

UNIVERZA V LJUBLJANI
FAKULTETA ZA MATEMATIKO IN FIZIKO

Finančna matematika – 1. stopnja

Martin Praček

Skriti markovski modeli v časovnih vrstah

Delo diplomskega seminarja

Mentor: izr. prof. dr. Damjan Škulj

Ljubljana, 2019

KAZALO

1. Uvod	4
Slovar strokovnih izrazov	4
2. Markovski modeli	5
3. Skriti markovski modeli	6
3.1. Zahteve za model	6
3.2. Priprava in trening modela	7
3.3. Natančna določitev začetnih vrednosti	8
4. Uporaba	10
4.1. Procesiranje govora	10
4.2. Uporaba v biologiji in biokemiji	10
4.3. Napovedovanje prevoza	10
4.4. Prepoznavanje lastnoročne pisave	10
4.5. Kriptoanaliza	10
5. Uporaba v časovnih vrstah	11
6. Praktični primer	12
Literatura	13

Skriti markovski modeli v časovnih vrstah

POVZETEK

V povzetku na kratko opiši vsebinske rezultate dela. Sem ne sodi razlaga organizacije dela – v katerem poglavju/razdelku je kaj, pač pa le opis vsebine.

Hidden Markov Models in Time Series

ABSTRACT

Prevod zgornjega povzetka v angleščino.

Math. Subj. Class. (2010): navedi vsaj eno klasifikacijsko oznako – dostopne so na www.ams.org/mathscinet/msc/msc2010.html

Ključne besede: skriti markovski modeli, časovne vrste, slučajni proces navedi nekaj ključnih pojmov, ki nastopajo v delu

Keywords: hidden markov models, time series, angleški prevod ključnih besed

1. UVOD

Skriti markovski modeli so modelacijsko orodje, ki nam omogoča zelo široko uporabo. V mojem diplomskem seminarju se bom najbolj posvetil uporabi v finančni analizi. V prvem poglavju se bom posvetil različnim načinom uporabe skritih markovskih modelov, v drugem pa bom natančno opisal matematično ozadje le teh. Na koncu bom natančno predstavil še lasten primer uporabe, kjer si bom pomagal z različnimi programskimi jeziki in okolji, od Mathematice do R.

SLOVAR STROKOVNIH IZRAZOV

Gaussova mešanica Gaussova mešanica je porazdelitvena funkcija z gostoto, ki jo lahko zapišemo kot tehtano povprečje normalnih gostot; $f(x) = \sum_{j=1}^M c_j N(x; \mu_j, \sigma_j^2)$.
Veljati mora še, da je $\sum_{j=1}^M c_j = 1$ in da je $N(x; \mu_j, \sigma_j^2)$ gostota normalne porazdelitvene funkcije.

Akaikov informacijski kriterij

2. MARKOVSKI MODELI

Preden lahko začnemo govoriti o skritih markovskih modelih, moram nekaj povedati o markovskih modelih. Markovski modeli so modeli, kjer velja markovsko lastnost.

Definicija 2.1. Markovska lastnost Naj bo $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$ verjetnostni prostor s filtracijo $((\mathcal{F}_s, s \in I))$ za neko urejeno množico I . Naj bo $((S, \mathcal{S}))$ merljiv prostor. Slučajni proces X , merjen na $((S, \mathcal{S}))$ $X = X = \{X_t : \Omega \rightarrow S\}_{t \in I}$ prilagojen na filtracijo ima markovsko lastnost, če za vsak $A \in \mathcal{S}$ in vsak $s, t \in I$ kjer je $s < t$, velja da je,

$$\mathbb{P}(X_t \in A \mid \mathcal{F}_s) = \mathbb{P}(X_t \in A \mid X_s).$$

Če imamo S , ki je diskretna množica z diskretno sigma algebro in $I = \mathbb{N}I = \mathbb{N}$, je lahko formulirano tudi kot:

$$\mathbb{P}(X_n = x_n \mid X_{n-1} = x_{n-1}, \dots, X_0 = x_0) = \mathbb{P}(X_n = x_n \mid X_{n-1} = x_{n-1}).$$

Markovska lastnost je torej lastnost stohastičnega procesa, da je njegova vrednost v času t odvisna le od njegove vrednosti v času $t - 1$.

Naravno se nam postavi vprašanje, zakaj je markovska lastnost koristna. Izkaže se, da nam omogoča reševanje problemov, ki jih drugače v primernem času ne bi mogli rešiti. Model, ki ga lahko tako rešimo imenujemo Markov model.

Poznamo več različnih vrst Markovih modelov, ki jih lahko razdelimo med 4 podkategorije.

	V celoti opazovan	Le delno opazovan
Avtonomen	Markovska veriga	Skriti markovski model
Kontorliran	Markovski proces odločanja	Delno opazovalen proces odločanja

V mojem diplomskem delu se bom ukvarjal s skritimi markovskimi modeli.

3. SKRITI MARKOVSKI MODELI

Skriti markovski model je statistični markovski model, kjer predpostavljamo, da je modelirani sistem markovski proces z skritimi stanji.

Gre torej za tip modela, kjer lahko razberemo rezultat, ne moremo pa ugotoviti, kakšna je bila funkcija, ki nam ga je dala.

3.1. Zahteve za model. Kot vsak matematični model, ima tudi skriti markovski model svoje zahteve.

- (1) Prva zahteva je, da lahko rezultate, ki jih model producira, opazujemo v ekvidistančnih časih, torej je razlika med dvema poljubnima zaporednima časoma opazovanja $t - 1$ in t vedno enaka, na primer d . Rezultate imenujemo signali ali opazovanja.
- (2) V vsakem izmed časov t je sistem lahko v enem izmed N stanj. Ta stanja so S_1, S_2, \dots, S_N . Vsako izmed stanj S_i je slučajna spremenljivka, ki je lahko zvezna ali diskretna. Ta stanja so v času t neznana.
- (3) V vsakem izmed časov i ne vemo, v kakšnem stanju se nahajamo, vemo le, kakšni so rezultati našega procesa v tem času. Zato potrebujemo dodatni slučajni proces $Q = (Q_t)_{t=1,2,\dots}$, ki nam pove, v kakšnem stanju je sistem v času t . Tako velja, da je signal o_t dan s stanjem slučajnega procesa Q , v odvisnosti od gostote verjetnostne porazdelitve $b_j(O_t)$.
- (4) Vektor verjetnosti začetnih stanj je označen z Π , in vsota njegovih elementov je enaka 1.
- (5) V vsakem času velja, da bodisi sistem spremeni svoje stanje, bodisi ostane isto. Verjetnost prehoda v vsako stanje je določena s prehodnimi verjetnostmi, podanimi v matriki A^t , kjer verjetnost prehoda iz stanja i v času t v stanje j v času $t + 1$ simbolizira element a_{ij}^t .
- (6) Vsota vsakega stolpca vsake matrike A^t je enaka 1.
- (7) Ker govorimo o markovskem modelu, bo stanje v času $t + 1$ odvisno le od stanja v času t , ne pa od celotne zgodovine.

S temi predpostavkami bi lahko zmodelirali, a jih imamo še nekaj, ki nam sam model še precej olajšajo.

- (1) Predpostavimo lahko, da so vse prehodne matrike A^t enake, torej neodvisne od časa t . Enolično prehodno matriko torej lahko označimo A .
- (2) Signal v času t je odvisen le od stanja modela v tem času; torej so slučajne spremenljivke v času t odvisne le od tega.

Naši signali so torej odvisni od stanja S . Ta stanja nam vrnejo rezultat v odvisnosti od verjetnostnih porazdelitev podanih z različnimi parametri. Le te predstavimo kot mešanice normalnih porazdelitev in jih imenujemo tudi Gaussove mešanice. Gaussovo mešanico definiramo kot tehtano povprečje normalnih porazdelitvenih funkcij, glej slovar strokovnih izrazov. Vsako stanje i iz nabora vseh stanj je torej podano z porazdelitveno gostoto

$$b_i = \sum_{j=1}^M c_{ij} N(x; \mu_j, \sigma_j^2)$$

.

Gaussove mešanice so primerne, ker lahko zelo dobro aproksimirajo vsako končno

zvezno porazdelitev, poleg tega pa se znebimo tveganja, ki nam ga v tem modelu predstavlja normalna porazdelitev. To tveganje predstavlja dejstvo, da je normalna porazdelitev simetrična glede na njeno upanje; to pa pogosto ne drži za procese v realnem svetu, na primer za zasluške v finančnem poslovanju.

Tako potrebujemo za sestavo modela še:

- število mešanic M
- matriko C , ki predstavlja koeficiente c_{ij} , ki so faktorji v Gaussovi mešanici,
- matrika Γ , kjer μ_{ij} predstavlja pričakovano vrednost mešanice j v stanju i , ter
- matriko Σ , kjer σ_{ij} predstavlja varianco mešanice j v stanju i .

3.2. Priprava in trening modela. Ko vemo kaj potrebujemo, lahko začnemo s pripravo naših modelov. Preden začnemo s določanjem parametrov našega modela, moramo najprej dobro preučiti naš problem, saj je to znanje ključno za dobro reševanje problema. Kot prvo stvar moramo najprej izbrati set podatkov, na katerem se bo potekal tako imenovan trening sistema. Ti podatki morajo biti zbrani na na podobni enoti; če na bo na primer zanimale cena delnice podjetja, ki se ukvarja z predelavo pomarančnega soka, za trening ne bomo vzeli cene delnic metalurškega podjetja.

Podatke, ki smo jih zbrali moramo nato urediti; določimo časovne trenutke z enakim razponom, kot ga želimo imeti v našem modelu, in v teh trenutkih $t \in (1, \dots, T)$ določimo opazovanja O .

Ko imamo podatke zbrane, moramo najprej določiti število stanj N ter število mešanic M . Tu gre tudi za ključna problema priprave skritega markovskega modela. V praksi število stanj včasih določimo z potrebno aplikacijo, kot na primer v 4.2, oziroma z vizualnim ogledom točk grafa iz zgodovinskih podatkov.

Včasih pa lahko to določimo preko Akaikovega informacijskega kriterija, ki primerja več različnih modelov, ki lahko določijo N in izbere najboljšega.

Za pravilno določitev števila mešanic M pa navadno izberemo šop k -povprečij (k -mean clustering).

Ostale parametre navadno označimo z $\lambda = (\Pi, A, C, \Gamma, \Sigma)$. Cilj treninga modela je, da parametre nastavimo tako, da bo verjetnost, da so bila vsa opazovanja določena tudi s strani modela največja, $P(O|\lambda)$. Pri tem mora veljati, da sta število mešanic M ter število stanj N že znana.

Naravno se pojavi vprašanje, kako to določimo. Izkaže se, da je učinkovit sistem *naprej – nazaj*. Določimo spremenljivki *naprej* $\alpha_t(i)$, ki predstavlja verjetnost, da so se zgodila opazovanja od o do t in stanje i , ter *nazaj* $\beta_t(i)$, ki predstavlja verjetnost, da se bodo zgodila opazovanja od t do T pri stanju i . Definirati pa rabimo le eno izmed njiju, saj gre pri $\beta_t(i)$ le alternativno metodo za $\alpha_t(i)$. $\alpha_t(i)$ definiramo kot:

$$\alpha_1(i) = \pi_i b_i(O_1) = \pi_i b_i = \sum_{k=1}^M c_{ik} N(O_1; \mu_j, \sigma_j^2)$$

Naslednje $\alpha_{t+1}(j)$ lahko nato induktivno izračunamo kot

$$\alpha_{t+1}(j) = b_j(O_{t+1}) \sum_{i=1}^N \alpha_t(i) a_{ij}$$

Iz tega sledi, da je $P(O|\lambda) = \sum_{i=1}^N \alpha_T(i)$. Na enak način izračunamo tudi $\beta_t(i)$, ki ni nujen za izračun $P(O|\lambda)$, vendar ga nujno rabimo za trening našega modela.

Skozi celotno točko 3.2 smo se obnašali, kot da lahko vse podatke iz λ kar izračunamo. Vendar to ne drži v popolnosti. Res, ko je enkrat *naprej* – *nazaj* vzpostavljen, se nam dozdeva, da gre le še za numerično operacijo. Vendar težave nastopijo preden naš postopek začne z delom. Problem nastopi ko moramo v naprej oceniti začetne parametre λ .

Ne poznamo analitičnega načina, kako bi lahko ta problem rešili, vendar lahko najdemo tak λ , da lahko našo verjetnost $P(O|\lambda)$ lokalno maksimiziramo. Tu lahko uporabimo različne algoritme, najbolj pa je uporabljen Baum-Welchov.

Pri tem moramo vsak parameter λ najprej pogledati posebej. Izkaže se, da začetni vrednosti za prehodno matriko A in začetni vektor Π nista pomembni, če nista ravno ničelna. Za Π tako lahko vzamemo vektor, kjer so vse vrednosti enake $1/N$, kjer je N število stanj.

Več problemov nam povzročajo tri postavke z zvezno porazdelitvijo, to je C , Σ in Γ . Dobra začetna ocena le teh je nujna za kakovost modela. Tudi tu se izkaže, da lahko, podobno kot pri oceni števila mešanic M ozremo na šop k -povprečij. Ta postopek nam sicer ne da globalnega minimuma, ki bi ga mogoče lahko dobili na drugačen način, a se v praksi izkaže za dobrega. Za C to pomeni, da bo element $c_{ij} = 1/k$ za vsak par ij , kjer je k število šopov povprečij. Pričakovane vrednosti in variance nato pridobimo iz vrednosti teh šopov povprečij.

Z znanimi začetnimi vrednostmi se lahko spustimo v maksimiziranje $P(O|\lambda)$. Osnovati moramo zaporedje $\lambda = \lambda_t, t \in 0, \dots$, da bo veljalo

$$P(O|\lambda_{i+1}) \geq P(O|\lambda_i)$$

Za to zaporedje velja, da konvergira k lokalnemu maksimumu.

3.3. Natančna določitev začetnih vrednosti. Zanima nas torej, kako bomo osnovali zaporedje λ , ki ga potrebujemo za maksimizacijo $P(O|\lambda)$. Izkaže se, da za maksimizacijo le tega potrebujemo še nekaj dodatnih formul, ki so rezultat Baum-Welchovega algoritma.

Kot prvo potrebujemo $\xi_t(i, j)$, ki nam pove verjetnost, da smo v času t v stanju i in v času $t + 1$ v stanju j .

$$\xi_t(i, j) = \frac{\alpha_t(i) a_{ij} b_j(O_t) \beta_{t+1}(j)}{P(O|\lambda)}.$$

Vsota $\sum_{t=1}^N \xi_t$ nam pove pričakovano število prehodov iz stanja i v stanje j . Druga je $\gamma_t(i)$, ki nam pove verjetnost, da smo v času t v stanju i .

$$\gamma_t(i) = \frac{\alpha_t(i) \beta_t(i)}{P(O|\lambda)}$$

Vsota $\sum_{t=1}^N \gamma_t(i)$ nam pove pričakovano število prehodov iz stanja i .

Zadnja, tretja pa je $\gamma_t(j, k)$, ki nam pove verjetnost, da smo v času t v stanju j , in k ta mešanica predstavlja O_t .

$$\gamma_t(j, k) = \gamma_t(j) \frac{c_{jk} N(x; \mu_{jk}, \sigma_{jk}^2)}{\sum_{m=1}^M c_{jm} N(x; \mu_{jm}, \sigma_{jm}^2)}$$

Iz teh podatkov lahko nato popravimo izračun elementov:

$$\overline{\Pi}_i = \gamma_1(i)$$

$$\overline{a_{ij}} = \frac{\sum_{t=1}^{T-1} \xi_t}{\sum_{t=1}^{T-1} \gamma_t(i)}$$

$$\overline{c_{jk}} = \frac{\sum_{t=1}^T \gamma_t(j, k)}{\sum_{t=1}^T \sum_{m=1}^M \gamma_t(j, m)}$$

$$\overline{\mu_{jk}} = \frac{\sum_{t=1}^T \gamma_t(j, k) O_t}{\sum_{t=1}^T \gamma_t(j, k)}$$

4. UPORABA

Skriti markovski modeli so zelo široko uporabno matematično orodje za modeliranje. Načini uporabe se zelo razlikujejo in gredo od zelo bioloških do ekonomskih. Ekonomskim, torej tistim, ki jih delujejo kot napovedovalci cen vrednostnih papirjev v prihodnosti, se bom najgloblje posvetil v tem delu, zato sedaj raje pogledimo ostale načine uporabe.

4.1. Procesiranje govora. Ena najbolj široko uporabljenih načinov uporabe pa je procesiranje govora za posamične glasovne enote. Gre za sistem, kjer želimo prepoznati posamične izgovorjene besede, ne moremo pa ga uporabiti za splošen govor. Ideja tega algoritma je razviti najboljše možne aproksimacijske algoritme, da lahko skriti markovski model filtrira naključne šume, zvoke na najboljši možen način.

Da bomo procesiranje lahko zmodelirali moramo najprej določiti slovar glasov, iz katerega vemo, da bo glas prišel. Tu uporabljam besedo glas, ker ni nujno, da bo prepoznan glas dejansko beseda; eden izmed glasov bi lahko bil tudi zgolj črka A. Velja omeniti tudi, da na ta način, le z nekaj adaptacijami, deluje tudi Siri.

4.2. Uporaba v biologiji in biokemiji. V zadnjem času se skrite markovske modele vedno več uporablja tudi za modeliranje bioloških in biokemijskih procesov, med katerimi je najbolj znan primer modeliranja proteinov v celični membrani, ki ga bom malo opisal, poleg tega pa med drugim še za **napovedovanje genov?**

Ceprav lahko nekatere proteine in njihovo delovanje znotraj celične membrane enostavno predstavimo, to ne velja za vse. Tako imenovani β -**barrel** membranski proteini zahtevajo več dela. Da bi ugotovili njihovo delovanje in ga primerjali z delovanjem v vodi topnih proteinov so Bagos, Liakoupos et al. razvili model ki to naredi.

Z delom potem nadaljujemo podobno kot pri procesiranju govora, le da je naš začetni slovar tu dolg 20 znakov, toliko kolikor je aminokislin.

Naslednjim trem kategorijam se do sedaj nisem pozorno posvetil.

4.3. Napovedovanje prevoza. Gre za sistem, kjer želimo za prihodnost napovedati, koliko vozil bo neko prometno infrastrukturo v prihodnosti.

4.4. Prepoznavanje lastnoročne pisave.

4.5. Kriptoanaliza. S tem se je ukvarjajo različni storokovnjaki.

5. UPORABA V ČASOVNIH VRSTAH

6. PRAKTIČNI PRIMER

LITERATURA