k 近邻法

一、k近邻算法

- 1. k 近邻法(k-Nearest Neighbor:kNN)是一种基本的分类与回归方法。
 - \circ 分类问题:对新的样本,根据其 k 个最近邻的训练样本的类别,通过多数表决等方式进行预测。
 - 回归问题:对新的样本,根据其 k 个最近邻的训练样本标签值的均值作为预测值。
- 2. k 近邻法不具有显式的学习过程,它是直接预测。它是"惰性学习"(lazy learning)的著名代表。
 - 。 它实际上利用训练数据集对特征向量空间进行划分,并且作为其分类的"模型"。
 - o 这类学习技术在训练阶段仅仅将样本保存起来,训练时间开销为零,等到收到测试样本后再进行处理。 那些在训练阶段就对样本进行学习处理的方法称作"急切学习"(eager learning)。
- 3. k 近邻法是个非参数学习算法,它没有任何参数(k 是超参数,而不是需要学习的参数)。
 - o k 近邻模型具有非常高的容量,这使得它在训练样本数量较大时能获得较高的精度。
 - 。 它的缺点有:
 - 计算成本很高。因为需要构建一个 $N \times N$ 的距离矩阵,其计算量为 $O(N^2)$,其中 N 为训练样本的数量。

当数据集是几十亿个样本时, 计算量是不可接受的。

- 在训练集较小时,泛化能力很差,非常容易陷入过拟合。
- 无法判断特征的重要性。
- 4. k 近邻法的三要素:
 - k 值选择。
 - o 距离度量。
 - 。 决策规则。

1.1 k 值选择

- 1. 当 k=1 时的 k 近邻算法称为最近邻算法,此时将训练集中与 \vec{x} 最近的点的类别作为 \vec{x} 的分类。
- 2. k 值的选择会对 k 近邻法的结果产生重大影响。
 - 若 k 值较小,则相当于用较小的邻域中的训练样本进行预测,"学习"的偏差减小。
 只有与输入样本较近的训练样本才会对预测起作用,预测结果会对近邻的样本点非常敏感。
 若近邻的训练样本点刚好是噪声,则预测会出错。即: k 值的减小意味着模型整体变复杂,易发生过拟合。
 - 优点:减少"学习"的偏差。
 - 缺点:增大"学习"的方差(即波动较大)。
 - 。 若 k 值较大,则相当于用较大的邻域中的训练样本进行预测。

这时输入样本较远的训练样本也会对预测起作用,使预测偏离预期的结果。

即: k 值增大意味着模型整体变简单。

■ 优点:减少"学习"的方差(即波动较小)。

- 缺点:增大"学习"的偏差。
- 3. 应用中,k 值一般取一个较小的数值。通常采用交叉验证法来选取最优的k 值。

1.2 距离度量

1. 特征空间中两个样本点的距离是两个样本点的相似程度的反映。

k近邻模型的特征空间一般是 n 维实数向量空间 \mathbb{R}^n ,k 其距离一般为欧氏距离,也可以是一般的 L_p 距离:

$$L_p(ec{\mathbf{x}}_i,ec{\mathbf{x}}_j) = (\sum_{l=1}^n |x_{i,l}-x_{j,l}|^p)^{1/p}, \quad p \geq 1$$

$$ec{\mathbf{x}}_i, ec{\mathbf{x}}_i \in \mathcal{X} = \mathbb{R}^n; \quad ec{\mathbf{x}}_i = (x_{i,1}, x_{i,2}, \cdots, x_{i,n})^T$$

- 。 当 p=2 时,为欧氏距离: $L_2(ec{\mathbf{x}}_i,ec{\mathbf{x}}_j)=(\sum_{l=1}^n |x_{i,l}-x_{j,l}|^2)^{1/2}$
- 。 当p=1时,为曼哈顿距离: $L_1(\vec{\mathbf{x}}_i,\vec{\mathbf{x}}_j)=\sum_{l=1}^n|x_{i,l}-x_{j,l}|$
- \circ 当 $p=\infty$ 时,为各维度距离中的最大值: $L_{\infty}(ec{\mathbf{x}}_i,ec{\mathbf{x}}_j)=\max_l|x_{i,l}-x_{j,l}|$
- 2. 不同的距离度量所确定的最近邻点是不同的。

1.3 决策规则

1.3.1 分类决策规则

- 1. 分类决策通常采用多数表决,也可以基于距离的远近进行加权投票:距离越近的样本权重越大。
- 2. 多数表决等价于经验风险最小化。

设分类的损失函数为 0-1 损失函数,分类函数为 $f:\mathbb{R}^n \to \{c_1,c_2,\cdots,c_K\}$ 。

给定样本 $\vec{\mathbf{x}} \in \mathcal{X}$,其最邻近的 k 个训练点构成集合 $\mathcal{N}_k(\vec{\mathbf{x}})$ 。设涵盖 $\mathcal{N}_k(\vec{\mathbf{x}})$ 区域的类别为 c_m (这是待求的未知量,但是它肯定是 c_1, c_2, \cdots, c_K 之一),则损失函数为:

$$L = rac{1}{k} \sum_{ec{\mathbf{x}}_i \in \mathcal{N}_k(ec{\mathbf{x}})} I(ilde{y}_i
eq c_m) = 1 - rac{1}{k} \sum_{ec{\mathbf{x}}_i \in \mathcal{N}_k(ec{\mathbf{x}})} I(ilde{y}_i = c_m)$$

L 就是训练数据的经验风险。要使经验风险最小,则使得 $\sum_{ec{\mathbf{x}}_i\in\mathcal{N}_k(ec{\mathbf{x}})}I(ilde{y}_i=c_m)$ 最大。即多数表决: $c_m=\arg\max_{c_m}\sum_{ec{\mathbf{x}}_i\in\mathcal{N}_k(ec{\mathbf{x}})}I(ilde{y}_i=c_m)$ 。

1.3.2 回归决策规则

- 1. 回归决策通常采用均值回归,也可以基于距离的远近进行加权投票:距离越近的样本权重越大。
- 2. 均值回归等价于经验风险最小化。

设回归的损失函数为均方误差。给定样本 $\vec{\mathbf{x}}\in\mathcal{X}$,其最邻近的 k 个训练点构成集合 $\mathcal{N}_k(\vec{\mathbf{x}})$ 。设涵盖 $\mathcal{N}_k(\vec{\mathbf{x}})$ 区域的输出为 \hat{y} ,则损失函数为:

$$L = rac{1}{k} \sum_{ec{\mathbf{x}}_i \in \mathcal{N}_k(ec{\mathbf{x}})} (ilde{y}_i - \hat{y})^2$$

L 就是训练数据的经验风险。要使经验风险最小,则有: $\hat{y}=rac{1}{k}\sum_{ec{\mathbf{x}}_i\in\mathcal{N}_k(ec{\mathbf{x}})} ilde{y}_i$ 。即:均值回归。

1.4 k 近邻算法

- 1. k 近邻法的分类算法:
 - 输入:

- 训练数据集 $\mathbb{D} = \{(\vec{\mathbf{x}}_1, \tilde{y}_1), (\vec{\mathbf{x}}_2, \tilde{y}_2), \cdots, (\vec{\mathbf{x}}_N, \tilde{y}_N)\}, \vec{\mathbf{x}}_i \in \mathcal{X} \subseteq \mathbb{R}^n, \tilde{y}_i \in \mathcal{Y} = \{c_1, c_2, \cdots, c_K\}$
- 给定样本 x
- \circ 输出: 样本 \vec{x} 所属的类别 y
- 。 步骤:
 - 根据给定的距离度量,在 $\mathbb D$ 中寻找与 $\vec x$ 最近邻的 k 个点。定义涵盖这 k 个点的 $\vec x$ 的邻域记作 $\mathcal N_k(\vec x)$ 。
 - 从 $\mathcal{N}_k(\vec{\mathbf{x}})$ 中,根据分类决策规则(如多数表决) 决定 $\vec{\mathbf{x}}$ 的类别 y: $y=\arg\max_{c_m}\sum_{\vec{\mathbf{x}}_i\in\mathcal{N}_k(\vec{\mathbf{x}})}I(\tilde{y}_i=c_m)$ 。
- 2. k 近邻法的回归算法:
 - 输入:
 - 训练数据集