#### Решающие деревья и ансамбли

Шевкунов Кирилл

ФИВТ МФТИ

Москва, 2018

#### План

#### ■ Решающие деревья

- Терминология
- Дерево как классификатор
- Дерево как регрессор
- Построение деревьев

#### ■ Случайный лес

- Идея ансамблирования
- Алгоритм

#### Градиентный бустинг

- Идея
- Градиентный спуск
- Алгоритм

#### Терминология

#### Определение

Граф - множество вершин и рёбер между ними

#### Терминология

#### Определение

Граф - множество вершин и рёбер между ними

#### Определение

Дерево - связный граф без циклов

#### Терминология

#### Определение

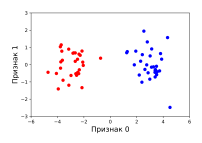
Граф - множество вершин и рёбер между ними

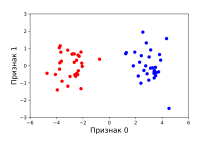
#### Определение

Дерево - связный граф без циклов

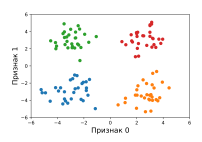
#### Определение

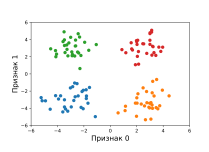
Лес - граф состоящий из несвязанных деревьев (любой граф без циклов)





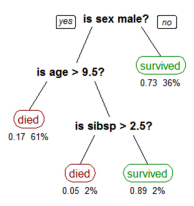
```
def classify(X):
   if X[0] < 0:
       return "red"
   else:
       return "blue"</pre>
```



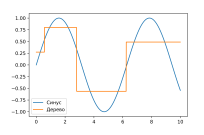


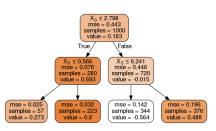
```
def classify(X):
    if X[0] < 0:
        if X[1] < 0:
            return "blue"
    else:
        return "green"
else:
    if X[1] > 0:
        return "red"
    else:
        return "orange"
```

### Решающее дерево

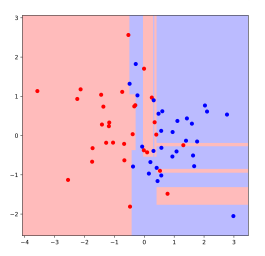


### Решающее дерево для регрессии

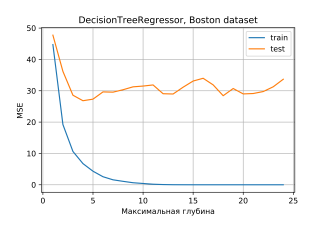




### Разделяющая кривая и переобучение



# Разделяющая кривая и переобучение



#### Определение

Индекс неоднородности - величина, оценивающая неоднородность выборки.

Для регрессии:

■ MSE: 
$$H(Y) = \frac{1}{|Y|} \sum_{i=1}^{|Y|} (y_i - \overline{y})^2$$

$$\overline{y} = \frac{1}{|Y|} \sum_{i=1}^{|Y|} y_i$$

Для классификации ( $P_i$  - доля класса і в X, L - число классов):

- $lacksymbol{\bullet}$  Энтропия:  $H(X) = -\sum_{i=1}^{L} P_i \log P_i$
- $\blacksquare$  Джини:  $H(X) = \sum_{i=1}^{L} P_i (1 P_i)$
- Misclassification:  $H(X) = 1 \max_{1...L} P_i$

Замечание: нужно считать, что  $P_i log(P_i) = 0$  при  $P_i = 0$ 

Для классификации ( $P_i$  - доля класса і в X, L - число классов):

- $lacksymbol{\bullet}$  Энтропия:  $H(X) = -\sum_{i=1}^{L} P_i \log P_i$
- $\blacksquare$  Джини:  $H(X) = \sum_{i=1}^{L} P_i (1 P_i)$
- Misclassification:  $H(X) = 1 \max_{1...L} P_i$

Замечание: нужно считать, что  $P_i log(P_i) = 0$  при  $P_i = 0$ 

#### Определение

Уменьшение среднего индекса неоднородности при разбиении:  $I(Q, f, v) = H(Q) - \frac{|L|}{|Q|} H(L) - \frac{|R|}{|Q|} H(R)$  Q - выборка, f - признак, v - порог, L и R - соответсвующие им разбиения выборки Q на две части.

- Будем строить дерево от корня (стартовая вершина) к листьям (вершины, из которых некуда идти)
- В начале в стартовой вершине лежит вся выборка

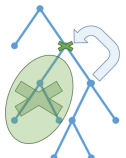
- Если в текущей вершине выполнен критерий останова - ничего не делаем в этой вершине.
- Выбрать f и v так, чтобы I(Q, f, v) было максимально, например, перебрав все признаки и пороги.
- Разделим данную выборку на L и R согласно выбранным f и v, создадим двух потомков текущей вершиы и положим в них L и R соответственно.
- Повторим для каждой дочерней вершины.

### Варианты критериев останова

- Максимальная глубина дерева.
- Минимальный размер выборки в вершине.
- Все объекты в ввершине одного класса
- Требование на функционал качества вида "улучшился на k процентов"

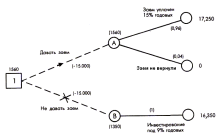
### Дополнительно

■ Построенные деревья можно уменьшать, пытаясь улучшить качество - "стрижка деревьев". Используется в алгоритмах С4.5 и САРТ построения деревьев.



### Дополнительно

■ Деревья малой глубины легко интерпретируемы человеком, из-за чего часто применяются, например, в банковской сфере, т.к. доверять "чёрному ящику" деньги сложнее.



## Дополнительно

■ Категориальные признаки можно обрабатывать, создав для каждого значения признака по потомку в дереве, а можно закодировать его средним значением целевой переменной среди элементов данного класса (Для бинарной классификации - доля обьектов). Для Джини и энтропийного критерия результат как при полном переборе. [Hastie T., Tibshirani R., Friedman J. (2009). The Elements of Statistical Learning.]

# Ансабли деревьев

Пусть есть "слабый классификатор" (угадывающий правильный ответ с вероятностью р, немного большей, чем случайный предсказатель) Можно ли как-то используя его, сделать "сильный классификатор"?

### Ансабли деревьев

Возьмём три таких классификатора, независимо угадывающих с вероятностью p=0.55 и будет относить объект к тому классу, за который проголосовало большиство. Тогда вероятность угадать класс верно равна  $1-3p(1-p)^2-p^3=0.57475>p$ 

## Ансабли деревьев

Проблема в том, что деревья строятся не случайно (алгоритм, описанный выше детерменирован, что, однако, верно не для всех реализаций) и тем более не независимо. Давайте модифицируем алгоритм и сделаем случайный лес из случайных деревьев.

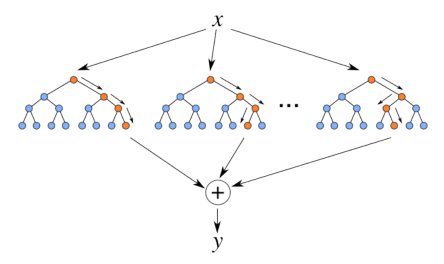
### Bootstrap

#### Определение

Пусть дана выборка X из п объектов. Выберем несколько раз, например п, равновероятно случайный объект из X (выбор с повторениями). Выборку составленную из этих объектов назовём bootstrap-выборкой.

Например, из [1, 2] могут получиться выборки [1, 1], [1, 2], [2, 1], [2, 2].

# Случайный лес



### Случайный лес

- Строим случайный лес с k деревьями.
- Сгенерируем k bootstrap-выборок из исходной
- Обучим на каждой выборке своё дерево, но при построении дерева, в каждом узле дерева, будем выбирать m случайных признаков и искать оптимальное разделение только по ним (m заранее фиксировано, например, корень от числа признаков)
- Ответ всего алгоритма класс, за который проголосовало большинство или среднее для классификации и регрессии соответственно.

## Bagging

#### Определение

В данном подходе мы агрегируем данных алгоритмов, обученных на bootstrap-выборках. В общем случае такой подход называется bagging (bootstrap aggregating).

#### Принцип (Анны Карениной)

Все счастливые семьи похожи друг на друга, каждая несчастливая семья несчастлива по-своему.

#### Замечания

- Предлагается строить деревья максимально грубокими, чтобы они могли выделять сложные зависимости, тогда как из-за усреднения их переобученность не будет мешать (меньше variance при усреднении, но тот же bias)
- На выборках, в которых пропорции классов сильно отличаются, могут возникнуть проблемы
- Случайный лес, не переобучается при росте числа деревьев

#### Замечания

- При построении дерева в конкретной бутстрапной выборке не появилось около 37% всех объектов, поэтому для фиксированного обьекта можно оценить качество его предсказания, используя деревья, в обучении которых он не участвовал. Усредняя это качество по всем элементам исходной выборки, получим Out-Of-Bag "самооценку" качества дерева.
- Также случайные леса умеют оценивать важность признаков, вычисляя feature importance.

#### Определение

Пусть дана функция  $f(x_1...x_n)$  нескольких переменных. Её градиентом  $\nabla f$  называют вектор  $\left(\frac{\partial f(x_1...x_n)}{\partial x_1}...\frac{\partial f(x_1...x_n)}{\partial x_n}\right)$  её частных производных.

Градиент является направлением наискорейшего роста, тогда как противоположное направление - антиградиент - является направлением наискорейшего убывания.

$$f(\overline{x} + \overline{\Delta x}) = f(\overline{x}) + \sum_{i=1}^{n} \frac{\partial f(x_1, ..., x_n)}{\partial x_i} (\overline{x}) \Delta x_i + \varepsilon(\overline{x})$$

При очень малом  $\Delta x$  и гладкой функции f, слагаемое  $\varepsilon(\overline{x})$  пренебрежимо мало. Сумма есть скалярное произведение векторов градиента  $\nabla f$  и  $\overline{\Delta x}$ . Поэтому среди векторов фиксированной длины максимальный прирост будет у сонаправленных с  $\nabla f$  векторов.

### Градиентный спуск

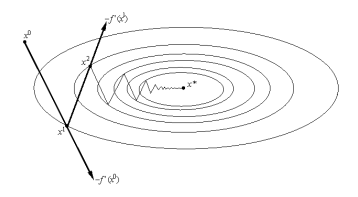
Предложим следующий алгоритм численной минимизации функции f: Выберем начальную точку  $x_0$ .

После этого на каждой итерации будем двигаться в направлении наискорейшего спуска:

$$x_{i+1} = x_i - \lambda_i \nabla f(x_i)$$

 $\lambda_i$  - шаг алгоритма, выбирается постоянным или некоторыми другими способами

# Градиентный спуск



Будем строить алгоритм как  $A(x) = \sum_{i=0}^n b_i(x)$ , где

 $b_i$  - базовые алгоритмы.

Начальное приближение выбирается произвольно, например, среднее значение целевой переменной.

$$b_0(x) = \overline{y}$$

Пусть L - функция потерь, непрерывно дифференцируемаяю

Уже построили 
$$A_{N-1}(x) = \sum_{i=0}^{N-1} b_i(x)$$

Задача: 
$$\min_{b_N} \sum_{i=1}^{|X|} L(y_i, \sum_{i=0}^{N-1} b_i(x_i) + b_N(x_i))$$

Какой сдвиг  $b_N$  в пространстве алгоритмов будет давать наискорейшее убывание функции потерь?

Ответ: такой что  $b_N(x_k) = -\frac{\partial L}{\partial a}(y_1, \sum_{i=0}^{N-1} b_i(x_k))$  Итого: новый алгоритм будем обучать на исходных признаках и целевых значения, указанных выше. Ответ обученного алгоритма на каждом шаге - сумма ответов алгоритмов, полученных на предыдущих шагах.

Заметим, что мы осуществляем по сути градиентный спуск в пространстве алгоритмов, поэтому, как и алгоритме градиентного спуска полезно добавить множитель  $\lambda$ , чтобы осуществлять шаг не на всю длину градиента, а только в его направлении:

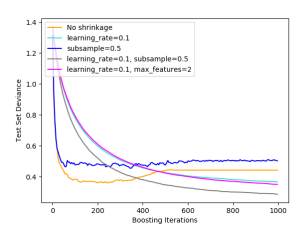
$$A_N(x) = \sum_{i=0}^{N-1} b_i(x) + \lambda b_N(x_i)$$

На практике выбор этого множителя представляет нетривиальную задачу: при большом  $\lambda$  алгоритм не будет сходится, а при малом  $\lambda$  алгоритм будет сходится очень медленно.

# Градиентный бустинг для MSE

Если  $L(y,a)=(a-y)^2$ , то новые целевые значения, на которые обучается очередной алгоритм, вычислются очень просто:  $-\frac{\partial L}{\partial a}=2(y-a)$  Так как мы ввели шаг алгоритма, то двойку можно убрать и новый алгоритм нужно обучать на вектор ошибок предыдущих алгоритмов:  $(y_1-A_{N-1}(x_1),...,y_{|X|}-A_{N-1}(x_{|X|}))$  с исходными признаками.

- В качестве базовых алгоритмов предлагается использовать неглубокие решающие деревья, которые можно быстро обучать.
- В отличие от случайного леса, алгоритм тяжело распараллеливается.



#### Ссылки

О решающих деревьях (pdf) Визуализация градиентного бустинга