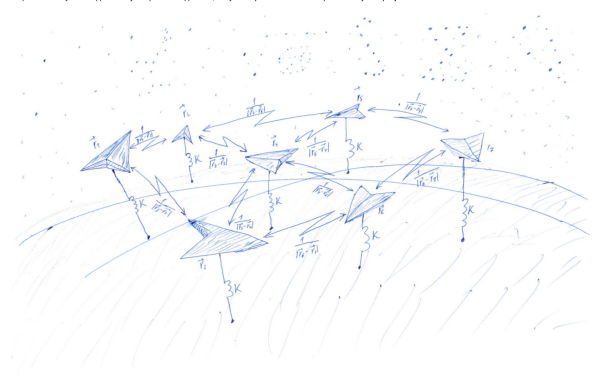
# Равномерное распределение точек на сфере

## Часть 1. Постановка задачи. Расчёт функционала.

Этот текст написан для тех, кто интересуется глубоким обучением, кто хочет использовать разные методы библиотек pytorch и tensorflow для минимизации функции многих переменных, кому интересно научиться превращать последовательно выполняющуюся программу в выполняемые с помощью numpy векторизованные матричные вычисления. А ещё можно научиться делать мультфильм из данных, визуализированных с помощью PovRay и vapory.



### Откуда задача

Каждый минимизирует свой функционал (с) Анонимный датасайнтист

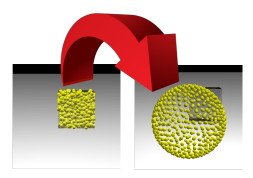
Давайте рассмотрим задачу, в которой мы будем минимизировать довольно сложный функционал, но при этом в любой момент времени сможем видеть, что у нас получилось. Будем искать равномерное распределения по сфере заданного количества \$n\$ точек. Такое распределение бывает нужно акустику для того, чтобы понять, в каком направлении запустить волну в кристалле. Связисту - чтобы узнать как расположить на орбите спутники для достижения наилучшего качества связи. Метеорологу для размещения станций слежения за погодой.

Для некоторых \$n\$ задача решается легко. Например, если \$n=8\$, мы можем взять куб и его вершины будут являться ответом к задаче. Также нам повезёт, если \$n\$ будет равно количеству вершин икосаэдра, додекаэдра или другого платонова тела. В противном случае задача не столь проста.

Для достаточно большого количества точек есть формула с эмпирически подобранными коэффициентами, ещё несколько вариантов -здесь, здесь, здесь, и здесь. Но есть и более универсальное, хотя и более сложное решение, которому посвящена данная статья.

Решим задачу, очень похожую на задачу Томсона (wiki). Разбросаем п точек случайно, а потом заставим их притягиваться к какой-то поверхности, например, к сфере и отталкиваться друг от друга. Притяжение и отталкивание определяются функцией - потенциалом. При минимальном значении потенциальной функции точки будут лежать на сфере наиболее равномерно.

Эта задача очень похожа на процесс обучения моделей machine learning (ML) в ходе которого минимизируется функция потерь. Но датасайнтист обычно смотрит, как уменьшается одно единственное число, а мы сможем наблюдать за изменением картинки. Если у нас всё получится, то мы увидим, как точки, случайно размещённые внутри куба со стороной 1, разойдутся по поверхности сферы:



Благодаря своей простоте, выразительности и способности служить интерфейсом к библиотекам, написанным на других языках, Python широко используется для решения задач машинного обучения. Поэтому примеры кода в этой статье написаны на Python. Для проведения быстрых матричных вычислений будем использовать библиотеку numpy. Для минимизации функции многих переменных - pytorch и tensorflow.

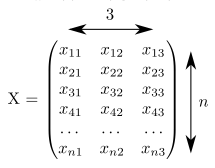
Случайно разбрасываем точки в кубе со стороной 1. Пусть у нас будет 500 точек, а упругое взаимодействие в 1000 раз более значимо, чем электростатическое:

import numpy as np

n = 500

k = 1000 X = np.random.rand(n, 3)

Этот код сгенерировал матрицу \$X\$ размером \$3\times n\$, заполненную случайными числами от 0 до 1:



Будем считать, что каждая строка этой матрицы соответствует одной точке. А в трёх столбцах записаны координаты \$x, y, z\$ всех наших точек.

Потенциал упругого взаимодействия точки с повехностью единичной сферы  $u_1 = k \cdot (1 - r)^2 / 2$ . Потенциал электростатического взаимодействия точек  $p_1 = 1 / r$ . Потенциал складывается из электростатического взаимодействия всех пар точек и упругого взаимодействия каждой точки с поверхностью сферы:  $u_1 = 1 / r$ . Issum \limits  $r_2 = 1 / r$ . Issum \limits  $r_3 = 1 / r$ . Issum \limits  $r_3$ 

В принципе, можно посчитать значение потенциала по этой формуле:

Но есть небольшая беда. Для жалких 2000 точек эта программа будет работать 2 секунды. Гораздо быстрее будет, если мы посчитаем эту величину, используя векторизованные матричные вычисления. Ускорение достигается как за счёт реализации матричных операций с помощью "быстрых" языков fortran и С, так и за счёт использования векторизированных операций процессора, позволяющих за один такт выполнить действие над большим количеством входных данных.

$$X \qquad X^{T} \qquad S = X \cdot X^{T}$$

$$\downarrow \begin{pmatrix} x_{11} & x_{12} & x_{13} \\ x_{21} & x_{22} & x_{23} \\ x_{31} & x_{32} & x_{33} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ x_{p1} & x_{p2} & x_{p3} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ x_{n1} & x_{n2} & x_{n3} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_{11} & x_{21} & \dots & x_{q1} & \dots & x_{n1} \\ x_{12} & x_{22} & \dots & x_{q2} & \dots & x_{n2} \\ x_{13} & x_{23} & \dots & x_{q3} & \dots & x_{n3} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \ddots & p \\ \vdots & p \\ \vdots & p \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ x_{pq} & \vdots & \vdots \\ x_{$$

На диагонали матрицы \$\$\$ стоят квадраты длин векторов \$\vec {г\_p}: s\_{p p} = r\_p^2\$. Зная это, давайте считать полный потенциал взаимодействия. Начнём с расчёта двух вспомогательных матриц. В одной диагональ матрицы \$\$\$ будет повторяться в строках, в другой - в столбцах.

$$\mathbf{d} = \begin{bmatrix} r_1^2, r_2^2, \dots, r_n^2 \end{bmatrix}$$

$$\mathbf{S} = \begin{pmatrix} r_1^2 & & & \\ & r_2^2 & & \\ & & \ddots & \\ & & & r_n^2 \end{pmatrix} q_{-}roll = \begin{pmatrix} r_1^2 & r_1^2 & \dots & r_1^2 \\ r_2^2 & r_2^2 & \dots & r_2^2 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ r_n^2 & r_n^2 & \dots & r_n^2 \end{pmatrix}$$

$$p\_roll = \begin{pmatrix} r_1^2 & r_2^2 & \dots & r_n^2 \\ r_1^2 & r_2^2 & \dots & r_n^2 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ r_1^2 & r_2^2 & \dots & r_n^2 \end{pmatrix}$$

Посмотрим теперь на значение выражения p\_roll + q\_roll - 2 \* S

$$sq\_dist = p\_roll + q\_roll - 2 \cdot S = \begin{pmatrix} r_1^2 + r_1^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_1}) & r_1^2 + r_2^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_2}) & \dots & r_1^2 + r_2^2 + r_2^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_2}) & \dots & r_2^2 + r_2^2 + r_2^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_2}) & \dots & r_2^2 + r_2^2 + r_2^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_2}) & \dots & r_2^2 + r_2^2 + r_2^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_2}) & \dots & r_2^2 + r_2^2 - 2 \cdot (\vec{r_1} \cdot \vec{r_2}) & \dots$$

Элемент с индексами (p, q)\$ матрицы  $q_d = r_p^2 + r_q^2 - 2 \cdot (vec \{r_p\}, vec \{r_q\}) = (vec \{r_p\} - vec \{r_q\})^2$ \$. То есть, у нас получилась матрица квадратов расстояний между точками.

#### Электростатическое отталкивание на сфере

dist = np.sqrt(sq\_dist) - матрица расстояний между точками. Нам нужно посчитать потенциал, учитывающий отталкивание точек между собой и притяжение к сфере. Поставим на диагональ единицы и заменим каждый элемент на обратный ему (только не подумайте, что мы при этом обратили матрицу!): rec\_dist\_one = 1 / (dist + np.eye(n)) . Получилась матрица, на диагонали которой стоят единицы, другие элементы - потенциалы электростатического взаимодействия между точками.

Добавим теперь квадратичный потенциал притяжения к поверхности единичной сферы. Расстояние от поверхности сферы \$(1 - r)\$. Возводим его в квадрат и умножаем на \$k\$, который задаёт соотношение между ролью электростатического отталивания частиц и притяжения сферы. Итого k = 1000, all\_interactions = rec\_dist\_one - torch.eye(n) + (d.sqrt() - torch.ones(n))\*\*2. Долгожданная функция потерь, которую мы будем минимизировать:t = all\_interactions.sum()

Программа, рассчитывающая потенциал с помощью библиотеки numpy:

```
S = X.dot(X.T) # матрица скалярных произведений pp_sq_dist = np.diag(S) # диагональ p_roll = pp_sq_dist = np.diag(S) # диагональ p_roll = pp_sq_dist = shape(1, 1), repeat(n, axis=1) # размножаем диагональ по столбцам q_roll = pp_sq_dist.reshape(1, 1), repeat(n, axis=1) # размножаем диагональ по столбцам q_roll = pp_sq_dist = pp_roll + q_roll - 2 * S # квадраты расстояний между парами точек pq_dist = np.sqrt(pp_sq_dist) # расстояния между точками pp_dist = np.sqrt(pp_sq_dist) # расстояния д полевуемности единичной сферы surface_dist_sq = (pp_dist - np.ones(n)) ** 2 # квадраты расстояний до поверхности единичной сферы rec_pq_dist = 1 / (pq_dist + np.eye(n)) * np.eye(n) # потенциалы электростатического отталивания между точками L_np_rec = rec_pq_dist_sum() / 2 # полный потенциал электростатического взаимодействия L_np_suff = k * surface_dist_sq.sum() / # полный потенциал притяжения к поверхности сферы L_np = (L_np_rec + L_np_suff) / n # часть полного потенциала, приходящаяся на одну точку print(loss =', L_np)
```

Здесь дела обстоят чуть лучше - 200 мс на 2000 точек.

#### Используем pytorch:

import torch

```
P_L \times = torch.from\_numpy(X) \# p_L \times - oбъект класса tensor из библиотеки pytorch p_L S = p_L \times rnm(p_L \times transpose(0, 1)) # mm - matrix multiplication p_L p_p_s q_ dist = p_L S.diag() p_L p_l S = dist.repeat(n, 1) p_L q_r oll = p_L p_p_s q_ dist.repeat(n, 1) p_L q_r oll = p_L p_p_s q_ dist.rephape(-1, 1).repeat(1, n) p_L q_s oll sit = p_L p_l n_b p_l q_r oll - 2 * p_L S = p_L p_l q_s dist.sqrt() p_L p_l dist = p_L p_l s_q_ dist.sqrt() p_L p_l dist = p_L p_l s_q_ dist.sqrt() p_L surface_dist_sq = (p_L p_l dist_l + orch.eye(n, dtype=torch.float64)) ** 2 p_L rec_p q_ dist_l ** (p_L p_l dist_l + orch.eye(n, dtype=torch.float64)) - torch.eye(n, dtype=torch.float64) primt(*loss = ', float(L_pt)) ** (p_L rec_p q_ dist_surm() / 2 + k * p_L surface_dist_sq.sum()) / n primt(*loss = ', float(L_pt))
```

### И, наконец, tensorflow:

import tensorflow as tf

```
 \begin{aligned} &\text{tf.} x = &\text{tf.} placeholder(name=x', dype=tf.float64) \\ &\text{tf.} S = &\text{tf.} matmul(tf. x, tf.transpose(tf. x)) \\ &\text{tf.} pp. sq. dist = &\text{tf.} diap. part(tf. S) \\ &\text{tf.} p. poll = &\text{tf.} tile(ft.reshape(tf.pp. sq. dist, (1, -1)), (n, 1)) \\ &\text{tf.} q. roll = &\text{tf.} ile(ft.reshape(tf.pp. sq. dist, (-1, 1)), (1, n)) \\ &\text{tf.} pq. sq. dist = &\text{tf.} p. roll + &\text{tf.} q. roll - 2 * &\text{tf.} S \\ &\text{tf.} pq. sq. dist = &\text{tf.} pr. foll + &\text{tf.} q. roll - 2 * &\text{tf.} S \\ &\text{tf.} pp. dist = &\text{tf.} sqr(tf.pp. sq. dist) \\ &\text{tf.} pp. dist = &\text{tf.} sqr(tf.pp. gq. dist) \\ &\text{tf.} surface_dist_s sq = &\text{(tf.} pp. dist + &\text{tf.} nes(n, dype=tf.float64)) **2 \\ &\text{tf.} sec_pq. dist = &\text{1} / &\text{tf.} pq. dist + &\text{tf.} sey(n, dype=tf.float64) - &\text{tf.} sey(n, dype=tf.float64) \\ &\text{Ltf.} = &\text{(tf.} reduce_s um(tf.rec.pq. dist) / r. k. * tf. reduce_s um(tf. surface_dist_sq)) / r. \end{aligned}
```

glob\_init = tf.local\_variables\_initializer() # отложенное действие инициализации переменных

#### %%time

```
glob\_init.run() # выполнили инициализацию res, = tf_s.run([L_tf], feed_dict={tf_x: x}) # всё посчитали print(res)
```

Сравниваем производительность этих трёх подходов:

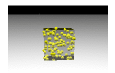
N python numpy pytorch tensorflow 2000 4.03 0.083 1.11 0.205 10000 99 2.82 2.18 7.9

Векторизованные вычисления дают выигрыш более чем на полтора десятичных порядка относительно кода на чистом python. Виден "boiler plate" у pytorch: вычисления малого объёма занимают заметное время, но оно почти не изменяется при увеличении объёма вычислений.

#### Визуализация

В наше время данные можно визуализировать средствами огромного количества пакетов, таких как Matlab, Wolfram Mathematics, Mapple, Matplolib и т.д. и т.п. В этих пакетах очень много сложных функций, делающих сложные вещи. К сожалению, если перед тобой стоит простая, но нестандартная задача, ты оказываешься безоружен. Моё любимое решение в такой ситуации - роvray. Это очень мощная программа, которую обычно применяют для создания фотореалистичных изображений, но её можно использовать как "ассемблер визуализации". Обычно, сколь бы сложной не была поверхность, которую хочется отобразить, достаточно попросить роvrау нарисовать сферы с центрами, лежащими на этой поверхности.

С помощью библиотеки vapory можно создать povray сцену прямо в python, отрендерить её и посмотреть на результат. Сейчас он выглядит так:



Картинка получена так:

```
import vapory from PIL import Image 
def create_scene(moment):
    angle = 2 * math.pi * moment / 360
    r_camera = 7
    camera = vapory. Camera('location', [r_camera * math.cos(angle), 1.5, r_camera * math.sin(angle)], 'look_at', [0, 0, 0], 'angle', 30)
    light1 = vapory.LightSource([2, 4, 3], 'color', [1, 1, 1])
    plane = vapory.Plane([0, 1, 0], -1, vapory.Pigment('color', [1, 1, 1]))
    box = vapory.Plane([0, 1, 0], -1, vapory.Pigment('color', [1, 1, 1]))
    box = vapory.Plane([0, 1, 0], -1, vapory.Pigment('color', [1, 1, 1]))
    sperses = [vapory.Sperse([float([1])], float([1]), float([1])], 0.05, vapory.Texture(vapory.Pigment('color', [1, 1, 0]))) for r in x]
    return vapory.Scene(camera, objects=[light1, light2, plane, box] + spheres, included=['glass.inc'])

for t in range(0, 360);
    finm = 'out/sphere_{1}(33),png'.format(t)
    scene.render(finm, width=800, height=600, remove_temp=False)
    clear_output()
    dispalv(mage_open(finm))
```

Из кучи файлов анимированный gif собирается с помощью ImageMagic:

convert -delay 10 -loop 0 sphere\_\*.png sphere\_all.gif

Далее будет рассказано о том, как запустить минимизацию функционала, чтобы точки вышли из куба и равномерно расползлись по сфере.