

Università degli Studi di Firenze

Scuola di Ingegneria - Dipartimento di Ingegneria dell'Informazione

Tesi di Laurea Magistrale in Ingegneria Informatica

PROGETTAZIONE E SVILUPPO DI COMPONENTI PER LA PIATTAFORMA AIRQINO DEDICATA AL MONITORAGGIO DELLA QUALITÀ DELL'ARIA

Candidato Edoardo D'Angelis Relatori

Prof. Andrew D. Bagdanov

Prof. Pietro Pala

Correlatori Walter Nunziati Alice Cavaliere

Anno Accademico 2020/2021

Abstract

Indice

A	Abstract								
1	Introduzione								
	1.1	Conte	sto	1					
		1.1.1	Descrizione del problema	1					
		1.1.2	Progetti simili	2					
	1.2	La pia	attaforma AirQino	3					
		1.2.1	Hardware dei sensori	3					
		1.2.2	Architettura e tecnologie	4					
		1.2.3	Progetti correlati	4					
2	Svil	luppi t	ecnologici	5					
	2.1	Replic	ca del database di produzione	5					
		2.1.1	Motivazioni	5					
		2.1.2	Streaming Replication	5					
			2.1.2.1 Preparazione del database primario	6					
	2.2	Ottim	mizzazione di query temporali						
		2.2.1	Motivazioni	7					
		2.2.2	Continuous Aggregates	7					
		2.2.3	Risultati ottenuti	7					

Indice

3	Cal	ibrazio	one	8	8
	3.1	I dati	a disposiz	zione	8
		3.1.1	Dataset	NO2 8	8
		3.1.2	Dataset	PM2.5 e PM10	8
		3.1.3	Preproce	essamento	8
	3.2	Regre	ssione .		9
		3.2.1	Correlaz	ione e analisi	1
		3.2.2	Modelli	di regressione	4
			3.2.2.1	Regressione lineare	4
			3.2.2.2	Regressione lineare robusta (Huber) 18	5
			3.2.2.3	Regressione lineare avanzata (con rimozione	
				di outlier)	5
			3.2.2.4	Regressione Lasso	6
			3.2.2.5	Regressione Ridge 10	6
			3.2.2.6	Regressione con KernelRidge 10	6
			3.2.2.7	Regressione polinomiale 10	6
			3.2.2.8	Regressione con Random Forest 1	7
			3.2.2.9	Regressione con Gradient Boosting 1	7
			3.2.2.10	Regressione con SVR 1	7
	3.3	Esperi	imenti e r	isultati ottenuti 1'	7
		3.3.1	NO2 .		7
		3.3.2	PM2.5		7
		3.3.3	PM10		7
	3.4	Valida	zione .		7
		3.4.1	PM2.5		8
		3.4.2	PM10		8
	3.5	Discus	ssione .		8

Indice iv

4	Interfaccia di calibrazione										
	4.1	Motivazioni									
	4.2	Tecnologie	19								
		4.2.1 Backend	19								
		4.2.2 Frontend	19								
	4.3	Funzionamento	19								
	4.4	4.4 Autenticazione									
	4.5	CI e deploy automatico	20								
Conclusioni e sviluppi futuri											
Bibliografia											

Capitolo 1

Introduzione

. . .

1.1 Contesto

Il monitoraggio della qualità dell'aria è una delle attività più importanti per la tutela della salute pubblica. La qualità dell'aria può essere influenzata da molte sorgenti di emissione, tra cui le automobili, le centrali elettriche, gli impianti di riscaldamento e le fabbriche. I principali inquinanti atmosferici sono il biossido di zolfo, gli idrocarburi policiclici aromatici, il monossido di carbonio e gli ozono. Gli effetti dell'inquinamento atmosferico sulla salute sono molteplici e possono essere a breve o a lungo termine. I principali rischi sono l'asma, le malattie cardiovascolari, il cancro e le malattie respiratorie. Il monitoraggio della qualità dell'aria permette di individuare le sorgenti di emissione e di intervenire per ridurre l'inquinamento atmosferico.

1.1.1 Descrizione del problema

1.1.2 Progetti simili

- Airly (https://airly.org/) è una piattaforma che consente di condividere informazioni ambientali in tempo reale, grazie alla quale è possibile monitorare la qualità dell'aria e i livelli di inquinamento;
- Aqicn (https://aqicn.org) è un progetto open source lanciato nel 2010 che consente di monitorare l'inquinamento atmosferico in tempo reale;
- IQAir (https://aqicn.org) è una società svizzera che produce e vende purificatori d'aria per uso residenziale e commerciale. La loro applicazione fornisce un rapporto in tempo reale sulla qualità dell'aria e previsione dell'inquinamento atmosferico;
- Decentlab (https://decentlab.com) è un'azienda svizzera che fornisce dispositivi e servizi di sensori wireless per soluzioni di monitoraggio distribuite ed economiche:
- SMART Treedom (https://smart.treedom.net) è il frutto dalla collaborazione tra Treedom e l'Istituto di Biometeorologia del Consiglio Nazionale delle Ricerche. La finalità del progetto è stata quella di prototipare un sistema integrato che possa essere modulato con diversi sensori in base al tipo di grandezza fisica che si vuole misurare e una tecnologia laser per la misura delle polveri sottili;
- PlanetWatch (https://planetwatch.io) è una piattaforma decentralizzata che consente di monitorare e proteggere il pianeta attraverso la condivisione di informazioni. Gli utenti possono condividere informazioni sull'ambiente, la sostenibilità e la responsabilità sociale;

• HackAIR (https://hackair.eu) è una piattaforma open source che consente ai cittadini di monitorare la qualità dell'aria nei propri quartieri. Gli utenti possono interagire con la piattaforma per segnalare la qualità dell'aria nel proprio quartiere, visualizzare i dati relativi alla qualità dell'aria e condividere informazioni e dati con altri utenti.

1.2 La piattaforma AirQino

AirQino è una piattaforma di monitoraggio ambientale ad alta precisione, realizzata dal Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR) in collaborazione con TEA Group e Quanta Srl. Il progetto nasce dall'esigenza di realizzare una rete di stazioni mobile per un monitoraggio piu' completo della qualità dell'aria in ambito urbano, in linea con la Direttiva 2008/50/EC, che riconosce e regolamenta l'importanza di misure aggiuntive rispetto a quelle delle stazioni fisse.

Nonostante infatti l'attività svolta da ARPA, a causa del numero limitato di stazioni e/o di sorgenti monitorate, ad oggi, la conoscenza sullo stato dell'inquinamento dell'aria da parte degli Enti Locali rimane molto limitata.

1.2.1 Hardware dei sensori

Per quanto riguarda la caratteristiche dei sensori, i sensori di tipo MOS sono costituiti da un film (credo allumina? Per fabbricare gli strati sensibili del film, si prepara una pasta viscosa: al materiale funzionale, sotto forma di polvere, viene aggiunta una miscela di agenti reologici in solventi volatili) depositato su una piastra di elementi riscaldanti la cui temperatura operativa è generalmente compresa tra 300 e 500°C. Di solito il materiale funzionale del film più adatto per la rilevazione di biossido di azoto è l'ossido di ferro

e lantanio (LaFeO3) che oltre ad avere una buona sensibilità agli ossidi di azoto ha una bassa sensibilità al monossido di carbonio. Per la rilevazione dell'ozono viene invece utilizzato triossido di tungsteno (WO3). Questo tipo di materiale funzionale risulta molto sensibile ai gas ossidanti come O3 e NO2. Qualsiasi sia il materiale funzionale, il principio di funzionamento per tutti i MOS nella rilevazione di gas è quello di interagire con il gas presente all'interno dell'atmosfera tramite reazioni di ossidoriduzione, portando a un cambiamento di conduttività, che viene rilevato da un circuito apposito. Le variazioni della conduttività dei sensori è fortemente influenzata dalle variazioni di umidità e temperatura, come rilevato dalla letteratura sull'argomento [ref]. Nel caso dei sensori Mics che noi utilizziamo, il produttore non rilascia informazioni sull'influenza nella lettura dovuto alla temperatura/umidità ma che queste influiscono può essere ipotizzato come può essere ipotizzato che ci sia una influenza introdotta dalla temperatura nel circuito ADC del microcontrollore.

Questo segnale viene passato al convertitore analogico digitale del controllore che lo trasforma in counts (10 bit da 0 a 2 alla 10).

ossidoriduzione \rightarrow piastra che si scalda a seconda dell'inquinante genera corrente

il segnale viene passato attraverso un convertitore analogico digitale e l'uscita è a 10 bit (questa unità la chiamo counts)

1.2.2 Architettura e tecnologie

. . .

1.2.3 Progetti correlati

Capitolo 2

Sviluppi tecnologici

2.1 Replica del database di produzione

. . .

2.1.1 Motivazioni

. . .

2.1.2 Streaming Replication

La streaming replication di PostgreSQL è una funzionalità che consente di replicare i dati in tempo reale da una istanza di PostgreSQL a un'altra. Questo significa che, se si modificano i dati in una delle istanze, questi saranno immediatamente replicati anche nell'altra istanza. La streaming replication di PostgreSQL offre diversi vantaggi:

- maggiore disponibilità dei dati: se una delle istanze di PostgreSQL viene a mancare, i dati saranno comunque disponibili nell'altra istanza;

- maggiore velocità di replica: i dati vengono replicati in tempo reale, senza dover attendere il completamento delle operazioni di replica;
- riduzione del carico sulle risorse: la replica in tempo reale riduce il carico sulle risorse della infrastruttura di storage.

La replica si basa sulle transazioni WAL (Write Ahead Log) e utilizza il protocollo TCP per garantire una connessione sicura tra i server. —

TimescaleDB può gestire la replica utilizzando la streaming replication integrata di PostgreSQL (vedi docs ufficiali: https://docs.timescale.com/timescaledb/latest/how-to-guides/replication-and-ha/replication/).

2.1.2.1 Preparazione del database primario

• Creare un utente PostgreSQL con un ruolo adatto ad avviare la streaming replication:

```
SET password_encryption = 'scram—sha—256';
CREATE ROLE repuser WITH REPLICATION PASSWORD '
SOME_SECURE_PASSWORD' LOGIN;
```

Estratto 2.1: TODO

 Aggiungere i seguenti parametri al file /var/lib/postgresql/data/ postgresql.conf:

```
listen_addresses= '*'
wal_level = replica
max_wal_senders = 2
max_replication_slots = 2
synchronous_commit = off
```

Estratto 2.2: TODO

2.2 Ottimizzazione di query temporali

. . .

2.2.1 Motivazioni

. .

2.2.2 Continuous Aggregates

I continuous aggregate sono una funzionalità integrata in TimescaleDB che consente di aggregare i dati in tempo reale, senza la necessità di eseguire query aggiuntive. Questa funzionalità utilizza i contatori per tenere traccia dei dati aggregati in tempo reale e fornisce una rappresentazione dei dati aggregati in tempo reale.

I continuous aggregate offrono numerosi vantaggi, tra cui:

- Flessibilità: è possibile aggregare dati in tempo reale in base a qualsiasi criterio desiderato.
- Risparmio di tempo: non è necessario eseguire query aggiuntive per ottenere informazioni aggregate in tempo reale.
- Risparmio di spazio: i dati aggregati in tempo reale occupano meno spazio rispetto ai dati non aggregati.
- Maggiore efficienza: i continuous aggregate sono più efficienti dei query batch per l'aggregazione dei dati in tempo reale.

2.2.3 Risultati ottenuti

Capitolo 3

Calibrazione

3.1 I dati a disposizione

. . .

3.1.1 Dataset NO2

. . .

3.1.2 Dataset PM2.5 e PM10

. . .

3.1.3 Preprocessamento

. .

3.2 Regressione

Nella statistica applicata come nelle scienze sperimentali si osserva (o si ipotizza) l'esistenza di relazioni fra due o più grandezze.

Sorge allora il problema di determinare una funzione che, in base ai dati ricavati mediante esperimenti o rilevazioni statistiche, rappresenti questi relazioni permettendo, in questo modo, di analizzare meglio i fenomeni osservati.

Limitando lo studio a problemi che stabiliscono relazioni fra due sole variabili, si tratta, partendo dalle coppie (x_i, y_i) di dati corrispondenti rilevati, di determinare una funzione y = f(x) che rappresenti il fenomeno.

Per trovare una funzione che rappresenti il fenomeno si può procedere in due modi:

- determinare una funzione che assuma esattamente i valori (x_i, y_i) rilevati; questo procedimento viene detto interpolazione per punti noti;
- determinare una funzione che si accosti il più possibile ai punti (x_i, y_i) ; questo procedimento viene detto interpolazione fra punti noti.

La ricerca di una funzione, generalmente espressa da un polinomio, che passi esattamente per i punti (x_i, y_i) è piuttosto laboriosa; nelle applicazioni statistiche si preferisce determinare una funzione il cui grafico si avvicini ai punti rilevati.

Osservando l'andamento del fenomeno si sceglie il tipo di funzione interpolatrice: lineare, quadratica, esponenziale, ecc. e quindi si procede alla determinazione dei parametri, ossia delle costanti che compaiono nella funzione scelta in modo che sia soddisfatta una condizione di accostamento prefissata. Per conseguire questo scopo il metodo più utilizzato è il metodo dei **minimi quadrati** che costituisce un'applicazione della ricerca del minimo di una funzione di più variabili mediante gli strumenti dell'analisi infinitesimale.

Si considerino due variabili X e Y sulle quali si sono effettuate n rilevazioni:

$$(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_i, y_i), \dots, (x_n, y_n)$$

Sia y=f(x;a,b,c,...,k) la funzione interpolatrice scelta. Siano inoltre \hat{y}_i valori teorici sulla curva corrispondenti ai valori x_i rilevati.

La condizione di accostamento data dal metodo dei minimi quadrati è quella di determinare i valori dei parametri in modo che sia minima la somma dei quadrati delle differenze fra i valori osservati y_i e i valori teorici y_i (figura 3.1), ovvero:

$$\varphi(a, b, c, \dots, k) = \sum_{i=1}^{n} [y_i - f(x_i; a, b, c, \dots, k)]^2$$

dove i valori x_i e y_i sono noti, mentre sono incogniti i parametri a, b, c, \ldots, k della funzione. [1]

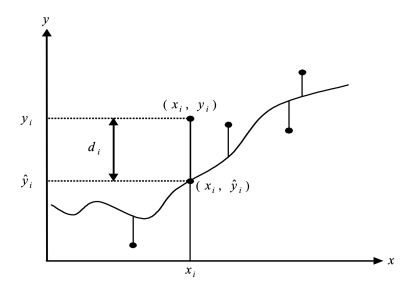


Figura 3.1: Condizione dei minimi quadrati [1]

3.2.1 Correlazione e analisi

Quando la dipendenza tra le due variabili è lineare, si parla di correlazione lineare, che può essere valutata mediante il coefficiente di correlazione lineare (r):

$$r = \frac{\sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x}) (y_i - \bar{y})}{\sqrt{\sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})^2} \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (y_i - \bar{y})^2}}$$

dove il termine al numeratore rappresenta la covarianza di X ed Y cioè la variabilità congiunta delle coppie (x_i, y_i) di valori corrispondenti rispetto al proprio valor medio; mentre il denominatore rappresenta il prodotto delle deviazioni standard di X ed Y.

Il coefficiente di correlazione lineare gode di importanti proprietà:

- $-1 \le r \le 1$;
- si ha r = 1 quando tutti i dati sono allineati lungo una retta crescente (figura 3.2);

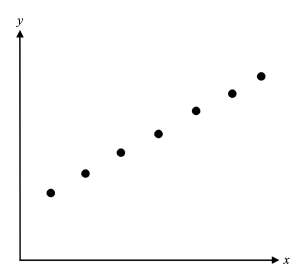


Figura 3.2: Correlazione lineare positiva

• si ha r = -1 quando tutti i dati sono allineati lungo una retta decrescente (figura 3.3);

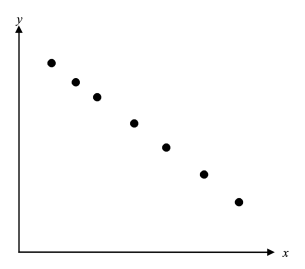


Figura 3.3: Correlazione lineare negativa

 \bullet si ha r=0 quando non esiste una relazione lineare tra i dati (figura 3.4).

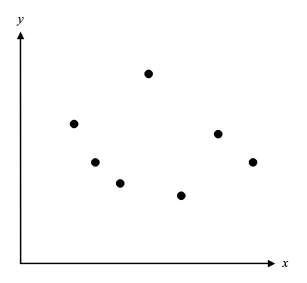


Figura 3.4: Nessuna correlazione

Sapendo che la varianza (σ_y^2) della variabile Y si può scomporre in una parte (σ_y^2) , detta varianza spiegata, in quanto la variabilità della Y è dovuta alla dipendenza di Y dalla variabile X, e in una parte (σ_e^2) , detta varianza non spiegata, in quanto la variabilità della Y non dipende dalla variabile X, ma da altri fattori; si può introdurre un secondo indicatore, dato dal rapporto tra la varianza spiegata e la varianza totale, chiamato coefficiente di determinazione:

$$r^2 = \frac{\sigma_{\hat{y}}^2}{\sigma_y^2}$$

che indica quale frazione di varianza totale è dovuta alla dipendenza fra le variabili Y e X, ossia quale frazione della variazione della variabile Y è spiegata dalle variazioni della variabile X.

Sapendo che:

$$\sigma_y^2 = \sigma_{\hat{y}}^2 + \sigma_e^2$$

allora:

$$r^2 = \frac{\sigma_{\hat{y}}^2}{\sigma_{\hat{y}}^2 + \sigma_e^2}$$

è evidente, quindi, che se la variabilità non spiegata è trascurabile, σ_e^2 tende ad annullarsi ed r^2 avrà un valore prossimo ad 1, mentre diverrà via via minore di 1 al diminuire dell'accordo tra la funzione calcolata e le osservazioni sperimentali.

Minore è la somma residua rispetto alla somma totale dei quadrati, maggiore sarà il valore del coefficiente di determinazione, r^2 , il quale è un in-

dicatore del livello di precisione con cui l'equazione ottenuta dall'analisi di regressione spiega la relazione tra le variabili.

3.2.2 Modelli di regressione

. . .

3.2.2.1 Regressione lineare

Si considera una funzione lineare a due variabili:

$$y = a + b * x$$

In questo caso si deve rendere minima la funzione:

$$\varphi(a,b) = \sum_{i=1}^{n} [y_i - (a + bx_i)]^2$$

Annullando le derivate parziali prime rispetto ad $a \in b$ si ha il sistema:

$$\begin{cases} \sum_{i=1}^{n} 2 [y_i - (a + bx_i)] (-1) = 0 \\ \sum_{i=1}^{n} 2 [y_i - (a + bx_i)] (-x_i) = 0 \end{cases}$$

che risolto, fornisce i valori dei parametri:

$$\begin{cases} \hat{a} = \bar{y} - b\bar{x} \\ \hat{b} = \frac{\sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})}{\sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})^2} \end{cases}$$

dove \bar{x} e \bar{y} indicano le medie aritmetiche, rispettivamente di x_i e y_i .

La stima del parametro b, coefficiente angolare della funzione lineare, può essere rappresentato nella forma:

$$\hat{b} = \frac{\sum_{i=1}^{n} \frac{(x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})}{n}}{\sum_{i=1}^{n} \frac{(x_i - \bar{x})^2}{n}}$$

dove il denominatore è la varianza di X (σ_X^2), mentre il numeratore è detto covarianza di X e Y (σ_{XY}) e misura la variabilità congiunta delle coppie (x_i, y_i) di valori corrispondenti rispetto al proprio valor medio; quindi, il coefficiente b della retta interpolante esprime la variabilità congiunta di X e Y rapportata alla variabilità della sola X.

La precisione della retta calcolata dalla regressione lineare dipende dal grado di dispersione nei dati. Più i dati sono lineari, più il modello risulterà accurato.

3.2.2.2 Regressione lineare robusta (Huber)

La regressione Huber (in inglese Huber regression, anche detta regressione robusta) è una metodologia statistica per la stima dei parametri di un modello lineare, in presenza di outliers.

Il metodo Huber si basa sul principio della massima verosimiglianza, e si propone di ridurre la sensibilità dei parametri alla presenza di outliers. In particolare, la regressione Huber utilizza una funzione di peso, detta funzione di Huber, che tiene conto della variabilità dei dati intorno ai valori centrali.

3.2.2.3 Regressione lineare avanzata (con rimozione di outlier)

La regressione con rimozione outlier tramite distanza di Cook è una tecnica statistica per ridurre l'influenza degli outliers nei dati di una regressione lineare.

Si basa sul concetto di distanza di Cook, che misura la distanza tra un dato e il valore medio dei dati della stessa variabile. In presenza di outliers, la distanza di Cook aumenta, e quindi questi dati hanno un maggiore impatto sulle stime dei parametri della regressione.

La regressione con rimozione outlier tramite distanza di Cook si basa sull'utilizzo di una funzione di peso, detta funzione di Cook, che tiene conto della distanza di Cook dei dati. La funzione di peso viene utilizzata per ridurre l'influenza degli outliers nei dati della regressione.

3.2.2.4 Regressione Lasso

La regressione Lasso (in inglese Lasso regression) è una metodologia statistica per la stima dei parametri di un modello lineare, in presenza di outliers.

Il metodo Lasso si basa sul principio della massima verosimiglianza, e si propone di ridurre la sensibilità dei parametri alla presenza di outliers. In particolare, la regressione Lasso utilizza una funzione di peso, detta funzione di Lasso, che tiene conto della variabilità dei dati intorno ai valori centrali.

3.2.2.5 Regressione Ridge

. . .

3.2.2.6 Regressione con KernelRidge

. . .

3.2.2.7 Regressione polinomiale

La regressione polinomiale è una generalizzazione della regressione lineare, in cui il rapporto tra Y e X non è più una linea retta.

3.2.2.8 Regressione con Random Forest . . . 3.2.2.9 Regressione con Gradient Boosting . . . 3.2.2.10 Regressione con SVR . . . Esperimenti e risultati ottenuti 3.3 3.3.1 NO2 . . . 3.3.2 PM2.5 . . . 3.3.3PM10

3.4 Validazione

3.4.1 PM2.5

. . .

3.4.2 PM10

. . .

3.5 Discussione

Capitolo 4

Interfaccia di calibrazione

4.1 Motivazioni

. . .

4.2 Tecnologie

...

4.2.1 Backend

. .

4.2.2 Frontend

. .

4.3 Funzionamento

4.4 Autenticazione

Keycloak è un'identità federata open source, sviluppata da Red Hat. Può essere utilizzata per gestire l'autenticazione di utenti e servizi in ambienti cloud e on-premise. I principali vantaggi di Keycloak sono la scalabilità, l'affidabilità e la flessibilità.

Keycloak include un server e un agente. L'agente è installato sulle applicazioni che richiedono l'autenticazione, mentre il server gestisce tutte le richieste di autenticazione. Quando un utente tenta di accedere a una applicazione protetta da Keycloak, l'agente verifica se l'utente è autenticato e, in caso affermativo, fornisce le credenziali appropriate all'applicazione.

4.5 CI e deploy automatico

Continuous integration è una metodologia di sviluppo software che prevede il continuo e costante integrazione dei cambiamenti effettuati dai developer all'interno di un codice sorgente.

La continuous integration ha lo scopo di evitare problemi di sincronizzazione tra gli sviluppatori, riducendo il numero di bug rilevati in fase di testing e aumentando la qualità del codice prodotto.

I principali vantaggi della continuous integration sono:

- riduzione del numero di bug rilevati in fase di testing;
- aumento della qualità del codice prodotto;
- maggiore sincronizzazione tra gli sviluppatori;
- minor rischio di collisioni tra i cambiamenti effettuati dagli sviluppatori.

Jenkins è uno strumento open source di continuous integration. Jenkins permette di automatizzare il processo di integrazione dei cambiamenti effettuati dai developer all'interno di un codice sorgente, eseguendo una serie di controlli per verificarne la correttezza.

Jenkins può essere utilizzato per gestire una varietà di progetti, tra cui sviluppo software, testing, build, deployment e automazione dei processi.

Conclusioni e sviluppi futuri

Bibliografia

 $[1]\,$ E. Belluco, Excel~per~la~statistica.Franco Angeli, 2005.