Методы кластеризации

K.B.Воронцов, A.B. Зухба vokov@forecsys.ru a__1@mail.ru

май 2016

Постановка задачи кластеризации

Дано:

X — пространство объектов;

$$X^\ell = \left\{ x_i
ight\}_{i=1}^\ell$$
 — обучающая выборка;

 $ho\colon X imes X o [0,\infty)$ — функция расстояния между объектами.

Найти:

Y — множество кластеров и

 $a: X \to Y$ — алгоритм кластеризации, такие, что:

- каждый кластер состоит из близких объектов;
- объекты разных кластеров существенно различны.

Кластеризация — это обучение без учителя.

Некорректность задачи кластеризации

Решение задачи кластеризации принципиально неоднозначно:

- точной постановки задачи кластеризации нет;
- существует много критериев качества кластеризации;
- существует много эвристических методов кластеризации;
- ullet число кластеров |Y|, как правило, неизвестно заранее;
- результат кластеризации существенно зависит от метрики ρ , которую эксперт задаёт субъективно.

Цели кластеризации

- Упростить дальнейшую обработку данных, разбить множество X^{ℓ} на группы схожих объектов чтобы работать с каждой группой в отдельности (задачи классификации, регрессии, прогнозирования).
- Сократить объём хранимых данных, оставив по одному представителю от каждого кластера (задачи сжатия данных).
- Выделить нетипичные объекты, которые не подходят ни к одному из кластеров (задачи одноклассовой классификации).
- Построить иерархию множества объектов (задачи таксономии).

Типы кластерных структур

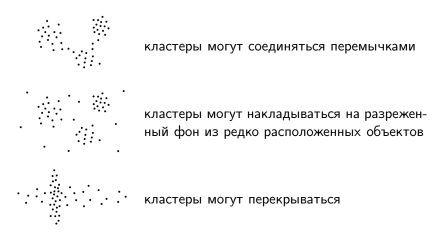


внутрикластерные расстояния, как правило, меньше межкластерных

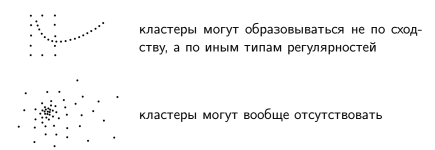
ленточные кластеры

кластеры с центром

Типы кластерных структур



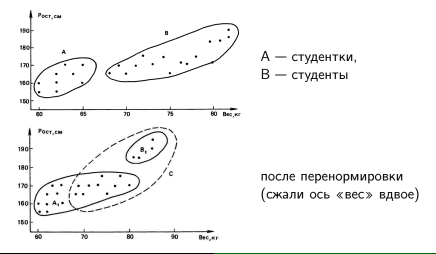
Типы кластерных структур



- Каждый метод кластеризации имеет свои ограничения и выделяет кластеры лишь некоторых типов.
- Понятие «тип кластерной структуры» зависит от метода и также не имеет формального определения.

Проблема чувствительности к выбору метрики

Результат зависит от нормировки признаков:



Содержание: методы кластеризации

- Прафовые методы кластеризации
 - Алгоритм выделения связных компонент
 - Алгоритм ФОРЭЛ
 - Функционалы качества кластеризации
- Иерархическая кластеризация (таксономия)
 - Агломеративная иерархическая кластеризация
 - Дендрограмма и свойство монотонности
 - Свойства сжатия, растяжения и редуктивности
- Отатистические методы кластеризации
 - ЕМ-алгоритм
 - Метод k-средних
- Искусственные нейронные сети(Сети Кохонена)
 - Модели конкурентного обучения
 - Карты Кохонена
 - Гибридные сети: кластеризация + регрессия

Алгоритм выделения связных компонент

Выборка представляется в виде графа:

- вершины графа объекты x_i ;
- рёбра пары объектов с расстоянием $\rho_{ij} = \rho(x_i, x_j) \leqslant R$.
 - 1: повторять
 - 2: удалить все рёбра (i,j), для которых $\rho_{ii} > R$;
 - 3: K :=число связных компонент (алгоритм Дейкстры или поиск в глубину);
 - 4: **если** $K < K_1$ **то** уменьшить R;
 - 5: **если** $K > K_2$ **то** увеличить R;
 - 6: пока $K \notin [K_1, K_2]$

Недостатки:

- задаётся неудобный параметр *R*;
- высокая чувствительность к шуму.

Алгоритм КНП — «Кратчайший Незамкнутый Путь»

- 1: Найти пару вершин (i,j) с наименьшим ρ_{ij} и соединить их ребром;
- 2: пока в выборке остаются изолированные точки
- найти изолированную точку,
 ближайшую к некоторой неизолированной;
- 4: соединить эти две точки ребром;
- 5: удалить K-1 самых длинных рёбер;

Достоинство:

ullet задаётся число кластеров K.

Недостаток:

• высокая чувствительность к шуму.

Алгоритм ФОРЭЛ — «ФОРмальные ЭЛементы»

[Загоруйко, Ёлкина, 1967]

- 1: $U := X^{\ell}$ множество некластеризованных точек;
- 2: пока в выборке есть некластеризованные точки, $U \neq \varnothing$:
- 3: взять случайную точку $x_0 \in U$;
- 4: повторять
- 5: образовать кластер с центром в x_0 и радиусом R:

$$K_0 := \{x_i \in U \mid \rho(x_i, x_0) \leqslant R\};$$

6: переместить центр x_0 в центр масс кластера:

$$x_0 := \frac{1}{|K_0|} \sum_{x_i \in K_0} x_i;$$

- 7: **пока** состав кластера K_0 не стабилизируется;
- 8: пометить все точки K_0 как кластеризованные: $U := U \setminus K_0$;
- 9: применить алгоритм КНП к множеству центров кластеров;
- 10: каждый $x_i \in X^{\ell}$ приписать кластеру с ближайшим центром;

Замечание к шагу 6:

если X не является линейным векторным пространством, то

$$x_0 := \frac{1}{|K_0|} \sum_{x_i \in K_0} x_i \longrightarrow x_0 := \arg\min_{x \in K_0} \sum_{x' \in K_0} \rho(x, x');$$

Преимущества ФОРЭЛ:

- получаем двухуровневую структуру кластеров;
- кластеры могут быть произвольной формы;
- варьируя R, можно управлять детальностью кластеризации.

Недостаток ФОРЭЛ:

• чувствительность к R и начальному выбору точки x_0 . Способ устранения:

сгенерировать несколько кластеризаций и выбрать лучшую по заданному функционалу качества.

Функционалы качества кластеризации Случай 1: X — метрическое (не линейное векторное) пространство

• Среднее внутрикластерное расстояние:

$$F_0 = \frac{\sum\limits_{i < j} [y_i = y_j] \, \rho(x_i, x_j)}{\sum\limits_{i < i} [y_i = y_j]} \to \min.$$

• Среднее межкластерное расстояние:

$$F_1 = \frac{\sum\limits_{i < j} [y_i \neq y_j] \, \rho(x_i, x_j)}{\sum\limits_{i < j} [y_i \neq y_j]} \to \max.$$

• Отношение пары функционалов:

$$F_0/F_1 \rightarrow \min$$
.

Функционалы качества кластеризации Случай 2: X — линейное векторное пространство

• Сумма средних внутрикластерных расстояний:

$$\Phi_0 = \sum_{y \in Y} \frac{1}{|K_y|} \sum_{i: y_i = y} \rho^2(x_i, \mu_y) \to \min,$$

$$K_y = \{x_i \in X^\ell \mid y_i = y\}$$
 — кластер y , μ_y — центр масс кластера y .

• Сумма межкластерных расстояний:

$$\Phi_1 = \sum_{y \in Y} \rho^2(\mu_y, \mu) \to \mathsf{max},$$

где μ — центр масс всей выборки.

• Отношение пары функционалов:

$$\Phi_0/\Phi_1 \to \mathsf{min}$$
 .

Агломеративная иерархическая кластеризация

Алгоритм Ланса-Уильямса [1967]

1: сначала все кластеры одноэлементные:

$$t := 1; \quad C_t = \{\{x_1\}, \dots, \{x_\ell\}\}; \\ R(\{x_i\}, \{x_i\}) := \rho(x_i, x_i);$$

- 2: для всех $t = 2, ..., \ell$ (t номер итерации):
- 3: найти в C_{t-1} два ближайших кластера:

$$(U, V) := \arg\min_{U \neq V} R(U, V);$$

$$R_t := R(U, V);$$

4: слить их в один кластер:

$$W := U \cup V$$
;

$$C_t := C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\};$$

- 5: для всех $S \in C_t$
- 6: вычислить R(W, S) по формуле Ланса-Уильямса;

Формула Ланса-Уильямса

Как определить расстояние R(W,S) между кластерами $W=U\cup V$ и S, зная расстояния $R(U,S),\ R(V,S),\ R(U,V)$?

Формула, обобщающая большинство разумных способов определить это расстояние [Ланс, Уильямс, 1967]:

$$R(U \cup V, S) = \alpha_U \cdot R(U, S) +$$

$$+ \alpha_V \cdot R(V, S) +$$

$$+ \beta \cdot R(U, V) +$$

$$+ \gamma \cdot |R(U, S) - R(V, S)|,$$

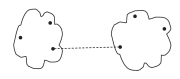
где α_U , α_V , β , γ — числовые параметры.

Частные случаи формулы Ланса-Уильямса

1. Расстояние ближнего соседа:

$$R^{6}(W,S) = \min_{w \in W, s \in S} \rho(w,s);$$

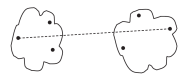
$$\alpha_{U} = \alpha_{V} = \frac{1}{2}, \ \beta = 0, \ \gamma = -\frac{1}{2}.$$



2. Расстояние дальнего соседа:

$$R^{\mathbf{A}}(W,S) = \max_{w \in W, s \in S} \rho(w,s);$$

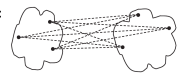
$$\alpha_{U} = \alpha_{V} = \frac{1}{2}, \quad \beta = 0, \quad \gamma = \frac{1}{2}.$$



3. Групповое среднее расстояние:

$$R^{r}(W,S) = \frac{1}{|W||S|} \sum_{w \in W} \sum_{s \in S} \rho(w,s);$$

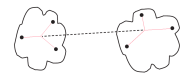
$$\alpha_{U} = \frac{|U|}{|W|}, \quad \alpha_{V} = \frac{|V|}{|W|}, \quad \beta = \gamma = 0.$$



Частные случаи формулы Ланса-Уильямса

4. Расстояние между центрами:

$$\begin{split} R^{\mathbf{u}}(W,S) &= \rho^2 \Big(\sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{s \in S} \frac{s}{|S|} \Big); \\ \alpha_U &= \frac{|U|}{|W|}, \ \alpha_V = \frac{|V|}{|W|}, \\ \beta &= -\alpha_U \alpha_V, \ \gamma = 0. \end{split}$$



5. Расстояние Уорда:

$$R^{y}(W,S) = \frac{|S||W|}{|S|+|W|} \rho^{2} \left(\sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{s \in S} \frac{s}{|S|} \right);$$

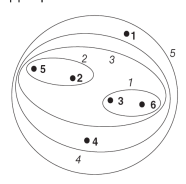
$$\alpha_{U} = \frac{|S|+|U|}{|S|+|W|}, \quad \alpha_{V} = \frac{|S|+|V|}{|S|+|W|}, \quad \beta = \frac{-|S|}{|S|+|W|}, \quad \gamma = 0.$$

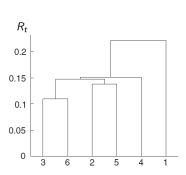
Проблема выбора

Какой тип расстояния лучше?

1. Расстояние ближнего соседа:

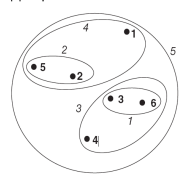
Диаграмма вложения

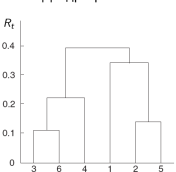




2. Расстояние дальнего соседа:

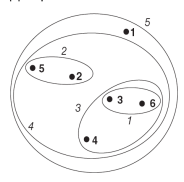
Диаграмма вложения

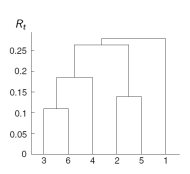




3. Групповое среднее расстояние:

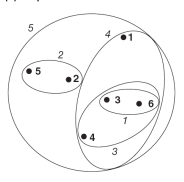
Диаграмма вложения

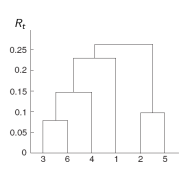




5. Расстояние Уорда:

Диаграмма вложения





Свойство монотонности

Определение

Кластеризация монотонна, если при каждом слиянии расстояние между объединяемыми кластерами только увеличивается: $R_2 \leqslant R_3 \leqslant \ldots \leqslant R_\ell$.

Теорема (Миллиган, 1979)

Кластеризация монотонна, если выполняются условия

$$\alpha_U \geqslant 0, \quad \alpha_V \geqslant 0, \quad \alpha_U + \alpha_V + \beta \geqslant 1, \quad \min\{\alpha_U, \alpha_V\} + \gamma \geqslant 0.$$

Если кластеризация монотонна, то дендрограмма не имеет самопересечений.

 R^{H} не монотонно; R^{G} , R^{H} , R^{F} , R^{y} — монотонны.

Свойства сжатия и растяжения

Определение

Кластеризация *сжимающая*, если $R_t \leqslant \rho(\mu_U, \mu_V)$, $\forall t$. Кластеризация *растягивающая*, если $R_t \geqslant \rho(\mu_U, \mu_V)$, $\forall t$. Иначе кластеризация *сохраняет метрику пространства*.

Свойство растяжения наиболее желательно, так как оно способствует более чёткому отделению кластеров.

```
R^6 — сильно сжимающее; R^A, R^y — растягивающие; R^r, R^u — сохраняют метрику пространства.
```

Проблема повышения эффективности алгоритма

Проблема эффективности:

• самая трудоёмкая операция в алгоритме Ланса-Уильямса — поиск ближайших кластеров — $O(\ell^2)$ операций:

шаг 3:
$$(U, V) := \underset{U \neq V}{\operatorname{arg min}} R(U, V).$$

• значит, построение всего дерева — $O(\ell^3)$ операций.

Идея повышения эффективности:

• перебирать лишь наиболее близкие пары:

шаг 3:
$$(U,V) := \underset{R(U,V) \leq \delta}{\operatorname{arg \, min}} R(U,V).$$

ullet периодически увеличивать параметр $\delta.$

Быстрый (редуктивный) алгоритм Ланса-Уильямса

```
1: сначала все кластеры одноэлементные:
   t := 1; \quad C_t = \{\{x_1\}, \dots, \{x_\ell\}\};
   R(\{x_i\},\{x_i\}) := \rho(x_i,x_i);
2: выбрать начальное значение параметра \delta;
   P(\delta) := \{(U, V) \mid U, V \in C_t, R(U, V) \leq \delta\};
3: для всех t = 2, ..., \ell (t — номер итерации):
      если P(\delta) = \emptyset то увеличить \delta так, чтобы P(\delta) \neq \emptyset;
      (U,V) := \operatorname{arg\,min} R(U,V);
5:
                   (U,V)\in P(\delta)
      R_t := R(U, V);
      C_t := C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\};
6:
      для всех S \in C_t
7:
         вычислить R(W, S) по формуле Ланса-Уильямса;
8:
         если R(W,S) \leqslant \delta то P(\delta) := P(\delta) \cup \{(W,S)\};
9:
```

Свойство редуктивности

Всегда ли быстрый алгоритм строит ту же кластеризацию?

Определение (Брюинош, 1978)

Расстояние R называется ρ едуктивным, если для любого $\delta>0$ и любых δ -близких кластеров $R(U,V)\leqslant \delta$ объединение δ -окрестностей U и V содержит δ -окрестность объединения $W=U\cup V$:

$$\left\{S\colon R(U\cup V,S)<\delta\right\}\subseteq \left\{S\colon R(S,U)<\delta\right\}\cup \left\{S\colon R(S,V)<\delta\right\}.$$

Теорема

Если расстояние R редуктивно, то быстрый алгоритм приводит к той же кластеризации, что и исходный алгоритм.

Свойство редуктивности

Теорема (Диде и Моро, 1984)

Расстояние R является редуктивным, если

$$\alpha_U \geqslant 0, \ \alpha_V \geqslant 0, \ \alpha_U + \alpha_V + \min\{\beta, 0\} \geqslant 1, \ \min\{\alpha_U, \alpha_V\} + \gamma \geqslant 0.$$

Утверждение

Всякое редуктивное расстояние является монотонным.

 R^{q} не редуктивное; R^{f} , R^{g} , R^{r} , R^{y} — редуктивные.

Рекомендации и выводы

Стратегия выбора параметра δ на шагах 2 и 4:

- ullet Если $|C_t| \leqslant n_1$, то $P(\delta) := \{(U,V) \colon U,V \in C_t\}.$
- Иначе выбрать n_2 случайных расстояний R(U, V); $\delta :=$ минимальное из них;
- n_1 , n_2 влияют только на скорость, но не на результат кластеризации; сначала можно положить $n_1 = n_2 = 20$.

Общие рекомендации по иерархической кластеризации:

- лучше пользоваться R^y расстоянием Уорда;
- лучше пользоваться быстрым алгоритмом;
- ullet определение числа кластеров по максимуму $|R_{t+1} R_t|$, тогда результирующее множество кластеров := C_t .

Гипотеза (о вероятностной природе данных)

Выборка X^{ℓ} случайна, независима, из смеси распределений

$$p(x) = \sum_{y \in Y} w_y p_y(x), \qquad \sum_{y \in Y} w_y = 1,$$

 $p_{v}(x)$ — плотность, w_{v} — априорная вероятность кластера y.

Гипотеза (о пространстве объектов и форме кластеров)

$$X=\mathbb{R}^n$$
, $x_i\equiv ig(f_1(x_i),\dots,f_n(x_i)ig)$; кластеры n -мерные гауссовские $p_y(x)=(2\pi)^{-rac{n}{2}}(\sigma_{y1}\cdots\sigma_{yn})^{-1}\expig(-rac{1}{2}
ho_y^2(x,\mu_y)ig)\,,$

$$\mu_y = (\mu_{y1}, \dots, \mu_{yn})$$
 — центр кластера y ;

 $\Sigma_y = \mathsf{diag}(\sigma_{y1}^2, \dots, \sigma_{yn}^2)$ — диагональная матрица ковариаций;

$$\rho_y^2(x,x') = \sum_{i=1}^n \sigma_{yj}^{-2} |f_j(x) - f_j(x')|^2.$$

ЕМ-алгоритм (повторение)

- 1: начальное приближение w_{y} , μ_{y} , Σ_{y} для всех $y \in Y$;
- 2: повторять
- 3: E-шаг (expectation):

$$g_{iy} := P(y|x_i) \equiv \frac{w_y p_y(x_i)}{\sum_{z \in Y} w_z p_z(x_i)}, y \in Y, i = 1, \dots, \ell;$$

4: M-шаг (maximization):

$$w_{y} := \frac{1}{\ell} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy}, y \in Y;$$

$$\mu_{yj} := \frac{1}{\ell w_{y}} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy} f_{j}(x_{i}), y \in Y, j = 1, ..., n;$$

$$\sigma_{yj}^{2} := \frac{1}{\ell w_{y}} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy} (f_{j}(x_{i}) - \mu_{yj})^{2}, y \in Y, j = 1, ..., n;$$

- 5: $y_i := \underset{v \in Y}{\operatorname{arg max}} g_{iy}, i = 1, \dots, \ell;$
- пока у; не перестанут изменяться;

Mетод k-средних (k-means)

 $X=\mathbb{R}^n$. Упрощённый аналог EM-алгоритма:

- 1: начальное приближение центров $\mu_{v}, y \in Y$;
- 2: повторять
- 3: аналог Е-шага:

отнести каждый x_i к ближайшему центру:

$$y_i := \underset{y \in Y}{\operatorname{arg min}} \rho(x_i, \mu_y), \quad i = 1, \dots, \ell;$$

4: аналог М-шага:

вычислить новые положения центров:

$$\mu_{yj} := \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = y] f_j(x_i)}{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = y]}, \ y \in Y, \ j = 1, \dots, n;$$

5: **пока** y_i не перестанут изменяться;

Модификации и обобщения

Варианты k-means:

- вариант Болла-Холла (на предыдущем слайде);
- вариант МакКина: при каждом переходе объекта из кластера в кластер их центры пересчитываются;

Основные отличия EM и k-means:

- ЕМ: мягкая кластеризация: $g_{iy} = P\{y_i = y\};$ k-m: жёсткая кластеризация: $g_{iy} = [y_i = y];$
- ЕМ: форма кластеров эллиптическая, настраиваемая; k-m: форма кластеров жёстко определяется метрикой ρ ;

Гибридные варианты по пути упрощения ЕМ:

- ЕМ с жёсткой кластеризацией на Е-шаге;
- ЕМ без настройки дисперсий (сферические гауссианы);

Частичное обучение (Semi-supervised learning)

Дано:

Y — множество кластеров; $\left\{x_i
ight\}_{i=1}^\ell$ — обучающая выборка; $\left\{x_i,y_i
ight\}_{i=\ell+1}^{\ell+m}$ — размеченная часть выборки, обычно $m\ll\ell$.

Найти:

 $a: X \to Y$ — алгоритм кластеризации.

Как приспособить ЕМ-алгоритм:

Е-шаг:
$$g_{iy}:=\begin{bmatrix} y=y_i \end{bmatrix}$$
, $y\in Y$, $i=\ell+1,\ldots,\ell+m$;

Как приспособить k-means:

Е-шаг:
$$y_i := \underset{y \in Y}{\operatorname{arg \, min}} \, \rho(x_i, \mu_y), \quad i = 1, \dots, \ell.$$

Недостатки k-means

- Чувствительность к выбору начального приближения.
- \bullet Необходимость задавать k;

Способы устранения этих недостатков:

- Несколько случайных кластеризаций;
 выбор лучшей по функционалу качества.
- Постепенное наращивание числа кластеров k (аналогично EM-алгоритму)

Постановка задачи кластеризации (обучения без учителя)

Дано:

 $X = \mathbb{R}^n$ — пространство объектов; $Y = \{1, \dots, M\}$ — множество кластеров, M фиксировано; $X^{\ell} = \{x_i\}_{i=1}^{\ell}$ — обучающая выборка объектов; $\rho \colon X \times X \to [0, \infty)$ — функция расстояния между объектами.

Требуется построить алгоритм кластеризации $a: X \to Y$:

- каждый кластер состоит из близких объектов;
- объекты разных кластеров существенно различны.

Предлагается:

- ullet ввести центры кластеров $w_m \in \mathbb{R}^n$, $m=1,\ldots,M$;
- относить объект $x \in X$ к ближайшему кластеру (правило жёсткой конкуренции WTA Winner Takes All):

$$a(x) = \arg\min_{m \in Y} \rho(x, w_m).$$

Метод стохастического градиента

Минимизация среднего внутрикластерного расстояния:

$$Q(w; X^{\ell}) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{\ell} \rho^{2}(x_{i}, w_{a(x_{i})}) \to \min_{w}, \quad w = (w_{1}, \dots, w_{M});$$

Пусть метрика евклидова, $\rho^2(x_i, w_m) = \|w_m - x_i\|^2$.

$$\frac{\partial Q(w;X^{\ell})}{\partial w_m} = \sum_{i=1}^{\ell} (w_m - x_i) [a(x_i) = m].$$

Градиентный шаг в методе SG: для случайного $x_i \in X^\ell$

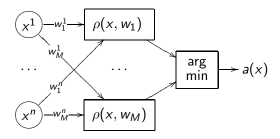
$$w_m := w_m + \eta(x_i - w_m) \big[a(x_i) = m \big]$$

(если x_i относится к кластеру m, то w_m сдвигается в сторону x_i).

Сеть Кохонена (сеть с конкурентным обучением)

Структура алгоритма — двухслойная нейронная сеть:

$$a(x) = \arg\min_{m \in Y} \rho(x, w_m)$$
:



Градиентное правило обучения напоминает перцептрон:

если
$$a(x_i) = m$$
, то $w_m := w_m + \eta(x_i - w_m)$.

Алгоритм SG (Stochastic Gradient)

```
Вход: выборка X^{\ell}; темп обучения \eta; параметр \lambda; Выход: центры кластеров w_1, \dots, w_M \in \mathbb{R}^n;
```

- 1: инициализировать центры $w_m, m = 1, ..., M$;
- 2: инициализировать текущую оценку функционала:

$$Q := \sum_{i=1}^{\ell} \rho^2(x_i, w_{a(x_i)});$$

- 3: повторять
- 4: выбрать объект x_i из X^{ℓ} (например, случайно);
- 5: вычислить кластеризацию: $m := \arg\min_{m \in Y} \rho(x_i, w_m);$
- 6: градиентный шаг: $w_m := w_m + \eta(x_i w_m)$;
- 7: оценить значение функционала: $Q := (1 \lambda)Q + \lambda \rho^2(x_i, w_m)$:
- 8: **пока** значение Q и/или веса w не стабилизируются;

Жёсткая и мягкая конкуренция

Правило жёсткой конкуренции WTA (winner takes all):

$$w_m := w_m + \eta(x_i - w_m) [a(x_i) = m], \quad m = 1, \dots, M,$$

Недостатки правила WTM:

- медленная скорость сходимости;
- некоторые w_m могут никогда не выбираться.

Правило мягкой конкуренции WTM (winner takes most):

$$w_m := w_m + \eta(x_i - w_m) K(\rho(x_i, w_m)), \quad m = 1, \dots, M,$$

где ядро $K(\rho)$ — неотрицательная невозрастающая функция.

Теперь центры *всех* кластеров смещаются в сторону x_i , но чем дальше от x_i , тем меньше величина смещения.

Карта Кохонена (Self Organizing Map, SOM)

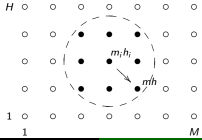
 $Y = \{1, \dots, M\} \times \{1, \dots, H\}$ — прямоугольная сетка кластеров.

Каждому узлу (m,h) приписан нейрон Кохонена $w_{mh} \in \mathbb{R}^n$.

Наряду с метрикой $\rho(x_i,x)$ на X вводится метрика на сетке Y:

$$r((m_i, h_i), (m, h)) = \sqrt{(m - m_i)^2 + (h - h_i)^2}.$$

Окрестность (m_i, h_i) :



Обучение карты Кохонена

```
Вход: X^{\ell} — обучающая выборка; \eta — темп обучения; 
Выход: w_{mh} \in \mathbb{R}^n — векторы весов, m=1..M, h=1..H;
```

- 1: $w_{mh} := \text{random} \left(-\frac{1}{2MH}, \frac{1}{2MH} \right)$ инициализация весов;
- 2: повторять
- 3: выбрать объект x_i из X^ℓ случайным образом;
- 4: WTA: вычислить координаты кластера:

$$(m_i, h_i) := a(x_i) \equiv \arg\min_{(m,h) \in Y} \rho(x_i, w_{mh});$$

- 5: для всех $(m,h) \in \mathsf{O}$ крестность (m_i,h_i)
- 6: WTM: сделать шаг градиентного спуска:

$$w_{mh} := w_{mh} + \eta(x_i - w_{mh}) K(r((m_i, h_i), (m, h)));$$

7: пока кластеризация не стабилизируется;

Интерпретация карт Кохонена

Два типа графиков — цветных карт $M \times H$:

- Цвет узла (m,h) локальная плотность в точке (m,h) среднее расстояние до k ближайших точек выборки;
- По одной карте на каждый признак: цвет узла (m,h) значение j-й компоненты вектора $w_{m,h}$.

Пример:

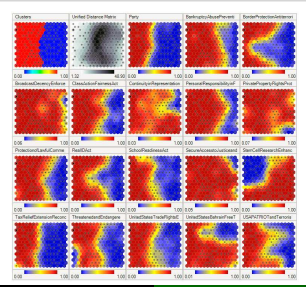
Задача UCI house-votes (US Congress voting patterns)

Объекты — конгрессмены;

Признаки — вопросы, выносившиеся на голосование;

Есть целевой признак {демократ, республиканец}.

Интерпретация карт Кохонена (пример)



Достоинства и недостатки карт Кохонена

Достоинства:

• Возможность визуального анализа многомерных данных.

Недостатки:

- **Субъективность.** Карта зависит не только от кластерной структуры данных, но и...
 - от свойств сглаживающего ядра;
 - от (случайной) инициализации;
 - от (случайного) выбора x_i в ходе итераций.
- Искажения. Близкие объекты исходного пространства могут переходить в далёкие точки на карте, и наоборот.

Рекомендуется только для разведочного анализа данных.

Кусочно-постоянная непараметрическая регрессия

Задача восстановления регрессии:

$$X^{\ell} = \{x_i, y_i\}_{i=1}^{\ell}, \ y_i \in \mathbb{R}.$$

Основная идея — применить WTA-кластеризацию:

1) разбить выборку на M кластеров с центрами w_m :

$$c(x) = \underset{m=1,...,M}{\arg\min} \ \rho(x, w_m);$$

2) на каждом кластере построить регрессию-константу:

$$a(x) = v_{c(x)} = \sum_{m=1}^{M} v_m [c(x) = m].$$

Требуется: по выборке X^ℓ найти центры w_m и уровни v_m .

Кусочно-постоянная непараметрическая регрессия

Настройка центров w_m сетью Кохонена — WTA.

Задача настройки уровней v_m решается аналитически:

$$Q(v) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{\ell} (a(x_i) - y_i)^2 \to \min_{v};$$

$$\frac{\partial Q}{\partial v_m} = \sum_{i=1}^{\ell} (a(x_i) - y_i) [c(x_i) = m] = 0.$$

Подставляя сюда $a(x_i) = v_m$, получаем среднее y_i по кластеру:

$$v_m = \frac{\sum_{i=1}^{\ell} y_i [c(x_i) = m]}{\sum_{i=1}^{\ell} [c(x_i) = m]}.$$

Кусочно-гладкая непараметрическая регрессия

Усложнение: теперь функция a(x) должна быть гладкой.

Основная идея — применить WTM-кластеризацию:

1) «мягкая» кластеризация на M кластеров с центрами w_m :

$$c_m(x) = K(\rho(x, w_m)), \quad m = 1, \dots, M;$$

2) формула Надарая-Ватсона сглаживает ответы v_m , но не по ℓ объектам, а по M центрам кластеров w_m :

$$a(x) = \frac{\sum\limits_{m=1}^{M} v_m c_m(x)}{\sum\limits_{m=1}^{M} c_m(x)}.$$

Требуется: по выборке X^ℓ найти центры w_m и уровни v_m .

Кусочно-гладкая непараметрическая регрессия

Настройка центров w_m сетью Кохонена — WTM:

$$Q(w) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{\ell} \sum_{m=1}^{M} c_m(x_i) ||w_m - x_i||^2 \to \min_{w};$$
$$\frac{\partial Q(w)}{\partial w_m} = \sum_{i=1}^{\ell} c_m(x_i) (w_m - x_i);$$

Настройка уровней v_m линейным нейроном:

$$Q(v) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{\ell} (a(x_i) - y_i)^2 \to \min_{v};$$

$$\frac{\partial Q(v)}{\partial v_m} = \sum_{i=1}^{\ell} \frac{c_m(x_i)}{\sum_{s=1}^{M} c_s(x_i)} (a(x_i) - y_i);$$

Кусочно-гладкая непараметрическая регрессия

Веса слоя Кохонена w_m и веса линейного слоя v_m на каждой итерации SG обновляются независимо:

$$\begin{cases} w_m := w_m + \eta_1(x_i - w_m) K(\rho(x, w_m)); \\ v_m := v_m - \eta_2(a(x_i) - y_i) K(\rho(x, w_m)); \end{cases}$$

Достоинства этого метода:

- регрессия учитывает кластерную структуру выборки;
- повышается эффективность вычисления a(x).

Резюме по сетям Кохонена

- Сеть Кохонена решает задачу кластеризации.
- Основные стратегии мягкая WTM и жёсткая WTA.
- Мягкая конкуренция ускоряет сходимость.
- Карта Кохонена используется для визуализации многомерных данных, разведочного анализа данных, интерпретации кластеров по признакам.
- Карта Кохонена может быть субъективной и искажённой
- В сетях встречного распространения сначала решается задача кластеризации, затем — классификации или регрессии.