Traitement des données de grande taille avec M

Eric Marcon

Florence Puech

3 janvier 2024

Résumé

Ce document teste l'impact de l'approximation de la position des points sur la précision de M et le temps de calcul. Dans un deuxième temps, les besoins en temps et en mémoire du calcul exact avec le package dbmss sont évalués.

1 Motivation

Ce document montre comment utiliser le package dbmss (Marcon et al., 2015) pour calculer la fonction M (Marcon and Puech, 2010) et teste l'impact de l'approximation du calcul proposée par Tidu et al. (2023).

La première section fournit le code nécessaire à la création de données. Des jeux de points de grande taille (de l'ordre de 100000 points) complètement aléatoires ou concentrés sont tirés. L'approximation de leur position consiste à les rassembler au centre des cases d'une grille, selon l'approche de Tidu et al. (2023) qui les positionnent au centre des unités administratives dans lesquelles ils se trouvent.

La deuxième section détaille l'utilisation de dbmss pour calculer la fonction M et son intervalle de confiance à partir d'un tableau donnant la position et les caractéristiques des points ou bien une matrice de distance entre eux.

La troisième section teste l'impact de l'approximation des points.

Enfin, la quatrième section mesure la performance de *dbmss* en fonction de la taille du jeu de points.

2 Données

2.1 Tirage des points

Un jeu de points est tiré par un processus binomial dans une fenêtre carrée de côté 1. La majorité des points constitue les « contrôles » et une partie constitue

les « cas », dont la structure spatiale est étudiée. Le poids des points est tiré dans une loi gamma dont les paramètre de forme et d'échelle sont libres.

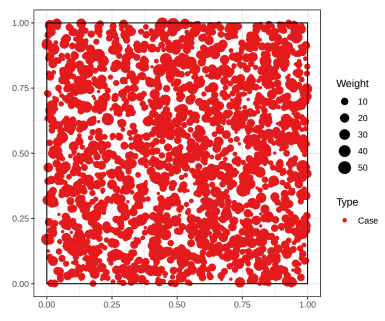
Les paramètres sont :

- le nombre de points,
- la proportion de contrôles,
- la forme et l'échelle de la loi gamma.

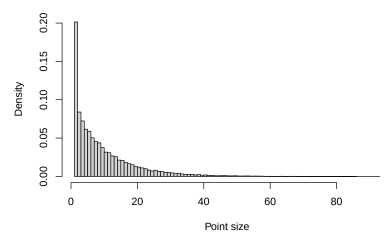
```
points_nb <- 40000
case_ratio <- 1/20
size_gamma_shape <- 0.95
size_gamma_scale <- 10</pre>
```

La fonction X_csr() permet de tirer un semis de points selon les paramètres. L'argument points_nb qui fixe le nombre de points peut être modifé; les autres paramètres ont leur valeur fixée plus haut.

```
library("tidyverse")
library("spatstat")
library("dbmss")
X_csr <- function(points_nb) {</pre>
  points_nb %>%
    runifpoint() %>%
    as.wmppp() ->
  cases_nb <- round(points_nb * case_ratio)</pre>
  controls_nb <- points_nb - cases_nb
  c(rep("Control", controls_nb), rep("Case", cases_nb)) %>%
    as.factor() ->
    X$marks$PointType
  X$marks$PointWeight <- ceiling(
    rgamma(
       points_nb,
       shape = size_gamma_shape,
scale = size_gamma_scale
  X
# Example
X <- X_csr(points_nb)</pre>
# Map the cases
autoplot(X[X$marks$PointType == "Case"])
```



```
# Point size distribution
hist(
   X$marks$PointWeight,
   breaks = unique(X$marks$PointWeight),
   main = "",
   xlab = "Point size")
```



La fonction $X_matern()$ permet de tirer un semis de points dont les cas sont concentrés par un processus de Matérn. Les paramètres sont :

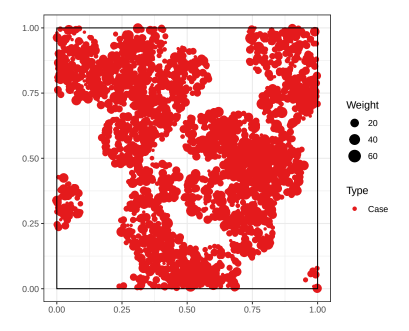
- κ : le nombre d'aggrégats attendu,
- scale: leur rayon.

```
# Expected number of clusters
kappa <- 20
```

```
# Cluster radius
scale <- 0.1
```

Le code de la fonction est le suivant :

```
X_matern <- function(points_nb) {
  cases_nb <- round(points_nb * case_ratio)
  controls_nb <- points_nb - cases_nb</pre>
   # CSR controls
   controls_nb %>%
runifpoint() %>%
superimpose(
         # Matern cases
         rMatClust(
           kappa = kappa,
scale = scale,
           mu = cases_nb / kappa
     )
) %>%
      as.wmppp() ->
      Х
   **Mydate the number of cases
cases_nb <- X$n - controls_nb
c(rep("Control", controls_nb), rep("Case", cases_nb)) %>%
as.factor() ->
     X$marks$PointType
   X$marks$PointWeight <- ceiling(
      rgamma(
         X$n,
         shape = size_gamma_shape,
scale = size_gamma_scale
   )
   X
}
# Example
X <- X_matern(points_nb)</pre>
# Map the cases
autoplot(X[X$marks$PointType == "Case"])
```



2.2 Grille

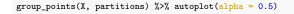
La fenêtre est découpée en une grille dont le nombre de cellules est partitions au carré.

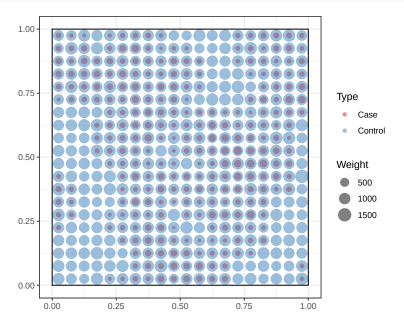
```
partitions <- 20
```

La fonction group_points() rassemble au centre de chaque cellule de la grille tous les points qu'elle contient pour mimer l'approximation habituelle de la position des points d'une unité administrative par la position de son centre.

```
# Group points into cells
group_points <- function(X, partitions) {
X %/%
with(tibble(
    x,
    y,
    PointType = marks$PointType,
    PointWeight = marks$PointWeight)
) %/%
mutate(
    x_cell = ceiling(x * partitions) / partitions - 1 / 2 / partitions,
    y_cell = ceiling(y * partitions) / partitions - 1 / 2 / partitions)
) %/%
group_by(PointType, x_cell, y_cell) %/%
summarise(n = n(), PointWeight = sum(PointWeight)) %/%
rename(x = x_cell, y = y_cell) %/%
as.wmppp(window = X$window, unitname = X$window$units)
}</pre>
```

La position approximative est présentée sur la carte suivante. Chaque cellule ne contient plus qu'un seul point de chaque type dont le poids est la somme de ceux des points individuels.





3 Calcul de M

Les distances auxquelles la fonction M est calculées sont choisies dans ${\tt r}.$

```
r <- c((0:9) / 100, (2:10) / 20)
```

3.1 Données nécessaires

Dans le package *dbmss*, la fonction s'applique à un jeu de points, objet de classe wmppp, ou à une matrice de distance, objet de classe Dtable.

Nous partons d'un tableau (data.frame) contenant les colonnes x, y, PointType et PointWeight.

```
0.58880975 0.5697130
                                    19
                                         Control
## 3 0.07565698 0.4127202
                                         Control
                                    14
## 5 0.63382297 0.4193297
                                    18
                                         Control
## 6 0.15613734 0.2830993
                                         Control
                                    5
## 12 0.19343257 0.9631285
                                     8
                                         Control
## 15 0.55576284 0.4574066
                                         Control
```

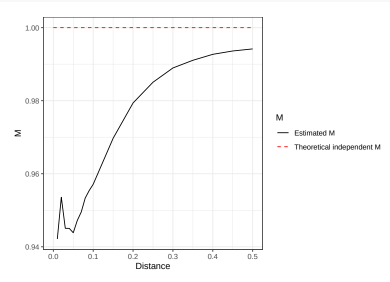
3.2 Jeu de points

La fonction wmppp() permet de créer le jeu de points à partir du tableau. La fenêtre est créée automatiquement si elle n'est pas précisée. Ici, c'est un carré de côté 1.

```
library("dbmss")
X <- wmppp(points_df, window = square(1))</pre>
```

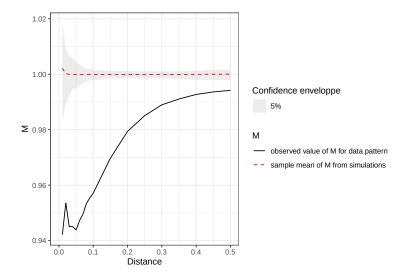
La fonction Mhat() permet d'estimer la fonction.

```
X %>%
  Mhat(r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control") %>%
  autoplot()
```



La fonction Menvelope() permet de calculer l'intervalle de confiance de la valeur de la fonction sous l'hypothèse nulle de localisation aléatoire des points.

```
X %>%
   MEnvelope(r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control") %>%
   autoplot()
```



3.3 Matrice de distances

La fonction as.Dtable() permet de créer un objet Dtable.

```
d_matrix <- as.Dtable(points_df)</pre>
```

Il peut aussi être crée à partir d'une matrice de distances obtenue autrement, contenant par exemple des distances non euclidiennes (temps de transport, distance routière...).

```
# A Dtable containing two points
Dmatrix <- matrix(c(0, 1, 1, 0), nrow = 2)
PointType <- c("Type1", "Type2")
PointWeight <- c(2, 3)
Dtable(Dmatrix, PointType, PointWeight)</pre>
```

```
## $Dmatrix
##
         [,1] [,2]
## [1,]
## [2,]
            0
                 0
## ## $n
## [1] 2
##
## $marks
## $marks$PointType
## [1] Type1 Type2
## Levels: Type1 Type2
##
## $marks$PointWeight
## [1] 2 3
##
##
## attr(,"class")
## [1] "Dtable"
```

Les fonctions $\mbox{\tt Mhat()}$ et $\mbox{\tt MEnvelope()}$ sont les mêmes que pour les jeux de points.

```
identical(
  Mhat(X, r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control"),
Mhat(d_matrix, r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control")
## [1] TRUE
  MEnvelope(r
                   = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control") %>%
  autoplot()
               1.02
               1.00
                                                                             Confidence enveloppe
                                                                             5%
            ≥ 0.98
                                                                             М

    observed value of M for data pattern

                                                                              - - sample mean of M from simulations
               0.96
                               0.1
                                                  0.3
                                                            0.4
                                          Distance
```

3.4 Performance

Le calcul des distances est extrêmement rapide dans la fonction Mhat() : la matrice le fait économiser, mais le traitement complet à partir d'une matrice est finalement plus long sur GitHub (où ce document est produit), probablement parce que la mémoire est limitée. En revanche, le calcul est 5 fois plus rapide sur un ordinateur sous Windows avec suffisamment de mémoire.

```
library("microbenchmark")
(
  mb <- microbenchmark(
    Mhat(X, r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control"),
    Mhat(d_matrix, r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control"),
    times = 4L
)

## Unit: milliseconds
##</pre>
```

```
## Unit: milliseconds

##

## Mhat(X, r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control")

## Mhat(d_matrix, r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control")

## min lq mean median uq

## 44.5951 59.96839 70.95449 76.80166 81.9406

## 119.4804 148.19871 216.03374 210.65942 283.8688

## max neval

## 86.61956 4

## 323.33577 4
```

4 Tests

La fonction X_{to_M} calcule la fonction M et renvoie le vecteur de ses valeurs pour chaque distance. Elle est utile pour mesurer les temps d'exécution.

```
# Compute M
X_to_M <- function(X) {
    X %>%
    Mhat(r = r, ReferenceType = "Case", NeighborType = "Control") %>%
    pull("M")
}
```

4.1 CSR

Le nombre de répétition des tests est fixé par simulations_n.

```
simulations_n <- 10
```

X_csr_list contient simulations_n tirages du jeu de points.

```
# Simulate X
X_csr_list <- replicate(simulations_n, X_csr(points_nb), simplify = FALSE)</pre>
```

Pour évaluer l'effet de l'approximation de la position, le calcul exact et le calcul sur les points de la grille sont effectués sur chaque jeu de points.

```
library("pbapply")
# Compute M

system.time(M_csr_original <- pbsapply(X_csr_list, X_to_M))

## user system elapsed
## 12.210    0.129    4.734

# Group points and compute M

X_csr_grouped_list <- lapply(X_csr_list, group_points, partitions = partitions)
# Compute M

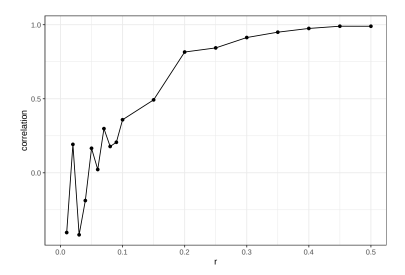
system.time(M_csr_grouped <- sapply(X_csr_grouped_list, X_to_M))

## user system elapsed
## 0.069    0.005    0.052</pre>
```

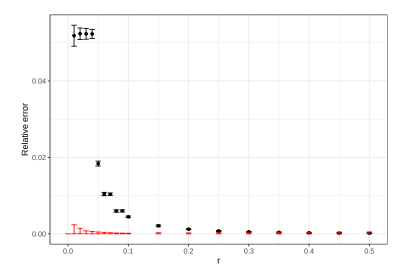
Le calcul approximé est très rapide parce qu'il réduit le nombre de points au double du nombre de cellules.

La corrélation entre les valeurs de M calculées par chaque méthode est calculée à chaque distance.

```
# Correlation
M_cor <- function(r_value, M_original, M_grouped) {
    r_index <- which(r == r_value)
    c(
        r_value,
        cor(M_original[r_index, ], M_grouped[r_index, ])
    )
}
sapply(r, M_cor, M_original = M_csr_original, M_grouped = M_csr_grouped) %>%
    t() %>%
    as_tibble() %>%
    rename(r = V1, correlation = V2) %>%
    ggplot(aes(x = r, y = correlation)) +
        geom_point() +
        geom_line()
```



Les valeurs sont comparées.



La valeur moyenne de M est 1 à toutes les distances par construction : les cas et les contrôles sont complètement aléatoires.

Les barres rouges représentent l'écart-type empirique de la valeur de M, calculé à partir des simulations. Les points noirs montrent l'erreur apportée par l'approximation, mesurée par l'écart moyen entre les valeurs de M calculées avec ou sans approximation. Les barres d'erreur sont l'écart-type de cette différence.

L'approximation surestime systématiquement M, au point de détecter une concentration spatiale qui n'existe pas. L'erreur est importante jusqu'à la taille de la grille : tous les points d'une même cellule sont concentrés artificiellement en son centre. Elle chute brutalement au-delà de ce seuil mais reste importante jusqu'à 5 ou 6 fois la taille de la grille.

L'approximation de doit pas être utilisée pour étudier les interactions à courte distance.

Le test effectué ici est beaucoup plus sévère que dans l'article : les points n'ont aucune structure, donc M permet de détecter les petites variations aléatoires des différents tirages. En présence d'une structure spatiale, les valeurs de M sont nettement mieux corrélées.

4.2 Matérn

```
# Simulate X
X_matern_list <- replicate(simulations_n, X_matern(points_nb), simplify = FALSE)</pre>
```

Pour évaluer l'effet de l'approximation de la position, le calcul exact et le calcul sur les points de la grille sont effectués sur chaque jeu de points.

```
# Compute M
system.time(M_matern_original <- pbsapply(X_matern_list, X_to_M))

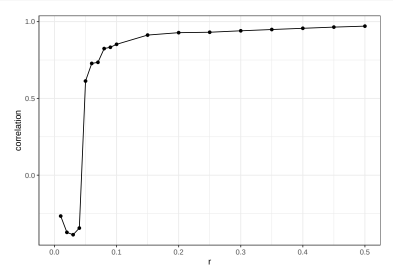
## user system elapsed
## 12.865 0.149 5.121</pre>
```

```
# Group points and compute M
X_matern_grouped_list <- lapply(X_matern_list, group_points, partitions = partitions)
# Compute M
system.time(M_matern_grouped <- sapply(X_matern_grouped_list, X_to_M))</pre>
```

```
## user system elapsed
## 0.049 0.004 0.039
```

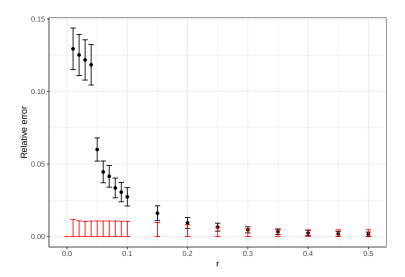
La corrélation entre les valeurs de M calculées par chaque méthode est calculée à chaque distance.

```
# Correlation
sapply(r, M_cor, M_original = M_matern_original, M_grouped = M_matern_grouped) %>%
    t() %>%
    as_tibble() %>%
rename(r = V1, correlation = V2) %>%
ggplot(aes(x = r, y = correlation)) +
    geom_point() +
    geom_line()
```



Les valeurs sont comparées.

```
# Compare values
sapply(r, M_bias, M_original = M_matern_original, M_grouped = M_matern_grouped) %>%
    t() %>%
    as_tibble() %>%
    rename(r = V1, `Relative error` = V2, `Error CV` = V3, `M CV` = V4) %>%
    ggplot() +
    geom_point(aes(x = r, y = `Relative error`)) +
    geom_errorbar(
    aes(
        x = r,
        ymin = `Relative error` - `Error CV`,
        ymax = `Relative error` + `Error CV`
    )
    ) +
    geom_errorbar(aes(x = r, ymin = 0, ymax = `M CV`), col = "red")
```



La corrélation est très élevée dès que la distance prise en compte dépasse le double de la maille de la grille et les erreurs sont assez faibles.

5 Performance de M

5.1 Temps de calcul

Le temps de calcul nécessaire au calcul exact est évalué pour une gamme de nombres de points précisée dans **X_sizes**.

```
X_sizes <- c(1000, 5000, 10000, 50000, 100000)</pre>
```

La fonction $\mathsf{test_time}()$ permet de mesurer le temps d'exécution d'une évaluation de la fonction M.

```
library("microbenchmark")
test_time <-function(points_nb) {
 X <- X_csr(points_nb)
 microbenchmark(X_to_M(X), times = 4L) %>%
   pull("time")
X_sizes %>%
  sapply(test_time) %>%
  as_tibble() %>%
                      everything()) %>%
  pivot_longer(cols =
  rename(Size = name) %>%
  group_by(Size) %>%
  summarise(Time = mean(value) / 1E9, sd = sd(value) / 1E9) %>%
  mutate(
   Size = as.double(
      plyr::mapvalues(
        .$Size,
       from = paste0("V",seq_along(X_sizes)),
to = X_sizes
```

```
) -> M_time
M_time %>%

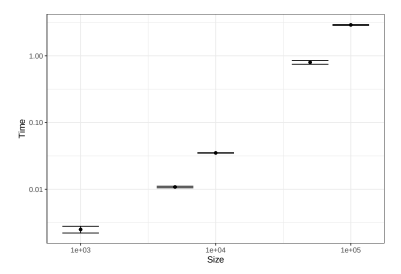
ggplot(aes(x = Size, y = Time)) +

geom_point() +

geom_errorbar(aes(ymin = Time - sd, ymax = Time + sd)) +

scale_x_log10() +

scale_y_log10()
```



Le temps de calcul est lié à la taille du jeu de points par une loi puissance.

```
# Model
M_time %>%
  mutate(logTime = log(Time), logSize = log(Size)) ->
  M_time_log
M_time_lm <- lm(logTime ~ logSize, data = M_time_log)
summary(M_time_lm)</pre>
```

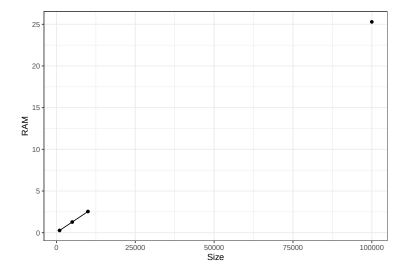
```
##
## Call:
## lm(formula = logTime ~ logSize, data = M_time_log)
## Residuals:
                2
##
                        3
## 0.5549 -0.5312 -0.4546 0.1194 0.3116
##
              Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                         1.4276 -12.26 0.00117
0.1497 10.59 0.00180
## (Intercept) -17.4967
## logSize
                1.5852
## (Intercept) **
## logSize
## Signif. codes:
## 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 0.5502 on 3 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.9739, Adjusted R-squared: 0.9653
## F-statistic: 112.1 on 1 and 3 DF, p-value: 0.001799
```

Le temps de calcul augmente moins vite que le carré du nombre de points. Il peut être estimé très précisément ($R^2 = 0.97$) par la relation $t = t_0(n/n_o)^p$ où t est le temps estimé pour n points connaissant le temps t_0 (ex. : 2.9) pour n_0 points (ex. : 100000) et p la relation de puissance (1.59).

5.2 Mémoire

La mémoire utilisée est évaluée pour les mêmes tailles de données.

```
# RAM
library("profmem")
test_ram <-function(points_nb) {
    X <- X_csr(points_nb)
    profmem(X_to_M(X)) %>%
        pull("bytes") %>%
        sum()
}
samply(X_sizes, test_ram) %>%
    tibble(Size = X_sizes, RAM = . / 2^20) ->
    M_ram
M_ram %>%
ggplot(aes(x = Size, y = RAM)) +
    geom_point() +
    geom_line()
```



La mémoire nécessaire (en Mo) augmente linéairement avec le nombre de points et n'est jamais critique pour des tailles de jeux de points traitables dans des temps raisonnables.

```
# Model
lm(RAM ~ Size, data = M_ram) %>% summary()

##
## Call:
## lm(formula = RAM ~ Size, data = M_ram)
##
## Residuals:
```

```
## -8.921e-05 -2.579e-04 3.704e-04 -2.325e-05
##
## Coefficients:
##
               Estimate Std. Error t value
## (Intercept) 1.541e-02 1.993e-04
                                      77.33
              2.527e-04 3.961e-09 63801.01
## Size
##
              Pr(>|t|)
## (Intercept) 0.000167 ***
              2.46e-10 ***
## Size
##
## Signif. codes:
## 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 0.0003257 on 2 degrees of freedom
    (1 observation deleted due to missingness)
                           1, Adjusted R-squared:
## Multiple R-squared:
## F-statistic: 4.071e+09 on 1 and 2 DF, p-value: 2.457e-10
```

La mémoire utilisée par les objets Dtable pour le calcul de M à partir d'une matrice de distance est bien supérieure : c'est celle d'une matrice numérique, de l'ordre de 8 octets fois le nombre de points au carré, soit 800 Mo pour 10000 points seulement.

6 Conclusion

Le temps de calcul de M est de l'ordre de 6 secondes pour un jeu de 100 000 points sur un ordinateur portable (processeur Intel i7-1360P 2.20 GHz), et nécessite 25 Mo de RAM. Le calcul d'un intervalle de confiance à partir de 1000 simulations prend donc moins de deux heures.

Pour un jeu de cinq millions de points, le temps de calcul attendu est $6\times50^{1.8}=6860$ secondes, près de deux heures. 1000 simulations nécessiteraient alors environ trois mois.

Le calcul des distances est parallélisé : un serveur de calcul augmente drastiquement la performance.

Le calcul exact se justifie donc pleinement pour des données de l'ordre de 10^5 points : quelques heures suffisent à calculer des intervalles de confiance.

Au-delà, l'approximation de la localisation permet de ramener la taille du jeu de points à celle du nombre de localisations retenues. Le prix à payer est l'absence d'information à l'échelle des unités géographiques élémentaires (les cellules de la grille ici), et une précision dégradée jusqu'à environ 5 fois cette échelle dans le pire des cas, c'est-à-dire l'absence de structure spatiale.

Références

Marcon, E. and F. Puech (2010). Measures of the geographic concentration of industries: Improving distance-based methods. *Journal of Economic Geography* 10(5), 745–762.

Marcon, E., S. Traissac, F. Puech, and G. Lang (2015). Tools to characterize point patterns: dbmss for R. *Journal of Statistical Software* 67(3), 1–15.

Tidu, A., F. Guy, and S. Usai (2023, November). Measuring Spatial Dispersion : An Experimental Test on the M-Index. $Geographical\ Analysis$, gean.12381.