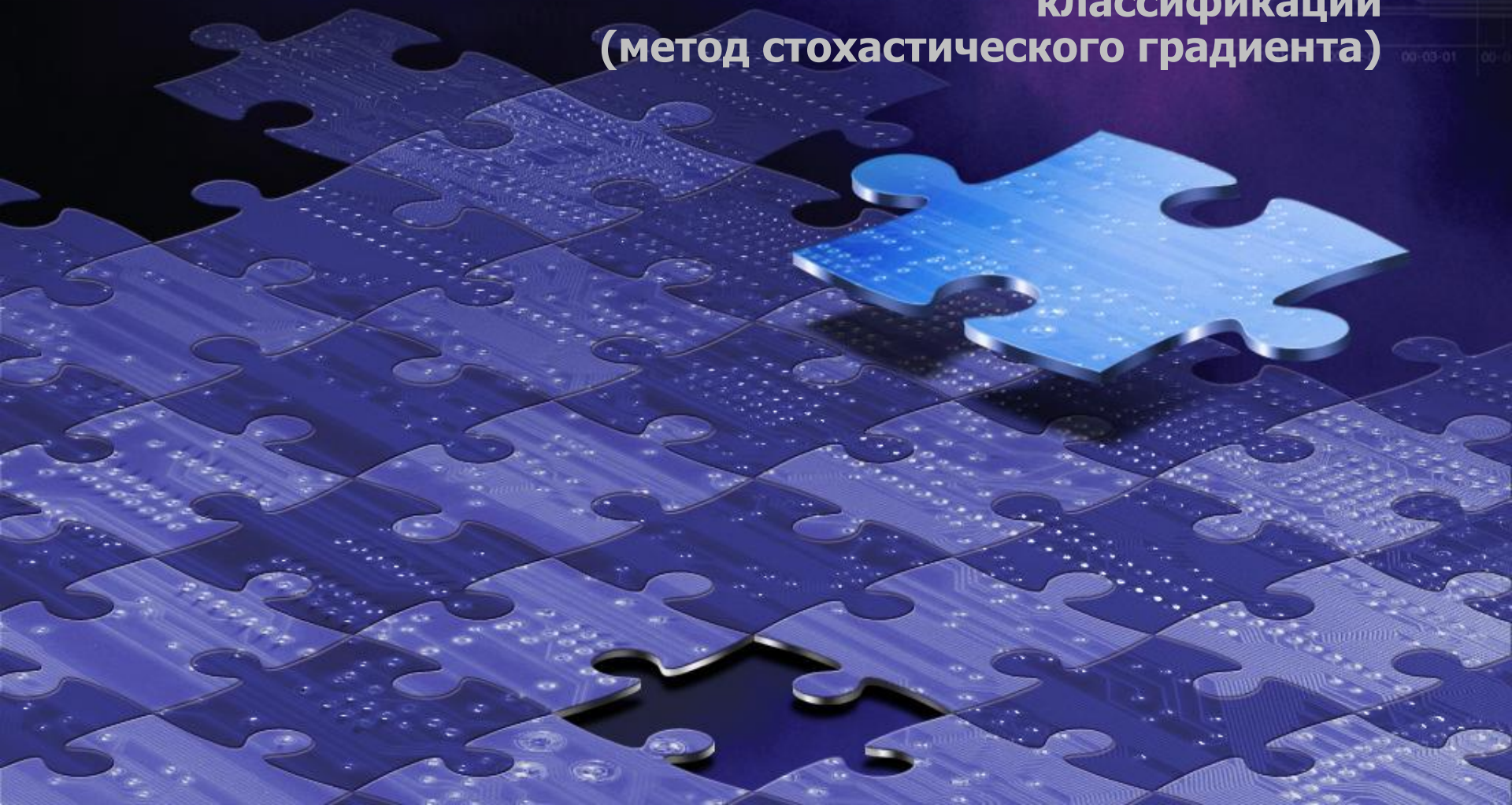


Методы машинного обучения

6. Линейные методы классификации (метод стохастического градиента)



Методы классификации

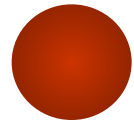


- **Метрические методы классификации**
- **Логические методы классификации**
- **Линейные методы: метод стохастического градиента**
- Линейные методы: метод опорных векторов
- Методы восстановления регрессии
- Нелинейная и непараметрическая регрессия
- Байесовские методы классификации
- Поиск ассоциативных правил
- Нейронные сети и бустинг
- Прогнозирование временных рядов

Видеолекции: <http://shad.yandex.ru/lectures>

Презентации и текст: <http://www.machinelearning.ru/wiki>

[Машинное обучение \(курс лекций, К.В.Воронцов\)](#)



Градиентные методы обучения

- Минимизация эмпирического риска
- Линейный классификатор
- Метод стохастического градиента SG

Метрические методы. Понятие отступа



Рассмотрим классификатор $a: X \rightarrow Y$ вида

аналогия легче
рассуждений

задача:
отобрать оптимальное
число объектов
обучающей выборки, а
остальные – выкинуть

$$a(u) = \arg \max_{y \in Y} \Gamma_y(u), \quad u \in X.$$

$\Gamma_y(u)$ показывает, насколько важен объект обучающей
выборки, насколько u близок к классу y

Определение

Отступом (margin) объекта $x_i \in X^\ell$ относительно
классификатора $a(u)$ называется величина

отступ – суть
отдаленность от
другого класса

$$M(x_i) = \Gamma_{y_i}(x_i) - \max_{y \in Y \setminus y_i} \Gamma_y(x_i).$$

смотрим, насколько
оценка
правильного класса
превышает оценку
за другие классы;
если $M > 0$,
 x_i является
эталоном

- Отступ показывает степень типичности объекта:
чем больше $M(x_i)$, тем «глубже» x_i в своём классе;
- $M(x_i) < 0 \Leftrightarrow a(x_i) \neq y_i$;

на объекте
произошла ошибка

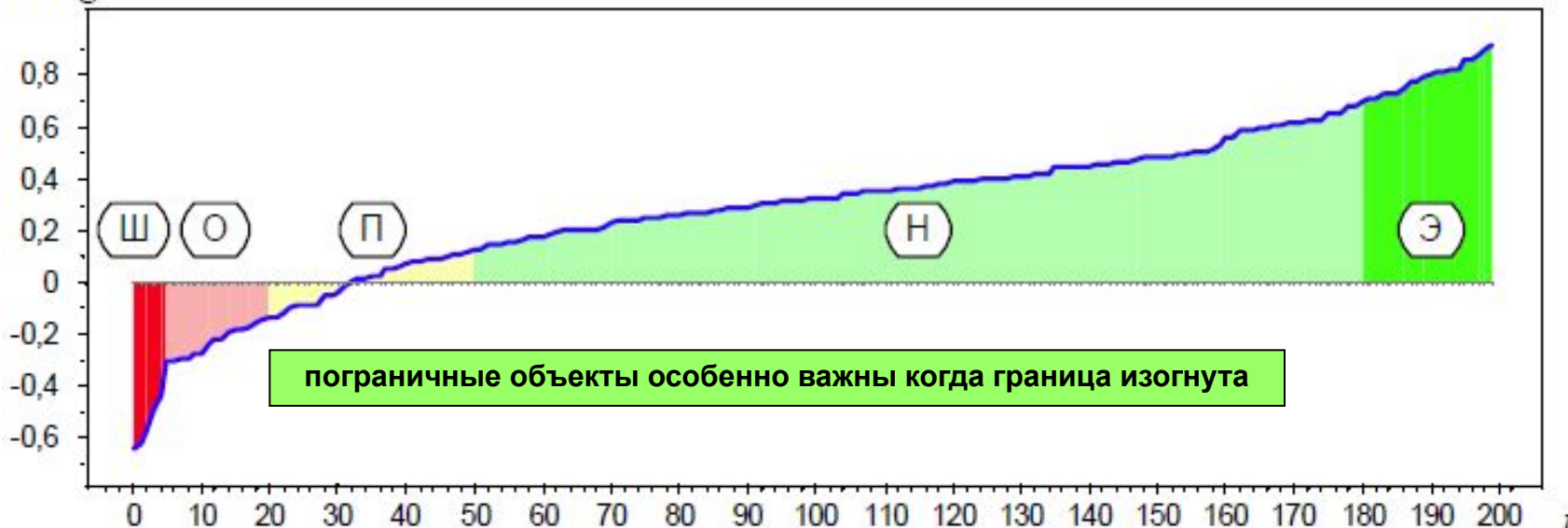
Метрические методы. Типы объектов в зависимости от отступа



- Э — *эталонные* (можно оставить только их);
- Н — *неинформативные* (можно удалить из выборки);
- П — *пограничные* (их классификация неустойчива);
- О — *ошибочные* (причина ошибки — плохая модель);
- Ш — *шумовые* (причина ошибки — плохие данные).

полезно
строить такие
картинки —
показывают,
сколько каких
объектов
находится в
выборке

Margin



Логические методы. В каком виде ищут закономерности?



3. *Полуплоскость* — линейная пороговая функция:

снова используется
небольшое число
признаков j (некое
подпространство)

$$R(x) = \left[\sum_{j \in J} w_j f_j(x) \geq w_0 \right].$$

получаем линейную
комбинацию признаков
(будут рассмотрены далее),
а не \wedge , но здесь
складываются «км с кг»

4. *Шар* — пороговая функция близости:

если вокруг точки x_0 описали шар
радиусом w_0 , в котором много
объектов одного класса (а других —
мало), то это закономерность

$$R(x) = \left[r(x, x_0) \leq w_0 \right],$$

метрика r , аналог того, что
было в метрических методах
(эталонность сравнения)

АВО — алгоритмы вычисления оценок [Ю. И. Журавлёв, 1971]:

способ
вычисления оценки

$$r(x, x_0) = \max_{j \in J} w_j |f_j(x) - f_j(x_0)|.$$

SCM — машины покрывающих множеств [M. Marchand, 2001]:

способ
вычисления оценки

$$r(x, x_0) = \sum_{j \in J} w_j |f_j(x) - f_j(x_0)|^\gamma.$$

используется прецедентная
логика в проверке и
интерпретации результата

Параметры J, w_j, w_0, x_0 настраиваются по обучающей выборке
путём оптимизации критерия информативности.

Задача построения разделяющей поверхности



- Задача классификации с двумя классами, $Y = \{-1, +1\}$: по обучающей выборке $X^\ell = (x_i, y_i)_{i=1}^\ell$ построить алгоритм классификации $a(x, w) = \text{sign } f(x, w)$, где $f(x, w)$ — разделяющая (дискриминантная) функция, w — вектор параметров.

хотим, чтобы классификатор
был основан на принципе
разделения

- $f(x, w) = 0$ — разделяющая поверхность;

$M_i(w) = y_i f(x_i, w)$ — отступ (margin) объекта x_i ;

от поверхности

$M_i(w) < 0 \iff$ алгоритм $a(x, w)$ ошибается на x_i .

x — признаковое
описание объекта,
 w — вектор параметров

если функция f возвратила на объекте x_i :
значение > 0 , то относим x_i в класс $+1$,
значение < 0 , то относим x_i в класс -1 ,
значение $= 0$, то... относим x_i , например, в класс $+1$

преимущество таких классификаторов: вводится понятие «надёжность классификации», которое связано с тем, насколько далеко объект находится от границы между классами (если объект лежит близко к границе, то небольшое изменение в условиях задачи способно менять его классовую принадлежность)

если y и f одного знака, то ошибки нет, и чем больше абсолютное значение величины $M_i(w)$, тем надёжнее классификация; если y и f разных знаков, то ошибка, и если большое абсолютное значение $M_i(w)$, то это однозначно выброс

Задача построения разделяющей поверхности



понятие отступа позволяет записать функционал числа ошибок на обучающей выборке (эмпирический риск)

- $f(x, w) = 0$ — разделяющая поверхность;
 $M_i(w) = y_i f(x_i, w)$ — отступ (margin) объекта x_i ;
 $M_i(w) < 0 \iff$ алгоритм $a(x, w)$ ошибается на x_i .
- Минимизация эмпирического риска:

замена пороговой функции потерь на непрерывную

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{\ell} [M_i(w) < 0] \leq \tilde{Q}(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \mathcal{L}(M_i(w)) \rightarrow \min_w$$

огрубление характеристики – ошибка или не ошибка – теряется информация о надёжности i -ого объекта

сделаем так, чтобы функционал непрерывным образом зависел бы от отступов

функция потерь $\mathcal{L}(M)$ невозрастающая, неотрицательная.

преимущества функции потерь $L(M)$: 1. более тонкая характеристика надёжности классификации, 2. получаем инструмент, который позволит применять градиентные методы оптимизации

подбираем $L(M)$ так, чтобы она сверху аппроксимировала пороговую функцию потерь, а т.к. $L(M)$ мы минимизируем, то минимизируется и исходный функционал; если решать первую задачу, то это тяжёлая задача комбинаторной оптимизации, которая имеет бесконечно много решений

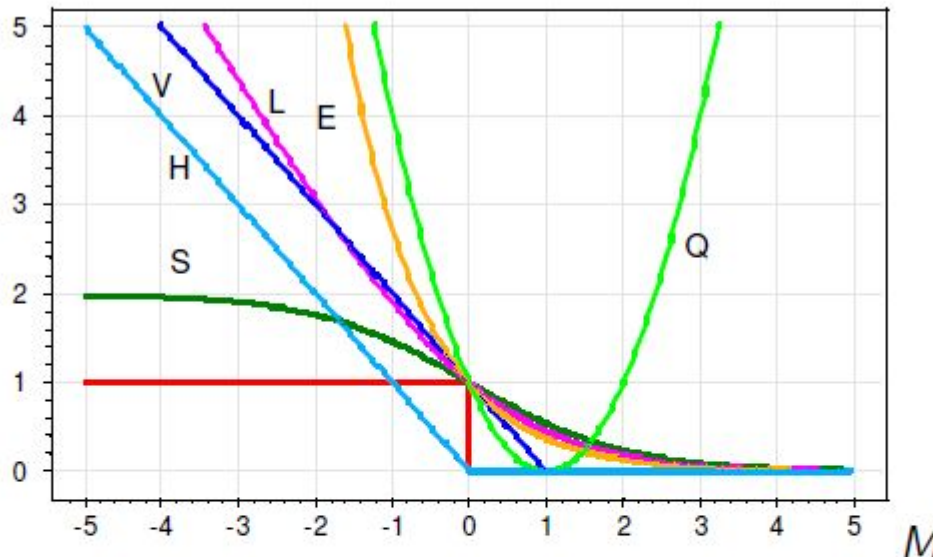
Непрерывные аппроксимации пороговой функции потерь



Часто используемые непрерывные функции потерь $\mathcal{L}(M)$:

градиентные методы – численные методы решения с помощью градиента задач, сводящихся к нахождению экстремумов функции

градиент показывает направление самого быстрого возрастания функции



современный принцип:
можно как угодно менять функции потерь и получать тот или иной по качеству метод, потому что решение сильно зависит от $L(M)$ – зависит от того, как мы штрафует за ошибки

$$V(M) = (1 - M)_+$$

$$H(M) = (-M)_+$$

$$L(M) = \log_2(1 + e^{-M})$$

$$Q(M) = (1 - M)^2$$

$$S(M) = 2(1 + e^M)^{-1}$$

$$E(M) = e^{-M}$$

$$[M < 0]$$

— кусочно-линейная (SVM);

— кусочно-линейная (Hebb's rule);

— логарифмическая (LR);

— квадратичная (FLD);

— сигмоидная (ANN);

— экспоненциальная (AdaBoost);

— пороговая функция потерь.

Линейный классификатор



$f_j: X \rightarrow \mathbb{R}, j = 1, \dots, n$ — числовые признаки;
Линейный алгоритм классификации:

возьмем вместо непонятной дискриминантной функции f линейную функцию

будем считать, что объекты заданы векторами из R^n , т.е. имеется n числовых признаков $f_1 \dots f_n$ и мы составляем их линейную комбинацию с весами w

$$a(x, w) = \text{sign} \left(\sum_{j=1}^n w_j f_j(x) - w_0 \right),$$

где $w_0, w_1, \dots, w_n \in \mathbb{R}$ — коэффициенты (веса признаков);
Введём константный признак $f_0 \equiv -1$.
Векторная запись:

технический прием для сокращения записи

$$a(x, w) = \text{sign}(\langle w, x \rangle).$$

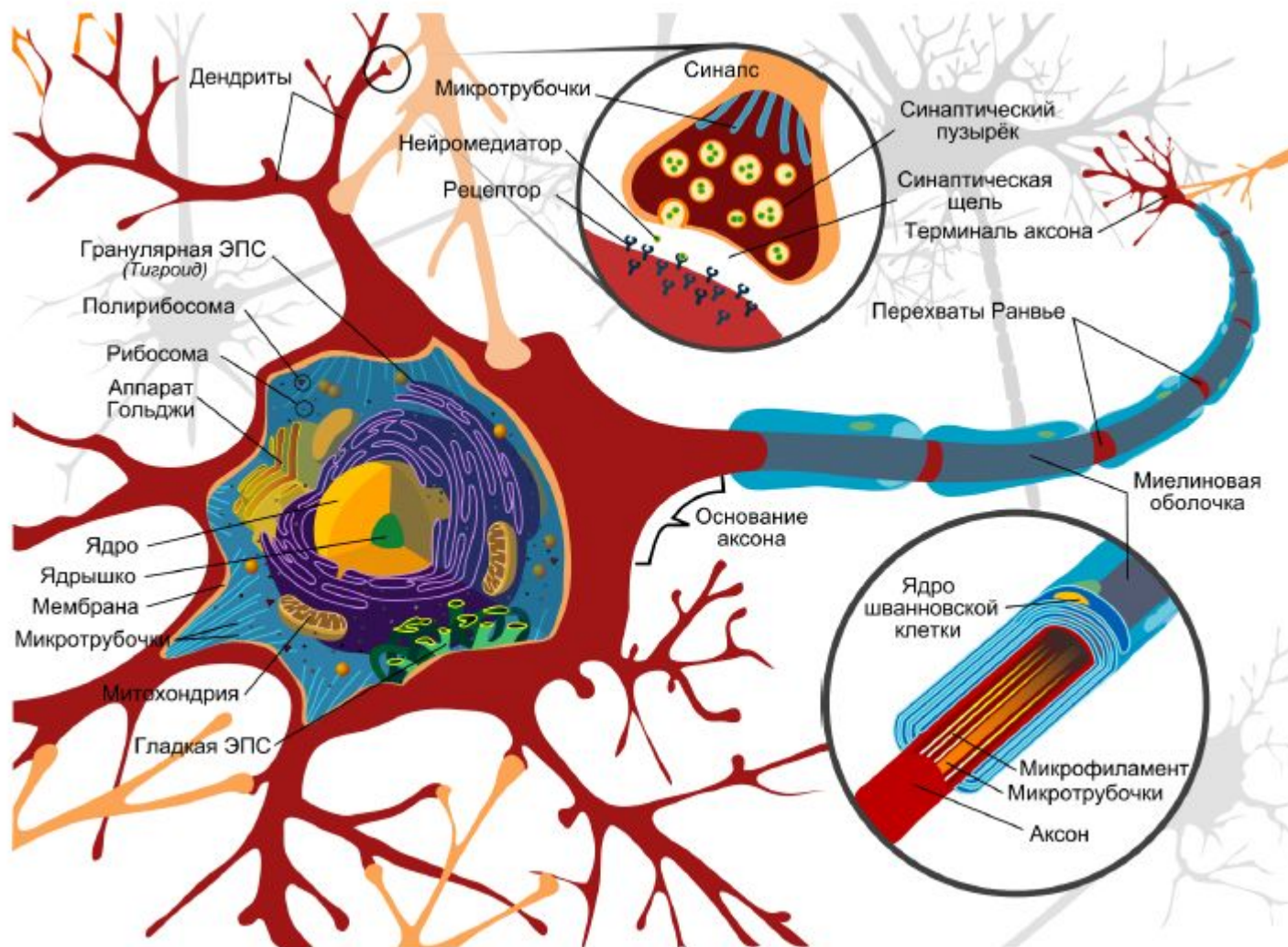
нас интересует знак скалярного произведения w на x

Отступы объектов x_i :

$$M_i(w) = \langle w, x_i \rangle y_i.$$

x и w теперь находятся в пространстве R^{n+1}

Похож ли нейрон на линейный классификатор?



Похож ли нейрон на линейный классификатор?



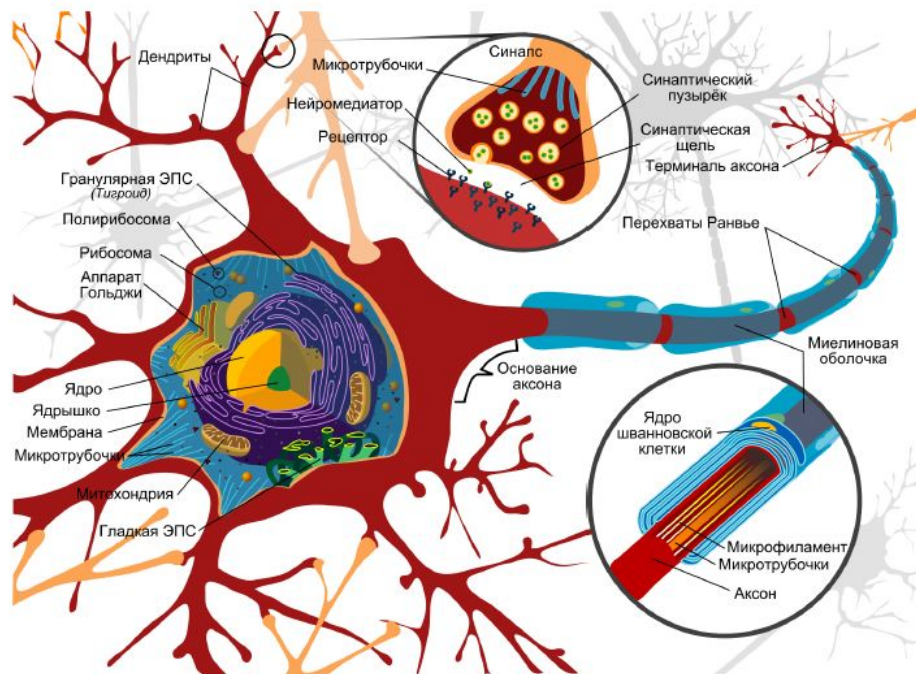
Нейрон – это структурно-функциональная единица нервной системы, представляет собой электрически возбудимую клетку, которая обрабатывает и передает информацию посредством электрических и химических сигналов.

Аксон – обычно длинный отросток нейрона, приспособленный для проведения возбуждения и информации от тела нейрона или от нейрона к исполнительному органу.

Дендриты – как правило, короткие и сильно разветвлённые отростки нейрона, служащие главным местом образования влияющих на нейрон возбуждающих и тормозных синапсов (разные нейроны имеют различное соотношение длины аксона и дендритов), и которые передают возбуждение к телу нейрона.

Нейрон может иметь несколько дендритов и обычно только один аксон. Один нейрон может иметь связи со многими (до 20 тысяч) другими нейронами.

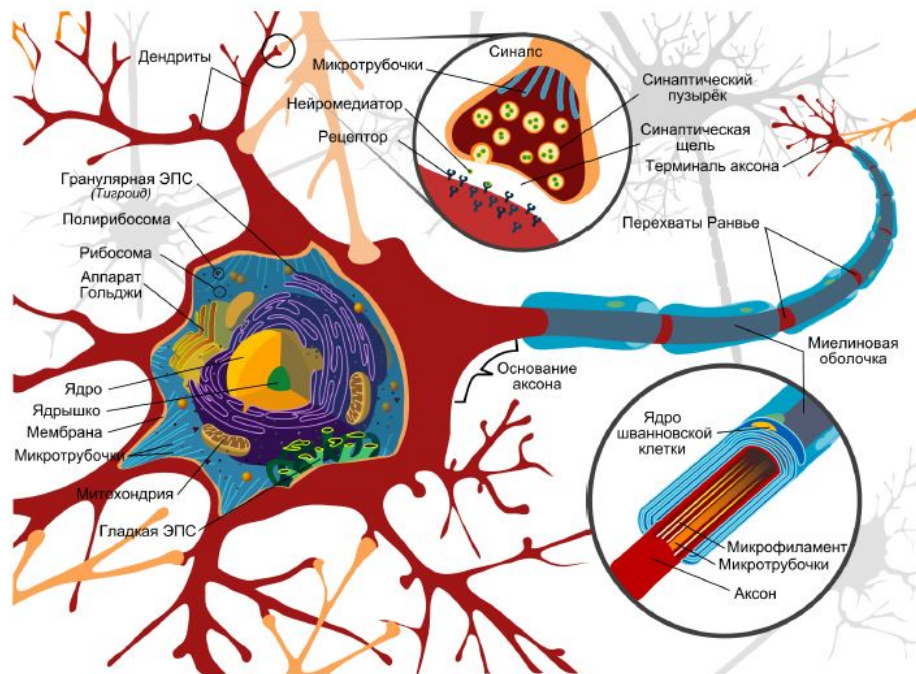
Похож ли нейрон на линейный классификатор?



в синапсах начинает концентрироваться отрицательный заряд, который затем переходит внутрь (ядра) клетки, и там, как только происходит концентрация слишком большого отрицательного заряда, который пришёл отовсюду (от всех синапсов), клетка генерирует электрический импульс, который по аксону бежит до конца и так порождается «волна возбуждения»; если к той клетке, куда пришёл импульс, также придут импульсы от других клеток, она тоже возбудится и волна продолжится

Синапс – место контакта между двумя нейронами или между нейроном и получающей сигнал эффекторной клеткой. Служит для передачи нервного импульса между двумя клетками, причём в ходе синаптической передачи амплитуда и частота сигнала могут регулироваться.

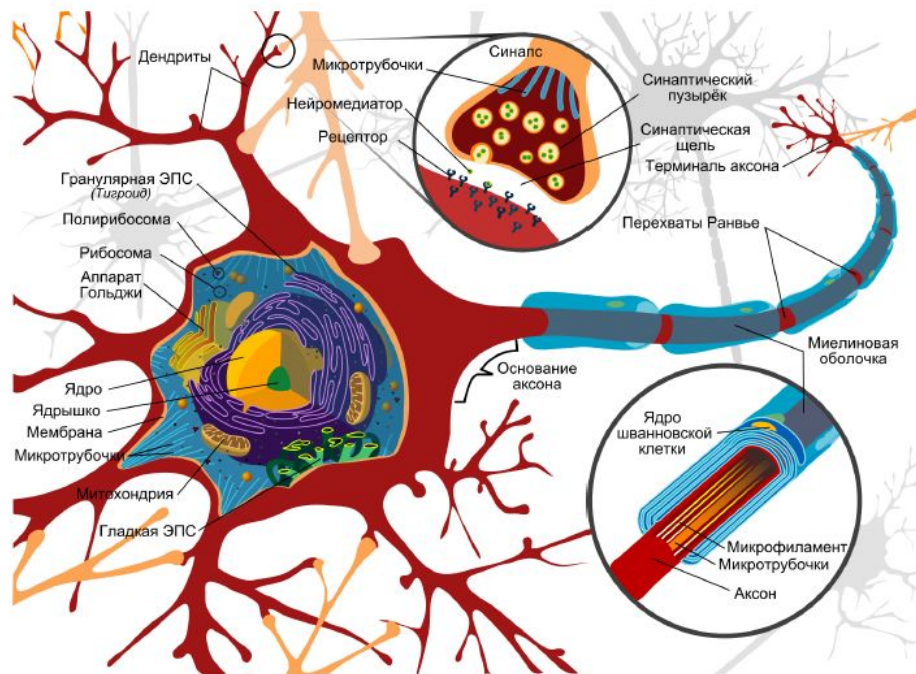
Похож ли нейрон на линейный классификатор?



клетка работает практически как дискретное устройство: после того, как она возбудилась, ей нужно некоторое время отдохнуть и она не способна генерировать импульсы; т.е. клетка – это автомат, который на входе получил заряды, суммировал их (с коэффициентами, потому что каждый синапс индивидуален и имеет свою силу связи – какую долю заряда он пропускает внутрь клетки; бывают и тормозящие синапсы, т.е. коэффициенты бывают и отрицательными)

Синапс – место контакта между двумя нейронами или между нейроном и получающей сигнал эффекторной клеткой. Служит для передачи нервного импульса между двумя клетками, причём в ходе синаптической передачи амплитуда и частота сигнала могут регулироваться.

Похож ли нейрон на линейный классификатор?



т.е. аналогия с линейным классификатором полная: *величина заряда, который приходит в клетку через синапсы – это признаки f , синаптические связи – это веса w , а коэффициент w_0 – это тот порог, который необходим для того, чтобы началась генерация импульса*

линейный классификатор – это, пусть грубая, но модель нервной клетки, поэтому создавая композиции таких классификаторов, есть надежда конструировать обучающиеся системы, которые обучаются также как человек (хотя видов нервных клеток позже было открыто много)

Синапс – место контакта между двумя нейронами или между нейроном и получающей сигнал эффекторной клеткой. Служит для передачи нервного импульса между двумя клетками, причём в ходе синаптической передачи амплитуда и частота сигнала могут регулироваться.

Математическая модель нейрона



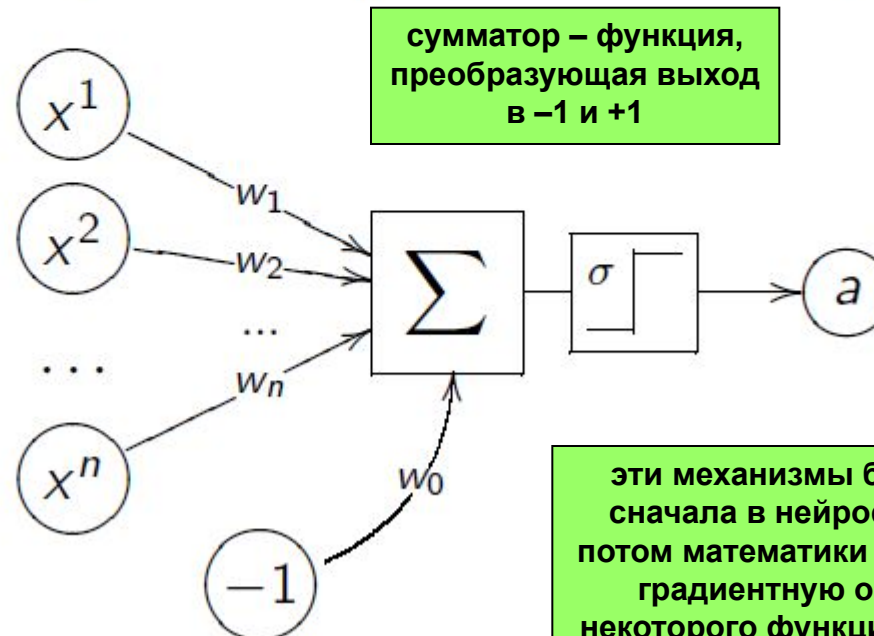
Линейная модель нейрона МакКаллока-Питтса [1943]:

$$a(x, w) = \sigma(\langle w, x \rangle) = \sigma\left(\sum_{j=1}^n w_j f_j(x) - w_0\right),$$

где $\sigma(s)$ — функция активации (в частности, sign).

в 1940-1950 годы проводилось большое число нейрофизиологических экспериментов в попытке понять, как происходит обучение в нервной клетке

ОСНОВНОЙ ВЫВОД:
запоминают синаптические связи, т.е. если две клетки последовательно возбуждись, то первая правильно предугадала тот, ответ, который генерирует следующая, за это синаптическая связь награждается усилением — теперь w становится больше



эти механизмы были открыты сначала в нейрофизиологии, а потом математики усмотрели в них градиентную оптимизацию некоторого функционала качества

пускай линейный классификатор задан, нервная ли это клетка или что-то ещё – не важно

Градиентный метод численной минимизации



Минимизация аппроксимированного эмпирического риска:

задан некий функционал потерь, который нужно минимизировать

$$Q(w; X^\ell) = \sum_{i=1}^{\ell} \mathcal{L}(\langle w, x_i \rangle y_i) \rightarrow \min_w .$$

в численных методах оптимизации самый простой метод – метод градиентного спуска

Численная минимизация методом *градиентного спуска*:

$w^{(0)}$:= начальное приближение;

каждый следующий шаг – идти в направлении антиградиента

$$w^{(t+1)} := w^{(t)} - \eta \cdot \nabla Q(w^{(t)}), \quad \nabla Q(w) = \left(\frac{\partial Q(w)}{\partial w_j} \right)_{j=0}^n,$$

вектор w должен сместиться на величину η (эта)

где η — *градиентный шаг*, называемый также *темпом обучения*.

$$w^{(t+1)} := w^{(t)} - \eta \sum_{i=1}^{\ell} \mathcal{L}'(\langle w^{(t)}, x_i \rangle y_i) x_i y_i.$$

подставили, преобразовали и получили такую формулу

градиент показывает направление самого быстрого возрастания функции

Градиентный метод численной минимизации



$$w^{(t+1)} := w^{(t)} - \eta \sum_{i=1}^{\ell} \mathcal{L}'(\langle w^{(t)}, x_i \rangle y_i) x_i y_i.$$

если условия задачи таковы, что данных очень много (выборка избыточна), то формула говорит о том, что: *нужно суммировать все объекты, а потом вектор параметров w сдвинется на малый шаг, но это весьма долго и не очень эффективно*

Идея ускорения сходимости:

брать (x_i, y_i) по одному и сразу обновлять вектор весов.

ВЫХОД: идти не по всей обучающей выборке, а по подвыборке; а если обобщить это, то можно:

1. брать только один случайный объект – одно слагаемое этой суммы (см. формулу) и на его основании подправить вектор весов w ;
2. брать другой случайный объект и на его основании подправить вектор весов w и т.д.

ЗМ. вектор весов будет метаться, но «в правильном направлении»

закон больших чисел говорит о том, что суммы можно приближенно вычислять так: взять около 30 случайных слагаемых и мы значительно приблизимся к сумме

преимущество метода на больших данных:
можно обучиться, не просмотрев все данные

Алгоритм SG (Stochastic Gradient)



Стохастический –
умеющий угадывать

Вход:

или «градиентный шаг»

выборка X^ℓ ; темп обучения η ; параметр λ ;

Выход:

веса w_0, w_1, \dots, w_n ;

λ можно
назначить $1/k$,
где k – это
количество
усредняемых
потерь ε_i

1: инициализировать веса $w_j, j = 0, \dots, n$;

будет отдельный слайд
на тему эвристик

2: инициализировать текущую оценку функционала:

$$Q := \sum_{i=1}^{\ell} \mathcal{L}(\langle w, x_i \rangle y_i);$$

текущая оценка нужна для учёта средних
потерь классификатора на выборке

3: **повторять**

4: выбрать объект x_i из X^ℓ (например, случайно);

не всегда

5: вычислить потерю: $\varepsilon_i := \mathcal{L}(\langle w, x_i \rangle y_i)$;

пропустили выбранный
объект через классификатор

6: градиентный шаг: $w := w - \eta \mathcal{L}'(\langle w, x_i \rangle y_i) x_i y_i$;

7: оценить значение функционала: $Q := (1 - \lambda)Q + \lambda \varepsilon_i$;

8: **пока** значение Q и/или веса w не стабилизируются;

стабилизация определяется вручную, когда значение Q выходит на ровный участок, когда видно, что в течение ряда последних итераций значение Q остается в некоем диапазоне

6:
примеряем
формулу
для
выбранного
объекта

7: способ
грубо
оценить Q ,
не пересчи-
тывая его
на всей
выборке

Алгоритм SG: шаг 1. инициализация весов



Возможны варианты:

- 1 $w_j := 0$ для всех $j = 0, \dots, n$; часто предлагается в литературе
- 2 небольшие случайные значения:
 $w_j := \text{random} \left(-\frac{1}{2n}, \frac{1}{2n} \right)$; чтобы избежать «паралича нейронной сети»
- 3 $w_j := \frac{\langle y, f_j \rangle}{\langle f_j, f_j \rangle}$, $f_j = (f_j(x_i))_{i=1}^{\ell}$ — вектор значений признака.

Упражнение: доказать, что оценка w оптимальна, если

- 1) функция потерь квадратична и
- 2) признаки некоррелированы, $\langle f_j, f_k \rangle = 0$, $j \neq k$.

- 4 обучение по небольшой случайной подвыборке объектов;
- 5 многократные запуски из разных случайных начальных приближений и выбор лучшего решения.

Алгоритм SG:

шаг 4. порядок предъявления объектов



Возможны варианты:

дальние объекты мало повлияют на модификацию вектора w , а близкие – наоборот

- 1 перетасовка объектов (shuffling):
попеременно брать объекты из разных классов;
- 2 чаще брать те объекты, на которых была допущена бо́льшая ошибка это объекты из окрестности разделяющей гиперплоскости
(чем меньше M_i , тем больше вероятность взять объект)
(чем меньше $|M_i|$, тем больше вероятность взять объект);
- 3 вообще не брать «хорошие» объекты, у которых $M_i > \mu_+$
(при этом немного ускоряется сходимость);
- 4 вообще не брать объекты-«выбросы», у которых $M_i < \mu_-$
(при этом может улучшиться качество классификации);

отступ – это расстояние до гиперплоскости

Параметры μ_+ , μ_- придётся подбирать.

ЗМ. нарисовать рисунок подхода к увеличению скорости сходимости

Алгоритм SG: шаг 6. выбор величины градиентного шага



откуда брать темп обучения?

Возможны варианты:

- 1 сходимость гарантируется (для выпуклых функций) при

если устремить к 0,
но не слишком быстро и
не слишком медленно

$$\eta_t \rightarrow 0, \quad \sum_{t=1}^{\infty} \eta_t = \infty, \quad \sum_{t=1}^{\infty} \eta_t^2 < \infty,$$

подбирать
шаг в
конкретной
задаче –
это искусство

В частности можно положить $\eta_t = 1/t$;

- 2 метод скорейшего градиентного спуска:

задача одномерной
оптимизации

$$Q(w - \eta \nabla Q(w)) \rightarrow \min_{\eta},$$

позволяет найти адаптивный шаг η^* ;

Упражнение: доказать, что при квадратичной функции потерь $\eta^* = \|x_i\|^{-2}$.

- 3 пробные случайные шаги
— для «выбивания» из локальных минимумов;

SG: Достоинства и недостатки



Достоинства:

- 1 легко реализуется;
- 2 легко обобщается на любые f, \mathcal{L} ;
- 3 возможно динамическое (потокковое) обучение;
- 4 на сверхбольших выборках не обязательно брать все x_i ;

штраф за ошибки для того, чтобы разделяющая поверхность прошла как можно дальше от объектов

Недостатки:

- 1 возможна расходимость или медленная сходимость;
- 2 застревание в локальных минимумах;
- 3 подбор комплекса эвристик является искусством;
- 4 проблема переобучения;

приходит с опытом

SG: Проблема переобучения



Возможные причины переобучения:

- 1 слишком мало объектов; слишком много признаков; $n > l$
- 2 линейная зависимость (мультиколлинеарность) признаков:
пусть построен классификатор: $a(x, w) = \text{sign}\langle w, x \rangle$;
мультиколлинеарность: $\exists u \in \mathbb{R}^{n+1}: \langle u, x \rangle \equiv 0$;
тогда $\forall \gamma \in \mathbb{R} \quad a(x, w) = \text{sign}\langle w + \gamma u, x \rangle$

если в признаке
(явно или неявно)
заложена линейная
комбинация других
признаков
(доход, доход жены,
доход семьи)

Симптоматика:

- 1 слишком большие веса $\|w\|$;
- 2 неустойчивость $a(x, w)$;
- 3 $Q(X^\ell) \ll Q(X^k)$;

малые изменения x
(при таких w)
или изменение
обучающей выборки
могут приводить к
радикальному
изменению решения

мультиколлинеарность –
наличие сильной корреляции
между признаками

Терапия:

- 1 сокращение весов (weight decay);
- 2 ранний останов (early stopping);

Анонс. Метод опорных векторов SVM (Support Vector Machine)



Задача классификации: $X = \mathbb{R}^n$, $Y = \{-1, +1\}$,
по обучающей выборке $X^\ell = (x_i, y_i)_{i=1}^\ell$
найти параметры $w \in \mathbb{R}^n$, $w_0 \in \mathbb{R}$ алгоритма классификации

строим линейный классификатор в виде конструкции как на прошлой лекции

$$a(x, w) = \text{sign}(\langle x, w \rangle - w_0).$$

скалярное произведение вектора признаков объекта x и вектора весов w

Метод минимизации аппроксимированного регуляризованного эмпирического риска:

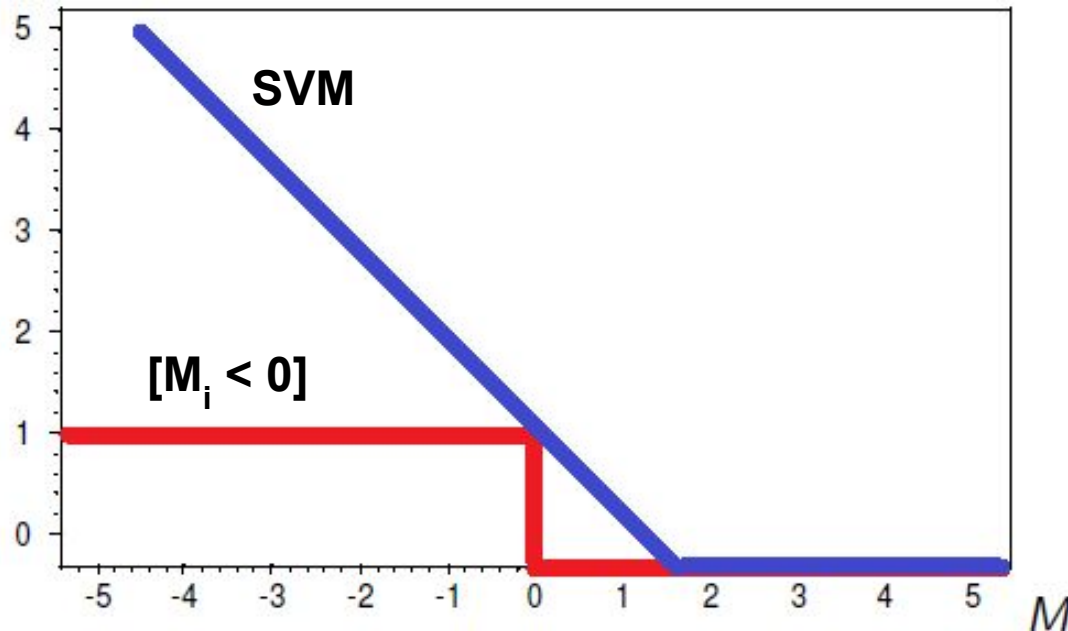
вектор w – это направляющий вектор разделяющей гиперплоскости, а w_0 – это скаляр, сдвиг гиперплоскости

используем аппроксимацию пороговой функции потерь

$$\sum_{i=1}^{\ell} (1 - M_i(w, w_0))_+ + \frac{1}{2C} \|w\|^2 \rightarrow \min_{w, w_0}.$$

где $M_i(w, w_0) = y_i(\langle x_i, w \rangle - w_0)$ – отступ (margin) объекта x_i .

Анонс. Метод опорных векторов SVM (Support Vector Machine)



если заменить красную ступеньку чем-то непрерывным, то получаем аппроксимацию пороговой функции потерь

1. метод SVM использует кусочно-линейную аппроксимацию, изображенную на рисунке синим цветом

2. в линейных методах хорошо работает регуляризация, которая спасает от мультиколлениарности; здесь используется классическая регуляризация – сумма квадратов коэффициентов

$$\frac{1}{2C} \|w\|^2$$

регуляризация – метод добавления некоторой дополнительной информации к условию с целью решить некорректно поставленную задачу или предотвратить переобучение

мультиколлениарность – это тесная корреляционная взаимосвязь между отбираемыми для анализа признаками, совместно воздействующими на общий результат, которая затрудняет оценивание параметров