# Fiche ML

#### Charles Vin

#### S2-2023

#### 1 Généralité

- Fonction de perte : quantifie l'erreur associé à une décision. Erreur simple : A chaque fois qu'on se trompe, on compte 1 : 0-1 loss
- Risque : Proba de se tromper,  $R(y_i|x)=\sum_j l(y_i,y_j)P(y_j|x)$  = Moyenne de la Loss pondéré par les probas à post
- Risque continue?:  $R(f) = \int_{x \in \mathcal{X}} R(f(x)|x) p(x) dx$  (p(x) = ????) = Esperance du X sur notre domaine continue
- iso-contours == courbe de niveau
- Une epoque = on a vu une fois tous les exemples dans le gradient
- Hinge-loss =  $\max(0, 1 yf_w(x))$ 
  - the Hinge loss penalizes predictions y < 1, corresponding to the notion of a margin in a support vector machine.
  - When y and  $f_w(x)$  have the same sign (meaning y predicts the right class) and  $|f_w(x)| \geq 1$ , the hinge loss = 0 When they have opposite signs, the hinge loss increases linearly with  $f_w(x)$  and similarly if  $|f_w(x)| \geq 1$ , even if it has the same sign (correct prediction, but not by enough margin).
- Lorsque les données sont de petites dimensions, le risque de sur-apprentissage est plus petit.
- Lors d'une batch de gradient, il n'est pas nécessaire de mélanger les exemples car tous les exemples sont utilisés dans chaque mise à jour de poids. VS En général, il est recommandé de mélanger les exemples lors d'une descente de gradient stochastique (SGD) afin de garantir une convergence plus rapide et une meilleure généralisation.

### 2 Arbre de décision

Algo général:

- 1. Déterminer la meilleure caractéristique dans l'ensemble de données d'entraînement.
- 2. Diviser les données d'entraînement en sous-ensembles contenant les valeurs possibles de la meilleure caractéristique.
- 3. Générez de manière récursive de nouveaux arbres de décision en utilisant les sous-ensembles de données créés.
- 4. Lorsqu'on ne peut plus classifier les données, on s'arrête.

Méthode de division des données : On vas utiliser l'entropie

**Définition 2.1** (Entropie). Origine de la formule de l'entropie Soit X une variable aléatoire pouvant prendre n valeurs  $x_i$ 

$$H(X) = -\sum_{i=1}^{n} P(X = x_i) \log(P(X = x_i)).$$

Mesure l'homogénéité d'un dataset. C'est également la moyenne de la suprise (voir la vidéo)

**Définition 2.2** (Gain d'information). Mesure la réduction expects de l'entropie causé par le partitioning des exemples.

En faisant un test T sur un des attributs, on obtient deux partitions d'exemples de X:  $X_1$  qui vérifie le test et  $X_2$  qui ne vérifie pas le test (resp.  $Y_1$  et  $Y_2$ ).

$$H(Y|T) = \frac{|X_1|}{|X|}H(Y_1) + \frac{|X_2|}{|X|}H(Y_2).$$

Gain d'information:

$$I(T, Y) = H(Y) - H(Y|T).$$

On veut maximiser le gain d'information par le split  $\Leftrightarrow$  minimiser H(Y|T)

### 3 KNN

- Prendre les K plus proche voisin pour classifier
- K petit == noisy and subject to the effects of outliers == overfitting?
- -K grand == underfitting

# 4 Classfieur bayesien

On a:

- P(y) fréquence des classe dans le dataset
- -P(x|y) les points de notre jeux de donnée. Graphiquement : les points coloriés

On cherche:

$$\arg\max_{y} P(y|x) = \arg\max_{y} \frac{P(x|y)P(y)}{P(x)}.$$

Par indépendance des dimensions de x, on peut parfois développer le  $P(x|y) = P(x_1|y) \dots P(x_d|y)$ . Puis rapport de vraisemblance **en utilisant le risque** pour prendre la décision.

Remarque :

- Classifier bayésien = le classifier qui minimise le risque = le meilleurs classifieur possible
- Classifier optimal car minimise l'erreur car en choisissant la plus grande proba, on peut pas réduire 1 P(y|x) qui est déjà le plus grand possible
- P(x) difficile à calculer = répartition des points dans l'espace, dans le graph 2d non colorié. En général très petit, uniquement utile pour générer des données, pas pour faire l'argmax (aka classifier).

Autre truc important :

- On utilise classiquement une 0-1 loss
- Frontière de décision :  $\frac{R(+|x)}{R(-|x)} > 1$  → Permet de prendre en compte les coûts asymétriques des classes

### 5 Estimation de densité

### 5.1 Par histogramme

**Définition 5.1** (Estimation par histogramme). — Cas discret : Comptage dans chaque classe puis normalisation par le nombre d'exemple N

Cas continue : Discrétisation des valeurs puis comptage et normalisation

Importance de la discrétisation :

- Petit → sur-apprentissage, trou dans l'histogramme
- Trop grand → sous-apprentissage

Limite:

- Grande dimension → Perte de sens exponentiel (3 ou 4 max)
- Effet de bord : petit changement dans les bins, gros changement d'estimation.
- $\rightarrow$  Solution : Estimation par noyaux

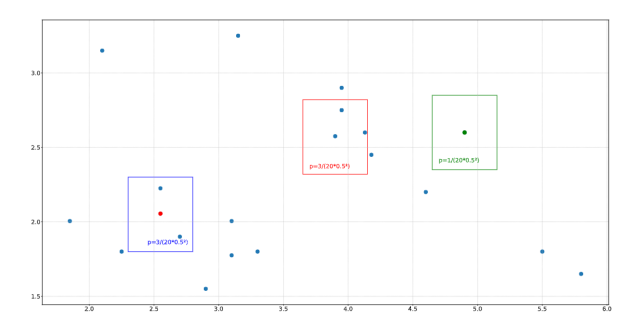


Figure 1 – Intuition de l'estimation par noyaux

## 5.2 Estimation de densité par noyaux

Intuition figure 1 : Plutôt que de décider d'une discrétisation a priori, l'estimation est faîte en centrant une fenêtre autour du point d'intérêt  $x_0$  (dans un espace de dimension d) à posteriori.  $\rightarrow$  Problème : pas continue (si on bouge la boite et qu'un point rentre dedans, ça fait faire un saut à la fonction)

#### 5.2.1 Fenêtre de Parzen

On combine la solution précédente avec une densité/noyaux. Classiquement Gaussien. pour obtenir un truc lisse et continue

**Définition 5.2** (Fenêtre de Parzen). Soit  $(x_1, \ldots, x_N) \sim f$  iid

$$\hat{f}_h(x) = \frac{1}{N*h} \sum_{i=1}^{N} K(\frac{x - x_i}{h}).$$

Avec K le noyaux **centrée et réduit sur** x , souvent une fonction gaussienne. Si c'est une fonction rectangle ça fonctionne aussi. Puis y'a plein d'autre noyaux possible.

# 6 Regression Linéaire

$$\begin{split} & - \text{ MSE}: (XW-Y)^T(XW-Y) = W^TX^TXW - (Y^TXW)^T - YXW + Y^TY \\ & - \end{split}$$
 
$$\begin{aligned} & \nabla_W MSE = 2X^TXW - X^TY - Y^TX \\ & = 2X^TXW - X^TY - X^TY \text{ car } \lambda \in \mathbb{R}, \lambda^T = \lambda \\ & = 2X^T(XW-Y) = 0 \\ & \Leftrightarrow W = (X^TX)^{-1}X^TY \end{aligned}$$

Sinon descente de gradient

# 7 Régression Logistique

 On peut pas utiliser la MSE car distance à la frontière de décision peut être très grande pour un point qui est très très très certainement dans une classe

- On vas plutot essayer de modéliser la confiance qu'on a dans la classif d'un point  $\to$  Proba : p(y= $1|x\rangle = \mu(x)$
- Modélisation de cette proba par un truc linéaire qu'on projette entre 0 et 1 avec la sigmoide ou
- On remarque que le log ratio :  $\log \frac{\mu(x)}{1-\mu(x)} = f_w(x)$  pour la sigmoide Pas de solution analytique à la log vraiss : descente de gradient

# 8 Perceptron

- $-f_w(x) = x \bullet w$
- Hinge-loss =  $\max(0, -yf_w(x))$ , vaut 0 quand bonne prédiction
- gradient Hinge loss

$$\nabla H_w = \begin{cases} 0 & \text{si } -yxw < 0 \\ -yx & \text{sinon} \end{cases}.$$

into descente de gradient

Théorème de convergence : si

- $-\exists R, \forall x \|x\| \leq R$
- Les données peuvent être séparées avec une marge p
- L'ensemble d'apprentissage est présenté au perceptron un nombre suffisant de fois

Alors : après au plus  $\frac{R^2}{p^2}$  correction, l'algo converge

#### 9 **SVM**

- Donnée non linéaire  $\rightarrow$  Projection, dim ++  $\rightarrow$  Attention sur apprentissage + quel dim choisir  $\rightarrow$
- Maximiser la marge  $\gamma \Leftrightarrow$  minimiser ||w|| sous la contrainte  $\forall i, (wx^i + b)y^i \geq 1$  par des calculs obscures ( $\geq 1$  car on veut que la distance entre la droite de régression et ces deux marges soit supérieur 1)
- Prise en compte des erreurs :
  - $-\xi$  variable de débordement par rapport à sa marge pour chaque point mal classé  $\to$  Raison obscure  $\rightarrow \xi = \max(0, 1 - (wx^i + b)y^i)$  Hinge loss
  - On avait  $\min ||w||^2$  maintenant  $\min ||w||^2 + K \sum \xi$  avec K hyper param nombre d'erreur
- Optimisation avec lagrangien cas simple

$$\left\{\begin{array}{l} \min_{w,b}\frac{1}{2}\left\|w\right\|^{2} \\ \text{s.c } y^{i}(wx^{i}+b)\geq1 \end{array} \Leftrightarrow L(w,b,\alpha)=\frac{1}{2}\left\|w\right\|^{2}-\sum_{i}\alpha_{i}(y^{i}(wx^{i}+b)-1). \right.$$

#### Généralité SVM

- La dimensionnalité de la projection et la complexité de calcul d'un noyau polynomial est linéaire par rapport d le degré du polynome.
- The support vectors are the data points that lie on the margin, which is the region between the decision boundary and the closest data points of each class. Support vectors are critical in SVM because they determine the location and orientation of the decision boundary. All other data points that are not support vectors are not used to construct the decision boundary, which means that SVM is robust to noise and outliers in the data.
- La taille de la marge est un hyper-paramètre important : marge grande == underfitting // marge petite == overfitting (séparation linéaire plus proche des points, moins centrée)