# Méthodes de Partionnement et d'apprentissage non supervisé Classification Hiérarchique et Kmeans

Anne Badel et Frédéric Guyon

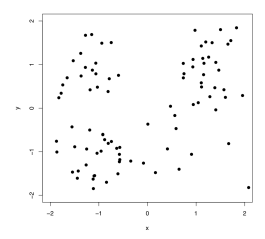
2019-02-19



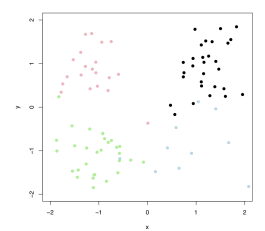
# Partionnement et apprentissage

- On a une **représentation** des données
  - sous forme de valeurs réelles=vecteur de
  - sous forme de catégories
- Clustering: on cherche a priori des groupes dans les données
- Apprentissage:
  - on connait le partitionnement sur un jeu de données
  - on cherche le groupe (la classe) de nouvelles données

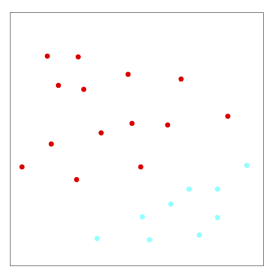
# Partionnement=Clustering



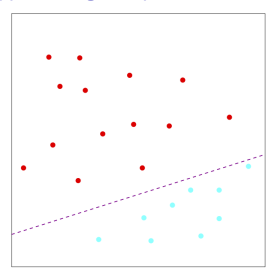
# Partionnement=Clustering



# **Apprentissage**



# Apprentissage: Séparation linéaire



## Méthodes

Trois grands principes de méthodes basées sur:

- La géométrie
- Les probabilités (statistique)
- Les graphes

En fait, trois façons de voir les mêmes algorithmes

## Géométrie et distances

On considère les données comme des points de  $R^n$ :

- géométrie donnée par distances
- distances = dissimilaritées imposées par le problème
- dissimilarités permettent visualisation de l'ensemble des points
- Détermination visuelle des groupes

## Les données

Ces données sont un classique des méthodes d'apprentissage

Dans un premier temps, regardons les données

```
dim(mes.iris)
```

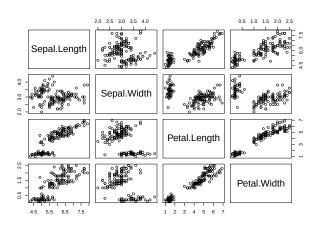
#### head(mes.iris)

|   | Sepal.Length | Sepal.Width | Petal.Length | Petal.Width |
|---|--------------|-------------|--------------|-------------|
| 1 | 5.1          | 3.5         | 1.4          | 0.2         |
| 2 | 4.9          | 3.0         | 1.4          | 0.2         |
| 3 | 4.7          | 3.2         | 1.3          | 0.2         |
| 4 | 4.6          | 3.1         | 1.5          | 0.2         |
| 5 | 5.0          | 3.6         | 1.4          | 0.2         |
| 6 | 5.4          | 3.9         | 1.7          | 0.4         |

## Visualisation des données

On peut ensuite essayer de visualiser les données

plot(mes.iris)



## Géométrie et distances

Sur la base d'une distance (souvent euclidienne)

- Partionnement:
  - Moyennes mobiles ou K-means : séparation optimale des groupes connaissant le nombre de groupe
  - Méthode agglomérative ouhierarchical clustering
- Classification:
  - attribution K plus proches voisins (K Nearest Neighbor)
  - séparation linéaire ou non linéaire

## **Distances**

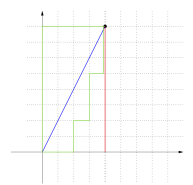
Définition d'une distance : fonction positive de deux variables

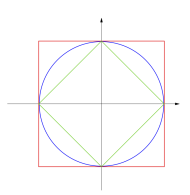
- **1.**  $d(x,y) \geq 0$
- **2.** d(x,y)=d(y,x)
- 3.  $d(x,y)=0 \iff x=y$
- **4.** inégalité triangulaire:  $d(x,z) \le d(x,y) + d(y,z)$

Si 1,2,3 : dissimilarité

## Distances utilisées dans R

- ▶ distance euclidienne ou distance  $l_2$ :  $d(x,y) = \sqrt{\sum_i (x_i y_i)^2}$
- lacktriangle distance de manahattan ou distance  $I_1$ :  $d(x,y) = \sum_i |x_i y_i|$
- lacktriangle distance du maximum ou l-infini,  $I_{\infty}$ :  $d(x,y) = \max_i |x_i y_i|$





distance euclidienne

## Distances utilisées dans R

ightharpoonup distance de Minkowski  $I_p$ :

$$d(x,y) = \sqrt[p]{\sum_{i}(|x_i - y_i|^p)}$$

distance de Canberra (x et y valeurs positives):

$$d(x,y) = \sum_{i} \frac{x_i - y_i}{x_i + y_i}$$

distance binaire ou distance de Jaccard ou Tanimoto: proportion de propriétés communes

# Autres distances non géométriques (pour information)

Utilisées en bio-informatique:

 Distance de Levenshtein: nombre de subsitutions, insertions, deletions entre deux chaînes de caractères

$$d("BONJOUR", "BONSOIR") = 2$$

- Distance d'alignements: distances de Levenshtein avec poids (par ex. matrices BLOSSUM)
- Distances d'arbre (Neighbor Joining)
- Distances ultra-métriques (phylogénie UPGMA)

# Distances plus classiques en génomiques

Comme vu lors de la séance 3, il y a d'autres mesures de distances :

- ► Jaccard (comparaison d'ensemble)
- ▶ Distance du  $\chi^2$  (comparaison de tableau d'effectif)

ne sont pas des distances, mais indices de dissimilarité:

- Bray-Curtis (en écologie, comparaison d'abondance d'espèce)
- Jensen-Shannon (comparaison de distribution)

 ${\bf rq}$ : lors du TP, sur les données d'expression RNA-seq, nous utiliserons le coefficient de corrélation de Spearman et la distance associée,  $d=1-r^2$ 

# Distances entre groupes

► Single linkage

$$D(C_1, C_2) = \min_{i \in C_1, i \in C_2} D(x_i, x_i)$$

► Complete linkage

$$D(C_1, C_2) = \max_{i \in C_1, j \in C_2} D(x_i, x_j)$$

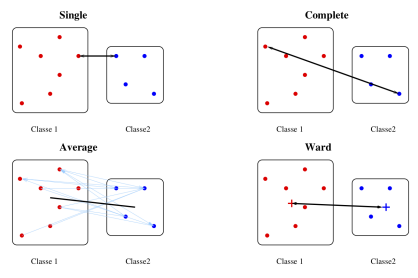
► Group average

$$D(C_1, C_2) = \frac{1}{N_1 N_2} \sum_{i \in C_1, j \in C_2} D(x_i, x_j)$$

Ward

$$d^{2}(C_{i}, C_{j}) = I_{intra}(C_{i} \cup C_{j}) - I_{intra}(C_{i}) - I_{intra}(C_{j})$$
$$D(C_{1}, C_{2}) = \sqrt{\frac{N_{1}N_{2}}{N_{1}+N_{2}}} \|m_{1} - m_{2}\|$$

# Distances entre groupes



## Les données

Ces données sont un classique des méthodes d'apprentissage

Dans un premier temps, regardons les données

```
dim(mes.iris)
```

#### head(mes.iris)

|   | Sepal.Length | Sepal.Width | Petal.Length | Petal.Width |
|---|--------------|-------------|--------------|-------------|
| 1 | 5.1          | 3.5         | 1.4          | 0.2         |
| 2 | 4.9          | 3.0         | 1.4          | 0.2         |
| 3 | 4.7          | 3.2         | 1.3          | 0.2         |
| 4 | 4.6          | 3.1         | 1.5          | 0.2         |
| 5 | 5.0          | 3.6         | 1.4          | 0.2         |
| 6 | 5.4          | 3.9         | 1.7          | 0.4         |

```
str(mes.iris)
```

```
'data.frame': 150 obs. of 4 variables:
```

\$ Sepal.Length: num 5.1 4.9 4.7 4.6 5 5.4 4.6 5 4.4 4.9 \$ Sepal.Width: num 3.5 3 3.2 3.1 3.6 3.9 3.4 3.4 2.9 3.5

#### summary(mes.iris)

| Sepal.  | Length | Sepal.  | Width  | Petal.  | Length | Petal.  | Wio |
|---------|--------|---------|--------|---------|--------|---------|-----|
| Min.    | :4.300 | Min.    | :2.000 | Min.    | :1.000 | Min.    | :0  |
| 1st Qu. | :5.100 | 1st Qu. | :2.800 | 1st Qu. | :1.600 | 1st Qu. | :0  |
| Median  | :5.800 | Median  | :3.000 | Median  | :4.350 | Median  | :1  |
| Mean    | :5.843 | Mean    | :3.057 | Mean    | :3.758 | Mean    | :1  |

 3rd Qu.:6.400
 3rd Qu.:3.300
 3rd Qu.:5.100
 3rd Qu.:1

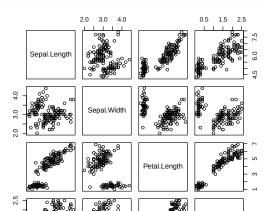
 Max.
 :7.900
 Max.
 :4.400
 Max.
 :6.900
 Max.
 :2

## Visualisation des données

On peut ensuite essayer de visualiser les données

▶ par un plot

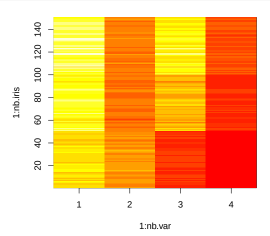
plot(mes.iris)



## Visualisation des données

par une image

```
image(1:nb.var, 1:nb.iris ,t(as.matrix(mes.iris)))
```



# Nettoyage des données (1)

Avant de commencer à travailler, il est nécessaire de commencer par vérifier que :

il n'y a pas de données manquantes

```
sum(is.na(mes.iris))
```

[1] 0

# Nettoyage des données (2)

aucune variable n'est constante

```
iris.var <- apply(mes.iris, 2, var)
kable(iris.var, digits = 3)</pre>
```

|              | Х     |
|--------------|-------|
| Sepal.Length | 0.686 |
| Sepal.Width  | 0.190 |
| Petal.Length | 3.116 |
| Petal.Width  | 0.581 |

```
sum(apply(mes.iris, 2, var) == 0)
```

## **Normalisation**

Afin de pouvoir considérer que toutes les variables sont à la même échelle, il est parfois nécessaire de normaliser les données.

- soit
  - en centrant (moyenne "0")

```
mes.iris.centre <- scale(mes.iris, center=TRUE, scale=FALS)
```

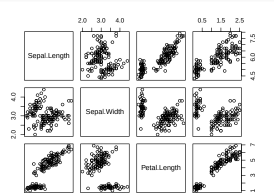
- soit
  - en centrant (moyenne "0")
  - et réduisant (variance "1")

mes.iris.scaled <- scale(mes.iris, center=TRUE, scale=TRUE)</pre>

# On peut visuellement regarder l'effet de la normalisation :

par un plot des données

```
par(mfrow=c(1,2))
plot(mes.iris)
```



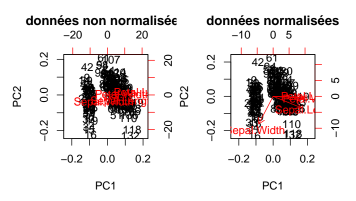
par une image

```
par(mfrow=c(1,2))
image(1:nb.var, 1:nb.iris, t(as.matrix(mes.iris)), main="deimage(1:nb.var, 1:nb.iris, t(as.matrix(mes.iris.scaled)), n
```



par une projection sur une ACP

```
par(mfrow=c(1,2))
biplot(prcomp(mes.iris), main="données non normalisées")
biplot(prcomp(mes.iris, scale=T), main="données normalisées")
```



$$par(mfrow=c(1,1))$$

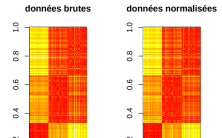
## La matrice de distance

Nous utilisons la distance euclidienne

iris.euc <- dist(mes.iris)</pre>

```
par(mfrow=c(1,2))
```

image(t(as.matrix(iris.euc)), main="données brutes")
image(t(as.matrix(iris.scale.euc)), main="données normalise")



# La classification hiérarchique Principe

- classification hiérarchique : mettre en évidence des liens hiérachiques entre les individus
- classification hiérarchique ascendante : partir des individus pour arriver à des classes / cluster
- classification hiérarchique descendante : partir d'un groupe qu'on subdivise en sous-groupes /cluster jusqu'à arriver à des individus.

## Notion importante, cf distances

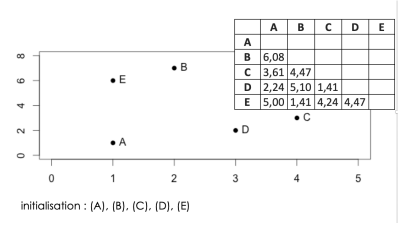
- ressemblance entre individus = distance
- ressemblance entre groupes d'invidus = critère d'aggrégation
  - ▶ lien complet
  - lien moyen
  - critère de Ward

# L'algorithme

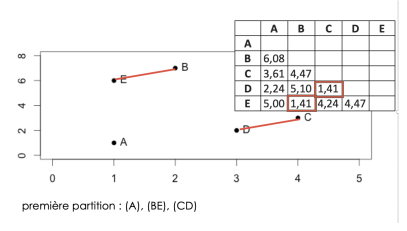
## étape 1:

- départ : n individus = n clusters distincts
- calcul des distances entre tous les individus
  - choix de la métrique à utiliser en fonction du type de données
- regroupement des 2 individus les plus proches => (n-1) clusters

#### au départ



#### identification des individus les plus proches



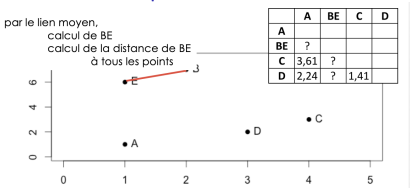




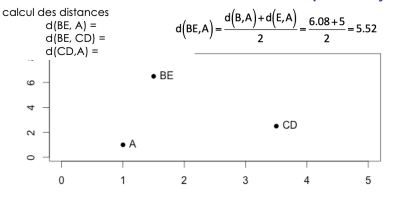
#### étape j:

- calcul des dissemblances entre chaque groupe obtenu à l'étape (j-1)
- regroupement des deux groupes les plus proches => (n-j) clusters

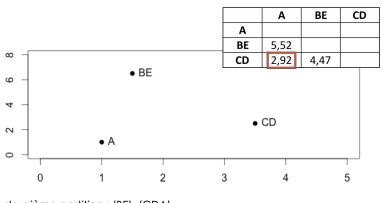
#### calcul des nouveaux représentants BE et CD



## calcul des distances de l'individu restant A aux points moyens



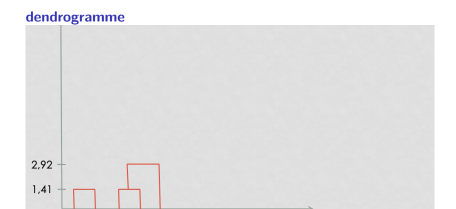
A est plus proche de ...



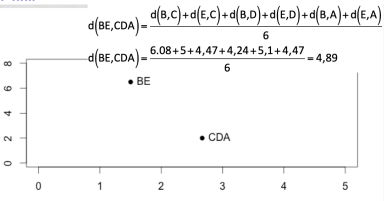
deuxième partition : (BE), (CDA)

ECDA

В

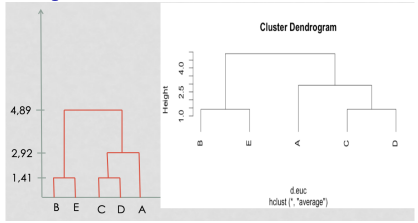


## pour finir



→ à l'étape (n-1), tous les individus sont regroupés dans un même cluster

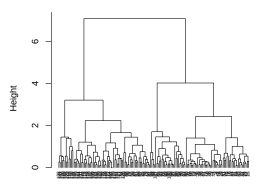
dendrogramme final



# Je ne fais pas attention à ce que je fais

```
iris.hclust <- hclust(iris.euc)
plot(iris.hclust, hang=-1, cex=0.5)</pre>
```

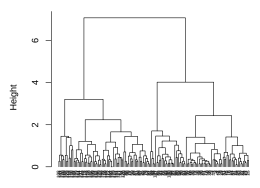
#### Cluster Dendrogram



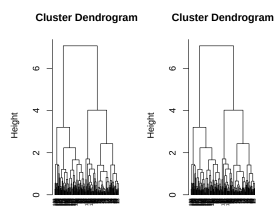
## Sur données normalisées

```
iris.scale.hclust <- hclust(iris.scale.euc)
plot(iris.scale.hclust, hang=-1, cex=0.5)</pre>
```

### **Cluster Dendrogram**

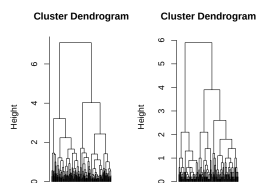


```
par(mfrow=c(1,2))
plot(iris.hclust, hang=-1, cex=0.5)
plot(iris.scale.hclust, hang=-1, cex=0.5)
```



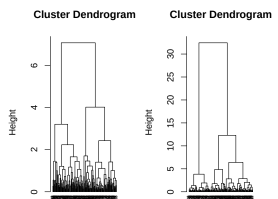
## En utilisant une autre métrique

```
iris.scale.max <- dist(mes.iris.scaled, method="max")
iris.scale.hclust.max <- hclust(iris.scale.max)
par(mfrow=c(1,2))
plot(iris.scale.hclust, hang=-1, cex=0.5)
plot(iris.scale.hclust.max, hang=-1, cex=0.5)</pre>
```



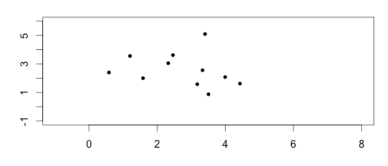
## En utilisant un autre critère d'aggrégation

```
iris.scale.hclust.ward <- hclust(iris.scale.euc, method="wa
par(mfrow=c(1,2))
plot(iris.scale.hclust, hang=-1, cex=0.5)
plot(iris.scale.hclust.ward, hang=-1, cex=0.5)</pre>
```



# Les k-means

# Les individus dans le plan



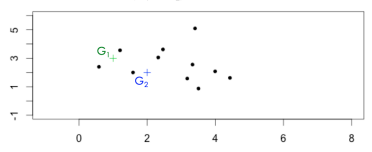
# L'algorithme

## étape 1:

- k centres provisoires tirés au hasard
- k clusters créés à partir des centres en regroupant les individus les plus proches de chaque centre
- obtention de la partition P0

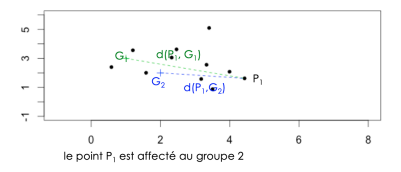
## choix des centres provisoires

combien de cluster ? les deux centres initiaux ( $G_1$  et  $G_2$ ) sont choisis au hasard

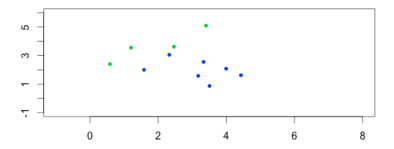


### calcul des distances aux centres provisoires

• calcul des distances de chaque point aux centres G<sub>1</sub> et G<sub>2</sub>,



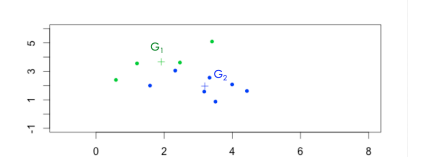
### et affectation à un cluster



#### calcul des nouveaux centres de classes

## étape j :

- construction des centres de gravité des k clusters construits à l'étape (j-1)
- ▶ k nouveaux clusters créés à partir des nouveaux centres suivant la même règle qu'à l'étape 0 obtention de la partition Pj

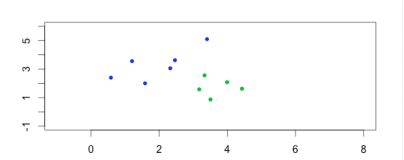


#### fin:

▶ l'algorithme converge vers une partition stable

#### arrêt:

lorsque la partition reste la même, ou lorsque la variance intra-cluster ne décroit plus, ou lorsque le nombre maximal d'itérations est atteint.



# Un premier k-means en 5 groupes

```
iris.scale.kmeans5 <- kmeans(mes.iris.scaled, center=5)
iris.scale.kmeans5</pre>
```

K-means clustering with 5 clusters of sizes 22, 16, 26, 50

## Cluster means:

4

5

0.4455556 -0.15177778 1.3531111 0.65344444

Clustering vector:

iris.scale.kmeans5\$cluster

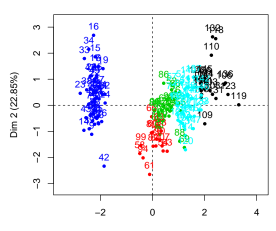
table(iris.scale.kmeans5\$cluster)

1 2 3 4 5 22 16 26 50 36

#### Visualisation des clusters

plot(iris.scaled.acp, col.ind=iris.scale.kmeans5\$cluster,

## Individuals factor map (PCA)



## Combien de clusters?

Quand une partition est-elle bonne?

- si les individus d'un même cluster sont proches
  - homogénéité maximale à l'intérieur de chaque cluster
- si les individus de 2 clusters différents sont éloignés
  - hétérogénéité maximale entre chaque cluster

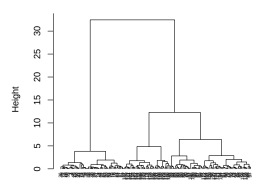
## Classification hiérarchique

La coupure de l'arbre à un niveau donné construit une partition. la coupure doit se faire :

- après les agrégations correspondant à des valeurs peu élevées de l'indice
- avant les agrégations correspondant à des niveaux élevés de l'indice, qui dissocient les groupes bien distincts dans la population.

## plot(iris.scale.hclust.ward, hang=-1, cex=0.5)

#### **Cluster Dendrogram**

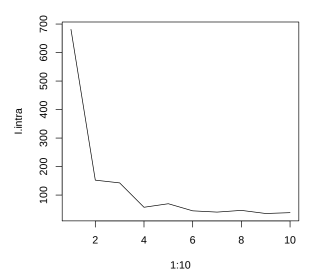


iris.scale.euc hclust (\*, "ward.D2")

#### K-means

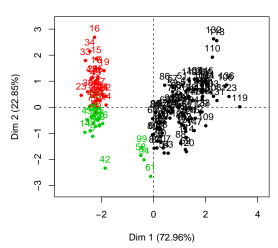
```
I.intra = numeric(length=10)
I.intra[1] = kmeans(mes.iris.scaled, centers=2)$totss
for (i in 2:10) {
   kmi <- kmeans(mes.iris.scaled, centers=i)
   I.intra[i] <- kmi$tot.withinss
}</pre>
```

plot(1:10, I.intra, type="l")



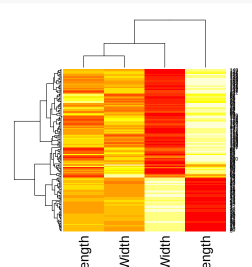
iris.scale.kmeans3 <- kmeans(mes.iris.scaled, center=3)
plot(iris.scaled.acp, col.ind=iris.scale.kmeans3\$cluster,</pre>

#### Individuals factor map (PCA)

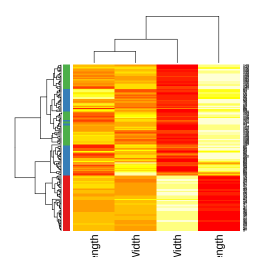


# Heatmap

heatmap(mes.iris.scaled)



```
my_group=as.numeric(as.factor(substr(variete, 1 , 2)))
my_col=brewer.pal(3, "Set1")[my_group]
heatmap(mes.iris.scaled, RowSideColors=my_col)
```



# Comparaison de clustering: Rand Index

Mesure de similarité entre deux clustering

à partir du nombre de fois que les classifications sont d'accord

$$R = \frac{m+s}{t}$$

- m=nombre de paires dans la même classe dans les deux classifications
- s=nombre de paires séparées dans les deux classifications
- ► t=nombre de paires totales

# Comparaison de clustering: Adjusted Rand Index

$$ARI = \frac{RI - ExpectedRI}{MaxRI - ExpectedRI}$$

- ▶ ARI=RI normalisé
- Prend en compte la taille des classes
- ► ARI=1 pour classification identique
- ▶ ARI  $\simeq$  0 pour classification aléatoire (peut être <0)
- Adapté pour nombre de classe différent entre les deux classifications et taille de classe différente

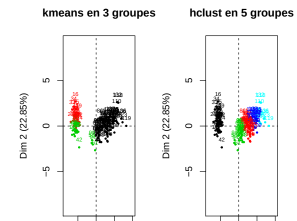
# Comparaison des résultats des deux classifications

par une table de confusion

```
cluster.kmeans3 <- iris.scale.kmeans3$cluster
cluster.hclust5 <- cutree(iris.scale.hclust.ward, k=5)
table(cluster.hclust5, cluster.kmeans3)</pre>
```

par une visualisation

```
par(mfrow=c(1,2))
plot(iris.scaled.acp, col.ind=cluster.kmeans3, choix="ind"
plot(iris.scaled.acp, col.ind=cluster.hclust5, choix="ind"
```



# Comparaison avec la réalité

50

#### La réalité

```
variete <- iris[,5]
table(variete)

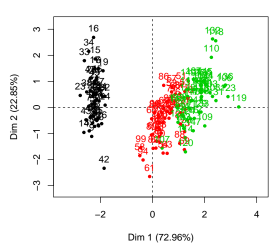
variete
   setosa versicolor virginica</pre>
```

50

50

plot(iris.scaled.acp, col.ind=variete, choix="ind")

### Individuals factor map (PCA)



# Comparer k-means avec la réalité

conf.kmeans <- table(variete, cluster.kmeans3)
kable(conf.kmeans)</pre>

|            | 1  | 2  | 3  |
|------------|----|----|----|
| setosa     | 0  | 33 | 17 |
| versicolor | 46 | 0  | 4  |
| virginica  | 50 | 0  | 0  |

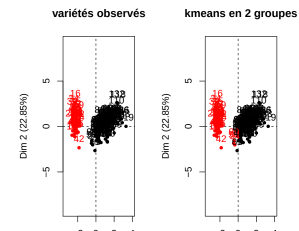
### Setosa vs !Setosa

#### **Visualisation**

```
variete2 <- rep("notSetosa", 150)
variete2[variete=="setosa"] <- "setosa"
variete2 = factor(variete2)
table(variete2)</pre>
```

```
variete2
notSetosa setosa
100 50
```

```
par(mfrow=c(1,2))
plot(iris.scaled.acp, col.ind=variete2, title="variétés obscluster.kmeans2 <- kmeans(mes.iris.scaled, center=2)$cluster
plot(iris.scaled.acp, col.ind=cluster.kmeans2, title="kmeans2")</pre>
```



## Table de confusion et calcul de performances

conf.kmeans <- table(variete2, cluster.kmeans2)
kable(conf.kmeans)</pre>

|           | 1  | 2  |
|-----------|----|----|
| notSetosa | 97 | 3  |
| setosa    | 0  | 50 |

▶ table de confusion, taux de bien prédits, spécificité, sensibilité,

```
TP \leftarrow conf.kmeans[1,1]
FP \leftarrow conf.kmeans[1,2]
FN \leftarrow conf.kmeans[2,1]
TN \leftarrow conf.kmeans[2,2]
P <- TP + FN # nb positif dans la réalité
N <- TN + FP # nb négatif dans la réalité
FPrate <- FP / N # = false alarm rate
Spe \leftarrow TN / N # = spécificité
Sens <- recall <- TPrate <- TP / P # = hit rate ou re
PPV <- precision <- TP / (TP + FP)
accuracy \leftarrow (TP + TN) / (P + N)
F.measure <- 2 / (1/precision + 1/recall)
performance <- c(FPrate, TPrate, precision, recall, accuracy
names(performance) <- c("FPrate", "TPrate", "precision", ";</pre>
```

# kable(performance, digits=3)

|           | х     |
|-----------|-------|
| FPrate    | 0.057 |
| TPrate    | 1.000 |
| precision | 0.970 |
| recall    | 1.000 |
| accuracy  | 0.980 |
| F.measure | 0.985 |
| Spe       | 0.943 |
| PPV       | 0.970 |
|           |       |

rand index et adjusted rand index

clues::adjustedRand(as.numeric(variete2), cluster.kmeans2)

Rand HA MA FM Jaccard 0.9605369 0.9204051 0.9208432 0.9639434 0.9302767

#### Versicolor vs !Versicolor

#### Visualisation

```
variete2 <- rep("notVersicolor", 150)
variete2[variete=="versicolor"] <- "versicolor"
variete2 = factor(variete2)
table(variete2)</pre>
```

```
par(mfrow=c(1,2))
plot(iris.scaled.acp, col.ind=variete2)
cluster.kmeans2 <- kmeans(mes.iris.scaled, center=2)$cluster
plot(iris.scaled.acp, col.ind=cluster.kmeans2)</pre>
```

## Table de confusion et calcul de performances

conf.kmeans <- table(variete2, cluster.kmeans2)
kable(conf.kmeans)</pre>

|               | 1  | 2  |
|---------------|----|----|
| notVersicolor | 50 | 50 |
| versicolor    | 47 | 3  |

```
TP <- conf.kmeans[1,1]
FP <- conf.kmeans[1,2]
FN <- conf.kmeans[2,1]
TN <- conf.kmeans[2,2]
P <- TP + FN  # nb positif dans la réalité
N <- TN + FP  # nb négatif dans la réalité
FPrate <- FP / N  # = false alarm rate
Spe <- TN / N  # = spécificité
Sens <- recall <- TPrate <- TP / P  # = hit rate ou re
```

### kable(performance, digits=3)

|           | X     |
|-----------|-------|
| FPrate    | 0.943 |
| TPrate    | 0.515 |
| precision | 0.500 |
| recall    | 0.515 |
| accuracy  | 0.353 |
| F.measure | 0.508 |
| Spe       | 0.057 |
| PPV       | 0.500 |
|           |       |

clues::adjustedRand(as.numeric(variete2), cluster.kmeans2)

Rand HA MA FM Jaccard 0.53995526 0.07211421 0.07722223 0.57895580 0.40737752



 $Contact:\ anne.badel @univ-paris-diderot.fr$