# БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

Факультет радиофизики и компьютерных технологий Кафедра радиофизики и цифровых медиа технологий

> Лабораторная работа по курсу Статистическая радиофизика

Введение в машинное обучение. Решение задачи кластеризации

**Цель работы:** изучить теоретическую часть кластерного анализа и применить изученный материала на практике.

#### Обшие сведения:

**Кластерный анализ** (Data clustering) – задача разбиения заданной выборки объектов (ситуаций) на непересекающиеся подмножества, называемые кластерами, так, чтобы каждый кластер состоял из схожих объектов, а объекты разных кластеров существенно отличались. Задача кластеризации относится к широкому классу задач обучения без учителя.

#### Типы входных данных:

- Признаковое описание объектов. Каждый объект описывается набором своих характеристик, называемых признаками. Признаки могут быть числовыми или нечисловыми.
- Матрица расстояний между объектами. Каждый объект описывается расстояниями до всех остальных объектов обучающей выборки.

Матрица расстояний может быть вычислена по матрице признаковых описаний объектов бесконечным числом способов, в зависимости от того, как ввести функцию расстояния (метрику) между признаковыми описаниями. Часто используется евклидова метрика, однако этот выбор в большинстве случаев является эвристикой и обусловлен лишь соображениями удобства.

**Обратная задача** — восстановление признаковых описаний по матрице попарных расстояний между объектами — в общем случае не имеет решения, а приближённое решение не единственно и может иметь существенную погрешность. Эта задача решается методами многомерного шкалирования.

Таким образом, постановка задачи кластеризации по матрице расстояний является более общей. С другой стороны, при наличии признаковых описаний часто удаётся строить более эффективные методы кластеризации.

#### Цели кластеризации:

- Понимание данных путём выявления кластерной структуры. Разбиение выборки на группы схожих объектов позволяет упростить дальнейшую обработку данных и принятия решений, применяя к каждому кластеру свой метод анализа (стратегия «разделяй и властвуй»).
- Сжатие данных. Если исходная выборка избыточно большая, то можно сократить её, оставив по одному наиболее типичному представителю от каждого кластера.
- Обнаружение новизны (novelty detection). Выделяются нетипичные объекты, которые не удаётся присоединить ни к одному из кластеров.

В первом случае число кластеров стараются сделать поменьше. Во втором случае важнее обеспечить высокую (или фиксированную) степень сходства объектов внутри каждого кластера, а кластеров может быть сколько угодно. В третьем случае наибольший интерес представляют отдельные объекты, не вписывающиеся ни в один из кластеров.

Во всех этих случаях может применяться иерархическая кластеризация, когда крупные кластеры дробятся на более мелкие, те в свою очередь дробятся ещё мельче, и т. д. Такие задачи называются задачами **таксономии**.

Результатом таксономии является древообразная иерархическая структура. При этом каждый объект характеризуется перечислением всех кластеров, которым он принадлежит, обычно от крупного к мелкому. Визуально таксономия представляется в виде графика, называемого дендрограммой.

Классическим примером таксономии на основе сходства является биноминальная номенклатура живых существ, предложенная Карлом Линнеем в середине XVIII века. Аналогичные систематизации строятся во многих областях знания, чтобы упорядочить информацию о большом количестве объектов.

Функции расстояния:

- Метрика Хэмминга;
- Евклидова метрика;
- Взвешенная евклидова метрика;
- Метрика Минковского.

#### Методы кластеризации:

- Графовые алгоритмы кластеризации;
- Статистические алгоритмы кластеризации;
- Алгоритм k-средних (k-means);
- ЕМ-алгоритм;
- Алгоритм ФОРЕЛЬ;
- Иерархическая кластеризация или таксономия;
- Нейронная сеть Кохонена;
- Ансамбль кластеризаторов.

#### Формальная постановка задачи кластеризации

Пусть X — множество объектов, Y - множество номеров (имён, меток) кластеров. Задана функция расстояния между объектами  $\rho(x,x')$ . Имеется конечная обучающая выборка объектов  $X^m = \{x_1, \cdots, x_m\} \subset X$ . Требуется разбить выборку на непересекающиеся подмножества, называемые кластерами, так, чтобы каждый кластер состоял из объектов, близких по метрике  $\rho$ , а объекты разных кластеров существенно отличались. При этом  $x_i \in X^m$  каждому объекту приписывается номер кластера  $y_i$ .

Алгоритм кластеризации — это функция  $a\colon X\to Y$ , которая любому объекту  $x\in X$  ставит в соответствие номер кластера  $y\in Y$ . Множество Y в некоторых случаях известно заранее, однако чаще ставится задача определить оптимальное число кластеров, с точки зрения того или иного критерия качества кластеризации.

Кластеризация (обучение без учителя) отличается от классификации (обучения с учителем) тем, что метки исходных объектов  $y_i$  изначально не заданы, и даже может быть неизвестно само множество Y.

Решение задачи кластеризации принципиально неоднозначно, и тому есть несколько причин:

- Не существует однозначно наилучшего критерия качества кластеризации.
   Известен целый ряд эвристических критериев, а также ряд алгоритмов, не имеющих чётко выраженного критерия, но осуществляющих достаточно разумную кластеризацию «по построению». Все они могут давать разные результаты;
- Число кластеров, как правило, неизвестно заранее и устанавливается в соответствии с некоторым субъективным критерием;
- Результат кластеризации существенно зависит от метрики, выбор которой, как правило, также субъективен и определяется экспертом.

# Пример решения задачи кластеризации: сгруппировать цветы по сходству

➤ Первоначально необходимо загрузить файл с данными в R-Studio

```
iris <- read.csv("Iris.csv")</pre>
```

Преобразуем категориальный признак Species в фактор

```
iris$Species <- factor(iris$Species)</pre>
```

> Просмотрим структуру данных с помощью функций head()

```
head(iris)
     Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width Species
##
              5.1
## 1
                           3.5
                                         1.4
                                                      0.2 setosa
## 2
              4.9
                           3.0
                                         1.4
                                                      0.2 setosa
## 3
              4.7
                                                      0.2 setosa
                           3.2
                                         1.3
## 4
              4.6
                           3.1
                                         1.5
                                                      0.2 setosa
## 5
              5.0
                                                      0.2
                           3.6
                                         1.4
                                                           setosa
## 6
              5.4
                           3.9
                                         1.7
                                                      0.4 setosa
```

> Загрузим библиотеку для цветной визуализации данных

#### library(RColorBrewer)

> Создадим цветную палитру

```
palette <- brewer.pal(3, "Set2")</pre>
```

> Построим диаграмму рассеивания зависимости длины лепестка от ширины

```
plot(
  x = iris$Petal.Length,
  y = iris$Petal.Width,
  col = palette[as.numeric(iris$Species)],
  pch = 19
legend(
  x = "bottomright",
  legend = levels(iris$Species),
  col = palette,
  pch = 16
  )
               2.5
                0
                κi
          ris$Petal.Width
                5
                0.
                                                              setosa
                2
                                                              versicolor
                                                             virginica
                              2
                                      3
                                               4
                                                       5
                                                               6
                                                                       7
                                      iris$Petal.Length
```

Как мы можем видеть, **Setosa** (Ирис щетинистый) может быть кластеризирован проще всего. Между тем, между **Versicolor** (Ирис разноцветный) и **Virginica** (Ирис виргинский) существует некоторая неопределенность.

#### Кластеризация методом К-средних

 Установим значение для воспроизведения одинаковой случайной последовательности каждый раз

```
set.seed(42)
```

➤ Проведем кластеризацию, используя функцию kmeans(), для этого необходимо задать количество кластеров (center)

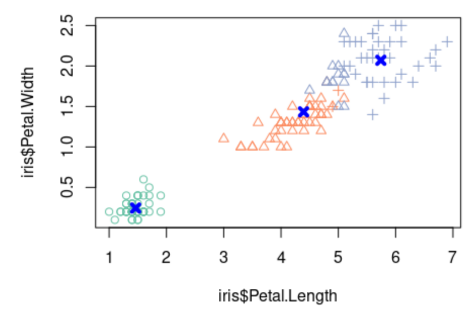
```
irisCluster <- kmeans(iris[,1:4], center=3, nstart=20)</pre>
irisCluster
## K-means clustering with 3 clusters of sizes 50, 62, 38
## Cluster means:
   Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
## 1
      5.006000
               3.428000
                        1.462000
                                 0.246000
## 2
               2.748387
                        4.393548
                                 1.433871
      5.901613
## 3
      6.850000
               3.073684
                        5.742105
                                 2.071053
##
## Clustering vector:
   ##
1 1 1 1 1 1
2 2 2 2 2 2
3 2 3 3 3 3
2 3 3 3 2 3
## [149] 3 2
##
## Within cluster sum of squares by cluster:
## [1] 15.15100 39.82097 23.87947
  (between_SS / total_SS = 88.4 %)
##
##
## Available components:
##
## [1] "cluster"
                "centers"
                                                "tot
                          "totss"
                                     "withinss"
.withinss"
## [6] "betweenss"
               "size"
                          "iter"
                                     "ifault"
```

➤ Сравним полученные результаты кластеризации с исходными данными (50 setosa; 50 versicolor; 50 virginica)

```
table(irisCluster$cluster, iris$Species)
##
##
       setosa versicolor virginica
##
     1
            50
                         0
                                    0
##
             0
                        48
                                   14
     2
             0
##
                         2
                                   36
```

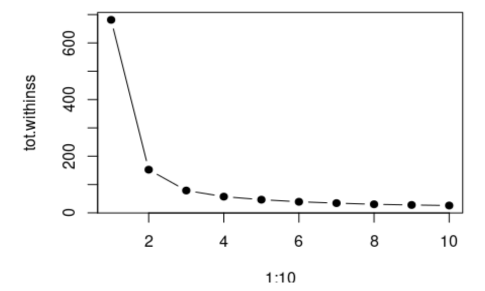
> Отрисуем каждый кластер, как отдельную форму и отобразим центры кластеров

```
plot(x = iris$Petal.Length,
    y = iris$Petal.Width,
    col = palette[irisCluster$cluster],
```



Если бы мы не знали заранее точное количество кластеров, то для определения количества кластеров можно использовать метод локтя (elbow method). Суть данного метода в том, что мы обучаем модель, используя несколько вариантов количества кластеров, измеряем сумму квадратов внутрикластерных расстояний (tot.withinss) и выбираем тот вариант, при котором данное расстояние перестанет существенно уменьшаться.

```
tot.withinss <- vector(mode="character", length=10)
for (i in 1:10){
   irisCluster <- kmeans(iris[,1:4], center=i, nstart=20)
   tot.withinss[i] <- irisCluster$tot.withinss
}
plot(1:10, tot.withinss, type="b", pch=19)</pre>
```



Как можем видеть, после того как количество кластеров достигает трех, сумма квадратов внутрикластерных расстояний перестает существенно уменьшаться. Следовательно, три кластера и будет оптимальным значением.

#### Иерархическая кластеризация

> Вычислим матрицу расстояний

```
D <- dist(iris[ ,1:4])</pre>
```

> Сгруппируем объекты в иерархическое дерево (дендрограмму)

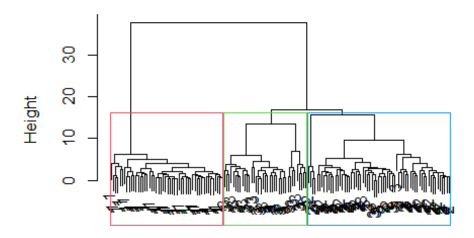
```
hclusters <- hclust(D, method = "average")</pre>
```

Для выделения значимых кластеров можно задать фиксированное количество кластеров или задать некоторое пороговое значение T меры расстояний сходства. Число значимых кластеров определяется количеством пересечений линии порога T и связей иерархического дерева.

Визуализируем дендрограмму кластеров и определим количество кластеров (через пороговое значение и методом задания фиксированного числа кластеров)

```
plot(x = hclusters, labels = as.numeric(iris$Species))
#rect.hclust(hclusters, h =16,border = 2:4) # Задание порогового значения
rect.hclust(hclusters, k=3, border = 2:4) #метод задания фиксированного числа
кластеров
```

## Cluster Dendrogram



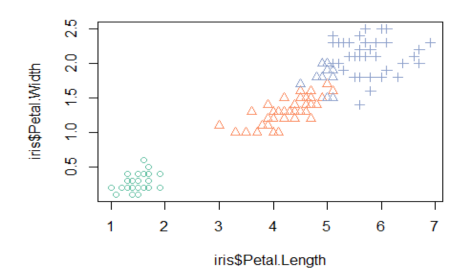
D hclust (\*, "average")

> Получим кластеры как вектор

```
cuts <- cutree(tree = hclusters, k = 3)</pre>
```

Визуализируем полученные кластеры

```
plot(x = iris$Petal.Length,
    y = iris$Petal.Width,
    col = palette[as.numeric(iris$Species)],
    pch = cuts)
```



#### Задание: разделить клиентов на несколько групп

Создать новый проект: File  $\rightarrow$  New Project  $\rightarrow$  New Directory  $\rightarrow$  New Project  $\rightarrow$  Вводим имя новой директории R\_Lab3 и указываем путь к папке, где будут храниться лабораторные работы.  $\rightarrow$  Create project.

При выполнении данных команд у вас должен создаться новый проект. Далее создадим новый R Script, где непосредственно будут выполняться лабораторная работа. File  $\rightarrow$  New File  $\rightarrow$  R Script или комбинацией клавиш Ctrl + Shift + N. Для выполнения команды следует нажать на кнопку Run (Ctrl + Enter).

Результаты выполнения будут отражаться в поле Console, Enviroment или Plots.

- 1. Загрузить файл с данными Customers.csv;
- **2.** Просмотреть структуру данных с помощью функций head();
- 3. Загрузить бибилиотеку **dplyr**
- 4. Преобразовать категориальный признак в фактор;
- **5.** Удалить столбец **customer\_id** из исходного дата фрейма и преобразовать столбец **Gender** в числовые значения.

Например, df %>% mutate(gender = as.numeric(gender)) %>% select(-customer\_id)

- **6.** Просмотреть структуру данных после преобразования. **Почему данные необходимо** преобразовать в числовые значения?
- 7. Методом локтя определить оптимальное количество кластеров;
- **8.** Для функции set.seed() установить аргумент, равный 42. **Объяснить для чего используется данная функция в работе**;
- 9. Провести кластеризацию методом k-средних;
- **10.** Построить диаграмму рассеяния **spending\_score от age**. В качестве параметров **col** и **pch** передать dfCluster\$cluster;
- 11. Отобразить центры полученных кластеров;
- 12. Вычислить матрицу расстояний и провести иерархическую кластеризацию;
- **13.** Визуализировать дендрограмму и отобразить найденные кластеры. **Объяснить** выбранное количество кластеров.
- 14. Представить кластеры как вектор;
- **15.** Создать диаграмму рассеивание **spending\_score or age**, окрашенную в цвет кластеров из пункта 12. В качестве параметров **col** и **pch** передать величину, реализованную в пункте 14.

### Содержание отчёта

Файл отчёта должен содержать полный код программы с описанием производимых действий и ответами на вопросы.