Statistische Verfahren: Projekt 4 - Nahinfrarotspektroskopie I

Tobias Giesemann Ferdinand Rewicki Moritz Preuß

March 26, 2019

Abstract

We describe and assess ...

Contents

1	Einl	eitung	1					
2	Bacl	k ground Soil Parameters	1					
	2.2	Near Infrared Spectroscopy	1					
3	Met	hodology	1					
	3.1	Measured Data	1					
	3.2	Statistical Model	1					
	3.3	Multivariate lineare Regression	1					
	3.4	Statistische Modellwahl im Falle von NIR-Spektroskopie	1					
	3.5	Mallow's C_p	3					
	3.6	Simulated Annealing	3					
	3.7	Model Validation	3					
	3.8	Assessment by Simulation	3					
4	Imp	lementation	3					
	4.1	Choosing a Neighbour	3					
	4.2	Additional Functions	3					
	4.3	Preprocessing	3					
5	Calibration							
	5.1	Model Selection	3					
	5.2	Goodness of Fit	3					
6	Sim	ulation - Schätzgenauigkeit von Mallow's Cp	3					
7	Conclusion							
A	A Prediction Parameters and Models							
В	R So	ource Code	ii					

Statistische Verfahren: Projekt 4 - Nahinfrarotspektroskopie I

Tobias Giesemann Mail@me.com Ferdinand Rewicki ...@gmail.com

Moritz Preuß moleo.preuss@gmail.com

Abstract

We describe and assess ...

1 Einleitung

Obtaining ...

2 Background

2.1 Soil Parameters

Let A be any substance in a given soil sample dissolved in a solution of volume $V \in (0,\infty)$ and let $n_A \in (0,\infty)$ be the amount of A in the sample. Then the molar concentration c_A of A is given by

$$c_A \coloneqq \frac{n_A}{V}$$

Now let c_0 be the molar concentration of this whole sample and n_0 the amount of the whole sample....

2.2 Near Infrared Spectroscopy

NIRS uses electromagnetic waves [?, 246],

The reflectance

$$\varrho \colon (0, \infty) \to (0, \infty), \qquad \varrho(\lambda) \coloneqq \frac{P_{\mathbf{r}}(\lambda)}{P_{\mathbf{0}}}$$

of a

3 Methodology

3.1 Measured Data

As a ... The reflectance $\varrho(\lambda)$ of a sample at a wavelength $\lambda \in \Lambda$ is recorded as

$$-\lg \varrho(\lambda) = -\frac{\ln \varrho(\lambda)}{\ln 10}$$

Figure 1 shows six randomly chosen soil spectra in a diagram.

3.2 Statistical Model

3.3 Multivariate lineare Regression

Lineare Modelle(LMs) zur Bestimmung der Abhängigkeit einer Zielgröße von mehreren Einflussvariablen wird multivariate lineare Regression genannt (Douglas et al. 2012, S. 50f). Ein typisches lineares Modell hat dabei die Form

$$E(Y|X) = \beta_0 + \beta_1 X_1 + \beta_2 X_2 + \dots + \beta_k X_k,$$
 (1)

wobei $Y \in \mathbb{R}^n$ die Zielgröße und $X \in \mathbb{R}^{n \times d}$ die Matrix von d Einflussparametern und n Beobachtungen sind. Y wird dabei als normalverteilter Zufallsparameter mit $Y \sim N(X\beta, \sigma^2)$ angenommen. Lineare Modelle sind nun eine Methode, die Einflussstärke und Richtung der Größen in der Designmatrix auf die Zufallsgröße Y mithilfe der Maximum-Likelihood Methode zu bestimmen:

$$\hat{\beta}(Y) = (\mathbb{X}^T \mathbb{X})^{-1} \mathbb{X}^T Y \tag{2}$$

Des Weiteren ergibt sich ein Schätzer für die Varianz σ^2 des Modells:

$$\hat{\sigma}^{2}(Y) = \frac{1}{n-d} ||Y - \mathbb{X}\hat{\beta}(Y)||^{2}$$
 (3)

Für eine Realisierung von $y:=(y_i)\in {\rm I\!R}^{\rm n}$ von Y definieren wir:

$$\hat{y} := \mathbb{X}\hat{\beta}(y) = \mathbb{X}(\mathbb{X}^T \mathbb{X})^{-1} \mathbb{X}^T y \tag{4}$$

$$\tilde{\sigma^2} := \hat{\sigma}^2(y) \tag{5}$$

3.4 Statistische Modellwahl im Falle von NIR-Spektroskopie

Seien $Y \in \mathbb{R}^n$ die Zielgröße eines statistischen Modellwahlverfahrens und $\mathbb{X} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ die Matrix von d Einflussparametern und n Beobachtungen. Zur Wahl einer geeigneten Menge von Einflussparametern x_i auf die Zielgröße y_i wird im klassischen linearen Modell die Modellwahl über eine

1

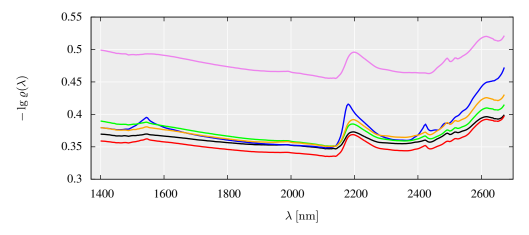


Figure 1: Six near infrared soil spectra of randomly chosen soil samples obtained from the data set, where λ is the wavelength and $\rho(\lambda)$ the corresponding reflectance and each colour refers to one sample

hierarchische Aufstellung von linearen Modellen erreicht. Beginnend mit dem minimalen Modelle $E(Y_i) = \beta_0$ werden dem Modell nach und nach neue potenzielle Einflussparameter x_{ik} hinzugefügt. Zu jedem dieser neuen x_{ik} wird dann eine Teststatistik aufgestellt, die darauf hinweist, ob der gewählte Parameter wichtig ist ist oder nicht. Dabei ist die Nullhypothese, dass x_{ik} keinen Einfluss auf die Zielgröße hat: $H_0 = \beta_k = 0$ und wird abgelehnt, falls $H_1 = \beta_k \neq 0$ zutrifft. Dies wird über die T-Teststatistik erreicht, wobei für den Fall, dass H_0 richtig ist, gilt: $\frac{\hat{\beta_k}}{\sqrt{\sigma^2(\mathbb{X}^T\mathbb{X})_{kk}^{-1}}}$ $t_{n-(k+1)}$. Mit diesem Modellwahlverfahren ergeben sich einige Schwierigkeiten, wobei die für unseren Fall besonders schwerwiegenden herausgehoben werden: In dieser Arbeit haben wir es mit einer großen Anzahl potenzieller Einflussvariablen auf dem Nah-Infrarotspekturm zu tun. A priori kann schwer eine inhaltliche Deutung vorgenommen werden, die gewisse Wellenlängen bevorzugt. Daher ist eine hierarchische Modellwahll mit wenigen, wohlüberlegten Einflussvariablen nicht möglich. Demnach muss in dieser Arbeit die Anzahl der möglichen Einflussgrößen stark erhöht werden und hier bekommen wir ein Problem mit der T-Es ließen sich sehr viele unterschiedliche Kombinationen von Einflussgrößen aufstellen und in eine hierarchische Form bringen. Doch da wir bei der T-Teststatistik ein zuflliges Intervall konstruieren, gegen das unsere Hypothese getestet wird, ist die Wahrscheinlichkeit bei oft wiederholten Tests fälschlicherweise die Nullhypothese abzulehnen steigend mit Anzahl der Versuche. An ein automatisiertes Modellwahlverfahren, das in dieser Arbeit von Vorteil ist, ist also mittels des T-Tests nicht zu erreichen. (siehe Skript 11/2018) Stattdessen bietet sich eine Modellwahl basierend auf dem erwarteten Prognosefehler

("sum of prediction squared error", SPSE) an:

$$SPSE := E(\sum_{i=1}^{n} (Y_{i+n} - x_i^{(M)} \hat{\beta}_i^{((M)})^2)$$
 (6)

Hierbei sind die Werte in Y_{i+n} neue, potenzielle Beobachtungen zum Erwartungsvektor x_i und $x_i^{(M)} \hat{\beta}_i^{(M)}$ ist sind die Prognosewerte aus dem Modell M. Der Prognosefehler lässt sich in 3 Terme zerlegen: Einen irreduzierbaren Prognosefehler, der unabhängig von dem momentan betrachteten Modell ist, einen Biasterm, der die Abweichung des aktuellen Modells M vom Prognosemodell als Summe der quadrierten Prognose-Verzerrungen anzeigt und einen Varianzterm, der die Ungenauigkeiten widerspiegelt, die sich aus der Schätzung von (|M|+1) unbekannten Parametern ergibt. Der SPSE lässt sich über unterschiedliche Wege berechnen / abschätzen, mithilfe neuer Beobachtungen (1), (wiederholter) Zerlegung der Ursprungsdaten in Test- und Trainingsdaten (2) oder mittels Schätzung basierend auf der Residuenquadratsumme ("residual squared sum", RSS), hier im Vergleich zu o.g. SPSE:

$$RSS^{(M)} := \sum_{i=1}^{n} E(Y_i - \hat{Y}_i^{(M)})^2$$
 (7)

$$SPSE^{(M)} := \sum_{i=1}^{n} E(Y_{i+n} - \hat{Y}_{i}^{(M)})^{2}$$
 (8)

Es kann gezeigt werden, dass RSS den Wert von SPSE systematisch unterschätzt, dass diese Unterschätzung jedoch behoben werden kann (siehe Skript 12/2018):

$$SPSE^{(M)} := RSS^{(M)} + 2\tilde{\sigma}_{full}^2(|M| + 1)$$
 (9)

3.5 Mallow's C_p

3.6 Simulated Annealing

We can

3.7 Model Validation

3.8 Assessment by Simulation

4 Implementation

4.1 Choosing a Neighbour

We stated in section 3.6 that we want to select a "good" model for the prediction.

4.2 Additional Functions

All other functions were defined following a standard scheme. It follows from 3.5 that

$$cost(M) \coloneqq C_{\mathbf{p}}^{(M)}$$

4.3 Preprocessing

Implementing the algorithm described in 3.6 takes a sizeable toll on computing power. The most expensive calculations are performed in the computation of the residual sum of squares

5 Calibration

5.1 Model Selection

SANN returned as minimum values for the respective models

$$C_{\rm p}^{\rm (SOC)} = -17.46$$
 $C_{\rm p}^{\rm (N)} = -28.51$

$$C_{\rm p}^{({\rm pH})} = -57.76$$

Figures 3a, 3b and 3c in appendix A show

5.2 Goodness of Fit

6 Simulation - Schätzgenauigkeit von Mallow's Cp

Die hier vorgestellte Untersuchung soll zeigen, ob und inwiefern sich Mallow's Cp als Schätzwert für den SPSE an diesen annähert, wenn sich der Umfang der Stichprobe verändert. Genauer gesagt ziehen wir ein Sample von oben erstelltem Modell, zu dem die exakte Berechnung des SPSE für alle von uns gewählten Stichprobengrößen (z.B. n = [5, 10, 25, 50, 100, 200, 500]) möglichist. Der ermittelte SPSE Wert dient uns im späteren Vergleich als Ground Truth. Für jeden Stichprobenumfang ermitteln wir zudem den Wert von Mallow's Cp, der ein Schätzwert des ursprünglichen SPSE darstellt. Ermittelt werden soll dabei, inwiefern sich der Umfang der Stichprobe auf die Abweichung des Schätzers von der Ground Truth (SPSE) auswirkt.

7 Conclusion

Using Mallow's $C_{\rm p}$ criterion, we calibrated three predictive models for the soil parameters $p^{\rm (SOC)},~p^{\rm (N)}$ and pH. To construct ...

References

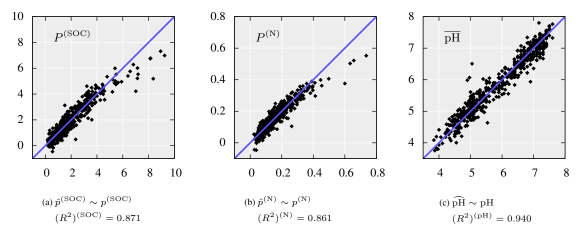


Figure 2: Correlation diagrams plotting \hat{y} on y and the blue line representing the id

A Prediction Parameters and Models

Table 1: Estimated model parameters of $P^{(\mathrm{SOC})}$ on selected model

$\lambda_i [\mathrm{nm}]$	$\beta_i^{(SOC)}$						
	-1.47103	1808	1991.63	2204	-2319.71	2496	1956.13
1424	-811.326	1828	1568.91	2216	1075.21	2508	-5057.56

Table 2: Estimated model parameters of $\overline{\mathbf{p}\mathbf{H}}$ on selected model

$\lambda_i [\mathrm{nm}]$	$\beta_i^{(\mathrm{pH})}$						
	5.57628	1864	-508.298	2220	699.185	2460	545.634
1436	135.244	1896	-623.655	2224	-659.264	2464	-519.611

Table 3: Estimated model parameters of $P^{(\mathrm{N})}$ on selected model

$\lambda_i [\mathrm{nm}]$	$\beta_i^{(\mathrm{N})}$						
	-0.0287506	1820	169.949	2156	95.2657	2428	116.231
1400	48.2214	1824	-272.304	2184	-99.54	2436	-60.6976

i

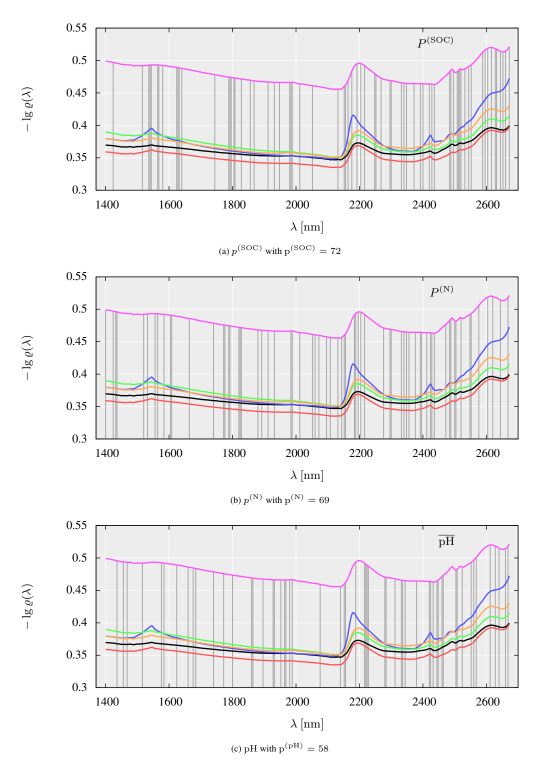


Figure 3: Displaying the spectra from figure 1 with wavelength included in the selected models for each response highlighted by vertical grey lines

B R Source Code

Statutory Declaration		
We herewith declare that		
Jena, 25th of August 2016		
	Kazimir Menzel	Markus Pawellek