§36. Лабораторная работа № 9 Кластеризация данных

Ц е л ь р а б о т ы: Получение навыков практического применения иерархических и итеративных методов кластерного анализа.

Содержаниеработы: реализовать алгоритмы кластерного анализа.

Методические указания

Название кластерный анализ происходит от английского слова cluster – гроздь, скопление. Кластерный анализ – широкий класс процедур многомерного статистического анализа, позволяющих произвести автоматизированную группировку наблюдений в однородные классы – кластеры.

Кластер имеет следующие математические характеристики:

- центр;
- радиус;
- дисперсия кластера;
- среднеквадратическое отклонение.

Центр кластера — это среднее геометрическое место точек в пространстве переменных.

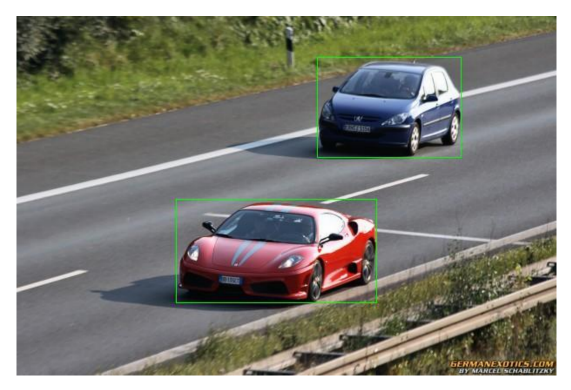
Радиус кластера – максимальное расстояние точек от центра кластера.

Дисперсия кластера — это мера рассеяния точек в пространстве относительно центра кластера.

Среднеквадратичное отклонение (СКО) объектов относительно центра кластера – квадратный корень из дисперсии кластера.

Простейшая кластеризация методом k-средних (k-means)

Зачастую при поиске движущихся объектов на видео будь то методом вычитания фона, временной разности, оптического потока, в итоге мы получаем множество точек, которые после действия вышеупомянутых алгоритмов помечены как изменившие свое положение относительно предыдущего кадра и относящиеся к переднему плану.



После такой обработки встает вопрос о сегментации объектов методом кластерного анализа, о котором пойдет речь ниже и собственно его реализация на C++.

Сегментация объектов

Для начала немного теории. Сегментация — это процесс разделения цифрового изображения на несколько сегментов (множеств пикселей). Проще говоря, это вещь, которая позволяет определить какие пиксели из данного множества относятся к Ferrari, а какие к Peugeot. Очень эффективным с точки зрения вычислительных ресурсов является использование для сегментации методов кластерного анализа. Суть кластеризации состоит в том, что все исходные объекты (в данном случае пиксели) разбиваются на несколько не пересекающихся групп таким образом, чтобы объекты, попавшие в одну группу, имели сходные характеристики, в то время как у объектов из разных групп эти характеристики должны значительно отличаться. Полученные группы называются кластерами. Исходными значениями в простейшем способе для кластеризации являются координаты пикселя (x, y), в более сложных случаях, например для полутоновых изображений, используется трехмерный вектор (x, y, I(x, y)), где I(x, y) — градации серого, пятимерный вектор если используется RGB.

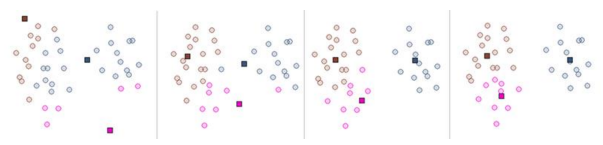
Метод к-средних

Центроид — точка которая является центром кластера. *k*-средних (*k*-means) — наиболее популярный метод кластеризации. Алгоритму широко отдается предпочтение из-за его простоты реализации, большой скорости (а это очень важно при работе с

видео). Действие алгоритма таково, что он стремится минимизировать суммарное квадратичное отклонение точек кластеров от центров этих кластеров. В простонародье говоря, это итеративный алгоритм, который делит данное множество пикселей на k кластеров точки, которых являются максимально приближенными k их центрам, а сама кластеризация происходит за счет смещения этих же центров. Такой себе принцип разделяй и властвуй. Также следует оговорить то, что метод k-средних очень чувствительный k шуму, который может существенно исказить результаты кластеризации. Таk что k идеале, перед кластеризацией, нужно прогнать кадры через фильтры предназначенные для его уменьшения. Вот собственно сам принцип простейшей кластеризации методом k -средних:

- 1. Надо выбрать из множества k пикселей те пиксели, которые будут центроидами соответствующих k кластеров.
- 2. Выборка начальных центроидов может быть, как рандомной так и по определенному алгоритму.
- 3. Входим в цикл, который продолжается до тех пор, пока центроиды кластеров не перестанут изменять свое положение.
- 4. Обходим каждый пиксель и смотрим, к какому центроиду какого кластера он является близлежащим.
- 5. Нашли близлежащий центроид? Привязываем пиксель к кластеру этого центроида.
- 6. Перебрали все пиксели? Теперь нужно высчитать новые координаты центроидов k кластеров.
- 7. Теперь проверяем координаты новых центроидов. Если они соответственно равны предыдущим центроидам выходим из цикла, если нет возвращаемся к пункту 3.

Вот рисунок, который приблизительно демонстрируют работу алгоритма:



Для начала нам нужен класс, назовем его Cluster, который будет хранить вектор координат пикселей, относящихся к кластеру, текущие и предыдущие значения координат центроида:

```
lass Cluster {
    vector<POINT> scores;

public:
    int curX , curY;//координаты текущего центроида
    int lastX, lastY;//координаты предыдущего центоида
    size_t Size() { return scores.size();}//получаем размер вектора
    inline void Add(POINT pt) { scores.push_back(pt); }//Добавляем пиксель к кластеру
    void SetCenter();
    void Clear();//Чистим вектор
    static Cluster* Bind(int k, Cluster * clusarr, vector<POINT>& vpt);
    static void InitialCenter(int k, Cluster * clusarr, vector<POINT>& vpt);
    static void Start(int k, Cluster * clusarr, vector<POINT>& vpt);
    inline POINT& at(unsigned i) { return scores.at(i);}//Доступ к элементам вектора
};
```

Теперь нам надо реализовать метод которой будет распределять начальные координаты центроидов. Можно конечно сделать чего-нибудь по сложнее, но в нашем случае сойдет и равномерное распределение по вектору:

void Cluster::InitialCenter(int k, Cluster * clusarr, vector<POINT>& vpt){

```
int size = vpt.size();
int step = size/k;
int steper = 0;

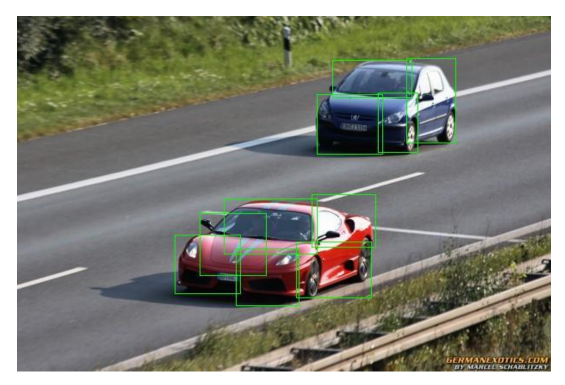
for(int i = 0;i < k;i++,steper+=step){
    clusarr[i].curX = vpt[steper].x;
    clusarr[i].curY = vpt[steper].y;
}</pre>
```

Также нужно написать метод, который будет ответственный за нахождение новых координат центроида в соответствии с пунктом 5. Координаты нового центроида можно найти описав вокруг пикселей кластера прямоугольник и тогда центроидом будет пересечение его диагоналей.

```
void Cluster::SetCenter(){
      int sum X = 0, sum Y = 0;
      int i = 0;
      int size = Size();
      for(; i<size;sumX+=scores[i].x,i++);//the centers of mass by x
      for(; i<size;sumY+=scores[i].y, i++);//the centers of mass by y
      lastX = curX:
      lastY = curY:
      curX = sumX/size;
      curY = sumY/size;
}
void Cluster::Clear(){
      scores.clear();
}
      И теперь только остался сделать простенький метод самого «привязывания»
пикселей к определенному кластеру по принципу сравнения модулей отрезков:
Cluster * Cluster::Bind(int k, Cluster * clusarr, vector<POINT>& vpt){
      for(int j = 0; j < k; j++)
            clusarr[i].Clear();// Чистим кластер перед использованием
      int size = vpt.size();
            for(int i = 0; i < \text{size}; i++){// Запускаем цикл по всем пикселям множества
                  int min = sqrt(
                        pow((float)clusarr[0].curX-vpt[i].x,2)+pow((float)clusarr[0].curY-
vpt[i].y,2)
                        );
                  Cluster * cl = &clusarr[0];
                  for(int j = 1; j < k; j++){
                        int tmp = sqrt(
                               pow((float)clusarr[j].curX-
vpt[i].x,2)+pow((float)clusarr[j].curY-vpt[i].y,2)
                        if(min > tmp){ min = tmp; cl = &clusarr[j];}// Ищем
близлежащий кластер
```

```
cl->Add(vpt[i]);// Добавляем в близ лежащий кластер текущий
пиксель
      return clusarr;
}
И наконец главный цикл:
void Cluster::Start(int k, Cluster * clusarr, vector<POINT>& vpt){
      Cluster::InitialCenter(k,clusarr,vpt);
      for(;;) {//Запускаем основной цикл
            int chk = 0;
            Cluster::Bind(k,clusarr,vpt);//Связываем точки с кластерами
            for(int j = 0; j < k; j++)//Высчитываем новые координаты центроидов
                  clusarr[i].SetCenter();
            for(int p = 0; p < k; p++)//Проверяем не совпадают ли они с предыдущими
цент-ми
                  if(clusarr[p].curX == clusarr[p].lastX && clusarr[p].curY ==
clusarr[p].lastY)
                        chk++;
            if(chk == k) return;//Если да выходим с цикла
      }
}
```

Вывод. Вернемся к картинке с машинами, кластеризуя движущиеся объекты возникает проблема при использовании алгоритма к-средних, а именно мы не знаем сколько в данной сцене будет движущихся объектов, хотя можем приблизительно предугадать. Например, кадр с машинами, на той сцене разумным будет предположить, что ну максимум там будет машин 10. Таким образом задавая на вход программе k=10 и обведя точки 10 кластеров зелеными прямоугольниками, мы получим примерно следующую картину:



Теперь банально объединив пересекающиеся прямоугольники, мы находим результирующие кластеры, обведя которые прямоугольником мы получим изображение, приведённое в начале.

Варианты заданий клабораторной работе № 9

Варианты № 1 — № 5.

Пусть $x=(x_1,...,x_9)$ — случайная 9-мерная величина, координаты которой распределены равномерно в интервале (3,8). Произвести 50 ее реализаций и распределить их на минимальное число кластеров, каждый из которых помещается в сфере радиуса 0.15.

Варианты № 6 – № 10.

Имеется 5-мерная случайная величина $x=(x_1,...,x_5)$, координаты которой распределены по показательному закону с функцией распределения f(t)=1-exp(-2t), $t \ge 0$. Фиксируется 50 реализаций этой случайной величины. Требуется распределить эти реализации на минимальное число кластеров, внутри которых дисперсия каждой координаты не превосходит 0.25.

Варианты № 11 – № 15.

Имеется 6-мерная случайная величина $x=(x_1,...,x_6)$, координаты которой распределены нормально с дисперсией 1 и математическим ожиданием 0. Фиксируется 50 реализаций этой случайной величины. Требуется распределить эти реализации на

минимальное число кластеров так, чтобы математические ожидания $m_1,...,m_6$ координат в одном кластере составляли точку, удаленную от любой точки кластера меньше, чем на 0.3.

Варианты № 16 – № 20.

Пусть $x=(x_1,...,x_7)$ — семимерная случайная величина, координаты которой являются нормально распределенными случайными величинами с математическим ожиданием 0.1 и дисперсией 0.2. Фиксируется 50 реализаций величины x. Требуется распределить это множество реализаций на минимальное число кластеров так, чтобы внутри каждого кластера изменения координат x_1 , x_3 , x_5 , x_7 изменялись не больше, чем на 0.5.

Варианты № 21 – № 25.

Пусть $x=(x_1,x_2,x_3)$ — трехмерная случайная величина, координаты которой являются экспоненциально распределенными случайными величинами с плотностью распределения f(t)=1-exp(-3.5t). Фиксируется 50 реализаций величины x. Требуется распределить эти реализации на минимальное число кластеров так чтобы каждый из них помещался в кубе, ребра которого параллельны осям координат и имеют длину 0.3.

Варианты № 26 – № 30.

Пусть $x=(x_1,...,x_7)$ — семимерная случайная величина, координаты которой являются нормально распределенными случайными величинами с математическим ожиданием 0.1 и дисперсией 0.2. Фиксируется 50 реализаций величины x. Требуется распределить это множество реализаций на минимальное число кластеров так, чтобы внутри каждого кластера изменения координат x_1 , x_3 , x_5 , x_7 изменялись не больше, чем на 0.5.