

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

Планирование и анализ эксперимента

Лабораторная работа №2

Факультет:	ФПМИ
Группа:	ПМ-63
Студенты:	Кожекин М.В. Майер В.А. Назарова Т.А. Утюганов Д.С.
Вариант:	9(1)

Новосибирск

2020

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 экстремума x^s :

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

3. Проверяется приближенное выполнение необходимых и достаточных условий оптимальности планов

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

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 $\Psi[M(\varepsilon^{s+1})] \geq \Psi[M(\varepsilon^s)]$, то величина α^s уменьшается в γ раз и повторяются шаги 4-5;

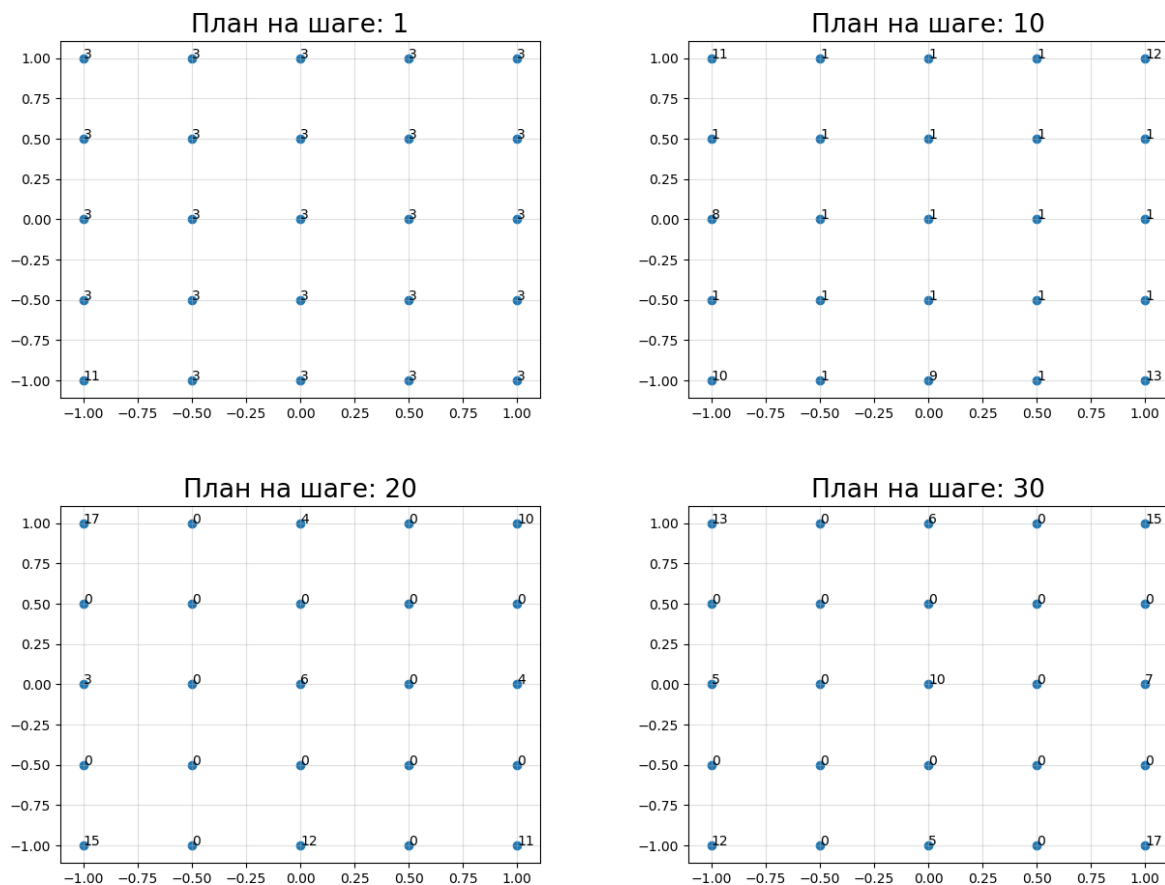
б) если имеет место обратное неравенство, то s заменяется на $s+1$ и происходит переход на шаг 2.

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

```
1 import matplotlib.pyplot as plt
2 import numpy as np
3 import pandas as pd
4 from numpy.linalg import det, inv
5
6
7 pd.set_option('precision', 2)
8 n = 25 # число точек сетки
9 m = 6 # число параметров  $a + b*x + c*y + d*x*y + e*x^2 + f*y^2$ 
10 k = 2 # число переменных 2: (x,y)
11
12 def f(theta, x):
13     return theta[0] + \
14         theta[1]*x[0] + \
15         theta[2]*x[1] + \
16         theta[3]*x[0]*x[1] + \
17         theta[4]*x[0]**2 + \
18         theta[5]*x[1]**2
19
20 def f_vector(x):
21     return np.array([
22         1,
23         x[0],
24         x[1],
25         x[0]*x[1],
26         x[0]**2,
27         x[1]**2
28     ])
29
30 def f_vector_T(x):
31     return np.array([
32         1,
33         x[0],
34         x[1],
35         x[0]*x[1],
36         x[0]**2,
37         x[1]**2
38     ])
39
40
41 #
42 #
43 #
44 class Lab2():
45     '''
46     Класс для 2 лабораторной работы
47     Для стандартизации все критерии ищут минимальное значение
48     '''
49     def __init__(self):
50         ''' Выделение памяти под массивы '''
51         self.x = np.ndarray((n, k))
52         self.p = np.ndarray(n)
53         self.new_x = np.ndarray((n, k))
54         self.new_p = np.ndarray(n)
55         self.M = np.ndarray((m, m))
56         self.alpha = 1 / n
```

```

57     self.gamma = 2
58     self.max_iter_s = 30
59     self.max_iter_alpha = 20
60
61     def generate_initial_guess(self):
62         ''' Задаём начальное приближение '''
63         t = np.linspace(-1, 1, 5)
64         i = 0
65         for x1 in t:
66             for x2 in t:
67                 self.x[i] = np.array([x1, x2])
68                 i+=1
69         self.p = np.full(n, 1/n)
70
71     def fi(self, x):
72         ''' Значение функции fi в точке x '''
73         return f_vector_T(x) @ self.D @ f_vector(x)
74
75     def max-fi(self):
76         ''' Поиск максимального значения fi '''
77         max-fi = -9000
78         for point in self.x:
79             fi = self.fi(point)
80             if fi > max-fi:
81                 max-fi = fi
82         return max-fi
83
84     def is-plan-optimal(self):
85         '''
86         Проверяем выполнение необходимых и достаточных
87         условий оптимальности планов
88         '''
89         max-fi = self.max-fi()
90         delta = 0.01 * abs(max-fi)
91         if abs(-max-fi + np.trace(self.M @ self.D)) <= delta:
92             return True
93         else:
94             return False
95
96     def clear-plan(self):
97         ''' Процедура очистки плана '''
98         global n
99
100         t = np.linspace(-1, 1, 5)
101         i = 0
102         for x1 in t:
103             for x2 in t:
104                 self.new_x[i] = np.array([x1, x2])
105                 i+=1
106         self.new_p = np.zeros(25)
107
108         for point, weight in zip(self.x, self.p):
109             for i in range(5):
110                 for j in range(5):
111                     a = point
112                     b = self.new_x[i*5+j]
113                     if a[0]==b[0] and a[1]==b[1]:
114                         self.new_p[i*5+j] += weight
115         self.x = np.copy(self.new_x)
116         self.p = np.copy(self.new_p)

```

```

117         n = 25
118
119     def calc_new_point(self):
120         ''' Выбираем новую точку плана '''
121         max_fi = -9000
122         new_point = self.x[0]
123         for point in self.x:
124             fi = self.fi(point)
125             if fi > max_fi:
126                 max_fi = fi
127                 new_point = point
128         return new_point
129
130     def add_new_point(self):
131         ''' Добавляем в план новую точку x_s '''
132         global n
133         n += 1
134         x_s = self.calc_new_point()
135         self.x = np.append(self.x, [x_s], axis=0)
136         self.p = np.append(self.p * (1 - self.alpha), self.alpha)
137
138     def draw_plan(self, iteration):
139         ''' Отрисовка весов плана эксперимента '''
140         x, y = np.hsplit(self.x, 2)
141         plt.scatter(x, y)
142         for i, txt in enumerate(self.p):
143             plt.annotate(str(int(txt*100)), (x[i], y[i]))
144         plt.title('План на шаре: ' + str(iteration), fontsize=19)
145         # plt.xlabel('X', fontsize=10)
146         # plt.ylabel('Y', fontsize=10)
147         # plt.tick_params(axis='both', labelsize=8)
148         plt.grid(alpha=0.4)
149         plt.savefig('report/plan' + str(iteration) + '.png')
150         plt.clf()
151
152     def sequential_algorithm(self):
153         '''
154         Последовательный алгоритм синтеза непрерывного
155         оптимального плана эксперимента
156         '''
157         self.generate_initial_guess()
158         do_calc = True
159         i = 0
160
161         while do_calc == True and i < self.max_iter_s:
162             flag = 0
163             self.alpha = 1 / n
164             self.build_matrix_M()
165             self.build_matrix_D()
166             psi = self.calc_D()
167             self.add_new_point()
168             psi_next = self.calc_D()
169
170             # Уменьшаем шаг, если метод расходится
171             while psi_next >= psi and flag < self.max_iter_alpha:
172                 flag += 1
173                 self.alpha /= self.gamma
174                 psi = psi_next
175                 self.add_new_point()
176                 psi_next = self.calc_D()

```

```

177         print(i+1, flag)
178         self.clear_plan()
179         self.draw_plan(i+1)
180         do_calc = not self.is_plan_optimal()
181         # if i % 21 == 0:
182         #     pass
183         i += 1
184
185     def build_matrix_M(self):
186         ''' Построение информационной матрицы M '''
187         # print(self.x)
188         # print(self.p)
189         self.M = np.zeros((m, m))
190         for i in range(n):
191             self.M += self.p[i] * f_vector(self.x[i]) * f_vector_T(self.x[i])
192
193     def build_matrix_D(self):
194         ''' Построение дисперсионной матрицы D '''
195         self.D = inv(self.M)
196
197     def calc_D(self):
198         '''
199         Критерий D — оптимальности. (D — determinant)
200         Эллипсоид рассеивания имеет минимальный объём
201         '''
202         return np.log(det(self.M))
203
204
205 #
206 #
207 #
208
209 l2 = Lab2()
210 l2.sequential_algorithm()

```