Московский государственный университет имени М. В. Ломоносова



Факультет Вычислительной Математики и Кибернетики Кафедра Математических Методов Прогнозирования

КУРСОВАЯ РАБОТА СТУДЕНТА 317 ГРУППЫ

« Сравнительный анали	з методов оыстрого поиска	
ближайш	их соседей»	
	Выполнил:	
	студент 3 курса 317 группы	
	Федоров Илья Сергеевич	
	Научный руководитель:	
	д.ф-м.н., профессор	
	Дьяконов Александр Геннадьевич	
Заведующий кафедрой		
Математических Методов		
Прогнозирования, академик РАН	Ю. И. Журавлён	
К защите допускаю	К защите рекомендую	
«» 2020 г.	«» 2020 г	

Содержание

1	Вве	Введение	
	1.1	Определения и обозначения	ę
	1.2	Обзор литературы	4
2	Обз	вор существующих методов поиска ближайших соседей	4
	2.1	Прямое вычисление матрицы попарных расстояний	4
	2.2	Древовидные структуры данных	6
	2.3	Неэффективность деревьев в пространствах высокой размерности	11
	2.4	Приближенные методы	14
	2.5	Приближенные методы: LSH	14
	2.6	Приближенные методы: FAISS	16
	2.7	Приближенные методы: HNSW	16
3	Вы	числительные эксперименты	16
	3.1	Исходные данные и условия эксперимента	16
	3.2	Результаты эксперимента	16
	3.3	Обсуждение и выводы	16
4	Зак	тючение	17

Аннотация

Todo

1 Введение

Одним из наиболее простых и естественных методов машинного обучения является метод ближайшего соседа. Имея набор данных, представленных в виде точек в некотором многомерном пространстве, целевая величина (будь то класс или вещественное число) прогнозируется по значениям отклика на к ближайших к запросу точках из исходного набора данных. В то время как существует множество различных подходов к усреднению данных к значений, наиболее вычислительно затратной частью алгоритмов подобного типа является именно поиск ближайших соседей. Действительно, в современных задачах объемы данных достигают колоссальных размеров, что делает алгоритмы, основанные на полном переборе, неэффективными. Задача поиска ближайших к запросу точек в некотором наборе данных встречается не только в задачах прогнозирования. Примерами приложений также могут служить задачи поиска дубликатов в больших объемах данных (или «почти» дубликатов), поиска похожих изображений и текстов. Целью данной работы является обзор современных подходов к решению задачи поиска ближайших соседей и её вариаций, а также сравнительный анализ эффективности тех или иных методов её решения в зависимости от особенностей пространства, в котором расположены данных. В исследовании представлены как классические подходы, основанные на формировании некоторых дополнительных структур данных, так и наиболее современные «приближенные» методы.

1.1 Определения и обозначения

Формализуем постановку задачи. Основным объектом нашего изучения будет пространство признаков вместе с функцией расстояния $\mathbb{X}=(\mathbb{R}^n,d)$. Важно заметить, что функция d в приложениях довольно часто может не удовлетворять формальному определению метрики, однако даже в этом случае в данной работе подобные функции, допуская некоторую вольность, будут называться метриками. К примеру, широко используемое в анализе текстов косинусное расстояние $d(x,y)=1-\frac{\langle x,y\rangle}{\|x\|\|y\|}$ не удовлетворяет неравенству треугольника. В данной работе в большинстве случаев будет использоваться евклидовая метрика и описанное выше косинусное расстояние.

Будем обозначать $X \in \mathbb{R}^{l \times n}$ матрицу для выборки точек из \mathbb{X} , где строки соответствуют объектам, а столбцы признаками. Формально задача поиска к ближайших соседей ставится следующим образом: имея множество объектов X из пространства \mathbb{X} и запрос $q \in \mathbb{X}$, нужно найти в X к ближайших к q точек по метрике d. Более подробно, если посчитать расстояния между q и всеми объектами из X, а потом расположить их в отсортированном порядке

$$d(x_{i_1}, q) \le d(x_{i_2}, q) \le \ldots \le d(x_{i_l}, q),$$

то алгоритм должен выдать k объектов с минимальными расстояниями: $x_{i_1}, x_{i_2}, \ldots, x_{i_k}$.

Как мы увидим далее, большинство современных методов быстрого поиска ближайших соседей на самом деле решают описанную выше задачу с некоторыми ослаблениями, что в сущности приводит к задаче «приближенного» поиска ближайших соседей. Эта задача не имеет общепризнанной формальной постановки, разные авторы могут по-разному понимать её. К примеру, довольно распространенной постановкой задачи является следующая формулировка: имея набор точек X из $\mathbb X$, запрос $q \in \mathbb X$, а также параметр $c \geq 1$, если существует точка $x \in X$, такая что $d(x,q) \leq r$, алгоритм должен вернуть точку $x^* \in X$, такую что $d(x^*,q) \leq cr$. В дальнейшем при описании конкретных методов, мы будем уточнять, какую именно задачу приближенного поиска ближайших соседей они решают.

1.2 Обзор литературы

todo, напишу после основной части

2 Обзор существующих методов поиска ближайших соседей

2.1 Прямое вычисление матрицы попарных расстояний

Самым простым и распространенным способом поиска ближайших соседей является прямой перебор. Имея набор данных X и запрос q, мы вычисляем расстояния между каждым объектом $x \in X$ и q. После этого полученные расстояния сорти-

руются, и алгоритм выдает k объектов из X, имеющих наименьшие расстояния до q.

Оценим вычислительную сложность такого алгоритма. Заметим, что для вычисления евклидового или косинусного расстояния между двумя объектами размерности n нужно совершить порядка n операций. Отсюда получаем, что сложность вычисления расстояний $\mathcal{O}(nl)$ (в наших обозначениях l – число объектов). Далее требуется отсортировать полученный массив, что займет $\mathcal{O}(l\log(l))$ операций. Наконец, останется совершить $\mathcal{O}(k)$ операций для выдачи результата. Учитывая, что $k \leq l$, получим итоговую сложность: $\mathcal{O}(nl+l\log(l))$. Однако на практике данную сложность можно улучшить. Дело в том, что обычно $k \ll l$, а значит бо́льшая часть информации из отсортированного массива нам не нужна. Поэтому вместо сортировки можно использовать более эффективные алгоритмы для поиска k наименьших чисел в массиве. Например, это можно сделать с помощью структуры данных под названием куча. Имея массив из l элементов, можно построить кучу за $\mathcal{O}(l)$, а далее вытащить из неё k минимальных элементов за $\mathcal{O}(\log(l))$ каждый. Получаем сложность поиска k минимальных чисел в массиве $\mathcal{O}(l+k\log(l))$. Учитывая, что $k \ll l$, вторым слагаемым можно пренебречь, и оценить итоговую сложность всего алгоритма в $\mathcal{O}(nl)$.

Данный алгоритм вполне эффективен и применим, если объем данных и запросов не слишком велик. К примеру, в соревнованиях по машинному обучению довольно часто встречаются наборы данных размером порядка 10^5-10^6 размерности около 100. Имея обучающую выборку размером 10^6 размерности 100, а также тестовую выборку размером 2×10^6 , алгоритм прямого перебора будет работать около 13 часов на 8-ядерном процессоре. Это вполне приемлимо, если требуется решить задачу для конкретной тестовой выборки. Однако данный алгоритм обладает рядом существенных недостатков. Во-первых, если поиск ближайших соседей проводится для решения какой-то задачи машинного обучения, то все вычисления проводятся непосредственно в момент предсказания целевой величины. Поскольку алгоритм никак не обучается, его ценность с точки зрения производительности существенно падает, так как при каждом предсказании производится набор вычислений, сопоставимый по объему с обучением какого-то другого алгоритма, который, обучившись лишь единожды, может очень быстро выдавать ответы (например, линейная или логистиче-

ская регрессия). Во-вторых, если данных становится действительно много (скажем, больше 10^{10}), то для хоть сколько-то большой тестовой выборки уже требуется колоссальное количество времени для вычислений. Современные компьютеры могут выполнять примерно 10^8 операций в секунду, поэтому для обучающей выборки размером 10^{10} (вполне реальная цифра для больших компаний), тестовой выборки размером 10^3 , размерности пространства 10 такое вычисление займет $\frac{10^{10}\times10^3\times10}{10^8}$ секунд ≈ 278 часов ≈ 12 дней. Безусловно, эти цифры можно сократить, используя специализированные архитектуры компьютеров и многопоточность, однако представленные два недостатка данного алгоритма в совокупности ставят под сомнение его использование в промышленных масштабах.

2.2 Древовидные структуры данных

Большой класс алгоритмов для быстрого поиска ближайших соседов основан на идее разбиения признакового пространства на области, которые объединяются в различные структуры данных, позволяющие выполнять поиск ближайших соседей для новых запросов быстрее.

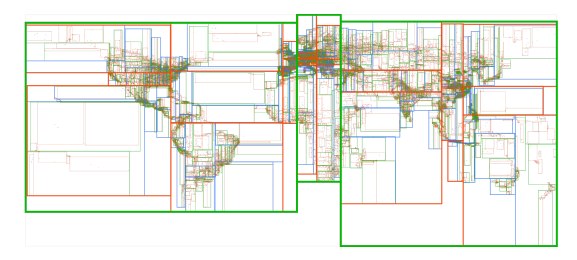


Рис. 1: Пример разбиения данных на плоскости с помощью R-Tree

Большинство алгоритмов из данного класса сначала осуществляют предварительную обработку исходного набора данных, строя древовидные структуры, состоящие из областей разбиений. Далее, при поступлении очередного запроса, используется информация, полученная на первом этапе. Таким образом, важное отличие таких

алгоритмов от метода прямого перебора заключается в том, что теперь мы имеем некоторый разделенный интерфейс, состоящий из двух методов: построение дерева и запрос. Это позволяет нам по отдельности оценивать вычислительные сложности для этих двух операций. Это может иметь важную роль, к примеру, если в решаемой практической задаче не так существенно, сколько займет первичная обработка данных, но требуется высокая скорость обработки новых запросов.

Перечислим наиболее популярные алгоритмы поиска ближайших соседей, основанные на древовидных структурах данных:

KD - Tree BSP - Tree Quadtree

• R - Tree

дробную реализацию KD - Tree.

Стоит отметить, что некоторые из этих структур данных предназначенны для работы с данными какой-то фиксированной размерности. Например, В - Tree работает для одномерных данных, а Quadtree – для двумерных. На практике наиболее часто встречаются алгоритмы KD - Tree и Ball - Tree, поскольку они включены в самые известные библиотеки для машинного обучения. Рассмотрим в качестве примера по-

• B - Tree

Приведем возможную реализацию KD - Tree на псевдокоде. Сначала рассмотрим операцию построения дерева.

```
1: procedure BUILDNODE(\Omega)
 2:
         if |\Omega| \leq n_{min} then
              self.objects = \Omega
 3:
         else
 4:
              self.pivot feature idx = \operatorname{argmax} \mathbb{D}[x^i]
 5:
             self.threshold = median(x^{self.pivot}_{feature\_idx})
 6:
             \text{self.left} = \text{BuildNode}(\{ \ x_k \in \Omega \ | \ x_k^{self.pivot\_feature\_idx} < self.threshold \ \})
 7:
             self.right = BuildNode(\{ x_k \in \Omega \mid x_k^{self.pivot\_feature\_idx} \ge self.threshold \})
 8:
         end if
 9:
10: end procedure
```

Таким образом, метод разбивает набор данных по медиане признака с наибольшей дисперсией на две части и рекурсивно применяется к каждой из них. Полученные деревья считаются сыновьями данной вершины. Рекурсия прекращается, когда набор данных становится достаточно небольшим по размеру. Отметим, что различных источниках можно найти немного отличающиеся реализации данной операции, однако приведенный вариант хорош тем, что приводит к достаточно сбалансированному дереву.

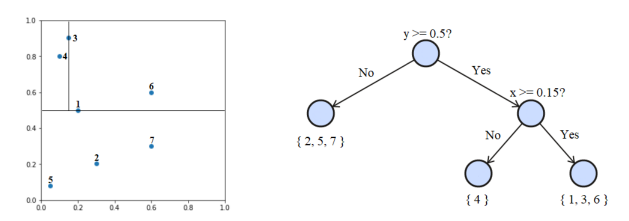


Рис. 2: Пример построенного KD-Tree, $n_{min} = 3$

Операция запроса в KD - деревьях работает по следующему принципу: сначала устанавливается лист, соответствующей области разбиения, содержащей запрос. Вычисляется ближайший к запросу сосед среди точек в этом листе. Далее начинается восходящий по структуре дерева поиск ближайших соседей в соседних областях. А именно, если расстояние от запроса к прямоугольнику, который является другим сыном родителя листа, в котором находится запрос, меньше, чем расстояние до текущего ближайшего соседа, то алгоритм проверяет эту область на наличие ещё более близких соседей. Далее алгоритм поднимается на одну вершину вверх по дереву и выполняет те же действия. На рисунке 3 представлена иллюстрация к описанному алгоритму. Красная и синияя области – это листья в KD - дереве, черная область – их родитель, зеленые точки – исходный набор данных, черная точка - запрос. Ближайшей точкой в красной области является точка под номером 1, однако точка 3 находится ближе к запросу, поэтому алгоритм проверяет «братские» области к тем, в которых расположен запрос.

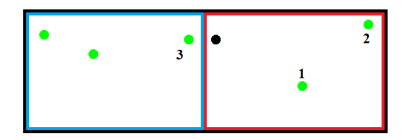


Рис. 3: Иллюстрация к операции запроса в KD - дереве

Приведем реализацию операциии запроса на псевдокоде. Данный код был взят из [1]

```
1: procedure MAKEQUERY(Tree, Query)
2:
      // Поиск листа
      CURRENT NODE = root node of Tree
3:
      while CURRENT_NODE is not leaf node do
4:
         pivot = Query^{CURRENT\_NODE.pivot\_feature\_idx}
5:
         \mu = \text{CURRENT\_NODE.threshold}
6:
         if pivot \leq \mu then
7:
            CURRENT\_NODE = CURRENT\_NODE.left
8:
         else
9:
            CURRENT_NODE = CURRENT_NODE.right
10:
         end if
11:
         ascendant_search(CURRENT_NODE)
12:
      end while
13:
14: end procedure
```

```
1: procedure ASCENDANT_SEARCH(CURRENT_NODE)
2:
      // Восходящий поиск
     mark CURRENT_NODE as checked
3:
      while not all nodes of Tree checked do
4:
        SIBLING\_NODE = brother node of CURRENT\_NODE
5:
        RECT DIST = distance from Query to rectangle, associated with
6:
   SIBLING_NODE
        if RECT_DIST \geq NN_DIST then
7:
           mark SIBLING_NODE and all its descendants as checked
8:
        else
9:
           NN,NN DIST = check tree(SIBLING NODE)
10:
        end if
11:
        mark SIBLING NODE and PARRENT NODE as checked
12:
        set CURRENT NODE to PARENT NODE
13:
     end while
14:
15: end procedure
```

```
1: procedure CHECK_TREE(CurrentNode, x, NN, NN_Dist)
2:
      if CURRENT NODE is leaf node then
         CURRENT NN = closest object to x from all objects associated with
3:
   CURRENT_NODE
4:
         CURRENT NN DIST = distance from x to CURRENT NN
         \mathbf{if} \ \mathrm{CURRENT} \ \ \mathrm{NN\_DIST} < \mathrm{NN\_DIST} \ \mathbf{then}
5:
            NN = CURRENT NN
6:
            NN DIST = CURRENT NN DIST
 7:
         end if
8:
         return NN, NN_DIST
9:
      else
10:
         for each node NODE from children of CURRENT NODE do
11:
            DIST = distance from x to rectangle of CURRENT NODE
12:
            if NN DIST > DIST then
13:
                mark NODE and all its descendants as checked
14:
            else
15:
                NN,NN DIST = check tree(NODE,x,NN,NN DIST)
16:
            end if
17:
         end for
18:
      end if
19:
20: end procedure
```

2.3 Неэффективность деревьев в пространствах высокой размерности

В предыдущей секции были приведены примеры древовидных структур данных, которые разбивают признаковое пространство на некоторые области, с помощью его ускоряется поиск ближайших соседей. Стоит отметить, что таких структур данных на практике встречается существует огромное количество. К примеру, существующие методы можно оптимизировать, если выбирать правило для разбиения пространства не по одному конкретному признаку, а в направлении первой главной компоненты,

что приведет к более сбалансированным деревьям и ускорению операции запроса [3]. Однако было установлено, что все подобные структуры данных перестают давать преимущство в скорости выполнения запроса с ростом размерности признакового пространства. Более того, этот вопрос был детально исследован, а предыдущее утверждение было строго доказано в [4]. Приведем некоторые ключевые наблюдения из данной статьи (которые в совокупности принято называть проклятием размерности), а также основные результаты.

Наблюдение 1 (Число разбиений). Наиболее простая схема разбиения пространства делит его по каждой размерности на две части. Имея d-мерное пространство, будет существовать 2^d областей разбиения. Если $d \leq 10$ и число объектов имеет порядок около 10^6 , то в разбиениях будет смысл. Однако если d растет, скажем, до 100, то число разбиений будет порядка 10^{30} для числа объектов 10^6 , то подавляющее большинство областей будет пустыми.

Наблюдение 2 (Разреженность данных в пространствах высокой размерности). Рассмотрим d мерный единичный гиперкуб Ω в признаковом пространстве. Рассмотрим запрос получения данных из гиперкуба со стороной l. Тогда вероятность
того, что равномерно распределенная по единичную кубу точка попадет в наш запрос равна

$$P^d[s] = s^d$$

 $\Pi pu\ d=100,\ l=0.95$ эта вероятность будет равна 0.59%. Отметим, что меньший гиперкуб может быть расположен где угодно в Ω . Отсюда можно сделать вывод, что нам сложно найти точки в Ω , пространство является разреженным.

Наблюдение 3 (Сферические запросы). Рассмотрим наибольший сферический запрос $sp^d(Q, 0.5)$, помещающийся в признаковое пространство с центром Q. Вероятность того, что произвольная точка R лежит внутри этого запроса определяется отношением объемов:

$$P[R \in sp^d(Q, \frac{1}{2})] = \frac{Vol(sp^d(Q, \frac{1}{2}))}{Vol(\Omega)} = \frac{\sqrt{\pi^d} \left(\frac{1}{2}\right)^d}{\Gamma(\frac{d}{2} + 1)}$$

Eсли d является четным числом, то это выражение можно упростить до

$$P[R \in sp^d(Q, \frac{1}{2})] = \frac{\sqrt{\pi^d} \left(\frac{1}{2}\right)!}{\left(\frac{d}{2}\right)!}$$

Примеры значений этой вероятности приведены во втором столбце таблицы 1.

Наблюдение 4 (Экспоненциальный рост набора данных). Из значения вероятности из наблюдения 3 можно получить размер набора данных, который необходим, чтобы хотя бы одна точка в среднем попадала в запрос:

$$N(d) = \frac{\left(\frac{d}{2}\right)}{\sqrt{\pi^d} \left(\frac{1}{2}\right)^d}$$

Некоторые значения этого количества в зависимости от d приведены в третьем столбцы таблицы 1.

d	$P[R \in sp^d(Q, 0.5)]$	N(d)
2	0.785	1.273
4	0.308	3.242
10	0.002	401.5
20	2.461×10^{-8}	40631627
40	3.278×10^{-21}	3.050×10^{20}
100	1.868×10^{-70}	5.353×10^{69}

Таблица 1: Проклятие размерности

Исходы из этих наблюдений, а также проведя ряд других исследований, авторы статьи приходят к следующим заключениям.

Вывод 1 (Производительность). Для каждого метода кластеризации и разбиения, существует размерность \widetilde{d} , такая что на наборе данных в признаковом пространстве размерности $d > \widetilde{d}$ алгоритм прямого перебора работает быстрее.

Вывод 2 (Сложность). Вычислительная сложность всех алгоритмов кластеризации и разбиения стремится к $\mathcal{O}(N)$ при увеличении размерности пространства d.

Вывод 3 (Деградация). Для кажедого метода кластеризации и разбиения, существует размерность \widetilde{d} , такая что на наборе данных в признаковом пространстве размерности $d > \widetilde{d}$ в среднем будут перебраны все области разбиения.

В разделе «Вычислительные эксперименты» будет показано, что на практике алгоритмы поиска ближайших соседей перестают быть эффективными (работают столько же времени, как линейный поиск, или даже медленнее его) при d примерно равным 10.

2.4 Приближенные методы

Как было установлено в предыдущей секции, древовидные структуры данных перестают оптимизировать поиск ближайших соседей в пространствах высокой размерности. Однако на практике достаточно часто требуется работать с пространствами высокой размерности. Примерами таких задач могут служить задачи поиска похожих изображений и текстов. Весьма часто возникает необходимость поиска дубликатов среди документов в некотором наборе данных. Оказывается, что существенный прирост производительности в задаче поиска ближайших соседей можно получить, если отказаться от точного её решения и перейти к приближенному. Строго говоря, понятие «приближенное решение» не имеет общепризнанного определения, разные авторы в своих трудах могут уточнять, что именно они понимают под этим. Однако интуиция за этим стоит всегда одинаковая: имея набор данных X и запрос q, алгоритм имеет право выдавать не самого ближайшего соседа из X к q, а «почти ближайшего». Данное ослабление требований делается для существенного повышения скорости работы таких алгоритмов. Кроме того, можно также видеть и дополнительные возможности приближенных методов: к примеру, решая задачу поиска дубликатов среди текстов, мы можем получить «почти дубликаты», то есть тексты, которые немного отличаются, но в сущности являются почти одинаковыми. Рассмотрим классические и наиболее современные методы приближенного поиска ближайших соседей.

2.5 Приближенные методы: LSH

Большой класс алгоритмов приближенного поиска ближайших соседей основывается на отображении исходного признакового пространства в некоторое другое пространство, в котором проверку на схожесть выполнить проще. Такие отображения обычно называются хэш функциями, а сам процесс хэшированием. Аналогии данно-

му процессу можно найти в области обработки естественного языка: векторы-слова, полученные с помощью Опе-Ноt кодирования, превращаются в вектора малой размерности с помощью некоторого отображения, которое проводится таким образом, чтобы выполнялся некоторый критерий. В рассматриваемой нами задаче поиска ближайших соседей требуется найти такое отображение, чтобы близкие в некотором смысле объекты имели похожие хэши, а дальние – достаточно разные (можно заметить, что данная идея является полной противоположность требований к хэшу в криптографии, ведь в этой области требуется, чтобы сходство хэшей не свидетельствовало о схожести исходных данных). Такое хэширование принято называть локально чувствительным хэширование (Locality-sensitive hashing, LSH). Этот алгоритм опирается на существование локально чувствительных хэшей. Приведем формальное определения этого понятия [2].

Определение 1. Семейство \mathcal{H} функций из пространства \mathbb{X} в какое-то пространство $\widetilde{\mathbb{X}}$ называется (R,cR,P_1,P_2) -чувствительным, если $\forall p,q\in\mathbb{X}$

- $ecnu \|p-q\| \leq R$, $mo \mathbb{P}_{\mathcal{H}}[h(q)=h(p)] \geq P_1$
- $ecnu \|p-q\| \ge cR$, $mo \mathbb{P}_{\mathcal{H}}[h(q)=h(p)] \le P_2$

Чтобы такое семейство было полезным, логично потребовать также, чтобы выполнялось неравенство $P_1 > P_2$. Также обратим внимание, что вероятность берется по семейству функций \mathcal{H} с равномерной вероятностной мерой.

Пример 1. Рассмотрим случай, когда $\mathbb{X} = \{0,1\}^d$ - пространство бинарных векторов размерности d, метрика – расстояние Хэмминга (число компонент, в которых два вектора различны). Возъмем в качестве \mathcal{H} набор функций, представляющих собой проекции различных компонент вектора: $h_i(p) = p_i, i \in \overline{1,d}$. Выбирая равномерно функцию h_i из \mathcal{H} , мы будем получать случайную компоненту вектора p. Заметим, что данное семейство является локально-чувствительным: вероятность $\mathbb{P}_{\mathcal{H}}[h(q) = h(p)]$ равна доле совпадающих компонент векторов p и q. Отсюда $P_1 = 1 - \frac{R}{d}$, $P_2 = 1 - \frac{cR}{d}$. Поскольку параметр аппроксимации c > 1, то $P_1 > P_2$.

После выбора семейства функций \mathcal{H} , итоговый хэш (тэг, эмбеддинг) для объекта из исходного пространства обычно получается путем конкатенации значений

нескольких случайным образом выбранных (но при этом фиксированных для данного алгоритма) функций из \mathcal{H} . Пример 1 в сущности иллюстрирует, что обычно в качестве \mathcal{H} берется набор легко вычислимых функций, удовлетворяющих определению. Чаще всего \mathcal{H} выбирается исходя из метрики в пространстве \mathbb{H} . На практике в машинном обучении и анализе данных наиболее часто применяются евклидово расстояние и косинусное расстояние.

2.6 Приближенные методы: FAISS

2.7 Приближенные методы: HNSW

3 Вычислительные эксперименты

Цель данного раздела: продемонстрировать, что предложенная теория работает на практике; показать границы её применимости; рассказать о новых экспериментальных фактах.

Чисто теоретические работы могут вообще не содержать раздела экспериментов (не работает, ну и не надо — зато теория красивая). Кстати, теоретики имеют право не догадываться, где, кому и когда их теории пригодятся.

3.1 Исходные данные и условия эксперимента

Описывается прикладная задача, параметры анализируемых данных (например, сколько объектов, сколько признаков, каких они типов), параметры эксперимента (например, как производился скользящий контроль).

3.2 Результаты эксперимента

Результаты экспериментов представляются в виде таблиц и графиков. Объясняется точный смысл всех обозначений на графиках, строк и столбцов в таблицах.

3.3 Обсуждение и выводы

Приводятся выводы: в какой степени результаты экспериментов согласуются с теорией? Достигнут ли желаемый результат? Обнаружены ли какие-либо факты, не нашедшие объяснения, и которые нельзя списать на «грязный» эксперимент?

Обсуждаются основные отличия предложенных методов от известных ранее. В чем их преимущества? Каковы границы их применимости? Какие проблемы удалось решить, а какие остались открытыми? Какие возникли новые постановки задач?

4 Заключение

В квалификационных работах последний раздел нужен для того, чтобы конспективно перечислить основные результаты, полученные лично автором.

Результатами, в частности, являются:

- Предложен новый подход к...
- Разработан новый метод..., позволяющий...
- Доказан ряд теорем, подтверждающих (опровергающих), что...
- Проведены вычислительные эксперименты..., которые подтвердили / опровергли / привели к новым постановкам задач.

Цель данного раздела: доказать квалификацию автора. Даже беглого взгляда на заключение должно быть достаточно, чтобы стало ясно: автору удалось решить актуальную, трудную, ранее не решённую задачу, предложенные автором решения обоснованы и проверены.

Иногда в Заключении приводится список направлений дальнейших исследований.

Список литературы необходим в любой научной публикации. В дипломной работе он обязателен. Дурным тоном считается: ссылаться на работы только одногодвух авторов (например, себя или шефа); ссылаться на слишком малое число работ; ссылаться только на очень старые работы; ссылаться на работы, которых автор ни разу не видел; ссылаться на работы, которые не упоминаются в тексте или которые не имеют отношения к данному тексту.

Список литературы

- [1] Виктор Китов. Лекционные слайды из курса Математические Методы Распознавания Образов.
- [2] Alexandr Andoni and Piotr Indyk. Near-optimal hashing algorithms for approximate nearest neighbor in high dimensions. *Commun. ACM*, 51(1):117–122, January 2008.
- [3] Mohamad Dolatshah, Ali Hadian, and Behrouz Minaei-Bidgoli. Ball*-tree: Efficient spatial indexing for constrained nearest-neighbor search in metric spaces. 2015.
- [4] Roger Weber, Hans-J. Schek, and Stephen Blott. A quantitative analysis and performance study for similarity-search methods in high-dimensional spaces. 1998.