Modellierung von Unsicherheit in Systemen

- Motivation
- Systeme

Zeitdiskrete, lineare und nicht-lineare Systeme, Beispiele

Wahrscheinlichkeiten

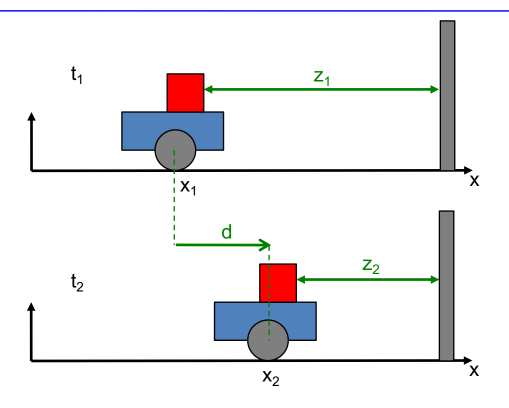
Zufallsvariablen, Wahrscheinlichkeitsdichten, mehrdimensionale Zufallsvariablen, Erwartungswert, Varianz, Kovarianz, Gesetze

Normalverteilung

Ein- und mehrdimensional, Fehlerellipsen, Summe und Produkt, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Monte-Carlo-Simulation
 Partikelmengen, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Motivation



Roboter befindet sich zum
 Zeitpunkt t₁ an Position x₁ und
 misst Abstand z₁ zur Wand.

 Roboter bewegt sich im nächsten Zeitschritt um d nach vorne in die Position x₂ und misst erneut den Abstand zur Wand z₂.

Typische Fragestellungen:

- Wie ungenau ist die Positionsschätzung bei ungenauer Sensormessung und ungenauer Kenntnis der Wand?
- Wie pflanzt sich die Ungenauigkeit in der Position fort, wenn Bewegung nur ungenau gemessen werden kann?
- Wie lässt sich die Ungenauigkeit der Position verbessern, wenn erneut Sensormessung verfügbar ist?

Zeitdiskrete Systeme

- Wir betrachen Systeme zu diskreten Zeitpunkten t₀, t₁, t₂, ...
- Der Abstand zwischen den Zeitpunkten ist typischerweise konstant (Abtastintervall) $T = t_{k+1} t_k$.
- Die Systemgleichung beschreibt den Zusammenhang zwischen dem Zustand \mathbf{x}_k zum Zeitpunkt \mathbf{t}_k und dem Folgezustand \mathbf{x}_{k+1} zum Zeitpunkt \mathbf{t}_{k+1} :

$$\mathbf{x}_{k+1} = f_k(\mathbf{x}_k, \mathbf{u}_k) \qquad \mathbf{x}_k \longrightarrow \mathbf{f}_k \qquad \mathbf{x}_{k+1}$$

- x_k: n-dimensionaler Zustandsvektor zum Zeitpunkt t_k
- u_k: m-dimensionaler Eingangsvektor (Steuervektor) zum Zeitpunkt t_k
- f_k kann von der Zeit abhängen
- zeitinvariantes System, falls f_k nicht von der Zeit abhängt.
- im allgemeinen ist f_k nicht-linear.

Lineare Systeme

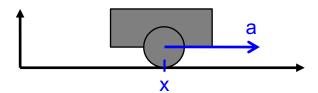
Ein wichtiger Spezialfall sind lineare Systeme

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{A}_k \mathbf{x}_k + \mathbf{B}_k \mathbf{u}_k$$

- **A**_k: n*n-dimensionale Systemmatrix
- **B**_k: n*m-dimensionale Steuermatrix
- **A**_k und **B**_k können von der Zeit abhängen
- sonst zeitinvariantes System

Beispiel 1

 Roboter wird mit konstantem a horizontal beschleunigt (z.B mit einem Elektromotor).



Systemzustand besteht aus Position und Geschwindigkeit:

$$\mathbf{x}_k = \begin{pmatrix} x_k \\ v_k \end{pmatrix}$$

Steuervektor ist die Beschleunigung

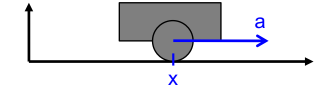
$$\mathbf{u}_k = a$$

 Unter der Annahme, dass in der Zeitspanne T die Geschwindigkeit konstant ist, ergibt sich folgendes lineares und zeitinvariantes System:

$$\begin{pmatrix} x_{k+1} \\ v_{k+1} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & T \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_k \\ v_k \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 \\ T \end{pmatrix} \underset{\mathbf{u}_k}{\mathbf{g}}$$

Bemerkung

- Eigentlich sind Systeme kontinuierlich.
- Systemgleichung ist dann eine Differentialgleichung.
 Für den beschleunigten Roboter wäre das:



$$\begin{pmatrix}
\dot{x}_k \\
\dot{v}_k
\end{pmatrix} = \begin{pmatrix}
0 & 1 \\
0 & 0
\end{pmatrix} \begin{pmatrix}
x_k \\
v_k
\end{pmatrix} + \begin{pmatrix}
0 \\
1
\end{pmatrix} \underbrace{a}_{\mathbf{u}_k}$$

$$\dot{\mathbf{x}}_k = \mathbf{A}\mathbf{x}_k + \mathbf{B}\mathbf{u}_k$$

- Die zeitdiskreten Systeme sind eine numerische Approximation.
 Die Approximationsfehler sind jedoch weitaus geringer als die Fehler, die später durch Sensorik und Aktorik in den Systemen entstehen.
- Zeitdiskrete Systeme sind einfacher zu behandeln.
- In der Praxis sind Robotersysteme diskret gesteuert.
 Typisches Abstastintervall ist dabei T = 0.01 sec.

Beispiel 2

- Horizonal geworfener Ball
- Systemzustand besteht aus Position und Geschwindigkeit in x und y-Richtung:

$$\mathbf{x}_k = \begin{pmatrix} x_k & y_k & v_{x_k} & v_{y_k} \end{pmatrix}^T$$

Anfangszustand:

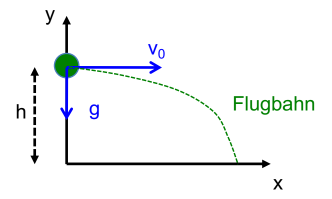
$$\mathbf{x}_0 = \begin{pmatrix} 0 & h & v_0 & 0 \end{pmatrix}^T$$

Steuervektor ist die Gravitation:

$$\mathbf{u}_k = g$$

Systemgleichung ist linear und zeitinvariant:

$$\begin{bmatrix}
x_{k+1} \\
y_{k+1} \\
v_{x_{k+1}} \\
v_{y_{k+1}}
\end{bmatrix} = \begin{bmatrix}
1 & 0 & T & 0 \\
0 & 1 & 0 & T \\
0 & 0 & 1 & 0 \\
0 & 0 & 0 & 1
\end{bmatrix} \begin{bmatrix}
x_k \\
y_k \\
v_{x_k} \\
v_{y_k}
\end{bmatrix} + \begin{bmatrix}
0 \\
0 \\
0 \\
T
\end{bmatrix} \underbrace{g}_{\mathbf{u}_k}$$



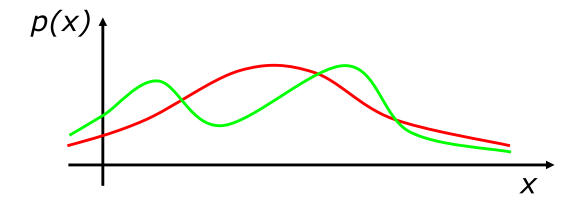
Modellierung von Unsicherheit in Systemen

- Motivation
- Systeme
 Zeitdiskrete, lineare und nicht-lineare Systeme, Beispiele
- Normalverteilung

 Ein- und mehrdimensional, Fehlerellipsen,
 Summe und Produkt, Fehlerfortpflanzung, Beispiele
- Monte-Carlo-Simulation
 Partikelmengen, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Zufallsvariablen und Wahrscheinlichkeitsdichte (1)

- In der Robotik werden Positionen, Sensorwerte, Steuerbefehle, usw. als Zufallsvariablen modelliert.
- Eine Zufallsvariable kann beliebige, reelle Werte annehmen (wir betrachten hier nur stetige Zufallsvariablen).
- Einer Zufallsvariablen x ist eine Wahrscheinlichkeitsdiche (probability density function, pdf) zugeordnet p(x):



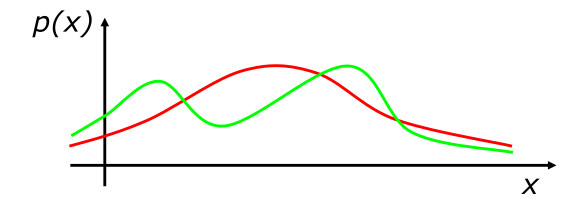
• Für die Wahrscheinlichkeit, dass x im Intervall [a,b] liegt, gilt:

$$P(a \le x \le b) = \int_{a}^{b} p(x)dx$$

Zufallsvariablen und Wahrscheinlichkeitsdichte (2)

Für eine Wahrscheinlichkeitsdichte muss gelten:

$$\int_{-\infty}^{+\infty} p(x)dx = 1$$



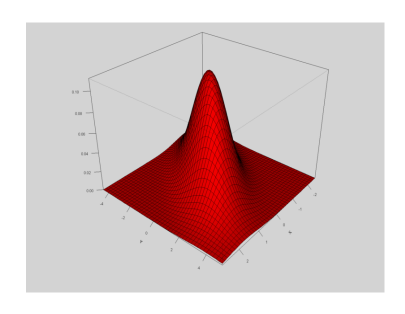
Mehrdimensionale Zufallsvariablen

Zufallsvariablen könen auch mehrdimensional (Zufallsvektor) sein

$$\mathbf{x} = (x_1, x_2, ..., x_n)^T$$

- Beispiel: Eine Roboterposition (x,y,θ) ist eine 4-dimensionale Zufallsvariable.
- Die zugehörige Wahrscheinlichkeitsdichte p ist dann ebenfalls mehrdimensional und es gilt:

$$\int_{-\infty}^{+\infty} \dots \int_{-\infty}^{+\infty} p(x_1, x_2, \dots, x_n) dx_1 \dots dx_n = 1$$



Mittelwert, Varianz und Kovarianz

 Der Mittelwert μ (Mean) einer Zufallsvariablen x (skalar oder mehrdimensional) wird definiert als der Erwartungswert E(x).

$$\mu_x = E(x) = \int x \, p(x) \, dx$$

Varianz einer <u>skalaren</u> Zufallsvariablen x:

$$\sigma_x^2 = E((x - \mu_x)^2)$$

Kovarianz zweier <u>skalarer</u> Zufallsvariablen x und y:

$$\sigma_{xy} = E((x - \mu_x)(y - \mu_y))$$

Kovarianz einer mehrdimensionalen Zufallsvariablen

 Kovarianz einer <u>mehrdimensionalen</u> Zufallsvariablen (Zufallsvektor) x:

$$\Sigma_{\mathbf{x}} = E((\mathbf{x} - \mu_{\mathbf{x}}) (\mathbf{x} - \mu_{\mathbf{x}})^{T})$$

• Für einen zweidimensionalen Zufallsvektor $\mathbf{x} = (x, y)^T$ ergibt sich:

$$\Sigma_{\mathbf{x}} = E \begin{pmatrix} x - \mu_{x} \\ y - \mu_{y} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x - \mu_{x} & y - \mu_{y} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \sigma_{x}^{2} & \sigma_{xy} \\ \sigma_{xy} & \sigma_{y}^{2} \end{pmatrix}$$

Lineare Transformation von Zufallsvariablen

Skalarer Fall

Skalare Zufallsvariable y geht aus x durch eine lineare Transformation hervor:

$$y = ax + b$$

Dann folgt aus den Rechenregeln für Erwartungswerte:

$$\mu_y = a\mu_x + b$$
 und $\sigma_y^2 = a^2\sigma_x^2$

Mehrdimensionaler Fall

n-dimensionaler Zufallsvektor **y** geht aus m-dimensionalen Zufallsvektor **x** durch eine lineare Transformation hervor:

$$\mathbf{y} = \mathbf{A}\mathbf{x} + \mathbf{B}$$

Dann folgt aus den Rechenregeln für Erwartungswerte :

$$\mu_{\mathbf{y}} = \mathbf{A}\mu_{\mathbf{x}} + \mathbf{B} \quad \text{und} \quad \Sigma_{\mathbf{y}} = \mathbf{A}\Sigma_{\mathbf{x}}\mathbf{A}^T$$

Summe von Zufallsvariablen

- Seien x, y und z skalare oder mehrdimensionale Zufallsvariablen.
- Falls z = x + y, dann gilt:

$$\mu_z = \mu_x + \mu_y$$

$$\Sigma_z = \Sigma_x + \Sigma_y, \text{ falls x und y unabhängig sind}$$

• Für skalare Zufallsvariablen ist σ^2 statt Σ zu nehmen.

Modellierung von Unsicherheit in Systemen

- Motivation
- Systeme
 Zeitdiskrete, lineare und nicht-lineare Systeme, Beispiele
- Wahrscheinlichkeiten

Zufallsvariablen, Wahrscheinlichkeitsdichten, mehrdimensionale Zufallsvariablen, Erwartungswert, Varianz, Kovarianz, Gesetze

Normalverteilung

Ein- und mehrdimensional, Fehlerellipsen, Summe und Produkt, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Monte-Carlo-Simulation
 Partikelmengen, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Eindimensionale Normalverteilung

 Eine normalverteilte Zufallsvariable x mit Mittelwert μ und Varianz σ² hat folgende Wahrscheinlichkeitsdichte (Gaußsche Glockenkurve):

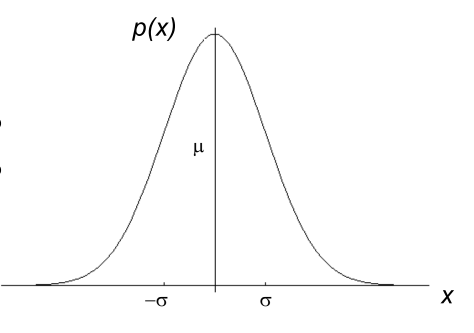
$$p(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-\frac{1}{2}\frac{(x-\mu)^2}{\sigma^2}}$$

- Schreibweise: $x \sim N(x; \mu, \sigma^2)$
- Nützliche Fakten:

$$P(\mu-\sigma \le x \le \mu+\sigma) = 68\%$$

$$P(\mu-2\sigma \le x \le \mu+2\sigma) = 95.5\%$$

$$P(\mu-3\sigma \le x \le \mu+3\sigma) = 99.7\%$$

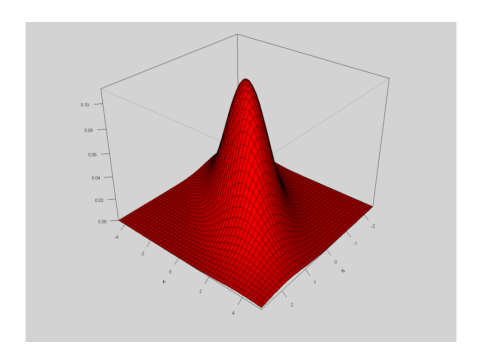


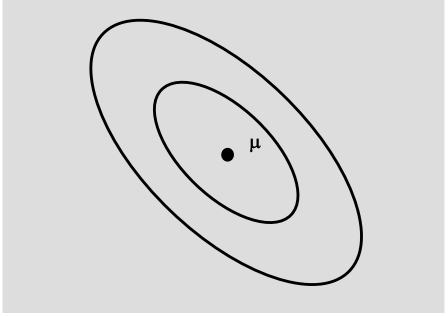
Mehrdimensionale Normalverteilung

• Ein normalverteilter Zufallsvektor \mathbf{x} der Dimension n mit Mittelwert $\boldsymbol{\mu}$ und Kovarianz $\boldsymbol{\Sigma}$ hat folgende Wahrscheinlichkeitsdichte:

$$p(\mathbf{x}) = \frac{1}{\sqrt{(2\pi)^n \det(\Sigma)}} e^{-\frac{1}{2}(\mathbf{x} - \mu)^T \Sigma^{-1}(\mathbf{x} - \mu)}$$

• Schreibweise: $\mathbf{x} \sim N(\mathbf{x}, \boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\Sigma})$



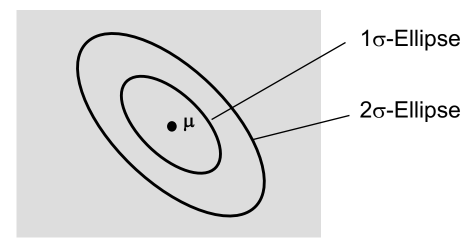


σ-Ellipsen

- Für die einfache Darstellung von zweidimensionalen Normalverteilungen eignen sich die Höhenlinien (Punktmengen mit gleichen Wahrscheinlichkeitsdichten) besonders gut.
- Wir führen dazu den Mahalanobis-Abstand d zwischen x und μ ein:

$$d(\mathbf{x}, \mu) = (\mathbf{x} - \mu)^T \Sigma^{-1} (\mathbf{x} - \mu)$$

- Für $d(x,\mu) = r^2 = konstant$ ergeben sich Ellipsen mit dem Mittelpunkt μ .
- Die Ellipsen für r = 1, 2, ... werden auch 1σ-Ellipsen, 2σ-Ellipsen, ... genannt.



Veranschaulichung im eindimensionalen Fall:

 $d(x,\mu) = 1$ ergibt im eindimensionalen Fall:

$$(x - \mu)^2 / \sigma^2 = 1$$

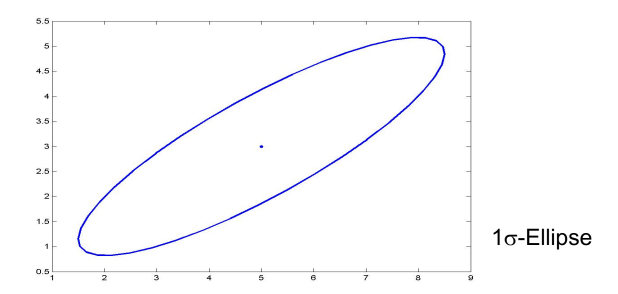
 $x = \mu \pm \sigma$ (68%-Intervall)

Beispiel für σ-Ellipse

Normalverteilte 2-dimensionale Variable $(x,y) \sim N(\mu,\Sigma)$ mit:

$$\mu = (\mu_x, \mu_y)^T = (5, 3)^T$$

$$\Sigma = \begin{pmatrix} \sigma_x^2 & \sigma_{xy} \\ \sigma_{xy} & \sigma_y^2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12.25 & 15\sqrt{3}/4 \\ 15\sqrt{3}/4 & 4.75 \end{pmatrix}$$



Vorgehensweise zum Zeichnen einer σ-Ellipse

- Ermittle für Σ^{-1} die Eigenwerte λ_1 , λ_2 und die Eigenvektoren V = (v_1, v_2) .
- Berechne Punktmenge für Einheitskreis:

```
\{(y_1,y_2) / y_1 = \cos(t) \text{ und } y_2 = \sin(t) \text{ mit } t = 0, h, 2h, ..., 2\pi\}
```

- Dehne bzw. quetsche Einheitskreis (d.h. Punktmenge) so, dass Ellipse mit Achsenabschnitte $1/\sqrt{\lambda_1}$ und $1/\sqrt{\lambda_2}$ entsteht.
- Drehe Ellipse mit Rotationsmatrix V
- Verschiebe Ellipse um μ.

Beispiel

Normalverteilung gegeben:

$$\mu = (\mu_x \quad \mu_y)^T = (5 \quad 3)^T$$

$$\Sigma = \begin{pmatrix} \sigma_x^2 & \sigma_{xy} \\ \sigma_{xy} & \sigma_y^2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12.25 & 15\sqrt{3}/4 \\ 15\sqrt{3}/4 & 4.75 \end{pmatrix}$$

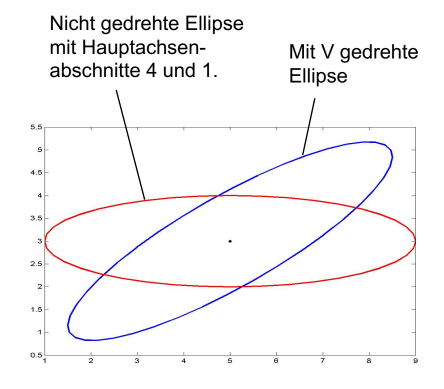
• Eigenvektoren und Eigenwerte von Σ^{-1} :

$$V = \begin{pmatrix} -\sqrt{3}/2 & -1/2 \\ -1/2 & \sqrt{3}/2 \end{pmatrix}$$
$$\Lambda = \begin{pmatrix} 0.0625 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Hauptachsenabschnitte der Ellipse:

$$1/\sqrt{\lambda_1} = 1/\sqrt{0.0625} = 1/0.25 = 4$$

 $1/\sqrt{\lambda_2} = 1/\sqrt{1} = 1$

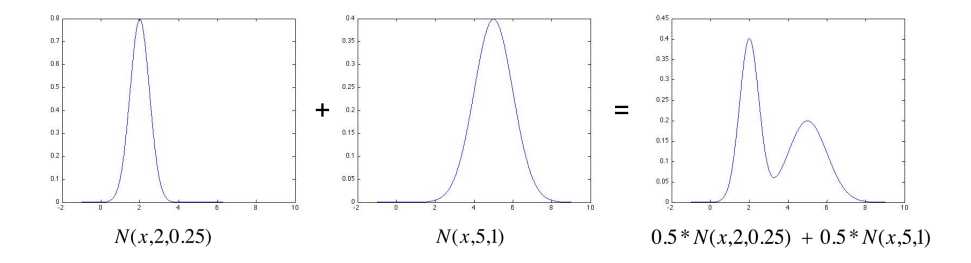


Summe von Normalverteilungen

 Um Wahrscheinlichkeitsdichten mit mehreren relativen Maxima zu modellieren, lassen sich Summen von Normalverteilungen bilden (Gausssche Mischdichten):

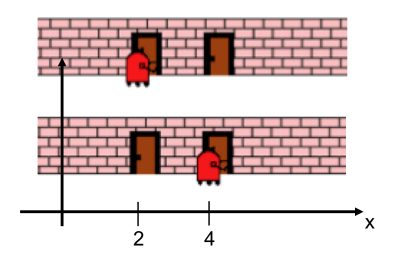
$$p(\mathbf{x}) = \sum_{i} w_{i} N(\mathbf{x}, \mu_{i}, \Sigma_{i})$$

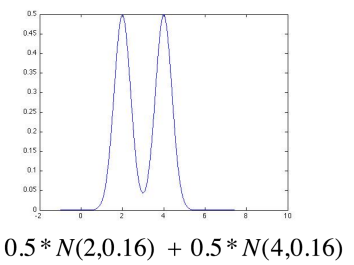
Die Gewichte w_i der einzelnen Normalverteilungen addieren sich zu 1.



Beispiel

- Roboter stellt aufgrund seiner Sensorik eine Türe mit einer gewissen Unsicherheit fest.
- Aufgrund seiner Umgebungskarte muss er sich entweder bei x = 2 oder x = 4 befinden.
- Beide Hypothesen sind gleich wahrscheinlich und mit der gleichen Unsicherheit versehen.
- Die Schätzung des Zustands kann als Summe von Normalverteilungen modelliert werden.





Produkt von Normalverteilungen

• Das Produkt zweier Normalverteilungen $N(x,\mu_1,\Sigma_1)$ und $N(x,\mu_1,\Sigma_1)$ ist (geeignet normiert) wieder eine Normalverteilung mit:

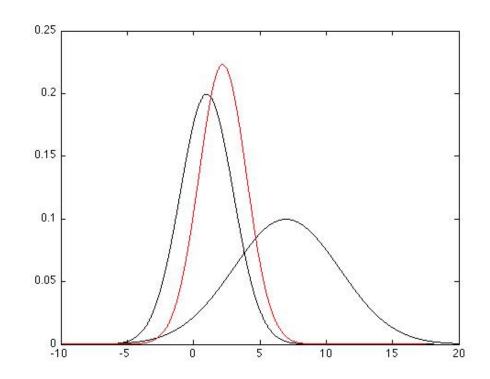
$$\mu = (\Sigma_1^{-1} + \Sigma_2^{-1})^{-1} (\Sigma_1^{-1} \mu_1 + \Sigma_2^{-1} \mu_2)$$

$$\Sigma^{-1} = (\Sigma_1^{-1} + \Sigma_2^{-1})$$

 Für den eindimensionalen Fall ergibt sich:

$$\mu = \frac{\frac{1}{\sigma_1^2} \mu_1 + \frac{1}{\sigma_2^2} \mu_2}{\frac{1}{\sigma_1^2} + \frac{1}{\sigma_2^2}}$$

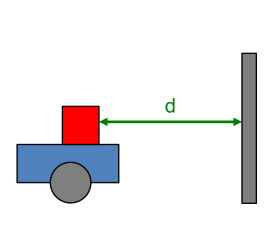
$$\frac{1}{\sigma^2} = \frac{1}{\sigma_1^2} + \frac{1}{\sigma_2^2}$$

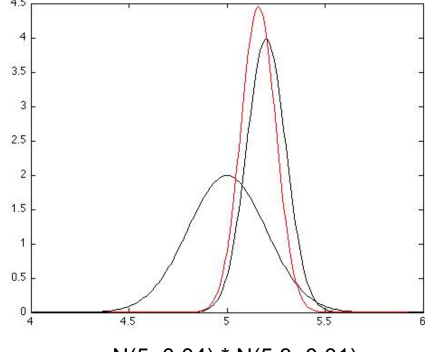


 $N(x,1,4) * N(x,7,16) = N(x,\mu,\sigma^2)$ mit μ =11/5 und σ^2 =16/5.

Beispiel

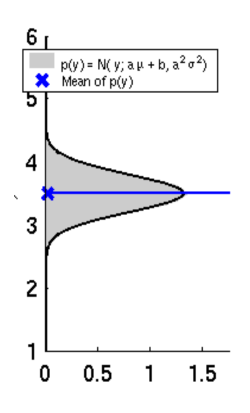
- Roboter steht vor einer Wand und misst mit zwei unterschiedlichen Sensoren den Abstand d zur Wand: $z_1 = 5$ m bzw. $z_2 = 5.3$ m.
- Die Unsicherheit ist dabei σ_1 = 0.2 m bzw. σ_1 = 0.1 m.
- Messung 1: d ~ N(d, 5, 0.04)
- Messung 2: d ~ N(d, 5.3, 0.01)
- Fusionierung der beiden Messwerte: d ~ N(d,5,0.04) * N(d,5.3,0.01)

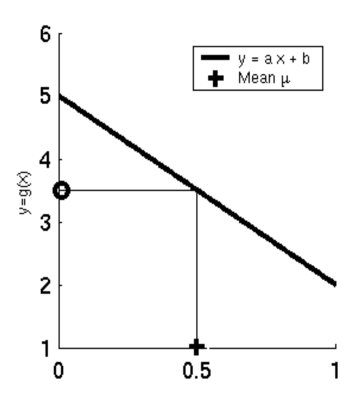


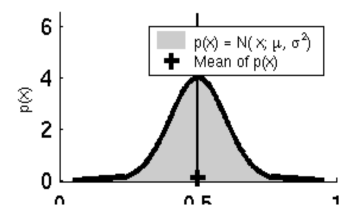


N(5, 0.04) * N(5.3, 0.01)

Skalare lineare Transformationen







Falls

$$x \sim N(x, \mu_x, \sigma_x^2)$$
$$y = ax + b$$

dann

$$y \sim N(y, \mu_y, \sigma_y^2)$$
 mit
 $\mu_y = a\mu_x + b$ und
 $\sigma_y^2 = a^2 \sigma_x^2$

Lineare Vektor-Transformation

Falls

$$\mathbf{x} \sim N(\mathbf{x}, \mu_{\mathbf{x}}, \Sigma_{\mathbf{x}})$$

 $\mathbf{y} = \mathbf{A}\mathbf{x} + \mathbf{b}$

dann

$$\mathbf{y} \sim N(\mathbf{y}, \mu_{\mathbf{y}}, \Sigma_{\mathbf{y}})$$
 mit
$$\mu_{\mathbf{y}} = \mathbf{A}\mu_{\mathbf{x}} + \mathbf{b} \quad \text{und}$$

$$\Sigma_{\mathbf{y}} = \mathbf{A}\Sigma_{\mathbf{x}}\mathbf{A}^{T}$$

Beispiel

lineares, zeitdiskretes System:

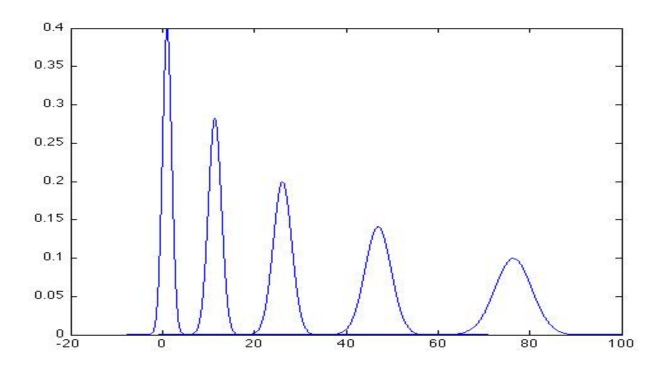
$$x_{k+1} = \sqrt{2}x_k + 10$$

• Anfangszustand x_0 ist nur mit einer gewissen Unsicherheit bekannt:

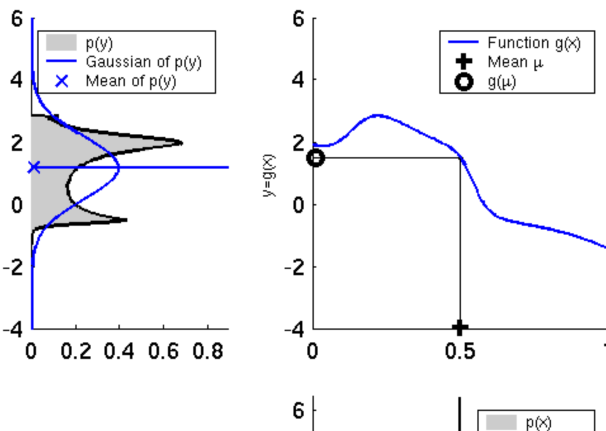
$$x_0 \sim N(x_0, 1, 1)$$

Fortplanzung der Unsicherheit:

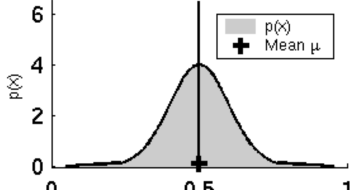
$$x_{k+1} \sim N(x_{k+1}, \sqrt{2}x_k + 10, 2\sigma_{x_k}^2)$$



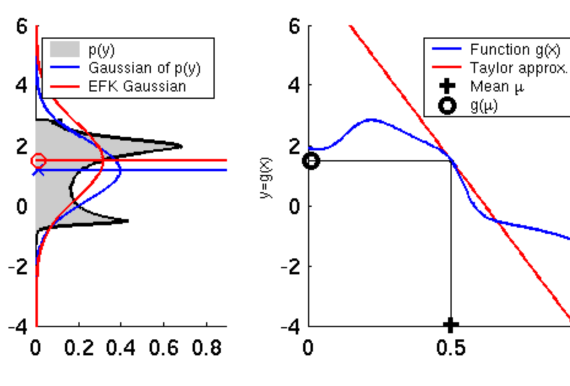
Nichtlineare Transformation (1)



 Anwendung einer nichtlinearen Transformation zerstört die Normalverteilung

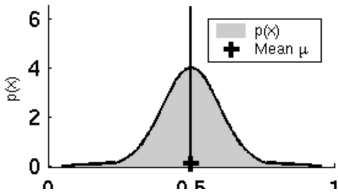


Nichtlineare Transformation (2)



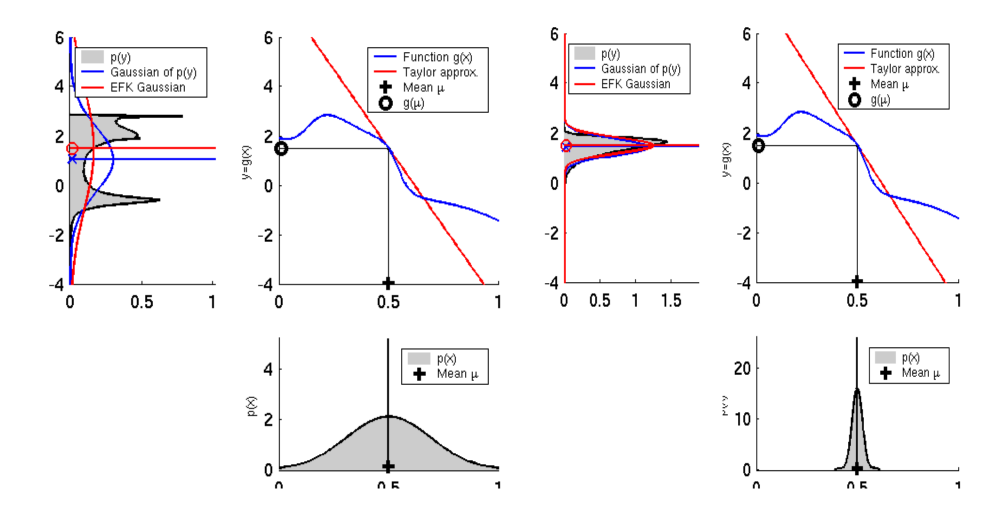
Linearisierung von g durch Tangente an der Stelle $x=\mu$:

$$g(x) \approx g(\mu) + g'(\mu)(x - \mu)$$



Nichtlineare Transformation (3)

• Qualität der Linearisierung hängt von σ_x ab:



Nichtlineare Vektor-Transformation

Gegeben:

$$\mathbf{x} \sim N(\mu_{\mathbf{x}}, \Sigma_{\mathbf{x}})$$
 \mathbf{x} n – dimensional $\mathbf{y} = g(\mathbf{x})$ \mathbf{y} m – dimensional

Linearisiere g
(G ist die sogenannte Jakobi-Matrix oder Ableitungsmatrix):

$$g(\mathbf{x}) \approx g(\mu_{\mathbf{x}}) + G(\mu_{\mathbf{x}})(\mathbf{x} - \mu_{\mathbf{x}}) = G(\mu_{\mathbf{x}})\mathbf{x} + g(\mu_{\mathbf{x}}) - G(\mu_{\mathbf{x}})\mu_{\mathbf{x}}$$
mit
$$G(\mu_{\mathbf{x}}) = \frac{\partial g}{\partial \mathbf{x}}(\mu_{\mathbf{x}})$$

Nun mit Gesetz für lineare Vektor-Transformation:

$$\mathbf{y} \sim N(\mu_{\mathbf{y}}, \Sigma_{\mathbf{y}})$$
 mit
$$\mu_{\mathbf{y}} = g(\mu_{\mathbf{x}}) \text{ und}$$

$$\Sigma_{\mathbf{y}} = G(\mu_{\mathbf{x}}) \Sigma_{\mathbf{x}} G(\mu_{\mathbf{x}})^{T}$$

Jakobi-Matrix

Gegeben:

$$\mathbf{y} = g(\mathbf{x}) \quad \text{wobei } \mathbf{x} = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} \text{ und } \mathbf{y} = \begin{pmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_m \end{pmatrix}$$

 g läßt sich ausführlicher schreiben:

$$y = \begin{pmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_m \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} g_1(\mathbf{x}) \\ g_2(\mathbf{x}) \\ \vdots \\ g_m(\mathbf{x}) \end{pmatrix}$$

Jakobi-Matrix G:

$$G(\mathbf{x}) = \frac{\partial g}{\partial \mathbf{x}}(\mathbf{x}) = \begin{bmatrix} \frac{\partial g_1}{\partial x_1}(\mathbf{x}) & \cdots & \frac{\partial g_1}{\partial x_n}(\mathbf{x}) \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial g_m}{\partial x_1}(\mathbf{x}) & \cdots & \frac{\partial g_m}{\partial x_n}(\mathbf{x}) \end{bmatrix}$$

Beispiel

Roboter erkennt in Entfernung d und Winkel α ein Objekt

$$\mathbf{x} = \begin{pmatrix} d \\ \alpha \end{pmatrix} \text{ und Unsicherheit } \Sigma_{\mathbf{x}} = \begin{pmatrix} \sigma_d^2 & 0 \\ 0 & \sigma_\alpha^2 \end{pmatrix}$$

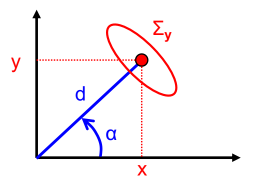
• $\mathbf{x} = (\mathbf{d}, \alpha)^T$ soll in kartesische Koordinaten $\mathbf{y} = (\mathbf{x}, \mathbf{y})^T$ umgerechnet werden:

$$\mathbf{y} = \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}$$
 und Unsicherheit $\Sigma_{\mathbf{y}}$

Nicht lineare Vektorgleichung:

$$\underbrace{\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}}_{\mathbf{y}} = \begin{pmatrix} g_1(\mathbf{x}) \\ g_2(\mathbf{x}) \end{pmatrix} = \underbrace{\begin{pmatrix} d\cos\alpha \\ d\sin\alpha \end{pmatrix}}_{g(\mathbf{x})}$$

Jacobi-Matrix:



$$G(\mathbf{x}) = \begin{pmatrix} \frac{\partial g_1}{\partial d}(\mathbf{x}) & \frac{\partial g_1}{\partial \alpha}(\mathbf{x}) \\ \frac{\partial g_2}{\partial d}(\mathbf{x}) & \frac{\partial g_2}{\partial \alpha}(\mathbf{x}) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \alpha & -d \sin \alpha \\ \sin \alpha & d \cos \alpha \end{pmatrix}$$

Damit:

$$\Sigma_{\mathbf{y}} = G(\mathbf{x}) \Sigma_{\mathbf{x}} G(\mathbf{x})^T$$

Modellierung von Unsicherheit in Systemen

- Motivation
- Systeme

Zeitdiskrete, lineare und nicht-lineare Systeme, Beispiele

Wahrscheinlichkeiten

Zufallsvariablen, Wahrscheinlichkeitsdichten, mehrdimensionale Zufallsvariablen, Erwartungswert, Varianz, Kovarianz, Gesetze

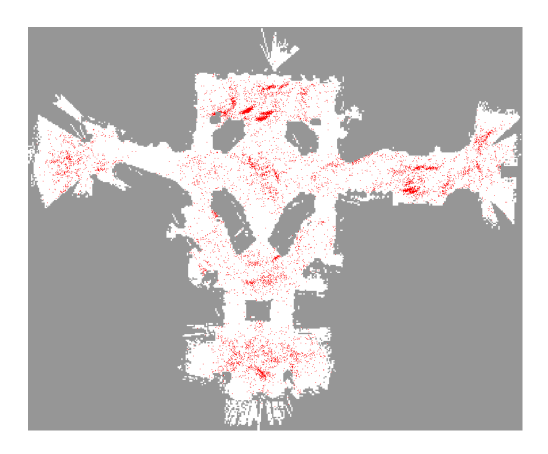
Normalverteilung

Ein- und mehrdimensional, Fehlerellipsen, Summe und Produkt, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Monte-Carlo-Simulation
 Partikelmengen, Fehlerfortpflanzung, Beispiele

Motivation und Idee

- Bei komplexen Umgebungen und sehr ungenauer Kenntnis der Position können Wahrscheinlichkeitsdichten sehr unhandlich werden.
- Monte-Carlo-Verfahren lösen komplexe Probleme, indem zahlreiche Zufallsexperimente durchgeführt werden.
- Wahrscheinlichkeitsdichten werden durch eine Menge von zufällig gezogenen Stichproben (Partikel) angenähert.
- Für jeden Partikel können je nach Problemstellung die gewünschten Transformationen durchgeführt werden.



Jeder rote Punkt ist ein Partikel und ist eine mögliche Position des Roboters. Die Gesamtheit der Partikel stellt eine Wahrscheinlichkeitsdichte für die Roboterposition dar.

Partikelmengen

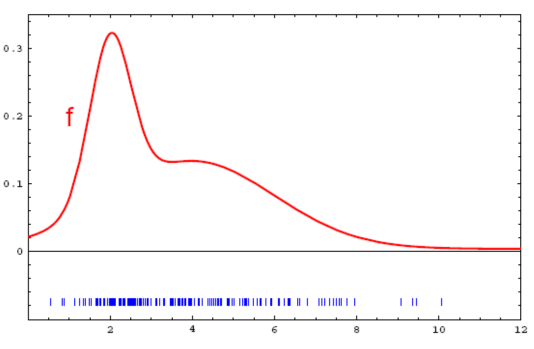
- Jeder Partikel stellt eine

 Hypothese
 (d.h. einen konkreten Wert)
 für den Zustand x dar.
- Partikelmenge:

$$\chi = \{x^{[1]}, x^{[1]}, ..., x^{[M]}\},$$

wobei $x^{[m]}$ ein Partikel ist.

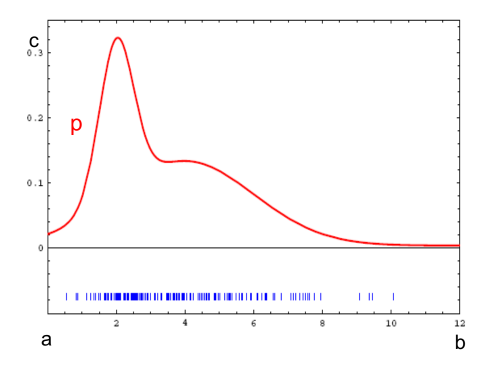
M ist üblicherweise groß (z.B. M = 1000)



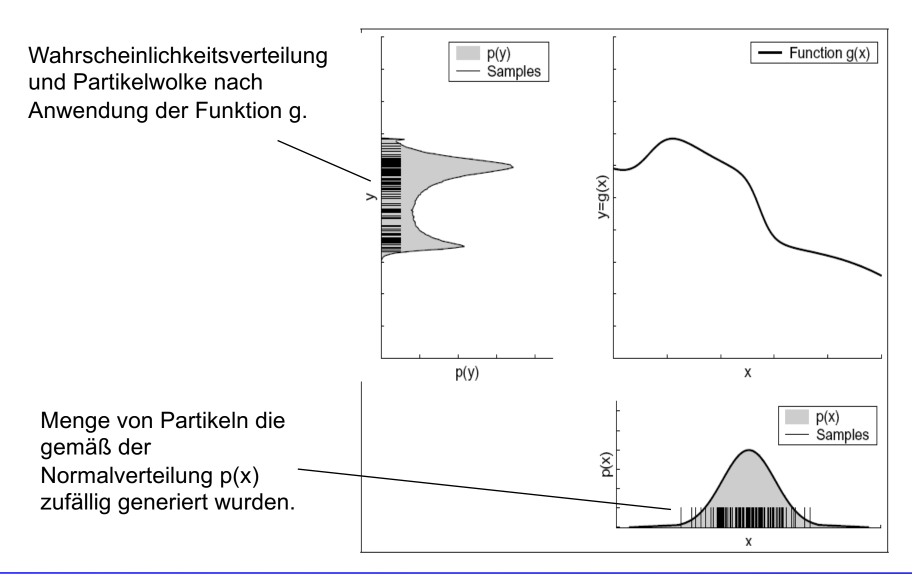
Generierung von Partikelmengen aus Dichten

• Genererierung eine Partikelmenge χ aus einer Wahrscheinlichkeitsdichte p:

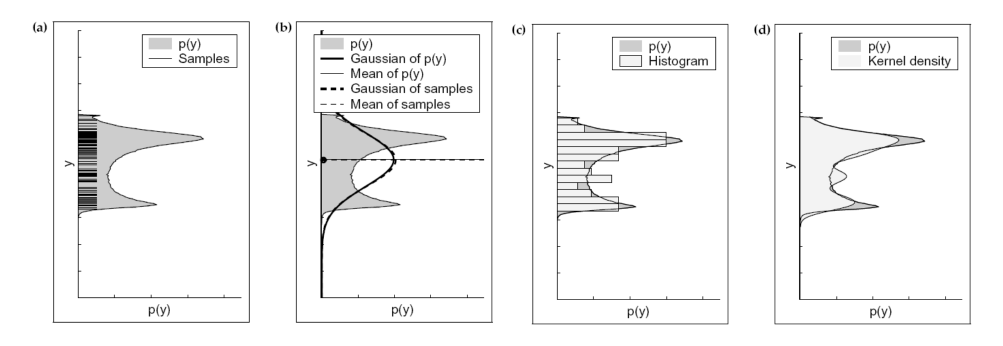
```
Algorithm generateParticle(p):  \chi = \varnothing;   i = 0;  while i < M do  generiere Zufallszahl x aus [a,b];  generiere Zufallszahl q aus [0,c];  if q < p(x) then  i = i+1;   \chi = \chi \cup \{x\};  endif endwhile  return \chi;
```



Transformation einer Partikelmenge



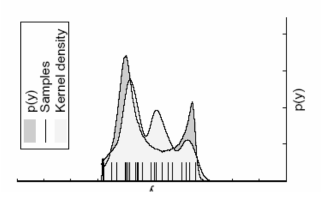
Generierung von Dichten aus Partikelmengen

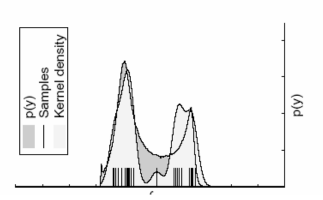


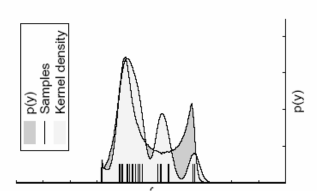
- (a) Menge von Partikeln die gemäß der Verteilung p(x) zufällig generiert wurden.
- (b) Aus der Partikelmenge gewonnene Normalverteilung, indem aus der Partikelmenge Mittelwert und Varianz ermittelt wird.
- (c) Aus Partikelmenge gewonnenes Histogramm.
- (d) Stetige Variante (Kerndichteschätzer, kernel density estimation) Bilde Summe aus Normalverteilungen, wobei jeder Partikel eine Normalverteilung bildet.

Genauigkeit der Verteilungsapproximation in Abh. von der Partikelanzahl

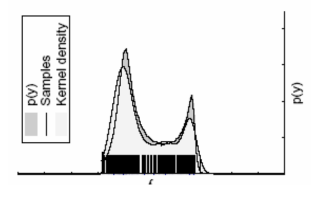
25 Partikel

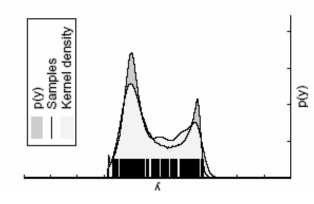


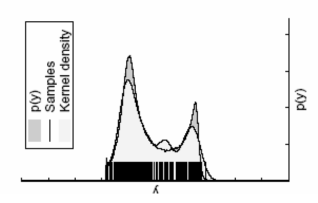




250 Partikel







Beispiel

lineares, zeitdiskretes System:

$$x_{k+1} = \sqrt{2}x_k + 10$$

• Anfangszustand x_0 ist nur mit einer gewissen Unsicherheit bekannt:

$$x_0 \sim 0.5 * N(x_0; 0, 1) + 0.5 * N(x_0; 5, 0.25)$$

- Partikelmenge wird gemäß der Verteilung des Anfangszustands generiert.
- Auf jeden Partikel wird solange Systemgleichung angewendet, bis x₄ erreicht wird.

