovaná jako počet Bernoulliho pokusů do prvního výskytu události, **včetně něj**. Značíme  $X \to G(p)$ , kde p je pravděpodobnost výskytu události.

$$P(X = n) = p(1 - p)^{n-1}$$

### Negativně binomická náhodná veličina

Negativně binomická náhodná veličina X je definována jako počet Bernoulliho pokus; do k-tého výskytu události, včetně k-tého výskytu. Geometrická náhodná veličina je speciálním případem negativně binomické náhodné veličiny pro k=1. Značíme  $X\to NB(k,p)$ , kde k je požadovaný počet výskytů událostí a p je pravděpodobnost výskytu události.

$$P(X=n)=inom{n-1}{k-1}p^k(1-p)^{n-k}$$

### Poissonovo rozdělení pravděpodobnosti

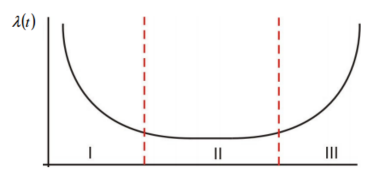
Definujme si náhodný pokus jako Poissonův proces probíhající v čase t s rychlostí výskytu  $\lambda$ . Pokud veličina X značí počet výskytu události v časovém intervalu t poté  $X \to Po(\lambda t)$ .

$$P(X = k) = \frac{(\lambda t)^k e^{-\lambda t}}{k!}$$

Je-li počet pokusů  $n \to \infty$  a pravděpodobnost výskytu události  $p \to 0$ , poté můžeme binomické rozdělení aproximovat Poissonovým rozdělením  $Bi(n,p) \sim Po(\lambda), \lambda = np$ . Dobrou aproximaci splňují podmínky n>30 a p<0.3.

# Spojitá rozdělení pravděpodobnosti

Pro nezápornou náhodnou veličinu X se spojitým rozdělením definujeme pro  $F(t) \neq 1$  **intenzitu poruch**  $\lambda(t) = \frac{f(t)}{1-F(t)}$ . Představuje-li náhodná veličina X dobu do poruchy nějakého zařízení, pak intenzita poruch vyjadřuje, že pokud do času t nedošlo k žádné poruše, tak pravděpodobnost, že k ní dojde v následujícím okamžiku malé délky dt, je přibližně  $\lambda(t) \cdot dt$ .



Křivka na obrázku se nazývá vanová

**křivka** a obvykle se dělí na tři úseky.

- 1. V prvním úseku křivka poruch klesá. Odpovídající časový interval se nazývá **období časných poruch**. Příčinou zvětšené intenzity poruch v tomto období jsou poruchy v důsledku výrobních vad, nesprávné montáže, chyb při návrhu nebo při výrobě.
- 2. Ve druhém úseku dochází k běžnému využívání zaběhnutého výrobku, k poruchám dochází většinou z vnějších příčin, nedochází k opotřebení, které by změnilo funkční vlastnosti výrobku. Např. exponenciální rozdělení.
- 3. Ve třetím úseku procesy stárnutí a opotřebení mění funkční vlastnosti výrobku, projevují se nastřádané otřesy, trhliny a intenzita poruch vzrůstá. Např. Erlangovo rozdělení.

#### Rovnoměrné rozložení

Rozložení s hustotou pravděpodobností je konstantní na intervalu  $\langle a,b \rangle$ . Náhodnou veličinu s tímto rozdělením značíme  $X \to R(a,b)$ 

$$f(x) = \left\{egin{array}{ll} rac{1}{b-a} & x \in \langle a,b 
angle \ 0 & jinde \end{array}
ight.$$

## Exponenciální rozdělení

Mějme Poissonův proces, tj. v určitém časovém intervalu se s konstantní rychlostí výskytu  $\lambda$  objevují události, které jsou na sobě nezávislé. Poté exponenciální rozdělení značí dobu do výskytu první události. Náhodnou veličinu X s exponenciálním rozdělením značíme  $X \to E(\lambda)$ , kde  $\lambda$  je parametrem Poissonova procesu.

$$f(t) = \lambda e^{-\lambda t}$$

Exponenciální rozdělení bývá někdy nazýváno **rozdělení bez paměti**  $P\left(X>(t_1+t_2)|X>t_1\right)=P(X>t_2)$ . Toto rozdělení dobře popisuje dobu života zařízení,

u kterých dochází k poruše ze zcela náhodných příčin.

Exponenciální rozdělení je využito v teorii hromadné obsluhy nebo v teorii spolehlivosti.

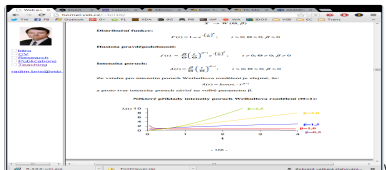
#### Erlangovo rozdělení

Určitým zobecněním exponenciální náhodné veličiny je veličina s Erlangovým rozdělením, která popisuje dobu do výskytu k-té události v Poissonově procesu. Erlangovo rozdělení je speciálním typem tzv. Gamma rozdělení pro k z množiny celých čísel. Značíme  $X_k \to Erlang(k,\lambda)$ , kde k je počet událostí (parametr tvaru) a  $\lambda$  je rychlost výskytu těchto událostí.

$$f(t) = \lambda e^{-\lambda t} \cdot \frac{(\lambda t)^{k-1}}{(k-1)!}$$

Intenzita poruch je v případě Erlangova rozdělení rostoucí funkce a proto je toto rozdělení vhodné pro modelování procesů stárnutí.

#### Weibullovo rozdělení



Weibullovo rozdělení je velmi flexibilní

a proto se jím popisují veličiny jako doba do poruchy. Používá se při popisu komponent v období raných poruch nebo v období stárnutí. Weibullovo rozdělení má dva parametry  $\Theta$  – parametr měřítka, scale, závisí na materiálu, namáhání a podmínkách užívání – a  $\beta$  – parametr tvaru, shape, na jeho hodnotě závisí tvar intenzity poruch a tím i vhodnost použití pro určité období doby života. Veličinu značíme  $X \to W(\Theta,\beta)$ .

$$F(t) = 1 - e^{-\left(rac{t}{\Theta}
ight)^eta}$$

Pro intenzitu poruch platí  $\lambda(t)=konst.\cdot t^{\beta-1}$ , tudíž tvar intenzity poruch závisí na volbě parametru  $\beta$ .

$$0 období dětských nemocí klesající funkce  $eta=1$  období stabilního života exponenciální rozdělení  $1 období stárnutí konvexní, rostoucí funkce  $eta=2$  období stárnutí lineárně rostoucí funkce$$$

eta > 2 období stárnutí konkávní, rostoucí funkce

### Normální rozdělení

Lze říci, že normální rozdělení je vhodným pravděpodobnostním modelem tehdy, působí-li na kolísání náhodné veličiny velký počet nepatrných a vzájemně nezávislých vlivů. Za určitých podmínek lze pomocí něj aproximovat řadu jiných spojitých i nespojitých rozdělení. Normální rozdělení má dva parametry:  $\mu$  – střední hodnotu charakterizující polohu a  $\sigma^2$  – rozptyl. Náhodnou veličinu s normálním rozdělením značíme  $X \to N\left(\mu; \sigma^2\right)$ .

$$f(x) = rac{1}{\sigma \sqrt{2\pi}} e^{-\left(rac{x-\mu}{\sqrt{2}\sigma}
ight)^2}$$

#### Normované normální rozdělení

Normální rozdělení se středním hodnotou rovnou nule a jednotkovým rozptylem. To, že má náhodná veličina  $Z \to N(0,1)$ .

$$arphi(x) = rac{1}{\sqrt{2\pi}} \cdot e^{-rac{x^2}{2}}$$

Nechť  $X \to N\left(\mu,\sigma^2\right)$ , poté definujme  $Z=\frac{X-\mu}{\sigma}$  se stejným, ale normovaným rozdělením. Mezi distribuční funkci normální a normované normální náhodné veličiny plat vztah  $F(x)=\Phi\left(\frac{x-\mu}{\sigma}\right)$ .

Pravidlo  $6\sigma$  je jedním ze základních principů, na nichž stojí kontrola kvality a jakosti. Máme-li data pocházející z normálního rozdělení o parametrech  $\mu,\sigma^2$ , pak téměř všechna (99,8 %) leží v intervalu  $\mu\pm3\sigma$ .

## $\chi^2$ rozdělení

Nechť  $Z_1,\dots,Z_n$  jsou nezávislé náhodné veličiny,  $Z_i\to N(0,1)$ . Poté náhodná veličina  $\chi^2_n=\sum Z_i^2\to \chi^2(n)$  má chí-kvadrát rozdělení o n stupních volnosti.  $E\left(\chi^2_n\right)=n$ ,  $D\left(\chi^2_n\right)=2n$ .

#### Studentovo rozdělení

Náhodná veličina  $t_n=rac{Z}{\sqrt{rac{\chi_n^2}{n}}}$  má Studentovo rozdělení o n stupních volnosti.  $E\left(\chi_n^2\right)=0$ ,

 $D\left(\chi_n^2\right)=rac{n}{n-2}$ . Tvarem Studentova rozdělení je také symetrická zvonovitá křivka, stejně jako o normálního rozdělení. Pro velká n je rozdělení blízké kN(0,1).

#### Fisherovo-Snedecorovo rozdělení

Náhodná veličina  $F_{n,m}=rac{rac{\chi_m^2}{n}}{rac{\chi_m^2}{m}}$  má Fisherovo-Snedecorovo rozdělení o m a n stupních volnosti.  $E\left(F_{m,n}
ight)=rac{m}{m-2}$ . Pro velká m se střední hodnota blíží k 1.

## Limitní věty

Definujme **konvergenci podle pravděpodobnosti ke konstantě**: je dána posloupnost náhodných veličin  $\{X_n\}=(X_1,\ldots,X_n)$  a reálné číslo a, poté pokud pro  $\varepsilon>0$  platí  $\lim_{n\to\infty}P\left(|X_n-a|<\varepsilon\right)=1$ , pak říkáme posloupnost  $\{X_n\}$  konverguje ka podle pravděpodobnosti. Značíme  $X_n\stackrel{p}{\to}\mu$ .

Definujme **konvergenci v distribuci**: je dána posloupnost náhodných veličin  $\{X_n\}$  a náhodná veličina X s distribuční funkcí F(x). Jestliže  $\lim_{n\to\infty}F_n(x)=F(x)$ , pak říkáme, že posloupnost náhodných veličin  $\{X_n\}$  konverguje k náhodné veličině X v distribuci a F(x) nazýváme **asymptotickou distribuční funkcí**. Poté můžeme náhodnou veličinu  $X_n$  aproximovat asymptotickou distribučních funkcí.

Je-li X libovolná náhodná veličina se střední hodnotou EX a konečným rozptylem  $DX=\sigma^2$ , pak **Čebyševova nerovnost** odhaduje pravděpodobnost odchylky náhodné veličiny X od její střední hodnoty.

$$orall \epsilon > 0: P\left(|X - EX| \geq arepsilon
ight) \leq rac{DX}{arepsilon^2}$$

Čebyševova nerovnost pro případ, kdy chceme odhadnout pravděpodobnost, že náhodná veličina X je od své střední hodnoty vzdálená o více než k-násobek směrodatná odchylky  $\sigma$ 

$$orall \sigma, k > 0: P\left(|X - EX| \geq k\sigma
ight) \leq rac{1}{k^2}$$

**Zákon velkých čísel** označuje tvrzení o konvergenci průměru v posloupnosti náhodných veličin:  $X_1,\ldots,X_n$  jsou nezávislé náhodné veličiny, jejichž střední hodnoty jsou rovny  $\mu$ . Jestliže  $\overline{X_n}$  definujeme jako  $\overline{X_n}=\frac{1}{n}\sum_{j=1}^n X_j$ , pak posloupnost  $\left(\overline{X_n}\stackrel{p}{\to}\mu\right)$ . Posloupnost nemusí mít stejné rozdělení, a zároveň nemáme žádné požadavky na jejich rozptyl.

Důsledkem zákona velkých čísel je **Bernoulliho věta**, která tvrdí, že relativní četnost sledovaného jevu stochasticky konverguje (konverguje podle pravděpodobnosti) k jeho pravděpodobnosti. Nechť  $X_1, X_2, \ldots$  jsou nezávislé náhodné veličiny s alternativním rozdělením s parametrem p, jestliže  $\overline{X_n}$  definujeme jako  $\overline{X_n} = \frac{1}{n} \sum X_j$ , pak  $(\overline{X_n} \stackrel{p}{\to} p)$ .

#### Centrální limitní věta

O náhodných veličinách, jež konvergují v distribuci k normálnímu rozdělení, říkáme, že mají **asymptoticky normální rozdělení**.

**Lindenberg-Lévy** – jestliže  $X_1,\ldots,X_n$  jsou nezávislé náhodné veličiny se stejnými středními hodnotami  $\mu$  a se stejnými rozptyly  $\sigma^2$ , pak platí

$$Y_n = rac{\sum X_i - n \mu}{\sigma \sqrt{n}} \Rightarrow \lim_{n o \infty} P(Y_n < u) = \Phi(u)$$

Čili  $Y_n$  má asymptoticky normální rozdělení N(0,1). Proto platí, že

1.  $X=\sum X_i\Rightarrow EX=n\mu, DX=n\sigma^2$ , rozdělení náhodné veličiny X lze aproximovat rozdělením  $N\left(n\mu;n\sigma^2
ight)$ 

2. 
$$\overline{X}=rac{\sum X_i}{n}=rac{X}{n}\Rightarrow E\overline{X}=\mu, D\overline{X}=rac{\sigma^2}{n}$$
 rozdělení náhodné veličiny  $\overline{X}$  lze aproximovat rozdělením  $N\left(\mu,rac{\sigma^2}{n}
ight)$ 

**Moivre-Laplace** – nechť X o Bi(n;p), EX = np; DX = np(1-p), potom pro velká n platí, že:

$$U=rac{X-np}{\sqrt{np(1-p)}}
ightarrow N(0,1)$$

Aproximace binomického rozdělení normálním se zlepšuje s rostoucím rozptylem. Poměrně dobré výsledky dává tato aproximace v případě, že np(1-p)>9 nebo  $\min{\{np;n(1-p)\}}>5$ .

Aproximace rozdělení výběrové relativní četnosti normálním rozdělením – máme-li n Bernoulliho pokusů, při kterých nastane k výskytů nějaké události, můžeme určit výběrovou relativní četnost  $p=\frac{k}{n}=\frac{\sum X_i}{n}$ , kde  $X_i \to A(\pi)$ . Na základě Lindenberg-Lévy můžeme tento součet aproximovat normálním rozdělením  $\sum X_i = N\left(n\pi, n\pi(1-\pi)\right)$ , jejich průměr  $p \to N\left(\pi, \frac{\pi(1-\pi)}{\pi}\right)$  a  $\frac{p-\pi}{\sqrt{\frac{\pi(1-\pi)}{\pi}}} \to N(0,1)$ . Pro přesnější výpočty se provádí **oprava na spojitost**.

$$P\left(k_1 < \sum X_i < k_2
ight) = F\left(k_2
ight) - F\left(k_1
ight) pprox \Phi\left(rac{k_2 + 0.5 - np}{\sqrt{np(1-p)}}
ight) - \Phi\left(rac{k_1 - 0.5 - np}{\sqrt{np(1-p)}}
ight)$$

**Aproximace Poissonova rozdělení normálním rozdělením** – pokud interval (0,t) je dostatečně velký, lze Poissonovo rozdělení aproximovat  $X \to Po(\lambda t) \to N(\lambda t, \lambda t)$  pro dostatečně velké t. Dále lze průměrný počet výskytů událostí za časovou jednotku aproximovat normálním rozdělením  $Y = \frac{X}{t} \to N\left(\lambda, \frac{\lambda}{t}\right)$ .

$$P\left(k_{1} < X < k_{2}
ight) = F\left(k_{2}
ight) - F\left(k_{1}
ight) pprox \Phi\left(rac{k_{2} + 0.5 - \lambda t}{\sqrt{\lambda t}}
ight) - \Phi\left(rac{k_{1} - 0.5 - \lambda t}{\sqrt{\lambda t}}
ight)$$

## Náhodné výběry a jejich zpracování

**Náhodný výběr** je speciální náhodný vektor, jehož složky jsou nezávislé náhodné veličiny se stejným rozdělením pravděpodobnosti. Opakujeme-li n-krát nezávisle pokus, jehož výsledkem je náhodná veličina X s distribuční funkcí F(x), sledujeme náhodný výběr  $X=(X_1,\ldots,X_n)$ ,  $X_i\sim F(x)$  z rozdělení F(x), kde n značí rozsah výběru. Obvykle rozdělujeme náhodné výběry na **malé** pro  $n\leq 30$  a **velké** pro n>30. Náhodný výběr má simultánní distribuční funkci  $F\left(x\right)=\prod F\left(x_i\right)$  a simultánní hustotu pravděpodobností  $f\left(x\right)=\prod f\left(x_i\right)$ .

1. 
$$T_1\left(X
ight)=\overline{X_n}=rac{\sum_i X_i}{n}$$
,  $E\overline{X_n}=EX_i$  výběrový průměr pro odhad střední hodnoty

2. 
$$T_2\left(X\right)=rac{1}{n-1}\sum_i\left(X_i-\overline{X_n}
ight)^2$$
,  $E\left(T_2\left(X
ight)
ight)=DX_i$  výběrový rozptyl,  $T_3\left(X\right)=\sqrt{T_2\left(X\right)}=S$  výběrová směrodatná odchylka

Předpokládejme, že  $X=\left(X_1,\ldots,X_n
ight), X_i o N\left(\mu,\sigma^2
ight)$ . Definujme výběrová rozdělení

1. 
$$\overline{X_n} o N\left(\mu, rac{\sigma^2}{n}
ight)$$

2. 
$$Z_n=rac{\overline{X_n}-\mu}{\sigma}\sqrt{n}
ightarrow N(0,1)$$

3. 
$$rac{S_n^2}{\sigma^2}(n-1) o \chi^2(n-1)$$
 jeden stupeň volnosti ztrácíme na náhradu  $\mu$  za  $\overline{X_n}$ 

4. 
$$\frac{\left(\overline{X_n}-\mu\right)}{S}\sqrt{n} o t_{n-1}$$

Předpokládejme navíc, že  $Y=\left(Y_{1},\ldots,Y_{m}
ight),Y_{i}
ightarrow N\left(\mu',{\sigma'}^{2}
ight)$ .

5. 
$$rac{\overline{X}-\overline{Y}-\left(\mu-\mu'
ight)}{\sqrt{rac{\sigma^2}{n}+rac{{\sigma'}^2}{m}}}
ightarrow N(0,1)$$

6. 
$$\frac{\frac{S_x^2}{\sigma^2}{(n-1)}}{\frac{S_y^2}{\sigma^{\frac{1}{2}}(m-1)}} = \frac{\frac{S_x^2}{\sigma^2}}{\frac{S_x^2}{\sigma^{\frac{1}{2}}}} o F_{n-1,m-1}$$

Předpokládejme navíc, že  $\sigma_x^2 = \sigma_y^2$ .

7. 
$$\frac{\overline{X}-\overline{Y}-\left(\mu-\mu'\right)}{\sqrt{S_x^2(n-1)+S_y^2(m-1)}}\cdot\sqrt{\frac{nm}{n+m}}\cdot\sqrt{n+m-2} o t_{n+m-2}$$

#### Teorie odhadu

Nechť máme náhodný výběr  $X=(X_1,\ldots,X_n)\sim F(x,\Theta)$ . Cílem naší teorie odhadu je pro známé pravděpodobnostní rozdělení F najít parametr  $\Theta\in\Omega$ , kde  $\Omega$  značí parametrický prostor pomocí výběrové charakteristiky **odhadu**  $\widehat{\Theta}=T\left(X\right)$  pro nalezení **bodového odhadu** t(x). Aby odhad byl přesný, požadujeme splnění tří vlastností odhadu – nestrannost, konzistence a efektivita.

**Nestrannost odhadu** – požadujeme, aby  $\forall\Theta\in\Omega: E\widehat{\Theta}=\Theta$ . Často požadujeme, aby byl odhad alespoň **asymptoticky nestranný**  $\forall\Theta\in\Omega: \lim_{n\to\infty} E\widehat{\Theta}_n=\Theta$ .

- Výběrový průměr  $\widehat{\Theta}=\overline{X}$  je nestranným odhadem střední hodnoty.

**Konzistence odhadu** – požadujeme, aby byl nestranný nebo asymptoticky nestranný a zároveň  $\lim_{n \to \infty} D\widehat{\Theta}_n = 0.$ 

• Výběrový průměr  $\widehat{\Theta}=\overline{X}$  je konzistentním odhadem střední hodnoty, neboť  $D\widehat{\Theta}=rac{\sigma^2}{n}n\stackrel{
ightarrow}{ o}\infty 0.$ 

**Efektivnost odhadu** – odhad je efektivní, značíme  $\widehat{\Theta}_0$ , právě tehdy když je nestranný a zároveň  $\forall \widehat{\Theta}_1, E\widehat{\Theta}_1 = \Theta: D\widehat{\Theta}_0 \leq D\widehat{\Theta}_1$ .

#### Intervalový odhad

Často hledáme **intervalový odhad** – hledáme funkce  $T_D(X)$  a  $T_H(X)$  tak, aby  $P\left(T_D \leq \Theta \leq T_H\right) = 1 - \alpha$ , kde  $\alpha$  je nejčastěji 0.01. Těmto mezím říkáme **interval spolehlivosti pro \Theta** se spolehlivostí  $1 - \alpha$ . Konkrétní reprezentaci  $t_D\left(X\right)$  a  $t_H(X)$  nazýváme **intervalový odhad pro \Theta** se spolehlivostí  $1 - \alpha$ .

Rozdělme 
$$\alpha=\alpha_1+\alpha_2; \alpha_1,\alpha_2\geq 0$$
 tak, aby  $P\left(\Theta\leq T_H\left(X\right)\right)=1-\alpha_2$  a  $P\left(\Theta< T_D\left(X\right)\right)=\alpha_1.$  Nejčastěji volíme  $\alpha_1=\alpha_2=\frac{\alpha}{2}$  nebo  $\alpha_1=\alpha,\alpha_2=0$  pro jednostranný interval spolehlivosti.

- 1. Zvolme vhodnou  $T\left(X
  ight)$ , ze které jsme schopni odvodit  $T_D$  a  $T_H$ .
- 2. Algebraickou metodou najděme  $T_D$  a  $T_H$ .

## Testování hypotéz

Testování hypotéz je pojat jako rozhodovací proces, v němž proti sobě stojí dvě tvrzení. **Nulová hypotéza**  $H_0$  představuje rovnovážný stav, bývá vyjádřena rovností. Jde o tvrzení o populaci, které je bráno jako předpoklad při testování. Oproti ní stavíme tzv. **alternativní hypotézu**  $H_A$ . Ta představuje porušení rovnovážného stavu a zapisujeme je nerovností nebo nerovnicí. Alternativní hypotézu volíme v souladu s daty.

**Čistý test významnosti** zodpovídá otázku, zda získaný náhodný výběr X je či není extrémní s ohledem na testovanou hypotézu (zda zjištěné údaje podporují nulovou hypotézu).

- 1. Formulace nulové hypotézy  $H_0$  a alternativní hypotézy  $H_A$ .
- 2. Volba testové statistiky T(X) funkce výběru, která vyjadřuje sílu platnosti nulové hypotézy ve srovnání s hypotézou alternativní. Je třeba znát nulové rozdělení  $F_0(x) = P\left(T\left(X\right) < x \middle| H_0\right)$ .
- 3. Výpočet pozorované hodnoty testové statistky  $x_{OBS}$ .
  - 1. Je-li  $H_A$  ve tvaru "<":  $p_{value} = F_0 \left( x_{OBS} 
    ight)$ .
  - 2. Je-li  $H_A$  ve tvaru ">":  $p_{value} = 1 F_0 \, (x_{OBS})$ .
  - 3. Je-li  $H_A$  ve tvaru " $\neq$ " a nulové rozdělení je symetrické:  $p_{value}=2\min\left\{F_0\left(x_{OBS}\right);1-F_0\left(x_{OBS}\right)\right\}$ .

- 4.  $p_{value}$  určuje minimální hladinu významnosti, na níž bychom při daném výběrovém souboru mohli nulovou hypotézu zamítnout. Čím menší je  $p_{value}$ , tím silnější je výpověď náhodného výběru proti nulové hypotéze. Nejběžněji:
  - 1. Je-li  $p_{value} < 0.01 = lpha$ : zamítáme  $H_0$ .
  - 2. Je-li  $0.01 < p_{value} < 0.05$ : nedokážeme rozhodnout.
  - 3. Je-li  $p_{value} > 0.05$ : nezamítáme  $H_0$ .

Jelikož při rozhodování o nulové hypotéze vycházíme z výběrového souboru, který nemusí dostatečně přesně odpovídat vlastnostem základního souboru, můžeme se při rozhodování dopustit chyby.

#### **VÝSLEDEK TESTU**

Nezamítáme  $H_0$  Zamítáme  $H_0$  Zamítáme  $H_0$  SKUTEČNOST Platí  $H_0$  OK, pravděpodobnost  $1-\alpha$  zvaná spolehlivost pravděpodobnost  $\alpha$  zvaná hladina významnosti Platí  $H_A$  Platí  $H_A$  Chyba 2. druhu, pravděpodobnost  $\beta$  OK, pravděpodobnost  $\gamma \coloneqq 1-\beta$  zvaná síla testu



Pravděpodobnost chyby 2. druhu závisí na přesné hodnotě

alternativní hypotézy. Dokážeme určit  $\beta$  pro případ, že alternativní hypotéza je přesně specifikována. **Operativní charakteristika** je závislost pravděpodobnosti chyby 2. druhu na přesné specifikaci alternativní hypotézy.

Při testování více než dvou hypotéz nelze použít testování "po dvojicích", neboť  $P\left(\min p_1,\ldots,p_k$ 

### ANOVA Analýza rozptylu

Předpokládejme k datových tříd z normálního rozdělení a mající stejný rozptyl – homeskedaticitu, každá z nich  $n_i$  hodnot ( $N=\sum_i n_i$ ). Testujeme hypotézu  $H_0:\mu_1=\ldots=\mu_k$  proti alternativně  $H_A:\neg H_0$ . Hledáme takovou testovou statistiku F, která nejen umožní implementaci  $H_0$ , ale je i citlivá na platnost  $H_0$ .

Sestavme **totální variabilitu**  $SS_T = \sum_{i=1}^k \sum_{j=1}^{n_i} \left( X_{ij} - \overline{X} \right)^2$ , kde  $\overline{X}$  je výběrový průměr ze všech pozorovaných hodnot. Rozdělme  $SS_T = SS_w + SS_B = \sum_{i=1}^k \sum_{j=1}^{n_i} \left( X_{ij} - \overline{X_i} \right)^2 + \sum_{i=1}^k n_i \left( \overline{X_i} - \overline{X} \right)^2$ , kde  $SS_W$  je vnitřní variabilita a  $SS_B$  je mezitřídní variabilita. Zaveďme **vnitřní výběrový rozptyl** jako  $S_W^2 = \frac{SS_W}{N-k}$ , **mezitřídní výběrový rozptyl**  $S_B^2 = \frac{SS_B}{k-1}$  a **F-poměr** jako  $F = \frac{S_B^2}{S_W^2} \to F_{k-1,N-k}$ .

 $\begin{array}{l} \textbf{Post Hoc} \text{ je proces, který provádíme v případě, že zamítneme } H_0. \text{ Cílem je vytvořit takové} \\ \text{rozdělení datových tříd, v rámci kterých platí } H_0. \text{ Můžeme využít statistiku } LSD_{i,j} = \\ \frac{\overline{X_i} - \overline{X_j} - (\mu_i - \mu_j)}{\sqrt{\frac{\sigma^2}{n_i} + \frac{\sigma^2}{n_j}}} \cdot \frac{1}{\sqrt{\frac{S_W^2}{\sigma^2} (N-k)}} = \frac{\overline{X_i} - \overline{X_j}}{S_W \cdot \sqrt{\frac{1}{n_i} + \frac{1}{n_j}}} \text{ pro porovnání.} \end{array}$ 

V případě, že nejsou splněny požadavky ANOVA analýzy, můžeme využít **Kruskal-Wallisův test**, kde rozhodujeme o  $H_0: x_{0.5_1} = \ldots = x_{0.5_k}$ .

# Regresní analýza

**Regrese** značí systematické změny jedněch veličin při změnách jiných veličin a popis těchto změn matematickými funkcemi. Snažíme se tedy napozorované hodnoty vyrovnat vhodnou matematickou funkcí.

 $\label{eq:Vysvětlovaná} \textbf{Vysvětlovaná} \ (\textbf{závisle}) \ \textbf{proměnná} - \textbf{proměnná} \ \textbf{v} \ \text{regresním modelu, jejíž chování se snažíme} \\ \textbf{vysvětlit, popsat matematickou křivkou. Jedná se o proměnnou na levé straně regresní funkce a většinou ji označujeme symbolem <math>A. \ \textbf{Vysvětlující} \ (\textbf{nezávisle}) \ \textbf{proměnné} \ \textbf{-} \ \textbf{proměnné} \\ \textbf{v} \ \text{regresním modelu, jejichž chování vysvětluje chování závisle proměnné} \ Y. \ \textbf{Jedná se o} \\ \textbf{proměnné na pravé straně regresní funkce a většinou je označujeme symboly} \ X, Z, \ldots.$ 

### Obecný lineární model

$$Y = \mathbf{X}\beta + e$$

- Y je náhodný vektor n hodnot vysvětlované proměnné
- ullet  ${f X}$  je matice zadaných hodnot vysvětlujících proměnných o rozměrech n imes k
- $\beta$  je vektor p=k neznámých parametrů
- e je vektor n hodnot náhodných chyb

Předpoklady obecného lineárního modelu

- 1.  $orall i \leq n: Ee_i = 0$  náhodná složka nepůsobí systematickým způsobem na hodnoty vysvětlované proměnné Y
- 2.  $\forall i \leq n: De_i = \sigma^2$  homoskedasticita náhodných složek, variabilita náhodné složky nezávisí na hodnotách vysvětlujících proměnných
- 3.  $\forall i,j \leq n; i \neq j: Cov\left(e_i,e_j\right) = 0$ náhodné složky jsou nekorelované
- 4. **X** je nestochastická matice.
- 5. Parametry  $\beta_i, j \leq k$  nabývají libovolných hodnot.

Pokud platí předpoklady 6 a 7, nazýváme model regresní model.

- 6.  $h\left(\mathbf{X}\right)=k\wedge n>k$  mezi vysvětlujícími proměnnými nebyla funkční lineární závislost
- 7.  $orall i \leq n : e_i \sim N$  toto také implikuje normalitu proměnné Y

Mezi několik regresních modelů patří:

• Obecná regresní přímka, nebo lineární regrese s jednou vysvětlující proměnnou

$$Y_i = eta_0 + eta_i x_i + e_i, X = egin{pmatrix} 1 & x_i \ \cdots & \cdots \ 1 & x_n \end{pmatrix}, eta = egin{pmatrix} eta_0 \ eta_1 \end{pmatrix}$$

• Kvadratická regrese

$$Y_i = \beta_0 + \beta_i x_i + \beta_2 x_i^2 + e_i$$

## Lineární regrese s jednou vysvětlující proměnnou

Mějme n>2 pozorování, tedy n dvojic  $(Y_i,x_i)$ , ze kterých sestavíme model  $Y_i=\beta_0+\beta_ix_i+e_i$ . Pro jeho určení využijeme metody nejmenších čtverců, tj.  $\min\sum_{i=1}^n e_i^2$ . Toto vede na soustavu normálních rovnic vedoucí k řešení  $b_1=\frac{\sum_{i=1}^n (x_i-\overline{x})Y_i}{\sum_{i=1}^n (x_i-\overline{x})^2}$  a  $b_0=\overline{Y}-b_1\overline{x}$ . Odhadem hodnoty  $E\left(Y|x\right)$  je poté statistika  $\widehat{Y}(x)=b_0+b_1x$ . Jako vektor **reziduí** považujeme  $\widehat{e_i}=Y_i-\widehat{Y_i}$ .

Pro hledání intervalového odhadu pro  $E\left(Y|x\right)$  budeme vycházet ze statistiky  $rac{\widehat{Y}(x)-eta_0-eta_1x}{S_{\widehat{Y}}}\sim t_{n-2}.$ 

#### Závěrečné informace

Veškeré materiály v tomto dokumentu jsou osobními poznámkami autora, vytvořenými na základě univerzitních přednášek. Jsou poskytovány bez záruky a slouží výhradně ke studijním účelům.

Datum aktualizace originálu: **26. 12. 2023 v 9:16:18** 

Datum vygenerování PDF: **2. 7. 2025 v 21:51:14** 

Licencováno pod Creative Commons BY-NC-SA 4.0.