# Projet d'Advanced Machine Learning: AdaBoost

Charly Delfosse, Arnaud Palgen, Victor Dheur 4 janvier 2021

## 1 Principe du boosting

Le boosting est une méthode permettant d'augmenter les performances d'algorithmes weak learner (voir def. 2). Cette méthode permet aussi de résoudre deux problèmes rencontrés lors de l'apprentissage :

- 1. Le tradeoff biais-complexité
- 2. La complexité des calculs

Le principe général du boosting consiste à commencer par une hypothèse de base, qui est ajustée à chaque itération de l'algorithme pour produire une hypothèse plus précise.

**Définition 1.** Soit  $f: \mathcal{X} \to \mathcal{Y}$  la fonction cible de labelisation et  $\mathcal{D}$  une distribution des probabilités sur  $\mathcal{X}$  qui assigne une probabilité à chaque élément de  $\mathcal{X}$ . On définit  $L_{(D),f}(h)$  comme étant l'erreur d'une hypothèse  $h: \mathcal{X} \to \mathcal{Y}$  telle que  $L_{(\mathcal{D},f)} = \underset{x \sim \mathcal{D}}{\mathbb{P}}[h(x) \neq f(x)].$ 

**Définition 2.** Un algorithme A est  $\gamma$ -weak learner pour une classe d'hypothèses  $\mathcal{H}$  s'il existe une fonction  $m_{\mathcal{H}}:(0,1)\to\mathbb{N}$  tel que pour tout  $\delta\in(0,1)$ , pour toute distribution des probabilités  $\mathcal{D}$  sur  $\mathcal{X}$  et pour chaque fonction de labelisation  $f:\mathcal{X}\to\{\pm 1\}$ , si on émet l'hypothèse qu'il existe une hypothèse  $h\in\mathcal{H}$  telle que  $L_{D,f}(h)=0$ , alors lors de l'execution de l'algorithme d'apprentissage sur  $m\geq m_{\mathcal{H}}(\delta)$  exemples (indépendants et identiquement distribués) générés par  $\mathcal{D}$  et labelisés par f, l'algorithme retourne, avec une probabilité  $1-\delta$ , une hypotèse h tel que  $L_{(\mathcal{D},f)}(h)\leq \frac{1}{2}-\gamma$ 

### 2 Adaboost

Adaboost (adaptative boosting) est une technique de boosting très répandue. L'article [?] (chapitre 10) présente son fonctionnement. Dans cette section, on explique le principe d'Adaboost et on présente son algorithme.

### 2.1 Principe

Le principe d'Adaboost est de modifier le processus d'apprentissage d'un weak learner pour que celui-ci se concentre sur les exemples les plus pertinents. Adaboost va en fait itérer un certain nombre de fois le même procédé. A chaque étape, le weak learner s'entraine sur le même jeu de données mais ne considère pas de la même façon les exemples par rapport à l'étape précédente. Il se concentre en fait sur les exemples les plus problématiques, ceux-ci sont désignés par Adaboost. Adaboost répète ce procédé un certain nombre de fois et ensuite combine les différentes hypothèses obtenues à chaque étape pour fournir l'hypothèse finale. Le but d'Adaboost est de tirer le meilleur profit possible du tradeoff biais-variance en essayant d'avoir une hypothèse finale avec une erreur d'entrainement la plus petite possible sans être trop complexe.

### 2.2 Algorithme

On présente maintenant l'algorithme d'Adaboost, on fournit d'abord une description étape par étape et on rentre ensuite dans les détails des points importants. Le pseudo-code du processus Adaboost est repris par l'algorithme 1.

#### Description

Soit f une fonction cible, soit  $S=(x_1,y_1),(x_2,y_2),...,(x_n,y_n)$  le jeu de données d'entrainement tel que  $\forall i,1\leq i\leq m,f(x_i)=y_i$ , soit  $T\geq 1$  un naturel (non nul) représentant le nombre d'itérations de l'algorithme Adaboost. D'abord, Adaboost génère une distribution  $D^{(0)}\in\mathbb{R}^m_+$  telle que  $\forall i,1\leq i\leq m,D_i^{(0)}=\frac{1}{m}$  (distribution équitable). Cette distribution représente l'importance que doit accorder le weak learner à chaque exemple. De fait, plus le poids  $D_i^{(t)}$   $(1\leq i\leq m$  et  $1\leq t\leq T)$  est grand, plus celui-ci doit accorder d'importance à l'exemple  $(x_i,y_i)$  et inversement. Une fois que cela est fait, Adaboost va itérer T fois le même procédé. A chaque itération, le weak learner s'entraine sur le jeu de données S. L'erreur d'entrainement  $R_m(h_t)$  du weak learner est calculée en prenant compte de  $D^{(t)}$ :

$$R_m(h_t) = \sum_{i=1}^m D_i^{(t)} \mathbb{1}_{[h_t(x_i) \neq y_i]}$$
(1)

Comme on le voit dans (1), plus le poids d'un exemple (dans  $D^{(t)}$ ) est grand, plus il a d'importance dans le calcul de l'erreur. De plus, par définition du weak learner, il y a une grande probabilité  $(1-\delta)$  que  $R_m(h_t) < \frac{1}{2} - \gamma$ . Ainsi, à l'itération t, le weak learner fournit une hypothèse  $h_t$  et l'erreur  $R_m(h_t)$  associée (1), Adaboost détermine ensuite la nouvelle distribution  $D^{(t+1)}$  (2.2) et passe à l'itération t+1. Une fois que les T itérations sont terminées, Adaboost combine les différentes hypothèses  $h_t$  pour obtenir l'hypothèse finale h:

$$h(x) = sign(\sum_{t=1}^{T} w_t h_t(x))$$
(2)

Dans (2), on remarque que l'hypothèse  $h_t$  a un poids  $w_t$ , celui-ci est en fait calculé à l'itération t après le calcul de l'erreur :  $w_t = \frac{1}{2}log(\frac{1}{R_m(h_t)}-1)$ . Plus l'erreur d'entrainement de l'hypothèse  $h_t$  est petite, plus elle aura d'importance dans l'hypothèse finale h et inversement. Adaboost essaie ainsi de donner plus d'importances aux hypothèses prometteuses qu'aux hypothèses moins performantes.

#### Modification de la distribution D

Adaboost modifie donc la distribution  $D^{(t)}$  après chaque itération :

$$\forall i, 1 \le i \le m, D_i^{(t+1)} = \frac{D_i^{(t)} e^{-w_t y_i h_t(x_i)}}{\sum_{j=1}^m D_j^{(t)} e^{-w_t y_j h_t(x_j)}}$$
(3)

Dans (3) on remarque que le nouveau poids  $D_i^{(t+1)}$  de l'exemple  $(x_i, y_i)$  est proportionnel à son ancien poids  $D_i^t$ , cela permet à Adaboost de limiter la variance. De plus, si on suppose que  $w_t > 0$  (ce qui est vrai dans la majorité des cas car  $w_t > 0 \Leftrightarrow R_m(h_t) < \frac{1}{2}$  et il y a une probabilité supérieure à  $1 - \delta$  que cela soit vrai (en effet,  $R_m(h_t) < \frac{1}{2} - \gamma$  avec une probabilité  $1 - \delta$ )), on a que :

• si  $sign(y_i) = sign(h_t(x_i))$  alors  $e^{-w_t y_i h_t(x_i)} < 1$ ,

- si  $sign(y_i) \neq sign(h_t(x_i))$  alors  $e^{-w_t y_i h_t(x_i)} > 1$ .

Ainsi, si l'hypothèse  $h_t$  avait fait la bonne prédiction pour l'exemple  $(x_i, y_i)$  alors le nouveau poids  $D_i^{(t+1)}$  sera plus grand que si elle s'était trompée. Cela est en accord avec le fait qu'Adaboost incite le weak learner à se concentrer sur les exemples problématiques (et donc pertinents). Le dénominateur est uniquement la pour normaliser et assurer la définition de distribution :  $\forall 1 \leq t \leq T, \sum_{i=1}^{m} D_i^t = 1.$ 

### **Algorithm 1** Adaboost

**INPUT**:  $S = (x_1, y_1)(x_2, y_2), ..., (x_m, y_m)$ , le jeu de données d'entrainement, WL, un weak learner,

T, un naturel (non nul) représentant le nombre d'itérations d'Adaboost.

**OUTPUT**: l'hypothèse finale  $h_f$ 

```
1: function Adaboost(S, WL, T)
2: D^{(1)} = (\frac{1}{m}, ..., \frac{1}{m})
3: for t = 1, ..., T do
                                           h_{t} = WL(D^{(t)}, S)
R_{m}(h_{t}) = \sum_{i=1}^{m} D_{i}^{(t)} \mathbb{1}_{[h_{t}(x_{i}) \neq y_{i}]}
w_{t} = \frac{1}{2}log(\frac{1}{E_{t}(h_{t})} - 1)
\mathbf{for} \ i = 1, ..., m \ \mathbf{do}
D_{i}^{(t+1)} = \frac{D_{i}^{(t)} e^{-w_{t}y_{i}h_{t}(x_{i})}}{\sum_{j=1}^{m} D_{j}^{(t)} e^{-w_{t}y_{j}h_{t}(x_{j})}}
     6:
     7:
    8:
                             h(x) = sign(\sum_{t=1}^{T} w_t h_t(x))
    9:
                               return h
10:
```

#### Bornes sur l'erreur de généralisation 3

On montre maintenant comment obtenir des bornes sur l'erreur de généralisation d'AdaBoost. Nous commençons par obtenir la dimension VC d'AdaBoost, puis nous appliquons l'inégalité VC. Cette approche est tirée du livre [?], et des détails supplémentaires ont été ajoutés.

Nous avons vu que la sortie de l'algorithme AdaBoost est une hypothèse composée d'une combinaison linéaire d'hypothèses faibles. AdaBoost se base sur un weak-learner dont l'espace d'hypothèses est dénoté B. T hypothèses  $h_1, ..., h_T$  sont créées par ce weak-learner. La sortie d'AdaBoost fait partie de cet ensemble d'hypothèses :

$$L(B,T) = \left\{ x \mapsto \operatorname{sign}\left(\sum_{t=1}^{T} w_t h_t(x)\right) \mid \forall t, w_t \in \mathbb{R} \land h_t \in B \right\}.$$

Pour un espace d'hypothèses  $\mathcal{H}$ , nous dénotons  $d_{VC}(\mathcal{H})$  sa dimension VC et  $m_{\mathcal{H}}$  sa growth function.

Théorème 1. (Dimension VC d'AdaBoost)

Nous allows montrer que, lorsque  $T \geq 3$  et  $d_{VC}(B) \geq 3$ :

$$d_{VC}(L(B,T)) \le T(d_{VC}(B) + 1)(3\ln(T(d_{VC}(B) + 1)) + 2).$$

Démonstration. Dénotons  $d = d_{VC}(B)$  et supposons que  $T \geq 3$  et  $d_{VC}(B) \geq 3$ . Soit  $C = (x_1, ..., x_m)$  une séquence de points qui est shattered par L(B, T). La création d'un labeling de C par une hypothèse  $h \in L(B, T)$  se fait en 2 étapes. D'abord, T hypothèses  $h_1, ..., h_T \in B$  sont sélectionnées par le weak-learner. Ensuite, un vecteur  $w \in \mathbb{R}^T$  permet de créer la combinaison linéaire  $\sum_{t=1}^T w_t h_t(x)$  pour un point x. On obtient ainsi un labeling  $(h(x_1), ..., h(x_m))$  de C.

Nous allons utiliser le lemme de Sauer, qui permet de borner supérieurement la growth function  $m_{\mathcal{H}}$  d'un espace d'hypothèses  $\mathcal{H}$  en utilisant la VC dimension  $d_{VC}(\mathcal{H})$ :

$$m_{\mathcal{H}}(m) \le \left(\frac{em}{d_{VC}(\mathcal{H})}\right)^{d_{VC}(\mathcal{H})}.$$

Par le lemme de Sauer, au plus  $\left(\frac{em}{d}\right)^d$  labelings différents de C peuvent être créés à partir de l'espace d'hypothèses B. De plus, T hypothèses qui créent ces labelings doivent être choisies, ce qui donne au plus  $\left(\frac{em}{d}\right)^{dT}$  labelings différents. En utilisant encore le lemme de Sauer, puisque la dimension VC d'un perceptron (sans biais) dans  $\mathbb{R}^T$  est de T, la combinaison linéaire entraı̂ne  $\left(\frac{em}{T}\right)^T$  labelings différents. Nous avons donc :

$$m_{L(B,T)}(m) \le \left(\frac{em}{d}\right)^{dT} \left(\frac{em}{T}\right)^{T}.$$

En utilisant les hypothèses que  $T \geq 3$  et  $d_{VC}(B) \geq 3$ , nous avons :

$$\left(\frac{em}{d}\right)^{dT} \left(\frac{em}{T}\right)^T \le m^{(d+1)T}.$$

Puisque C est shattered par L(B,T),  $m_{L(B,T)}(m) = 2^m$ .

Nous avons donc:

$$2^m = m_{L(B,T)}(m) \le m^{(d+1)T}$$

En passant au log:

$$m \le \ln(m) \frac{(d+1)T}{\ln(2)}$$

Il est possible de montrer (voir [?] p.419 lemme A.1) que

$$\forall a > 0, x \le a \ln(x) \implies x \le 2a \ln(a).$$

On déduit une borne sur m qu'on borne encore par une expression plus simple :

$$m \le \frac{2(d+1)T}{\ln(2)} \ln \frac{(d+1)T}{\ln(2)} \le (d+1)T(3\ln((d+1)T) + 2).$$

En d'autres termes, le nombre de points m qui peuvent être shattered par L(B,T) est borné supérieurement par une expression qui dépend de d et T. Puisque la dimension VC correspond au nombre maximum de points qui peuvent être shattered, l'expression reste vraie lorsque  $m = d_{VC}(L(B,T))$ :

$$d_{VC}(L(B,T)) \le m \le (d+1)T(3\ln((d+1)T) + 2).$$

Il ne reste plus qu'à utiliser l'inégalité VC en bornant la growth function par le lemme de Sauer pour avoir une borne sur l'erreur de généralisation. Nous utilisons l'inégalité VC présentée dans [?] à la page 192.

En supposant que la loss produit des valeurs bornées dans [0,1], pour toute précision  $\epsilon > 0$ , on obtient :

$$\mathbb{P}\left[\sup_{h\in L(B,T)} (R(h) - R_m(h)) \ge \epsilon\right] \le 4m_{L(B,T)} (2m)e^{-m\epsilon^2/8}$$
$$\le 4\left(\frac{2me}{d_{VC}(L(B,T))}\right)^{d_{VC}(L(B,T))}e^{-m\epsilon^2/8}.$$

Un point important de ce développement est que la dimension VC de l'ensemble des hypothèse produites par AdaBoost augmente linéairement avec la dimension VC de B et avec T, en ignorant les facteurs constants et logarithmiques.