Министерство науки и высшего образования Российской Федерации Новосибирский государственный технический университет Кафедра теоретической и прикладной информатики

$oldsymbol{\Pi}$ ланирование и анализ эксперимента Лабораторная работа $N\!\!\!\!^{\circ}2$

Факультет: ФПМИ Группа: ПМ-63

Студенты: Кожекин М.В.

Майер В.А. Назарова Т.А. Утюганов Д.С.

Вариант: 9(1)

Новосибирск

1. Цель работы

Изучить алгоритмы, используемые при построении непрерывных оптимальных планов эксперимента.

2. Задание

- 1. Изучить условия оптимальности планов эксперимента и алгоритмы синтеза непрерывных оптимальных планов эксперимента.
- 2. Разработать программу построения непрерывных оптимальных планов эксперимента, реализующую последовательный или комбинированный алгоритм. Применить программу для построения оптимального плана для тестового примера из варианта заданий. Для отчета предусмотреть выдачу на печать протокола решения по итерациям. При большом числе итераций предусмотреть вывод протокола с некоторой дискретностью.
- 3. Оформить отчет, включающий в себя постановку задачи, протокол решения, графическое изображение начального плана и полученного оптимального плана, а также текст программы.
 - 4. Защитить лабораторную работу.

3. Анализ

Задана двухфакторная модель на квадрате [-1, 1].

$$y = \Theta_0 + \Theta_1 \cdot x_1 + \Theta_2 \cdot x_2 + \Theta_3 \cdot x_1 \cdot x_2 + \Theta_4 \cdot x_1^2 + \Theta_5 \cdot x_2^2$$

Начальный план - полный двухфакторный эксперимент из 25 точек, на уровнях -1, -0.5, 0, +0.5, +1, веса равны 1/25. Строить D-оптимальные планы. Последовательный алгоритм.

Алгоритм последовательного алгоритма синтеза непрерывного оптимального плана:

- 1. Выбирается невырожденный начальный план ε^0 . Номер итерации s=0.
- 2. Отыскивается точка глобального эстремума x^s :

$$x^s = arg\min_{x \in \hat{X}} \max_{x \in \hat{X}} \varphi(x, \varepsilon^s),$$
 где $\varphi(x, \varepsilon) = f^T(x) \frac{d\Phi[M(\varepsilon)]}{dM(\varepsilon)} f(x)$

3. Проверяется приближенное выполнение необходимых и достаточных условий оптимальности планов

$$\left| - \min_{x \in \hat{X}} \max_{x \in \hat{X}} \varphi(x, \varepsilon^s) + trM(\varepsilon^s) \frac{d\Phi[M(\varepsilon)]}{dM(\varepsilon)} \right| \le \delta$$

Если условие выполнено, то работа алгоритма прекращается. В противном случае осуществляется переход на шаг 4.

4. Составляется план

$$\varepsilon^{s+1} = (1 - \alpha^s)\varepsilon^s + \alpha^s \varepsilon(x^s)$$

где $\alpha \in (0,1)$, $\varepsilon(x^s)$ - план, состоящий из одной точки x^s .

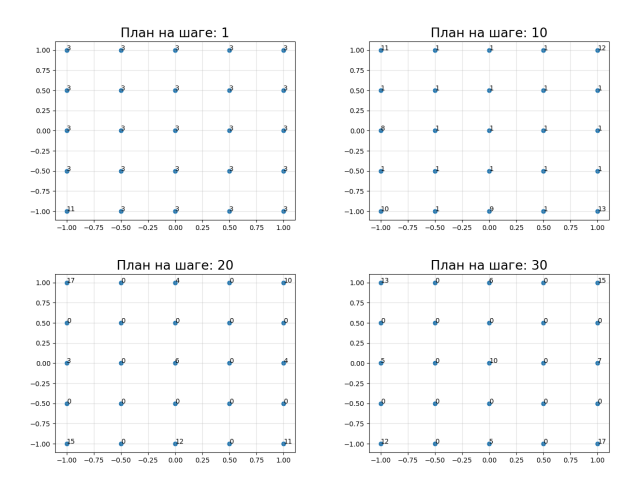
- 5. Величина $\Psi[M(\varepsilon^{s+1})]$ сравнивается с величиной $\Psi[M(\varepsilon^s)]$:
- а) если $\Psi[M(\varepsilon^{s+1})] \ge \Psi[M(\varepsilon^s)],$ то величина α^s уменьшается в γ раз и повторяются шаги 4-5;
- б) если имеет место обратное неравенство, то s замется на s+1 и происходит переход на $\max 2$.

В конце происходит процедура "очистки" плана. 1. Точки, тяготеющие к одной из групп, объединяются по правилу $p_j^s = \sum_k = 1^l p_{j_k}^s, x_j^s = 1/p_j^s \sum_k = 1^l x_{j_k}^s p_{j_k}^s$

2. Точки с малыми весами, не тяготеющие ни к одной из групп, указанных в 4), выбрасываются. Их веса распределяются между остальными точками

4. Визуализация работы алгоритма

На каждой точке спектра плана указан её вес в процентах:



Как видно решение сходится к плану, с координатами точек [-1, 0, 1].

5. Исходный код программы

lab2.py

```
import matplotlib.pyplot as plt
import numpy as np
₃ import pandas as pd
  from numpy.linalg import det, inv
  pd.set_option('precision', 2)
  n = 25 # число точек сетки
         # число параметров a + b*x + c*y + d*x*y + e*x^2 + f*y^2
  m = 6
          # число переменных 2: (х,у)
  def f(theta, x):
12
       return theta[0] + \
13
                theta[1]*x[0] + \setminus
                theta[2]*x[1] + \
15
               theta[3]*x[0]*x[1] + \
16
                theta[4]*x[0]**2 + \
17
               theta[5]*x[1]**2
19
  def f vector(x):
20
      return np.array([
21
           [1],
           [x[0]],
23
           [x[1]],
24
           [x[0]*x[1]],
           [x[0]**2],
           [x[1]**2]
27
      ])
28
29
  def f_vector_T(x):
       return np.array([
31
           1,
32
33
           x[0],
           x[1],
           x[0]*x[1],
35
           x[0]**2,
           x[1]**2
38
       ])
39
40
41
43
  class Lab2():
44
      Класс для 2 лабораторной работы
46
      Для стандартизации все критерии ищут минимальное значение
47
48
           __init__(self):
''' Выделение памяти под массивы '''
50
           self.x = np.ndarray((n, k))
51
           self.p = np.ndarray(n)
           self.new_x = np.ndarray((n, k))
           self.new_p = np.ndarray(n)
54
           self.M = np.ndarray((m, m))
55
           self.alpha = 1 / n
```

```
self.gamma = 2
           self.max_iter_s = 30
58
           self.max_iter_alpha = 20
59
60
       def generate_initial_guess(self):
61
            ''' Задаём начальное приближение '''
62
           t = np.linspace(-1, 1, 5)
63
           i = 0
64
           for x1 in t:
                for x2 in t:
                    self.x[i] = np.array([x1, x2])
67
                    i+=1
68
           self.p = np.full(n, 1/n)
       def fi(self, x):
71
            ''' Значение функции fi в точке х '''
           return f_vector_T(x) @ self.D @ f_vector(x)
74
       def max fi(self):
75
            ''' Поиск максимального значения fi '''
76
           \max fi = -9000
77
           for point in self.x:
78
                fi = self.fi(point)
                if fi > max_fi:
81
                    max_fi = fi
           return max_fi
82
83
       def is_plan_optimal(self):
84
           Проверяем выполнение необходимых и достаточных
86
           условий оптимальности планов
87
           max_fi = self.max_fi()
89
           delta = 0.01 * abs(max_fi)
90
           if abs(-max_fi + np.trace(self.M @ self.D)) <= delta:</pre>
91
92
                return True
           else:
93
                return False
94
95
       def clear_plan(self):
           ''' Процедура очистки плана
97
           global n
98
99
           t = np.linspace(-1, 1, 5)
           i = 0
101
           for x1 in t:
102
                for x2 in t:
                    self.new_x[i] = np.array([x1, x2])
                    i+=1
105
           self.new_p = np.zeros(25)
106
107
           for point, weigth in zip(self.x, self.p):
                for i in range(5):
109
                    for j in range(5):
110
                         a = point
                         b = self.new_x[i*5+j]
                         if a[0]==b[0] and a[1]==b[1]:
113
                             self.new_p[i*5+j] += weigth
114
           self.x = np.copy(self.new_x)
115
           self.p = np.copy(self.new_p)
116
```

```
n = 25
117
118
       def calc new point(self):
119
           ''' Выбираем новую точку плана '''
120
           max_fi = -9000
           new_point = self.x[0]
122
           for point in self.x:
123
                fi = self.fi(point)
124
                if fi > max_fi:
                    max_fi = fi
                    new_point = point
127
           return new_point
128
       def add_new_point(self):
130
           ''' Добавляем в план новую точку х_s
131
           global n
           n += 1
           x s = self.calc new point()
134
           self.x = np.append(self.x, [x_s], axis=0)
135
           self.p = np.append(self.p * (1 - self.alpha), self.alpha)
136
       def draw plan(self, iteration):
138
           ''' Отрисовка весов плана эксперимента '''
           x, y = np.hsplit(self.x, 2)
           plt.scatter(x, y)
           for i, txt in enumerate(self.p):
                plt.annotate(str(int(txt*100)), (x[i], y[i]))
143
           plt.title('План на шаге: ' + str(iteration), fontsize=19)
144
           # plt.xlabel('X', fontsize=10)
           # plt.ylabel('Y', fontsize=10)
146
           # plt.tick_params(axis='both', labelsize=8)
147
           plt.grid(alpha=0.4)
           plt.savefig('report/plan' + str(iteration) + '.png')
           plt.clf()
150
151
       def sequential_algorithm(self):
152
153
           Последовательный алгоритм синтеза непрерывного
154
           оптимального плана эксперимента
155
           self.generate initial guess()
157
           do calc = True
158
           i = 0
           while do_calc == True and i < self.max_iter_s:</pre>
161
                flag = 0
162
                self.alpha = 1 / n
                self.build_matrix_M()
                self.build_matrix_D()
165
                psi = self.calc_D()
166
                self.add_new_point()
                psi_next = self.calc_D()
169
                # Уменьшаем шаг, если метод расходится
                while psi_next >= psi and flag < self.max_iter_alpha:</pre>
                    flag += 1
                    self.alpha /= self.gamma
173
                    psi = psi_next
174
                    self.add_new_point()
175
                    psi_next = self.calc_D()
176
```

```
print(i+1, flag)
                self.clear_plan()
                self.draw_plan(i+1)
179
                do_calc = not self.is_plan_optimal()
180
                # if i % 21 == 0:
                #
                      pass
182
                i += 1
183
184
       def build_matrix_M(self):
            ''' Построение информационной матрицы М '''
186
            # print(self.x)
187
           # print(self.p)
188
            self.M = np.zeros((m, m))
            for i in range(n):
190
                self.M += self.p[i] * f_vector(self.x[i]) * f_vector_T(self.x[i])
191
192
       def build_matrix_D(self):
            ''' Построение дисперсионной матрицы D '''
194
            self.D = inv(self.M)
195
196
       def calc_D(self):
198
           Критерий D - оптимальности. (D - determinant)
199
           Эллипсоид рассеивания имеет минимальный объём
201
            return np.log(det(self.M))
202
203
204
206
207
208
209 12 = Lab2()
210 12.sequential_algorithm()
```