



HIUKKASSUODIN- JA HIUKKASSILOITINALGORITMIT SEKÄ NIIDEN  
SOVELTAMINEN AoA-MENETELMÄÄN PERUSTUVASSA  
BLUETOOTH-SISÄTILAPAIKANNUKSESSA

Lasse Rintakumpu

Pro gradu -tutkielma  
Lokakuu 2024

Tarkastajat:

Ohjaajan titteli (Prof./Dos./FT) ja nimi  
Toisen tarkastajan titteli (Prof./Dos./FT) ja nimi

MATEMATIIKAN JA TILASTOTIETEEN LAITOS

Turun yliopiston laatujärjestelmän mukaisesti tämän julkaisun alkuperäisyys on tarkastettu Turnitin OriginalityCheck-järjestelmällä

TURUN YLIOPISTO  
Matematiikan ja tilastotieteen laitos

LASSE RINTAKUMPU: Hiukkassuodin- ja hiukkassiloitinalgoritmit sekä niiden soveltaminen AoA-menetelmään perustuvassa Bluetooth-sisätilapaikannuksessa  
Pro gradu -tutkielma, 79 s.  
Tilastotiede  
Lokakuu 2024

---

Tutkielmassa esitetään hiukkassuodin- ja hiukkassiloitinalgoritmien teoria Bayesilaisessa tilastotieteellisessä viitekehysessä. Lisäksi tutkielmassa käsitellään hiukkassuodtimien varianssin estimointia.

Empiirisänä esimerkkinä tutkielmassa tarkastellaan hiukkassuodin- ja hiukkassiloitinalgoritmien käyttöä AoA-teknologiaan perustuvassa Bluetooth-sisätilapaiikkusratkaisussa.

Asiasanat: SMC-menetelmät, Monte Carlo -menetelmät, sekventiaalinen Monte Carlo, suodinongelma, hiukkassuodin, hiukkassiloitin, SIR-algoritmi, sisätilapaiikkus, BLE, AoA, triangulaatio, Bayesilainen päätely



# Sisällys

<b>1 Johdanto</b>	<b>3</b>
1.1 Notaatioista . . . . .	3
1.2 Suodinongelma . . . . .	4
1.3 Suodin- ja siloitteluongelmien historiaa . . . . .	7
1.4 Monte Carlo -menetelmistä . . . . .	9
1.4.1 Monte Carlo -approksimaatio . . . . .	10
1.4.2 Tärkeytysotanta . . . . .	10
1.5 Bayesilainen suodin . . . . .	11
1.6 Kalman-suotimen ja hiukkassuotimen yhteydestä ja eroista . . . . .	12
<b>2 Hiukkassuotimet</b>	<b>15</b>
2.1 SIR-algoritmi . . . . .	15
2.1.1 Parametrien valinta . . . . .	17
2.1.2 Konvergenssituloksia . . . . .	20
2.1.3 Marginaalijakauma . . . . .	21
2.1.4 Aikakompleksisuus . . . . .	21
2.2 Saapasremmisuodin . . . . .	21
2.3 Varianssin estimoinnista . . . . .	22
<b>3 Hiukkasilottimet</b>	<b>27</b>
3.1 Bayesilainen siloitin . . . . .	27
3.2 Offline-algoritmit . . . . .	28
3.2.1 SIR-siloitin . . . . .	28
3.2.2 BS-PS-siloitin . . . . .	29
3.2.3 Uudelleenpainottava hiukkassiloitin . . . . .	29
3.3 Online-algoritmit . . . . .	30
3.3.1 Kiinteän viipeen siloitin . . . . .	30
3.3.2 Mukautuvan viipeen siloitin . . . . .	31

<b>4 Hiukkassuodin ja -siloitin sisätilapaikannuksessa</b>	<b>33</b>
4.1 Sisätilapaikannuksesta . . . . .	33
4.2 Teknologian kuvaus . . . . .	34
4.2.1 AoA-menetelmistä . . . . .	37
4.2.2 Kalibraatiosta . . . . .	38
4.3 Datan kuvaus . . . . .	38
4.3.1 Karttaprojektiosta . . . . .	41
4.3.2 Muunnettua dataa . . . . .	42
4.4 Sisätilapaikannusalgoritmi . . . . .	43
4.4.1 Ongelman kuvaus . . . . .	43
4.4.2 Uskottavuusmallit . . . . .	45
4.4.3 Datan valinta . . . . .	46
4.4.4 Dynaaminen malli . . . . .	46
4.4.5 Siloittelumalli . . . . .	49
4.4.6 WB-sisätilapaikannusalgoritmi . . . . .	49
4.5 Empiirinen esimerkki . . . . .	53
4.5.1 Koeasetelma . . . . .	53
4.5.2 Parametrien valinta . . . . .	57
4.5.3 Tulokset . . . . .	58
<b>5 Lopuksi</b>	<b>69</b>
<b>Liite A - Karttapolut</b>	<b>71</b>
Vaihe 1 . . . . .	71
Vaihe 2 . . . . .	73
Vaihe 3 . . . . .	76

# Luku 1

## Johdanto

Hiukkassuotimet ovat joukko Monte Carlo -algoritmeja, joiden avulla voidaan ratkaista ns. suodinongelma, kun ongelma on epälineaarinen ja/tai ongelmaan liittyvä kohina ei noudata normaalijakaumaa. Hiukkassuotimille on lukuisia sovellutuksia esimerkiksi Bayesilaisessa tilastotieteessä, fysiikassa ja robotiikassa.

Tämän tutkielman tavoitteena on esittää pääpiirteittään hiukkassuotimien sekä näihin läheisesti liittyvien hiukkassiloittimien teoria. Lisäksi tutkielmassa käsitellään joitakin menetelmäperheeseen kuuluvia algoritmeja ja sovelletaan näitä sisätilapai-kannuksessa.

Tutkielman ensimmäisessä luvussa kuvataan yleisellä tasolla sekä suodinongelma että sen ratkaisujen historiaa ja esitetään joitakin Monte Carlo -menetelmiin liittyviä yleisiä tuloksia sekä Bayesilainen viitekehys suodinongelmalle. Toisessa luvussa kuvataan kaksi hiukkassuodinalgoritmia, saapasremmisuodin sekä SIR-algoritmi ja perehdytään hiukkassuotimen varianssin estimointiin. Kolmannessa luvussa tarkastellaan siloitteluongelmaa ja esitetään hiukkassiloitinalgoritmeja ongelman ratkaisemiseksi. Neljäs luku keskittyy hiukkassuotimen käyttöön empiirisessä AoA/BLE-teknologiaan perustuvassa sisätilapaikannusovelluksessa. Luvussa käsitellään lisäksi lyhyesti sisätilapaikannuksessa hyödynnettävää karttasovitusalgoritmia.

Hiukkassuodin- ja hiukkassiloitinalgoritmien osalta tutkielman esitykset seuraavat erityisesti Simo Särkän kirjaa *Bayesian Filtering and Smoothing* (2013) [29], Fredrik Gustafssonin artikkelia “Particle Filter Theory and Practice with Positioning Applications” (2010) [14] sekä Olivier Cappén, Simon J. Godsill ja Eric Moulines’n artikkelia “An overview of existing methods and recent advances in sequential Monte Carlo” (2007) [3]. Hiukkassuotimien varianssin estimointi seuraa Nick Whiteleyn ja Anthony Leen artikkelia “Variance estimation in the particle filter” (2018) [19] sekä Randal Doucina ja Jimmy Olssonin artikkelia “Numerically stable online estimation of variance in particle filters” (2019) [26].

### 1.1 Notaatioista

Tässä tutkielmassa käytetään seuraavia yleisiä notaatioita. Hiukkassuotimien vektoriita merkitään pienellä kursivoidulla kirjaimella  $x$ ,  $y$  ja  $w$ . Hiukkassuotimen hiukaset sisältäviä vektoreita merkitään  $x_k^i$ , missä alaindeksi viittaa aika-askeleeseen

$k = \{1, \dots, T\}$  ja yläindeksi partikkeliin  $i$ , missä  $i = \{1, \dots, N\}$ . Vastaavasti aika-askeleiden  $k, k = \{1, \dots, T\}$  havainnot sisältäviä vektoreita merkitään  $\{y_1, \dots, y_k\}$  ja painovektoreita  $w_k$ .

Pienin kursivoiduin kirjaimin viitataan myös funktioihin ja reaaliarvoisiin skaalaareihin. Pienet kirjaimet  $f, h, g, p$  ja  $q$  on varattu ensisijaisesti funktioille,  $p$  ja  $q$  erityisesti todennäköisyysfunktioille. Skalaareihin viitataan myös isoilla kursivoiduilla kirjaimilla, esimerkiksi  $T$  ja  $N$ . Joukkoihin viitataan niin ikään isoilla kursivoiduilla kirjaimilla, esimerkiksi  $S$ . Se, käytetäänkö isoa kursivoitua kirjainta ilmaisemaan skalaaria vai joukkoa ilmenee asiayhteydestä. Matriiseja merkitään isolla lihavoidulla kirjaimella, esimerkiksi  $\mathbf{X}$ . Prosesseihin viitataan alaindeksoidulla isolla kirjaimella, esimerkiksi  $X_k$ . Taulukossa 1.1 esitetään tarkemmin tutkielman keskeisimmät merkinnät. Taulukossa 1.2 esitetään tutkielmassa käytetyt lyhenteet.

## 1.2 Suodinongelma

Stokastisten prosessien teoriassa suodinongelmaksi kutsutaan tilannetta, jossa halutaan muodostaa keskineliövirheen mielessä paras mahdollinen estimaatti jonkin järjestelmän tilan arvoille, kun ainoastaan osa tiloista voidaan havaita ja/tai havaintoihin liittyy kohinaa. Tavoitteena on toisin sanoen laskea jonkin prosessin posteriorijakauma kyseisten havaintojen perusteella. Ongelmaa havainnollistaa kaavio 1.1.

$$\begin{array}{ccccccc} x_1 & \longrightarrow & x_2 & \longrightarrow & x_3 & \longrightarrow & \dots & \text{piilossa olevat tilat} \\ \downarrow & & \downarrow & & \downarrow & & \\ y_1 & & y_2 & & y_3 & & \dots & \text{havainnot} \end{array} \quad (1.1)$$

Tässä tutkielmassa keskitytään erityisesti epälineaarisen, ns. Markovin piilomallin posteriorijakauman Bayesilaiseen ratkaisuun. Ongelmassa tiedetään, miten havaitut muuttujat  $y_k$  kytkeytyvät “piilossa oleviin” tilamuuttuijiin  $x_k$  sekä osataan sanoa jotain tilamuuttujien todennäköisyysistä. Oletetaan myös, että piilossa oleville tiloille  $X_k$  pätee Markov-ominaisuus, jolloin kutakin hetkeä seuraava tila  $x_{k+1}$  riippuu menneistä tiloista  $x_{1:k}$  ainoastaan tilan  $x_k$  välityksellä. Lisäksi havaittu tila  $y_k$  riippuu tiloista  $x_k$  ainoastaan jonkin  $x_k$ :n funktion kautta. Kun aika-avaruus on diskreetti ja aika-askeleella  $k = \{1, \dots, T\}$  piilossa olevan prosessin tilaa merkitään  $x_k$  ja havaittua prosessia  $y_k$ , saadaan mallit

$$x_{k+1} = f(x_k, \nu_k), \quad (1.2)$$

$$y_k = h(x_k) + e_k. \quad (1.3)$$

Lisäksi tiedetään prosessin alkuhetken jakauma  $x_0 \sim p_{x_0}$ , tähän liittyväni kohinaprosessin jakauma  $\nu_k \sim p_{\nu_k}$  sekä malliin  $y_k$  liittyy kohina  $e_k \sim p_{e_k}$ . Koska hiukkassuodinalgoritmit pyrkivät ratkaisemaan juurikin epälineaarisen, ei-Gaussisen suodinongelman, voivat funktiot  $f(\cdot)$  ja  $h(\cdot)$  olla epälineaarisia eikä kohinan tarvitse olla normaalijakautunutta.

Taulukko 1.1: Symbolit ja notaatiot

Merkintä	Selitys
$1 : k$	$1, \dots, k$
$k$	Aika-askele, skalaari, $k = 1, \dots, T$
$N$	Hiukkassuotimen käyttämä partikkeliien lukumäärä / otoskoko
$x_k^i$	Hiukkassuotimen hiukkaset sisältävä vektori, alaindeksi $k$ määrittää aika-askeleen, yläindeksi $i = 1, \dots, N$ partikkelin
$y_k$	Havainnot sisältävä vektori, $k$ määrittää aika-askeleen
$w_k^i$	Hiukkassuotimen painovektori, indeksit kuten hiukkasvektorissa
$p(x), q(x)$	$x$ :n tiheysfunktioita
$\hat{p}(x), \hat{q}(x)$	$x$ : tiheysfunktion estimaatteja
$p(x y)$	$x$ :n tiheysfunktio ehdolla $y$
$x_{k k-1}$	$x_k$ :n arvo ehdollistettuna arvoilla aika-askeleeseen $k - 1$ asti
$\mathbb{E}[x]$	$x$ :n odotusarvo
$\mathbb{E}[x y]$	$x$ :n ehdollinen odotusarvo ehdolla $y$
$\mathbf{X}$	Matriisi
$\mathbf{X}^\top$	Matriisin $\mathbf{X}$ transpoosi
$\delta(x)$	Diracin deltafunktio
$\log(x)$	Luonnollinen logaritmifunktio
$\text{Var}(x)$	Varianssifunktio
$\text{id}(x)$	Identiteettifunktio
$\text{erf}(x)$	Virhefunktio
$\mathcal{O}(\cdot)$	Algoritmin asymptoottisen suoritusajan Ordo-notaatio, suoritusajan mielessä pahin mahdollinen tapaus
$\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$	Normaalijakama, keskiarvoparametri $\mu$ , varianssiparametri $\sigma^2$
$\mathcal{U}(a, b)$	Jatkuva tasajakama, välin rajaavat parametrit $a$ ja $b$
$X_k$	Dynaaminen prosessi
$\hat{X}_k$	Dynaamisen prosessin estimaatti
$\int f(x)dx$	Funktion $f(x)$ Lebesguen integraali yli $\mathbb{R}^n$
$\mathbb{P}$	Todennäköisyysfunktio $\mathcal{A} \rightarrow \mathbb{R}$
$\mathcal{A}$	$\sigma$ -algebra
$\mathbb{R}$	Reaalilukujen joukko
$\mathbb{R}^n$	n-ulotteinen vektoriavaruus
$\mathcal{B}(X)$	Borel-mitta, pienin $X$ :n avoimet joukot sisältävä $\sigma$ -algebra
$\propto$	Yhtäsuuruus normalisoivaa vakiota huomioimatta
$\emptyset$	Tyhjä joukko
$\Omega_k$	Painot aika-askeleella $k$ normalisoiva tekijä

Taulukko 1.2: Lyhenteet

Lyhenne	Selitys
ALvar	Adaptive-Lag variance
AoA	Angle-of-Arrival
BLE	Bluetooth Low Energy
BS-PS	Backwards simulation particle smoother
CLE	Chan and Lai estimate
CR	Lithium Rechargeable
CSI	Channel State Information
EKF	Extended Kalman filter
GFSK	Gaussian frequency-shift keying
GIS	Geographic information system
GPS	Global Positioning System
IMU	Inertial measurement unit
IoT	Internet of Things
IQ, I/Q	In-phase / Quadrature
Lidar	Light detection and ranging
LPDDR	Low-Power Double Data Rate
MAC	Medium access control address
MC	Monte Carlo
MUSIC, MuSiC	MULTiple SIgnal Classification
OD	Olsson and Douc
OSCU	On-site computing unit
PCB	Printed circuit board
PKF	Position Kalman filter
RSS(I)	Received signal strength (indicator)
RTSS	Rauch-Turn-Striebel smoother
SIR	Sequential Importance Resampling
SIS	Sequential Importance Sampling
SLF	Statistically linearized Kalman filter
SMC	Sequential Monte Carlo
SNR	Signal-to-noise ratio
TDoA	Time Difference of Arrival
ToA	Time of Arrival
ToTal	Three object Triangulation algorithm
UKF	Unscented Kalman filter
WB	Walkbase
WGS	World Geodetic System

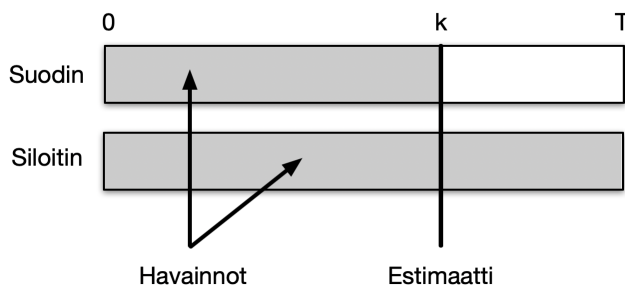
Mallit voidaan esittää myös yleisemmässä jakaumamuodossa

$$x_{k+1} \sim p(x_{k+1}|x_k), \quad (1.4)$$

$$y_k \sim p(y_k|x_k). \quad (1.5)$$

Tutkielman teoriaosassa käytetään ensisijaisesti yhtälöiden (1.4) ja (1.5) muotoilua. Empiirisessä osassa palataan yhtälöiden (1.2) ja (1.3) muotoiluun.

Suodinongelmaa lähellä on myös ns. siloitteluongelma (*smoothing problem*), jossa ollaan kiinnostuneita prosessin  $x_k$  posteriorijakaumasta  $p(x_k|y_k)$  jokaisella aika-askeleella  $\{1, \dots, k\}$ , ei ainostaan tietyllä aika-askeleella  $k$ . Hiukkassuodinalgoritmit näyttävät ratkaisevan siloitteluongelman ilmaiseksi, mutta tähän liittyy kuitenkin joidenkin mallien kohdalla mahdollista epätarkkuutta, joten tarvittaessa tasoitusongelma pitää ratkaista erikseen. Tähän ongelmaan palataan tutkielman luvussa 3. Kuva 1.1 selittää suodin- ja siloitteluongelmien eron. Kuva mukaillee Särkkää (2013) [29].



Kuva 1.1: Suodin- ja siloitteluongelma

### 1.3 Suodin- ja siloitteluongelmien historiaa

Tämä alaluku esittää pääpiirteittäin suodinongelmalle esitettyjen ratkaisujen historian. Lineaарisen suodinongelman osalta alaluku noudattaa Dan Crisanin artikkelia “The stochastic filtering problem: a brief historical account” (2014) [6] sekä Mohinder S. Grewalin ja Angus P. Andrewsin artikkelia “Applications of Kalman Filtering in Aerospace 1960 to the Present” (2010) [12]. Hiukkassuotimien osalta lähteenä toimii Cappé &al (2007) [3].

Suodinongelma nousi esille insinööritytieteiden sekä sotateollisuuden käytännön ongelmista 2. maailmansodan aikana, vaikkakin suodinongelman diskreetin ajan ratkaisut juontavat jo Andrei N. Kolmogorovin 30-luvun artikkeleihin. Jatkuvan ajan tilanteessa ensimmäisen optimaalisen, kohinan sullivan suotimen esitti matemaatikko, kybernetiikan kehittäjä Norbert Wiener. Wiener-suotimena tunnettua ratkaisuaan varten Wiener muotoili seuraavat kolme ominaisuutta, jotka prosessin  $X_k$  estimaatin  $\hat{X}_k$  pitää toteuttaa.

1. *Kausaliteetti*:  $X_k$  tulee estimoida käyttäen arvoja  $Y_s$ , missä  $s \leq k$ .
2. *Optimaalisuus*:  $X_k$ :n estimaatin  $\hat{X}_k$  tulee minimoida keskineliövirhe  $\mathbb{E}[(X - \hat{X}_k)^2]$ .
3. *On-line-estimointi*: Estimaatin  $\hat{X}_k$  tulee olla saatavissa jokaisella aika-askeleella  $k$ .

Wiener sovelsi ratkaisussaan stationaaristen prosessien spektriteoriaa. Tulokset julkaistiin salaisina Yhdysvaltojen asevoimien tutkimuksesta vastanneen National Defense Research Committeeen (NDRC) raportissa vuonna 1942. Tutkimus tunnettiin sodan aikana lempinimellä ”Keltainen vaara” sekä painopaperinsa värin että vaikeaselkoisutensa vuoksi. Myöhemmin Wiener esitti tuloksensa julkisesti kirjassaan *Extrapolation, Interpolation and Smoothing of Stationary Time Series* (1949). Wienerin alkuperäiset kolme perusperiaatetta päteveät edelleen kaikille suodinongelman ratkaisuille, myös hiukkassuotimille.

Kenties tärkein ja varmasti tunnetuin lineaariseen suodinongelman ratkaisu on Kalman-suodin. Suotimen kehittivät R.E. Kalman ja R.S. Bucy 1950- ja 60-lukujen taitteessa Yhdysvaltain kylmän sodan kilpavarustelutarpeisiin perustetussa Research Institute for Advanced Studies -tutkimuslaitoksessa (RIAS). Kalman-suodin on suodinongelman diskreetin ajan ratkaisu, kun taas Kalman-Bucy-suodin on jatkuvan ajan ratkaisu. Kohinan ollessa normaalijakautunutta on Kalman-suodin Wiener-suotimen tavoin lineaarisen suodinongelman optimaalinen ratkaisu. Wiener-suotimella ja Kalman-suotimella on kuitenkin erilaiset oletukset, minkä vuoksi erityisesti säätö- ja paikannusovelluksissa Kalman-suotimen käyttö on luontevampaa. Suotimien oletuksia ja oletusten välisiä eroja ei käsittellä tässä tutkielmassa, mutta alaluvussa [1.6](#) käsitellään Kalman-suotimen formaalia yhteyttä hiukkassuotimiin.

Kalman-suodinta voidaan soveltaa myös epälineaarisessa tapauksessa, kunhan suodinongelman funktiot  $f(\cdot)$  ja  $h(\cdot)$  ovat derivoituvia ja niihin liittyvä kohina oletetaan normaalijakautuneeksi. Tätä ratkaisua kutsutaan laajennetuksi Kalman-suotimeksi (*extended Kalman filter*, EKF). Suodin kehitettiin 60-luvulla NASA:n Apollo-ohjelman tarpeisiin, vaikkakin itse avaruusalusten laitteistot hyödynsivät lento-ratojen laskennassa Kalman-suotimen perusversiota. Laajennettu Kalman-suotimen toimintaperiaate perustuu epälineaaristen funktioiden linearisointiin Taylorin kehitelmän avulla kulloisenkin estimaatin ympärillä. Laajennettu Kalman-suodin on erityisesti paikannusovellusten *de facto*-suodinstandardi, mutta suodin ei kuitenkaan ole epälineaarisen ongelman optimaalinen estimaattori.

Kalman-suotimesta on lisäksi olemassa lukuisia muita epälineaarisiin ongelmiin soveltuivia laajennuksia, muun muassa paikkaratkaisun Kalman-suodin (*position Kalman filter*, PKF), hajustamaton Kalman-suodin (*unscented Kalman filter*, UKF) sekä tilastollisesti linearisoitu Kalman-suodin (*statistically linearized Kalman filter*, SLF). Kuitenkin jos prosessin  $X_t$  mallia ei tunneta tarkasti tai kohinaa ei voida olettaa normaalijakautuneeksi, ovat hiukkassuotimet eli sekventiaaliset Monte Carlo -menetelmät Kalman-suotimen johdannaisia parempia ratkaisuja. Vaikka tila-avaruuden dimensioiden kasvaessa kasvaa myös hiukkassuotimien vaatima laskeutateho, ovat hiukkassuotimet aina sitä parempia mitä epälineaarisempia mallit ovat ja mitä kauempana normaalijakaumasta kohina on. Viimeisten vuosikymmenten

aikana laskennan teho on kasvanut merkittävästi samalla kun laskennan hinta on vastaavasti romahtanut, mikä puolaa Monte Carlo -menetelmien käyttöä entistä useammissa ongelmissa.

Joitakin suodinongelman rekursiivisia Monte Carlo -ratkaisuja löytyy jo 1950–70-luvulta, erityisesti säätöteoriaan piiristä. Olennainen nykyalgoritmeihin periytynyt oivallus varhaisissa suodinalgoritmmeissa oli tärkeytsotannan käyttö halutun jakau- maestimaatin laskennassa. Tärkeytsotanta-algoritmiin voidaan turvautua, kun emme pysty suoraan tekemään havaintoja jostakin jakaumasta  $p$  ja teemme sen sijaan havaintoja jakaumasta  $q$ , jota painotamme niin, että tuloksena saadaan jakauman  $p$  harhaton estimaatti. Algoritmi on kuvattu tarkemmin tutkielman luvussa 2.

Tärkeytsotantaa käyttävä suodinongelman ratkaiseva SIS-algoritmi (*sequential importance sampling*) ei kuitenkaan vielä 70-luvulla löytänyt suurta käytännön suosiota. Osin tämä johtui puutteellisesta laskentatehosta, mutta algoritmi kärsi myös otosten ehtymisenä (*sample impoverishment*) tunnetusta ongelasta. Monissa ongelmissa SIS-algoritmia käytettäessä suuri osa painoista päätyy vain tietyille partikkeleille, jolloin vastaavasti suuri osa partikkeleista ei enää estimoi haluttua jakaumaa. Tähän ongelmaan palataan myöhemmin tutkielmassa.

Merkittävän ratkaisun ehtymisongelmaan esittivät Gordon, Salmond ja Smith artikkelissaan “Novel approach to nonlinear/non-Gaussian Bayesian state estimation” (1993) [11]. Artikkelin ratkaisu kulki nimellä *bootstrap filter*, saapasremmisuodin. Saapasremmisuodin vältti ehtymisen uudellenotannalla, jossa matalapainoiset partikkelit korvattiin otoksilla korkeapainoisemmista partikkeleista. Ratkaisussa painot eivät myöskään riippuneet partikkelien aiemmista poluista vaan ainoastaan havaintojen uskottavuusfunktiossa. Vastaavaa ratkaisua käytetään tämän tutkielman uudemmassa SIR-algoritmissa (*sampling importance resampling*), jossa myös uudelleenotantaan sovelletaan tärkeytsotantaa.

Sekventiaalisissa Monte Carlo -menetelmissä stokastisen prosessin posteriorijakauman esittämiseen käytettyjä otoksia kutsutaan myös partikkeleiksi tai hiukkasiksi ja menetelmiä siten hiukkassuotimiksi. Erityisesti myöhemmin esitettyvä SIR-algoritmia kutsutaan usein hiukkassuotimeksi. Termiä hiukkassuodin käytti ensimmäisen kerran Del Moral artikkelissa “Nonlinear Filtering: Interacting Particle Resolution” (1996) [22], SMC-menetelmät termiä Liu ja Chen artikkelissa “Sequential Monte Carlo Methods for Dynamic Systems” (1998) [20]. Tässä tutkielmassa käytetään yleisemmin käytettyä termiä hiukkassuotimet.

## 1.4 Monte Carlo -menetelmistä

Tässä alaluvussa kuvataan lyhyesti hiukkassuotimissa käytettävien Monte Carlo -menetelmien perusperiaate todennäköisyysjakauman estimoinnissa. Lisäksi esitetään tärkeytsotanta-algoritmi (*importance sampling*), jonka tarkoituksesta on estimoida harhattomasti jakaumaa  $p(x|y_{1:k})$ , josta emme voi suoraan tehdä otoksia, mutta jota voimme approksimoida toisella jakaumalla  $q$ . Esitykset noudattavat Särkkää (2013) [29].

### 1.4.1 Monte Carlo -approksimaatio

Bayesilaisessa päätelyssä ollaan yleisesti kiinnostuttu laskemaan johonkin posterioriitihesjakaumaan  $p$  liittyvää odotusarvoa

$$\mathbb{E}[g(x)|y_{1:k}] = \int g(x)p(x|y_{1:k})dx, \quad (1.6)$$

missä  $g$  on tila-avaruuden mielivaltainen funktio ja  $p(x|y_{1:t})$  on havaintoihin  $\{y_1, \dots, y_k\}$  liittyvä  $x$ :n posterioritihesjakauma. Odotusarvo on laskettavissa suljetussa muodossa vain harvoissa tapauksissa, suodinongelman kohdalla silloin, kun kyseessä on lineaarinen ja Gaussinen malli. Odotusarvoa voidaan kuitenkin approksimoida niin sanoituilla Monte Carlo -menetelmillä. Menetelmien perusperiaatteet ovat tehdä riippumattomia otoksia estimointivasta jakaumasta ja laskea haluttu odotusarvo otosten avulla. Jos tehdään  $N$  otosta jakaumasta  $x^i \sim p(x|y_{1:t})$ , missä  $i = \{1, \dots, N\}$  saadaan näiden otosten avulla laskettua odotusarvon estimaatti

$$\mathbb{E}[g(x)|y_{1:k}] \simeq \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N g(x^i). \quad (1.7)$$

Monte Carlo -estimaatti konvergoi keskeisen raja-arvolauseen nojalla ja sen estimaatinvirheen voidaan osoittaa olevan luokkaa  $\mathcal{O}(\frac{1}{\sqrt{N}})$  riippumatta tilamuuttujan  $x$  dimensiosta. Hiukassuotimet hyödyntävät Monte Carlo -estimointia sekventiaalisesti, jolloin estimaatti lasketaan rekursiivisesti kullekin aika-askeleelle  $k = \{1, \dots, T\}$ . Tähän palataan luvuissa 2 ja 4.

### 1.4.2 Tärkeytysotanta

Tilanteessa, jossa Monte Carlo -otoksia ei voida tehdä suoraan jakaumasta  $p$ , voidaan hyödyntää jakaumaa  $p$  approksimoivaa tärkeytys- tai ehdotusjakaumaa  $q(x|y_{1:k})$  sekä ns. tärkeytysotantaa. Oletetaan, että tunnetaan priorijakauma  $p(x)$  ja on olemassa havaintomalli  $p(y_{1:k}|x)$  sekä valittu ehdotusjakauma  $q(x|y_{1:k})$ , josta voidaan tehdä otoksia. Ehdotusjakaumalta edellytetään lisäksi, että sen kantaja on suurempi tai yhtä suuri kuin jakauman  $p(x|y_{1:k})$  ja että se saa nollasta poikkeavia arvoja kaikkialla missä  $p(x|y_{1:k})$  saa nollasta poikkeavia arvoja. Kirjoitetaan halutun posteriorijakauman odotusarvo integraalina

$$\int g(x)p(x|y_{1:k})dx = \int g(x) \frac{p(x|y_{1:k})}{q(x|y_{1:k})} q(x|y_{1:k})dx, \quad (1.8)$$

jolle voidaan muodostaa Monte Carlo -approksimaatio tekemällä  $N$  otosta jakaumasta  $x^i \sim q(x|y_{1:k})$ .

Muodostetaan näin odotusarvo

$$\mathbb{E}[g(x)|y_{1:k}] \simeq \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \frac{p(x^i|y_{1:k})}{q(x^i|y_{1:k})} g(x^i) = \sum_{i=1}^N w^i g(x^i), \quad (1.9)$$

missä  $g(x)$  on jokin estimoinnissa hyödyllinen, mielivaltainen funktio. Tutkielmanmassa käytetty notaatio  $x_k^i$  viittaa aika-askeleen  $k$  partikkeliin  $i$ , missä  $i = \{1, \dots, N\}$ . Tärkeytysotantaa kuvaa nyt algoritmi 1. Kun posteriorijakauman estimaatti muodostetaan kyseisellä algoritmilla voidaan tulos kirjoittaa

$$\hat{p}(x|y_{1:k}) = \sum_{i=1}^N w^i \delta(x - x^i), \quad (1.10)$$

missä  $\delta(x)$  on Diracin deltafunktio.

---

**Algoritmi 1:** Tärkeytysotanta

---

```

begin
  for  $i = 1, 2, \dots, N$  do
    begin
      | Otetaan  $N$  otosta ehdotusjakaumasta  $x^i \sim q(x|y_{1:k})$ .
    begin
      | Lasketaan normalisoimattomat painot  $w_*^i = p(y_{1:k}|x^i)p(x^i)/q(x^i|y_{1:k})$ .
      | ja normalisoidut painot  $w^i = w_*^i / \sum_{j=1}^N w_*^j$ .
    begin
      | Estimoidaan  $p$  laskemalla tiheydelle approksimaatio
      |  $\mathbb{E}[g(x)|y_{1:k}] \simeq \sum_{i=1}^N w^i g(x^i)$ .

```

---

## 1.5 Bayesilainen suodin

Suodinongelmassa ollaan kiinnostuttu tilavektorin posteriorijakauman  $p(x_k|y_{1:k})$  estimoinnista. Tässä alaluvussa käydään läpi yleinen rekursiivinen, Bayesilainen posteriorijakauman laskenta. Tällaista suodinongelman ratkaisua kutsutaan myös Bayesilaiseksi suotimeksi. Koska epälineaarisessa, ei-normaalijakautuneessa tilanteessa rekursiota ei voida laskea analyttisesti, pitää estimoinnissa käyttää numeerisia menetelmiä. Hiukkassuotimissa tämä tarkoittaa jakauman sekventiaalista Monte Carlo -approksimointia, jonka toteutus esitetään alaluvun 4 algoritmissa. Molemmat esitykset noudattavat Gustafssonia (2010) [14].

Bayesilainen ratkaisu tilavektorin posteriorijakauman estimaatiille  $\hat{p}(x_k|y_{1:k})$  saadaan seuraavalla rekursiolla (käydään läpi jokaisella aika-askeleella  $k = \{1, \dots, T\}$ ). Lasketaan ensin

$$p(x_k|y_{1:k}) = \frac{p(y_k|x_k)p(x_k|y_{1:k-1})}{p(y_k|y_{1:k-1})}, \quad (1.11)$$

joka saadaan suoraan Bayesin kaavasta  $\mathbb{P}(A|B) = \mathbb{P}(B|A)\mathbb{P}(A)/\mathbb{P}(B)$ . Normalisointivakio lasketaan integraalina

$$p(y_k|y_{1:k-1}) = \int_{\mathbb{R}^{n_x}} p(y_k|x_k)p(x_k|y_{1:k-1}) dx_k, \quad (1.12)$$

joka saadaan kokonaistodennäköisyyksaavasta  $\mathbb{P}(A) = \mathbb{E}[\mathbb{P}(A|X)] = \int_{-\infty}^{\infty} \mathbb{P}(A|X=x) f_X(x) dx$ . Merkintä  $\mathbb{R}^{n_x}$  vastaa tässä piilossa olevan tilavektorin dimensiota  $n$ .

Lopuksi lasketaan päivitysaskel ajalle, joka saadaan edelleen kokonaistodennäköisyydellä

$$p(x_{k+1}|y_{1:k}) = \int_{\mathbb{R}^{n_x}} p(x_{k+1}|x_k) p(x_k|y_{1:k}) dx_k. \quad (1.13)$$

Rekursion avulla voimme laskea jakauman  $p(x_k|y_{1:k})$  estimaatin käymällä rekursion läpi  $k$  kertaa.

## 1.6 Kalman-suotimen ja hiukkassuotimen yhteydestä ja eroista

Tässä alaluvussa käsitellään lyhyesti Kalman-suotimen yhteyttä hiukkassuotimeen edellä esitetyn teorian valossa. Esitys noudattaa Särkkää (2013) [29]. Merkitään kuten edellä dynaamista mallia  $x_k$  ja havaintomallia  $y_k$  ja oletataan toisin kuin edellä, että nämä ovat lineaarisia ja noudattavat normaalijakaumaa. Koska mallit ovat lineaarisia, voidaan ne nyt kirjoittaa muotoon

$$x_k = \mathbf{A}_{k-1}x_{k-1} + q_{k-1}, \quad (1.14)$$

$$y_k = \mathbf{H}_k x_k + r_k, \quad (1.15)$$

missä  $\mathbf{A}_{k-1}$  on dynaamisen mallin tilasiirtymään kuvaava matriisi ja  $\mathbf{H}_k$  on havaintojen mallimatriisi. Normaalisuusoletuksesta seuraa, että sekä mallin että prosessin kohinavektorit noudattavat normaalijakaumia  $q_{k-1} \sim \mathcal{N}(0, \mathbf{Q}_{k-1})$  ja  $r_k \sim \mathcal{N}(0, \mathbf{R}_k)$ , missä  $\mathbf{Q}_{k-1}$  ja  $\mathbf{R}_k$  ovat kovarianssimatrssiiseja. Lisäksi oletetaan, että prosessin priorijakauma on normaali eli  $x_0 \sim \mathcal{N}(m_0, \mathbf{P}_0)$ . Mallit voidaan nyt kirjoittaa tiheysfunktiomuodossa

$$p(x_k|x_{k-1}) = \mathcal{N}(x_k|\mathbf{A}_{k-1}x_{k-1}, \mathbf{Q}_{k-1}), \quad (1.16)$$

$$p(y_k|x_k) = \mathcal{N}(y_k|\mathbf{H}_k x_k, \mathbf{R}_k), \quad (1.17)$$

joista voidaan edelleen johtaa suodinongelman mallit

$$p(x_k|y_{1:k-1}) = \mathcal{N}(x_k|m_k^*, \mathbf{P}_k^*), \quad (1.18)$$

$$p(x_k|y_{1:k}) = \mathcal{N}(x_k|m_k, \mathbf{P}_k), \quad (1.19)$$

$$p(y_k|y_{1:k-1}) = \mathcal{N}(y_k|\mathbf{H}_k m_k^*, \mathbf{S}_k) \quad (1.20)$$

ja ongelma ratkaista näin algoritilla 2.

---

**Algoritmi 2:** Kalman-suodin

---

**Result:** Posteriorijakauman  $p(x_{1:k}|y_{1:k})$  estimaatti.

**Data:** Havainnot  $y_k$ . Priorijakauman  $x_0$  keskiarvovektori  $m_0$  ja kovarianssimatriisi  $\mathbf{P}_0$ .

```
begin
    for  $k = \{1, 2, \dots, T\}$  do
        begin
            Ennusteaskel.
             $m_k^* = \mathbf{A}_{k-1}m_{k-1}$ 
            if  $k < t$  then
                begin
                    Päivitysaskel.
                     $v_k = y_k - \mathbf{H}_k m_k^*$ 
                     $\mathbf{S}_k = \mathbf{H}_k \mathbf{P}_k^* \mathbf{H}_k^\top + \mathbf{R}_k$ 
                     $\mathbf{K}_k = \mathbf{P}_k^* \mathbf{H}_k^\top \mathbf{S}_k^{-1}$ 
                     $m_k = m_k^* \mathbf{K}_k v_k$ 
                     $\mathbf{P}_k = \mathbf{P}_k^* - \mathbf{K}_k \mathbf{S}_k \mathbf{K}_k^\top;$ 
```

---

Esitetty algoritmi on ns. Kalman-suodin, joka selkeästi toimii suodinongelman ratkaisuna, kun mallit ovat haluttua lineaarista normaalimuotoa. Jos tämä oletus ei täyty, on Kalman-suotimesta kehitetty useita versioita, joissa ei-lineaarinen malli voidaan linearisoida tietyjen ehtojen vallitessa.

Tämän alaluvun tarkoituksesta oli esittää, että Kalman-suotimessa ongelma on samaa muotoa kuin hiukkassuotimessa, joten linearisoituja Kalman-suotimia ei tässä käsitellä. Hiukkassuodin myös ratkaisee ongelman mille hyvänsä epälineaariseille mallille.



# Luku 2

## Hiukkassuotimet

### 2.1 SIR-algoritmi

Tässä alaluvussa esitetään epälineaarisen suodinongelman ratkaisemiseksi SIR-hiukkassuodinalgoritmi. Algoritmi on numeerinen toteutus luvussa 1.5 kuvatusta Bayesilaisesta suotimesta. Esitetty algoritmi perustuu Gustafssonin (2010) [14]. Ilman uudelleenotantavaihetta kyseessä olisi SIS-algoritmi.

Algoritmi alustetaan jakaumasta  $x_1^i \sim p_{x_0}$  generoiduilla  $N$  kappaleella partikkeleita. Jokaiselle partikkelille annetaan alustuksessa sama paino  $w_{1|0}^i = 1/N$ . Algoritmi suoritetaan jokaiselle partikkelille  $i = \{1, 2, \dots, N\}$  jokaisella aika-askeleella  $k = \{1, 2, \dots, T\}$ .

Seuraava toistetaan jokaisella aika-askeleella  $k = \{1, 2, \dots, T\}$ . Algoritmin ensimmäisessä vaiheessa päivitetään painot yhtälön (2.1) mukaan.

$$w_{k|k}^i = \frac{1}{c_k} w_{k|k-1}^i p(y_k | x_k^i). \quad (2.1)$$

Tämä vastaa edellä esitetyn Bayes-suotimen päivitysvaihetta (1.11). Normalisointipaino  $c_k$  lasketaan puolestaan yhtälöstä (2.2), mikä vastaa Bayes-suotimen normalisointivakion laskemista (1.12) ja asettaa painojen summaksi  $\sum_{i=1}^N w_{k|k}^i = 1$ .

$$c_k = \sum_{i=1}^N w_{k|k-1}^i p(y_k | x_k^i). \quad (2.2)$$

Seuraavassa vaiheessa estimoidaan  $p$  laskemalla tiheyden  $p(x_{1:k}|y_{1:k})$  Monte Carlo -estimaatti yhtälön (2.3) perusteella

$$\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k}) = \sum_{i=1}^N w_{k|k}^i \delta(x_{1:k} - x_{1:k}^i). \quad (2.3)$$

Tämän jälkeen suoritetaan valinnainen uudelleenotanta. Uudelleenotanta voidaan tehdä jokaisella askeleella tai efektiivisen otoskoon perusteella alla kuvatun

kynnysarvoehdon  $\hat{N}_{eff} < N_{th}$  täytessä, jolloin uudelleenotantaa kutsutaan adaptiiviseksi uudelleenotannaksi. Tällaista uudelleenotantaa hyödynnetään esitetyssä algoritmissa (3). Lopuksi päivitetään aika-askeleita (jos  $k < T$ ), luodaan uudet ennusteet partikkeille ehdotusjakaumasta (2.4)

$$x_{k+1}^i \sim q(x_{k+1}|x_k^i, y_{k+1}) \quad (2.4)$$

ja päivitetään partikkelienvaihtoaineksen ( $2.5$ ) sen mukaan kuinka todennäköisiä partikkelienvaihtoaineksen ovat

$$w_{k+1|k}^i = w_{k|k}^i \frac{p(x_{k+1}^i|x_k^i)}{q(x_{k+1}^i|x_k^i, y_{k+1})}. \quad (2.5)$$

Vaiheet (2.4) ja (2.5) vastaavat Bayes-suotimen aikapäivitystä (1.13).

Alla käsitellään algoritmiin liittyvän uudelleenotantamenetelmän, partikkelienvaihtoaineksen ja ehdotusjakauman valinta. Lopuksi esitetään algoritmin konvergenssia, marginaalijakaumaa sekä aikakompleksisuutta koskevia tuloksia ja käsitellään algoritmin tuottaman jakaumaestimaatin varianssin estimointia.

---

**Algoritmi 3:** SIR

---

**Result:** Posteriorijakauman  $p(x_{1:k}|y_{1:k})$  estimaatti.

**Data:** Havainnot  $y_k$ . Generoitut  $x_1^i \sim p_{x_0}$  missä  $i = \{1, \dots, N\}$  ja jokainen partikkeli saa saman painon  $w_{1|0}^i = 1/N$ .

```
begin
    for  $k = \{1, 2, \dots, T\}$  do
        for  $i = \{1, 2, \dots, N\}$  do
            begin
                | Päivitetään painot  $w_{k|k}$ .
            begin
                | Estimoidaan  $p$  laskemalla tiheydelle approksimaatio
                |  $\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k}) = \sum_{i=1}^N w_{k|k}^i \delta(x_{1:k} - x_{1:k}^i)$ .
            begin
                | Lasketaan efektiivinen otoskoko  $\hat{N}_{eff}$ .
            if  $\hat{N}_{eff} < N_{th}$  then
                begin
                    | Otetaan uudet  $N$  otosta palauttaen joukosta  $\{x_{1:k}^i\}_{i=1}^N$ , missä
                    | otoksen  $i$  todennäköisyys on  $w_{k|k}^i$ .
                begin
                    | Asetetaan painot  $w_{k|k}^i = 1/N$ .
            if  $k < T$  then
                begin
                    | Aikapäivitys.
                    | Luodaan ennusteet partikkeillel ehdotusjakaumasta
                    |  $x_{k+1}^i \sim q(x_{k+1}|x_k^i, y_{k+1})$ ,
                    | päivitetään partikkeliin painot tärkeytysotannalla.
```

---

### 2.1.1 Parametrien valinta

Ennen algoritmin suorittamista valitaan ehdotusjakauma  $q(x_{k+1}|x_{1:k}, y_{k+1})$ , uudelleenotantamenetelmä sekä partikkeli määrä  $N$ . Ehdotusjakauman ja uudelleenotantamenetelmän valinnassa tärkeimpänä päämääränä on välttää otosten ehtymistä, kun taas partikkeli määrä säätelee kompromissia algoritmin suorituskyvyn ja sen tarkkuuden sekä varianssin välillä.

#### 2.1.1.1 Otoskoon $N$ valinta

Yleispätevää sääntöä otoskoon/partikkeli lukumäärän  $N$  valinnalle on vaikeaa antaa, sillä vaadittava estimointitarkkuus riippuu usein kässillä olevasta ongelmasta. Gordon &al. (1993) [11] esittävät kuitenkin kolme tekijää, jotka vaikuttavat partikkeli lukumäärän valintaan

- a. tila-avaruuden ulottuvuuksien lukumäärä  $n_x$ ,

- b. tyyppillinen päälekäisyys priorin ja uskottavuuden välillä
- c. sekä tarvittava aika-askelten lukumäärä.

Ensimmäisen tekijän vaikutus on selvä. Mitä useammassa ulottuvuudessa otantaa tarvitsee tehdä, sen korkeammaksi on  $N$  asetettava, jotta jokainen ulottuvuuus pystytään kattamaan tehokkaasti. Tekijät (b) ja (c) puolestaan seuraavat uudelleenotannasta. Jos se osa tila-avaruutta, jossa uskottavuus  $p(y_k|x_k)$  saa merkittäviä arvoja on pieni verrattuna siihen osaan, jossa priorijakauma  $p(x_k|y_{1:k-1})$  saa merkittäviä arvoja, suuri osa partikkeleista saa pieniä painoja eikä näin valikoidu uudelleenotantaan.

Yleisesti ottaen  $N$  kannattaa asettaa sellaiseksi, että se paitsi tuottaa riittävän tarkan estimaatin, on se myös käytettävissä olevan laskentatehon sekä vaadittavan laskentanopeuden kannalta järkevä. Tähän palataan tutkielman empiirisessä paikannusesimerkissä.

### 2.1.1.2 Uudelleenotantamenetelmän valinta

Ilman uudelleenotantaa on mahdollista, että algoritmi alkaa kärsiä SIS-algoritmille ominaisesta otosten ehtymisestä. Toisin sanoen kaikki painot alkavat keskittyä vain muutamalle partikkelille eikä algoritmi enää approksimoit tehokkaasti haluttua jakaumaa. Uudelleenotanta tarjoaa osittaisen ratkaisun tähän ongelmaan, mutta hävittää samalla informaatiota ja lisää siten satunnaisotantaan liittyvää epävarmuutta. Yleisesti ottaen uudelleenotanta kannattaa aloittaa vasta siinä vaiheessa algoritmin suorittamista, kun siitä on otosten ehtymisen kannalta hyötyä, esimerkiksi efektiivisen otoskoon pudottua jonkin kynnysarvon alapuolelle (adaptiivinen uudelleenotanta). Efektiivinen otoskoko saadaan laskettua variaatiokertoimesta  $c_\nu$  kaavalla

$$N_{eff} = \frac{N}{1 + c_\nu^2(w_{k|k}^i)} = \frac{N}{1 + \frac{\text{Var}(w_{k|k}^i)}{(\mathbb{E}[w_{k|k}^i])^2}} = \frac{N}{1 + N^2\text{Var}(w_{k|k}^i)}. \quad (2.6)$$

Näin laskettu efektiivinen otoskoko maksimoituu ( $N_{eff} = N$ ), kun kaikille painoille pätee  $w_{k|k}^i = 1/N$  ja minimoituu ( $N_{eff} = 1$ ), kun  $w_{k|k}^i = 1$  todennäköisyydellä  $1/N$  ja  $w_{k|k}^i = 0$  todennäköisyydellä  $(N - 1)/N$ . Normalisoitujen painojen avulla saadaan efektiiviselle otoskoolle aika-askelleella  $k$  laskennallinen approksimaatio

$$\hat{N}_{eff} = \frac{1}{\sum_{i=1}^N (w_{k|k}^i)^2}. \quad (2.7)$$

Määritelmileille (2.6) ja (2.7) pätee  $1 \leq \hat{N}_{eff} \leq N$ . Yläraja saavutetaan, kun jokaisen partikkelin paino on sama. Alarajalle päädytään, kun kaikki paino keskittyy yksittäiselle partikkelille. Tästä saadaan määriteltyä algoritmileille SIR-uudelleenotantaehto  $\hat{N}_{eff} < N_{th}$ . Gustafsson (2010) [14] esittää uudelleenotannan kynnysarvoksi esimerkiksi  $\hat{N}_{th} = 2N/3$ .

Uudelleenotanta ei muuta approksimoitavan jakauma  $p$  odotusarvoa, mutta se lisää jakauman Monte Carlo -varianssia. On kuitenkin olemassa esimerkiksi osittami-

seen perustuvia uudelleenotantamenetelmiä, jotka pyrkivät minimoimaan varianssin lisäyksen. Varianssin pienennysmenetelmät jätetään tämän tutkielman ulkopuolelle.

### 2.1.1.3 Ehdotusjakauman valinta

Yksinkertaisin muoto ehdotusjakaumalle on  $q(x_{1:k}|y_{1:k})$  eli jokaisella algoritmin suorituskerralla käydään läpi koko aikapolku  $1:k$ . Tämä ei kuitenkaan ole tarkoituksesta, erityisesti jos kyseessä on reaalialkainen sovellutus. Kirjoitetaan sen sijaan ehdotusjakauma muodossa

$$q(x_{1:k}|y_{1:k}) = q(x_k|x_{1:k-1}, y_{1:k})q(x_{1:k-1}|y_{1:k}). \quad (2.8)$$

Jos yhtälöstä (2.8) poimitaan ehdotusjakaumaksi ainoastaan termi  $q(x_k|x_{1:k-1}, y_{1:k})$  voidaan tämä kirjoittaa edelleen Markov-ominaisuuden nojalla muotoon  $q(x_k|x_{k-1}, y_k)$ . Tämä on suodinongelman kannalta riittävä, koska olemme kiinnostuneita posteriorijakaumasta ja arvosta  $x$  ainoastaan aika-askeleella  $k$  (siloitinongelmassa tarvitsisimme koko polun  $x_{1:k}$ ). Alla tarkastellaan edelleen Gustafssonia (2010) [14] seuraten kahta ehdotusjakauman valintatapaa, prioritantaa (*prior sampling*) sekä uskottavuusotantaa (*likelihood sampling*).

Ennen ehdotusjakauman tarkastelua määritellään mallille signaali-kohinasuhde uskottavuuden maksimin ja priorin maksimin välisenä suhteena

$$\text{SNR} \propto \frac{\max_{x_k} p(y_k|x_k)}{\max_{x_k} p(x_k|x_{k-1})}. \quad (2.9)$$

Yhdistetään lisäksi ehdotusjakaumia varten yhtälöt (2.1) ja (2.2), jolloin saadaan painojen päivitys muotoon

$$w_{k|k}^i \propto w_{k-1|k-1}^i \frac{p(y_k|x_k^i)p(x_k|x^{k-1})}{q(x_k|x_{k-1}^i, y_k)}. \quad (2.10)$$

Kun suhde (2.9) on matala, on prioritanta luonnollinen valinta. Tässä käytetään ehdotusjakaumana tilavektorin ehdollista prioria eli

$$q(x_k|x_{1:k-1}, y_k) = p(x_k|x_{k-1}^i). \quad (2.11)$$

Yhtälön (2.11) perusteella saadaan edelleen prioritannan painoiksi

$$w_{k|k}^i = w_{k-1|k-1}^i p(y_k|x_k^i) = w_{k-1|k-1}^i p(y_k|x_k^i). \quad (2.12)$$

Kun signaali-kohinasuhde on kohtalainen tai korkea, on parempi käyttää ehdotusjakaumana skaalattua uskottavuusfunktiota (2.14). Tarkastellaan ensin tekijöihin jakoa

$$p(x_k|x_{k-1}^i, y_k) = p(y_k|x_k) \frac{p(x_k|x_{k-1}^i)}{p(y_k|x_{k-1}^i)}. \quad (2.13)$$

Kun SNR on korkea ja uskottavuusfunktio on integroituva pätee  $p(x_k|x_{k-1}^i, y_k) \propto p(y_k|x_k)$ , jolloin voidaan asettaa (2.14)

$$q(x_k|x_{k-1}^i, y_k) \propto p(y_k|x_k). \quad (2.14)$$

Yhtälön (2.14) perusteella saadaan edelleen uskottavuusotannan painoiksi (2.15).

$$w_{k|k}^i = w_{k-1|k-1}^i p(x_k^i|x_{k-1}^i). \quad (2.15)$$

### 2.1.2 Konvergenssituloksia

Alla esitetään kaksi SIR-algoritmiin liittyvää konvergenssitulosta. Se, kuinka hyvin esitetyllä algoritmillä arvioitu posterioriheys  $\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k})$  approksimoi todellista tiheysfunktiota  $p(x_{1:k}|y_{1:k})$  sekä mikä on approksimaation keskineliövirhe. Tulokset 1–2 noudattavat Crisanin ja Doucet'n artikkeleita “Convergence of Sequential Monte Carlo Methods” (2000) [7] ja “A Survey of Convergence Results on Particle Filtering Methods for Practitioners” (2002) [8], tulos 3 Chopinin artikkelia “Central limit theorem for sequential Monte Carlo methods and its application to Bayesian inference” (2004) [5].

*Konvergenssitulo 1:* Kun  $N \rightarrow \infty$  algoritmile pätee kaikille aika-askeleille  $k$  tulos (2.16).

$$\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k}) \xrightarrow{a.s.} p(x_{1:k}|y_{1:k}). \quad (2.16)$$

*Konvergenssitulo 2:* Keskineliövirheelle pätee asymptoottinen konvergenssi (2.17).

$$\mathbb{E}(\hat{g}(x_k) - \mathbb{E}(g(x_k)))^2 \leq \frac{p_k \|g(x_k)\|}{N}, \quad (2.17)$$

missä  $g$  on mikä hyvänsä piilossa olevan tila-avaruuden rajoitettu Borel-mitallinen funktio ( $g \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^{n_x})$ ),  $\|g(\cdot)\|$  kyseisen funktion supremum-normi ja  $p_k$  jokin äärellinen vakio, jolle pätee ajanhakestä  $k$  riippumatta  $p_k = p < \infty$ .

*Konvergenssitulo 3:* Keskeinen raja-arvolause (2.18).

$$\text{Kun } N \rightarrow \infty : \sqrt{N} \left\{ \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \hat{g}(x_k^i) - \mathbb{E}(g(x_k^i)) \right\} \xrightarrow{D} \mathcal{N}(0, \sigma^2 < \infty), \quad (2.18)$$

missä  $g$  on jälleen mikä hyvänsä piilossa olevan tila-avaruuden rajoitettu Borel-mitallinen funktio ( $g \in \mathcal{B}(\mathbb{R}^{n_x})$ ). Konvergenssituloksia ei tämän tutkielman puitteissa todisteta.

### 2.1.3 Marginaalijakauma

Edellä kuvattu algoritmi 3 tuottaa approksimaation koko prosessin posteriorijakaumalle  $p(x_{1:k}|y_{1:k})$ . Jos halutaan tietää ainoastaan posteriorijakauman  $p(x_k|y_{1:k})$  estimaatti, voidaan käyttää yksinkertaisesti viimeisestä tilasta  $x_k$  laskettua estimaatia

$$\hat{p}(x_k|y_{1:k}) = \sum_{i=1}^N w_{k|k}^i \delta(x_k - x_k^i). \quad (2.19)$$

Toinen, tarkempi vaihtoehto on käyttää laskennassa tärkeytyspainoa

$$w_{k+1|k}^i = \frac{\sum_{j=1}^N w_{k|k}^j p(x_{k+1}^i|x_k^j)}{q(x_{k+1}^i|x_k^i, y_{k+1})} \quad (2.20)$$

painon (2.5) sijaan. Tällöin jokaisella aikapäivitysaskeleella lasketaan painot kaikkien mahdollisten tila-aika-avaruuspolkujen yli. Samoin kuin uudelleenotanta tämä pienentää painojen varianssia.

### 2.1.4 Aikakompleksisuus

Algoritmin perusmuodon aikakompleksisuus on  $\mathcal{O}(N)$ . Uudelleenotantamenetelmän tai ehdotusjakauman valinta ei suoraan vaikuta aikakompleksisuuteen. Sen sijaan marginalisointi tärkeytyspainolla (2.20) lisää algoritmin aikakompleksisuutta  $\mathcal{O}(N) \rightarrow \mathcal{O}(N^2)$ , koska jokaisen partikkelin kohdalla painot lasketaan jokaisen tila-aika-avaruuspolun yli. On selvää, että erityisesti isoilla otoskoon  $N$  arvoilla ei yllä esitetty marginalisointi enää ole mielekästä.

Tällaisia tilanteita varten algoritmista on olemassa  $\mathcal{O}(N \log(N))$ -versioita, jotka perustuvat esimerkiksi N:n kappaleen oppimiseen (*N-body learning*). Näiden algoritmien käyttely jäätä tämän tutkielman ulkopuolelle, mutta katsauksen algoritmeista ovat esittäneet esimerkiksi Klaas & al. artikkelissa “Toward Practical  $N^2$  Monte Carlo: the Marginal Particle Filter” (2005) [18].

## 2.2 Saapasremmisuodin

Saapasremmisuodin 4 eli *bootstrap filter* on SIR-algoritmin muunnelma, jossa tärkeytysotannanssa (kts. 1) käytetään dynaanista mallia  $p(x_k|x_{k-1})$ .

---

**Algoritmi 4:** Saapasremmisuodin

---

**Result:** Posteriorijakauman  $p(x_{1:k}|y_{1:k})$  estimaatti.

**Data:** Havainnot  $y_k$ . Generoitu  $x_1^i \sim p_{x_0}$  missä  $i = \{1, \dots, N\}$  ja jokainen partikkeli saa saman painon  $w_{1|0}^i = 1/N$ .

```
begin
    for k = {1, 2, ..., T} do
        for i = {1, 2, ..., N} do
            begin
                Luodaan uudet estimaatit dynaamisesta mallista  $x_k^i \sim p(x_k|x_{k-1}^i)$ ;
            begin
                Päivitetään hiukkasten painot  $w_k^i$  uskottavuusfunktion  $p(y_k|x_k^i)$ 
                mukaan.
            begin
                Estimoidaan  $p$  laskemalla tiheydelle approksimaatio
                 $\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k}) = \sum_{i=1}^N w_{k|k}^i \delta(x_{1:k} - x_{1:k}^i)$ .
            if k < t then
                begin
                    Aikapäivitys. Suoritetaan uudelleenotanta kuten SIR-algoritmissa
                    3.
                end
            end
        end
    end
end
```

---

Saapasremmisuodin on edellä esitettyä SIR-algoritmia yksinkertaisempi toteuttaa, mutta epäinformatiivisen tärkeytysjakauman vuoksi algoritmi saattaa vaatia SIR-algoritmia suuremman määrään hiukkasia. Saapasremmisuodin esitetään tässä sen historiallisen tärkeyden vuoksi, sillä kyseessä oli ensimmäinen uudelleenotataan- taa hyödyntävä hiukkassuodinalgoritmi. Suotimien käytännön toteutukseen palataan luvussa 4.

## 2.3 Varianssin estimoinnista

Hiukkassuotimen varianssin estimoinnissa ollaan kiinnostuneita jakaumaestimaatin  $\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k})$  varianssista. Yksinkertaisin tapa estimoida hiukkassuodinalgoritmin varianssia on ajaa algoritmi  $M > 1$  kertaa. Koska ajot ovat toisistaan riippumattomia, voidaan estimaatin varianssi laskea kullekin aika-askeleelle  $k$  näiden ajojen  $k$ -hetken estimaattien otosvarianssina:

$$\hat{\sigma}_{MC}^2 = \text{Var}_{MC}(\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k})) = \frac{1}{M-1} \sum_{i=1}^M (x_k^i - \bar{x}_k)^2, \quad (2.21)$$

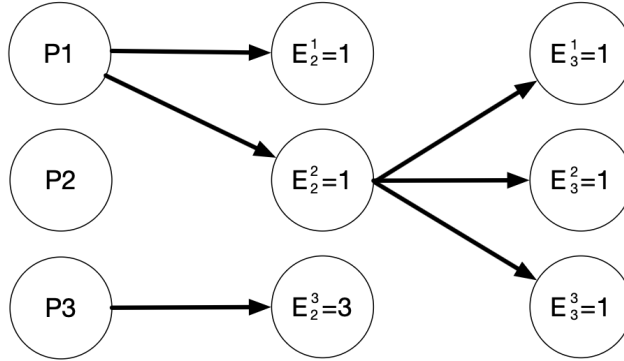
missä  $x_k^i$  on  $k$ :nen aika-askeleen piste-estimaatti ajolle  $i = 1, \dots, M$  ja  $\bar{x}_k$  pistee-estimaattien aritmeettinen keskiarvo laskettuna kaikkien  $M$  ajojen yli. Tällaisen Monte Carlo -varianssin estimointinen on kuitenkin laskennallisesti tehotonta. Monissa käytännön sovellutuksissa jo yhden hiukkassuodinalgoritmin ajaminen vaatii runsaasti laskentatehoa, jolloin Monte Carlo -varianssin laskeminen ei ole mahdol-

lista. Varianssia ei voida myöskään laskea analyttisesti, mutta koska keskeisen raja-arvolauseen (2.18) nojalla tiedetään, että asymptotinen varianssi

$$\lim_{N \rightarrow \infty} N \text{Var}(\hat{g}(x_k^i)) \quad (2.22)$$

on olemassa, on sen estimointiin kehitetty lähi vuosina joitakin approksimatiivisia menetelmiä. Alla käsitellään Leen ja Whitleyn (2018) ehdottamaa varianssin estimointitapaa [19].

Ajetaan SIR-algoritmi kuten esitetty algoritmissa 3, mutta merkitään kyllakin algoritmin suorituskerralla  $k = 1, \dots, T$  ja jokaisen partikkelin  $n = 1, \dots, N$  kohdalla indeksillä  $E_k^n$  joka kuvaa partikkelin kantaisää eli sitä partikkelia, josta kyseinen partikkeli on uudelleenotantojen kautta polveutunut aika-askeleesta  $k = 1$  lähtien. Kaavio 2.1 havainnollistaa partikkelien polveutumista.



Kuva 2.1: Esimerkki Eeva-indekseistä, kun  $T = 3$  ja  $N = 3$ .

Varianssiestimaatti voidaan laskea näiden, Leen ja Whitleyn Eeva-indekseiksi nimeämien indeksien perusteella seuraavasti. Merkitään ensin Eeva-indekseillä painotettua summaa

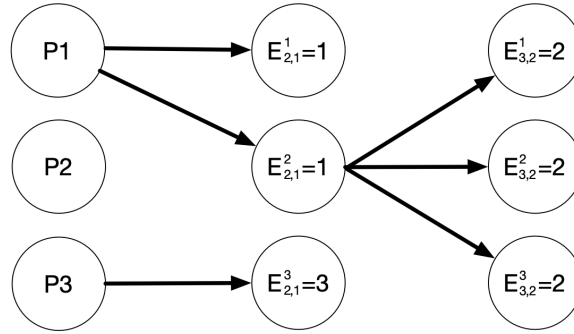
$$\hat{\mu}_k = \sum_{i=1}^N w_k^i x_k^i [E_k], \quad (2.23)$$

missä merkintä  $x_k^i [E_k]$  tarkoittaa, että partikkeleista  $x_k$  valitaan Eeva-indeksien osoittamat partikkelit eli ne partikkelit joille  $i = E_k^j$ , kun  $j = 1, \dots, N$ . Sama partikkeli voidaan luonnollisesti valita summaan useamman kerran. Tämän perusteella lasketaan edelleen varianssi

$$\hat{\sigma}_{CLE}^2 = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N w_k^i (x_k^i [E_k] - \hat{\mu}_k)^2 - \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N (w_k^i)^2 (x_k^i [E_k] - \hat{\mu}_k)^2. \quad (2.24)$$

Kyseessä on harhaton ja konsistentti asymptoottisen varianssin estimaatti. Tarkemmin  $\hat{\sigma}_{CLE}^2$  konvergoi asymptoottiseen varianssiin (2.22). Tätä ei tutkielman puitteissa todisteta.

Yllä esitetty varianssiestimaatti kärsii kuitenkin epätarkkuudesta, sillä kun  $k \rightarrow \infty$ , polveutuvat kaikki hiukkaset lopulta samasta kantaisästä eli indeksit  $E_k^1, \dots, E_k^N$  ovat kaikki yhtäsuuria. Tämän vuoksi on mielekästä johtaa indeksit ainoastaan tietystä aiemmasta aika-askeleesta alkaen. Olsson ja Douc (2019) [26] ehdottavat tähän tarkoitukseen Henok-indeksiä  $E_{k,m}^n$ , jossa  $m$  merkitsee aika-askeleen  $m < k$  partikkelia, josta kyseinen partikkelti polveutuu. Partikkelienv kantaisien sukupolvi määritetään viipeellä  $\lambda$  niin, että  $m = k - \lambda$ . Kaavio 2.2 havainnollistaa partikkelienv polveutumista, kun  $\lambda = 1$ .



Kuva 2.2: Esimerkki Henok-indekeistä, kun  $T = 3$ ,  $N = 3$  ja  $\lambda = 1$ .

Nyt varianssi voidaan laskeat kuten yhtälössä (2.24) edellä, kun Eeva-indeksit korvataan Henok-indekeillä. Saadaan painotettu summa

$$\hat{\mu}_k = \sum_{i=1}^N w_k^i x_k^i [E_{k(\lambda)}] \quad (2.25)$$

ja varianssi

$$\hat{\sigma}_{OD}^2 = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N w_k^i (x_k^i [E_{k(\lambda)}] - \hat{\mu}_k)^2 - \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N (w_k^i)^2 (x_k^i [E_{k(\lambda)}] - \hat{\mu}_k)^2, \quad (2.26)$$

missä  $k(\lambda) := k - \lambda$  eli se aika-askelel, jota käytetään hiukkasten kantaisänä. Viive  $\lambda$  on varianssiestimaatin suunnitteluparametri. Pienillä viipeillä estimaatti on harhainen, mutta harha laskee viipeen kasvaessa. Olsson ja Douc suosittavat viipeen ylärajaksi arvoa  $\lambda = 20$ , jolloin estimaattorin harha on käytännössä kokonaan hävitetty. Tämän jälkeen estimaatti voi myös alkaa kärsiä samasta epätarkkuudesta kuin Eeva-indekeihin perustuva CLE-estimaatti.

Mastrototaro ja Olsson (2023) [21] laajentavat tästä estimaattia edelleen niin, että viive  $\lambda$  valitaan mukautuvasti. Mastrototaron ja Olssonin ALvar-estimaatti

(*Adaptive-Lag variance*) lasketaan kuten OD-varianssi (2.26) edellä, mutta kunkin algoritmin ajokerran jälkeen asetetaan seuraavan ajanhetken  $\lambda$  seuraavasti:

$$\lambda_{k+1} \leftarrow \arg \max_{\lambda \in [0, \lambda_k + 1]} \hat{\sigma}_{k+1, \lambda}^2(\gamma_{k+1}). \quad (2.27)$$

Tämä perustuu havaintoon, jonka mukaan ehtyneille Henok-indekseille on olemassa  $\lambda' \in [0, \lambda - 1]$ , joka täyttää ehdon  $\hat{\sigma}_{k+1, \lambda}^2(\gamma_{k+1}) < \hat{\sigma}_{k+1, \lambda'}^2(\gamma_{k+1})$ , koska myös ehtyneiden indeksien kantaisät ovat ehtyneitä. Nyt indeksi  $\lambda_{k+1}$  voidaan valita rekursiivisesti niin, että se tuottaa suurimman varianssiestimaatin, joka on kuitenkin rajoitettu ylhäältä arvoon  $\lambda_k + 1$ . Tämä indeksi ei ole koskaan ehtynyt, joten se on myös parhaan varianssiestimaatin tuottava valinta.

Esitettyjä varianssiestimaatteja voidaan hyödyntää paitsi algoritmien ja parametrivalintojen vertailussa myös mukautuvan viipeen hiukkassiloittimen viipeen valinnassa (kts. luku 3). Varianssiestimaatti lasketaan luvun 4 empiirisessä esimerkissä.



# Luku 3

## Hiukkassilottimet

Tässä luvussa käsitellään suodinongelman läheisesti liittyvän siloitteluongelman ratkaisemista hiukkassiloitinalgoritmien avulla. Kuten hiukkassuotimien kohdalla, myös tässä luvussa esitetään ongelma ensin yleisessä Bayesilaisessa muodossa, jonka jälkeen siirrytään käsittelemään hiukkasmenetelmiin pohjautuvia siloitinalgoritmeja. Luvussa käsiteltävät algoritmit jaetaan kahteen pääkategoriaan, offline-algoritmeihin, joita sovelletaan hiukkassuodinalgoritmin ajon jälkeen sekä online-algoritmeihin, jotka suoritetaan hiukkassuodinalgoritmin rinnalla.

Siloitinongelman esittely seuraa Särkkää (2013) [29]. Algoritmien käsiteily pohjautuu SIR- ja BS-PS-siloittimien osalta Särkkää (2013) [29] sekä SIR-siloittimen osalta Genshiro Kitagawan artikkeliin “Monte Carlo filter and smoother for non-Gaussian nonlinear state space models” (1996) [17]. Kiinteän viipeen silotin seuraa niin ikään Kitagawaa (1996) [17]. Uudelleenpainottava silotin perustuu Doucetin & al. artikkeliin “On sequential Monte Carlo sampling methods for Bayesian filtering” (2000) [10]. Mukautuvan viipeen silotin seuraa puolestaan Alenlövin ja Olssonin artikkelia “Particle-Based Adaptive-Lag Online Marginal Smoothing in General State-Space Models” (2019) [1].

### 3.1 Bayesilainen silotin

Bayesilaisen siloittimen tarkoitus on laskea tilan  $x_k$  marginaaliposteriorijakauma  $p(x_k|y_{1:T})$  aika-askeleella  $k$ , kun käytössä on havaintoja aika-askeleeseen  $T$  asti, missä  $T > k$ . Ero Bayesilaiseen suotimeen (kts. alaluku 1.5) on siinä, että suodinongelmassa havaintoja on saatavilla ainoastaan aika-askeleeseen  $k$  asti, kun taas siloitinongelmassa myös tulevat havainnot ovat saatavilla. Ajassa taaksepäin etenevät rekursiiviset yhtälöt ongelman ratkaisemiseksi voidaan esittää muodossa

$$p(x_{k+1}|y_{1:k}) = \int_{\mathbb{R}^{n_x}} p(x_{k+1}|x_k)p(x_k|y_{1:k}) dx_k \quad (3.1)$$

ja

$$p(x_k|y_{1:T}) = p(x_k|y_{1:k}) \int \frac{p(x_{k+1}|x_k)p(x_{k+1}|y_{1:T})}{p(x_{k+1}|y_{1:k})} dx_{k+1}, \quad (3.2)$$

missä  $p(x_k|y_{1:k})$  on suodintiheys aika-askeleella  $k$  ja  $p(x_{k+1}|y_{1:k})$  prediktioinen jakaus ajanhetkelle  $k+1$ . Kuten suodinongelman kohdalla, voidaan ongelma ratkaista suljetussa muodossa, kun mallit ovat lineaarisia. Tällöin kyseessä on Rauch-Turn-Striebel-siloitin (RTSS), josta käytetään myös nimitystä Kalman-siloitin. Samoin kuten Kalman-suotimen kohdalla, ongelma voidaan tiettyjen ehtojen vallitessa linearisoida. Näitä linearisoituja siloittimia ei käsitellä tässä tutkielmassa. Hiukkassuotimen tavoin hiukkassiloitin ratkaisee ongelman mille hyvänsä epälineaariseille mallille.

## 3.2 Offline-algoritmit

Tässä alaluvussa käsitellään lyhyesti muutamaa ehdotettua offline-hiukkassiloitinalgoritmia. Offline-siloittimet estimoivat siloointiheytä aika-askeleella  $k < T$ , kun havaintodata on käytössä koko ajanjaksoalta  $1 \dots T$ . Alla esitetyt algoritmit siis olettavat, että kaikki mahdollinen tuleva data on jo niiden käytössä.

### 3.2.1 SIR-siloitin

Kuten aiemmin mainittua, näyttäävät hiukkassuodinalgoritmit, erityisesti SIR-algoritmi 3, ratkaisevan siloitteluongelman ilmaiseksi, kunhan tallennamme aika-askeleella  $k$  koko otoshistorian  $x_{0:k}^i$ . Tällöin voimme estimoida täytä siloitteluposteriorijakaumaa seuraavasti:

$$p(x_{0:T}|y_{1:T}) \approx \sum_{i=1}^N w_T^i \delta(x_{0:T} - x_{0:T}^i). \quad (3.3)$$

Nyt aika-askeleen  $k$  siloitinkuvaus saadaan laskettua

$$p(x_k|y_{1:T}) \approx \sum_{i=1}^N w_T^i \delta(x_k - x_k^i), \quad (3.4)$$

missä  $x_k^i$  on  $x_{0:T}^i$ :n  $k$ :s elementti. Koska uudelleenotanta hävittää otoshistorian, pitää uudelleenotanta suorittaa koko otoshistoriasta  $x_{0:k}^i = (x_{0:k-1}^i, x_k^i)$  pelkän aika-askeleen  $k$  otoksen  $x_k^i$  sijaan. Koska nyt koko otoshistoria pitää tallentaa, vaatii SIR-siloitin  $NkT$  muistia pelkän  $N$  sijaan. Vastaavasti myös uudelleenotannan aikakompleksisuus kasvaa [17].

SIR-siloittimen suurin ongelma on kuitenkin sen tuottamien estimaattien epätkkuus. Kun aika-askeleiden määrä kasvaa, johtaa koko otoshistorian uudelleenotanta kaiken painon kasautumiseen historian tietylle otoksiin, jolloin SIR-siloittimen tuottamat estimaatit eivät enää estimoit haluttua (siloitteluposteriorijakaumaa [17].

### 3.2.2 BS-PS-siloitin

*Backward-simulation particle smoother* (BS-PS) eli taaksepäin simuloiva hiukkassiloitin estimoii hiukkassuotimen tulosten perusteella tehokkaammin siloitinjakaumaa. Tässä algoritmissa hiukkasten historia simuloidaan aika-askeleesta  $T$  taaksepäin ensimmäiseen aika-askeleeseen:

---

**Algoritmi 5:** Taaksepäin simuloiva hiukkassiloitin

---

**Result:** Posteriorisiloitinjakauman  $p(x_k|y_{1:T})$  estimaatti.

**Data:** Suodinkakaumia edustavat hiukkaset ja näihin liittyvät painot  $w_k^i, x_k^i$ , missä  $i = 1, \dots, N$  ja  $k = 1, \dots, T$

```

begin
  begin
    Valitaan  $\tilde{x}_T = x_T^i$ 
    for  $k = \{T - 1, \dots, 0\}$  do
      begin
        Lasketaan uudet painot
         $w_{k|k+1}^i \propto w_k^i p(\tilde{x}_{k+1}|x_k^i)$ 
      begin
        Valitaan  $\tilde{x}_k = x_k^i$  todennäköisyydellä  $w_{k|k+1}^i$ .
    
```

---

Nyt siloittelujakaumaa voidaan estimoida seuraavasti:

$$p(x_{0:T}|y_{1:T}) \approx \frac{1}{S} \sum_{i=1}^N \delta(x_{0:T} - \tilde{x}_{0:T}^i), \quad (3.5)$$

missä  $S, j = 1, \dots, S$  on algoritmin 5 toistokertojen määrä. Koska  $\tilde{x}_{0:T}^j$  pitää sisällään kaikki otospolut, saadaan marginaalijakauma aika-askeleella  $k$  yhtälöstä (3.5) yksinkertaisesti valitsemalla sen  $k$ :net elementit. Sekä algoritmin aikakompleksisuus että muistivaade on  $\mathcal{O}(STN)$ .

### 3.2.3 Uudelleenpainottava hiukkassiloitin

Uudelleenpainottavassa hiukkassiloittimessa (tunnetaan myös nimellä marginaalihiukkassiloitin, kts. Doucet &al. 2000 [10]) siloitinjakaumaa estimoidaan käyttämällä SIR-hiukkassuodinalgoritmista 3 saatuja hiukkasia, mutta ne painotetaan uudelleen käyttäen dataa aika-askeleesta  $T$  alkaen, edeten ajassa taaksepäin.

---

**Algoritmi 6:** Uudelleenpainottava hiukkassiloitin

---

**Result:** Posteriorisiloitinjakauman  $p(x_k|y_{1:T})$  estimaatti.

**Data:** Suodinjakaumia edustavat hiukkaset  $x_k^i$  ja näihin liittyvät painot  $w_k^i$ , missä  $i = 1, \dots, N$  ja  $k = 1, \dots, T$

**begin**

**begin**

    Asetetaan  $w_{T|T}^i = w_T^i$ , jokaiselle  $i = 1, \dots, N$ ;

**for**  $k = \{T - 1, \dots, 0\}$  **do**

**begin**

        Lasketaan uudet painot

$$w_{k|T}^i = \sum_j w_{k+1|T}^j \frac{w_k^i p(x_{k+1}^j | x_k^i)}{\sum_l w_k^l p(x_{k+1}^l | x_k^l)}$$

---

Halutun siloitinjakauma estimaatti aika-askeleella  $k$  saadaan painotettuna keskiarvona  $p(x_k|y_{1:T}) \approx \sum_i w_{k|t}^i \delta(x_k - x_k^i)$ . Algoritmin aikakompleksisuus on  $\mathcal{O}(N^2)$ .

---

### 3.3 Online-algoritmit

Yllä esitettyt offline-algoritmit ratkaisevat siloitinongelman niin, että kaikki data ajanhetkeen asti  $T$  on saatavilla. Käytännössä siloitin siis ajetaan suodinalgoritmin jälkeen. Käytännön sovellutuksissa tämä ei ole aina mahdollista, jos siloittelujakauman pitää olla saatavilla reaalialkaiseksi. Online-siloittimet ratkaisevat siloitinongelman niin, että saatavilla on dataa aika-askeleeseen  $k + L \leq T$  asti, missä  $L$  on dataan lisätty  $L$ :n aika-askeleen viive. Online-algoritmit voidaan edelleen jakaa kiinteän viipeen siloittimiin (*fixed-lag smoother*) ja mukautuvan viipeen siloittimiin (*adaptive-lag smoother*). Nimensä mukaisesta kiinteään viipeen siloitinalgoritmessa viive  $L$  valitaan suunnitteluparametrina, kun taas mukautuvan viipeen siloittimet pyrkivät valitsemaan parhaan tai optimaalisen viipeen johonkin laskennalliseen kriteeriin perustuen.

#### 3.3.1 Kiinteän viipeen siloitin

Yksinkertaisin tapa toteuttaa kiinteän viipeen siloitin on käyttää SIR-siloitinta niin, että maksimiaika-askel  $T$  korvataan valitulla viipeellä  $k + L \leq T$  [17]. Nyt yhtälön (3.3) jakauma saadaan muotoon

$$p(x_{0:(k+L)}|y_{1:(k+L)}) \approx \sum_{i=1}^N w_{k+L}^i \delta(x_{0:(k+L)} - x_{0:(k+L)}^i) \quad (3.6)$$

ja nykyisen aika-askeleen  $k$  siloitinjakauma lasketaan tästä jakaumasta kuten SIR-siloittimessa (kts. yhtälö (3.4)). Kiinteän viipeen siloitin välttää SIR-siloittimen approksimaatio-ongelmat. Kun viipeelle  $L$  pätee  $k + L \ll T$  parantaa viipeen pidentäminen tiettyyn pisteesseen asti jakauman approksimaatiota. Kitagawa (1996) suosittelee 10–20 aika-askeleen viivettä ja esittää 50 aika-askelta viipeen ylärajaksi

[17]. Paremman estimaatin vastapainona pidemmän viipeen valinta lisää myös viivettä, joka dataa tuottavaan järjestelmään pitää lisätä. Siloittimien tulokset ovat saatavilla vasta  $L$ :n aika-askeleen jälkeen, mikä ei aina ole käytännössä mahdollista tai haluttua. Pidempi viive myös lisää algoritmin muistivaatimuksia, joskin muistivaatimukset pysyvät aina pienempinä kuin SIR-siloittimessa.

Kiinteän viipeen siloitinta (viipeellä  $L = 1$ ) voidaan hyödyntää myös prediktivisenä siloittimena, jossa siloittelujakaumaa  $p(x_{0:(k+1)}|y_{1:(k+1)})$  käytetään suodinjakauman  $p(x_{1:(k)}|y_{1:k})$  laskennassa [24]. Ydinajatuksena on muokata SIR-algoritmia 3 niin, että aika-askeleen  $k$  painoja  $w_k^i$  painotetaan edelleen seuraavasta aika-askeleesta  $k + 1$  lasketuilla painoilla. Näin algoritmi painottaa jo nykyhetkessä niitä hiukkasia, joiden uskottavuus on seuraavalla aika-askeleella suurempi. Tämä prediktivinen siloitin voidaan toteuttaa lisäämällä SIR-algoritmiin painotusvaiheen jälkeen seuraava ala-algoritmi:

---

#### **Algoritmi 7:** Prediktivinen siloitin (viive=1)

---

**Result:** Prediktivisellä siloittimella lasketut painot painotettu  $\tilde{w}_k^i$ .  
**Data:** Viipeen  $L = 1$  avulla saadut havainnot  $y_{k+1}$ . Partikkelit  $x_k^i$  ja niitä vastaavat painot  $w_k^i$

```

begin
  for  $i = \{1, 2, \dots, N\}$  do
    begin
      | Luodaan simuloidut hiukkaset  $\tilde{x}_{k+1}^i$  ehdotusjakaumsta  $q(\tilde{x}_{k+1}|x_k^i, y_{k+1})$ 
      |
      begin
        | Lasketaan simuloiduille hiukkaille painot  $\tilde{w}_{k+1}^i$ 
        |
        begin
          | Päivitetään nykyiset painot  $\tilde{w}_k^i = w_k^i \tilde{w}_{k+1}^i$ 
          |
        begin
          | Korvataan nykyiset painot  $w_k$  siloitetuilla painoilla  $\tilde{w}_k^i$ ;
    
```

---

Kun hiukkasten määrä  $N$  pysyy samana, lisää prediktivinen siloitin suodinjakauman laskemisen tarkkuutta. Vastaavasti prediktivinen siloitin mahdollistaa saman suodinjakauman estimaatin tarkkuuden kuin SIR-algoritmi pienemmällä määrällä hiukkasia, kuitenkin vain tuplalten uskottavuusfunktiota laskettaessa vaadittavan laskentatehon ja muistitarpeen.

### 3.3.2 Mukautuvan viipeen siloitin

Yllä esityssä kiinteän viipeen siloittimessa on valittu viive  $L$  algoritmin suunniteluparametri. Valittu viive on aina kompromissi: liian suuri viive kasvattaa siloitinjakauman estimaatin epätarkkuutta ja hidastaa laskentaa, kun taas liian pieni viive saattaa johtaa niin ikään epätarkkuuteen. Lisäksi valittu viive ei välittämättä johda jokaisella aika-askeleella optimaaliseen tai edes hyvään laskentatulokseen. Mukautuvan viipeen siloittimet yrittävät ratkaista tämän ongelman mukauttamalla kunakin ajanhetkenä valittua viivettä johonkin laskennalliseen kriteeriin perustuen.

Eräään version mukautuvan viipeen siloittimesta esittävät Johan Alenlöv ja Jimmy Olsson artikkelissa “Particle-Based Adaptive-Lag Online Marginal Smoothing in General State-Space Models” (2019) [1]. Siloitin hyödyntää hiukkassuotimen varianssistaattia viipeen valinnassa.

Yksinkertaisin versio siloittimesta on esitetty algoritmissa 8. Perusidea on viivästyttää siloitinjakauman luomista aika-askeleella  $k$ , kunnes tarjolla on viipeet  $S = 1, \dots, s$ , joiden varianssi

$$\sigma_{s|t}^2 = \sum_{i=1}^N \frac{w_t^i}{\Omega_t} \left\{ \tilde{x}_{s|t} - \sum_{j=1}^N \frac{w_t^j}{\Omega_t} \tilde{x}_{s|t} \right\}^2, \quad (3.7)$$

pysyy tietyn valitun rajan  $\epsilon$  yläpuolella, missä  $\tilde{x}_{s|t}$  on kyseiselle viipeellä laskettu marginaalisiloitinjakauman painovektori (kts. algoritmi 6). Kun tämä ehto ei enää täyty, käytetään suurimmalle kriteerin  $\sigma_{s|t}^2 < \epsilon$  täyttämälle viipeelle laskettuja painoja siloitinjakauman estimointiin kaikilla  $t' \geq t$ . Varianssin estimoinnista kts. alaluku 2.3.

---

**Algoritmi 8:** Mukautuvan viipeen siloitin

---

**Result:** Siloittelujakauman estimaatti viipeellä  $s$ , tarkemmin  $\sum_i^N w_t^i \tilde{x}_{s|t}^i \Omega_t$ .

**Data:** Olkoon  $S$  joukko kullakin viipeellä  $s$  laskettuja painoja  $\tilde{x}_{s|t}^i$ . Alustetaan

$$S \leftarrow \emptyset.$$

```

begin
  for  $t = \{1, 2, \dots, T\}$  do
    begin
       $\lfloor$  Ajetaan SIR-algoritmi 3 aika-askeleella  $t$ 
      begin
         $\lfloor$  Jokaiselle  $s \in S$  lasketaan painovektori kuten algoritmissa 6.
      begin
         $\lfloor$   $S \leftarrow S \cup \{s\}$  Jokaiselle  $s \in S$  lasketaan painovektori kuten
          algoritmissa 6.
      begin
         $\lfloor$  Jokaiselle  $s$  lasketaan varianssi  $\sigma_{s|t}^2$  kuten yhtälössä (3.7). Jos  $\sigma_{s|t}^2 < \epsilon$ 
          poistetaan  $s$  joukosta  $S$  ja käytetään siloitinjakauman estimaattia
           $\sum_i^N w_t^i \tilde{x}_{s|t}^i \Omega_t$  kaikille aika-askeleilla  $t' \geq t$ .
    
```

---

Myös tähän siloittimeen liittyy suunnitteluparametrien valinta. Vaikka itse viivettä  $L$  ei valita, pitää parametri  $\epsilon$  valita. Pienempi  $\epsilon$  tuottaa suurempia viipeitä ja tätten parempia estimaatteja, mutta on myös laskennallisesti sekä muistin käytöltään raskaampi. Alenlöv ja Olsson ehdottavat  $\epsilon$ -arvoja väliltä  $(.5, 10^{-3})$ .

# Luku 4

## Hiukkassuodin ja -siloitin sisätilapaikannuksessa

Sisätilapaikannus tarkoittaa nimensä mukaisesti ihmisten tai esineiden automaattista paikantamista sisätiloissa. Koska GPS-järjestelmät toimivat sisätiloissa huonosti tai eivät lainkaan, tarvitaan rakennusympäristöihin muita paikannusratkaisuja. Tässä luvussa käydään läpi sisätilapaikannuksen yleisiä periaatteita sekä joitakin ehdotettuja ratkaisuja. Tämän jälkeen keskitytään Walkbase-ohjelmistoyrityksen sisätilapaikan-nusteknologian ympärille kehitettyyn hiukkassuodinalgoritmiin, jonka tarkkuutta ja tehokkuutta testataan koeympäristössä.

### 4.1 Sisätilapaikannuksesta

Sisätilapaikannus tarkoittaa teknisiä ratkaisuja ja menetelmiä, joilla paikannetaan ihmisiä, laitteita tai esineitä sisätiloissa, joissa perinteinen GPS-signaali ei ole riittävä tai saatavilla. Sisätilapaikannuksessa hyödynnetään useita erilaisia teknologioita, kuten radiotaajuksia, magneettikenttiä, ultraääntä ja optisia menetelmiä. Kattava esitys sisätilapaikannukseen käytettävistä teknologioista löytyy George Ogunatalan &al. artikkelista “Indoor location identification technologies for real-time IoT-based applications: An inclusive survey” (2018) [25], johon myös tämä alaluku perustuu.

Optisessa paikannuksessa hyödynnetään kameroita tai muita optisia sensoreita, kuten esimerkiksi Lidar-valotutkia, halutun kohteen sijainnin määrittämiseen. Magneettikenttiin perustuvat paikannusratkaisut hyödyntävät rakennusten sisäisen metallirakenteiden maapallon magneettikenttää luomian paikallisia muutoksia. Näitä muutoksia voidaan käyttää vertailutietona paikannuksessa, mittaamalla ympäröivän magneettikentän vahvuutta ja vertaamalla sitä ennalta tallennettuihin karttoihin. Ultraäänipohjainen paikannus puolestaan hyödyntää ääniaaltojen kulkuaikaa lähettimen ja vastaanottimien välillä.

Yleinen teknologiavalinta sisätilapaikannuksessa ovat erilaiset Bluetooth-standardiin tai muuhun radioteknologiaan (kuten esimerkiksi millimetriaaltoihin) perustuvat ratkaisut. Näistä suurin osa hyödyntää lähettimen ja vastaanottimen/vastaanottimien välisiä radiosignaaleja laitteiden välisen etäisyyden tai kulman mittaamiseen. Radioteknologiaan perustuvilla järjestelmillä voidaan kotuullisin

kustannuksin saavuttaa sovellutuksissa jopa senttimetritason paikannustarkkuus. Radioteknologiaan perustuvat järjestelmät ovat myös yksityisyyden näkökulmasta yksinkertaisempia toteuttaa kuin esimerkiksi kameroiden avulla tapahtuvaan paikannukseen perustuvat järjestelmät.

## 4.2 Teknologian kuvaus

Turkulainen teknologia- ja analytiikkayritys Walkbase käyttää Bluetooth/BLE-sisätilapaikannusta asiakkaiden käyttäytymistä koskevan datan keräämiseen erityisesti ruokakaupoissa sekä tavarataloissa. Tyypillisessä asennusskenarioissa lähettimet (tagit) kiinnitetään liikkeen ostoskärryihin ja paikantimet kiinnitetään liiketilan kattoripustuksiin.

Walkbase on kehittänyt sisätilapaikannukseen oman laitteisto- ja ohjelmistoratkaisunsa, jonka tavoitteena on tarjota kaikissa ympäristöissä alle metrin paikannustarkkuus. Koska tagit kiinnitetään tunnetulle korkeudelle ostoskärryihin, riittää paikannustarkkuutta laskettaessa tarkastella ainoastaan leveys- ja pituusasteita. Kun tagin todellinen sijainti  $P_k = (P_{\text{lon}_k}, P_{\text{lat}_k})$  tiedetään diskreetillä aika-askeleella  $k$ , voidaan sijaintiestimaatin  $\hat{x}_k = (\hat{x}_{\text{lon}_k}, \hat{x}_{\text{lat}_k})$  kyseisen aika-askeleen paikannusvirhe  $\epsilon_{\text{pos}_k}$  laskea

$$\epsilon_{\text{pos}_k} = d(P_k, \hat{x}_k) = \sqrt{(P_{\text{lon}_k} - \hat{x}_{\text{lon}_k})^2 + (P_{\text{lat}_k} - \hat{x}_{\text{lat}_k})^2}, \quad (4.1)$$

eli käyttää paikannusvirheenä yksinkertaisesti Euklidista etäisyyttä. Kun hyödynnetään myöhemmin alaluvussa 4.3.1 esitettävää lineaarista interpolatiota saadaan näin paikannusvirhe suoraan metreinä. Haluttu, alle metrin paikannustarkkuus saavutetaan, kun missä hyvänsä testiasetelmassa kaikkien asetelmaan liittyvien paikannusvirheiden 50. persentiili on  $\leq 1\text{m}$ .

Walkbasen paikannusratkaisu koostuu kolmesta eri laitteistokomponentista, AT-2-Bluetooth-lähetin-vastaanottimesta, jotka kiinnitetään ostoskärryihin, XR-2-Bluetooth-lähetin-vastaanottimista, jotka kiinnitetään tilan kattoripustuksiin sekä OSCU-laskentayksiköstä, joka luo paikkadataa XR-2.1-vastaanotinten perusteella ja lähetää paikkadatan edelleen palvelinkeskukseen.

AT-2 on Bluetooth 5.1 (BLE) -strandardin mukainen lähetin-vastaanotin, joka toimii 2.4Ghz taajuusalueella. Walkbasen suunnittelemän laitteen PCB-kehäantenni kykenee lähetämään GFSK-moduloitua dataa 2Mbps nopeudella. Laite saa virtansa yhdestä CR-2477-paristosta.

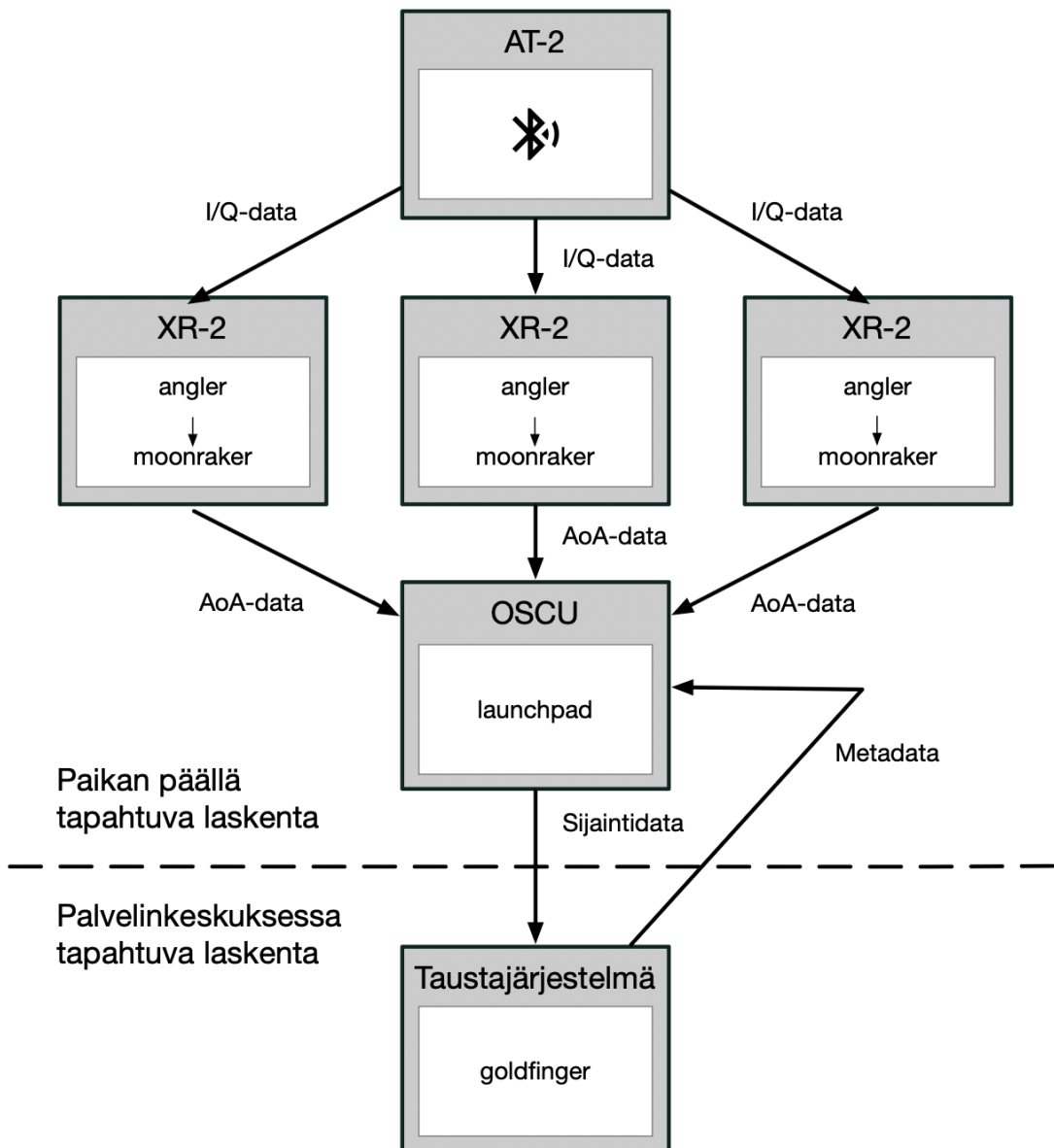
XR-2.1 on Bluetooth 5.1 (BLE) -strandardin mukainen lähetin-vastaanotin, joka toimii 2.4Ghz taajuusalueella. Walkbasen suunnittelemän laitteen PCB-kehäantenni kykenee lähetämään GFSK-moduloitua dataa 2Mbps nopeudella. Laite saa virtansa ethernet-lähiverkosta 802.3af-standardin mukaisesti. Laitteen vaatima laskenta tapahtuu Raspberry Pi Compute Module 4 -piirilevytietokoneella. Lisäksi laite sisältää inertiamittausyksikön, jota voidaan käyttää asennetun laitteen kallistumis- ja nyökkäämiskulman (*roll* ja *pitch*) arviomiseen.

OSCU-laskentayksikköön käytetään Ubuntu-käyttöjärjestelmällä toimivaa, paikannusjärjestelmää varten rakennettua tietokonetta. Koska OSCU-laskentayksikön

laskentateho on rajallista, on paikannusalgoritmin aikakompleksisuus yksi käytettävän algoritmin ydinkriteereistä.

Tarvittavasta laskennasta vastaava ohjelmistojärjestelmä koostuu neljästä ohjelmistokomponentista. C-ohjelmointikielellä toteutettu *angler* laskee AT-2-tagin lähetämän I/Q-datan perusteella signaalien tulokulman, Go-ohjelmointikielellä toteutettu *moonraker* lähetää tulokulmadatan paikallisverkon yli OSCU-laskentayksikölle, jossa Go-ohjelmointikielellä toteutettu *launchpad* luo siitä sijaintidataa, jonka se lähetää edelleen palvelinkeskuksen taustajärjestelmään.

Palvelinkeskuksen taustajärjestelmässä Go-ohjelmointikielellä toteutettu *goldfinger* prosessoi sijaintidatan Walkbasen analytiikka-alustan käyttämään muotoon. *Goldfinger* vastaa myös siitä, että kaikki *launchpad*-sovelluksen vaatima metadatta on *launchpad*-sovelluksen käytössä. Kaavio 4.1 kuvailee järjestelmän laitteisto- ja ohjelmistoarkkitehtuurit.

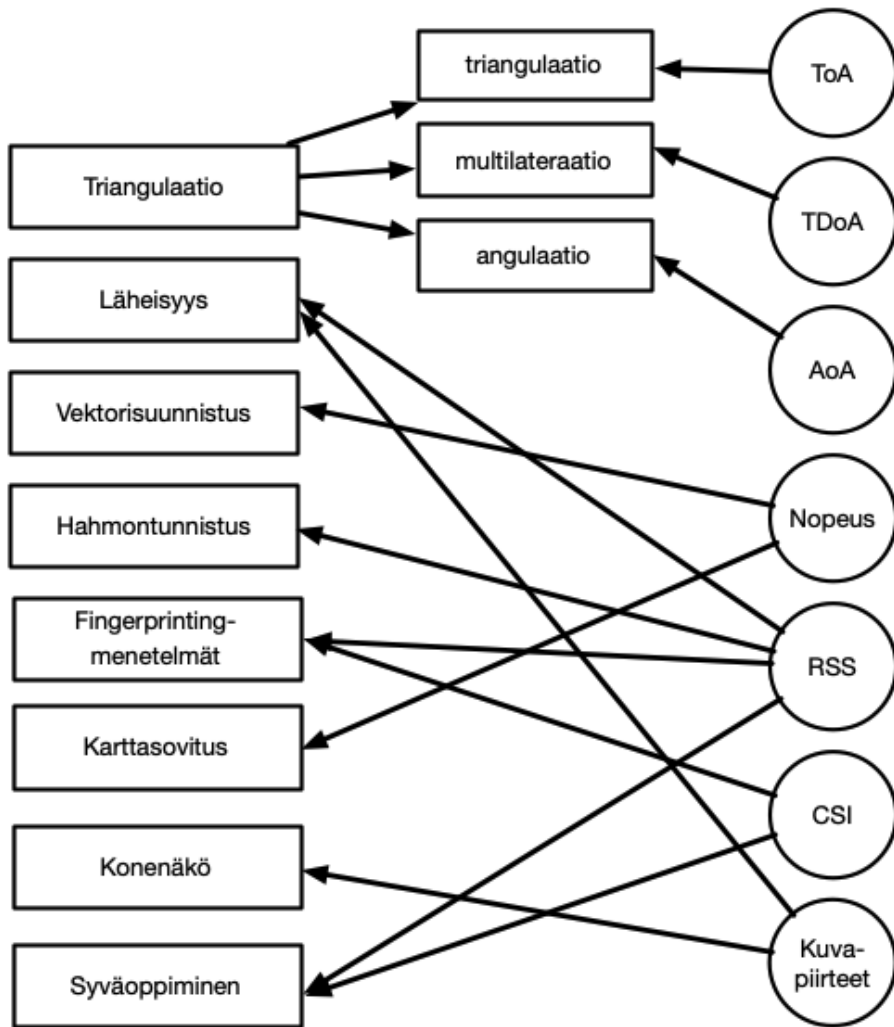


Kuva 4.1: Järjestelmäarkkitehtuuri

Tässä luvussa keskitytään *launchpad*-sovelluksen hyödyntämään paikannusalgoritmiin, mutta sitä ennen käsitellään lyhyesti tulokulman laskentamenetelmiä ja *angler*-sovelluksen toimintaa. Immateriaalioikeussyistä tutkielmanmassa ei hyödynnetä Go-ohjelointikieliteillä toteutettua ohjelmakoodia. Sen sijaan paikannusalgoritmi on toteutettu R-ohjelointikieliteillä.

#### 4.2.1 AoA-menetelmistä

Riippuen käytetystä teknologiasta ja teknologian tuottamasta datasta, voidaan sisätilapaikannuksessa soveltaa lukuisia eri paikannustekniikoja ja -algoritmeja. Oguntalaan (2018) [25] mukailevassa kaaviossa 4.2 on esitetty pääpiirteittään sisätilapaikannusmenetelmät käytetyn datan (kaaviossa oikealla) jaoteltuna.



Kuva 4.2: Paikannusmenetelmien luokittelu

Walkbasen toteuttama paikannusratkaisu perustuu AoA-menetelmään. Tämä on paikannusteknologia, joissa lähettimen ja vastaanottimen välinen kulma estimoidaan signaalin saapumiskulman perusteella. Tässä estimoinnissa hyödynnetään signaalin vaihe-eroja, kun sama signaali vastaanotetaan usealla eri antennilla.

Walkbase hyödyntää radiosignaalien tulokulman estimoinnissa MUSIC-algoritmia (*Multiple Signal Classification*), joka arvioi tulokulmia analysoimalla signaalien autokorrelatiomatriisia ja etsimällä sen ominaisvektoreita. Esitys MUSIC-algoritmista löytyy esimerkiksi Monson H. Hayesin kirjasta *Statistical*

*Digital Signal Processing and Modeling* (1996) [15]. Marco Guniam & al (2023) [13] puolestaan esittävä artikkelissa “Analysis and Design of a MuSiC-Based Angle of Arrival Positioning System” tapoja optimoida MUSIC-algoritmia soveltumaan monimutkaisiin, heijastuksia sisältäviin sisätilaympäristöihin.

*Angler*-sovellus hyödyntää MUSIC-algoritmin toteutuksessa omaa hiukkassuodinalgoritmiaan signaalisketrin analysointiin sekä tulokulmien estimointiin. MUSIC-algoritmia tai *angler*-sovelluksen hiukkassuodinalgoritmia ei käsitellä tarkemmin tämän tutkielman puitteissa.

#### 4.2.2 Kalibraatiosta

Koska *angler*-sovellus laskee suuntimakulman aina antennielementin määräytystä reunaasta nähdien, on tärkeää, että laitteen asemointi karttapohjoiseen nähdien on tiedossa. Koska laitteen tarkan kulman arvioiminen asennusympäristössä on haastavaa eikä laite sisällä kompassia, sovelletaan kunkin laitteen kalibraatioon omaa SIR-algoritmiaan, jonka on mahdollista ottaa huomioon myös laitteen IMU-intertiamittausyksiköstä saatavat kallistumis- ja nyökkäämiskulmat.

Jos IMU-dataa hyödynnetään, tuottaa kalibraatioalgoritmi jokaiselle XR-2-laitteelle rotaatiomatriisiin  $R_l$ . Muussa tapauksessa kalibraatioalgoritmi tuottaa jokaiselle laitteelle atsimuuttiakulman kohdistuksen  $\eta$ . Kalibraatioalgoritmia ei käsitellä tämän tutkielman puitteissa. Paikannusongelman yksinkertaistamiseksi myöskään IMU-yksikön tuottamaa dataa ei sisällytetä kalibraatioon ja jokaisen XR-2-laitteen oletetaan olevan lattiaan nähdien vaakatasossa. Atsimuuttipulman kalibraatiokohdistuksesta lisää luvussa 4.3 alla.

### 4.3 Datat kuvaus

Koeasetelmaa varten AT-2-tagit on asetettu lähettämään IQ-dataotoksia 6hz taajuudella, joka vastaa järjestelmän tuotantokäytöä. Parempi sijaintitarkkuus saavutettaisiin korkeammalla taajuudella, mutta käytännön sovellutuksissa ei tagien akun kesto salli 6hz korkeampaa lähetystaajuutta.

*Angler*-sovellus koostaa jokaisesta tagin lähettämästä dataotoksesta  $s$  atsimuutteli suuntimakulman  $\theta_s$  ja korkeuskulman  $\gamma_s$ , jotka noudattavat suuntimakulman osalta von Mises -jakaumaa ja korkeuskulman osalta katkaistua normaalijakaumaa:

$$\theta_s \sim \text{von Mises}(\mu_{\theta_s}, \kappa_k), \quad (4.2)$$

$$\gamma_s \sim \mathcal{N}_{\text{katkaistu}}(\mu_{\gamma_s}, \sigma_s^2). \quad (4.3)$$

Jakaumat on kuvattu tarkemmin alaluvussa 4.4.2. Jokaisen XR-2-laitteen *angler*-sovellus lisää dataan myös sekvenssinumeron, jonka perusteella samasta AT-2-tagin lähettämästä IQ-dataoksesta lasketut usean eri vastaanottimen laskemat tulokulmat voidaan yhdistää samaan IQ-dataotokseen. XR-2-laitteen lähettämä tulokulmadata on kuvattu alla.

Muuttuja	Kuvaus	Esimerkkiarvo
id	havainnon yksilöivä tunniste	317092
ts	havainnon aikaleima	2024-04-08 21:38:20.998+00
locator_mac	XR-2-laitteen MAC-osoite	2c:e3:10:00:07:a6
asset_tag_mac	AT-2-tagin MAC-osoite	2c:e3:10:00:63:89
sequence_nr	kulmadatan IQ-dataotokseen yhdistäävä juokseva numerointi	2066
azimuth_location	atsimiuuttikulman $\theta$ jaukauman sijaintiparametri $\mu_\theta$ (rad)	0.39
azimuth_scale	atsimiuuttikulman $\theta$ jaukauman skaalaparametri $\kappa$	80.98
elevation_location	jaukauman sijaintiparametri $\mu_\gamma$ (rad) korkeuskulman $\gamma$	0.13
elevation_scale	jaukauman skaalaparametri $\sigma^2$	0.012
quality_sndr	signaali-kohinasuhde	22.0
rssi	signaalin vahvuus (dBm)	-81
distance	arvioitu etäisyys lähettimeen (m)	18.6

Taulukko 4.1: Tulokulmamuuttujat

Etäisyys on estimoitu signaalin vahvuudesta käyttäen propagaatiomallia. Etäisyyttä tai signaalin vahvuutta ei käytetä paikantamiseen, joten tämän mallin käsittely jätetään tutkielman ulkopuolelle. Munoz (2009) luku 2 sisältää yleiskatsauksen propagaatiomalleista [23].

*Launchpad*-sovelluksessa tulokulmadataan yhdistetään XR-2-laitteen MAC-osoitteiden perusteella tarvittava, XR-2-laitteita koskevat metadatamuuttujat. Näihin kuuluvat laitteen korkeus, laitteen suuntimakulma ja karttakoordinaatit. Metadata on kuvattu taulukossa 4.2.

Muuttuja	Kuvaus	Esimerkkiarvo
locator_mac	XR-2-laitteen MAC-osoite	b8:27:eb:66:0d:2a
lat	vastaanottimen sijainti (leveyspiiri)	60.448265
lon	vastaanottimen sijainti (pituuspiirit)	22.294823
direction	suuntimakulma $\eta$ (astetta)	34
height	vastaanottimen korkeus (m)	2.22

Taulukko 4.2: Metadata

Atsimiuuttikulma  $\theta$  lasketaan aina vastaanottimen tietyltä sivulta, joten se vastaa napapohjoista ainoastaan siinä tapauksessa, että vastaanottimen kyseinen sivu on asetettu kohtisuoraan napapohjoiseen nähden. Käytännössä vastaanottimien asettaminen tiettyyn kulmaan ei ole aina mahdollista eikä vaihe-erojen mittaan

kannalta edes suotavaa. Tämän vuoksi jokaiselle vastaanottimelle on tietokantaan tallennettu oma suuntimakulma  $\eta$ . Toisin kuin tulokulmadatan kulmat, on tämä tallennettu tietokantaan astineina. Kokeessa käytetään napapohjoisesta laskettuja kulmia  $\Phi$ , jotka lasketaan jokaiselle havainnolle havainnon vastaanottimen suuntimakulman avulla

$$\Phi = (\theta + \eta \times \frac{\pi}{180^\circ}) \mod 2\pi. \quad (4.4)$$

Lisäksi saatavilla on PostGIS-muotoon tallennettua polygonidataa, joka kuvaa koeympäristön pohjapiirrustusta sekä koeympäristössä esiintyviä liikkumisen estäviä kohteita, kuten hyllyjä tai pöytää. Näitä hyödynnetään alaluvun [4.4.4.2](#) karttasovitusalgoritmissa.

Havaintomuuttujien ohella koetilanteesta on tallennettu testipolku, jota pitkin AT-2-tagia liikutetaan koetilanteessa. Testipolkudata pitää sisällään karttaan piirrettyn janan päätet- ja sisäpisteet. Tallennettu sijainti perustuu koeympäristön lattiaan pohjapiirrustusten sekä laser-mittausten avulla tehtyihin merkintöihin. Näin saadut testimuuttujat on kuvattu taulukossa [\(4.3\)](#).

Muuttuja	Kuvaus	Esimerkkiarvo
path_lat	polkupisteen sijainti (leveyspiiri)	60.44819
path_lon	polkupisteen sijainti (pituuspiiri)	22.29493

Taulukko 4.3: Testimuuttujat

Edelleen alaluvussa [4.4.4.2](#) kuvatulla interpolaatiolla metreiksi muutettuja testimuuttuja käytetään paikannusalgoritmien paikannusvirheen laskemisessa. Koska koeasetelmassa (kts. alaluku [4.5.1](#)) ei laitteen sijaintia tallenneta dataa kerättäessä, käytetään paikannusvirhettä laskettaessa janojen päätepisteiden joukosta tiivistettyä joukkoa. Paikannusvirheen laskenta on kuvattu algoritmissa [9](#).

---

**Algoritmi 9:** Paikannusvirheen laskeminen

---

**Result:** Aika-askeleen  $k$  paikannusvirhe  $\epsilon_{\text{pos}_k}$  (m);  
**Data:** Metreiksi muutetut testimuuttujat sisältävä pistejoukko  $P$ . Aika-askeleen  $k$  sijaintiestimaatti  $\hat{x}_k$ . Tihennysparametri  $s$ , vakioarvo  $s = 1000$ .

```
begin
  begin
    Tihennetään pistejoukko  $P$ . Lisätään joukosta  $P$  luodulle janoille pisteitä lineaarisella interpolatiolla, kunnes joukossa on  $s$  pistettä. Saadaan joukko  $S$ ;
  begin
    Asetetaan  $\hat{\epsilon}_{\text{pos}_k} = \infty.$ ;
  for  $i = \{1, 2, \dots, s\}$  do
    begin
      Lasketaan sijaintiestimaatin  $\hat{x}_k$  ja pisteen  $S_i$  välinen Euklidinen etäisyys  $d_i$ .
      if  $d_i < \hat{\epsilon}_{\text{pos}_k}$  then
        begin
           $\hat{\epsilon}_{\text{pos}_k} = d_i;$ 
    begin
      Palautetaan aika-askeleen  $k$  paikannusvirhe  $\epsilon_{\text{pos}_k} = \hat{\epsilon}_{\text{pos}_k}$ ;
```

---

Algoritmiin palataan alaluvun 4.5 empiirisessä esimerkissä.

#### 4.3.1 Karttaprojektiosta

Kaikki yllä esitetyssä datassa esiintyvät sijaintikoordinaatit on tallennettu tietokantaan WGS 84 -tasokoordinaattijärjestelmässä. Hiukkassuotimiin perustuva paikanusalgoritmia sovellettaessa on kuitenkin monin paikoin tarve syöttää parametreja metrijärjestelmässä. Tästä syystä leveys- ja pituusasteisiin perustuvat koordinaatit muunnetaan laskentaa varten metreiksi ja metreinä esitetyt sijaintitulokset muutetaan tulosten esittämistä varten takaisin WGS 84 -koordinaattijärjestelmään.

Muunnos tapahtuu lineaarisella interpolatiolla. Määritellään ensin kerrospolygonin rajausalue. Koska kaikki käytetyt koordinaatit ovat tämän rajausalueen sisällä, voidaan tästä rajausaluesta käyttää metrikonversiossa. Rajausalue koostuu neljästä kulmapisteestä. Poimitaan näistä pisteistä minimit ja maksimit sekä pituus- että leveyskoordinaateille. Näin saadaan neljä arvoa  $B_{\text{lonlat}} = \{\text{lon}_{\min}, \text{lon}_{\max}, \text{lat}_{\min}, \text{lat}_{\max}\}$ . Määritellään rajausalueen sivujen pituus metreinä geodeettisen etäisyyden avulla, jolloin saadaan kaksi metreissä laskettua etäisyyttä  $D_m = \{d_{\text{lon}}, d_{\text{lat}}\}$ . Käytetään näitä kulmapisteitä sekä metreinä laskettuja etäisyyksiä interpolointiaan koordinaatit WGS 84 -koordinaattijärjestelmästä metreissä esitetyille arvoalueille  $[0, \max(x_m)]$  ja  $[0, \max(y_m)]$  seuraavasti:

$$x_m = f(x_{\text{lon}}; B_{\text{lonlat}}, D_m) = \frac{x_{\text{lon}} - \text{lon}_{\min}}{\text{lon}_{\max} - \text{lon}_{\min}} \times d_{\text{lon}}, \quad (4.5)$$

$$y_m = f(y_{\text{lat}}; B_{\text{lonlat}}, D_m) = \frac{y_{\text{lat}} - \text{lat}_{\min}}{\text{lat}_{\max} - \text{lat}_{\min}} \times d_{\text{lat}}, \quad (4.6)$$

missä  $x_m$  vastaa leveyskoordinaatteja metreissä ja  $y_m$  pituuskoordinaatteja metreissä. Vastaavasti käänös takaisin WGS 84 -koordinaattijärjestelmään tapahtuu seuraavasti:

$$x_{\text{lon}} = f(x_m; B_{\text{lonlat}}, D_m) = \frac{x_m}{d_{\text{lon}}} \times (\text{lon}_{\max} - \text{lon}_{\min}) + \text{lon}_{\min}, \quad (4.7)$$

$$y_{\text{lat}} = f(y_m; B_{\text{lonlat}}, D_m) = \frac{y_m}{d_{\text{lat}}} \times (\text{lat}_{\max} - \text{lat}_{\min}) + \text{lat}_{\min}. \quad (4.8)$$

### 4.3.2 Muunnettua dataa

Kun dataan on tehty yllä esitetyt konversiot ja metadata on liitetty jokaisen aikaskeleen  $k$  dataan, saadaan data lopulliseen, empiirisessä esimerkissä käytettävä muotoon, jossa jokaisen aika-askeleen kohdalla  $k$  on käytettävissä seuraava data:

Muuttuja	Kuvaus	Esimerkkiarvo
id	havainnon yksilöivä tunniste	317092
ts	havainnon aikaleima	2024-04-08 21:38:20.998+00
locator_mac	XR-2-laitteen MAC-osoite	2c:e3:10:00:07:a6
asset_tag_mac	AT-2-tagin MAC-osoite	2c:e3:10:00:63:89
sequence_nr	kulmadatan IQ-dataotokseen yhdistäävä juokseva numerointi atsimuuttikulman $\theta$	2066
azimuth_location_mdf	jaukauman muunnettua sijaintiparametri $\Phi$ (rad)	0.39
azimuth_scale	atsimutikulman $\theta$	80.98
elevation_location	jaukauman skaalaparametri $\kappa$	0.13
elevation_scale	korkeuskulman $\gamma$	0.012
quality_snrd	jaukauman sijaintiparametri $\mu_\gamma$ (rad)	22.0
rssi	signaali-kohinasuhde	-81
distance	arvioitu etäisyys lähettimeen (m)	18.6
x_m	vastaanottimen sijainti ( $x$ -koordinaatti, metreinä)	1.24
y_m	vastaanottimen sijainti ( $y$ -koordinaatti, metreinä)	0.78
height	vastaanottimen korkeus (m)	2.22

Taulukko 4.4: Muunnettua data

## 4.4 Sisätilapaikanusalgoritmi

### 4.4.1 Ongelman kuvaus

Tarkoituksena on estimoida liikkuvan AT-2-tagin sijaintia. Merkitään estimoitavaa tilasarjaa  $x_{1:k} = \{x_1, \dots, x_k\}$ , missä sijainnit on estimoitu sekunnin tarkkuudella. Lisäksi merkitään  $x_0$  testilaitteen lähtösijaintia. Jokainen tilasarjan havainto koostuu suuntimakulmasta sekä pituus- että leveyskoordinaateista  $(x_k^x, x_k^y)$ . Määritellään tilalle liikkuvan AT-2-tagin kulkua kuvaava vektorisuunnistukseen (*dead reckoning*) perustuva dynaaminen malli (4.9)

$$x_{k+1} = f(x_k, \nu_k) = x_k + D_k \begin{bmatrix} \cos \psi_k \\ \sin \psi_k \end{bmatrix} + \nu_k, \quad (4.9)$$

missä  $D_k$  on AT-2-tagin sekunnin aika-askeleen  $k \rightarrow k+1$  aikana kuljettama matka ja  $\psi_k$  AT-2-tagin liikkeen suuntimakulma kyseisellä aika-askeleella.  $\nu_k$  on kohinaa,

joka syntyy mittausvirheestä ja jolle voidaan olettaa  $\sim \mathcal{N}(\mu_x, \sigma_x^2)$ . Jos laite on paikallaan, yksinkertaistuu malli muotoon  $x_{k+1} = f(x_k) = \text{id}(x_k) = x_k$ , missä  $\text{id}(x)$  on identiteettifunktio.

Vastaavasti  $y_{k_{i,j}} = \{y_{k_{1,1}}, \dots, y_{k_{n_s, h_z}}\}$  kuvaa AT-2-tagin ja XR-2-laitteiden välillä yhden sekuntin aika-askeleen aikana laskettuja kulmahavaintoja, missä  $i = 1, \dots, n_s$  käy läpi kaikki  $n_s$  XR-2-laitetta ja  $j = 1, \dots, h_z$  kustakin laitteesta vastaanotetut kulmahavainnot.  $h_z$  ilmaisee tässä AT-2-tagin lähetystaajuutta, joka koeasetelmassa on  $h_z = 6$ . Näin ollen jokainen havainto koostuu (maksimissaan)  $6 \times n_s$  kappaletta kulmahavaintoja.

Lisäksi tunnetaan XR-2-laitteisiin  $\{s^1, \dots, s^{n_s}\}$  liittyvät pituus- ja leveyskoordinaatit  $(\lambda, \phi)$ , jotka on muutettu alaluvussa 4.3.1 esitettyllä interpolatiolla metreiksi.

$$u = \begin{bmatrix} \lambda^1 & \phi^1 \\ \lambda^1 & \phi^1 \\ \vdots & \vdots \\ \lambda^{n_s} & \phi^{n_s} \end{bmatrix}, \quad (4.10)$$

missä jokainen koordinaattipari on toistettu  $h_z$  kertaa. Määritellään nyt havaintomalli

$$y_{k_{i,j}} = h(x_k, u) + e_k = \text{atan2} \left( \begin{bmatrix} \phi^1 - x_k^y \\ \phi^1 - x_k^y \\ \vdots \\ \phi^{n_s} - x_k^y \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} \lambda^1 - x_k^x \\ \lambda^1 - x_k^x \\ \vdots \\ \lambda^{n_s} - x_k^x \end{bmatrix} \right) + e_k, \quad (4.11)$$

missä

$$\text{atan2}(y, x) = \begin{cases} \arctan\left(\frac{y}{x}\right) & \text{jos } x > 0, \\ \arctan\left(\frac{y}{x}\right) + \pi & \text{jos } x < 0 \text{ ja } y \geq 0, \\ \arctan\left(\frac{y}{x}\right) - \pi & \text{jos } x > 0 \text{ ja } y < 0, \\ +\frac{\pi}{2} & \text{jos } x = 0 \text{ ja } y > 0, \\ -\frac{\pi}{2} & \text{jos } x = 0 \text{ ja } y < 0, \\ \text{ei määritelty} & \text{jos } x = 0 \text{ ja } y = 0 \end{cases} \quad (4.12)$$

ja kohina noudattaa moniulotteista normaalijakaumaa  $e_k \sim \mathcal{N}(0, \Sigma)$ .

Määrittelemätön atan2-tapaus, jossa  $x = 0$  ja  $y = 0$  on käytettyllä mittaustarkkuudella käytännössä mahdoton. Jos tapaus halutaan kuitenkin välittää, voidaan nolla-arvot tarpeen vaatiessa korvata joillakin hyvin lähellä nollaa olevalla arvolla.

Kumpikaan funktiosta  $h(\cdot)$  ja  $f(\cdot)$  ei ole lineaarinen, joten SIR-algoritmi on sopiva valinta ongelman ratkaisemiseksi. Koetuloksia arvioidaan ensisijaisesti paikanusvirheen avulla. Paikanusvirhe  $\epsilon_{\text{pos}_k}$  lasketaan jokaisen aika-askeleen  $k$  posteriorijakaumaestimaatista  $\hat{p}_k$  painotettuna keskiarvona

$$\epsilon_{\text{pos}} = d \left( P, \sum_{i=1}^N w_i^k x_k^i \right), \quad (4.13)$$

missä  $w_i^k$  on ajanketken  $k$  partikkeliensä normalisoitu paino ja  $d(x_k^i, y_k)$  partikkeliensä ja testilaitteen todellisen sijainnin  $P$  välisen etäisyyden algoritmillä 9 laskeva funktio.

#### 4.4.2 Uskottavuusmallit

Jokainen yhtä tulokulmaa vastaava *angler*-sovelluksen tuottama havaintodatarivi pitää sisällään neljä parametrimuuttuja, `azimuth_location_mdf`, `azimuth_scale`, `elevation_location` ja `elevation_scale`. Koska *angler*-sovellus on kirjoitettu varta vasten tuottamaan dataa hiukkassuodinpaikannusalgoritmia varten, ovat nämä suoraan hiukkassuotimen uskottavuusmallin parametreja.

*Angler*-sovelluksessa XR-2-laitteen ja AT-2-tagin välinen atsimuuttikulma simuloidaan von Mises -jakaumasta, jolloin muuttujat `azimuth_location_mdf` ja `azimuth_scale` vastaavat tämän jakauman sijainti- ja skaalaparametreja  $\mu$  ja  $\kappa$ . Näistä edellistä voidaan pitää itse atsimuuttikulman estimaattina. Määritellään siis jokaiselle tulokulmalle  $h$  sekä XR-2-laitteelle  $l$  seuraava atsimuuttikulman uskottavuusmalli:

$$L_{\theta_{h,l}}(y_{h,l}|x_{h,l}; \mu_{h,l}, \kappa_{h,l}) = \frac{e^{\kappa_{h,l} \cos(x_{h,l} - \mu_{h,l})}}{2\pi I_0(\kappa_{h,l})}, \quad (4.14)$$

missä  $I_0$  on 0:s ensimmäisen lajin Bessel-funktio ja  $x_{h,l}$  on jokaisen hiukkasen  $n = 1, \dots, N$  sekä XR-2-laitteen  $l$  välinen suuntimakulma.

Vastaavasti *angler*-sovelluksessa XR-2-laitteen ja AT-2-tagin välinen korkeuskulma simuloidaan katkaistusta normaalijakaumasta, jolle  $a = 0$  ja  $b = \pi/2$ . Nyt muuttujat `elevation_location` ja `elevation_scale` vastaavat tämän jakauman sijainti- ja skaalaparametreja  $\mu$  ja  $\sigma^2$  ja näistä edellistä voidaan pitää itse korkeuskulman estimaattina. Määritellään jokaiselle tulokulmalle  $h$  sekä XR-2-laitteelle  $l$  seuraava korkeuskulman uskottavuusmalli:

$$L_{\gamma_{h,l}}(y_{h,l}|x_{h,l}; \mu_{h,l}, \sigma_{h,l}^2, a = 0, b = \pi/2) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp \left( -\frac{(x_{h,l} - \mu_{h,l})}{2\sigma^2} \right) / \sqrt{\sigma^2} Z_{h,l}, \quad (4.15)$$

missä  $Z_{h,l} = \frac{1}{2}(1 + \operatorname{erf}(\frac{b - \mu_{h,l}}{\sqrt{\sigma^2}})) - \frac{1}{2}(1 + \operatorname{erf}(\frac{a - \mu_{h,l}}{\sqrt{\sigma^2}}))$  ja  $x_{h,l}$  on jokaisen hiukkasen  $n = 1, \dots, N$  sekä XR-2-laitteen  $l$  välinen korkeuskulma.

Uskottavuusmallit (4.14) ja (4.15) kertomalla saadaan yhdistetty uskottavuusmalli hiukkassuotimen aika-askeleelle  $k$  sekä XR-2-laitteelle  $l$

$$L_{k,l} = \prod_{h=1}^{hz} L_{\theta_{h,l}} \times \prod_{h=1}^{hz} L_{\gamma_{h,l}}, \quad (4.16)$$

josta voidaan edelleen laskea jokaisen hiukkasen uskottavuus aika-askeleella  $k$

$$L_k = \prod_i^{n_s} L_{k,i}. \quad (4.17)$$

Koska yllä esitettyjen mallien uskottavuudet ovat käytännössä erittäin pieniä, käytetään numeerisista syistä itse algoritmissa logaritmoituja uskottavuusmalleja, jolloin  $l_{k,l} = \log(\prod L_{\theta_{k_l}}) + \log(\prod L_{\gamma_{k_l}})$  ja  $l_k = \sum_i^{n_s} l_{k,i}$ .

#### 4.4.3 Datan valinta

Koska Walkbasen paikannusjärjestelmä toimii monimutkaisessa, heijastuksia sisältävässä radioympäristössä, suoritetaan jokaisella aika-askeleella  $k$  vielä ylimääriäinen datan valinta. Valinnan tarkoituksesta on jättää mahdollisia heijastuksia sisältävät tai muuten selkeästi virheelliset tulokulmat paikannusdatan ulkopuolelle.

Yksinkertaisin tapa valita käytettävät kulmat on asettaa alaraja signaalin vahvuudelle, jolloin ainoastaan tiettyä kynnys-dBm-arvoa suuremman signaalivahvuuden omaavat tulokulmat valitaan paikannukseen. Datan valinta suoritetaan kunkin aika-askeleen alussa ja tyypillisesti kynnysarvoja ovat esimerkiksi  $-100\text{dBm}$ ,  $-90\text{dBm}$  ja  $-80\text{dBm}$ . Jos kynnysarvo ei ole käytössä, käytetään ohjelmakoodissa arvoa  $-120\text{dBm}$ , joka jättää kaikki tulokulmat dataan. Datan valintaan palataan parametrien valinnan yhteydessä alaluvussa 4.5.2.

#### 4.4.4 Dynaaminen malli

Dynaamisen mallin tehtäväänä on liikuttaa hiukkasia aika-askeleiden  $k$  ja  $k+1$  välillä. Dynaaminen malli perustuu vektorisuunnistusmalliin (4.9). Vastaavaa mallia hyödytää muun muassa Solin (2016) [28]. Koska AT-2-tagi ei kuitenkaan lähetä nopeus- tai suuntadataa, asetetaan vektorisuunnistusmallin nopeutta ilmaiseva skalaarimuuttuja  $D_k = 0$ , jolloin malli yksinkertaistuu satunnaiskävelymalliksi

$$x_{k+1} = x_k + v_k, \quad (4.18)$$

missä  $v_k$  on kohinaa. Kohina luodaan jokaiselle aika-askeleelle seuraavasti. Ensinnäkin luodaan etäisyysvektori  $d_k$  katkaistusta normaalijakaumasta, jonka sijaintiparametri on 0, katkaisukohdat  $a = 0$  ja  $b = 10$  ja jonka keskijointa  $q$  on paikannusalgoritmin suunnitteluparametri:

$$d_k \sim \mathcal{N}_{\text{katkaistu}}(\mu = 0, \sigma = q, a = 0, b = 10). \quad (4.19)$$

Tämän jälkeen luodaan suuntavektori  $p$  tasajakaumasta

$$p_k \sim \mathcal{U}(0, 2\pi) \quad (4.20)$$

ja lopulta kohinavektori

$$v_k = (\cos(p_k) \times d_k, \sin(p_k) \times d_k), \quad (4.21)$$

missä vektorin ensimmäinen elementti vastaa sijaintien leveysasteiden kohinaa ja toinen elementti pituusasteiden kohinaa.

#### 4.4.4.1 Paikallaanolon havaitseminen

Virransäästyösyistä AT-2-tagi lähettilä dataa ainoastaan liikkueessaan. Jos laite ei ole 10 sekunnin aikana havainnut IMU-yksikkönsä perusteella kiihtyvyyttä, lopettaa laite datan lähetämisen. Laite on tällöin valmiasmoodissa. Tätä tietoa voidaan hyödyntää poistamalla dynaamisesta mallista kohina, kun laitteen tiedetään olevan paikallaan. Jos paikannusalgoritmiin lisätään tarvittava 10 sekunnin viive, voidaan tätä viivettä hyödyntää paikallaanolon tehokkaampaan havaitsemiseen.

Jos yksikään XR-2-laite ei ole havainnut tagia aika-askeleen  $k$  aikana, voimme olettaa laitteen olevan valmiasmoodissa ja siten myös paikoillaan. Huomattavaa on kuitenkin, ettei päävästainen päde. Paikoillaan oleva laite ei välitämättä ole valmisumoodissa, sillä valmiasmoodiin siirtyminen kestää 10 sekuntia. Tähän oletukseen perustuen voidaan havaita paikallaanolo ja vaimentaa dynaamista mallia algoritmin 10 avulla. Algoritmi ajetaan jokaisella aika-askeleella  $k$  ennen hiukkasten siirtoa dynaamisen mallin avulla.

---

#### **Algoritmi 10:** Paikallaanolon havaitsemisalgoritmi

---

**Result:** Positiivinen kokonaislukumuuttuja  $m$ , joka osoittaa kuinka monaksi aika-askeleeksi dynaamista mallia tulee vaimentaa. Jos  $m = 0$  mallia ei vaimenneta.;

**Data:** Tagin tulokulmadata  $L + 1$  aika-askeleelle (nykyinen aika-askel +  $L$  aika-askelta tulevaisuuteen).  $L$  tulee asettaa niin, että paikallaan oleva tagi ehtii valmiustilaan. Jos saatavilla, edellinen muuttujan  $m$  arvo. Algoritmin ensimmäisellä ajokerralla asetetaan  $m = 0$ ;

```

begin
  begin
    if  $m > 0$ , asetetaan  $m = f(m) = m - 1$  ja pysäytetään algoritmi. Jos
       $m = 0$  jatketaan algoritmin suorittamista.;

    for  $l = \{k + 1, \dots, k + L\}$  do
      begin
        if  $o_l$  kulmahavaintojen määrää aika-askeleella  $l$ ;
        if  $o_l = 0$  ja  $m = 0$  then
          begin
            Asetetaan  $m = l - k$ ;;
        else
          if  $o_l = 0$ ,  $m > 0$  ja  $m + 1 = l - k$  then
            begin
              Asetetaan  $m = l - k$ ;;

```

---

Yllä esitetty algoritmi etsii ensin ensimmäisen aika-askeleen, jonka aikana ei ole tallennettu lainkaan kulmahavaintoja ja asettaa muuttujan  $m$  arvon vastaamaan tätä aika-askelta. Jos algoritmi löytää useita peräkkäisiä aika-askeleita, joiden aikana ei ole tallennettu lainkaan kulmahavaintoja, valitsee se näistä suurimman. Koska koeasetelmassa AT-2-laitteen valmiustila aktivoituu 10 sekunnin kohdalla, valitaan  $L = 10$ .

Jos paikallaanolon havaitsemisalgoritmin nojalla dynaamista mallia päädystään vaimentamaan (so.  $m > 0$ ), asetetaan dynaamisen mallin keskihajonta-arvo  $q_{vaimennettu} = \frac{q}{10}$ . Dynaamista mallia ei siis täysin poisteta käytöstä, jotta paikannusalgoritmi pystyy tehokkaammin hyödyntämään myös vaimennettujen aika-askeleiden dataa. Näin sijaintiestimaatti konvergoi mahdollisimman lähelle todellista sijaintia, johon tagi on pysähtynyt.

#### 4.4.4.2 Karttasovitusalgoritmi

Dynaamista mallia sovellettaessa voimme myös höydyntää saatavilla olevaa sisätilan karttadataa. Määritellään kaksi polygonityyppiä, lattiapolygoni  $F$  sekä estepolygonit  $E = \{E_1, \dots, E_n\}$ . Lattiapolygonit määrittävät alueen, jonka sisällä hiukkassuodinalgoritmien hiukkasten pitää pysyä. Lattiapolygoneja on vain yksi. Vastaavasti estepolygonien joukko määrittää lattiapolygonien sisällä alueet, joiden sisälle hiukkassuodinalgoritmin hiukkaset eivät voi siirtyä ja joiden läpi tagi ei voi kulkea. Käytännössä estepolygonit kuvaavat tilan seiniä sekä tiedossa olevia esteitä, kuten hyllyjä ja pöytää.

Tarkastellaan ensin jokaisen  $i = 1, \dots, N$  hiukkasen kohdalla, siirtääkö dynaaminen malli hiukkasen polygonin  $F$  ulkopuolelle tai jonkin polygoneista  $E$  sisäpuolelle ja asetetaan näitä hiukkasia vastaava paino nollaan.

$$w_{k+1}^i = \begin{cases} w_{k+1}^i & \text{jos } x_{k+1}^i \in F, \\ 0 & \text{jos } x_{k+1}^i \notin F \vee x_{k+1}^i \in E \end{cases} \quad (4.22)$$

Tämän jälkeen tarkastellaan jokaisen jäljellä olevan ( $w_{k+1}^i \neq 0$ ) mallin siirtämän hiukkasen polku  $x_{k+1}^i - x_k^i$ . Jos tämä polku ylittää yhden tai useamman estepolygonin  $E$  asetetaan kyseiselle hiukkaselle rangaistus seuraavasti:

$$w_{k+1}^i = \begin{cases} \frac{1}{P} \times w_{k+1}^i & \text{jos } x_{k+1}^i \text{ ylittää estepolygonin,} \\ w_{k+1}^i & \text{muulloin} \end{cases} \quad (4.23)$$

Tässä rangaistus  $P$  on algoritmin suunnitteluparametri. Vastaavaa toteutusta ovat hyödyntäneet muun muassa Davidson & al (2010) [9], jotka ehdottavat rangaistusarvoa  $P = \frac{1}{1000}$ . Rangaistuksen valintaan palataan parametrien valinnan yhteydessä alaluvussa 4.5.2.

Koska erityisesti (4.22) asettaa hiukkasten painoja nollaan, eivät karttasovitut hiukkaset välittämättä enää estimoi suodinjakumaa tehokkaasti. Bojja & al.

[2] ehdottavat suoritettavaksi uudelleenotantaa karttasovituksen jälkeen. Uudelleenotanta suoritetaan seuraavasti. Merkitään nollapainoisten hiukkasten lukumäärää  $N_0$ . Nyt otetaan uudet  $N_0$  otosta palauttaen joukosta  $\{x_{1:k}^i\}_{i=1}^N$ , missä otoksen  $i$  todennäköisyys on  $w_{k|k}^i$ . Korvataan nollapainoiset hiukkaset näin saadulla otoksella.

#### 4.4.5 Siloittelumalli

Koska haluttu sisätilapaikannusalgoritmi on online-algoritmi ja käytössä olevat laskennalliset resurssit ovat rajallisia, käytetään siloittelun algoritmissa 7 esitettyä prediktivistä siloitinta. Alaluvussa 4.5 esitettävässä empiirisessä esimerkissä on tästä huolimatta kaikki data algoritmin saatavilla, joten viivettä ei tarvitse lisätä itse algoritmiin. Siloittelu saavutetaan yksinkertaisesti päivittämällä aika-askeleella  $k < T$  painot seuraavan lauseen mukaan

$$w_k = w_k^i \bar{w}_{k+1}^i, \quad \text{missä } \bar{w}_{k+1}^i = \frac{\sum_{j=1}^N w_k^j p(x_{k+1}^i | x_k^j)}{q(x_{k+1}^i | x_k^i, y_{k+1})} \quad (4.24)$$

Partikkelen siirtämiseen käytetty satunnaiskulkumalli ei ole siloittelualgoritmien kannalta optimaalinen, joten empiirisessä esimerkissä alla hyödynnetään koetarkoituksessa vain tätä yksinkertaista siloittelumallia.

#### 4.4.6 WB-sisätilapaikannusalgoritmi

Alla esitetään luvun 3 SIR-algoritmiin (3) sekä tässä luvussa esitettyihin algoritmeihin perustuva WB-sisätilapaikannusalgoritmi kokonaisuudessaan. Luettavuuden parantamiseksi algoritmi on jaettu kahteen osaan niin, että algoritmin runko kuvataan algoritmissa 11 ja sijaintiestimaatin luominen algoritmissa 12. Algoritmin priorijakaumana  $p_{x_0}$  käytetään kahta toisistaan riippumatonta otosta tasajakaumista, joista toinen vastaa leveys- ja toinen pituusasteita. Jakaumien alkupisteet valitaan niin, että ne vastaavat pienimpiä paikantimien leveys- ja pituusasteista. Vastaavasti päätepisteet valitaan niin, että ne vastaavat suurimpia paikantimien leveys- ja pituusasteita.

$$p_{x_{0_{\text{lon}}}} \sim \mathcal{U}(\min \lambda, \max \lambda), \quad (4.25)$$

$$p_{x_{0_{\text{lat}}}} \sim \mathcal{U}(\min \phi, \max \phi). \quad (4.26)$$

Koska järjestelmän on tarkoitustuomia ainoastaan paikantimien muodostaman suorakaiteen sisäpuolella, ovat valitut jakaumien päätepisteet riittävät. Kummastakin jakaumasta otetaan  $\sqrt{N}$  otosta, jolloin  $N$  partikkelia  $x_0^i$  saadaan näiden otosten permutaatioina. Alaluvussa 2.1.1.2 määritellyn signaali-kohinasuhteen (2.9) voi todeta olevan hyvin matala, sillä koe-esimerkissä dynaaminen malli on pelkkää kohinaa. Tämän perusteella WB-sisätilapaikannusalgoritmi käyttää ehdotusjakaumanaan tilavektorin ehdollista prioria  $p(x_k | x_{k-1})$ . Hiukkasten määrän  $N$  sekä muiden suunnitteluparametrien valinnasta kts. alaluku 4.5.2 alla.

Koska esitetty priorijakauma  $p_{x_0}$  on epäinformatiivinen ja monimutkainen koeympäristö aiheuttaa monin paikoin heijastuksia, on mahdollista, että ensimmäisten aika-askeleiden aikana algoritmi tuottaa huonoja sijaintiestimaatteja. Tästä syystä algoritmia ajettaessa suoritetaan ensimmäisellä  $b = 3$  aika-askeleella sisäänajo, jonka aikana karttasovitusta ei käytetä ja jonka aikana kohina-arvona käytetään arvoa  $q_{\text{burn\_in}} = q \times 10$ . Myöskaän sijaintiestimaatteja ei sisäänajoaika-askeleilla luoda. Sen sijaan sijaintiestimaatit  $\hat{x}_{1:b}$  korvataan ensimmäisellä sisäänajon jälkeisellä sijaintiestimaatilla  $\hat{x}_{b+1}$ .

Algoritmin tuottamien estimaattien varianssi estimoidaan käyttäen ALvar-vianssiestimaattia. Käytännössä tämä tarkoittaa varianssin estimointia käyttäen OD-varianssiestimaattia (2.26) niin, että viiveparametri  $\lambda$  valitaan mukautuvasti käyttäen yhtälöä (2.27). Koska empiirisessä esimerkissä estimoitavia ulottuvuuksia on kaksi, leveys- ja pituuskoordinaatit, lasketaan varianssi kummallekin näistä erikseen. Saadaan pituuskoordinaattien varianssiestimaatti  $\hat{\sigma}_{k_x}^2$  ja leveyskoordinaattien varianssiestimaatti  $\hat{\sigma}_{k_y}^2$ .

Lasketaan lisäksi kovarianssiestimaatti

$$\hat{\text{Cov}}_k = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N w_k^i (x_{k_x}^i [E_{k(\lambda)}] - \hat{\mu}_{x_k}) (x_{k_y}^i [E_{k(\lambda)}] - \hat{\mu}_{y_k}) - \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N (w_k^i)^2 (x_{k_x}^i [E_{k(\lambda)}] - \hat{\mu}_{x_k}) (x_{k_y}^i [E_{k(\lambda)}] - \hat{\mu}_{y_k}) \quad (4.27)$$

missä  $\hat{\mu}_{x_k}$  on painotettu summa (2.25) laskettuna pituuskoordinaateille ja  $\hat{\mu}_{y_k}$  painotettu summa (2.25) laskettuna leveyskoordinaateille. Viiveparametri  $\lambda$  on edelleen valittu mukautuvasti käyttäen yhtälöä (2.27). Yhdistetään estimoidut varianssit ja kovarianssi kovarianssimatriisiin estimaatiaksi

$$\hat{\Sigma}_k = \begin{bmatrix} \hat{\sigma}_{k_x}^2 \hat{\text{Cov}}_k \\ \hat{\text{Cov}}_k \hat{\sigma}_{k_y}^2 \end{bmatrix} \quad (4.28)$$

ja lasketaan aika-askeleen  $k$  varianssiestimaatti kovarianssimatriisin Frobeniuksen normina

$$\hat{\sigma}_k = \|\hat{\Sigma}_k\| = \sqrt{\text{tr} (\hat{\Sigma}_k * \hat{\Sigma}_k)} \quad (4.29)$$

jolloin jokaiselle aika-askeleelle saadaan yksi skalaariarvoinen varianssiestimaatti.

Ohessa esitetyn WB-sisätilapaikannusalgoritmin suoritusnopeus on perusmuodossaan luokkaa  $\mathcal{O}(N)$ . Taulukossa 4.5 on esitetty algoritmin suunnitteluparametrit, joiden valintaan palataan empiirisessä esimerkissä alla.

Koeasetelmassa käytetty algoritmin 11 toteutus on ohjelmoitu R-kielellä. Algoritmin toteutus on pääosin vektorisoitu ja tehokas. For-silmukkaa on käytetty ainoastaan aika-askeleiden läpikäyntiin. Koska tämän silmukan muuntaminen vektorisoituun muotoon ei ole mahdollista, voidaan toteutusta pitää näiltä osin hyvin

Taulukko 4.5: WB-sisätilapaikannusalgoritmin suunnitteluparametrit

Parametri	Selitys
$q$	Dynaamisen mallin kohina-arvo
map_matching	Käytetäänkö karttasovitusalgoritmia, T/F
$N$	Hiukkasten määärä, kokonaisluku
$P$	Jos karttasovitusalgoritmi on käytössä, rangaistusparametri $P$ , liukuluku
resampling	Adaptiivisen uudelleenotannat kynnysarvo, liukuluku välillä $[0, 1]$ . Jos 0, uudelleenotantaa ei käytetä.
rssi_threshold	Datan valinnassa käytettävä signaalin vahvuuden kynnysarvo, kokonaisluku
smoothing	Käytetäänkö prediktivistä siloitinta, T/F
$b$	Sisääajoaika-askeleiden lukumäärä, pidetään vakioarvoisena $b = 3$

---

**Algoritmi 11:** WB-sisätilapaikannusalgoritmi

---

**Result:** Tagin sijaintiestimaatti  $\hat{x}$  kullekin aika-askeleelle  $k = 1, \dots, T$ ;

**Data:** Taulukossa 4.4 esitetty data  $y_k$  kullekin aika-askeleelle  $k = 1, \dots, T$  alaluvussa 4.4.4.2 esitetty polygonimetadata. Taulukossa 4.5 esitetyt parametrit.;

```
begin
  begin
    Luodaan priorijakauma  $p_{x_0}$  otantana jakaumista (4.25), asetetaan painot
     $w_0 = 1/N$ ;
  for  $k = \{1, \dots, T\}$  do
    if  $k > b$  then
      begin
        Ajetaan paikallaanolon havaitsemisalgoritmi 10. Jos havaitaan
        paikallaanolo, päivitetään kohina-arvo  $q_k = \frac{q}{10}$ , muussa
        tapauksessa  $q_k = q$ ;
      begin
        Sovitetaan partikkeleihin dynaaminen malli (4.18)  $x_{k+1} = x_k + v_k$ ,
        missä  $v_k$  on luotu alaluvussa 4.4.4 esitettyllä menetelmällä sekä
        kohina-arvolla  $q_k$ ;
      else
        begin
          Sovitetaan partikkeleihin dynaaminen malli (4.18)  $x_{k+1} = x_k + v_k$ ,
          missä  $v_k$  on luotu alaluvussa 4.4.4 esitettyllä menetelmällä sekä
          kohina-arvolla  $q_k \times 10$ ;
        begin
          Jos karttasovitusalgoritmi on käytössä ja  $k > b$ , päivitetään painot  $w_k$ 
          alaluvun 4.4.4.2 karttasovitusalgoritmilla ja rangaistusarvolla  $P$ ;
        begin
          Päivitetään painot ja luodaan sijaintiestimaatti algoritmilla 12;
        begin
          Lasketaan ALvar-varianssi  $\hat{\sigma}_k^2$ .
        begin
          Lasketaan efektiivinen otoskoko  $\hat{N}_{eff}$ .
        if  $\hat{N}_{eff} < N_{th}$  then
          begin
            Otetaan uudet  $N$  otosta palauttaen joukosta  $\{x_{1:k}^i\}_{i=1}^N$ , missä
            otoksen  $i$  todennäköisyys on  $w_{k|k}^i$ .
          begin
            Asetetaan painot  $w_{k|k}^i = 1/N$ .
          begin
            Päivitetään Henok-indeksit  $E$  uudelleenotannan perusteella.
```

---

---

**Algoritmi 12:** WB-sisätilapaikannusalgoritmin sijaintiestimaatin luominen

---

**Result:** Tagin sijaintiestimaatti  $\hat{x}_k$ , päivitettyt painot  $w_k$ ;

**Data:** Hiukkaset  $x_k$ , painot  $w_k$ ;

**for**  $i = \{1, 2, \dots, N\}$  **do**

**begin**

        Päivitetään painot  $w_{k|k}$  alaluvun [4.4.2](#) uskottavuusmalleilla.

**begin**

        Estimoidaan  $p$  laskemalla tiheydelle approksimaatio

$$\hat{p}(x_{1:k}|y_{1:k}) = \sum_{i=1}^N w_{k|k}^i \delta(x_{1:k} - x_{1:k}^i).$$

**if**  $k < T$  **then**

**begin**

                Päivitetään paino  $w_k^i$  prediktiviisellä siloittimella  $w_k^i = w_k^i \bar{w}_{k+1}^i$ .

**if**  $k > b$  **then**

**begin**

            Luodaan sijaintiestimaatti  $\hat{x}_k = \sum_{i=1}^N w_i^k x_k^i$ . Estimaatti lasketaan erikseen

            pituus- ja leveyskoordinaateille.

**if**  $k = b$  **then**

**begin**

            Asetetaan sijaintiestimaatit  $\hat{x}_{1:b} = \hat{x}_k$ .

---

optimoituna. Kaikki algoritmin datan käsitteily on toteutettu suorituskyvyiltään erinomaisella `data.table`-kirjastolla.

Koska algoritmin tuottamat uskottavuudet sekä painot ovat pieniä, on laskentatarkkuusongelmien välttämiseksi toteutuksessa käytetty logaritmoituja painoja ja uskottavuusfunktiota. Tämä ei vaikuta itse algoritmin toimintaan, mutta estää numeeristen ongelmien syntymisen.

Paikannusvirheen laskemisessa on etäisyysfunktiona käytetty `raster`-kirjaston `pointDistance()`-funktiota. Algoritmissa [9](#) kuvattu testipolun tihennys on tehty ennen algoritmin ajoa ja tihennettyä testipolkua käytetään algoritmin syötteenä. Tihennys on tehty `smoothr`-kirjaston `smoothify()`-funktiolla. Koodissa on korostettu tiiviyden sijaan luettavuutta ja koodi on kommentoitu kattavasti.

Algoritmin R-koodi löytyy osoitteesta [https://github.com/rintakumpu/programmalyhyt/R/pf\\_positioning.R](https://github.com/rintakumpu/programmalyhyt/R/pf_positioning.R).

## 4.5 Empiirinen esimerkki

### 4.5.1 Koeasetelma

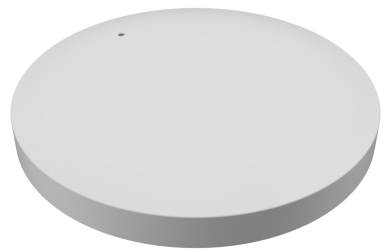
Esimerkissä käytettiin edellä kuvattua WB-hiukkassuodinalgoritmia AT-2-lähettimen sijainnin laskemiseen. Paikannukseen käytetty data kerättiin ruokakauppaympäristössä ostoskärryn kiinnitetyn lähettimen sekä kattoripustuksiin asennettujen vastaanottimien avulla. Paikaunnusesimerkissä lähettimenä toimi 6hz taajuudella havaintoja lähetävä AT-2 paikannustagi (kuva [4.3](#)), vastaanottimena testiympäris-

töön asennetut  $n_s = 33$  Walkbase XR-2 -vastaanotinta (kuvat 4.4 ja 4.5). Jokainen vastaanotin sisälsi kuusitoista antennia, joiden vastaanottamien lähetinsignaalien perusteella vastaanottimet laskivat signaalin tulokulman suhteessa vastaanottimeen.

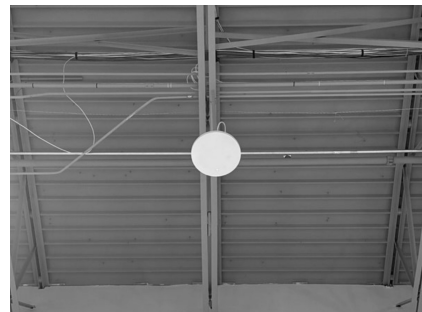
Havaintoja kerättiin yhteenä  $n_{obs} = 12379$  kappaletta ja ne kattoivat  $T = 432$  sekuntia. Havaintojen aikaleimat oli tallennettu sekunnin tuhannesosan tarkkuudella. Jokainen havainto koostui taulukossa 4.4 kuvatuista muuttujista. Esimerkissä analysoitiin ja vertailtiin algoritmin eri suunnitteluparametrikombinaatioiden suorituskykyä sekä suorituskyvyn että paikannustarkkuuden näkökulmasta. Vertailuarvona käytettiin perinteistä triangulaatio-algoritmia.



Kuva 4.3: Walkbase AT-2



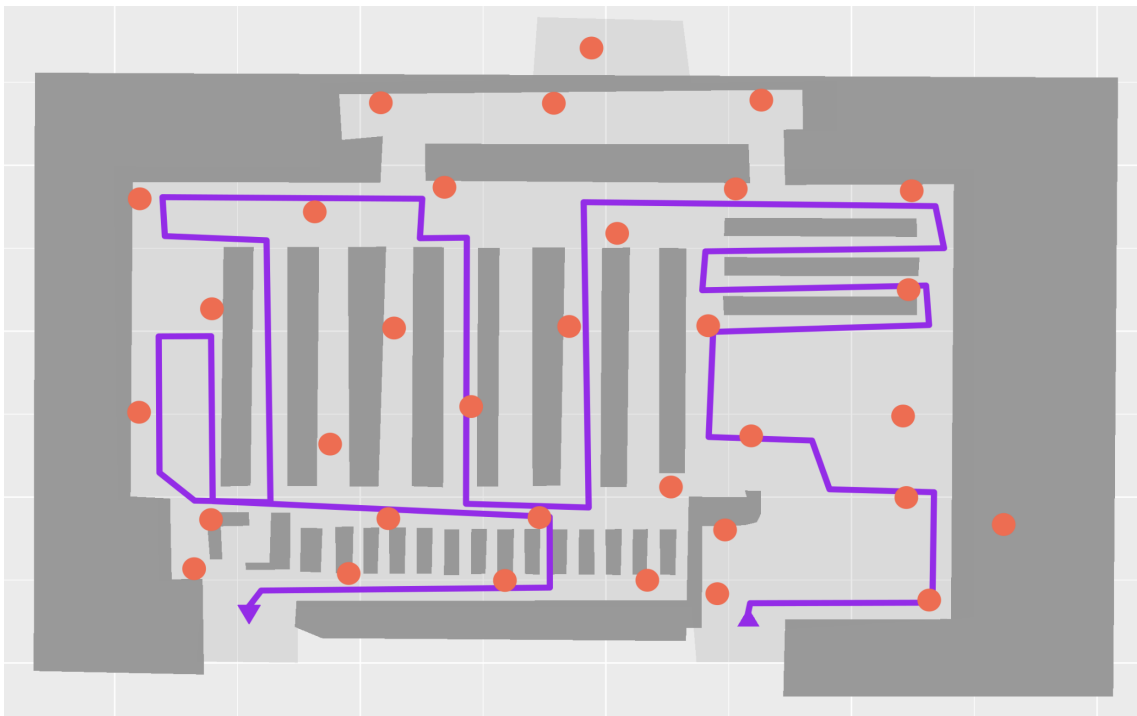
Kuva 4.4: Walkbase XR-2



Kuva 4.5: Walkbase XR-2 asennettuna

Koeympäristön pohjapiirustus on esitetty kuvassa 4.6. Piirustuksessa XR-2-paikantimet on kuvattu punaisilla ympyröillä ja kuljettu testipolku on merkitty violetilla janalla. Piirustus luotiin käyttäen `ggplot2`-kirjastoa ja se löytyy RDS-muotoon tallennettuna osoitteesta

<https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/R/data/sitemap.RDS>.



Kuva 4.6: Koeasetelman pohjapiirustus

Dataa kerättäessä AT-2-tagit kiinnitettiin ostoskärryyn 1.2 metrin korkeudelle (kts. kuvat 4.7 ja 4.8) ja testipolku käveltiin mahdollisimman tasaisella nopeudella. Data kerättiin aikaan, jolloin testiympäristön käyttöaste oli alhainen. Tällä minimoitiin radiosignaalien tielle osuvien ihmisten vaikutus signaaleihin. Kerätty tulokulmadata löytyy osoitteesta

<https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/y.csv>. Pohjapiirustus- ja polkudata löytyvät osoitteista

[https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/exclusion\\_polygons.csv](https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/exclusion_polygons.csv) (ekskluusiopolygonit),

[https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/inclusion\\_polygons.csv](https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/inclusion_polygons.csv) (lattiapolygoni) ja

[https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/test\\_path.csv](https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/data/test_path.csv) (testipolku). Datassa koordinaatit on valmiiksi interpoloitu metreiksi, jotta testiympäristön sijaintia ei voi paikallistaa koordinaattien perusteella. Interpolointiin käytetty ohjel makoodi löytyy osoitteesta

[https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/R/interpolate\\_coordinates.R](https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/R/interpolate_coordinates.R). Osoitteesta

<https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi.Rmd> löytyy itse analyysikoodin sisältävä R Markdown -muistikirja.



Kuva 4.7: Walkbase AT-2 kiinnitettyä



Kuva 4.8: Walkbase AT-2 kiinnitettyä

#### 4.5.2 Parametrien valinta

Kokeessa oli tarkoituksena testata kunkin taulukossa 4.5 esitetyn parametrin vaikuttusta paikannusvirheeseen, ajoaikaan sekä varianssiin. Koska kaikkien parametrikkombinaatioiden testaaminen ei ollut mahdollista (eikä mielekästä), suoritettiin kerättyyn dataan perustuva paikannus kolmessa vaiheessa. Kussakin vaiheessa paikannusalgoritmi ajettiin jokaisella vaiheeseen liittyvällä suunnitteluparametrikombinaatiolla  $r = 30$  kertaa ja tulokset laskettiin näiden 30 ajon aritmeettisena keskiarvona.

Ensimmäisessä vaiheessa tarkasteltiin partikkelien määrän  $N = 100, 1000, 10000$  sekä uudelleenotannan kynnysarvon *resampling* = 0, 1/10, 2/3, 1 vaikutusta paikannuskeskivirheeseen. Karttasovitusalgoritmia ei käytetty, kuten ei myöskään prediktivistä siloitinta eikä signaalin vahvuuden kynnysarvoa. Dynaamisen mallin kohina-arvo  $q = 2$  pidettiin vakiona. Ensimmäisessä vaiheessa tarkasteltiin siis 12 eri suunnitteluparametrikombinaatiota.

Toisessa vaiheessa valittiin edellisen vaiheen tulosten perusteella parhaimman paikannusvirheen suhteessa suoritusaikaan ja varianssiin tuottava uudelleenotannan kynnysarvo *resampling* sekä partikkelien määrä  $N$ . Nämä pidettiin vakioarvoisina ja testattiin karttasovitusalgoritmia *map\_matching* =  $T, F$ , karttasovitusalgoritmin rangaistusarvoa  $P = 1, 100, 1000$  sekä dynaamisen mallin kohina-arvoa  $q = 0.75, 1.5, 2, 2.5$ . Signaalin vahvuuden kynnysarvoa ei käytetty, kuten ei käytetty myöskään prediktivistä siloitinta. Koska rangaistusarvo  $P$  oli käytössä ainoastaan karttasovitusalgoritmia käytettäessä, tarkasteltiin toisessa vaiheessa 16 eri suunnitteluparametrikombinaatiota.

Viimeisessä vaiheessa valittiin edellisten vaihdeiden tulosten perusteella parhaimman paikannusvirheen suhteessa suoritusaikaan ja varianssiin tuottavat parametrit testattujen joukosta ja testattiin datan valinnassa käytettävää signaalin vahvuuden kynnysarvoa *rssi\_threshold* =  $-100, -90, -80$  sekä prediktivistä siloitinta *smoothing* =  $T, F$  eli kuutta eri suunnitteluparametrikombinaatiota.

Tulosten vertailukohtana käytettiin Pierlot & al. artikkelissa “A New Three Object Triangulation Algorithm Based on the Power Center of Three Circles” (2011) esittämää ToTal-triangulaatioalgoritmia. [27] Triangulaatio-algoritmia ei käsitellä tässä tarkemmin, mutta se on esitetty algoritmissa 13. Algoritmia varten valittiin kunakin aika-askeleella  $k$  ne kolme XR-2-laitetta ja kulmahavaintoa, joiden RSSI-arvo oli korkein. Käytetty algoritmin toteutus löytyy osoitteesta

<https://github.com/rintakumpu/progradu/analyysi/R/total.R>.

Paikannusalgoritmi ajettiin RStudion versiossa 2023.09.0+463 R-ohjelmointikielen versiolla 4.2.0. Tietokoneena käytettiin vuoden 2021 mallia olevaa MacBook Pro -kannettavaa, jossa oli Apple M1 Pro -prosessori sekä 32 gigatavua LPDDR5-muistia. Suoritusnopeuden mittaan käytettiin `Sys.time()`-funktiota.

---

**Algoritmi 13:** ToTal (Three object Triangulation algorithm)

---

**Result:** Testilaitteen sijaintiestimaatti  $(x_R, y_R)$ .

**Data:** Kolmen paikantimen koordinaatit  $(x_i, y_i)$ ,  $i = \{1, 2, 3\}$  ja näitä vastaavat vastakkaiset kulmahavainnot  $\Phi'_1, \Phi'_2, \Phi'_3$ .

```

begin
  Lasketaan muokatut koordinaatit
   $x'_1 = x_1 - x_2, \quad y'_1 = y_1 - y_2, \quad x'_3 = x_3 - x_2, \quad y'_3 = y_3 - y_2.$ 
begin
  Lasketaan kotangentit
   $T_{12} = \cot(\Phi'_2 - \Phi'_1), \quad T_{23} = \cot(\Phi'_3 - \Phi'_2), \quad T_{31} = \frac{1 - T_{12}T_{23}}{T_{12} + T_{23}}.$ 
begin
  Lasketaan muokatut ympyröiden keskipisteet  $(x'_{ij}, y'_{ij})$ 
   $x'_{12} = x'_1 + T_{12}y'_1, \quad y'_{12} = y'_1 - T_{12}x'_1$ 
   $x'_{23} = x'_3 - T_{23}y'_3, \quad y'_{23} = y'_3 + T_{23}x'_3$ 
   $x'_{31} = (x'_3 + x'_1) + T_{31}(y'_3 - y'_1), \quad y'_{31} = (y'_3 + y'_1) - T_{31}(x'_3 - x'_1).$ 
begin
  Lasketaan  $k'_{31} = x'_1x'_3 + y'_1y'_3 + T_{31}(x'_1y'_3 - x'_3y'_1).$ 
begin
  Lasketaan nimittääjä  $D$  (jos  $D = 0$  palautetaan virhe).
   $D = (x'_{12} - x'_{23})(y'_{23} - y'_{31}) - (y'_{12} - y'_{23})(x'_{23} - x'_{31}).$ 
begin
  Lasketaan ja palautetaan sijaintiestimaatti  $(x_R, y_R)$ .
   $x_R = x_2 + \frac{k'_{31}(y'_{12} - y'_{23})}{D} \quad y_R = y_2 + \frac{k'_{31}(x'_{23} - x'_{12})}{D}.$ 

```

---

### 4.5.3 Tulokset

Ensimmäisessä vaiheessa suoritettiin paikannus partikkeli määräällä  $N = 100, 1000, 10000$  sekä uudelleenotannan kynnysarvolla  $resampling = 0, 1/10, 2/3, 1$ . Kun kynnysarvo oli 0, uudelleenotantaa ei käytetty, jolloin SIR-algoritmin sijaan paikannus suoritettiin SIS-algoritmilla. Kun kynnysarvo oli 1, uudelleenotanta suoritettiin jokaisella aika-askeleella. Arvoilla  $1/10$  ja  $2/3$  käytettiin adaptiivista uudelleenotantaa. Tulokset on esitetty kuvassa 4.9 sekä taulukoissa 4.6 ja 4.7. Tulostaulukon sarake  $< 1m$  kuvailee suurinta persentiiliä, jolla saavutetaan haluttu metrin paikannusvirhe. Ajojen tulokset on esitetty karttapolkuina liitteen A alaluvussa 5.

Taulukko 4.6: Vaiheen 1 tulokset, paikannusvirhe

N	resampling	Mediaani (m)	Mediaanin 95%-luottamusväli	<1m
100	0.00	1.93	[1.86, 2.01]	0.28
1000	0.00	1.05	[1.03, 1.07]	0.48
10000	0.00	0.88	[0.87, 0.88]	0.55
100	0.10	0.86	[0.86, 0.87]	0.57
1000	0.10	0.86	[0.86, 0.87]	0.57
10000	0.10	0.86	[0.86, 0.86]	0.58
100	0.67	0.88	[0.87, 0.89]	0.56
1000	0.67	0.86	[0.86, 0.87]	0.58
10000	0.67	0.86	[0.86, 0.86]	0.58
100	1.00	0.88	[0.87, 0.89]	0.56
1000	1.00	0.86	[0.86, 0.86]	0.58
10000	1.00	0.86	[0.86, 0.86]	0.58

Taulukko 4.7: Vaiheen 1 tulokset, varianssi ja ajoaika

N	resampling	Varianssi	MC-varianssi	Ajoaika (s)
100	0.00	NA	15.92	7.99
1000	0.00	NA	1.41	15.92
10000	0.00	NA	0.09	1.67
100	0.10	3.28	0.10	8.11
1000	0.10	1.36	0.02	16.45
10000	0.10	0.62	0.00	1.60
100	0.67	1.09	0.06	7.79
1000	0.67	0.37	0.01	15.49
10000	0.67	0.26	0.00	1.56
100	1.00	1.10	0.06	7.89
1000	1.00	0.38	0.01	15.43
10000	1.00	0.26	0.00	1.56

Ensimmäisen vaiheen tuloksista huomataan, ettei hiukkasten määrellä ole juuri-kan vaikutusta mediaanipaikannusvirheeseen, kun uudelleenotanta on käytössä (so. käytämme SIR-algoritmia). Samoin adaptiivisen uudelleenotannan kynnysarvolla ei ole juurikaan vaikutusta mediaanipaikannusvirheeseen tai ajoaikaan.

Se, ettei partikkelien määrään kasvattaminen automaattisesti paranna paikan-nustarkkuutta viittaa siihen, että koeasetelma on herkkä priorijakauman valinnalle. Tuloksista huomataan lisäksi, että algoritmin aikakompleksisuus on uudelleenotan-nasta riipumatta luokkaa  $\mathcal{O}(N)$ , kuten tukielman teoriaosassa todettiin. Samoin hiukkasten määrään kasvattaminen pienentää variansseja, kuten teoriaosassa todettiin. MC-varianssia pienentää myös uudelleenotannan käyttäminen.

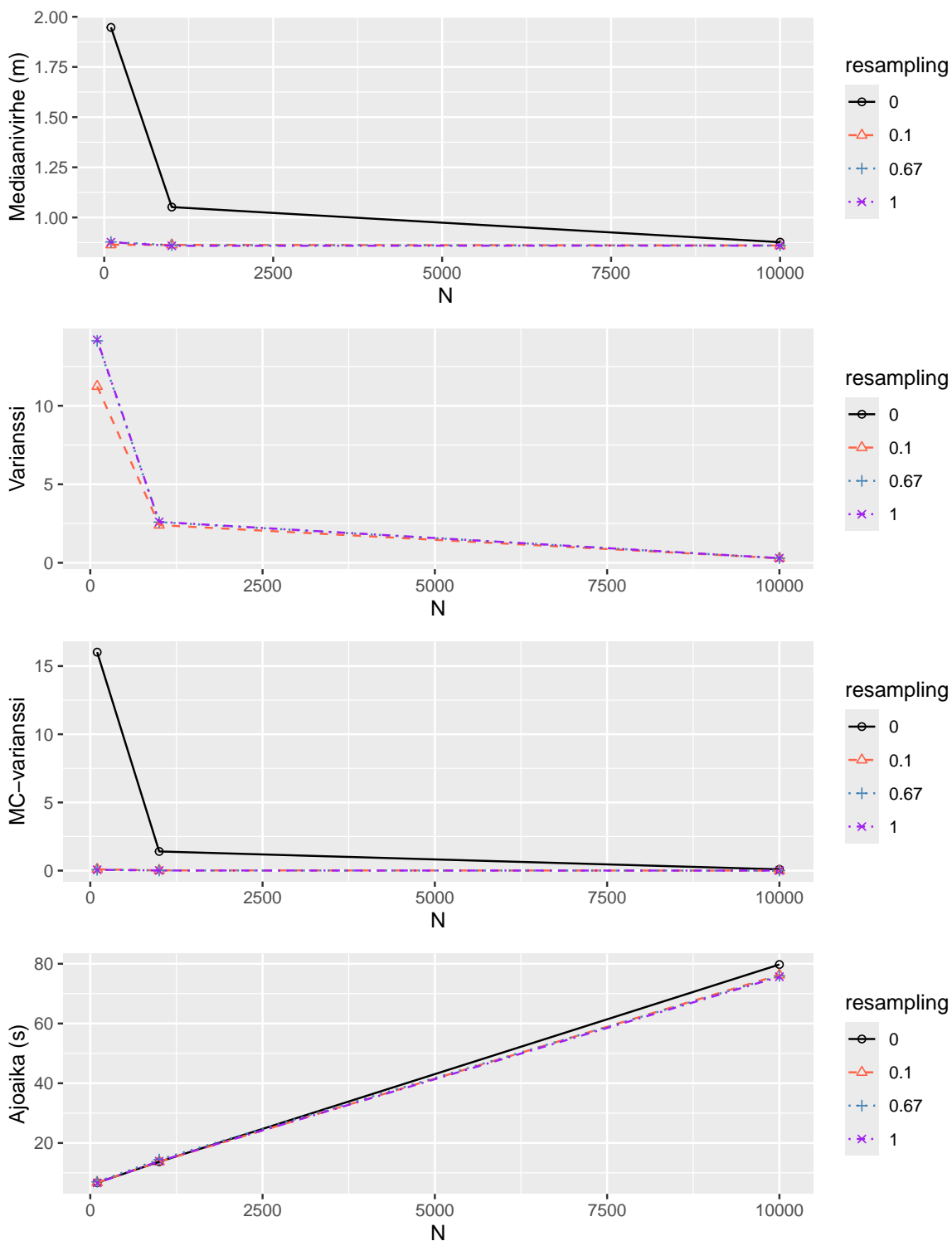
Koska MC-varianssi on laskettu itse sijaintiestimaateista ja ALvar-varianssi kaikista partikkeleista, on näiden kahden varianssin suuruusluokka eri. Huomataan kuitenkin, että nämä kaksi varianssiestimaattia ovat hyvin korreloituneita, korrelatio-kertoimilla  $\rho_{\text{Pearson}} \approx 0.86$  ja  $\rho_{\text{Spearman}} \approx 0.88$ . Voidaan siis olettaa ALvar-varianssin estimoivan hyvin hiukkassuotimen todellista varianssia. Kun uudelleenotanta ei ole käytössä, ei myöskään ALvar-varianssia voida laskea.

Ensimmäisen vaiheen tulosten perusteella valitaan seuraavaan vaiheeseen ne  $N$ -ja *resampling*-parametriarvot, jotka tuottavat parhaimman mediaanipaikannusvir-heen. Jos kahden eri paikannusvirheen 95%-luottamusvälit ovat päällekäiset, valitaan arvoista ensin se, joka tuottaa paremman ALvar-varianssin. Näin päädytään pa-rametriyhdistelmään  $N = 10000$  ja *resampling* = 2/3. Koska algoritmin ajoaika 10000 partikkelilla on kuitenkin epäkäytännöllinen, valitaan  $N = 1000$ , vaikka tämä lisääkin hieman estimaatin varianssia.

Toisessa vaiheessa  $N = 1000$  ja *resampling*=2/3 pidettiin vakioarvoisina ja testattiin karttasovitusalgoritmia *map\_matching* =  $T, F$ , karttasovitusalgoritmin rangais-tusarvoa  $P = 1, 100, 1000$  sekä dynaamisen mallin kohina-arvoa  $q = 0.75, 1.5, 2, 2.5$ . Signaalin vahvuuden kynnysarvoa ei käytetty, kuten ei käytetty myöskään prediktiivis-tä siloitinta. Koska rangaistusarvo  $P$  oli käytössä ainoastaan karttasovitusalgoritmia käytettäessä, tarkasteltiin toisessa vaiheessa 16 eri suunnitteluparametrikombinaatio-ta. Tulokset on esitetty kuvassa 4.10 sekä taulukoissa 4.8 ja 4.9. Ajojen tulokset on esitetty karttapolkuina liitteen A alaluvussa 5.

Toisen vaiheen tuloksista huomataan, että karttasovituksen käyttäminen parantaa paikannusvirhettä. Syy tähän on helppo havaita liitteenä olevista karttapoluista. Paikannus ottaa nyt huomioon sisätilympäristön, eikä enää luo estimaatteja sijain-teihin, joihin tagin on fyysisesti mahdotonta päästä. Samoin rangaistusarvo  $P$ :n lisääminen parantaa paikannusvirhettä. Tämä on odotettua, sillä isomman rangais-tusarvon käyttäminen ei ainoastaan estää fyysisesti mahdottomia sijainteja vaan estää myös osan fyysisesti mahdottomista siirtymistä kahden peräkkäisen sijaintiestimaatin välillä.

Vastaavasti liikemallin kohina-arvon  $q$  pienentäminen parantaa paikannusvir-hettä. Liian pienellä  $q$ -arvolla algoritmi ei kuitenkaan enää tutki signaalilympäristöä tarpeeksi tehokkaasti ja paikannusvirhe kasvaa, samoin kasvaa estimaattien MC-varianssi. Paikannusvirheen mielessä paras kohina-arvo on tulosten perusteella  $q = 1.5$ . Tämä vastaa myös hyvin kirjallisudessa esitettyjä keskimääräisiä kävelynopeuksia (kts. esim. [16]).



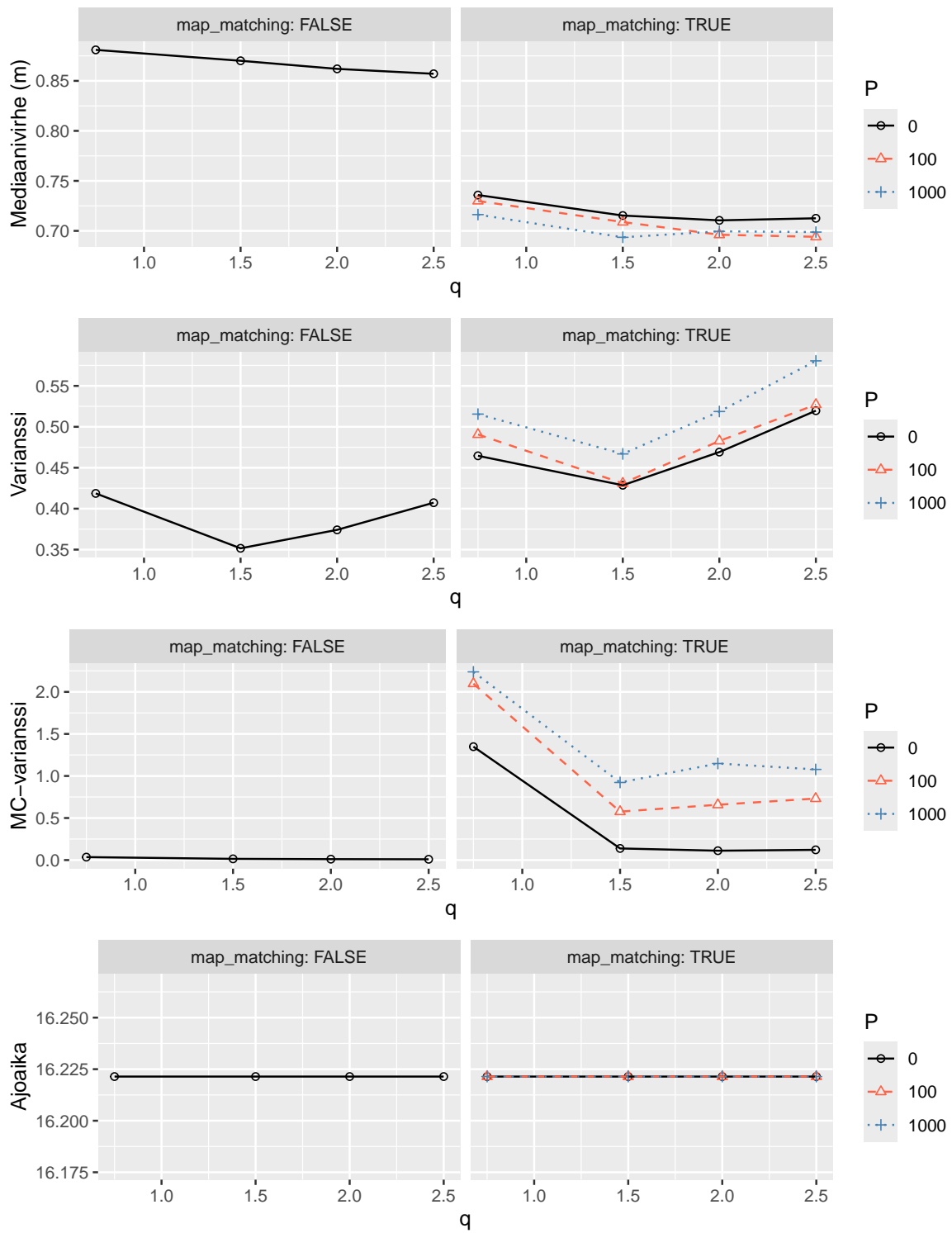
Kuva 4.9: Vaiheen 1 tulokset

Taulukko 4.8: Vaiheen 2 tulokset, paikannusvirhe

map_matching	P	q	Mediaani (m)	Mediaanin 95%-luottamusväli	<1m
TRUE	0	0.75	0.74	[0.73, 0.74]	0.66
TRUE	100	0.75	0.73	[0.72, 0.74]	0.66
TRUE	1000	0.75	0.72	[0.71, 0.72]	0.67
TRUE	0	1.50	0.72	[0.71, 0.72]	0.68
TRUE	100	1.50	0.71	[0.7, 0.72]	0.68
TRUE	1000	1.50	0.69	[0.69, 0.7]	0.68
TRUE	0	2.00	0.71	[0.7, 0.72]	0.68
TRUE	100	2.00	0.70	[0.69, 0.7]	0.68
TRUE	1000	2.00	0.70	[0.69, 0.71]	0.68
TRUE	0	2.50	0.71	[0.71, 0.72]	0.68
TRUE	100	2.50	0.69	[0.69, 0.7]	0.68
TRUE	1000	2.50	0.70	[0.69, 0.71]	0.67
FALSE	0	0.75	0.88	[0.88, 0.89]	0.57
FALSE	0	1.50	0.87	[0.87, 0.87]	0.57
FALSE	0	2.00	0.86	[0.86, 0.87]	0.58
FALSE	0	2.50	0.86	[0.85, 0.86]	0.57

Taulukko 4.9: Vaiheen 2 tulokset, varianssi ja ajoaika

map_matching	P	q	Varianssi	MC-varianssi	Ajoaika (s)
TRUE	0	0.75	0.46	1.35	16.22
TRUE	100	0.75	0.49	2.10	16.22
TRUE	1000	0.75	0.52	2.24	16.22
TRUE	0	1.50	0.43	0.14	16.22
TRUE	100	1.50	0.43	0.58	16.22
TRUE	1000	1.50	0.47	0.92	16.22
TRUE	0	2.00	0.47	0.11	16.22
TRUE	100	2.00	0.48	0.66	16.22
TRUE	1000	2.00	0.52	1.15	16.22
TRUE	0	2.50	0.52	0.12	16.22
TRUE	100	2.50	0.53	0.73	16.22
TRUE	1000	2.50	0.58	1.08	16.22
FALSE	0	0.75	0.42	0.04	16.22
FALSE	0	1.50	0.35	0.01	16.22
FALSE	0	2.00	0.37	0.01	16.22
FALSE	0	2.50	0.41	0.01	16.22



Kuva 4.10: Vaiheen 2 tulokset

Taulukko 4.10: Vaiheen 3 tulokset, paikannusvirhe

rssi_threshold	smoothing	Mediaani (m)	Mediaanin 95%-luottamusväli	<1m
-100	TRUE	0.72	[0.72, 0.73]	0.65
-90	TRUE	0.73	[0.72, 0.74]	0.65
-80	TRUE	0.70	[0.69, 0.71]	0.62
-100	FALSE	0.69	[0.69, 0.7]	0.68
-90	FALSE	0.70	[0.7, 0.71]	0.68
-80	FALSE	0.70	[0.7, 0.71]	0.65

Taulukko 4.11: Vaiheen 3 tulokset, varianssi ja ajoaika

rssi_threshold	smoothing	Varianssi	MC-varianssi	Ajoaika (s)
-100	TRUE	0.35	0.68	61.3
-90	TRUE	0.34	0.76	61.3
-80	TRUE	0.40	0.86	61.3
-100	FALSE	0.47	0.92	61.3
-90	FALSE	0.48	0.81	61.3
-80	FALSE	0.56	1.75	61.3

Huomataan lisäksi, että parhaimman paikannusvirheen tuottava rangaistusarvo  $P = 1000$  on tutkitun parametriavaruuden reunalla, joten mahdollisesti isommalla  $P$ -arvolla voitaisiin vielä parantaa paikannusvirhetä. Pienempien  $P$ -arvojen paikannusvirheiden luottamusvälit ovat kuitenkin päälekäisiä arvon  $P = 1000$  kanssa, joten paikannusvirheeseen saatu lisähyöty ei todennäköisesti olisi tilastollisesti merkityksellistä. Näiden tulosten perusteella valitaan viimeiseen vaiheeseen kiinteät arvot  $map\_matching = T$ ,  $P = 1000$  ja  $q = 1.5$ .

Viimeisessä vaiheessa testattiin datan valinnassa käytettävää signaalin vahvuuden kynnysarvoa  $rssi\_threshold = -100, -90, -80$  sekä prediktiivistä siloitinta  $smoothing = T, F$  eli kuutta eri suunnitteluparametrikombinaatiota. Tulokset on esitetty kuvassa 4.11 sekä taulukoissa 4.10 ja 4.11. Ajojen tulokset on esitetty kartta-polkuina liitteen A alaluvussa 5.

Taulukko 4.12: Tulosten perusteella valitut suunnitteluparametrit

Suunnitteluparametri	Arvo
N	1000
resampling	0.67
map_matching	TRUE
P	1000
q	1.5
smoothing	FALSE
rssi_threshold	-120

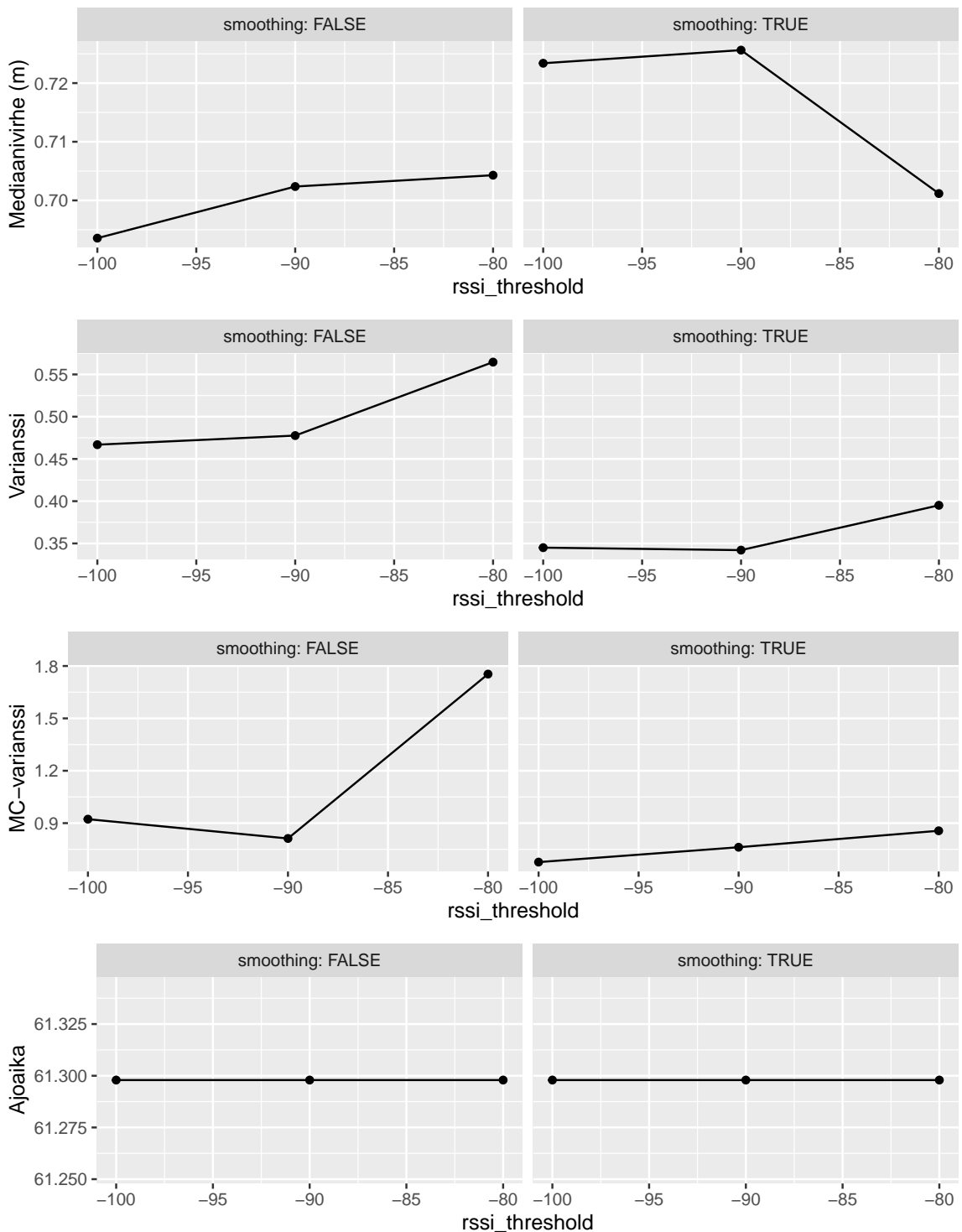
Taulukko 4.13: ToTaL-triangulaatioalgoritmin tuottamia paikannusvirheen tunnuslukuja

	Mediaani	Aritmeettinen keskiarvo	Otoskeskihajonta	<1m persentili
ToTaL	1.61	2.35	4.15	0.34

Tuloksista huomataan, ettei siloittelun tai signaalin vahvuuden kynnysarvon käyttäminen paranna paikannusvirhettä. Siloittelun osalta tämä on odotettua, koska liikemallina on käytetty satunnaiskulkua. Liitteenä olevista karttapoluista kuitenkin huomataan, että siloittelutuottaa odotetusti sileämpiä polkuja, mikä saattaa olla käytännössä haluttu ominaisuus. Taulukossa 4.12 on esitetty vielä tulosten perusteella valitut suunnitteluparametrit.

Tulosten perusteella voidaan todeta, että WB-sisättilapaikannusalgoritmi tuottaa halutun paikannusvirheen. Algoritmin testaamisessa on myös käytetty todelliseen liiketilaan luotua testiasetelemaa, joka vastaa hyvin järjestelmän todellista käyttötarkoitusta. Tämän perusteella voidaan algoritmin myös olettaa yleistivän hyvin monimutkaisiin sisätilympäristöihin. Taulukossa 4.13 on esitetty ToTaL-triangulaatioalgoritmilla 13 luoduista sijaintiestimaateista laskettujen paikannusvirheiden tunnuslukuja.

Triangulaatioon verrattuna WB-sisättilapaikannusalgoritmi tuottaa huomattavasti parempia tuloksia. Tämän voi havaita myös vertaamalla kuvan 4.12 ToTaL-karttapolku liitteen A WB-sisättilapaikannusalgoritmin tuottamiin karttapolkuihin.



Kuva 4.11: Vaiheen 3 tulokset



Kuva 4.12: ToTal-triangulaatioalgoritmin tuottamat sijaintiestimaatit

Algoritmia ja järjestelmää voitaisiin mahdollisesti edelleen parantaa esimerkiksi hyödyntämällä paremmin tagin kiihtyvyysmittarin tuottamaa dataa informatiivisen liikemallin luomisessa. Tällöin olisi myös mielekkäämpää toteuttaa varianssiestimaattiin perustuva adaptiivisen viipeen suodin osana paikannusalgoritmia. Lisäksi datan valinta voitaisiin suorittaa esimerkiksi niin, että datasta poistettaisiin kyllakin aika-askeleella ne kulmahavainnot, jotka poikkeavat kulmahavaintojen suuntakonsensuksesta.

Liitteenä olevia polkuja tarkastelemalla huomataan, että nyt toteutetun algoritmin sijaintiestimailla on taipumus jäädä osassa testiympäristöä jälkeen itse tagin sijainnista. Tätä ongelmaa voitaisiin mahdollisesti lieventää käyttämällä esimerkiksi Yi Chenging &al. artikkelissa “Improved Particle Filter Algorithm for Multi-Target Detection and Tracking” (2024) [4] esittämää menetelmää, jossa partikkeliit jaetaan ns. seurantahiukkasiin sekä etsintähiukkasiin, joista ainoastaan edellisiä käytetään sijaintiestimaatin luomisessa ja jälkimmäisten annetaan liikkua suuremmilla kohinaarvoilla. Näin mahdolistetaan satunnaiskulkumallilla laajempi signaalivaruuden tutkinta ja nopeampi ongelmatilanteista toipuminen ilman, että sijaintiestimaatit kärsivät liikemalliin lisätystä kohinasta.

# Luku 5

## Lopuksi

Tässä tutkielmassa on esitetty pääpiirteittäin hiukkassuodin- ja hiukkassiloitinalgoritmien teoria Bayesilaisessa tilastotieteellisessä viitekehysessä. Tutkielmassa on lisäksi käyty läpi uudelleenotantaa efektiivisen otoskoon perusteella hyödyntävä SIR-suodinalgoritmi sekä käsitelty algoritmin varianssin estimointia. Tutkielmassa on myös esitetty SIR-algoritmin parametrien valintaan, suorituskykyyn sekä konvergenssiin liittyviä tuloksia.

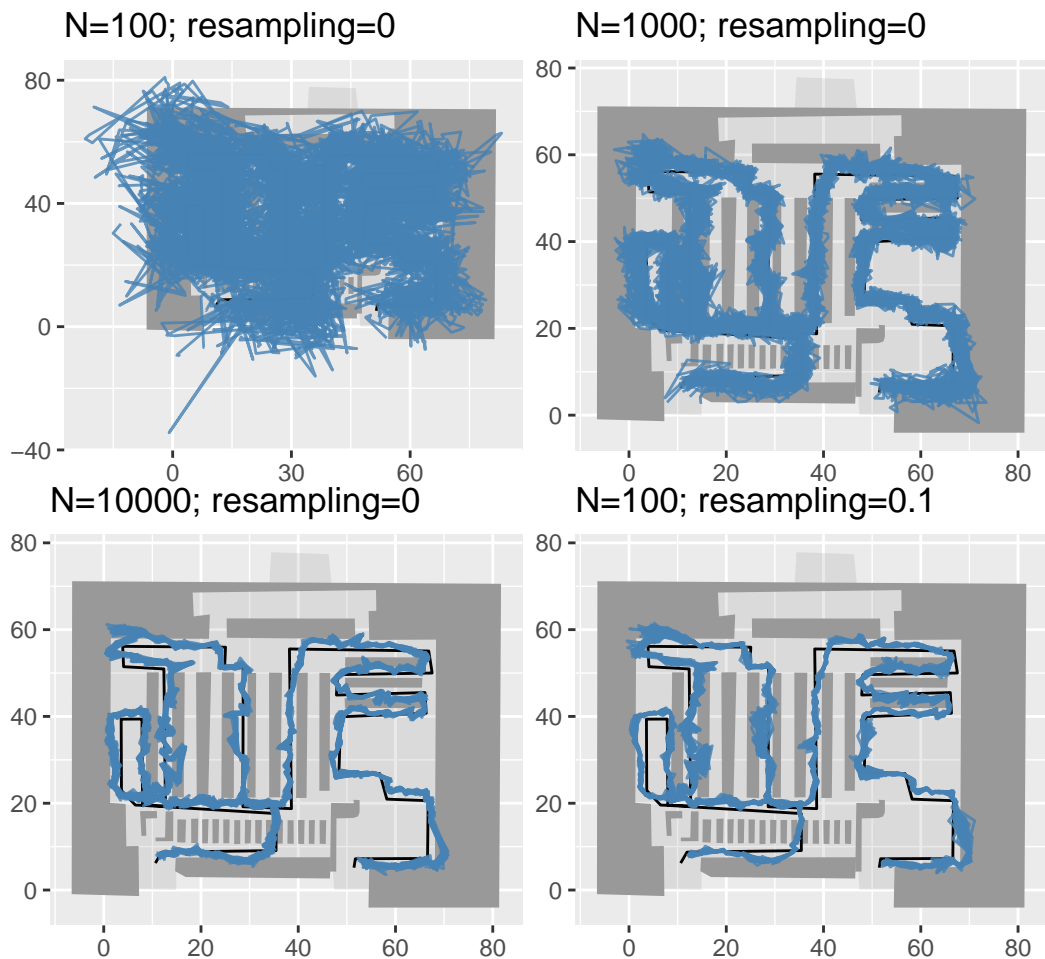
Tutkielmassa on lisäksi esitetty WB-sisätilapaikannusalgoritmi, joka toteuttaa SIR-algoritmin, varianssin estimoinnin sekä hyödyntää sisätilapaikannuksen karttasovitusalgoritmia. Tutkielmassa on lopuksi tarkasteltu miten eri suunnitteluparametrien valinnat vaikuttavat tämän algoritmin suorituskykyyn kattavan, todelliseen ongelmaan ja dataan perustuvan paikannusesimerkin avulla.

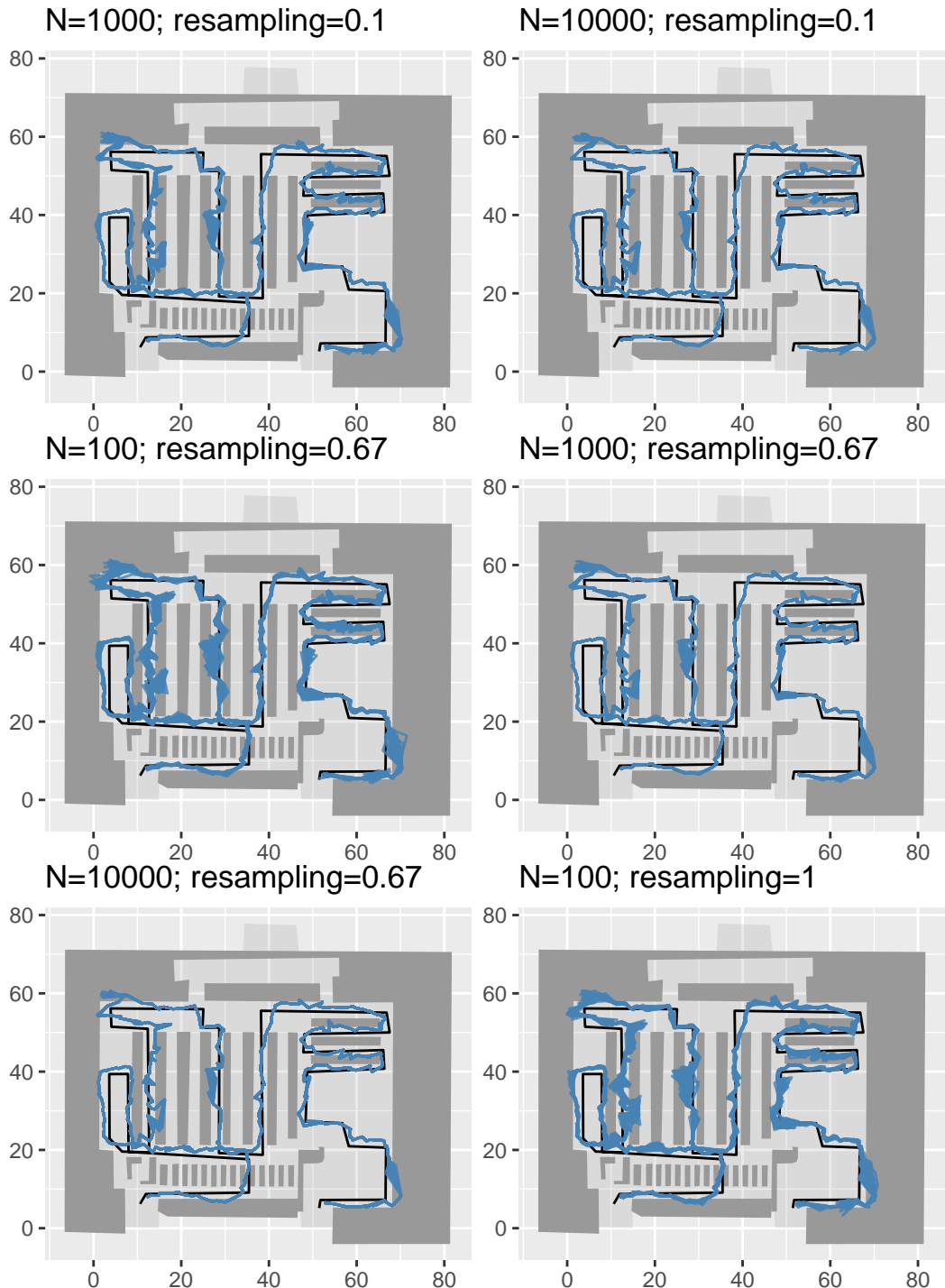


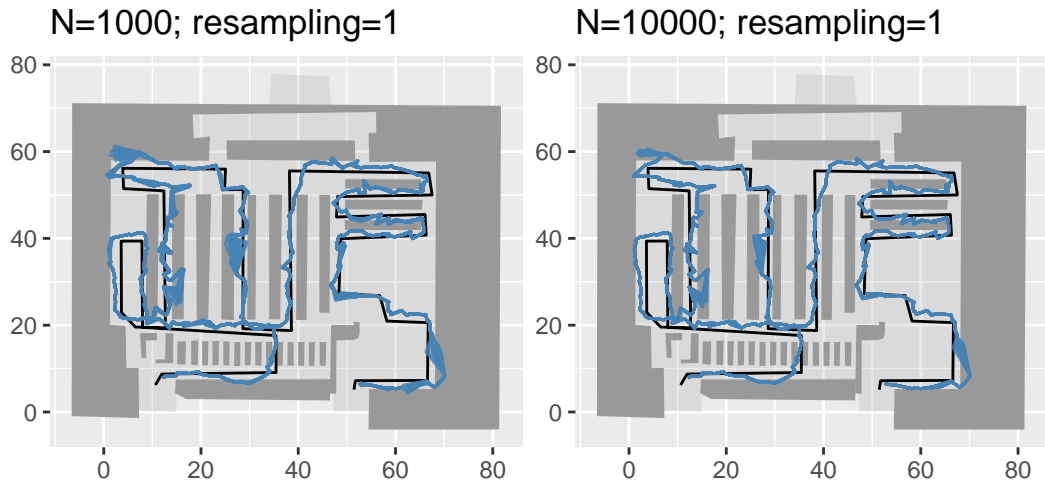
# Liite A - Karttapolut

Liite sisältää tutkielman tulososioon liittyvät karttapolut. Kukin kartta käsittää  $r = 30$  ajoa kullekin suunnitteluparametrikombinaatiolla. Karttojen otsikossa on mainittu ainoastaan testatut suunnitteluparametrit, vakioarvoiset parametrit on esitettty luvussa 4.5.3.

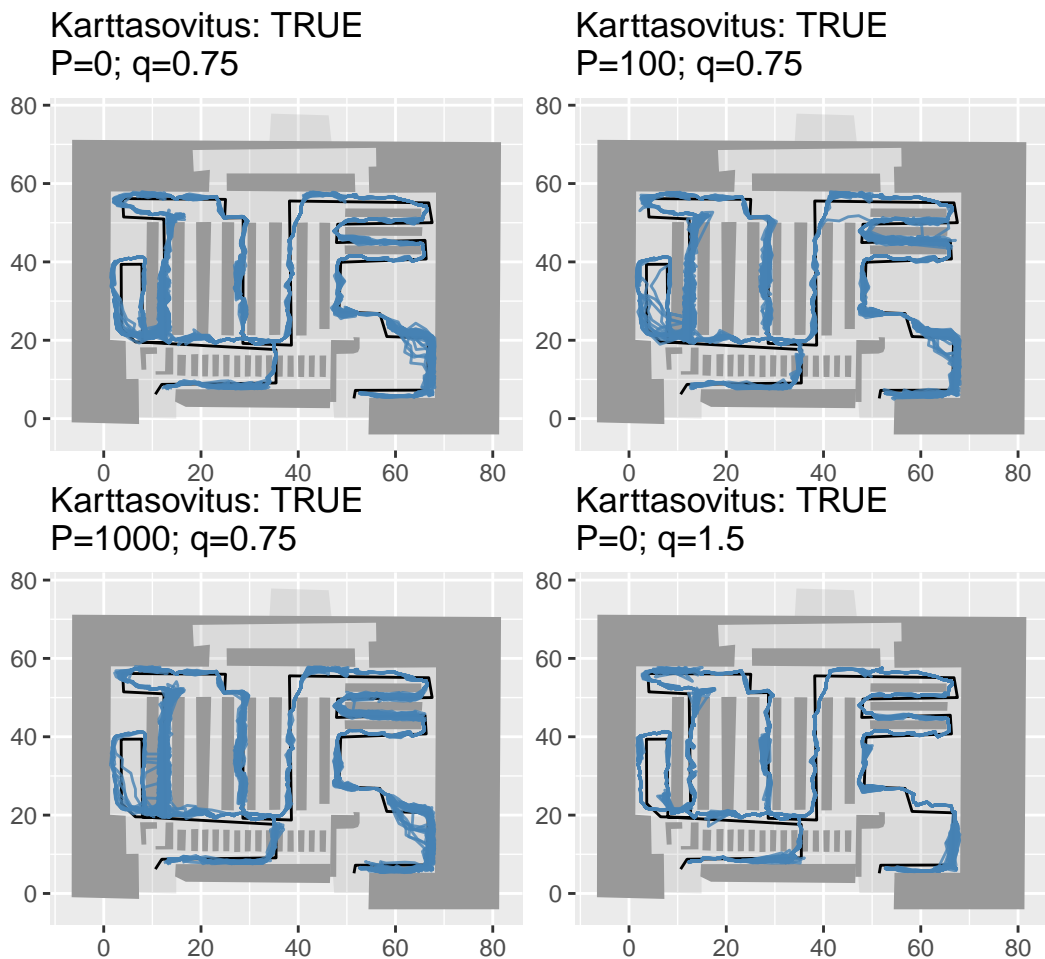
## Vaihe 1



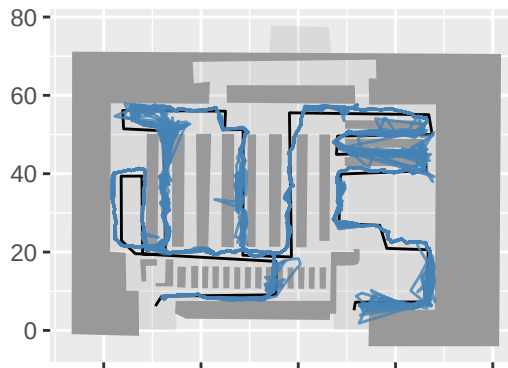




## Vaihe 2



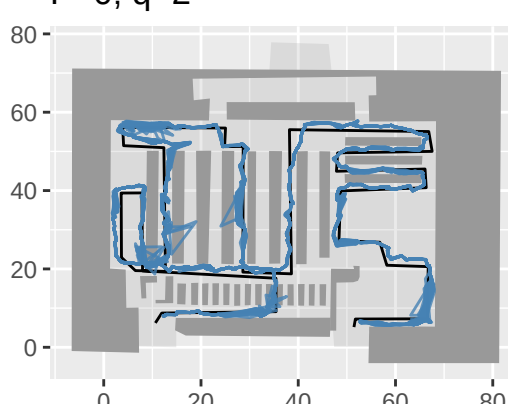
Karttasovitus: TRUE  
 $P=100$ ;  $q=1.5$



Karttasovitus: TRUE  
 $P=1000$ ;  $q=1.5$



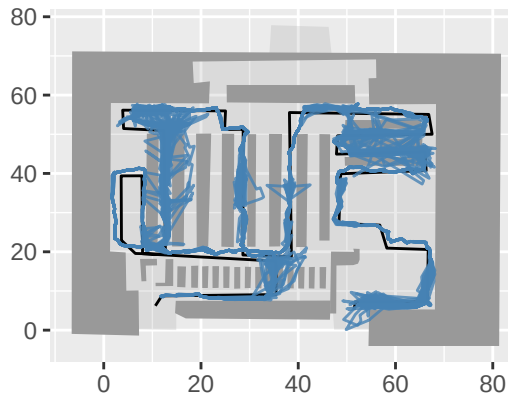
Karttasovitus: TRUE  
 $P=0$ ;  $q=2$



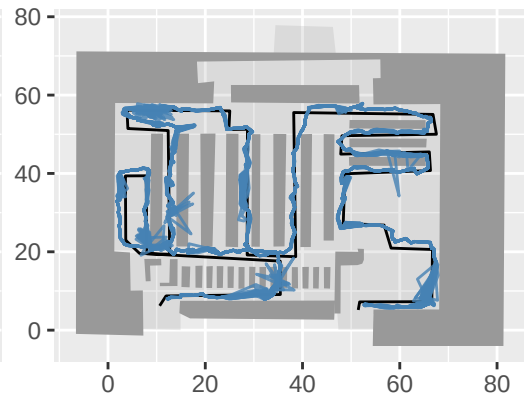
Karttasovitus: TRUE  
 $P=100$ ;  $q=2$



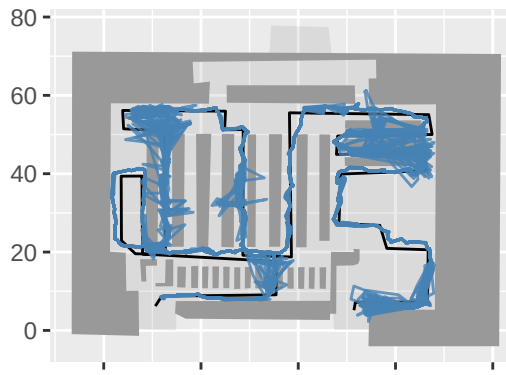
Karttasovitus: TRUE  
 $P=1000$ ;  $q=2$



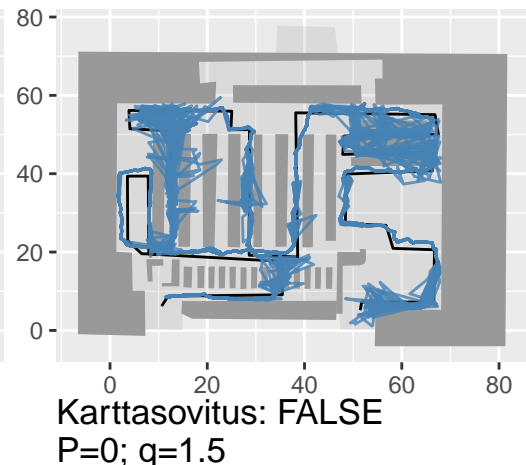
Karttasovitus: TRUE  
 $P=0$ ;  $q=2.5$



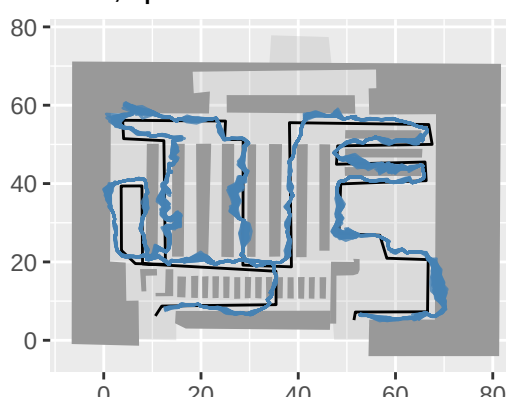
Karttasovitus: TRUE  
 $P=100$ ;  $q=2.5$



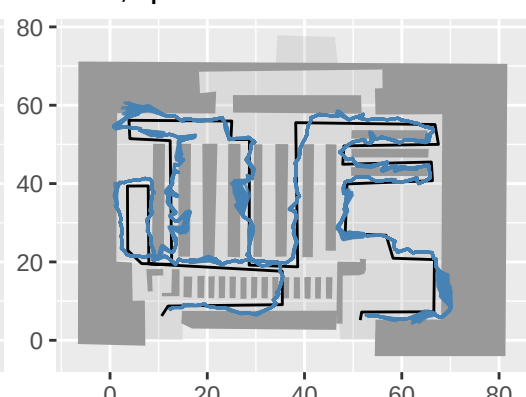
Karttasovitus: TRUE  
 $P=1000$ ;  $q=2.5$



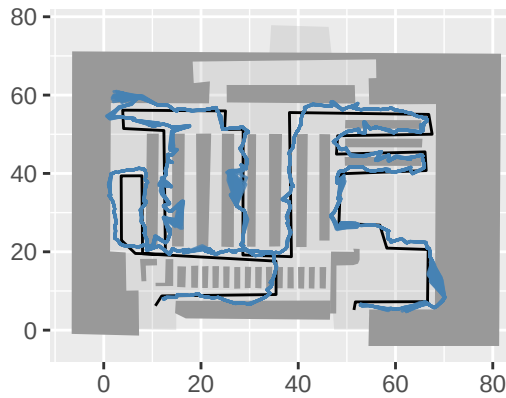
Karttasovitus: FALSE  
 $P=0$ ;  $q=0.75$



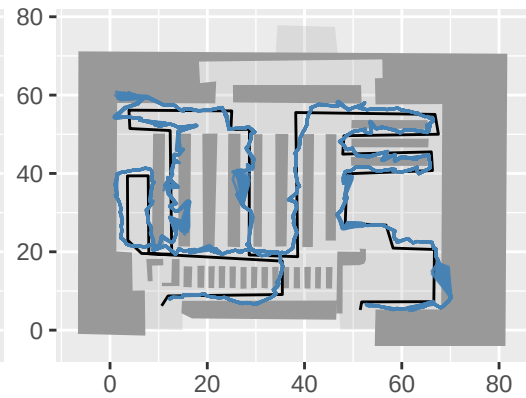
Karttasovitus: FALSE  
 $P=0$ ;  $q=1.5$



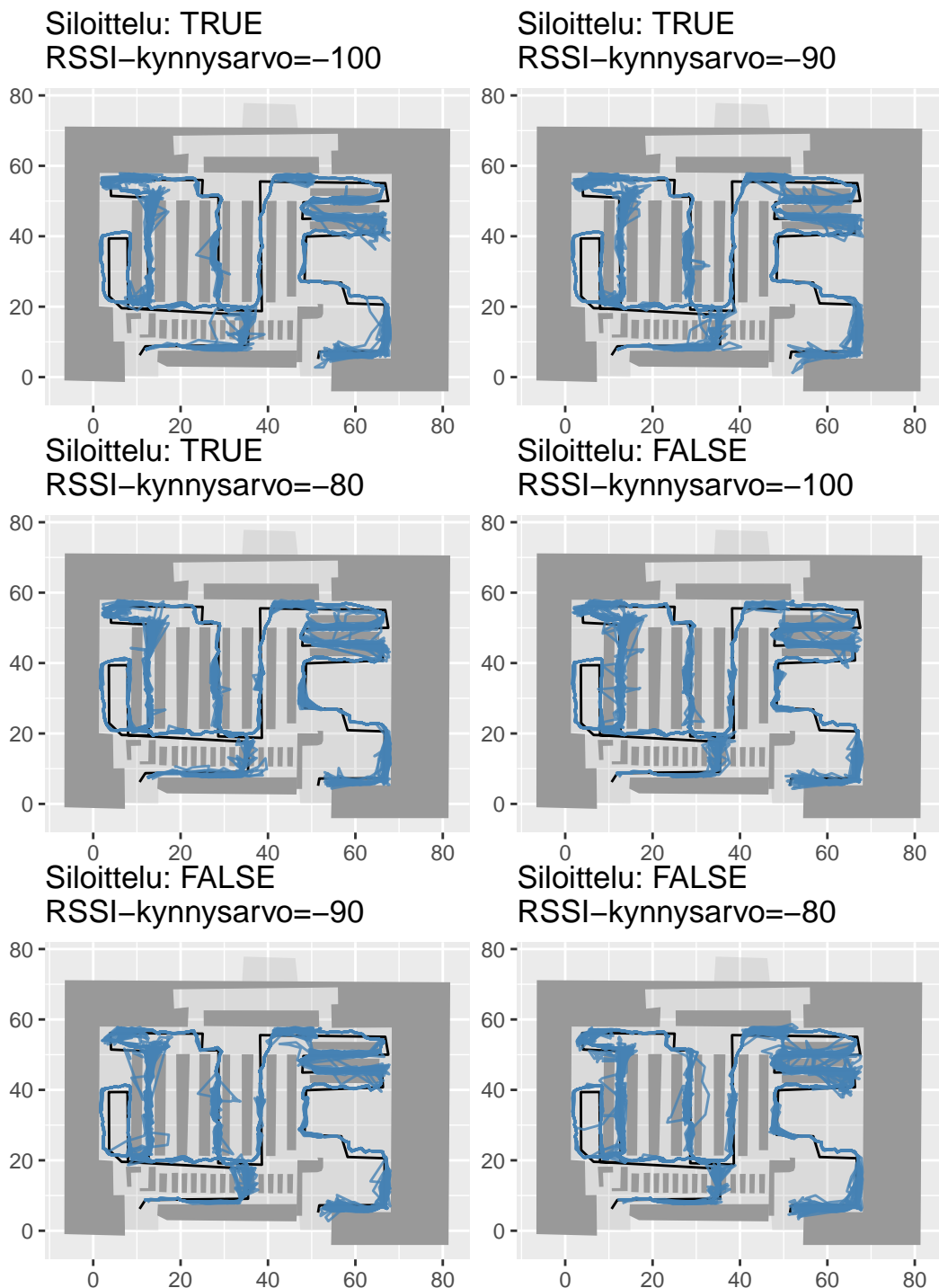
Karttasovitus: FALSE  
 $P=0$ ;  $q=2$



Karttasovitus: FALSE  
 $P=0$ ;  $q=2.5$



### Vaihe 3



# Lähteet

- [1] Johan Alenlöv and Jimmy Olsson. Particle-based adaptive-lag online marginal smoothing in general state-space models. *IEEE Transactions on Signal Processing*, 67(21), 2019.
- [2] Jayaprasad Bojja, Jussi Collin, Simo Särkkä, and Jarmo Takala. Pedestrian localization in moving platforms using dead reckoning, particle filtering and map matching. pages 1116–1120, 2015. doi: 10.1109/ICASSP.2015.7178143.
- [3] Olivier Cappé, Simon J. Godsill, and Eric Moulines. An overview of existing methods and recent advances in sequential monte carlo. *Proceedings of the IEEE*, 95(5):899–924, 2007.
- [4] Yi Cheng, Wenbo Ren, Chunbo Xiu, and Yiyang Li. Improved particle filter algorithm for multi-target detection and tracking. *Sensors*, 24(14), 2024.
- [5] Nicolas Chopin. Central limit theorem for sequential monte carlo methods and its application to bayesian inference. *The Annals of Statistics*, 32(6):2385–2411, 2004.
- [6] Dan Crisan. The stochastic filtering problem: A brief historical account. *Journal of Applied Probability*, 51A:13–22, 2014.
- [7] Dan Crisan and Arnaud Doucet. Convergence of sequential monte carlo methods. URL [https://www.stats.ox.ac.uk/~doucet/crisain\\_doucet\\_convergenceofSMC2000.pdf](https://www.stats.ox.ac.uk/~doucet/crisain_doucet_convergenceofSMC2000.pdf).
- [8] Dan Crisan and Arnaud Doucet. A survey of convergence results on particle filtering methods for practitioners. *IEEE Transactions on Signal Processing*, 50(3):736–746, 2002.
- [9] Pavel Davidsonl, Jussi Collin, and Jarmo Takala. Application of particle filters for indoor positioning using floor plans. pages 1–4, 2010. doi: 10.1109/UPINLB.2010.5653830.
- [10] Arnaud Doucet, Simon Godsill, and Christophe Andrieu. On sequential monte carlo sampling methods for bayesian filtering. *Statistics and Computing*, 10(3):197–208, 2000.
- [11] N.J. Gordon, D.H. Salmond, and A.F.M Smith. Novel approach to nonlinear/non-gaussian bayesian state estimation. *IEE Proceedings F (Radar Signal Process)*, 140(2):107–113, 1993.

- [12] Mohinder S. Grewal and Angus P. Andrews. Applications of kalman filtering in aerospace 1960 to the present. *IEEE Control Systems Magazine*, 30(3):69–78, 2010.
- [13] Marco Gunia, Adrian Zinke, and Niko Joram. Analysis and design of a music-based angle of arrival positioning system. *ACM Transactions on Sensor Networks*, 19(3):66, 1–41.
- [14] Fredrik Gustafsson. Particle filter theory and practice with positioning applications. *IEEE Aerospace and Electronic Systems Magazine*, 25(7):53–82, 2010.
- [15] Monson H. Hayes. *Statistical Digital Signal Processing and Modeling*. John Wiley & Sons, Inc., 1996.
- [16] Ngoc-Huynh Ho, Phuc Huu Truong, and Gu-Min Jeong. Step-detection and adaptive step-length estimation for pedestrian dead-reckoning at various walking speeds using a smartphone. *Sensors*, 16(9), 2016.
- [17] Genshiro Kitagawa. Monte carlo filter and smoother for non-gaussian nonlinear state space models. *Journal of Computational and Graphical Statistics*, 5(1):1–25, 1996.
- [18] Mike Klaas, Nando de Freitas, and Arnaud Doucet. Toward practical n2 monte carlo: The marginal particle filter. *Proceedings of the 21st Conference on Uncertainty in Artificial Intelligence*, page 308–315, 2005. URL <https://arxiv.org/pdf/1207.1396.pdf>.
- [19] Anthony Lee and Nick Whiteley. Variance estimation in the particle filter. *Biometrika*, 105(3):609–625, 2018.
- [20] J. Liu and R. Chen. Sequential monte carlo methods for dynamic systems. *Journal of the American Statistical Association*, 93(443):1032–1044, 1998.
- [21] Alessandro Mastrototaro and Jimmy Olsson. Adaptive online variance estimation in particle filters: the alvar estimator. *Statistics and Computing*, 33(77), 2022.
- [22] Pierre Del Moral. Nonlinear filtering: Interacting particle resolution. *Markov Processes and Related Fields*, 2(4):555–580.
- [23] D. Munoz, R. Enriquez-Caldera, and C. Vargas. *Position Location Techniques and Applications*. Elsevier, 2009.
- [24] Samuel Nyobe, Fabien F. Campillo, and Serge Moto. The one step fixed-lag particle smoother as a strategy to improve the prediction step of particle filtering. *hal-03464987*, 2021. URL <https://inria.hal.science/hal-03464987v2/file/papier.pdf>.
- [25] George Oguntala, Raed Abd-Alhameed, Stephen Jones, James Noras, Mohammad Patwary, and Jonathan Rodriguez. Indoor location identification technologies for real-time iot-based applications: An inclusive survey. *Computer Science Review*, 30:55–79, 2018. ISSN 1574-0137. doi: <https://doi.org/10.1016/j.cosrev.2018.09.001>. URL <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1574013718301163>.

- [26] Jimmy Olsson and Randal Douc. Numerically stable online estimation of variance in particle filters. *Bernoulli*, 25(2):1504–1535, 2019.
- [27] V. Pierlot, M. Urbin-Choffray, and M. Van Droogenbroeck. A new three object triangulation algorithm based on the power center of three circles. *Research and Education in Robotics - EUROBOT 2011*, page 248–262.
- [28] Arno Solin, Simo Särkkä, Juho Kannala, and Esa Rahtu. Terrain navigation in the magnetic landscape: Particle filtering for indoor positioning. *2016 European Navigation Conference (ENC)*, pages 1–9, 2016. URL <https://api.semanticscholar.org/CorpusID:23211261>.
- [29] Simo Särkkä. *Bayesian Filtering and Smoothing*. Cambridge University Press, 2013. URL [https://users.aalto.fi/~ssarkka/pub/cup\\_book\\_online\\_20131111.pdf](https://users.aalto.fi/~ssarkka/pub/cup_book_online_20131111.pdf).