# Снижение размерности пространства зависимой переменной в задачах прогнозирования.\*

## Мария Владимирова

mrvladimirova@gmail.com Московский физико-технический институт

Решается задача обнаружения способов зависимостей в прогнозируемой переменной. Используется набор гомогенных моделей, восстанавливающих прогноз по общему для всех переменных описанию объектов. Анализируется различие в пространстве параметров моделей. По результатам анализа выбирается оптимальная структура каждой модели. Проводится эксперимент на реальных данных объемов потребления электроэнергии для сравнения предложенных методов.

**Ключевые слова**: прогнозирование временных рядов; мультиколлинеарность; матод частных наименьших квадратов; PLS; нелинейный PLS

## 1. Введение

1

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

#### БЕЗ ССЫЛОК НА ЛИТЕРАТУРУ, БЕЗ КАРТИНОК

В работе решается задача прогнозирования потребления электроэнегрии на основе ис-3 торических данных. Электрическая энергия является важной движущей силой экономического развития, а точность прогнозов спроса является важным фактором, который ведет к успешному эффективному планированию. По этой причине энергетическим аналитикам необходимо руководство для лучшего выбора наиболее подходящих методов прогнозирования, чтобы обеспечить точные прогнозы тенденций потребления электроэнергии. Для решения этой задачи используется авторегрессионная модель, то есть предполагается, что значение сигнала в данный момент времени линейно зависит от предыдущих значений этого же сигнала. Авторегрессионная модель является неустойчивой из-за наличия 11 мультиколлинеарности в исторических данных. Для решения этой проблемы необходимо 12 использовать методы отбора признаков [?], в результате чего повышается устойчивость 13 модели без существенного снижения качества прогноза.

В работе исследуются методы отбора признаков: метод частных наименьших квадратов (PLS) [10] и предложенная его модицикация (cnlPLS). Метод частных наименьших квадратов основан на снижении размерности матрицы признаков и выделяет линейные комбинации признаков, которые оказывают наибольшее влияние на вектор ответов. Выделение признаков происходит итеративно, в порядке уменьшения их влияния на вектор ответов [10]. Поэтому можно рассматривать только самые значимые комбинации, незначительно потеряв в точности прогноза.

Методы PLS и PLS регрессии подробно описаны в работах [7,8]. Разницу между методом PLS и связанными с ним подходами, различные разновидности регрессии PLS можно найти в [16].

Нелинейное расширение метода PLSR впервые введено в [5]. В литературе были разработаны различные модификации PLS. Например, функции активации искусственных нейронных сетей используются в методе PLS [?]. Поскольку функции активации обеспечивают нелинейные преобразования, решается проблема мультиколлинеарности. Предложены нелинейные методы PLS, основанные на различных моделях: искусственных нейронных

сетей [3], функции активации радиальных оснований [4], логистическая функция активации и методы оптимизации роевых частиц [6], используют прямые нейронные сети [2], искусственую нейронную сеть Эльмана [9].

Предлагается провести модификацию алгоритма PLS: совершить криволинейное и нелинейное преобразования пространства целевой переменной для учета зависимостей между сигналами в разные моменты времени.

В работе проведено сравнение двух методов отбора признаков в задаче авторегрессионного прогнозирования сигналов (PLSR и cnlPLSR). Цель регрессии PLS [17] —предсказать  $\mathbf{Y}$  по  $\mathbf{X}$  и описать их общую структуру. Когда  $\mathbf{Y}$  — вектор, а  $\mathbf{X}$  — матрица полного ранга, эта цель может быть выполнена с использованием обычной линейной регрессии. Если число предикторов велико по сравнению с числом наблюдений, то  $\mathbf{X}$  будет сингулярной и регрессионный подход в этом случае невозможен из-за наличия мультиколлинеарности.

В качестве практической проверки данных методов в ходе вычислительного эксперимента решается задача прогнозирования на реальных данных, содержащих объемы потребления электроэнергии в Варшаве. Результатом применения отбора признаков является снижение размерности задачи и повышение устойчивости модели без существенной потери точности прогноза.

Текст про кортиграмму

## Постановка задачи прогнозирования

ОБЩАЯ ПОСТАНОВКА Рассмотривается сигнал  $\mathbf{x} = [x_t], t = 1, \dots, n, x_t \in \mathbb{R}$ . Необходимо спрогнозировать r значений сигнала или отклика:  $\mathbf{y} = [y_t], t = 1, \dots, r, y_t \in \mathbb{R}$ . Прогнозом могут являться, например, r последующих значений временного ряда. Предполагается, что r < n.

Предполагается, что сигнал обладает следующими свойствами:

- значения сигнала получены через одинаковые промежутки времени,
- 55 в сигнале нет пропущенных значений,
- 56 сигнал имеет период  $\tau > r$ .

48

53

57 Для решения задачи прогнозирования сигнала предлагается использовать авторегресси-58 онную модель. В авторегрессионной модели признаками являются предыдущие значения 59 прогнозируемого сигнала. Предполагается, что значение сигнала в данный момент време-60 ни линейно зависит от предыдущих значений этого же сигнала.

Пусть  $\mathbf{X} = \{\mathbf{x}_i\}_{i=1}^m \in \mathbb{R}^{m \times n}$  — матрица признакового описания,  $\mathbf{Y} = \{\mathbf{y}_i\}_{i=1}^m \in \mathbb{R}^{m \times r}$  — матрица ответов. Каждая строка  $\mathbf{x}_i$  матрицы  $\mathbf{X}$  — локальная история сигнала (n значений сигнала, начиная с момента i). Каждая строка  $\mathbf{y}_i$  матрицы  $\mathbf{Y}$  — локальный прогноз сигнала (например, r значений сигнала, начиная с момента n+1).

$$[\mathbf{X} \,|\, \mathbf{Y}] = \begin{bmatrix} x_1 & x_2 & \dots & x_n & y_1 & y_2 & \dots & y_r \\ x_2 & x_3 & \dots & x_{n+1} & y_2 & y_3 & \dots & y_{r+1} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ x_m & x_{m+1} & \dots & x_{m+n-1} & y_m & y_{m+1} & \dots & y_{r+m-1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \mathbf{x}_1 & \mathbf{y}_1 \\ \mathbf{x}_2 & \mathbf{y}_2 \\ \vdots & \vdots \\ \mathbf{x}_m & \mathbf{y}_m \end{bmatrix}.$$

В авторегрессионной модели матрица ответов представляется в виде

$$\mathbf{Y} = f(\mathbf{X}, \mathbf{\Theta}) + \varepsilon(\mathbf{X}),$$

где  $f(\mathbf{X}, \mathbf{\Theta}) = \mathbf{X}\mathbf{\Theta}$  — модель,  $\mathbf{\Theta} \in \mathbb{R}^{n \times r}$  — матрица параметров модели, а  $\varepsilon(\mathbf{X}) \in \mathbb{R}^{n \times r}$  — вектор регрессионных остатков.

Пусть  $\mathfrak{D} = (\mathbf{X}, \mathbf{Y})$  — выборка,  $\mathcal{I} = \{1, \dots, m\}$  — множество индексов элементов выборки. Введем функцию ошибки S на выборке  $\mathfrak{D}$ :

$$S(\mathbf{\Theta}|\mathfrak{D}) = \|f(\mathbf{X}, \mathbf{\Theta}) - \mathbf{Y}\|_{2}^{2} = \|\mathbf{X}\mathbf{\Theta} - \mathbf{Y}\|_{2}^{2}.$$

Разобъем выборку  $\mathfrak D$  на обучающую  $\mathfrak D_{\mathcal L}$  и контрольную  $\mathfrak D_{\mathcal C}$ , где  $\mathcal L,\mathcal C\in\mathcal I$   $(\mathcal I=\mathcal L\sqcup\mathcal C)$ .

Прогноз сигнала на r следующих значений ряда — это ответ модели при найденных оптимальных параметрах задачи авторегрессии:  $\mathbf{y} = \mathbf{x} \mathbf{\Theta}^*$ , где

$$\mathbf{\Theta}^* = \arg\min_{\mathbf{\Theta} \in \mathbb{R}^{n \times r}} S(\mathbf{\Theta} | \mathfrak{D}_{\mathcal{L}}).$$

Значения объема потребления электроэнергии в соседние моменты времени являются зависимыми. Таким образом, наблюдается мультиколлинеарность между признаками авторегрессионной модели прогнозирования сигнала. Для решения проблемы мультиколлинеарности применяются методы отбора признаков. Оптимальные параметры задачи регрессии находятся на обучающей выборке  $\mathfrak{D}_{\mathcal{L}}$ . Отбор признаков происходит на контрольной выборке  $\mathfrak{D}_{\mathcal{C}}$ . В следующем разделе описан базовый используемый метод отбора признаков.

72

73

79

80

81

83

84

85

86

87

88

# Метод частных наименьших квадратов (PLS)

Идея метода частных наименьших квадратов состоит в том, чтобы перевести матрицу объектов  $\mathbf{X}$  и матрицу ответов  $\mathbf{Y}$  в пространство меньшей размерности. В отличие от метода главных компонент, метод частных наименьших квадратов учитывает взаимосвязь между матрицами  $\mathbf{X}$  и  $\mathbf{Y}$ .

Матрица плана  ${\bf X}$  и матрица ответов  ${\bf Y}$  проецируются на пространство меньшей размерности l следующим образом:

$$\mathbf{X} = \mathbf{TP}^{\mathsf{T}} + \mathbf{E},$$
  
 $\mathbf{Y} = \mathbf{UQ}^{\mathsf{T}} + \mathbf{F},$ 

76 где  $\mathbf{T} \in \mathbb{R}^{m \times l}$ ,  $\mathbf{U} \in \mathbb{R}^{m \times l}$  — матрицы объектов и ответов в спроектированном пространстве, 77 причём  $\mathbf{T}^{\mathsf{T}} \mathbf{T} = \mathbf{I}_{l}$ ;  $\mathbf{P} \in \mathbb{R}^{n \times l}$ ,  $\mathbf{Q} \in \mathbb{R}^{r \times l}$  — матрицы перехода из нового пространства в 78 старое;  $\mathbf{E} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ,  $\mathbf{F} \in \mathbb{R}^{m \times r}$  — матрицы невязок.

Алгоритм регрессии PLS итеративно на каждом из l шагов вычисляет по одному столбцу  $\mathbf{t}$ ,  $\mathbf{u}$ ,  $\mathbf{p}$ ,  $\mathbf{q}$ , из которых формируются матрицы  $\mathbf{T}$ ,  $\mathbf{U}$ ,  $\mathbf{P}$ ,  $\mathbf{Q}$  соответственно. Предполагается, что вектора новых признаков  $\mathbf{t}$  и  $\mathbf{u}$  являются линейными комбинациями столбцов матриц  $\mathbf{X}$  и  $\mathbf{Y}$  соответственно.

Псевдокод метода регрессии PLS приведен в алгоритме 1. Во внутреннем цикле алгоритма вычисляются вектора  $\mathbf{w}$  и  $\mathbf{c}$ . Правила обновления векторов  $\mathbf{w}$ ,  $\mathbf{c}$  совпадают с итерацией Power method [ссылка]. Вектора  $\mathbf{w}$ ,  $\mathbf{c}$  являются собственными векторами матриц  $\mathbf{X}^\mathsf{T} \mathbf{Y} \mathbf{Y}^\mathsf{T} \mathbf{X}$  и  $\mathbf{Y}^\mathsf{T} \mathbf{X} \mathbf{X}^\mathsf{T} \mathbf{Y}$  соответственно.

$$\mathbf{w} \propto \mathbf{X}^\mathsf{T} \, \mathbf{Y} \, \underbrace{\mathbf{Y}^\mathsf{T} \, \mathbf{X} \mathbf{w}}_{\mathbf{t}}$$

Обновляя вектора по данным правилам, мы максимизируем ковариацию между векторами  ${\bf t}$  и  ${\bf u}$ 

$$\begin{split} \max_{\mathbf{t},\mathbf{u}} \mathrm{cov}(\mathbf{t},\mathbf{u})^2 &= \max_{\substack{||\mathbf{w}||=1\\||\mathbf{c}||=1}} \mathrm{cov} \left(\mathbf{X}\mathbf{w},\mathbf{Y}\mathbf{c}\right)^2 = \max_{\substack{||\mathbf{w}||=1\\||\mathbf{c}||=1}} \mathrm{cov} \left(\mathbf{c}^{^\mathsf{T}}\mathbf{Y}^{^\mathsf{T}}\mathbf{X}\mathbf{w}\right)^2 = \\ &= \max_{||\mathbf{w}||=1} \mathrm{cov} ||\mathbf{Y}^{^\mathsf{T}}\mathbf{X}\mathbf{w}||^2 = \max_{||\mathbf{w}||=1} \mathbf{w}^{^\mathsf{T}}\mathbf{X}^{^\mathsf{T}}\mathbf{Y}\mathbf{Y}^{^\mathsf{T}}\mathbf{X}\mathbf{w} = \\ &= \lambda_{\max} \left(\mathbf{X}^{^\mathsf{T}}\mathbf{Y}\mathbf{Y}^{^\mathsf{T}}\mathbf{X}\right). \end{split}$$

После завершения внутреннего цикла вычисляются вектора  ${\bf p},\ {\bf q}.$  Для перехода на следующий шаг необходимо вычесть из матриц  ${\bf X}$  и  ${\bf Y}$  одноранговые аппроксимации.

Если ковариация между новыми признаками и ответами максимальна, то можно строить регрессионную модель в пространстве меньшей размерности с сохранением уровня точности прогноза. Параметр метода частных наименьших квадратов  $l \in \mathbb{N}$  определяет размерность нового пространства. Отбор признаков осуществляется в виде замены исходных признаков на l новых признаков — линейные комбинации исходных признаков.

Чтобы получить модель регрессии, связывающую  $\mathbf{Y}$  и  $\mathbf{X}$ , на каждом шаге алгоритма 1 находятся коэффициенты  $\beta \in \mathbb{R}$  такие, что  $\mathbf{u} \approx \mathbf{t}\beta$ . Найденные коэффициенты образуют вектор параметров  $\boldsymbol{\beta} \in \mathbb{R}^l$ . Подставляя вектор параметров в модель (??), получаем

$$\mathbf{Y} = \mathbf{UQ}^{\mathsf{T}} \approx \mathbf{T} \mathrm{diag}(\boldsymbol{\beta}) \mathbf{Q}^{\mathsf{T}} = \mathbf{XP} \mathrm{diag}(\boldsymbol{\beta}) \mathbf{Q}^{\mathsf{T}} = \mathbf{X} \mathbf{\Theta}.$$

#### Алгоритм 1 Алгоритм PLSR

90 91

```
\mathbf{B}ход: \mathbf{X}, \mathbf{Y}, l;
Выход: T, U, P, Q;
   1: инициализировать {\bf u}:={\bf y}_1 (вектор матрицы {\bf Y})
   2: для i = 1, \ldots, l
                 повторять
                       \mathbf{w} := \mathbf{X}^\mathsf{T} \mathbf{u} / (\mathbf{u}^\mathsf{T} \mathbf{u})
   4:
                       нормировать \mathbf{w}: \|\mathbf{w}\| = 1
   5:
                       \mathbf{t} := \mathbf{X}\mathbf{w}
   6:
                       \mathbf{c} := \mathbf{Y}^{\mathsf{T}} \mathbf{t} / (\mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{t})
   7:
                       нормировать \mathbf{c}: \|\mathbf{c}\| = 1
   8:
   9:
                       \mathbf{u} := \mathbf{Y}\mathbf{c}
                 пока t не перестанет меняться
10:
                сохранить \mathbf{t}, \mathbf{u}, \mathbf{c}

\mathbf{p} := \mathbf{X}^{\mathsf{T}} \mathbf{t}/(\mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{t}), \ \mathbf{q} := \mathbf{Y}^{\mathsf{T}} \mathbf{u}/(\mathbf{u}^{\mathsf{T}} \mathbf{u})

регрессия (\mathbf{u} на \mathbf{t}): \beta := \mathbf{u}^{\mathsf{T}} \mathbf{t}/(\mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{t})
11:
12:
13:
                 \mathbf{X} := \mathbf{X} - \mathbf{t}\mathbf{p}^{\mathsf{T}}
14:
                 \mathbf{Y} := \mathbf{Y} - \hat{eta} \mathbf{t} \mathbf{q}^{\mathsf{T}}
15:
```

Размеры векторов в алгоритме можно изобразить следующим образом:

**Рис. 1.** Размерности векторов в алгоритме PLS

93

94

95

# Модификация метода частных наименьших квадратов (cnIPLS)

Предлагается провести модификацию алгоритма PLS: совершить криволинейное и нелинейное преобразования пространства целевой переменной и независимой переменной для учета мультиколлинеарности между сигналами в разные моменты времени. Схема модифицированного алгоритма представлена на рис. 4.

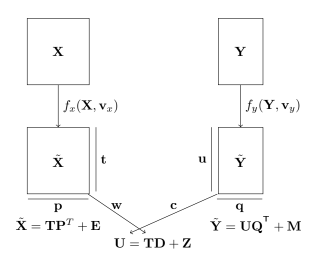


Рис. 2. Схема модифицированного метода частных наименьших квадратов

# Преобразование зависимой переменной

Рассматриваются следующие преобразования пространства зависимой переменной **Y**:

— криволинейное с вектором параметров **v** (примеры преобразований представлены в таб. 1)

$$\mathbf{\breve{Y}} = g(\mathbf{Y}, \mathbf{v}),\tag{1}$$

— нелинейное непараметрическое преобразование

$$\hat{\mathbf{Y}} = h(\mathbf{Y}),$$

— суперпозиция преобразований  $\mathbf{Y} \xrightarrow{g(\mathbf{Y}, \mathbf{v})} \check{\mathbf{Y}} \xrightarrow{h(\check{\mathbf{Y}})} \check{\mathbf{Y}}$   $\tilde{\mathbf{Y}} = h(\check{\mathbf{Y}}) = h(g(\mathbf{Y}, \mathbf{v})) = f(\mathbf{Y}, \mathbf{v}).$ 

101 Криволинейные преобразования выбирались таким образом, чтобы функции преобра-102 зования удовлетворяли следующим условиям:

- 103 отображает множество действительных чисел во множество действительных чисел g: 104  $\mathbb{R} \to \mathbb{R},$
- 105 принимает нулевое значение в нуле g(0) = 0,
- 106 дифференцируется по параметрам,
- 107 является обратимой, то есть существует  $q^{-1}$ .

Предлагается подход для обновления весов  $\mathbf{v}$ , основаный на линеаризации функции преобразования. Разложим (3) в ряд Тейлора до второго порядка:

$$\ddot{\mathbf{y}} \approx \ddot{\mathbf{y}}_0 + \frac{\partial g}{\partial \mathbf{v}} \Big|_0 \Delta \mathbf{v},$$

№	Функция	Параметры
1	$g(x) = sign(x) \exp(a)(\exp(b x ) - 1)$	a, b > 0
2	$g(x) = \operatorname{sign}(x) \exp(a)(\exp(b\ln(1+ x ) - 1)$	a, b > 0
3	$g(x) = sign(x) exp(a)(exp(b x ^{1/2}) - 1)$	a, b > 0
4	$g(x) = sign(x) exp(a)(exp(b x ^{1/3}) - 1)$	a, b > 0
5	$g(x) = sign(x) exp(a)(exp(b x ^{1/4}) - 1)$	a, b > 0
6	$g(x) = \operatorname{sign}(x) \exp(a)(\exp(b x ^2) - 1)$	a, b > 0

Таблица 1. Криволинейные преобразования

114

116

117

119

120

121

где  $\check{\mathbf{y}}_0$  — это значение функции g при известном значении переменной  $\mathbf{y}$ . Для вычисления  $\Delta \mathbf{v}$  предложены следующие шаги. Рассматривается разница  $\check{\mathbf{y}} - \check{\mathbf{y}}_0 = \frac{\partial g_y}{\partial \mathbf{v}_y} \Big|_0 \Delta \mathbf{v}$ . Определется рассогласование  $\mathbf{e}$ 

$$\mathbf{e} = \breve{\mathbf{y}} - \breve{\mathbf{y}}_0 = \frac{\partial g}{\partial \mathbf{v}} \Big|_0 \Delta \mathbf{v} = \mathbf{J}_y \Delta \mathbf{v},$$

108 где матрица  $\mathbf{J}_y$  состоит из частных производных  $\left\{\frac{\partial g}{\partial v_i}\Big|_0\right\}_{i=1}^N$ , вычисленных при известном 3начении переменной  $\mathbf{y}$ . Далее  $\Delta \mathbf{v}$  вычисляется решением задачи регрессии рассогласования  $\mathbf{e}$  так, что

$$\Delta \mathbf{v} = (\mathbf{J}_y^{\mathsf{T}} \mathbf{J}_y)^{-1} \mathbf{J}_y^{\mathsf{T}} \mathbf{e}. \tag{2}$$

## Преобразование независимой переменной

Аналогично преобразованию целевой переменной  $\mathbf{Y}$ , совершается преобразование зависимой переменной  $\mathbf{X}$  для учета мультиколлинеарности в признаковом пространстве.

Рассмотрим преобразования Х

 ${f v}$  — криволинейное с вектором параметров  ${f v}$  (таб. 1)

$$\mathbf{\breve{X}} = g(\mathbf{X}, \mathbf{v}),\tag{3}$$

— нелинейное непараметрическое преобразование

$$\hat{\mathbf{X}} = h(\mathbf{X}),$$

— суперпозиция преобразований

$$\tilde{\mathbf{X}} = h(\check{\mathbf{X}}) = h(g(\mathbf{X}, \mathbf{v})) = f(\mathbf{X}, \mathbf{v}).$$

# Алгоритм cnIPLSR

В данном разделе представлен модифицированный метод PLSR, содержащий шаги преобразования целевой переменной. Аналогично методу PLSR (алгоритм 1), алгоритм 2 начинается с инициализации вектора  $\mathbf{u}$ , а обновления весов преобразования считается с помощью рассогласования  $\mathbf{e}$  для вектора  $\mathbf{u}$ , вычисленного в цикле и на предыдущей итерации.

#### Алгоритм 2 Алгоритм cnlPLSR

```
\mathbf{B}ход: \mathbf{X}, \mathbf{Y}, l;
Выход: T, U, P, Q;
   1: инициализировать \mathbf{v}
   2: определить \mathbf{u}_0 как вектор преобразования f(\mathbf{Y}, \mathbf{v})
   3: для i = 1, \ldots, l
                повторять
                      \mathbf{w} := \mathbf{X}^{\mathsf{T}} \mathbf{u}_0 / (\mathbf{u}_0^{\mathsf{T}} \mathbf{u}_0)
                      нормировать w: \|\mathbf{w}\| = 1
   6:
                      \mathbf{t} := \mathbf{X}\mathbf{w}
   7:
                     \tilde{\mathbf{Y}} = f(\mathbf{Y}, \mathbf{v})

\mathbf{c} := \tilde{\mathbf{Y}}^{\mathsf{T}} \mathbf{t} / (\mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{t})
   8:
   9:
                      нормировать \mathbf{c}: \|\mathbf{c}\| = 1
 10:
                      \mathbf{u} := \mathbf{Y}\mathbf{c}
11:
                      \mathbf{e} := \mathbf{u} - \mathbf{u}_0
12:
                      \mathbf{J} := \partial \mathbf{u}/\partial \mathbf{v}
13:
                     \Delta \mathbf{v} = (\mathbf{J}^\mathsf{T} \mathbf{J})^{-1} \mathbf{J}^\mathsf{T} \mathbf{e}
14:
                      \mathbf{v} := \mathbf{v} + \Delta \mathbf{v}, \|\mathbf{v}\| = 1
15:
16:
                      \mathbf{u}_0 := \mathbf{u}
17:
                пока t не перестанет меняться
                coxpaнuть t, u, c
18:
                вычислить 	ilde{\mathbf{Y}}
19:
                \mathbf{p} := \mathbf{X}^{^\mathsf{T}} \mathbf{t} / (\mathbf{t}^{^\mathsf{T}} \mathbf{t}), \ \mathbf{q} := \tilde{\mathbf{Y}}^{^\mathsf{T}} \mathbf{u} / (\mathbf{u}^{^\mathsf{T}} \mathbf{u})
20:
               регрессия (\mathbf{u} на \mathbf{t}): \beta := \mathbf{u}^{\mathsf{T}} \mathbf{t}/(\mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{t})
\mathbf{X} := \mathbf{X} - \mathbf{t} \mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{X}/(\mathbf{t}^{\mathsf{T}} \mathbf{t})
\tilde{\mathbf{Y}} := \tilde{\mathbf{Y}} - \beta \mathbf{t} \mathbf{c}^{\mathsf{T}}
21:
22:
23:
                вычислить \mathbf{Y} с помощью обратного преобразования f^{-1}(\tilde{\mathbf{Y}},\mathbf{v})
24:
```

Алгоритм	N=3	N=5	N=10	N=20
PLS	0,00404	0,00337	0,00151	0,00135
cnlPLS g(x) = sign(x) exp(a)(exp(b x ) - 1)	0.00529	0.00514	0.00536	0.00506
cnlPLS g(x) = sign(x) exp(a)(exp(b ln(1 +  x ) - 1)	0.00362	0.00386	0.00326	0.00317
cnlPLS $g(x) = \operatorname{sign}(x) \exp(a)(\exp(b x ^{1/2}) - 1)$	0.00272	0.00236	0.00287	0.00128
cnlPLS $g(x) = \operatorname{sign}(x) \exp(a)(\exp(b x ^{1/3}) - 1)$	0.00241	0.00233	0.00221	0.00173
cnlPLS $g(x) = sign(x) \exp(a)(\exp(b x ^{1/4}) - 1)$	0.00796	0.00768	0.00737	0.00803
cnlPLS $g(x) = sign(x) \exp(a)(\exp(b x ^2) - 1)$	0.00816	0.00798	0.00796	0.00775

**Таблица 2.** Значения ошибки MSE для разных чисел компонент и разных функций

## Вычислительный эксперимент

В рамках вычислительного эксперимента строится прогноз временных рядов. В ходе эксперимента сравниваются методы PLSR, нелинейных автоэнкодеров и cnlPLS. Сравнение проводится на реальных данных объемов потребления электроэнергии в Польше.

Вычислительный эксперимент, продемонстрированный в этом разделе, основан на данных электроэнергии. Данные состоят из временного ряда польских электрических нагрузок и временных рядов погоды в Варшаве (долгота: 21,25, широта: 52,30, высота над уровнем моря: 94). Временные ряды энергии состоят из почасовых записей (всего 52512 наблюдений), а погодные измерения проводились раз в день и содержат 2188 наблюдений. Многомасштабные временные ряды соответствуют периоду 1999-2004 годов. Результаты, полученные с этим набором данных, являются иллюстрацией предлагаемых методов, поскольку данные содержат многомасштабне временные ряды, имеющие различный характер.

Примеры работы алгоритма приведены на рис. ??. Метод успешно делает краткосрочный прогноз (до 10 дней). С увеличением горизонта прогнозирования предсказание смещается.

Результаты вычислительного эксперимента для предложенного модифицированного алгоритма cnlPLS представлены на рис.  $\ref{puc}$ . На графиках изображены сглаженные зависимости ошибки MSE от числа компонент в алгоритме для разных функций. Из графиков видно, что для функций (a)-(e) ошибка при увеличении числа компонент падает, затем колеблется, слабо меняясь. Ошибка алгоритма с функцией (f) увеличивается при увеличении числа компонент. Это означает, что преобразование, выполненное в пространстве целевой переменной с помощью функции (f), плохо описывает зависимость. Меньшую ошибку имеют функции, растущие медленнее, а именно (d) и (e).

В табл. 2 продемонстрировано увеличение точности прогнозивания при использовании криволинейного преобразования в пространстве зависимой переменной, но увеличение точности в пределах погрешности алгоритма (0.0005-0.0010). Функции с быстрым ростом не позволяют описать зависимость.

#### Заключение

В данной работе предложен новый подход к обнаружению зависимостей в пространстве зависимой переменной задачи прогнозирования временных рядов. Сравнивались результаты прогнозирования временных рядов, полученных с помощью метода частных наименьших квадратов и предложенной модификации. Проведен вычислительный эксперимент на реальных данных потребления электроэнергии в Варшаве. Построенная прогностическая модель показала высокое качество предсказания электрической нагрузки.

## Литература

- [1] Chong, Il Gyo and Jun, Chi Hyuck Performance of some variable selection methods when
   multicollinearity is present // Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems, 2005. Vol. 78.
   No. 1. P. 103–112.
- [2] Xuefeng, Yan Hybrid artificial neural network based on BP-PLSR and its application in development of soft sensors // Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems, 2010. Vol. 103.
   No. 2. P. 152–159.
- [3] Mcavovt, J. and Process, Chemical Title // Journal name, 2005. Vol. 16. No. 4. P. 379–391.
- [4] Yan, Xuefeng F. and Chen, Dezhao Z. and Hu, Shangxu X. Chaos-genetic algorithms for optimizing the operating conditions based on RBF-PLS model // Computers and Chemical Engineering, 2003. Vol. 27. No. 10. P. 1393–1404.
- [5] Frank, Ildiko E. A nonlinear PLS model // Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems,
   169 1990. Vol. 8. No. 2. P. 109–119.
- 170 [6] Zhou, Yan Ping and Jiang, Jian Hui and Lin, Wei Qi and Xu, Lu and Wu, Hai Long and Shen,
  171 Guo Li and Yu, Ru Qin Artificial neural network-based transformation for nonlinear partial least172 square regression with application to QSAR studies // Talanta, 2007. Vol. 71. No. 2. P. 848–853.
- [7] Chong, Il Gyo and Jun, Chi Hyuck Notes on the history and nature of partial least squares (PLS) modelling // Journal of Chemometrics, 1988. Vol. 2. No. January. P. 231–246.
- [8] Höskuldsson, Agnar PLS regression // Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems, 1987.
   Vol. 2. No. August. P. 581–591.
- [9] Bulut, Elif and Egrioglu, Erol A New Partial Least Square Method Based on Elman Neural Network // Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems, 2005. Vol. 4. No. 4. P. 154–158.
- 179 [10] Ng, Kee Siong A Simple Explanation of Partial Least Squares // Journal title, 2013. Vol. volume.
  180 No. number. P. 1–10.
- [11] Rosipal, Roman Nonlinear partial least squares: An overview // Chemoinformatics and Advanced
   Machine Learning Perspectives: Complex Computational Methods and Collaborative Techniques,
   2011. Vol. number. No. number. P. 169–189.
- 184 [12] Wold, Svante and Kettaneh-Wold, Nouna and Skagerberg, Bert Nonlinear PLS modeling //
  185 Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems, 1989. Vol. 7. No. 1-2. P. 53–65.
- 186 [13] Rosipal, Roman and Kramer, Nicole Overview and Recent Advances in Partial Least Squares //
  2187 C. Saunders et al. (Eds.): SLSFS 2005, LNCS 3940, 2006. Vol. ?. No. ?. P. 34–51.
- 188 [14] Lu, Wen-Cong and Chen, Nian-Yi and Li, Guo-Zheng and Yang, Jie Multitask Learning Using
  189 Partial Least Squares Method // Proceedings of the Seventh International Conference on
  190 Information Fusion; International Society of Information Fusion, 2004. Vol. 1. P. 79–84.
- [15] Varnek, Alexandre and Baskin, Igor Machine learning methods for property prediction in chemoinformatics: Quo Vadis? // Journal of Chemical Information and Modeling, 2012. Vol. 52.
   No. 6. P. 1413–1437.
- [16] Lehky, Sidney R. and Kiani, Roozbeh and Esteky, Hossein and Tanaka, Keiji Dimensionality of object representations in monkey inferotemporal cortex // Neural computation, 2014. Vol. 1872.
   No. 10. P. 1840–1872.
- <sup>197</sup> [17] Abdi, Hervé Partial Least Squares (PLS) Regression // Encyclopedia for research methods for the social sciences, 2003. P. 792–795.
- <sup>199</sup> [18] Caruana, Rich and de Sa, Virginia R. Benefitting from the Variables that Variable Selection Discards // Journal of Machine Learning Research, 2003. Vol. 3. No. 7-8. P. 1245–1264.