



ANALÝZA A KLASIFIKACE DAT



prof. Ing. Jiří Holčík, CSc.



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

IX. METODA FUKUNAGY - KOONTZE



PROBLÉMY A PODMÍNKY

PCA algoritmus dokáže najít popis obrazů s optimálně redukováným počtem příznaků s hlediska střední kvadratické odchylky aproximace

- ☑ **disperzní matice** \Rightarrow preference příznaků s největším rozptylem
- ☑ **autokorelační matice** \Rightarrow sice lepší situace, ale může být i tak dost bezcenná z hlediska klasifikace

PROBLÉMY A PODMÍNKY

PCA algoritmus dokáže najít popis obrazů s optimálně redukovaným počtem příznaků s hlediska střední kvadratické odchylky aproximace

- ☑ **disperzní matice** \Rightarrow preference příznaků s největším rozptylem
- ☑ **autokorelační matice** \Rightarrow sice lepší situace, ale může být i tak dost bezcenná z hlediska klasifikace

JAK NA TO?

PROBLÉMY A PODMÍNKY

PCA algoritmus dokáže najít popis obrazů s optimálně redukováným počtem příznaků s hlediska střední kvadratické odchylky aproximace

- ☑ **disperzní matice** \Rightarrow preference příznaků s největším rozptylem
- ☑ **autokorelační matice** \Rightarrow sice lepší situace, ale může být i tak dost bezcenná z hlediska klasifikace

JAK NA TO?

- ☑ výběr příznaků podle charakteristických čísel uspořádaných vzestupně

PROBLÉMY A PODMÍNKY

PCA algoritmus dokáže najít popis obrazů s optimálně redukováným počtem příznaků s hlediska střední kvadratické odchylky aproximace

- ☑ **disperzní matice** \Rightarrow preference příznaků s největším rozptylem
- ☑ **autokorelační matice** \Rightarrow sice lepší situace, ale může být i tak dost bezcenná z hlediska klasifikace

JAK NA TO?

- ☑ výběr příznaků podle charakteristických čísel uspořádaných vzestupně
- ☑ v dichotomickém případě – třeba **rozklad podle Fukunagy a Koontze**

PRINCIP

- ☑ vychází z normalizace autokorelační funkce;
- ☑ výstupem normalizace situace popsaná vztahem

$$\kappa(\mathbf{y}') = \mathbf{E},$$

\mathbf{E} je jednotková matice a \mathbf{y}' reprezentuje obraz, pro který platí

$$\mathbf{y}' = \mathbf{U} \cdot \mathbf{y},$$

kde \mathbf{U} je matice normalizační transformace

PRINCIP

- ☑ pro autokorelační matici transformovaných příznaků platí

$$\mathbf{\kappa}(\mathbf{y}') = \frac{1}{K} \sum_{k=1}^K \mathbf{y}'_{k \cdot}{}^T \mathbf{y}'_{k \cdot} = \frac{1}{K} \sum_{k=1}^K \mathbf{U} \cdot \mathbf{y}_{k \cdot}{}^T \mathbf{y}_{k \cdot} \mathbf{U} = \mathbf{U} \cdot \mathbf{\kappa}(\mathbf{y}) \cdot \mathbf{U}^T$$

- ☑ s tím můžeme psát

$$\mathbf{U} \cdot \mathbf{\kappa}(\mathbf{y}) \cdot \mathbf{U}^T = \mathbf{E}$$

PRINCIP

☑ připomínka:

$$\mathbf{\kappa}(\mathbf{y}) = \sum_{r=1}^R P(\omega_r) \cdot \int_{\gamma^m} \mathbf{y} \cdot \mathbf{y}^T \cdot p(\mathbf{y} | \omega_r) \cdot d\mathbf{y} = \int_{\gamma^m} \mathbf{y} \cdot \mathbf{y}^T \cdot p(\mathbf{y}) \cdot d\mathbf{y}$$

☑ tedy pro dichotomickou situací je

$$\mathbf{\kappa}(\mathbf{y}) = P(\omega_1) \cdot \mathbf{\kappa}_{\omega_1}(\mathbf{y}) + P(\omega_2) \cdot \mathbf{\kappa}_{\omega_2}(\mathbf{y}),$$

kde

$$\mathbf{\kappa}_{\omega_r}(\mathbf{y}) = \int_{\gamma^m} \mathbf{y} \cdot \mathbf{y}^T \cdot p(\mathbf{y} | \omega_r) \cdot d\mathbf{y}, \quad r = 1, 2$$

je autokorelační matice pro prvky z r-té třídy

PRINCIP

☑ rovnici $\mathbf{U} \cdot \kappa(\mathbf{y}) \cdot \mathbf{U}^T = \mathbf{E}$ s tím můžeme psát ve tvaru

$$\mathbf{S}_1 + \mathbf{S}_2 = \mathbf{E},$$

kde

$$\mathbf{S}_r = P(\omega_r) \cdot \mathbf{U} \cdot \kappa_{\omega_r}(\mathbf{y}) \cdot \mathbf{U}^T, r = 1, 2.$$

PRINCIP

- ☑ pro charakteristická čísla $\lambda_i^{(1)}$ a charakteristické vektory $\mathbf{v}_i^{(1)}$ matice \mathbf{S}_1 z definice platí

$$\mathbf{S}_1 \cdot \mathbf{v}_i^{(1)} = \lambda_i^{(1)} \cdot \mathbf{v}_i^{(1)}, \quad i = 1, 2, \dots, m.$$

- ☑ obdobně pro matici \mathbf{S}_2

$$\mathbf{S}_2 \cdot \mathbf{v}_i^{(2)} = (\mathbf{E} - \mathbf{S}_1) \cdot \mathbf{v}_i^{(2)} = \lambda_i^{(2)} \cdot \mathbf{v}_i^{(2)},$$
$$i = 1, 2, \dots, m;$$

odkud po úpravách

$$\mathbf{S}_1 \cdot \mathbf{v}_i^{(1)} = (1 - \lambda_i^{(2)}) \cdot \mathbf{v}_i^{(2)},$$
$$i = 1, 2, \dots, m.$$

PRINCIP

☑ z toho pak srovnáním je

$$\mathbf{v}_i^{(1)} = \mathbf{v}_i^{(2)}, i = 1, 2, \dots, m \text{ a } \lambda_i^{(1)} = 1 - \lambda_i^{(2)}.$$

Protože z vlastností matic jsou jejich vlastní čísla $\lambda_i^{(r)} \in \langle 0, 1 \rangle$, $r=1,2$; $i=1,\dots,m$, jsou vlastní čísla matice \mathbf{S}_1 podle indexu i uspořádána vzestupně a matice \mathbf{S}_2 sestupně. Tedy nejdůležitější příznaky pro popis jedné třídy jsou současně nejméně důležité pro popis druhé třídy.

☑ báзовý souřadnicový systém vybíráme z vektorů $\mathbf{v}_1^{(1)}, \mathbf{v}_2^{(1)}, \dots$ pro třídu ω_1 a $\mathbf{v}_m^{(1)}, \mathbf{v}_{m-1}^{(1)}, \dots$ pro třídu ω_2 .

PRINCIP

MATICE \mathbf{U} NORMALIZAČNÍ TRANSFORMACE

- ✓ bez důkazů $\mathbf{U} = \mathbf{U}_1 \cdot \mathbf{U}_2$,
- ✓ kde \mathbf{U}_1 představuje matici transformace autokorelační matice $\kappa(\mathbf{y})$ na matici diagonální $\kappa(\mathbf{U}_1 \cdot \mathbf{y})$. To lze provést, když

$$\mathbf{U}_1 = \begin{bmatrix} \mathbf{v}_1^T \\ \vdots \\ \mathbf{v}_m^T \end{bmatrix}$$

kde \mathbf{v}_i , $i=1, \dots, m$ jsou vlastní vektory autokorelační matice $\kappa(\mathbf{y})$.

PRINCIP

MATICE U NORMALIZAČNÍ TRANSFORMACE

☑ transformovaná matice $\kappa(\mathbf{U}_1 \cdot \mathbf{y})$ má tvar

$$\kappa(\mathbf{U}_1 \mathbf{y}) = \begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & \lambda_2 & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & \lambda_m \end{bmatrix}$$

PRINCIP

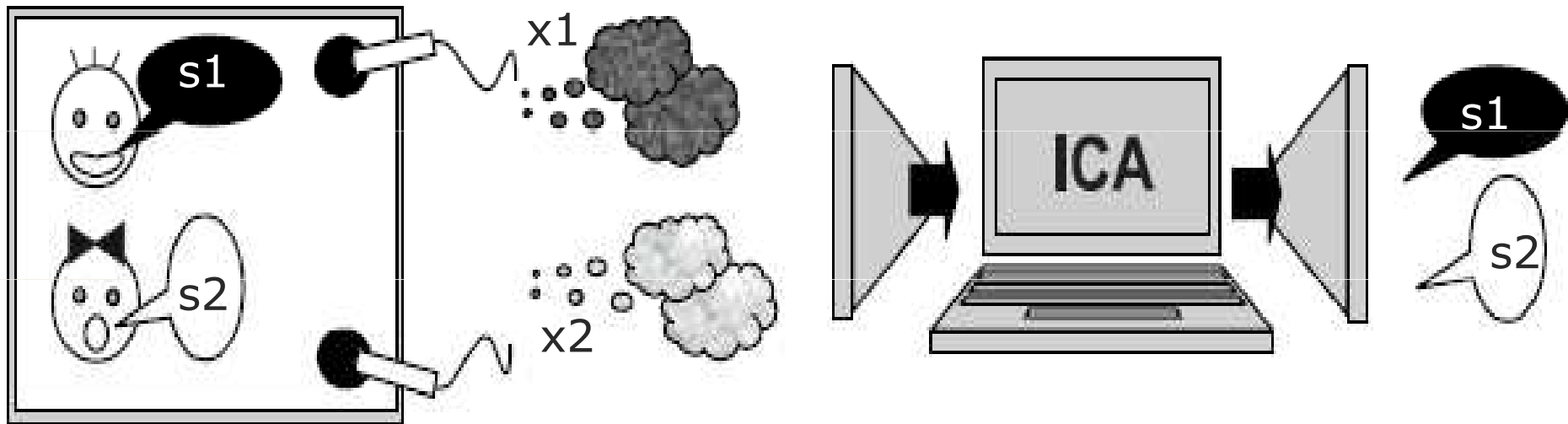
MATICE \mathbf{U}_2 NORMALIZAČNÍ TRANSFORMACE

- ☑ \mathbf{U}_2 převádí výše uvedenou diagonální matici na jednotkovou

$$\mathbf{U}_2 = \begin{bmatrix} 1/\sqrt{\lambda_1} & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 1/\sqrt{\lambda_2} & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & 1/\sqrt{\lambda_m} \end{bmatrix}$$

X. ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PRINCIP METODY

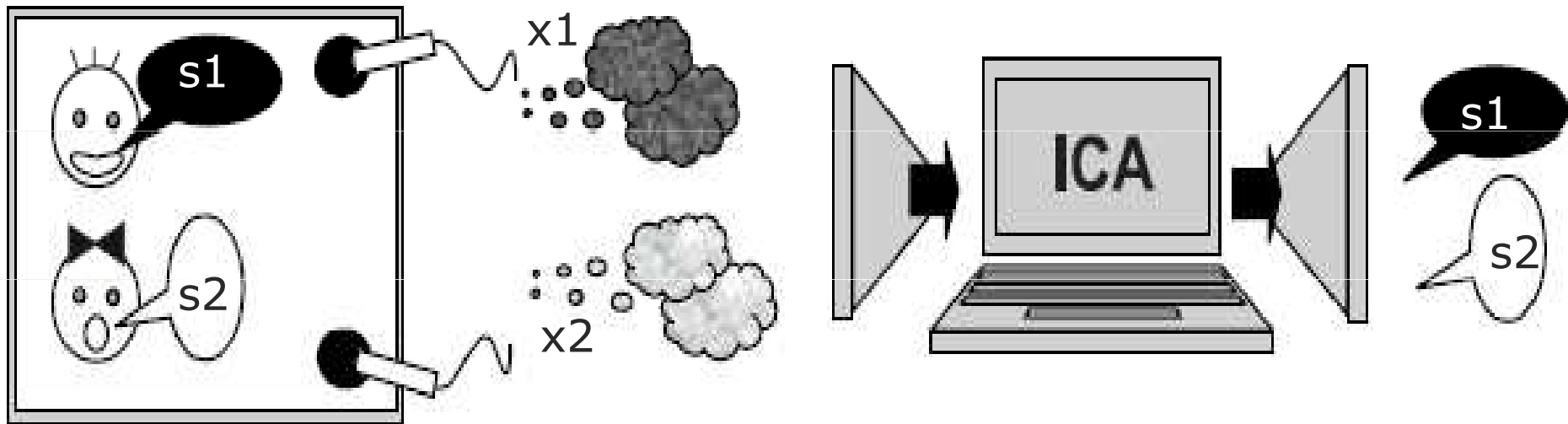


$$x_1(t) = a_{11} \cdot s_1(t) + a_{12} \cdot s_2(t)$$

$$x_2(t) = a_{21} \cdot s_1(t) + a_{22} \cdot s_2(t)$$

Úloha spočívá v nalezení originálních neznámých signálů z jednotlivých zdrojů $s_1(t)$ a $s_2(t)$ máme-li k dispozici pouze zaznamenané signály $x_1(t)$ a $x_2(t)$.

ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PRINCIP METODY



ICA umožňuje určit koeficienty a_{ij} za předpokladu, že známé signály jsou dány lineárních kombinací zdrojových a za předpokladu statistické nezávislosti zdrojů v každém čase t .

ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

MODEL DAT

- ☑ necht' $\mathbf{x} = T(x_1, x_2, \dots, x_m)$ je m -rozměrný náhodný vektor (s nulovou střední hodnotou $E(\mathbf{x})=0$).

$$x_i = a_{i1}^{\text{orig}} \cdot s_1^{\text{orig}} + a_{i2}^{\text{orig}} \cdot s_2^{\text{orig}} + \dots + a_{im}^{\text{orig}} \cdot s_m^{\text{orig}} \\ i = 1, 2, \dots, m$$

nebo

$$\mathbf{x} = \mathbf{A}^{\text{orig}} \cdot \mathbf{s}^{\text{orig}}$$

\mathbf{s}^{orig} je vektor originálních skrytých nezávislých komponent a s_1^{orig} jsou nezávislé komponenty (předpoklad vzájemně statisticky nezávislosti);

\mathbf{A}^{orig} je transformační matice

ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT MODEL DAT

☑ definice

$$\mathbf{s} = \mathbf{W} \cdot \mathbf{x},$$

☑ cíl:

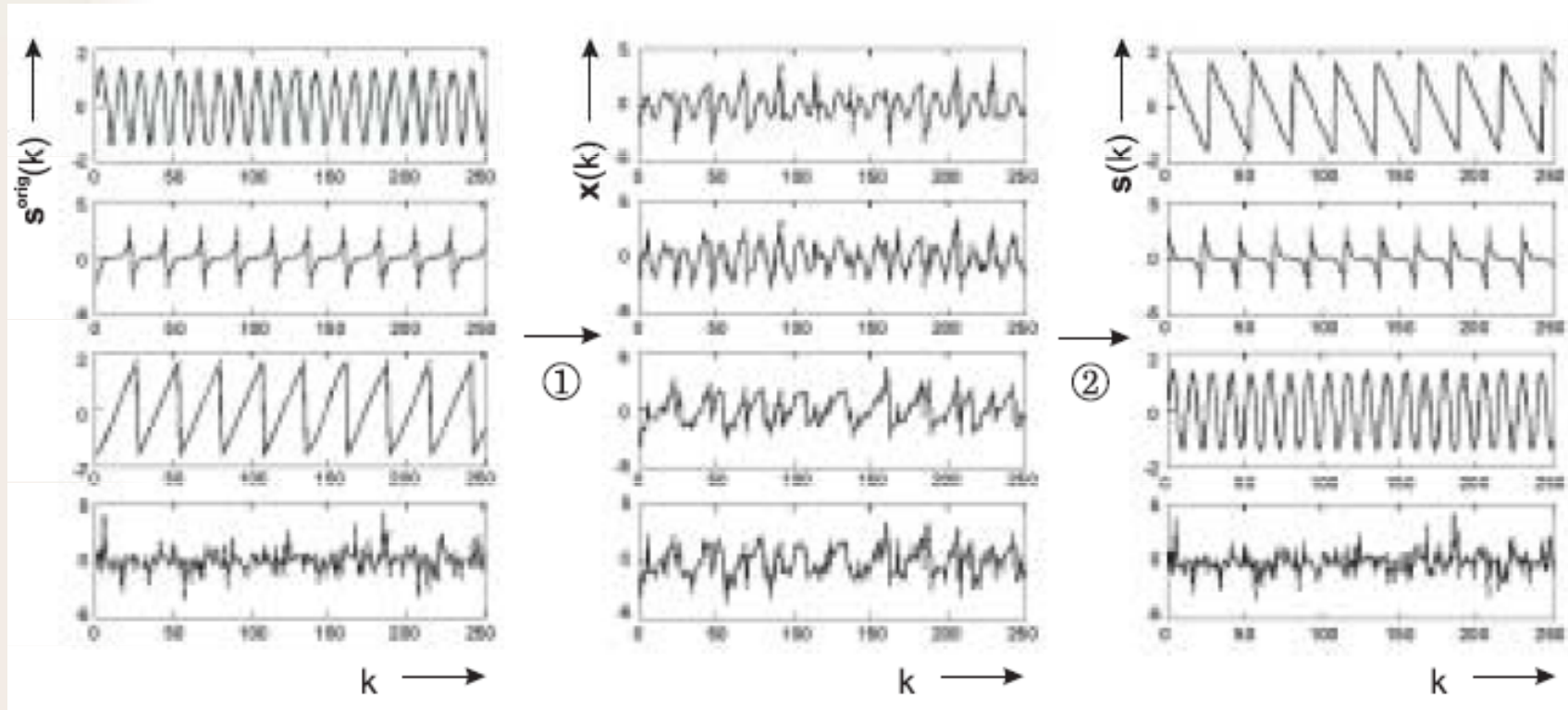
nalézt lineární transformaci (koeficienty transformační matice \mathbf{W} tak, aby vypočítané nezávislé komponenty s_i byly vzájemně statisticky nezávislé [$\mathbf{W} = \mathbf{A}^{-1}$]

$$[p(s_1, s_2, \dots, s_m) = p_1(s_1) \cdot p_2(s_2) \dots p_m(s_m)]$$

ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT OMEZENÍ

- ☑ pouze jedna originální nezávislá komponenta může mít normální rozložení pravděpodobnosti (pokud má více zdrojů normální rozložení není ICA schopna tyto zdroje ze vstupních dat extrahovat);
- ☑ pro dané m -rozměrné obrazové vektory je ICA schopna najít pouze m nezávislých komponent;
- ☑ nelze obecně určit polaritu nezávislých komponent;
- ☑ nelze určit pořadí nezávislých komponent (?!)

ANALÝZA NEZÁVISLÝCH KOMPONENT OMEZENÍ



ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

- ☑ optimalizace pomocí zvolené optimalizační (účelové, kritériální, objektové) funkce



a) nalézt kritériální funkci

b) vybrat optimalizační algoritmus

ad a) možnost ovlivnit statistické vlastnosti metody;

ad b) spojená optimalizační úloha s „rozumnou“ kritériální funkcí – gradientní metoda, Newtonova metoda – ovlivňujeme rychlost výpočtu (konvergenci), nároky na paměť,...

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

ZÁKLADNÍ ÚVAHA

- ☑ nechť existuje m nezávislých náhodných veličin s určitými pravděpodobnostními rozděleními (jejich součet za dosti obecných podmínek konverguje s rostoucím počtem sčítanců k normálnímu rozdělení – **centrální limitní věta**);
- ☑ o vektoru \mathbf{x} (který máme k dispozici) předpokládáme, že vznikl součtem nezávislých komponent \mathbf{s}^{orig}



jednotlivé náhodné veličiny x_i mají pravděpodobnostní rozdělení, které je „bližší“ normálnímu než rozdělení jednotlivých komponent s_i^{orig}

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

ZÁKLADNÍ ÚVAHA

- ☑ odhad nezávislých komponent si probíhá tak, že hledáme takové řádkové vektory \mathbf{w}_i transformační matice \mathbf{W} , aby pravděpodobnostní rozdělení součinu $\mathbf{w}_i \cdot \mathbf{x}$ bylo „co nejvíce **nenormální**“



tj. nalézt takovou transformační matici \mathbf{W} , aby proměnné $\mathbf{w}_i \cdot \mathbf{x}$ měly pravděpodobnostní rozdělení, které se co nejvíce liší od normálního



potřeba nalézt míru náhodné veličiny, která by mohla být použita pro kvantifikaci míry (podobnost, vzdálenost) nenormality

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT POUŽÍVANÉ MÍRY NENORMALITY

- ☑ koeficient špičatosti
- ☑ negativní normalizovaná entropie;
- ☑ aproximace negativní normalizované entropie;

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT KOEFCIENT ŠPIČATOSTI

$$\text{kurt}(s) = E\{s^4\} - 3(E\{s^2\})^2$$

Gaussovo rozložení má koeficient špičatosti roven nule, zatímco pro jiná rozložení (ne pro všechna) je koeficient nenulový.

Při hledání nezávislých komponent hledáme extrém, resp. kvadrát koeficientu špičatosti veličiny $\mathbf{s} = \mathbf{w}_i \cdot \mathbf{x}$

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT KOEFIČIENT ŠPIČATOSTI

výhody:

- ✓ rychlost a relativně jednoduchá implementace;

nevýhody:

- ✓ malá robustnost vůči odlehlým hodnotám (pokud v průběhu měření získáme několik hodnot, které se liší od skutečných, výrazně se změní KŠ a tím i nezávislé komponenty nebudou odhadnut korektně);
- ✓ existence náhodných veličin s nulovým KŠ, ale nenormálním rozdělením;

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT NEGATIVNÍ NORMALIZOVANÁ ENTROPIE

(NNE, negentropy)

Informační entropie - množství informace
náhodné veličiny

☑ pro diskrétní náhodnou veličinu s je

$$H(s) = -\sum_i P(s=a_i) \cdot \log_2 P(s=a_i),$$

kde $P(s=a_i)$ je pravděpodobnost, že náhodná veličina S je rovna hodnotě a_i .

☑ pro spojitou proměnnou platí

$$H(s) = - \int_{-\infty}^{\infty} p(s) \log_2 p(s) ds$$

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT NEGATIVNÍ NORMALIZOVANÁ ENTROPIE

- ☑ entropie je tím větší, čím jsou hodnoty náhodné veličiny méně predikovatelné;
- ☑ pro normální rozdělení má entropie největší hodnotu ve srovnání v dalšími rozděleními

NNE

$$J(s) = H(s_{\text{gauss}}) - H(s),$$

kde s_{gauss} je náhodná veličiny s normálním rozdělením

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT NEGATIVNÍ NORMALIZOVANÁ ENTROPIE

výhody:

- ☑ přesné vyjádření nenormality;
- ☑ dobrá robustnost vůči odlehlým hodnotám;

nevýhody:

- ☑ časově náročný výpočet \Rightarrow snaha o vhodnou aproximaci NNE aby byly zachovány její výhody a současně byl výpočet nenáročný

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT APROXIMACE NEGATIVNÍ NORMALIZOVANÉ ENTROPIE

- ☑ použití momentů vyšších řádů

$$J(s) \approx \frac{1}{12} E\{s^3\}^2 + \frac{1}{48} \text{kurt}(s)^2$$

kde s je náhodná veličina s nulovou střední hodnotou a jednotkovým rozptylem

nevýhoda:

- ☑ opět menší robustnost vůči odlehlým hodnotám

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

APROXIMACE NEGATIVNÍ NORMALIZOVANÉ ENTROPIE

- ☑ Použití tzv. p-nekvadratických funkcí

$$J(\mathbf{s}) \approx \sum_{i=1}^p k_i \cdot [\mathcal{E}\{G_i(\mathbf{s})\} - \mathcal{E}\{G_i(\mathbf{s}_{\text{gauss}})\}]^2$$

kde $k_i > 0$ je konstanta, G_i jsou šikovně navržené nelineární funkce a $\mathbf{s}_{\text{gauss}}$ je normální náhodná proměnná, která spolu s \mathbf{s} má nulovou střední hodnotu a jednotkový rozptyl.

Je-li použita pouze jedna funkce G , pak je

$$J(\mathbf{s}) \approx [\mathcal{E}\{G(\mathbf{s})\} - \mathcal{E}\{G(\mathbf{s}_{\text{gauss}})\}]^2$$

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT

APROXIMACE NEGATIVNÍ NORMALIZOVANÉ ENTROPIE

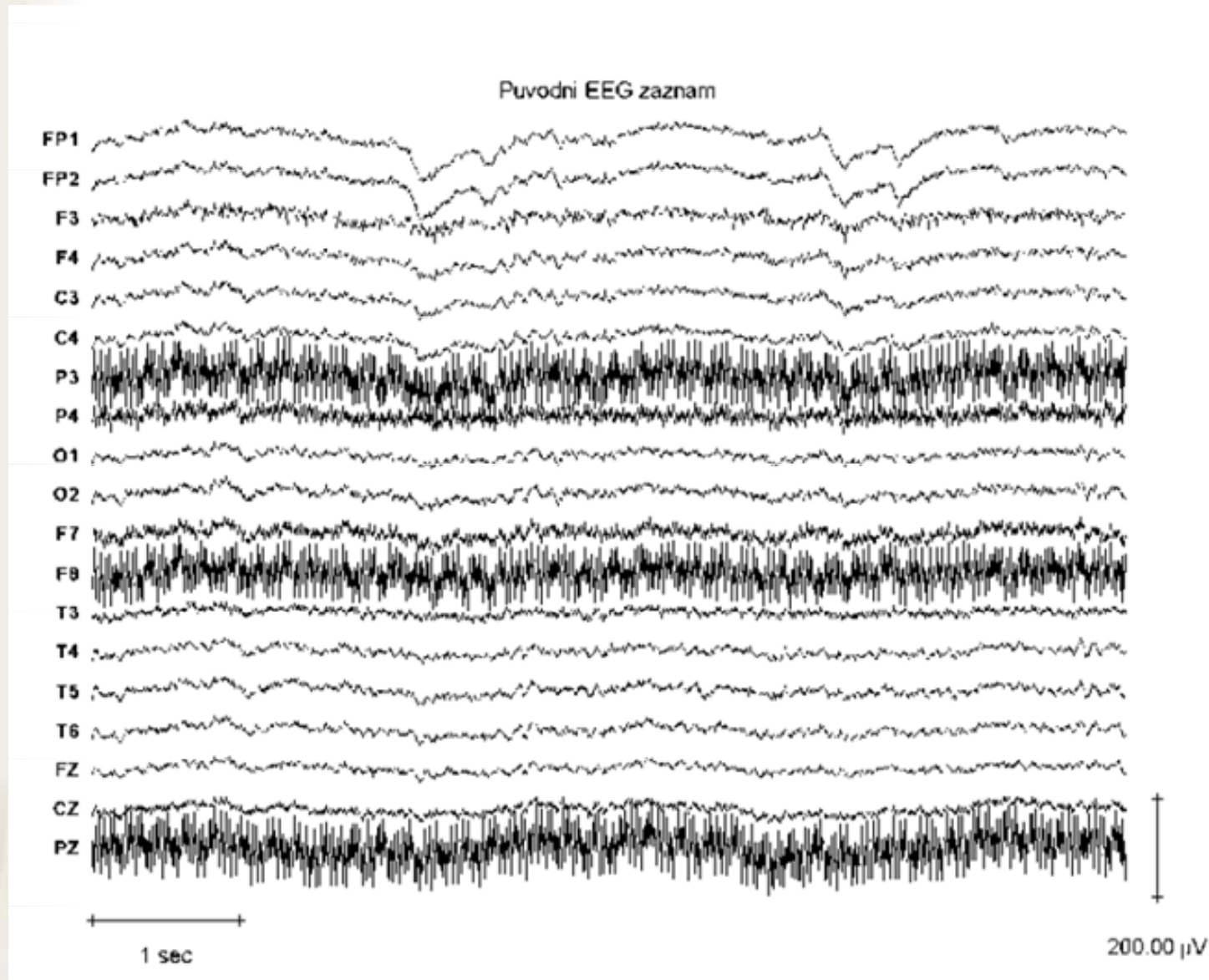
☑ doporučujeme:

$$G_1(s) \approx \frac{1}{a_1} \log(\cosh a_1 s)$$

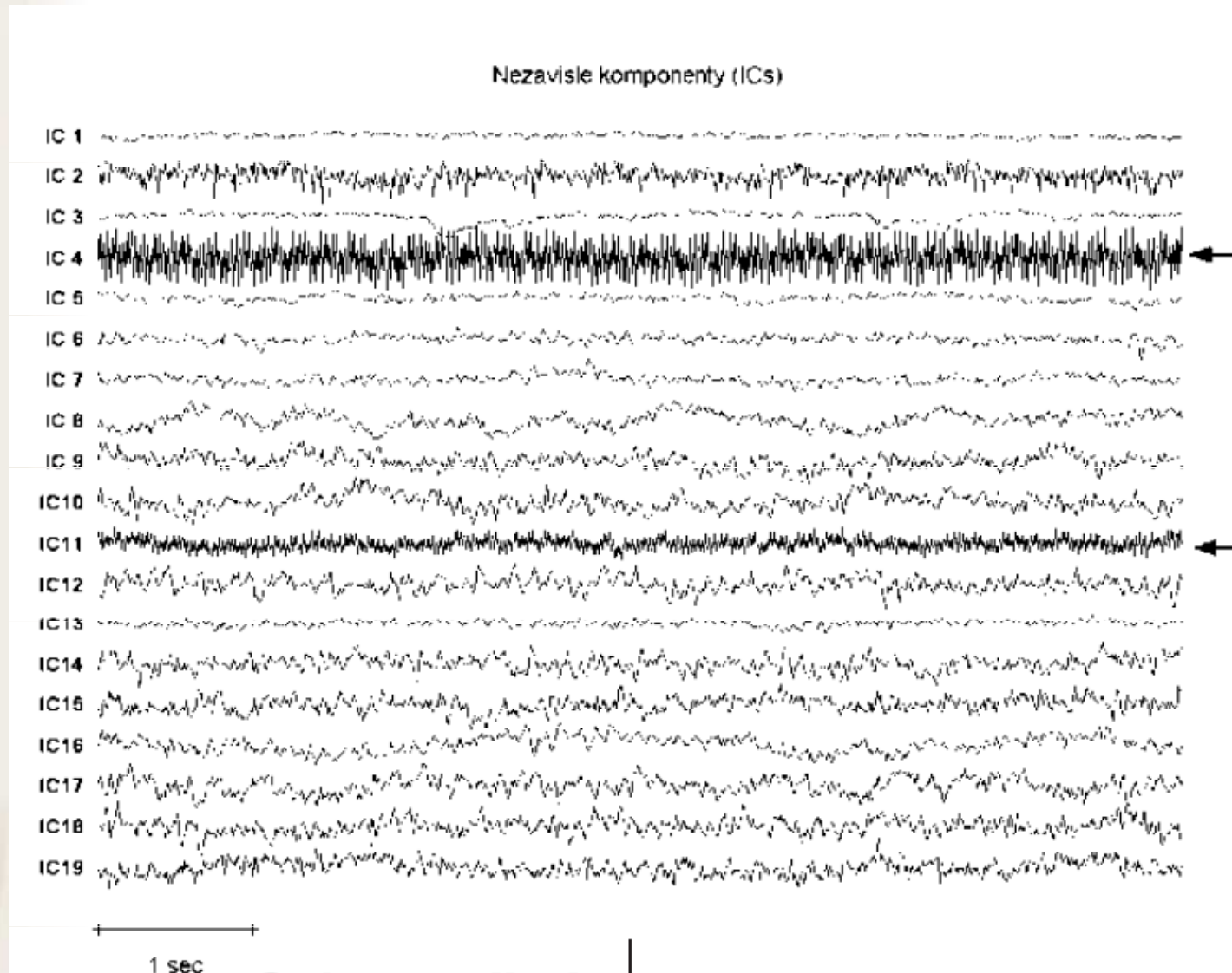
kde $a_1 \in \langle 1, 2 \rangle$ nebo

$$G_2(s) \approx -\exp(-s^2 / 2)$$

ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PŘÍKLAD POUŽITÍ

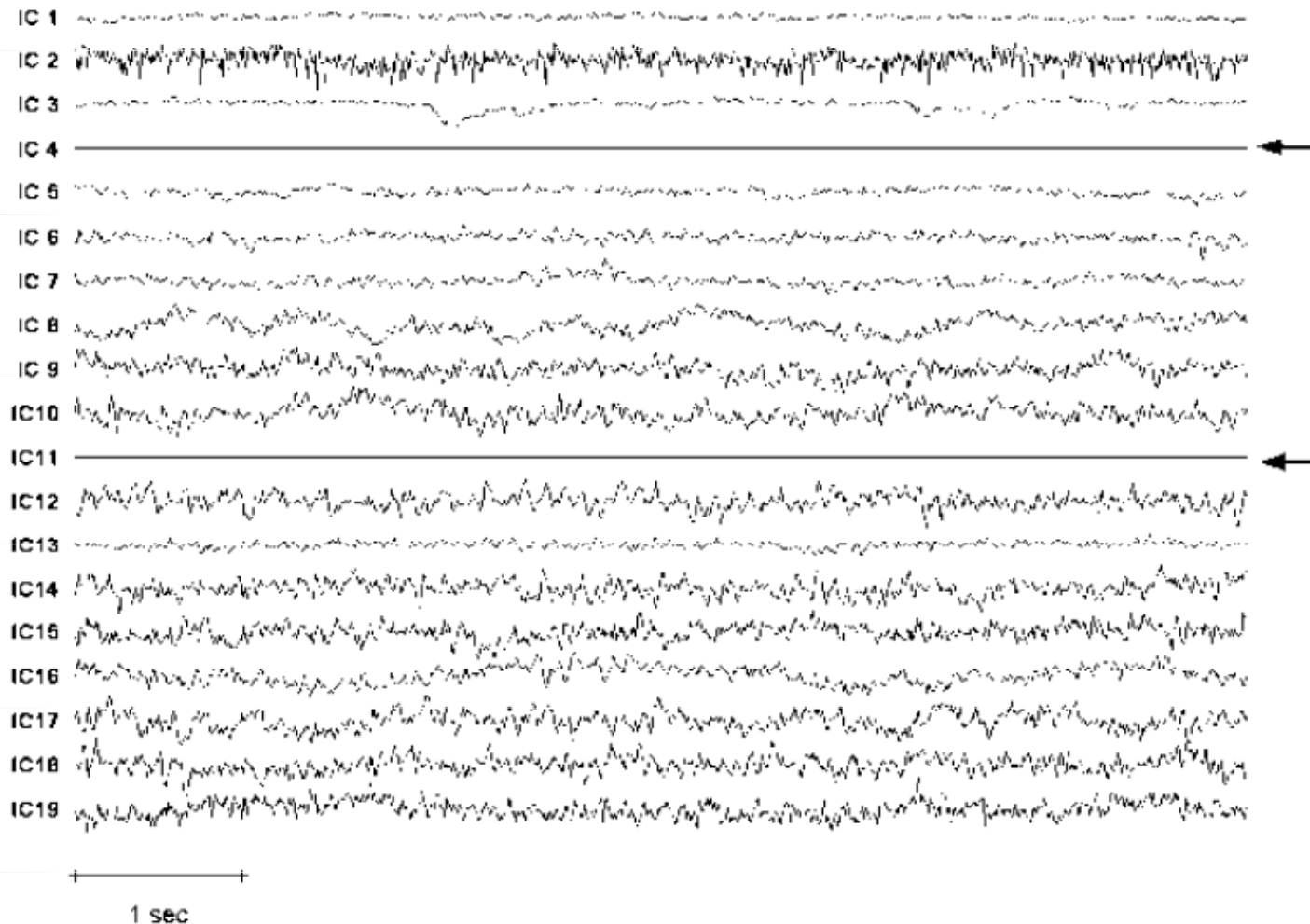


ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PŘÍKLAD POUŽITÍ

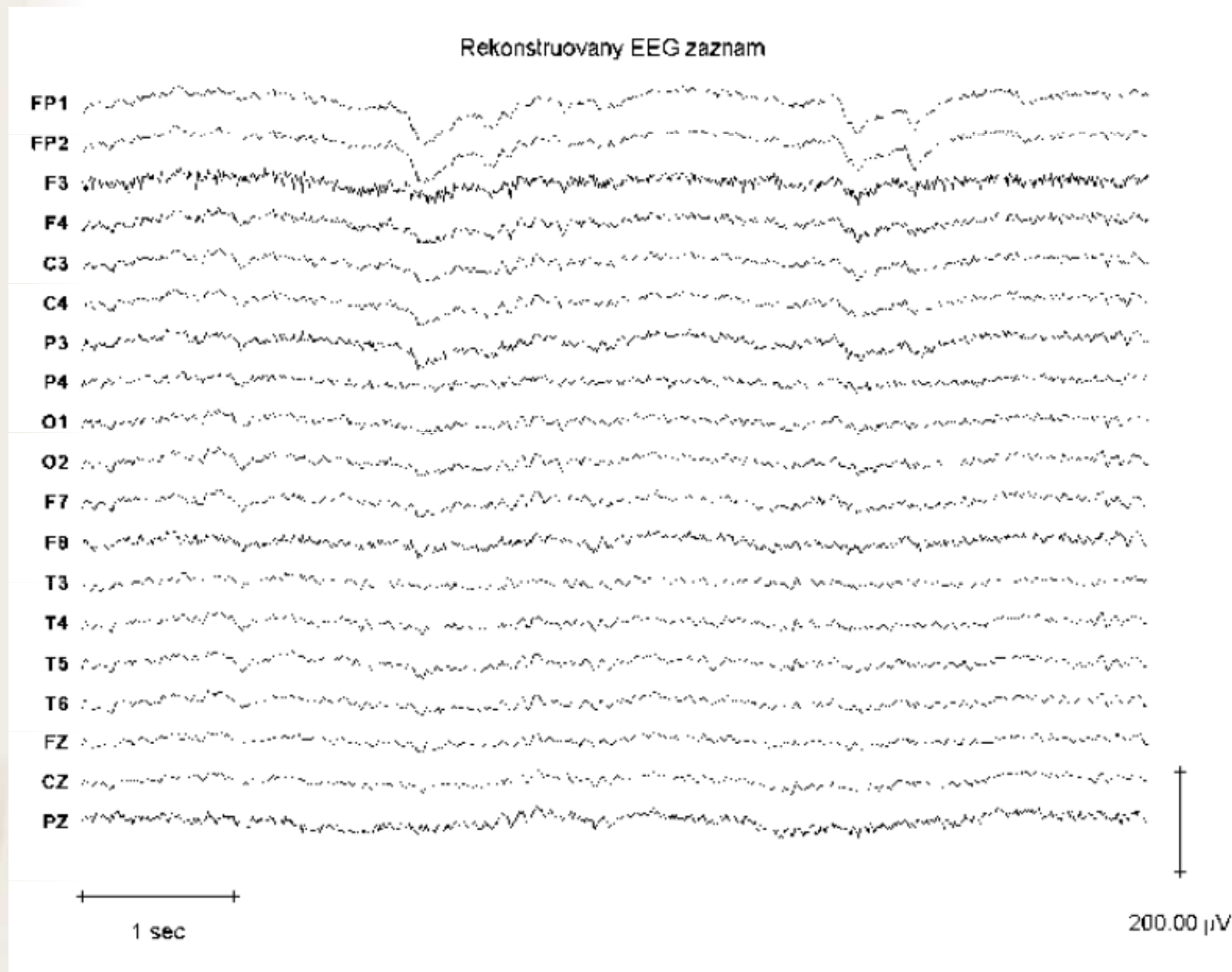


ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PŘÍKLAD POUŽITÍ

Nezávisle komponenty (IC4 a IC11 byly odstraněny)

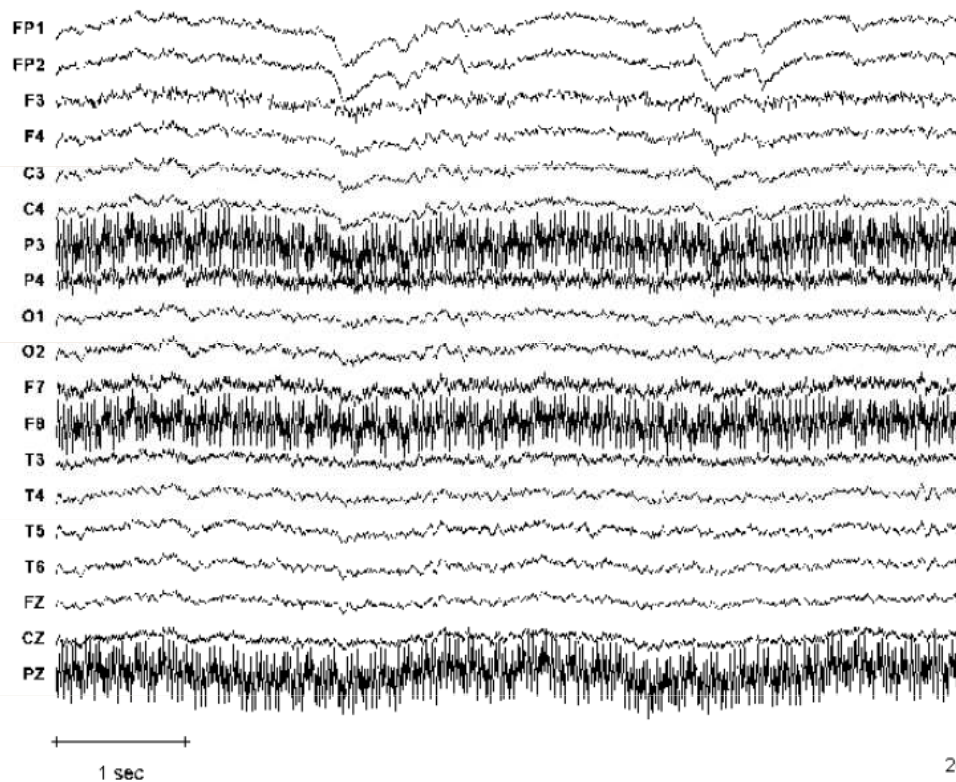


ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PŘÍKLAD POUŽITÍ

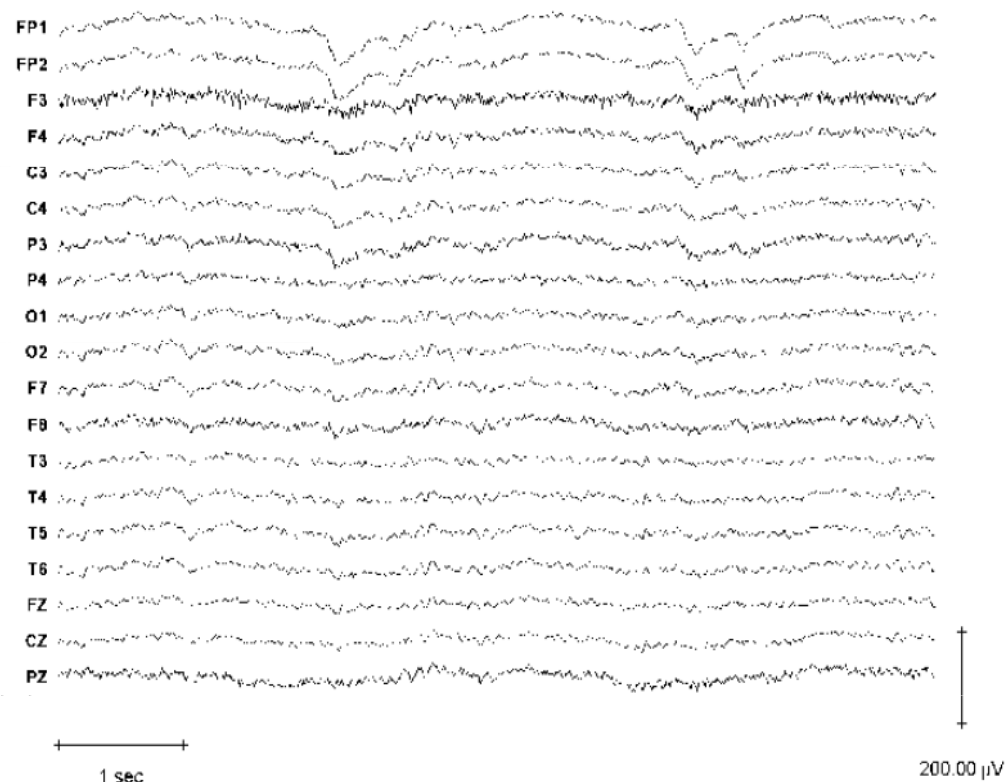


ODHAD NEZÁVISLÝCH KOMPONENT PŘÍKLAD POUŽITÍ

Původní EEG záznam



Rekonstruovaný EEG záznam



Příprava nových učebních materiálů
oboru Matematická biologie

je podporována projektem ESF

č. CZ.1.07/2.2.00/07.0318

„VÍCEBOROVÁ INOVACE STUDIA MATEMATICKÉ BIOLOGIE“



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ