

UNIVERZITA KOMENSKÉHO V BRATISLAVE
FAKULTA MATEMATIKY, FYZIKY A INFORMATIKY

Riadkovo-stĺpcové návrhy štatistických experimentov

BAKALÁRSKA PRÁCA

UNIVERZITA KOMENSKÉHO V BRATISLAVE
FAKULTA MATEMATIKY, FYZIKY A INFORMATIKY

Riadkovo-stĺpcové návrhy štatistických experimentov

BAKALÁRSKA PRÁCA

Študijný program: Matematika
Študijný odbor: 1114 Matematika
Školiace pracovisko: Katedra aplikovanej matematiky a štatistiky
Vedúci práce: doc. Mgr. Radoslav Harman, PhD.



Univerzita Komenského v Bratislave
Fakulta matematiky, fyziky a informatiky

ZADANIE ZÁVEREČNEJ PRÁCE

Meno a priezvisko študenta: Róbert Druska
Študijný program: matematika (Jednoodborové štúdium, bakalársky I. st., denná forma)
Študijný odbor: matematika
Typ záverečnej práce: bakalárska
Jazyk záverečnej práce: slovenský
Sekundárny jazyk: anglický

Názov: Riadkovo-stĺpcové návrhy štatistických experimentov
Row-column designs of statistical experiments

Anotácia: Predpokladajme, že budeme pozorovať výsledky všetkých kombinácií úrovní dvoch kvalitatívnych faktorov. Pre každú dvojicu úrovní faktorov máme možnosť zvoliť typ "ošetrenia": buď typ 0, alebo typ 1. Takéto experimenty sa niekedy nazývajú "riadkovo-stĺpcové", pretože ich je možné reprezentovať maticou, v ktorej riadky zodpovedajú úrovniam prvého faktora, stĺpce zodpovedajú úrovniam druhého faktora a prvky matice vyjadrujú ošetrenia použité pre každú kombináciu úrovní faktorov.

Cieľ: Cieľom bakalárskej práce je analyzovať vlastnosti odhadu kontrastu ošetrení v riadkovo-stĺpcovom experimente, ak pozorovania modelujeme aditívne, čiže stredná hodnota pozorovaní je súčtom efektov úrovní oboch faktorov a efektu typu ošetrenia. Druhým cieľom je vypočítať optimálne návrhy pre takýto typ experimentu a štatistického modelu, čiže určiť optimálne binárne matice, tak, aby sme čo najpresnejšie vedeli odhadnúť rozdiel medzi efektmi jednotlivých ošetrení.

Vedúci: doc. Mgr. Radoslav Harman, PhD.
Katedra: FMFI.KAMŠ - Katedra aplikovanej matematiky a štatistiky
Vedúci katedry: prof. RNDr. Marek Fila, DrSc.
Dátum zadania: 15.10.2019

Dátum schválenia: 18.10.2019

prof. RNDr. Ján Filo, CSc.
garant študijného programu

.....
študent

.....
vedúci práce

Podakovanie Touto cestou by som sa chcel poďakovať svojmu školiťovi, Radoslavovi Harmanovi, za jeho ochotu a množstvo dobrých a pravidelných rád pri písaní tejto práce. Ďakujem tiež svojej mame za gramatickú a štylistickú korektúru, a zvyšnej rodine a priateľom za oporu v posledných mesiacoch, strávených doma v dôsledku globálnej zdravotnej krízy.

Abstrakt

DRUSKA, Róbert: Riadkovo-stĺpcové návrhy štatistických experimentov [Bakalárska práca], Univerzita Komenského v Bratislave, Fakulta matematiky, fyziky a informatiky, Katedra aplikovanej matematiky a štatistiky, školiteľ: doc. Mgr. Radoslav Harman, PhD., Bratislava, 2020, 38 s.

V práci analyzujeme konkrétnu triedu štatistických experimentov, v ktorých pre všetky kombinácie dvoch kvalitatívnych faktorov zvolíme jedno z dvoch možných ošetrení. Tento experiment vieme modelovať ako lineárny regresný model, pričom kľúčová pre nás bude Gaussova-Markovova veta, ktorej dôsledky budeme využívať v praktickej časti práce. Cieľom je analyzovať kontrast dvoch typov ošetrení a nájsť tie návrhy experimentu, ktoré umožňujú čo najlepší odhad tohto kontrastu. Návrhy experimentu budeme reprezentovať binárnymi maticami.

Kľúčové slová: štatistický experiment, lineárny regresný model, návrh experimentu, binárna matica

Abstract

DRUSKA, Róbert: Row-column designs of statistical experiments [Bachelor thesis], Comenius University in Bratislava, Faculty of Mathematics, Physics and Informatics, Department of Applied Mathematics and Statistics, supervisor: doc. Mgr. Radoslav Harman, PhD., Bratislava, 2020, 38 p.

TODO

Keywords: linear regression

Obsah

Úvod	8
1 Maticová príprava	9
1.1 Projekčné matice	10
2 Lineárny regresný model	12
2.1 Metóda najmenších štvorcov	13
2.2 Gaussova-Markovova veta	14
3 Metodika skúmania	16
4 Riadkovo-stĺpcový aditívny model s dvoma typmi ošetrov	17
4.1 Odhadnuteľnosť $h^T b$	19
4.2 Ekvivalencie binárnych matíc	22
4.3 Optimálnosť návrhu experimentu	23
4.4 Hodnota minimálneho rozptylu	26
4.5 Reprezentácia bipartitným grafom	31
Záver	34
Zoznam použitej literatúry	35
Príloha A	36
Príloha B	38
Príloha C	39

Úvod

Vykonávanie experimentov a prieskumov patrí medzi populárne mechanizmy, ako potvrdiť či vyvrátiť naše domnienky, alebo odhaliť nové, neočakávané skutočnosti. V súčasnosti, vďaka nebývalému rozvoju v oblasti výpočtovej techniky a spracovania dát, je tento trend silnejší, než kedykoľvek v minulosti.

Predtým, než sa experimentátor bezhlavo pustí do zberu dát a ich analýzy, je potrebné experiment navrhnuť tak, aby jeho výsledky dávali dostatočný priestor na logickú a nespochybniteľnú analýzu. V ideálnom prípade chceme, aby miera informácie, ktorú zozbierané dáta ponúkajú, bola čo najväčšia.

V našej práci sa budeme zaoberať návrhom tzv. riadkovo-stĺpcových experimentov, v ktorých kombinácie dvoch kvalitatívnych faktorov spájame s jedným z dvoch typov ošetrov. Tieto návrhy budeme reprezentovať binárnymi maticami, ktoré, ako ukážeme, vieme transformovať na lineárny regresný model. Teóriou lineárnej regresie sa zaoberá množstvo článkov a publikácií, v našej práci budeme čerpať najmä z [1, 4].

Spolu s teóriou lineárnej regresie uvedieme v teoretickej časti niektoré dôležité poznatky z lineárnej algebry, ktoré budeme využívať v celej práci. V tretej kapitole v krátkosti opíšeme, ako sme pri našom výskume postupovali.

V štvrtej kapitole budeme skúmať riadkovo-stĺpcové návrhy. Cieľom je analyzovať kontrast medzi dvoma typmi ošetrov. Uvedieme, ktorá trieda návrhov ponúka dostatočnú informáciu na odhadnutie tohto kontrastu, a tiež pre ktoré z nich je tento odhad najpresnejší. Na záver v krátkosti ukážeme, ako možno riadkovo-stĺpcové návrhy reprezentovať bipartitným grafom.

1 Maticová príprava

V našej práci budeme často pracovať s poznatkami z lineárnej algebry, preto v krátkosti zhrnieme niektoré najdôležitejšie z nich.

Definícia 1.1. *Nech A je ľubovoľná matica typu $m \times n$. Potom symbolom $\mathcal{M}(A)$ označujeme stĺpcový priestor matice A , t. j.*

$$\mathcal{M}(A) = \{Au : u \in \mathbb{R}^n\}.$$

Symbolom $\mathcal{K}(A)$ označujeme jadro matice (kernel), t. j.

$$\mathcal{K}(A) = \{v \in \mathbb{R}^n : Av = 0\}.$$

Lema 1.2. *Platí*

$$\mathcal{K}(A^T) = [\mathcal{M}(A)]^\perp \equiv \{v \in \mathbb{R}^m : \forall_{u \in \mathcal{M}(A)} u^T v = 0\}.$$

Dôkaz: $x \in \mathcal{K}(A^T) \Leftrightarrow A^T x = 0 \Leftrightarrow \forall_v v^T A^T x = 0 \Leftrightarrow \forall_v (Av)^T x = 0 \Leftrightarrow x \in [\mathcal{M}(A)]^\perp$. \square

Lema 1.3. *Nech A je ľubovoľná matica typu $m \times n$. Potom*

$$\mathcal{M}(A^T) = \mathcal{M}(A^T A).$$

Dôkaz: Nech $z \in \mathcal{M}(A^T A)$. Potom existuje také v , že $z = A^T A v = A^T u$ pre $u = Av$. Preto $z \in \mathcal{M}(A^T)$, a teda $\mathcal{M}(A^T A) \subseteq \mathcal{M}(A^T)$.

Teraz nech $z \in \mathcal{K}(A^T A)$. Potom:

$$A^T A z = (0, 0, \dots, 0)^T \Rightarrow z^T A^T A z = 0 = (Az)^T A z = \|Az\|^2 \Rightarrow Az = 0.$$

Preto $z \in \mathcal{K}(A)$, a teda $\mathcal{K}(A^T A) \subseteq \mathcal{K}(A)$. Z lineárnej algebry ale vieme, že nulový priestor matice je kolmý doplnok jej riadkového priestoru, preto predošlý výraz vieme rozšíriť:

$$[\mathcal{M}(A^T A)]^\perp = \mathcal{K}(A^T A) \subseteq \mathcal{K}(A) = [\mathcal{M}(A^T)]^\perp.$$

Odstránením \perp sa inklúzia obráti, čo spolu s opačnou inklúziou vyššie dáva výsledok $\mathcal{M}(A^T) = \mathcal{M}(A^T A)$. \square

Definícia 1.4. *Nech A je ľubovoľná matica. Potom matica A^- taká, že*

$$AA^-A = A,$$

sa nazýva *g-inverzia* (alebo *zovšeobecnená inverzia*) matice A .

Poznámka: Ak A^{-1} neexistuje, tak pre maticu A existuje nekonečný počet g -inverzií.

Zovšeobecnené inverzie použijeme neskôr v našej práci, keď budeme skúmať, či vektor patrí do stĺpcového priestoru matice. Na to nám poslúži nasledovná veta.

Veta 1.5. *Nech rovnica $Ax = y$ má riešenie a nech A^- je ľubovoľná g -inverzia. Potom A^-y je riešením tejto rovnice.*

Dôkaz: Keďže $Ax = y$ má riešenie, tak existuje také x_0 , že $Ax_0 = y$. Potom

$$A(A^-y) = A(A^-Ax_0) = Ax_0 = y. \quad \square$$

Veta 1.6. *Lineárny systém $Ax = y$ má riešenie práve vtedy, ak $AA^-y = y$ pre ľubovoľnú g -inverziu A^- . Ak x_0 je riešením tohto systému, existuje taká g -inverzia A^- , že $x_0 = A^-y$.*

1.1 Projekčné matice

Pri práci s lineárnym regresným modelom sa nám zídu poznatky o projekčných maticach, napr. pri metóde najmenších štvorcov.

Definícia 1.7. *Nech $\mathcal{V} \subset \mathbb{R}^n$ je lineárny priestor. Potom matica P je lineárny projektor na \mathcal{V} práve vtedy, keď platia nasledovné podmienky:*

$$\text{a) } \forall_{x \in \mathbb{R}^n} Px \in \mathcal{V}$$

$$\text{b) } \forall_{v \in \mathcal{V}} Pv = v$$

Z vlastností a) a b) vyplýva, že $P^2 = P$, t. j. matica P je idempotentná. Poznamenáme, že aj naopak, ak matica P je idempotentná a definujeme $\mathcal{V} = \mathcal{M}(P)$, tak P má vlastnosti a) a b) z predošlej definície.

Takto definovaný projektor nemusí byť ortogonálny, t. j. nezobrazuje vektory na k nim najbližší vektor z priestoru \mathcal{V} . Formálne ortogonalitu definujeme nasledovne.

Definícia 1.8. *Projektor P na lineárny podpriestor \mathcal{V} je ortogonálny vzhľadom na skalárny súčin $\langle \cdot, \cdot \rangle$, ak $\langle x, Py \rangle = \langle Px, y \rangle$ pre všetky $x, y \in \mathbb{R}^n$.*

Veta 1.9. *Nech $F \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $m > n$ má plnú hodnosť a nech $\langle a, b \rangle = a^T b$ je skalárny súčin v \mathbb{R}^m . Potom ortogonálny projektor na $\mathcal{M}(F)$ je*

$$P = F(F^T F)^{-1} F^T.$$

Dôkaz: Ukážeme, že P spĺňa vlastnosti z definície lineárneho projektora, aj podmienku ortogonalitu z definície 1.8.

$$\forall x \in \mathbb{R}^m P x = F(F^T F)^{-1} F^T x = F u \in \mathcal{M}(F),$$

$$\forall l = F u \in \mathcal{M}(F) P l = P(F u) = F(F^T F)^{-1} F^T F u = F u = l,$$

$$\forall x, y \in \mathbb{R}^m \langle x, P y \rangle = x^T F(F^T F)^{-1} F^T y = x^T [F(F^T F)^{-1} F^T]^T y = x^T P^T y = \langle P x, y \rangle. \quad \square$$

Veta 1.10. *Predchádzajúca veta platí aj pre maticu F , ktorá nemá plnú hodnosť, ak namiesto inverzie $(F^T F)^{-1}$ použijeme ľubovoľnú g -inverziu $(F^T F)^-$.*

2 Lineárny regresný model

Lineárna regresia patrí v súčasnosti medzi najpoužívanejšie štatistické metódy. Aplikácie regresie možno nájsť v mnohých vedeckých odvetviach, vrátane medicíny, biológie, ekonómie, sociológie atď. Ciele regresnej analýzy zväčša možno zaradiť do troch oblastí:

1. nájsť vzťah medzi závislou premennou y a regresormi x_1, \dots, x_n ,
2. odhadnúť y na základe hodnôt x_1, \dots, x_n ,
3. preskúmať premenné x_1, \dots, x_n a identifikovať, ktoré z nich lepšie popisujú premennú y , resp. určiť, ktoré z nich majú na y aký vplyv

V našej práci sa budeme zaoberať tretou z pomenovaných oblastí.

Uvažujme teda lineárny regresný model

$$y = Xb + \varepsilon. \quad (1)$$

Na ľavej strane y je $N \times 1$ vektor pozorovaných náhodných premenných. Vektor y nazývame *závislou* premennou. Na pravej strane X je matica modelu, b je neznámy parameter regresného modelu a ε je náhodná chyba. X vo všeobecnosti môže, ale nemusí byť náhodná matica. Pre účely našej práce budeme narábať s fixnou (známou) maticou X , čo zohľadníme aj v ďalších teoretických základoch v tejto kapitole.

Nech teda X je známa matica $N \times p$ tvaru:

$$X = \begin{bmatrix} 1 & x_{11} & \dots & x_{1p} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \\ 1 & x_{N1} & \dots & x_{Np} \end{bmatrix}.$$

Rovnica (1) nám určuje N lineárnych vzťahov tvaru:

$$y_i = b_0 + b_1 x_{i1} + \dots + b_p x_{ip} + \varepsilon_i = b^T x_i + \varepsilon_i,$$

$i = 1, 2, \dots, N$, pre $y = (y_1, y_2, \dots, y_N)^T$, $b = (b_1, b_2, \dots, b_p)^T$ a $\varepsilon = (\varepsilon_1, \varepsilon_2, \dots, \varepsilon_N)^T$.

Ďalej budeme predpokladať $E(\varepsilon) = \mathbf{0}$, $Var[\varepsilon] = \sigma^2 I$, t. j. jednotlivé $\varepsilon_i, \varepsilon_j$ sú nezávislé a rovnako rozdelené. Pre jednoduchosť takisto predpokladajme, že $\sigma^2 = 1$.

V praxi je b neznámy vektor, ktorý sa snažíme odhadnúť na základe nameraných hodnôt y . Na spočítanie odhadu sa používajú rôzne metódy, najčastejšie napr. metóda najmenších štvorcov alebo metóda maximálnej vierohodnosti.

2.1 Metóda najmenších štvorcov

Metódou najmenších štvorcov vypočítame odhad \hat{b} parametra b nasledovne:

$$\hat{b} = \underset{b \in \mathbb{R}^p}{\operatorname{argmin}} (y - Xb)^T C (y - Xb) = \underset{b \in \mathbb{R}^p}{\operatorname{argmin}} \|y - Xb\|_{C^{-1}}^2,$$

kde C je nejaká kladne definitná matica. Ak $C = I$, potom minimalizujeme výraz $\|y - Xb\|_I^2 = \|y - Xb\|^2 = \sum_{i=1}^N (y_i - X_{i \cdot} b)^2$, kde $X_{i \cdot}$ značí i -ty riadok matice X . Keďže sme predpokladali nezávislosť chýb a tiež homogenitu ich rozptylu, je pre nás najvýhodnejšie dosadiť $C = I$, čo možno dokázať pomocou Gaussovej-Markovovej vety, ktorú uvedieme neskôr. Preto maticu C v ďalšom opise teórie spomínať nebudeme.

Geometricky metódu najmenších štvorcov možno interpretovať ako projekciu vektora y na stĺpcový priestor matice X . Hľadáme teda taký vektor \hat{b} , pre ktorý platí $X\hat{b} = Py$, kde P je matica ortogonálnej projekcie na stĺpcový priestor X . Z vety (1.10) vieme, že $P = X(X^T X)^- X^T$.

Odhad \hat{b} parametra b je teda riešením rovnice

$$Xb = X(X^T X)^- X^T y, \quad (2)$$

kde $P = X(X^T X)^- X^T$ je ortogonálny projektor na stĺpcový priestor X .

Všetky riešenia tejto rovnice musia mať tvar:

$$(X^T X)^- X^T y,$$

kde použitá g -inverzia je ľubovoľná.

Z uvedeného vyplýva, že v prípade regulárnosti $X^T X$ je odhad \hat{b} parametra b jednoznačný. V našej práci budeme skúmať matice X , ktoré nie sú regulárne, takže jednoznačný odhad \hat{b} nebudeme schopní nájsť (čo v konečnom dôsledku ani nie je naším záujmom). Budeme odhadovať lineárnu funkciu zložiek vektora b , konkrétne $h^T b = h_1 b_1 + \dots + h_p b_p$, ktorá býva jednoznačne odhadnuteľná aj v prípade singularity $X^T X$, ak vektor h spĺňa určité podmienky.

Definícia 2.1. *Lineárnu kombináciu $h^T b$ zložiek vektora b nazývame odhadnuteľnou, ak pre ľubovoľné riešenia b^* a b^{**} rovnice (2) platí $h^T b^* = h^T b^{**}$.*

Je niekoľko ekvivalentných podmienok, ktoré stačia na to, aby $h^T b$ bolo odhadnuteľné. Z nich spomenieme dve v nasledovnej vete, ktorú použijeme neskôr v našej práci.

Veta 2.2. $h^T b$ je odhadnuteľné, ak platia nasledovné ekvivalentné podmienky:

1. $h \in \mathcal{M}(X^T)$
2. $h \in \mathcal{M}(X^T X)$,

kde \mathcal{M} označuje stĺpcový priestor matice.

Dôkaz: Ukážeme, že ak $h \in \mathcal{M}(X^T)$ tak $h^T b$ je odhadnuteľné. Nech teda $h \in \mathcal{M}(X^T)$. Potom existuje také u , že $h = X^T u$. Preto pre ľubovoľné riešenie \hat{b} rovnice (2) platí:

$$h^T \hat{b} = u^T X \hat{b} = u^T P y,$$

kde päta kolmice $P y$ je jednoznačne daná, preto aj $h^T \hat{b}$ je jednoznačne dané (bez ohľadu na voľbu \hat{b}). $h^T b$ je teda podľa definície (2.1) odhadnuteľné.

Ekvivalencia podmienok (1) a (2) vyplýva z toho, že podľa lemy (1.3) vo všeobecnosti platí, že $\mathcal{M}(X^T) = \mathcal{M}(X^T X)$. \square

Ak h patrí do riadkového priestoru matice X , potom existuje také u , že $h = X^T u$. Potom pre jednoznačný odhad $h^T \hat{b}$ vektora $h^T b$ platí:

$$h^T \hat{b} = u^T X \hat{b} = u^T P y = u^T X (X^T X)^{-} X^T y,$$

Vidíme, že v strede výrazu na pravej strane je projekčná matica $X (X^T X)^{-} X^T$, ktorá je vždy jednoznačne určená, nezávisle na voľbe zovšeobecnenej g -inverzie v danom výraze.

Výsledok predchádzajúcej vety je dôležitý pre našu prácu, pretože nebudeme skúmať odhady b , ale odhady niektorých lineárnych kombinácií zložiek vektora b , konkrétne napr. rozdiely medzi nimi.

2.2 Gaussova-Markovova veta

V predchádzajúcej časti sme ukázali, že ak matica je matica modelu X regulárna, jej odhad metódou najmenších štvorcov je rovný

$$\hat{b} = \underset{b \in \mathbb{R}^p}{\operatorname{argmin}} \|y - Xb\|^2 = (X^T X)^{-1} X^T y.$$

Pre strednú hodnotu odhadu \hat{b} teda platí:

$$\begin{aligned} E[\hat{b}] &= E[(X^T X)^{-1} X^T y] = (X^T X)^{-1} X^T E[y] = (X^T X)^{-1} X^T E[Xb + \varepsilon] = \\ &= (X^T X)^{-1} X^T Xb = b. \end{aligned}$$

To znamená, že \hat{b} je lineárnym nevychýleným odhadom parametra b . Pre varianciu \hat{b} dostávame:

$$\begin{aligned} Var[\hat{b}] &= Var[(X^T X)^{-1} X^T y] = (X^T X)^{-1} X^T Var[Xb + \varepsilon] X (X^T X)^{-1} = \\ &= (X^T X)^{-1} X^T Var[\varepsilon] X (X^T X)^{-1} = (X^T X)^{-1} X^T I X (X^T X)^{-1} = (X^T X)^{-1}. \end{aligned}$$

Veľkosť kovariančnej matice $(X^T X)^{-1}$ je v určitom zmysle najmenšia možná, t. j. \hat{b} je najlepší lineárne nevychýlený odhad. Podobné tvrdenie platí pre odhad $h^T \hat{b}$ parametra $h^T b$, ktorý je takisto lineárne nevychýlený. Upresníme to v nasledujúcej vete.

Neskôr v našej práci budeme hľadať také modely X , pri ktorých je disperzia odhadov $h^T b$ najmenšia možná, čo nám dá najlepší lineárny nevychýlený odhad. Ak nami navrhované modely X budú opisovať ten istý experiment, ten model X , pre ktorý disperzia odhadu $h^T b$ bude najmenšia, bude svojím spôsobom optimálny.

K nájdeniu optimálneho modelu X nám posluží Gaussova-Markovova veta, ktorá určuje minimálnu možnú disperziu odhadu $h^T b$.

Veta 2.3. (*Gaussova-Markovova*) *Nech h je z riadkového priestoru X . Potom minimálna možná disperzia lineárneho nevychýleného odhadu $h^T b$ je*

$$m = Var[h^T \hat{b}] = h^T M^- h,$$

kde $M = X^T X$ je informačná matica parametra b a M^- je jej ľubovoľná g -inverzia a \hat{b} je ľubovoľné riešenie rovnice

$$(X^T X)b = X^T y.$$

3 Metodika skúmania

Cieľom nášho skúmania bude nájsť ideálnu maticu vstupu do experimentu (konkrétny problém popíšeme v nasledujúcej kapitole). Pokúsime sa vysloviť závery pre všeobecný prípad matice $m \times n$, avšak pre istý prvotný náhľad do problematiky problém popíšeme a preskúmame na menších rozmeroch, konkrétne do rozmeru, do ktorého nám to umožní výpočtová technika. Pracovať budeme s programovacím jazykom *python*.

Od „preskúmania situácie“ do istého rozmeru si sľubujeme dôležité náhlady, ktoré nám umožnia vysloviť závery a hypotézy pre všeobecný prípad $m \times n$. Tie sa následne pokúsime dokázať matematickými metódami.

Kompletný kód, ktorý sme pri našom výskume použili, sa nachádza v *Github* repozitári na stránke <https://github.com/druskacik/optimal-designs-bachelor-thesis->.

4 Riadkovo-stĺpcový aditívny model s dvoma typmi ošetroení

Cieľom tejto práce je skúmať experiment reprezentovaný binárnou maticou. Možná reprezentácia nášho modelu pri matici rozmeru $m \times n$ je takáto:

Uvažujeme model s dvomi kvalitatívnymi faktormi A a B , pričom faktor A má m úrovní a faktor B n úrovní. Pre každú kombináciu faktorov experimentátor zvolí jedno z dvojice ošetroení (angl. treatment). Budeme uvažovať len aditívny model bez interakcií.

Napríklad faktor A môže označovať dobrovoľníka (t.j. máme m dobrovoľníkov) a faktor B účinnú látku, ktorú nazveme liečivo (t.j. máme n liečiv). Ošetroenie 0 reprezentuje podanie liečiva orálnym spôsobom a ošetroenie 1 vnútrožilne). Účinok, ktorý po čase nameriame na dobrovoľníkovi, závisí aditívne od efektu samotného dobrovoľníka (jeho predispozícií), efektu liečiva a efektu ošetroenia. Všetky tieto efekty uvažujeme ako neznáme parametre modelu.

Návrh teda možno reprezentovať binárnou maticou (alebo bipartitným grafom, čo opíšeme neskôršie v našej práci).

Cieľom experimentu je odhadnúť rozdiel medzi efektmi daných dvoch ošetroení. Cieľom hľadania optimálneho modelu je nájsť taký návrh, pri ktorom rozptyl Gauss-Markovovho odhadu rozdielu medzi efektmi dvojice ošetroení (t.j. odhadu kontrastu ošetroení) bude čo najmenší.

Pre maticu typu $m \times n$ dostaneme teda mn vzťahov tvaru:

$$y_{ij} = a_i + b_j + t + e_{ij},$$

$i = 1, \dots, m$; $j = 1, \dots, n$; a_i je efekt i -tej úrovne faktora A a b_j efekt j -tej úrovne faktora B ; t je t_0 alebo t_1 podľa hodnoty na ij -tej pozícii matice a e_{ij} je chyba. Budeme odhadovať rozdiel medzi t_0 a t_1 .

Z návrhu modelu v podobe binárnej matice tvaru $m \times n$ vytvoríme lineárny regresný model s maticou tvaru $mn \times (m+n+2)$, pretože máme mn meraní závislých od $m+n+2$ parametrov.

Príklad:

Matica návrhu experimentu

$$B = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 1 \end{bmatrix} \quad (3)$$

vedie k matici modelu:

$$X = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}. \quad (4)$$

Ako presne sme pri generovaní matice postupovali? Každý riadok reprezentuje jednu z hodnôt v matici (3), preto máme dokopy $3 \times 3 = 9$ riadkov. Prvé tri stĺpce reprezentujú riadok, v ktorom sa hodnota nachádza, ďalšie tri reprezentujú stĺpec. Vo všeobecnosti ij -tu pozíciu matice typu $m \times n$ reprezentuje riadok, ktorý má jednotky na i -tej a $(m + j)$ -tej pozícii. Posledné dva stĺpce sú určené tým, či je hodnota 0 alebo 1.

Predpokladáme lineárne vzťahy, preto dostávame lineárnu regresiu

$$y = Xb + e,$$

kde y je vektor dát nameraných v experimente, $b = (a_1, \dots, a_m, b_1, \dots, b_n, t_0, t_1)$ je vektor neznámych koeficientov a $e = (e_{11}, e_{12}, e_{13}, \dots, e_{m1}, \dots, e_{mn})^T$ je vektor chýb merania. Uvedomme si, že v našej práci nebudeme pracovať s konkrétnym vektorom y ; snažíme sa totiž navrhnúť maticu návrhu experimentu B (a z nej vyplývajúcu maticu modelu X) ešte pred tým, než experiment vykonáme.

Naším cieľom teraz bude odhadnúť rozdiel medzi efektmi t_0 a t_1 , resp. zistiť, aká môže byť disperzia tohto odhadu pri danej matici návrhu B . Modely, pre ktoré bude možná disperzia najmenšia, budeme považovať za optimálne.

V danej lineárnej regresii $y = Xb + e$ teda nebudeme odhadovať celý vektor b , ale len jeho lineárnu kombináciu $h^T b$, kde h je vektor rozmeru $m + n + 2$, ktorý má na $m + n$ miestach 0 a na zvyšných dvoch miestach $+1$ a -1 , ktoré zodpovedajú efektom t_0 a t_1 . Z algoritmu, ktorým sme z matice návrhu B vytvorili maticu lineárnej regresie X , vyplýva, že vektor h má tvar $(0, 0, 0, \dots, +1, -1)^T$.

Na zistenie, či $h^T b$ je odhadnuteľné, použijeme vetu (2.2), a na následné nájdenie minimálneho rozptylu Gauss-Markovovho odhadu rozdielu medzi efektami použijeme Gaussov-Markovovu vetu (2.3).

4.1 Odhadnuteľnosť $h^T b$

Pokúsime sa preskúmať, kedy matica návrhu umožňuje odhadnuteľnosť hodnoty $h^T b$ pre vyššie spomenuté h . Situáciu preskúmame do rozmeru 4×5 a na základe našich zistení vyslovíme hypotézu pre všeobecný prípad $m \times n$.

Postupovať budeme nasledovne: vyberieme si malý rozmer a pre všetky matice daného rozmeru zistíme, či $h^T b$ bude alebo nebude odhadnuteľné, a to nasledovným spôsobom. Z danej matice návrhu B vytvoríme maticu lineárnej regresie X spôsobom spomenutým vyššie. Hodnota $h^T b$ bude na základe vety (2.2) odhadnuteľná práve vtedy, keď vektor $h = (0, 0, 0, \dots, +1, -1)^T$ patrí do stĺpcového priestoru matice $X^T X$.

Označme $M = X^T X$, túto maticu budeme nazývať informačnou maticou. Ak h patrí do stĺpcového priestoru M , potom existuje taký vektor v , že $Mv = h$. Na základe vety (1.6) vieme, že ak toto riešenie existuje, tak sa rovná M^-h , pričom zvolená g -inverzia môže byť ľubovoľná. Preto na zistenie, či h patrí do stĺpcového priestoru $M = X^T X$ stačí overiť platnosť rovnosti $M(M^-h) = h$.

Demonštrujme algoritmus na maticiach rozmeru 3×3 . Existuje $2^9 = 512$ binárnych matíc typu 3×3 , a keď sme na ne aplikovali daný algoritmus, dospeli sme k zisteniu, že pri 18 z nich hodnota $h^T b$ *nie je* odhadnuteľná. To znamená, že optimálne matice návrhu budeme hľadať v zvyšných 492 maticiach.

Ako vyzerajú matice, pri ktorých $h^T b$ nie je odhadnuteľné? Zoznam všetkých sa nachádza v prílohe A, tu uvedieme 3 z nich:

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}.$$

Týmto spôsobom sme pri našom výskume získali zoznam matíc, pri ktorých $h^T b$ nie je odhadnuteľné, až do rozmeru 4×5 . Zoznam všetkých sa nachádza v GitHub repozitári spomenutom v úvode. Na základe podobnosti matíc daného typu sme odvodili nasledovné tvrdenie.

Tvrdenie 4.1. *$h^T b$ je odhadnuteľné práve vtedy, keď v matici návrhu B existuje aspoň jeden riadok a aspoň jeden stĺpec taký, ktorý má aspoň jednu 0 a aspoň jednu 1.*

Dôkaz: Na základe vety (2.2) vieme, že $h^T b$ je odhadnuteľné práve vtedy, keď $h \in \mathcal{M}(X^T)$ (keď h patrí do riadkového priestoru X), preto s danými podmienkami môžeme pracovať ekvivalentne.

\Rightarrow Nech $h = (0, \dots, 0, +1, -1) \in \mathcal{M}(X^T)$. Použijeme dôkaz sporom. Nech v matici B typu $m \times n$ neexistuje taký riadok, ktorý má aspoň jednu 0 a aspoň jednu 1, t. j. všetky riadky obsahujú buď samé 0 alebo samé 1. Ako vyzerá matica X ?

Pozrime sa na riadky matice X zodpovedajúce prvému riadku matice B . Sú to práve tie riadky, ktoré majú na prvej pozícii 1, pričom si uvedomme, že všetky ostatné riadky majú na prvej pozícii 0.

$$x_1 = (1, 0, \dots, 1, 0, \dots, 0, 1, 0),$$

$$x_2 = (1, 0, \dots, 0, 1, \dots, 0, 1, 0),$$

$$\vdots$$

$$x_n = (1, 0, \dots, 0, 0, \dots, 1, 1, 0)$$

Keďže $h \in \mathcal{M}(X^T)$, existuje taká lineárna kombinácia riadkov X , ktorá dokopy dáva vektor h . Aké môžu mať v tejto lineárnej kombinácii zastúpenie riadky x_1, \dots, x_n ? Označme postupne a_1, \dots, a_n koeficienty vektorov x_1, \dots, x_n v lineárnej kombinácii riadkov X , ktorá dáva vektor h . Keďže x_1, \dots, x_n sú jediné riadky matice X s 1 na prvej pozícii a vektor h má na prvej pozícii 0, musí platiť $\sum_{i=1}^n a_i = 0$.

Z predpokladu, že každý z riadkov matice B obsahuje buď samé 0 alebo samé 1, vyplýva, že každý z vektorov x_1, \dots, x_n má rovnaké posledné dve hodnoty, a to buď $(0, 1)$ alebo $(1, 0)$. Z toho spolu s rovnosťou $\sum_{i=1}^n a_i = 0$ vyplýva, že lineárna kombinácia $\sum_{i=1}^n a_i x_i$ bude mať na posledných dvoch miestach hodnoty $(0, 0)$, a teda nijako "neprispeje" do vektoru h . Vektor h teda nemožno napísať ako lineárnu kombináciu riadkov X , čo je podmienka odhadnuteľnosti.

Analogicky môžeme postupovať pre všetky riadky matice B . Týmto spôsobom pokryjeme všetky riadky matice X , vďaka čomu dospejeme k záveru, že z riadkov X nie je možné lineárnou kombináciou zostrojiť vektor h . To nám dáva spor s predpokladom $h \in \mathcal{M}(X^T)$. Preto nemôže platiť, že všetky riadky matice B obsahujú buď samé 0 alebo samé 1, a platí opačné tvrdenie, t.j. v B existuje aspoň jeden riadok taký, ktorý obsahuje 0 aj 1.

Rovnakou úvahou pre stĺpce B dospejeme k záveru, že B musí takisto obsahovať aspoň jeden stĺpec obsahujúci 0 aj 1.

$\boxed{\Leftarrow}$ Nech matica B je taká, že existuje aspoň jeden riadok a aspoň jeden stĺpec také, že majú 0 aj 1. Zostrojíme takú lineárnu kombináciu riadkov X , ktorá sa bude rovnať h .

Nech riadok, ktorý má 0 aj 1, je i -ty v poradí a stĺpec s rovnakou vlastnosťou je j -ty v poradí. Bez ujmy na všeobecnosti, nech na ij -tom mieste matice B sa nachádza 0, teda $B_{ij} = 0$.

Potom v i -tom riadku B sa určite nachádza hodnota $B_{ik} = 1$ a v j -tom stĺpci sa nachádza hodnota $B_{lj} = 1$, pričom, samozrejme, $k \neq j$ a $l \neq i$. Označme $x_{ij}, x_{ik}, x_{lj}, x_{lk}$ riadky matice X prislúchajúce prvkom $B_{ij}, B_{ik}, B_{lj}, B_{lk}$ matice B . Potom:

$$x_{ij} - x_{ik} - x_{lj} + x_{lk} = (0, 0, 0, \dots, 0, N_1, N_2)$$

je vektor, ktorý má na prvých $m + n$ miestach 0, a na posledných dvoch hodnoty N_1 a N_2 , ktoré zatiaľ necháme bokom. Prečo má daný vektor na prvých $m + n$ miestach 0? Vo všeobecnosti má riadok x_{rs} matice X prislúchajúci prvkovi B_{rs} matice B na prvých $m + n$ miestach dve 1, jednu prislúchajúcu riadku, druhú stĺpcu matice B . Konkrétne, riadok x_{rs} má 1 na r -tom mieste a $(m + s)$ -tom mieste.

Súčet $x_{ij} + x_{lk}$ má teda štyri jednotky na miestach $i, j, m + j, m + k$. Súčet $x_{ik} + x_{lj}$ má jednotky na tých istých miestach, preto $x_{ij} - x_{ik} - x_{lj} + x_{lk} = x_{ij} + x_{lk} - (x_{ik} + x_{lj})$

má na prvých $m + n$ miestach 0.

Takto to vyzerá, keď zanedbáme stĺpce so samými nulami:

$$\begin{aligned}
 &+(1, 0, 1, 0) \\
 &-(1, 0, 0, 1) \\
 &-(0, 1, 1, 0) \cdot \\
 &+(0, 1, 0, 1) \\
 &= (0, 0, 0, 0)
 \end{aligned}$$

Ako vyzerá "chvost" (N_1, N_2) vektora $x_{ij} - x_{ik} - x_{lj} + x_{lk}$? Keďže $B_{ij} = 0$ a $B_{ik} = B_{lj} = 1$, výraz $x_{ij} - x_{ik} - x_{lj} + x_{lk}$ nám vytvorí chvost $(1, -2)$ (prípadne $(-2, 1)$, na tom ale nezáleží). Potom na základe toho, či na mieste B_{lk} matice návrhu bola 0 alebo 1, nám výraz $x_{ij} - x_{ik} - x_{lj} + x_{lk}$ dá na posledných dvoch miestach $(2, -2)$ alebo $(1, -1)$. Vo všetkých prípadoch vektor h dostaneme ihneď, prípadne po pre násobení konštantou. Našli sme teda lineárnu kombináciu riadkov X , ktorá nám dala vektor h , preto $h \in \mathcal{M}(X^T)$. \square

Uvedomme si, že toto tvrdenie dáva intuitívne význam. Ak by sme totiž organizovali experiment napr. podľa druhej matice so zoznamu vyššie, tak by sme nevedeli rozlíšiť, či sú pozorované rozdiely medzi meraniami zodpovedajúcimi prvým dvom stĺpcom a posledným stĺpcom spôsobené rozdielom medzi efektami ošetroení, alebo rozdielom medzi efektami ošetrovateľov 1 a 2 v porovnaní s ošetrovateľom 3.

4.2 Ekvivalencie binárnych matíc

Pre rozmer $m \times n$ existuje 2^{mn} binárnych matíc, čo je obrovské číslo už pre malé hodnoty m a n . (Napríklad už pre rozmer 5×5 máme viac než milión matíc.) Pre skúmanie špecifik jednotlivých matíc je výhodné uvedomiť si niektoré očividné ekvivalencie medzi maticami, čo nám môže výrazne zredukovať počet matíc, s ktorými pracujeme, a v konečnom dôsledku nám to umožní pracovať spôsobom "brute force" do väčšieho rozmeru.

Hypotéza 4.1. *Matice, ktoré možno spermutovať jednu na druhú riadkovými a stĺpcovými permutáciami, sú ekvivalentné v zmysle, že majú rovnakú hodnotu minimálneho rozptylu Gaussovho-Markovovho odhadu rozdielu medzi efektami ošetroení.*

Hypotézu uvádzame bez matematického dôkazu, ukážeme však, že ak naša interpretácia modelu reprezentovaného binárnou maticou je správna, hypotéza musí platiť. Model sme interpretovali ako zoznam trojíc dobrovoľník, liečivo, spôsob jeho prijatia, pričom dobrovoľníci zodpovedali riadkom, liečivá stĺpcom, a spôsob prijatia liečiva hodnotám v matici. Uvedomme si, že o efektoch dobrovoľníkov ani liečiv pri výpočte rozptylu nič nevieme. Permutáciám riadkov a stĺpcov preto zodpovedá akési „preznačenie“ jednotlivých dobrovoľníkov a liečiv, vôbec to ale nezmení štruktúru experimentu. Pripomeňme si, že rozptyl Gaussovho-Markovovho odhadu rozdielu medzi efektami počítame pred vykonaním experimentu a nameraním dát.

Táto jediná ekvivalencia nám výrazne zredukuje počet matíc, s ktorými musíme počítať. V tabuľke uvádzame počet neekvivalentných tried pre štvorcové rozmery až do 6×6 .

Rozmer	1×1	2×2	3×3	4×4	5×5	6×6
Počet binárnych matíc	2	16	512	65 536	33 554 432	68 719 476 736
Počet neekvivalentných tried	2	7	36	317	5 624	251 610

4.3 Optimálnosť návrhu experimentu

Teraz sa pokúsime nájsť modely, ktoré pre nás budú v určitom zmysle optimálne. Najprv ale definujme, čo presne optimalita modelu znamená.

Definícia 4.2. *Nech $h = (0, 0, \dots, +1, -1)^T$ je vektor zodpovedajúci lineárnej kombinácii dvoch efektov a nech $B \in \mathbb{R}^{m \times n}$ je taká binárna matica, že pre jej informačnú maticu M_B platí $h \in \mathcal{M}(M_B)$. Potom B nazývame optimálnou, ak pre všetky binárne matice $C \in \mathbb{R}^{m \times n}$ také, že $h \in \mathcal{M}(M_C)$ pre ich informačnú maticu M_C , platí:*

$$h^T M_B^- h \leq h^T M_C^- h,$$

kde M_B^- a M_C^- sú ľubovoľné g -inverzie informačných matíc M_B a M_C .

Nájsť optimálne matice v zmysle definície (4.2) je jedným z cieľov tejto práce. Podobne ako pri skúmaní, či hodnotu $h^T b$ vôbec budeme môcť odhadnúť, preskúmame najprv matice malého rozmeru a na základe výsledkov vyslovíme hypotézu pre všeobecný rozmer.

Postupovať budeme nasledovne: zoberieme si malý rozmer a pre všetky binárne matice tohto rozmeru spočítame hodnotu $h^T M^{-1} h$, pokiaľ je to možné (viď tvrdenie (4.1)). Z množiny týchto hodnôt vyberieme minimum. Optimálne návrhy budú tie, ktorých prislúchajúca hodnota bude práve toto minimum.

Optimálne návrhy sme určili do rozmeru 6×5 , tu sú niektoré z nich pre štvorcové rozmery:

$$\begin{bmatrix} 0 & 1 & 1 \\ 1 & 0 & 1 \\ 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}.$$

Ďalšie matice sa nachádzajú v prílohe B. Na základe týchto návrhov sme pre štvorcové matice odvodili nasledovnú hypotézu.

Hypotéza 4.2. *(pre štvorcové matice)*

Binárna matica návrhu B rozmeru $2k \times 2k$ je optimálna v zmysle definície (4.2) práve vtedy, keď má v každom riadku a v každom stĺpci práve k jednotiek (a práve k núl).

Binárna matica návrhu B rozmeru $(2k+1) \times (2k+1)$ je optimálna práve vtedy, keď všetky jej riadky aj stĺpce majú rovnaký počet jednotiek, a ten počet je buď k alebo $k+1$.

Poznámka: Hypotéza je do rozmeru 6×6 tvrdením, pretože sa nám to podarilo ukázať úplnou enumeráciou všetkých možných návrhov.

Ako to vyzerá pre matice iného, ako štvorcového rozmeru? Kľúčový je pomer jednotiek a núl v matici návrhu. Všimnime si, že pri štvorcových rozmeroch v predošlej hypotéze je v prípade párneho rozmeru rovnaký počet jednotiek a núl, no v prípade nepárneho rozmeru pomer nielenže nie je pol na pol (čo ani nemôže byť), ale dokonca k tomuto pomeru ani nie je tak blízko, ako by mohol byť. Napríklad pri rozmere 5×5 by sme mohli očakávať, že pomer jednotiek a núl v optimálnom návrhu bude $13 : 12$, ale podľa hypotézy je to $15 : 10$. Skutočnosť, že 5 delí 10 aj 15, nie je náhodná, a bude zohrávať kľúčovú rolu pri hypotéze o návrhoch iných ako štvorcových rozmerov.

Hypotéza 4.3. (pre neštvorcové matice)

Postačujúcou podmienkou optimality pre rozmer $2k \times 2l$ je, ak má matica práve $2kl$ jednotiek a $2kl$ núl, pričom v každom z $2k$ riadkov je l jednotiek a l núl a v každom z $2l$ stĺpcov je práve k jednotiek a k núl.

Postačujúcou podmienkou optimality pre rozmer $2k \times 2l + 1$ je, ak má matica práve $(2l + 1)k$ jednotiek a $(2l + 1)k$ núl, pričom v každom z $2l + 1$ stĺpcov je práve k jednotiek a k núl, v k riadkoch je $l + 1$ jednotiek a l núl a v k zvyšných riadkoch je l jednotiek a $l + 1$ núl.

Ďalej nech bez ujmy na všeobecnosti $k < l$.

Postačujúcou podmienkou optimality pre rozmer $(2k + 1) \times (2l + 1)$ je, ak má matica $(l + 1)(2k + 1)$ jednotiek a $l(2k + 1)$ núl (alebo naopak), pričom v každom z $2k + 1$ riadkov je práve $l + 1$ jednotiek a l núl, v $l + k + 1$ stĺpcoch je práve $k + 1$ jednotiek a v $l - k$ stĺpcoch je práve k jednotiek.

Poznámka: Podmienky nie sú nutné, pretože napr. pri rozmere 3×6 sme našli optimálne matice s pomerom jednotiek a núl nielen $9 : 9$ (splňajúce hypotézu), ale aj $6 : 12$, čo dokazuje, že v niektorých prípadoch matice pokryté hypotézou nie sú všetky optimálne matice daného rozmeru. Hypotéza je napriek tomu cenná, pretože pre prax nám poskytuje mechanizmus, ako vytvoriť optimálny návrh experimentu.

Niektoré z optimálnych návrhov pre neštvorcové rozmery:

$$\begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 1 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}.$$

Niektoré z optimálnych návrhov pre rozmer 3×6 :

$$\begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 0 & 0 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}.$$

Napriek tomu, že hypotézu o optimálnych maticiach sa nám matematicky dokázať nepodarilo, numericky sme až do rozmeru 30×30 ukázali, že zmena jednej hodnoty v nami navrhovanom optimálnom návrhu spôsobí zväčšenie hľadaného rozptylu. Dané matice teda určite tvoria lokálne minimum (na okolí tých matíc, ktoré majú odlišnú najviac jednu hodnotu).

4.4 Hodnota minimálneho rozptylu

Ako závisí hodnota Gaussovho-Markovovho odhadu rozdielu medzi efektami od rozmeru matice návrhu? Ukážeme, že tento najmenší dosiahnuteľný rozptyl má so stúpajúcim rozmerom klesajúcu tendenciu. (Čo, napokon, dáva zmysel, pretože väčší rozdiel nám ponúka viac dát na určenie rozdielu medzi dvoma efektmi.)

Hodnoty pre jednotlivé rozmery určíme tak, že pre každý rozmer zoberieme jednu maticu optimálnu v zmysle definície (4.2).

Pre párny rozmer $2k \times 2k$ rozdelíme maticu na 4 bloky $k \times k$, z nich ľavý horný a pravý dolný budú samé jednotky, zvyšné dva samé nuly. Pre nepárny rozmer $(2k+1) \times (2k+1)$ budú ľavý horný blok $k \times k$ tvoriť samé jednotky a pravý dolný blok $(k+1) \times (k+1)$ bude identita, v ktorej sa zamenili jednotky a nuly.

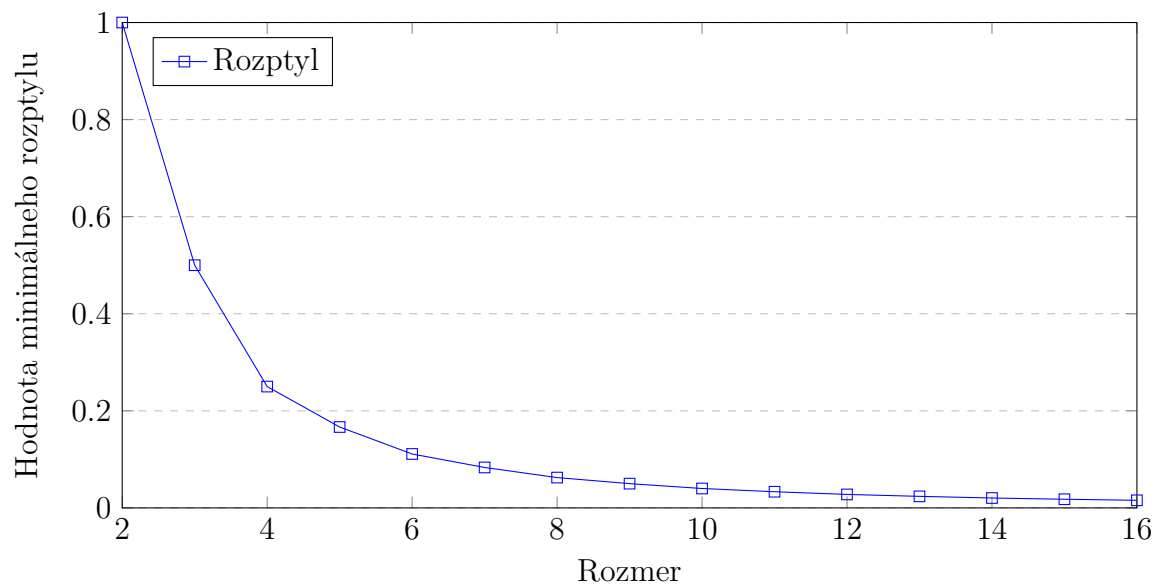
Jednoduchý *python* kód, ktorý generuje optimálnu maticu návrhu experimentu pre ľubovoľný štvorcový rozmer, sa nachádza v prílohe D.

Napríklad takto vyzerá optimálna matica návrhu experimentu pre rozmery 6×6 a 7×7 :

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}.$$

V tabuľke a grafe sú znázornené hodnoty minimálneho rozptylu do rozmeru 16×16 .

Rozmer	Minimálna hodnota rozptylu
2×2	1
3×3	0.5
4×4	0.25
5×5	0.1667
6×6	0.1111
7×7	0.0833
8×8	0.0625
9×9	0.05
10×10	0.04
11×11	0.0333
12×12	0.0278
13×13	0.0238
14×14	0.0204
15×15	0.0179
16×16	0.0156



Vidíme, že pre rozmer $2k \times 2k$, uvedený v tabuľke a na grafe, je hodnota rozptylu $1/k^2$. Ukážeme, že to platí vo všeobecnosti.

Tvrdenie 4.3. *Pre optimálnu maticu návrhu rozmeru $2k \times 2k$ je hodnota Gaussovho-Markovho odhadu rozdielu medzi efektami $1/k^2$.*

Dôkaz: Nech B je optimálna matica návrhu rozmeru $2k \times 2k$ spĺňajúca hypotézu (4.2). Označme X maticu lineárnej regresie pre návrh B . Hodnotu rozptylu m vypočítame ako $h^T M^{-1} h$, kde $M = X^T X$ je informačná matica lineárnej regresie a vektor $h = (0, 0, \dots, -1, 1)^T$ zodpovedá rozdielu dvoch efektov. Ako vyzerajú posledné dva stĺpce matice M ?

Matica X je rozmeru $(4k+2) \times (4k+2)$, pričom prvých $2k$ riadkov zodpovedá $2k$ riadkom návrhu B , druhých $2k$ riadkov zodpovedá $2k$ stĺpcom návrhu B , a posledné dva riadky zodpovedajú efektu na jednotlivých pozíciách návrhu B . Posledné dva stĺpce súčiny $X^T X$ zodpovedajú násobkom riadkov X^T (stĺpcov X) s dvoma stĺpcami X zodpovedajúcimi efektu. Ak riadok, ktorým násobíme, je jeden zo $4k$ riadkov zodpovedajúcich stĺpcu alebo riadku návrhu B , hodnota súčiny bude predstavovať počet toho ktorého efektu v danom stĺpci alebo riadku. Tá je podľa hypotézy (4.2) práve k pre oba efekty. Ak navzájom násobíme riadok a stĺpec zodpovedajúci efektu, hodnota bude 0, ak ide o rozdielne efekty, alebo celkový počet daného efektu v návrhu B , ak ide o ten istý efekt. Počet efektu v optimálnom návrhu je podľa hypotézy $2k^2$. Matica $X^T X$ je symetrická, preto jej posledné dva riadky budú rovnaké ako posledné dva stĺpce.

Posledné dva riadky matice $M = X^T X$ pre maticu návrhu B rozmeru $2k \times 2k$ majú teda tvar:

$$\begin{bmatrix} k & k & \dots & k & 2k^2 & 0 \\ k & k & \dots & k & 0 & 2k^2 \end{bmatrix}.$$

Napr. takto vyzerá matica M pre optimálne návrhy rozmerov 2 a 4:

$$\begin{bmatrix} 2 & 0 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 2 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 2 & 0 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 0 & 2 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 2 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 0 & 2 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 4 & 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 & 1 & 2 & 2 \\ 0 & 4 & 0 & 0 & 1 & 1 & 1 & 1 & 2 & 2 \\ 0 & 0 & 4 & 0 & 1 & 1 & 1 & 1 & 2 & 2 \\ 0 & 0 & 0 & 4 & 1 & 1 & 1 & 1 & 2 & 2 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 4 & 0 & 0 & 0 & 2 & 2 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 0 & 4 & 0 & 0 & 2 & 2 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 4 & 0 & 2 & 2 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 & 4 & 2 & 2 \\ 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 8 & 0 \\ 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 2 & 0 & 8 \end{bmatrix}.$$

Teraz dosadením ukážeme, že $h^T M^- h = (h^- M h^{-T})^-$. Ak to má platiť, musí platiť nasledovná rovnosť:

$$h^- M h^{-T} = h^- M h^{-T} (h^- M h^{-T})^- h^- M h^{-T} = h^- M h^{-T} h^T M^- h h^- M h^{-T}.$$

Pre vektor v vo všeobecnosti platí, že $v^- = \frac{v^T}{v^T v}$. Pre náš vektor h to znamená, že $h^- = h^T/2 = (0, 0, \dots, -1/2, 1/2)$. Ukážeme, že $h^{-T} h^T$ a $h h^-$ vo vzorci vyššie dávajú tú istú maticu.

$$h^{-T} h^T = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ \vdots \\ -1/2 \\ 1/2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & -1 & 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & 1/2 & -1/2 \\ 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix},$$

$$h h^- = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ \vdots \\ -1 \\ 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & 1/2 & -1/2 \\ 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix}.$$

Označme túto maticu H . Teraz ukážeme, že $HM = MH$.

$$HM = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & 1/2 & -1/2 \\ 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} k & k \\ \vdots & \vdots \\ k & k \\ k & \dots & k & 2k^2 & 0 \\ k & \dots & k & 0 & 2k^2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & k^2 & -k^2 \\ 0 & 0 & \dots & -k^2 & k^2 \end{bmatrix},$$

$$MH = \begin{bmatrix} k & k \\ \vdots & \vdots \\ k & k \\ k & \dots & k & 2k^2 & 0 \\ k & \dots & k & 0 & 2k^2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & 1/2 & -1/2 \\ 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & k^2 & -k^2 \\ 0 & 0 & \dots & -k^2 & k^2 \end{bmatrix}.$$

Takisto platí, že:

$$\begin{aligned}
h^-H &= \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & 1/2 & -1/2 \\ 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} = \\
&\quad \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} = h^-, \\
Hh^{-T} &= \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & \dots & 1/2 & -1/2 \\ 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ \vdots \\ -1/2 \\ 1/2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ \vdots \\ -1/2 \\ 1/2 \end{bmatrix} = h^{-T}.
\end{aligned}$$

Dosadíme:

$$\begin{aligned}
h^-Mh^{-T}h^TM^-hh^-Mh^{-T} &= h^-MHM^-HMh^{-T} = h^-HMM^-MHh^{-T} = \\
&= h^-HMHh^{-T} = h^-Mh^{-T}.
\end{aligned}$$

Takže naozaj platí $h^TM^-h = (h^-Mh^{-T})^-$, resp. $(h^TM^-h)^- = h^-Mh^{-T}$. Hodnotu h^-Mh^{-T} vieme vypočítať:

$$\begin{aligned}
h^-Mh^{-T} &= \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & -1/2 & 1/2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} k & k \\ \vdots & \vdots \\ k & k \\ k & \dots & k & 2k^2 & 0 \\ k & \dots & k & 0 & 2k^2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ \vdots \\ -1/2 \\ 1/2 \end{bmatrix} = \\
&\quad \begin{bmatrix} 0 & 0 & \dots & -k^2 & k^2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ \vdots \\ -1/2 \\ 1/2 \end{bmatrix} = k^2/2 + k^2/2 = k^2.
\end{aligned}$$

Hodnota x^- pre skalár x je rovná $1/x$, preto $h^TM^-h = (h^-Mh^{-T})^- = 1/k^2$. \square

Poznámka: Pri návrhoch nepárneho štvorcového rozmeru dôkaz zlyhá na rovnosti $HM = MH$. Infomačná matica M totiž pri nepárnom rozmere nemá natoľko vhodnú štruktúru ako pri párnom.

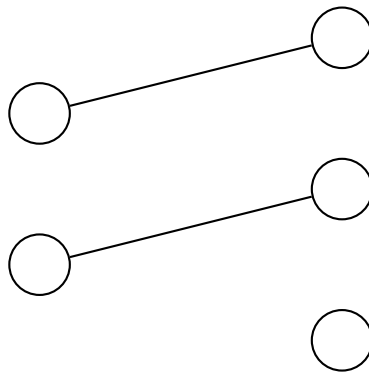
4.5 Reprezentácia bipartitným grafom

Ako sme avizovali na začiatku kapitoly, návrh nami opísaného experimentu možno reprezentovať aj bipartitným grafom. Tak ako v maticovej reprezentácii zodpovedali riadky dobrovoľníkom a stĺpce liečivám, podobne v bipartitnom grafe budú dobrovoľníci zodpovedať jednej partícii a liečivá druhej. Hrana sa medzi dvoma bodmi nachádza práve vtedy, keď pozíciu tejto dvojice v matici návrhu zodpovedá nami zvolený spôsob ošetrovania. Grafy zodpovedajúce jednému či druhému ošetrovaniu sú navzájom disjunktné a ich zjednotením získame kompletný bipartitný graf, t. j. tieto dva grafy sú si navzájom doplnkami. V zvyšku podkapitoly budeme tieto grafy označovať \mathcal{G} a \mathcal{G}' .

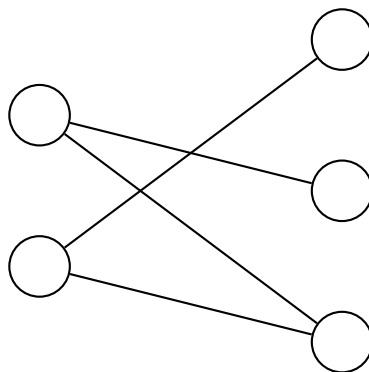
Napríklad nasledovnej matici návrhu experimentu

$$\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

priradíme dva grafy, jeden zodpovedajúci ošetrovaniu 1:



a druhý, komplementárny prvému, zodpovedajúci ošetrovaniu 0:



Každú binárnu maticu návrhu $m \times n$, zodpovedajúcej experimentu, teda možno reprezentovať bipartitným grafom s partíciami veľkostí m a n . Ekvivalentne, každý bipartitný graf reprezentuje binárnu maticu, a teda aj experiment opísaný v tejto práci.

Naše tvrdenia a hypotézy z predošlých podkapitol možno vďaka tejto reprezentácii prepísať do jazyka teórie grafov.

Tvrdenie 4.4. *Nech \mathcal{G} je bipartitný graf s partíciami veľkosti m a n . Potom hodnota $h^T b$ v lineárnom modeli reprezentovanom týmto grafom je odhadnuteľná práve vtedy, keď v oboch partíciách existuje aspoň jeden taký vrchol, ktorý ani v \mathcal{G} ani v \mathcal{G}' nie je izolovaným bodom.*

Dôkaz: Nech B je matica návrhu experimentu. Potom podľa tvrdenia (4.1) hodnota $h^T b$ je odhadnuteľná \Leftrightarrow v B existuje aspoň jeden riadok a aspoň jeden stĺpec taký, ktorý má aspoň jednu 0 a aspoň jednu 1 \Leftrightarrow tento riadok a stĺpec bude zodpovedať vrcholu, ktorý má hrany aj v \mathcal{G} aj v $\mathcal{G}' \Leftrightarrow$ v oboch partíciách \mathcal{G} existuje taký vrchol, ktorý má hranu aj v \mathcal{G} aj v \mathcal{G}' . \square

Definícia 4.5. *Bipartitný graf \mathcal{G} nazývame optimálnym, ak matica návrhu experimentu B opísaná týmto grafom je optimálna v zmysle definície (4.2).*

Hypotéza 4.4. *Nech \mathcal{G} je bipartitný graf s partíciami veľkosti $2k$ a $2k$. Potom \mathcal{G} je optimálny práve vtedy, keď \mathcal{G} je k -regulárny.*

Nech \mathcal{G} je bipartitný graf s partíciami veľkosti $2k+1$ a $2k+1$. Potom \mathcal{G} je optimálny práve vtedy, keď \mathcal{G} je k -regulárny alebo $(k+1)$ -regulárny.

Dôkaz: Nech B je matica návrhu experimentu rozmeru $2k \times 2k$. Potom podľa hypotézy (4.2) B je optimálna \Leftrightarrow v každom riadku a stĺpci B sa nachádza práve k núl a práve k jednotiek \Leftrightarrow z každého vrchola \mathcal{G} zodpovedajúceho riadku B bude vychádzať práve k hrán, z každého vrchola zodpovedajúceho stĺpcu \mathcal{G} bude vychádzať práve k hrán $\Leftrightarrow \mathcal{G}$ je k -regulárny.

Ekvivalentne tvrdenie ukážeme pre rozmer $(2k+1) \times (2k+1)$. \square

Hypotéza 4.5. *Nech \mathcal{G} je bipartitný graf.*

Postačujúcou podmienkou optimality \mathcal{G} s veľkosťami partícií $2k$ a $2l$ je, ak má \mathcal{G} práve $2kl$ hrán, pričom každý z $2k$ vrcholov prvej partície má stupeň l a každý z $2l$ vrcholov druhej partície má stupeň k .

Postačujúcou podmienkou optimality \mathcal{G} s veľkosťami partícií $2l+1$ a $2k$ je, ak má \mathcal{G} práve $(2l+1)k$ hrán, pričom každý z $(2l+1)$ vrcholov prvej partície má stupeň k , k vrcholov druhej partície má stupeň $l+1$ a zvyšných k vrcholov má stupeň l .

Ďalej nech bez ujmy na všeobecnosti $k < l$.

Postačujúcou podmienkou optimality \mathcal{G} s veľkosťami partícií $2k + 1$ a $2l + 1$, ak \mathcal{G} alebo \mathcal{G}' má práve $(l + 1)(2k + 1)$ hrán, pričom každý z $2k + 1$ vrcholov prvej partície má stupeň $l + 1$, $l + k + 1$ vrcholov druhej partície má stupeň $k + 1$ a zvyšných $l - k$ vrcholov má stupeň k .

Dôkaz: Podobne ako pri dôkaze predošlého tvrdenia, jednotlivé grafy jednoznačne priradíme binárnym maticiam. Tvrdenie potom vyplynie z hypotézy (4.3). \square

Reprezentácia bipartitným grafom nám pri našich súčasných poznatkoch o riadkovo-stĺpcovom aditívnom modeli s dvoma typmi ošetrov neponúkla ďalšie hlbšie závery, avšak ponúkla nám príslub, že pri našom ďalšom skúmaní v budúcnosti sa budeme môcť oprieť aj o poznatky z teórie grafov.

Záver

V práci sme skúmali tzv. riadkovo-stĺpcové návrhy štatistických experimentov. Vzali sme na seba rolu experimentátora a jedným z našich cieľov bolo nájsť tú triedu experimentu, ktorá nám ponúkne čo najvhodnejšie výsledky.

V praktickej časti sme najprv identifikovali tie návrhy, v ktorých je možné odhadnúť žiadanú veličinu - kontrast medzi dvoma možnými ošetreniami. Následne sme určili, v ktorých návrhoch vieme tento kontrast odhadnúť čo najpresnejšie, a vytvorili sme jednoduchý algoritmus, ako tieto návrhy zostrojiť pre ľubovoľný rozmer. Algoritmus napísaný v jazyku *python* sa nachádza v prílohe D.

Hoci sme ponúkli niekoľko zaujímavých záverov, priestor na bádanie sme zďaleka nevyčerpali. Pripomíname, že sme sa obmedzili na veľmi konkrétnu triedu experimentov. Mechanizmy, ktoré sme pri výskume použili, však majú potenciál byť využité aj pri iných druhoch experimentov.

Mohli by sme napríklad pracovať nie s dvoma typmi ošetrení, ako tomu bolo v našej práci, ale s tromi a viac. Ďalším z možných rozšírení by bolo “zakázanie” niektorých kombinácií dvoch faktorov a jeho vplyv na optimálny návrh experimentu.

Jedná sa o problematiku, ktorej nebolo venované toľko článkov a publikácií, ako iným, populárnejším témam. Nech aj to je pre nás motiváciou k ďalšiemu bádaniu.

Zoznam použitej literatúry

- [1] Pázman, A., Lacko, V.: *Prednášky z regresných modelov*, Vydavateľstvo UK, Bratislava, 2012, 2015
- [2] Freedman, David: *Statistical models: Theory and practice*, Cambridge University Press, New York, 2005
- [3] Rencher, Alvin C.: *Methods of Multivariate Analysis*, John Wiley & Sons, New York, 2002
- [4] Yan, Xin: *Linear Regression Analysis: Theory and Computing*, World Scientific Publishing Co. Pte. Ltd., Singapore, 2009
- [5] <http://oeis.org/A002724>

Príloha A

Návrhy rozmeru 3×3 , pre ktoré nie je možné odhadnúť hodnotu $h^T b$

$$\begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

Príloha B

Niektoré optimálne návrhy

[illegible]

1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1	1	1	1	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	1	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	1	1	1	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	1	1	1	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	0	1	1	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	0	1	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	0	1	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	1	0	1	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	1	1	0	1
0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	1	1	1	0

Príloha C

Vypočítanie variance pre dizajn

```
import numpy as np
import math

def compute_transformation_matrix(matrix):
    m, n = matrix.shape
    transformation_matrix = np.zeros(shape=(m*n, m + n + 2), dtype=np.int8)
    for i, row in enumerate(matrix):
        for j, value in enumerate(row):
            transformation_matrix[n*i + j, i] = 1
            transformation_matrix[n*i + j, m + j] = 1
            transformation_matrix[n*i + j, m + n + value] = 1
    return transformation_matrix

def compute_variance(matrix):
    m, n = matrix.shape
    transformation_matrix = compute_transformation_matrix(matrix)
    m_matrix = np.matmul(transformation_matrix.transpose(), transformation_matrix)
    m_matrix_inverse = np.linalg.pinv(m_matrix)
    try:
        h = np.zeros(shape=(1, m + n + 2))
        h[0, m + n] = 1
        h[0, m + n + 1] = -1
        wannabe_h = np.matmul(np.matmul(m_matrix, m_matrix_inverse), h.transpose())
        for i, value in enumerate(wannabe_h):
            wannabe_h[i] = [round(value[0], 3)]
        if np.array_equal(wannabe_h, h.transpose()):
            variance = np.matmul(np.matmul(h, m_matrix_inverse), h.transpose())
            return variance[0, 0]
        else:
            return math.inf
    except Exception as e:
        return math.inf
```

Príloha D

Vytvorenie optimálnej štvorcovej matice pre rozmer $n \times n$

```
def create_optimal_matrix(n):  
    matrix = []  
    if n % 2 == 0:  
        for i in range(n):  
            row = [0 for j in range(n)]  
            for j in range(n//2):  
                if i < n/2:  
                    row[j] = 1  
                else:  
                    row[n - j - 1] = 1  
            matrix.append(row)  
    else:  
        for i in range(n):  
            row = [0 for j in range(n)]  
            if i < n//2:  
                for j in range(n//2):  
                    row[j] = 1  
            else:  
                for j in range(n//2 + 1):  
                    row[n - j - 1] = 1  
                    row[i] = 0  
                matrix.append(row)  
    return matrix
```