# EM algoritmus

používá se pro odhad nepozorovaných veličin. Jde o iterativní algoritmus opakující dva kroky:

- Estimate, který odhadne hodnoty nepozorovaných dat, a
- Maximize, který maximalizuje věrohodnost vzhledem k datům přes uvažované modely.

#### Proč zahrnovat do modelu neznámé veličiny

#### Protože se to hodí.

- Známe model, některé veličiny nemůžeme pozorovat.
- Neznámá nepozorovaná veličina zaviní, že vše souvisí se vším.
- Často se používají směsi gausovských rozložení: na klastrování, na popis funkce při zpracování obrazu, atd.

#### **Estimate**

- Mám model (z předchozího kroku, na počátku volíme parametry např. náhodně či rovnoměrnou distribuci).
- Pro každý řádek dat:
  - vložím do modelu evidenci na veličinách, které jsem pozorovala,
  - podívám se na pravděpodobnost veličin, které pozorované nebyly,
  - řádek dat rozdrobím na spoustu dílků, každý s jinými hodnotami nepozorovaných veličin, váha dílku odpovídá pravděpodobnosti situace, součet vah drobků je 1.

#### **Maximize**

- Pro některé modely to umíme odminule:
- gausovská distribuce
- bayesovská síť

## Směs gausovských distribucí

- 2 distribuce mají parametry:  $\pi$ ,  $\mu_1$ ,  $\sigma_1^2$ ,  $\mu_2$ ,  $\sigma_2^2$ , na začátku  $\mu$  náhodně,  $\pi=0.5$ ,  $\sigma=$  výběrový rozptyl
- Estimate krok:

$$\gamma_i = \frac{\pi \phi_{\theta_2}(y_i)}{(1 - \pi)\phi_{\theta_1}(y_i) + \pi \phi_{\theta_2}(y_i)}$$

Maximize – krok: odhadnout střední hodnoty a rozptyly,

$$\mu_{1} = \frac{\sum_{i=1}^{N} (1 - \gamma_{i}) y_{i}}{\sum_{i=1}^{N} (1 - \gamma_{i})}$$

$$\sigma_{2}^{2} = \frac{\sum_{i=1}^{N} \gamma_{i} (y_{i} - \mu_{2})^{2}}{\sum_{i=1}^{N} \gamma_{i}}$$

$$\pi = \frac{\sum_{i=1}^{N} \gamma_{i}}{N}$$

• a iterujeme EM do konvergence.

## Směs gausovských distribucí

Estimate: vložím evidenci, zapíši si distribuci na komponentách C,

$$p_{ij} = P(C = i|x_j) = \alpha \cdot P(x_j|C = i) \cdot P(C = i)$$

Definujeme součty přes všechny příklady *j* pro jednotlivé komponenty:

$$p_{ij} = \sum_{j=1}^{N} p_{ij}$$

• Maximize: pro daná data spočteme maximálně věrohodný odhad:

Pro jednorozměrné: 
$$\mu_i \leftarrow \sum_j \frac{p_{ij}}{p_i} x_j$$

$$\sigma_i^2 \leftarrow \sum_j \frac{p_{ij}}{p_i} (x_j - \mu_i)^2 \qquad \qquad \Sigma_i \leftarrow \sum_j \frac{p_{ij}}{p_i} (x_j - \mu_i) (x_j - \mu_i)^T$$

$$P(C = i) \leftarrow \frac{p_i}{\sum_{l=1}^k p_l}$$

### EM algoritmus

- Lze dokázat, že v každém kroku zvýší věrohodnost modelu.
- Nakonec (možná) najde model s větší věrohodností, než má model původní.
   Data jsou generovaná náhodně a nemusí úplně přesně vystihovat původní model.
- Za jistých předpokladů se dá dokázat, že EM konverguje k maximu, obecně jako každá gradientní metoda může zůstat v lokálním maximu.
- Narozdíl od většiny gradientních metod nemáme parametr velikost kroku.
- Spíš je problém, že ke konci konverguje pomalu, než že by zůstal v lokálním maximu.

## EM algoritmus pro bayesovské sítě

- Základní princip je stejný Estimate a Maximize.
- Příklad: Dva pytle bonbónů někdo smíchal dohromady. Každý bonbón má nějaký obal *Wrapper* a příchuť *Flavor* a buď v něm jsou dírky *Holes*, nebo ne. V každém pytli byl jiný poměr příchutí, jiný poměr děravých bonbónů k neděravým atd.

Příklad se dá popsat jako naivní bayesovský model.

#### Příklad

Snědli jsme 1000 bonbónů a zapsali, co jsme pozorovali:

	W=red		W=green	
	H=1	H=0	H=1	H=0
F=cherry	273	93	104	90
F=lime	79	100	94	167

Počáteční parametry modelu zvolíme:

$$\theta^{(0)} = 0.6$$
,  $\theta_{F1}^{(0)} = \theta_{W1}^{(0)} = \theta_{H1}^{(0)} = 0.6$ ,  $\theta_{F2}^{(0)} = \theta_{W2}^{(0)} = \theta_{H2}^{(0)} = 0.4$ 

- Odhad  $\theta$ : kdyby byla pozorovaná, spočteme podíl bonbónů z prvního balíčku ke všem bonbónům.
- Protože jí nepozorujeme, sčítáme očekávané počty

$$\theta^{(1)} = \frac{1}{N} \sum_{j=1}^{N} \frac{P(flavor_j | Bag = 1)P(wrapper_j | Bag = 1)P(holes_j | Bag = 1)P(Bag = 1$$

(normalizační konstanta dole také záleží na hodnotách parametrů).

Pro bonbón red, cherry, holes dostaneme:

$$\frac{\theta_{F1}^{(0)}\theta_{W1}^{(0)}\theta_{H1}^{(0)}\theta^{(0)}}{\theta_{F1}^{(0)}\theta_{W1}^{(0)}\theta_{H1}^{(0)}\theta^{(0)} + \theta_{F2}^{(0)}\theta_{W2}^{(0)}\theta_{H2}^{(0)}\theta^{(0)}} \approx 0.835055$$

takových bonbónů máme 273, tedy je jejich příspěvek  $\frac{273}{N} \cdot 0.835055$ .

Podobně spočteme příspěvky dalších sedmi políček a dostaneme:

$$\theta^{(1)} = 0.6124$$

• Odhad  $\theta_{F1}$  by v plně pozorovaném případě byl ...

• My musíme počítat podíl očekávaných počtů Bag = 1&F = cherry a Bag = 1, tj.

$$\theta_{F1}^{(1)} = \frac{\sum_{j;Flavor_j = cherry} P(Bag = 1 | Flavor_j = cherry, wrapper_j, holes_j)}{\sum_{j} P(Bag = 1 | cherry_j, wrapper_j, holes_j)}$$

• Podobně dostaneme:

$$\theta^{(1)} = 0.6124, \ \theta^{(1)}_{F1} = 0.6684, \ \theta^{(1)}_{W1} = 0.6483, \ \theta^{(1)}_{H1} = 0.6558,$$
  $\theta^{(1)}_{F2} = 0.3887, \ \theta^{(1)}_{W2} = 0.3817, \ \theta^{(1)}_{H2} = 0.3827$ 

Pozn: V Bayesovské síti lze učit parametry tak, že postupně vložíme jeden příklad za druhým a sčítáme pravděpodobnosti pro jednotlivé konfigurace dítěte plus jeho rodičů. Tím dostaneme očekávané četnosti (resp. po vydělení počtem příkladů), z očekávaných četností spočteme parametry podílem odpovídajících četností, tj.

$$\theta_{ijk} \leftarrow \frac{\text{četnost}(X_i = x_{ij} \& pa(X_i) = pa_{ik})}{\text{četnost}(pa(X_i) = pa_{ik})}$$

## Obecný EM algoritmus

Máme–li počáteční odhady parametrů  $\bar{\theta}^{(0)}$ , skryté proměnné Z a pozorovaná data, pak můžeme jeden krok EM algoritmu zapsat přiřazením:

$$\bar{\theta}^{(i+1)} \leftarrow argmax_{\bar{\theta}^{(i)}} \sum_{z \in Z} P(Z = z | data, \bar{\theta}^{(i)}) \cdot L(data, Z = z | \bar{\theta}^{(i)})$$