# МОДИФИКАЦИЯ ФУНКЦИОНАЛА КАЧЕСТВА В ЗАДАЧАХ НЕЛИНЕЙНОЙ РЕГРЕССИИ ДЛЯ УЧЕТА НЕОДНОРОДНЫХ ПОГРЕШНОСТЕЙ ИЗМЕРЯЕМЫХ ДАННЫХ

 $\Gamma$ . И. Рудой<sup>1</sup>

#### Аннотация

Рассматривается задача восстановления существенно нелинейной регрессионной зависимости по данным, имеющим погрешности измерения как зависимых, так и независимых переменных, при этом считается, что распределения погрешностей различных измерений имеют разную дисперсию. Предлагается модифицированный функционал среднеквадратичной ошибки, учитывающий погрешности определения независимых переменных и различные распределения погрешностей в разных точках. Приводятся результаты численного моделирования на данных, полученных в ходе эксперимента по измерению зависимости мощности лазера от прозрачности резонатора. В частности, рассматривается сходимость вектора параметров, минимизирующего предлагаемый функционал качества, к оптимальному для классического функционала среднеквадратичной ошибки. Кроме того, сравнивается сходимость параметров, оптимальных для предлагаемого и для классического функционалов соответственно, к некоторым «истинным» параметрам модели на данных, сгенерированных согласно этим «истинным» параметрам и зашумленным согласно предположениям о погрешностях измерений, в зависимости от параметров этих погрешностей.

**Ключевые слова**: гетероскедастичные ошибки, ошибки измерения независимых переменных, символьная регрессия, нелинейная регрессия.

### 1 Введение

В ряде приложений возникает задача нахождения оптимальных коэффициентов  $\omega$  некоторой регрессионной модели f, заданной в виде аналитической формулы, по набору экспериментальных данных. Для этого в предположении о нормальном распределении регрессионных остатков строится функционал  $\sum_i (y_i - f(x_i, \omega))^2$ , представляющий сумму квадратов отклонений экспериментальных точек  $y_i$  от значения регрессионной кривой  $f(x, \omega)$  в точке  $x_i$ , и находится вектор параметров  $\omega$ , его минимизирующий.

Однако, данный функционал корректен только для точно измеренных независимых переменных и гомоскедастичных ошибок измерения зависимой переменной. Иными словами, предполагается существование лишь ошибок измерения зависимой переменной, распределение которых принимается одинаковым.

В большинстве естественнонаучных приложений это предположение не выполняется, особенно при измерении некоторой зависимости в достаточно широких диапазонах. Например, в задаче нахождения зависимости коэффициента преломления n прозрачного полимера от длины волны  $\lambda$  погрешности измерения каждого физического параметра в различных точках, вообще говоря, различны [1]. Так, если для измерения длины волны  $\lambda$  используется дифракционная решетка, то постоянной является относительная погрешность определения длины волны  $\frac{\sigma_{\lambda_i}}{\lambda_i} \approx \text{const}$ , и, следовательно, погрешность определения длины волны зависит от самой длины волны. Подобная ситуация фиксированной относительной (а не абсолютной) ошибки является типичной для физических экспериментов.

Таким образом, возникает задача поиска оптимальных коэффициентов регрессионной формулы с учетом различающихся погрешностей измерения в различных экспериментальных точках. Для некоторых частных случаев эта задача уже решена.

Например, в [2] рассматривается модель Басса, описывающая процесс распространения новых потребительских продуктов с течением времени, для которой вводится предположение о неравной точности измерений в различных экспериментальных точках, что описывается различными весовыми коэффициентами при соответствующих регрессионных остатках. При этом весовые коэффициенты имеют достаточно общий вид и вводятся произвольно в виде экспертно указанных значений.

Другим примером является [3], где рассматривается задача оценки коэффициентов трехпараметрического распределения Вейбулла по неточно измеренным данным. Для этого используется метод латентных переменных: к независимым переменным  $t_i$  добавляются «свободные» переменные

 $<sup>^1</sup>$ Московский Физико-Технический Институт, georgii.rudoi@phystech.edu

 $\delta_i$ , предоставляющие степень свободы в пространстве независимых переменных, и минимизируется функционал вида

$$T(\alpha, \beta, \eta, \boldsymbol{\delta}) = \sum_{i=0}^{n} w_i [f(t_i + \delta_i; \alpha, \beta, \eta) - y_i]^2 + \sum_{i=0}^{n} p_i \delta_i^2,$$

где  $\alpha, \beta, \eta$  — параметры распределения, а  $w_i$  и  $p_i$  являются некоторыми экспертно заданными весами, соответствующими относительной точности i-го измерения аналогично [2].

В настоящей работе рассмотрена более общая ситуация, в которой не только зависимые, но и независимые переменные определяются неточно, и каждая переменная имеет свою собственную погрешность измерения. Исследуется случай нелинейной регрессионной зависимости, в отличие от, например, [4], где изучается линейная модель. Предлагается модифицированный функционал качества, учитывающий погрешности как зависимых, так и независимых переменных в виде, достаточном для большинства практических приложений. Весовые коэффициенты при регрессионных остатках в настоящей работе выводятся из базовых предположений о распределении погрешностей измерения и о поведении регрессионной модели в окрестности каждой экспериментальной точки. В частности, оказывается, что весовые коэффициенты зависят не только от самой погрешности измерений в данной точке, но и от производных регрессионной модели в окрестности этой точки.

Во второй части настоящей работы формально поставлена задача нахождения оптимальных параметров регрессионной модели с учетом гетероскедастичных погрешностей определения как зависимых, так и независимых переменных. В третьей части выводится предлагаемый функционал качества. Затем, в четвертой части, описывается алгоритм применения имеющихся методов оптимизации, применяемых в подобных задачах (как, например, алгоритм Левенберга-Марквардта [5]), для минимизации предлагаемого функционала. В пятой части приводятся результаты вычислительного эксперимента, состоящие из трех частей: во-первых, приводятся результаты анализа экспериментальных данных по измерению параметров усиливающей среды газового лазера. Затем сравнивается сходимость оптимальных параметров для предложенного функционала качества к параметрам, минимизирующим классический функционал, в зависимости от параметров распределения ошибок. Кроме того, фиксируется некоторый вектор параметров модели, принимаемый «истинным», согласно которому генерируется набор зашумленных обучающих выборок, для которых анализируется сходимость параметров, оптимальных для классического и для предлагаемого функционалов качества, к «истинным» в зависимости от параметров шума. Показано, что в подавляющем большинстве рассмотренных случаев предложенный функционал дает лучшие приближения.

### 2 Постановка задачи

Дана обучающая выборка D:

$$D = \{\mathbf{x}_i, y_i\} | i \in \{1, \dots, \ell\}, \mathbf{x}_i \in \mathbb{R}^m, y_i \in \mathbb{R}.$$
 (1)

Для каждой зависимой переменной  $y_i$  известно стандартное отклонение опибки ее измерения  $\sigma_{y_i}$ , а для соответствующего вектора независимых переменных  $\mathbf{x}_i$  аналогично известны стандартные отклонения его компонент  $\sigma_{x_{ij}}|j\in\{1,\ldots,m\}$ . Пусть, кроме того, выбрана некоторая регрессионная модель  $y=f(\mathbf{x},\boldsymbol{\omega})$ , параметризованная вектором  $\boldsymbol{\omega}$ .

Для удобства введем вектор ошибок измерений зависимых переменных  $\sigma_{y_i}$ :

$$\sigma_y = {\sigma_{y_1}, \ldots, \sigma_{y_\ell}}.$$

Аналогично введем матрицу ошибок измерений независимых переменных  $\sigma_{x_{ij}}$ :

$$\Sigma_x = \|\sigma_{x_{ij}}\| | i \in \{1, \dots, \ell\}, j \in \{1, \dots, m\}.$$

Требуется построить функционал ошибки  $\check{S}(\omega)$  вектора параметров  $\omega$  модели f, учитывающий ошибки измерений  $\sigma_y$  и  $\Sigma_x$ :

$$\check{S}(\boldsymbol{\omega}) = \check{S}(\boldsymbol{\omega}, \boldsymbol{\sigma}_y, \Sigma_x, D),$$
(2)

и, кроме того, найти вектор параметров  $\omega$ , минимизирующий функционал (2):

$$\hat{\boldsymbol{\omega}} = \operatorname*{arg\,min}_{\boldsymbol{\omega}} \check{S}(\boldsymbol{\omega}). \tag{3}$$

### 3 Модифицированный функционал качества

Воспользуемся следующим естественным качественным соображением: чем больше погрешность определения переменных (зависимых или независимых) для некоторой экспериментальной точки, тем меньше соответствующий регрессионный остаток должен учитываться при оптимизации параметров модели. Кроме того, с физической точки зрения складывать можно только величины, имеющие одинаковую размерность, либо безразмерные величины, поэтому необходима соответствующая нормировка невязок по каждому из измерений.

Сначала рассмотрим случай одной независимой переменной:  $x \in \mathbb{R}$ . С учетом приведенных выше соображений введем следующее определение расстояния  $\rho(x,i)$  от точки  $(x_i,y_i)$  до некоторой точки  $(x,f(x,\boldsymbol{\omega}))$  на кривой, описываемой регрессионной моделью  $y=f(x,\boldsymbol{\omega})$ :

$$\tilde{\rho}^2(x,i) = \frac{(x_i - x)^2}{\sigma_{x_i}^2} + \frac{(y_i - f(x,\omega))^2}{\sigma_{y_i}^2}.$$
(4)

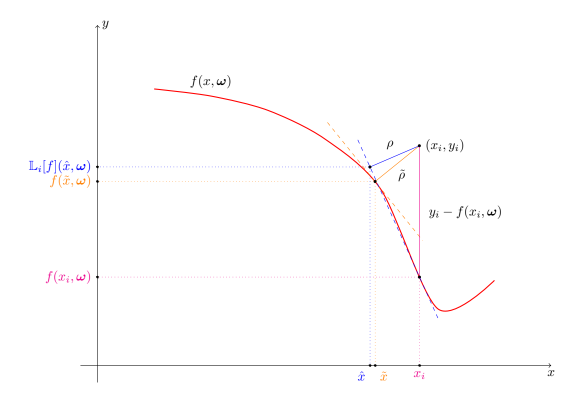


Рис. 1: Различные способы определения расстояния от точки до прямой:  $\tilde{\rho}$  — истинное расстояние как минимум расстояния от точки  $(x_i,y_i)$  до какой-либо точки на прямой,  $y_i-f(x_i,\boldsymbol{\omega})$  — расстояние в классическом функционале среднеквадратичной ошибки в предположении об отсутствии ошибок измерения независимой переменной  $x, \rho$  — предлагаемое нами расстояние.

Непосредственное точное определение расстояния от экспериментальной точки до регрессионной кривой представляется отдельной сложной вычислительной задачей, однако в подавляющем большинстве практических приложений регрессионные зависимости достаточно гладкие, а погрешности измерения достаточно малы. При этих предположениях будем рассматривать расстояние от точки не до самой кривой, а до линеаризованной в окрестности этой точки кривой. Так, на рис. 1 показаны различные варианты определения расстояния, при этом в иллюстративных целях размерности и погрешности определения x и y приняты одинаковыми.

Итак, линеаризуем  $f(x, \omega)$  в окрестности точки  $(x_i, f(x_i, \omega))$ , обозначив оператор линеаризации в окрестности этой точки как  $\mathbb{L}_i$ :

$$f(x, \boldsymbol{\omega}) \approx \mathbb{L}_i[f](x, \boldsymbol{\omega}) = f(x_i, \boldsymbol{\omega}) + (x - x_i) \frac{\partial f}{\partial x}(x_i, \boldsymbol{\omega}),$$
 (5)

Расстояние (4) выражается для линеаризованной функции (5) следующим образом:

$$\rho^2(x,i) = \frac{(x_i - x)^2}{\sigma_{x_i}^2} + \frac{(y_i - f(x_i, \boldsymbol{\omega}) - \frac{\partial f}{\partial x}(x_i, \boldsymbol{\omega})(x - x_i))^2}{\sigma_{y_i}^2}.$$
 (6)

Минимизируя это выражение по x:

$$\hat{x} = \arg\min_{x} \rho^2(x, i),$$

находим расстояние от точки  $(x_i, y_i)$  из обучающей выборки до линеаризованной в ее окрестности регрессионной зависимости f при данном векторе параметров  $\omega$ :

$$\rho^{2}(f,\boldsymbol{\omega},i) = \rho^{2}(\hat{x},i) = \frac{(y_{i} - f(x_{i},\boldsymbol{\omega}))^{2}}{\sigma_{y_{i}}^{2} + \frac{\partial f}{\partial x}(x_{i},\boldsymbol{\omega})^{2}\sigma_{x_{i}}^{2}}.$$
 (7)

Аналогично можно получить выражение для расстояния в случае, когда объекты в обучающей выборке представлены m независимыми переменными ( $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^m$ ). Таким образом, предлагаемый нами функционал, минимизирующий сумму введенных согласно (4) расстояний с учетом их линеаризации, для достаточно гладких функций выглядит следующим образом:

$$\check{S}(\boldsymbol{\omega}) = \sum_{i=1}^{\ell} \frac{(y_i - f(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega}))^2}{\sigma_{y_i}^2 + \sum_{j=1}^{m} (\frac{\partial f}{\partial x_j}(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega}))^2 \sigma_{x_{ij}}^2}.$$
(8)

Отметим следующее:

- Функционал (8) соответствует классической сумме квадратов регрессионных остатков при условии нормировки квадрата каждого остатка на сумму квадратов погрешности определения зависимой величины  $\sigma_{y_i}$  и произведения частной производной регрессионной модели по j-ой компоненте вектора независимых величин на погрешность определения соответствующей компоненты  $\sigma_{x_{ij}}$ .
- При прочих равных условиях в выражении для расстояния (7) и, соответственно, в функционале (8) с большим весом учитываются те точки, в которых производная регрессионной модели  $\frac{\partial f}{\partial x_j}$  по соответствующей компоненте  $x_j$  больше, что соответствует соображениям здравого смысла: чем меньше наклон регрессионной зависимости в окрестности данной точки, тем меньше влияние неточного измерения соответствующей независимой переменной на значение регрессионной зависимости в этой точке.
- Если все независимые переменные измерены точно, то есть,  $\forall i, j : \sigma_{x_{ij}} = 0$ , то предложенный функционал переходит в рассмотренный в [2]. Если же, кроме того, все зависимые переменные имеют одну и ту же погрешность, то предложенный функционал переходит в известную сумму квадратов регрессионных остатков с точностью до некоторого множителя  $\sigma_y$ , не влияющего на положения минимумов функционала среднеквадратичной ошибки.

# 4 Метод оптимизации предложенного функционала

Для численной оптимизации функционала (8) представим его в виде суммы квадратов регрессионных остатков путем следующего переобозначения переменных. Вместо выборки (1) рассмотрим выборку

$$\tilde{D} = {\{\tilde{\mathbf{x}}_i, \tilde{y}_i\} | i \in \{1, \dots, \ell\}, \tilde{\mathbf{x}}_i \in \mathbb{R}^{m+1}, \tilde{y}_i \in \mathbb{R},}$$

где  $\tilde{y}_i \equiv 0$ , а  $\tilde{\mathbf{x}}_i = \{\mathbf{x}_i, y_i\}$  — исходный вектор  $\mathbf{x}_i$  с дополнительно приписанным к нему значением  $y_i$ . Кроме того, примем

$$\tilde{f}(\tilde{\mathbf{x}}_i, \boldsymbol{\omega}) = \frac{f(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega}) - y_i}{\sqrt{\sigma_{y_i}^2 + \sum_{j=1}^m (\frac{\partial f}{\partial x_j}(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega}))^2 \sigma_{x_{ij}}^2}}.$$

Тогда минимизация функционала (8) возможна известными методами оптимизации, так как легко видеть, что (8) в этом случае эквивалентен

$$S(\boldsymbol{\omega}) = \sum_{i=1}^{\ell} (\tilde{y}_i - \tilde{f}(\tilde{\mathbf{x}}_i, \boldsymbol{\omega}))^2.$$

Как видно из построения, в качестве базового алгоритма оптимизации может быть использован любой метод решения задачи о наименьших квадратах, как, например, метод градиентного спуска или алгоритм Левенберга-Марквардта [6]. Кроме того, при соответствующих условиях гладкости частных производных функции f (что практически всегда выполняется в реальных физических приложениях) сохраняются все свойства исходного алгоритма.

Отметим, что предложенная идея введения весовых коэффициентов, отвечающих различным измерениям и зависящих от точности этих измерений, вообще говоря, применима и для прочих методов решения задачи восстановления регрессии, отличных от символьной регрессии. Подробное рассмотрение этих методов в совокупности с предлагаемым подходом выходит за рамки статьи, однако укажем, что при невозможности выполнить аналитическое дифференцирование функции f предлагается использовать следующий итеративный алгоритм, предназначенный для использования с уже имеющимися реализациями соответствующих методов оптимизации. Предполагается, что реализация «принимает на вход» массив значений  $y_i$ , функцию вычисления значения f в точках  $\mathbf{x}_i$  с вектором параметров  $\boldsymbol{\omega}$ .

Алгоритм выглядит следующим образом:

- 1. Выбирается некоторое начальное приближение вектора параметров  $\omega$ .
- 2. Для каждой пары  $(\mathbf{x}_i, y_i)$  из обучающей выборки численно или аналитически рассчитывается значение частной производной  $\frac{\partial f}{\partial x}$  в точке  $(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega})$ .
- 3. Каждое значение зависимой переменной  $y_i$  и значение функции  $f(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega})$  нормируется на соответствующую величину

$$\sigma_{y_i}^2 + \sum_{j=1}^m (\frac{\partial f}{\partial x_j}(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega}))^2 \sigma_{x_{ij}}^2.$$

- 4. Выполняется итерация классического алгоритма оптимизации для таким образом модифицированных значений функции f и зависимых переменных  $y_i$ , получая новое значение вектора  $\omega$ .
- 5. Если критерий останова не достигнут, алгоритм продолжает выполнение с пункта 2.

Отметим следующее:

- $\bullet$  Критерием останова могут служить обычные критерии, такие как достижение некоторого числа итераций, порог нормы изменения вектора  $\omega$ , и т. п.
- Если известно, что производная  $\frac{\partial f}{\partial x}$  является достаточно гладкой в окрестности  $(\mathbf{x}_i, \boldsymbol{\omega}) \mid i \in \{1, \dots, \ell\}$ , на шаге 4 алгоритма представляется разумным выполнить сразу несколько итераций классического алгоритма во избежание потенциально ресурсоемкого пересчета производных и перенормировки значений  $y_i$  и f.

# 5 Вычислительный эксперимент

В вычислительном эксперименте рассматриваются данные, полученные в ходе измерения зависимости интенсивности излучения I лазера от прозрачности его резонатора. Изучался лазер высокого

давления ( $\approx 3$  атм He,  $\approx 60$  Topp Ne,  $\approx 20$  Topp Ar) на 3p-3s переходах неона (основной переход — 585 нм), возбуждаемый электронным пучком [7].

Пусть насыщающая переход интенсивность излучения —  $I_s$ , наблюдаемая интенсивность —  $I_l$ . В таком случае для безразмерной величины  $y=\frac{I_l}{I_s}$  с учетом однородного уширения линии усиления при высоком давлении газа и хорошей однородности возбуждения, обеспечиваемой электронным пучком, можно получить нелинейное уравнение [8]:

$$\alpha_0 L - \frac{1}{2} \ln R_0 = g_0 L \frac{1 + \sqrt{R_0}}{1 - \sqrt{R_0}} \frac{1}{y} \ln \left( 1 + \frac{y \frac{1 - \sqrt{R_0}}{1 + \sqrt{R_0}}}{1 + y \frac{2\sqrt{R_0}}{1 - R_0}} \right), \tag{9}$$

где  $\alpha_0$  — распределенные потери (например, на рассеяние света),  $g_0$  — коэффициент усиления слабого сигнала,  $R_0$  — коэффициент отражения выходного зеркала лазера. Однородность накачки означает, что  $g_0$  и  $\alpha_0$  одинаковы по всему объему с хорошей точностью.

Значение  $R_0$  является независимой переменной, изменяемой экспериментаторами, и в данном разделе также обозначается x сообразно остальной части работы.

Для достаточно больших  $R_0$ , близких к единице (фактически для  $R_0 \ge 0.6 \div 0.7$ ), можно упростить (9), заменив  $2\sqrt{R_0} \approx 1 + R_0$  и получив хорошо известное выражение:

$$y(R_0) = \gamma \frac{1 - R_0}{1 + R_0} \left( \frac{g_0}{\alpha_0 - \frac{1}{2}L \ln R_0} - 1 \right), \tag{10}$$

где  $\gamma$  — нормировочный коэффициент.

В рассматриваемом физическом эксперименте длина активной среды L-150 см, точность определения мощности лазера y имеет относительную погрешность в 2%, точность определения прозрачности  $R_0$  имеет абсолютную погрешность и составляет 0.01 при  $R_0 \ge 0.6$  и 0.02 при  $R_0 < 0.6$ .

В ходе измерений получены значения  $y(R_0)$ , приведенные в таблице 1.

Таблица 1: Экспериментальные значения  $y(R_0)$ .

					0.80		
y	3.25	10.2	16.5	20.5	22.5	23.2	18.2

Таким образом, решается задача минимизации функционала (8) при

$$\omega = (\omega_{1}, \omega_{2}, \omega_{3}) = (\gamma, \alpha_{0}, g_{0}),$$

$$f(x, \omega) = y(R_{0}, \gamma, \alpha_{0}, g_{0}),$$

$$\sigma_{y_{i}} = 0.02y_{i},$$

$$\sigma_{x_{i}} = \begin{cases}
0.01 & | x_{i} \geq 0.6, \\
0.02 & | x_{i} < 0.6.
\end{cases}$$
(11)

#### 5.1 Оптимальные параметры модели

Кроме предложенного в настоящей работе функционала (8) рассмотрен также и классический функционал среднеквадратичной ошибки:

$$S = \sum_{i=1}^{\ell} (y_i - f(x_i, \omega))^2,$$
 (12)

В таблице 2 приведены значения параметров  $\omega$  и  $\omega^0$  функции (10), минимизирующие (8) и (12) соответственно, а также относительные разности их компонент. Кроме того, приведены значения функционалов (8) и (12) для обоих векторов параметров.

Отдельно отметим, что сравнивать непосредственные значения функционалов (8) и (12) не имеет смысла. Вместо этого необходимо сравнивать различные модели по каждому из этих функционалов в отдельности. Так, результаты, приведенные в таблице 2, показывают вполне естественный результат: каждый из двух векторов параметров ( $\omega$  и  $\omega^0$ ) является оптимальным лишь для того функционала, который он минимизирует.

Графики модели (10), соответствующие  $\omega$  и  $\omega^0$ , приведены на рис. 2.

Таблица 2: Оптимальные значения параметров модели.

	$g_0$	$\alpha_0$	$\gamma$	Значение (8)	Значение (12)
$\omega$	$2.926 \cdot 10^{-3}$	$2.073 \cdot 10^{-4}$	98.58	0.542	0.328
$\omega^0$	$2.917 \cdot 10^{-3}$	$2.219 \cdot 10^{-4}$	101.5	0.645	0.183
$ \omega_i - \omega_i^0 /\omega_i^0$	$3.144 \cdot 10^{-3}$	$6.593 \cdot 10^{-2}$	$2.917 \cdot 10^{-2}$	0.16	0.80

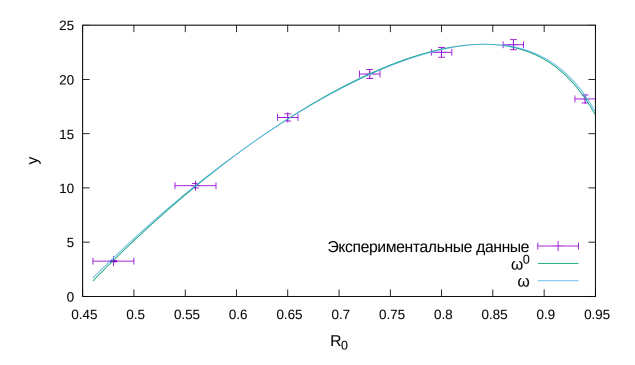


Рис. 2: Графики (10), соответствующие параметрам, минимизирующим (8) и (12).

### 5.2 Сходимость оптимальных параметров к классическим

Численно исследована зависимость сходимости параметров  $\omega$  к параметрам  $\omega^0$ , получаемым минимизацией функционалов (8) и (12) соответственно, от погрешности  $\sigma_y$  измерения зависимой переменной y.

Разумно ожидать, что при увеличении погрешности измерения величины y при фиксированной погрешности измерения  $R_0$  оптимальный вектор  $\omega$  будет приближаться к  $\omega^0$ , так как тем более незначителен вклад ошибки измерения независимой переменной.

Рассматриваются два случая:

- 1. Погрешность i-го измерения  $y_i$  задается как  $\sigma_{y_i} = 0.02ky_i$ , т. е. погрешность зависит от значения самого  $y_i$ .
- 2. Погрешность i-го измерения  $y_i$  задается как  $\sigma_{y_i} = 0.02ky_{\rm max}$ , т. е. погрешность от значения конкретного  $y_i$  не зависит. Заметим, что выбор конкретного значения y, определяющего погрешность, является в данном случае достаточно произвольным и соответствует умножению всех погрешностей на некоторую константу.

В первом случае ошибки измерения y распределены неодинаково, следовательно, применение стандартного метода наименьших квадратов не обосновано. В то же время во втором случае ошибки принадлежат одному и тому же распределению, и, кроме того, независимы, поэтому в данном случае МНК-оценка применима (с точностью до ошибки измерения независимой переменной).

Для обоих случаев подробно рассматривалась область  $k \in [1;100]$ , значение k изменялось с шагом 0.01. Отметим, что уже при  $k \approx 25$  характерная погрешность измерения величины y сопоставима c самой величиной y, а при k > 50 превышает ее.

Результаты приведены на рис. 3. На графиках отображены компоненты вектора  $\omega$ , нормированные на соответствующие значения  $\omega^0$ , в зависимости от значения k.

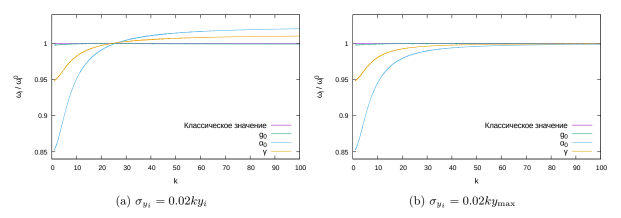


Рис. 3: Зависимость оптимальных параметров от  $k \in [1; 100]$ .

Видно, что в случае фиксированной погрешности  $\sigma_{y_i}$  значения  $\omega$  действительно стремятся к  $\omega^0$  для разумных значений k, а в случае гетероскедастичных ошибок такой зависимости не наблюдается, хотя значения  $\omega$  и оказываются достаточно близки к  $\omega^0$ .

#### 5.3 Сходимость параметров к истинным

Численно исследована зависимость сходимости параметров  $\omega = \arg\min \check{S}$  и  $\omega^0 = \arg\min S$  к некоторому «истинному» значению вектора параметров  $\hat{\omega}$ , от количества точек  $\ell$  в обучающей выборке и от погрешности определения независимой переменной.

Для этого вектор параметров  $\omega$ , полученный минимизацией обучающей выборки из таблицы 1, принимается за некоторый «истинный» вектор параметров  $\hat{\omega}$ , и на каждой j-й итерации генерируется обучающая выборка  $D_j(\ell,k)$ :

$$D_{j}(\ell, k) = \{(x_{i} + \xi_{i}^{x}, y(x_{i}, \hat{\boldsymbol{\omega}}) + \xi_{i}^{y})\} \mid \xi_{i}^{x} \sim \mathcal{N}(0, k\sigma_{x_{i}}), \xi_{i}^{y} \sim \mathcal{N}(0, \sigma_{y_{i}}), i \in \{1, \dots, \ell\},$$

где  $y(x, \omega)$  задано соотношением (10), а  $\sigma_{x_i}$  и  $\sigma_{y_i}$  определяются соотношением (11).

Иными словами, генерируется обучающая выборка согласно искомой модели с известным и фиксированным вектором параметров, которая затем зашумляется нормально распределенными случайными величинами. При этом стандартное отклонение шума для зависимой величины совпадает с экспертно предложенной погрешностью измерений для реального эксперимента, а стандартное отклонение независимой величины отличается от экспертно предложенной погрешности для этой величины в k раз.

После генерации выборки  $D_j(\ell,k)$  по ней находятся значения  $\omega_j=\arg\min \check{S}(D_j)$  и  $\omega_j^0=\arg\min S(D_j)$ , что повторяется N раз, и для  $\forall i$  рассматриваются значения

$$\overline{\delta\omega_i} = \frac{\sum_{j=1}^{N} (\omega_{ji} - \hat{\omega}_i)}{N},$$

$$\overline{\delta\omega_i^0} = \frac{\sum_{j=1}^{N} (\omega_{ji}^0 - \hat{\omega}_i)}{N}.$$

Обозначим, кроме того,  $\overline{\delta \omega} = \{\overline{\delta \omega_1}, \overline{\delta \omega_2}, \overline{\delta \omega_3}\}.$ 

Таким образом, при варьировании k и изучении поведение  $\overline{\delta\omega}$  и  $\overline{\delta\omega^0}$  исследуется влияние погрешности определения независимой переменной на разность между  $\hat{\omega}$  и оптимальными параметрами  $\omega$  и  $\omega^0$  согласно (8) и (12) соответственно.

Так как при уменьшении k монотонно уменьшается погрешность определения независимой переменной, естественно ожидать, что различие между  $\omega$  и  $\omega^0$  будет уменьшаться. Однако, наш вычислительный эксперимент демонстрирует, что это не так.

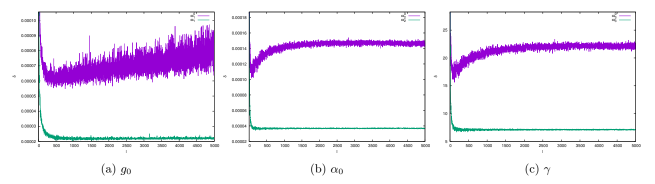


Рис. 4: Сходимость параметров к истинным при k = 0.2.

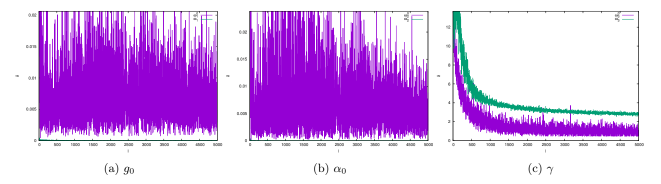


Рис. 5: Сходимость параметров к истинным при k = 0.65.

В нашем эксперименте  $N=1000,\,\ell\in\{10,\dots,5000\},\,k\in\{0.2,0.25,\dots,1\}.$ 

Результаты приведены на рис. 4-6.

В частности, результаты на рис. 4 характерны для всех значений  $k \in [0.2, 0.6]$ . Однако, при  $k \geq 0.65$  поведение оптимальных параметров резко меняется. Так, на рис. 5 приведены графики сходимости для k = 0.65. Видно, что поведение параметров, оптимизированных согласно классическому функционалу качества S, является существенно более хаотическим, что может говорить о меньшей устойчивости [9] модели, оптимизированной согласно S.

Более того, для оценок параметров  $g_0$  и  $\alpha_0$  соответствующее приближение на несколько порядков хуже, чем полученное минимизацией  $\check{S}$ , вплоть до того, что кривые, соответствующие минимизирующим  $\check{S}$  параметрам, практически не видно на графиках (рис. 5а и 5b), поскольку в выбранном масштабе они практически совпадают с осью абсцисс. С другой стороны, важно отметить, что оценка параметра  $\gamma$ , полученная минимизацией S, является несколько лучшей для k=0.65 (для k=0.7 график выглядит аналогично), но минимизация  $\check{S}$  дает все лучшие и лучшие приближения с ростом k (рис. 6).

Стоит отметить следующее:

- Практически во всех случаях (кроме оценки  $\gamma$  для k=0.8) предложенный в настоящей работе функционал (8) дает лучшее приближение, в том числе, при разумно малом объеме обучающей выборки. Кроме того, в подавляющем большинстве случаев предпочтительность предложенного функционала сохраняется и для большего числа экспериментальных точек.
- Для малых  $k \leq 0.6$  ошибка оценки параметров при помощи классического функционала (12) имеет ярко выраженный минимум в окрестности 60-100 для  $\alpha_0$  и  $\gamma$  и 400 для  $g_0$  экспериментальных точек (рис. 4). Дальнейшее увеличение обучающей выборки ведет к ухудшению приближения, получаемого минимизацией (12).
- Для некоторых k ошибка приближения, получаемого минимизацией предложенного функционала (8), имеет явную горизонтальную асимптоту (рис. 4, 5a и 5b).

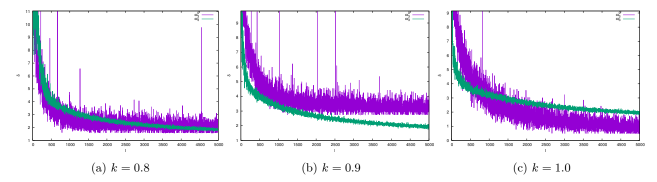


Рис. 6: Сходимость параметра  $\gamma$  при некоторых k.

Вопрос о причинах подобного поведения оптимальных параметров является предметом дальнейших исследований.

### 6 Заключение

Предложен модифицированный функционал среднеквадратичной ошибки для задач регрессии, применимый в случае наличия ошибок измерения независимых переменных и различных распределений, к которым принадлежат ошибки, в разных точках обучающей выборки.

Показана сходимость предложенного функционала к классическому функционалу среднеквадратичной ошибки для случая гомоскедастичности погрешностей зависимой переменной и пренебрежимо малой погрешности измерения независимых переменных.

Исследовано поведение оптимального вектора параметров для предлагаемого функционала в зависимости от параметров распределений ошибок независимых переменных, в том числе, в сравнении с вектором параметров, минимизирующим классический функционал качества.

Представляется разумным использовать предложенный в настоящей работе функционал качества при оптимизации параметров регрессионных моделей и анализе их устойчивости к погрешностям как в зависимых, так и независимых переменных [1,9].

# Список литературы

- [1] Рудой, Г. И.: О возможности применения методов Монте-Карло в анализе нелинейных регрессионных моделей. Сибирский Журнал Вычислительной Математики, 4:425–434, 2015.
- [2] Jukić, Dragan: On nonlinear weighted least squares estimation of Bass diffusion model. Applied mathematics and computation, 219(14):7891–7900, 2013.
- [3] Jukić, Dragan и Marković, Darija: On nonlinear weighted errors-in-variables parameter estimation problem in the three-parameter Weibull model. Applied mathematics and computation, 215(10):3599—3609, 2010.
- [4] Kiryati, Nahum и Bruckstein, Alfred M: Heteroscedastic Hough transform (HtHT): An efficient method for robust line fitting in the 'errors in the variables' problem. Computer Vision and Image Understanding, 78(1):69–83, 2000.
- [5] Marquardt, D. W.: An algorithm for least-squares estimation of non-linear parameters. Journal of the Society of Industrial and Applied Mathematics, 11(2):431–441, 1963.
- [6] King, Davis E.: *Dlib-ml: A Machine Learning Toolkit*. Journal of Machine Learning Research, 10:1755–1758, 2009.
- [7] Александров, А. Ю., Долгих, В. А., и др.:: Кинетика возбуждаемого электронным пучком лазера высокого давления на "желтой "линии неона. Квантовая электроника, 18(9):1029–1033, 1991.

- [8] Champagne, LF: Transient optical absorption in the ultraviolet. In McDaniel, E. W. and Nighan, William L. (editors): Applied Atomic Collision Physics, Volume 3: Gas Lasers, volume 3, pages 349–386, 1982.
- [9] Рудой, Г. И.: Анализ устойчивости существенно нелинейных регрессионных моделей  $\kappa$  погрешностям в измеряемых данных. Pattern Recognition and Image Analysis, 2, 2016.