UNSUPERVISED MACHINE LEARNING: CLUSTERING

Prof. Dr. Wilson Tarantin Junior

*A responsabilidade pela idoneidade, originalidade e licitude dos conteúdos didáticos apresentados é do professor.

Proibida a reprodução, total ou parcial, sem autorização. Lei nº 9610/98

Contextualização

- Quando aplicar a análise de cluster?
 - Quando o objetivo for agrupar as observações em grupos homogêneos internamente e heterogêneos entre si
 - <u>Dentro do grupo</u>: observações semelhantes com base nas variáveis utilizadas na análise
 - Entre grupos distintos: observações diferentes com base nas variáveis utilizadas na análise

Contextualização

- Técnica exploratória (não supervisionada)
 - A análise de agrupamentos caracteriza-se por ser uma técnica exploratória, de modo que não tem caráter preditivo para observações de fora da amostra
 - Se novas observações forem adicionadas à amostra, novos agrupamentos devem ser realizados, pois a inclusão de novas observações pode alterar a composição dos grupos
 - Se forem alteradas variáveis da análise, novos agrupamentos devem ser realizados, pois a inclusão/retirada de uma variável pode alterar os grupos



Métodos

- Analisaremos dois métodos para a obtenção de agrupamentos
 - Método Hierárquico Aglomerativo
 - A quantidade de clusters é definida ao longo da análise (passo a passo)
 - Método Não Hierárquico K-means
 - Define-se a priori quantos cluster serão formados

Método Hierárquico Aglomerativo

Tratamento inicial dos dados

- Análise das variáveis que serão estudadas
 - Antes de iniciar os procedimentos, é importante realizar uma análise das unidades de medidas das variáveis
 - Se estiverem em unidades de medidas distintas, é importante realizar a padronização das variáveis antes de iniciar a análise de cluster
 - Aplica-se o ZScore (torna variáveis com média = 0 e desvio padrão = 1)

$$ZX_{ji} = \frac{X_{ji} - \overline{X}_{j}}{s_{j}}$$



Escolhas inerentes ao método

- A análise de cluster hierárquica depende de escolhas
 - Escolha da medida de dissimilaridade (distância)
 - Refere-se à distância entre as observações, com base nas variáveis escolhidas
 - Portanto, indica o quanto as observações são diferentes entre si
 - Escolha do método de encadeamento das observações
 - Refere-se à especificação da medida de distância quando houver cluster formados



- Hierárquico aglomerativo: observações separadas → um único cluster
 - Considerando n observações, inicia-se com n clusters (estágio 0)
 - Na sequência, une-se as duas observações com menor distância (n-1 clusters)
 - Em seguida, um novo grupo é formado pela união de duas novas observações ou pela inclusão de uma observação ao cluster formado na etapa anterior (sempre pela menor distância). O método de encadeamento indica qual é a distância a ser considerada
 - Repete-se a etapa anterior n-1 vezes, ou seja, até restar somente 1 cluster
 - O dendrograma é um gráfico que permite visualizar a formação dos clusters



Medidas de dissimilaridade

- Identifica a distância entre observações
 - Distância de Minkowski: $d_{pq} = \left[\sum_{j=1}^k (|ZX_{jp} ZX_{jq}|)^m\right]^{\frac{1}{m}}$
 - Distância euclidiana: $d_{pq} = \sqrt{\sum_{j=1}^k (ZX_{jp} ZX_{jq})^2}$
 - Distância euclidiana quadrática: $d_{pq} = \sum_{j=1}^k (ZX_{jp} ZX_{jq})^2$



Medidas de dissimilaridade

- Identifica a distância entre observações
 - Distância de Manhattan (City Block): $oldsymbol{d_{pq}} = \sum_{j=1}^k |oldsymbol{Z} X_{jp} oldsymbol{Z} X_{jq}|$
 - Distância de Chebychev: $d_{pq} = max \, |ZX_{jp} ZX_{jq}|$
 - Distância de Canberra: $d_{pq} = \sum_{j=1}^k \frac{|ZX_{jp} ZX_{jq}|}{(ZX_{jp} + ZX_{jq})}$ \Rightarrow variáveis de valores positivos
 - A correlação de Pearson <u>entre as observações</u> também pode ser utilizada (mas é uma medida de semelhança, portanto ajusta-se sua interpretação)



Métodos de encadeamento

- Esquemas hierárquicos aglomerativos
 - Método de encadeamento: indica qual distância utilizar quando já existem clusters formados durante os estágios aglomerativos
 - Nearest neighbor (single linkage): privilegia menores distâncias, recomendável em casos de observações distintas
 - Furthest neigbor (complete linkage): privilegia maiores distâncias, recomendável em casos de observações parecidas
 - Between groups (average linkage): junção de grupos pela distância média entre todos os pares de observações do grupo em análise



Métodos de encadeamento

| Método de Encadeamento | Ilustração | Distância (Dissimilaridade) |
|--|------------|---|
| Único (Nearest Neighbor ou Single Linkage) | 3 4 | d_{23} |
| Completo (Furthest Neighbor ou Complete Linkage) | 2 | d_{15} |
| Médio (Between Groups ou Average Linkage) | 3 4 5 5 | $\frac{d_{13}\!+\!d_{14}\!+\!d_{15}\!+\!d_{23}\!+\!d_{24}\!+\!d_{25}}{6}$ |

Fonte: Fávero & Belfiore (2024, Capítulo 9)



Métodos de encadeamento

- Esquemas hierárquicos aglomerativos
 - Nearest neighbor (vizinho mais próximo): single linkage
 - d(MN)W = mín{dMW; dNW}
 - Furthest neighbor (vizinho mais distante): complete linkage
 - d(MN)W = máx{dMW; dNW}
 - Between groups (média das distâncias): average linkage
 - d(MN)W = média entre dMW e dNW (distância média entre todos os pares)



Quantos clusters escolher?

- Esquemas hierárquicos aglomerativos
 - Como critério para a escolha do número final de clusters em uma análise, podese adotar o tamanho dos saltos de distância para a incorporação seguinte
 - Saltos muito elevados podem indicar o agrupamento de observações com características mais distintas, isto é, há a união de observações mais distintas
 - Comparar dendrogramas obtidos por diferentes métodos de encadeamento

Análise dos agrupamentos

- Quais variáveis contribuem?
 - Após a clusterização, é importante comparar se a variabilidade dentro do grupo é menor do que a variabilidade entre grupos com base nas variáveis da análise
 - Aplica-se um teste F para análise de variância: $F = \frac{Variabilidade\ entre\ grupos}{Variabilidade\ dentro\ dos\ grupos}$
 - Graus de liberdade no numerador: K 1
 - Graus de liberdade no denominador: n K

K = nº de clusters n = tamanho da amostra

• É possível analisar quais variáveis mais contribuíram para a formação de pelo menos um dos clusters: maiores valores da estatística F (em conjunto com a significância)



Método Não Hierárquico K-means

Tratamento inicial dos dados

- Análise das variáveis que serão estudadas
 - Também é importante realizar a análise das unidades de medidas das variáveis para a aplicação do K-means
 - Se estiverem em unidades de medidas distintas, é fundamental padronizar as variáveis antes de iniciar a análise
 - Padronização pelo ZScore (variáveis com média = 0 e desvio padrão = 1)

$$ZX_{ji} = \frac{X_{ji} - \overline{X}_{j}}{s_{i}}$$



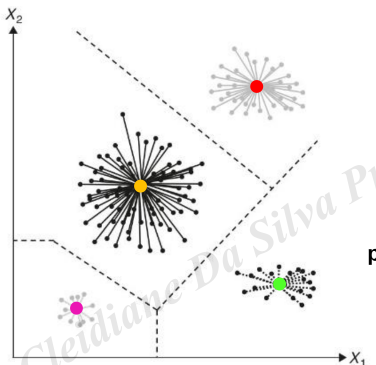
- Esquema não hierárquico K-means
 - A <u>quantidade K de clusters é escolhida a priori</u> e é usada como base para a identificação dos centros de aglomeração, de modo que as observações são arbitrariamente alocadas aos K clusters para o cálculo dos centroides iniciais
 - Nas etapas seguintes, as observações vão sendo comparadas pela proximidade aos centroides dos outros clusters. Se houver realocação a outro cluster por estar mais próxima, os centroides são recalculados (em ambos os clusters)
 - Trata-se de um processo iterativo



- Esquema não hierárquico K-means
 - O procedimento K-means encerra-se quando não for possível realocar qualquer observação por estar mais próxima do centroide de outro cluster: indica que a soma dos quadrados de cada observação até o centro do cluster alocada foi minimizada
 - A soma total dos quadrados dentro dos clusters pode ser representada por:

$$SS = \sum_{k=1}^{k} \sum_{x_i \in C_k} (x_i - \mu_k)^2$$





Representa a solução do K-means

Não ocorrerão outras realocações, pois não há observações que estejam mais próximas dos centroides de outros clusters

Fonte: Fávero & Belfiore (2024, Capítulo 9)

Identificação da quantidade de clusters

- Técnicas para a identificação da quantidade de clusters no K-means
 - Método de Elbow: calcula-se a soma total dos quadrados dentro dos clusters (WCSS) para várias opções de K (quantidade de clusters). No gráfico, busca-se a dobra ("cotovelo"), ou seja, o ponto a partir do qual a diminuição na WCSS não é mais tão expressiva, mesmo aumentando a quantidade de clusters
 - Método da Silhueta: para cada observação, calcula-se: (b) sua distância média para o cluster mais próximo onde não esteja alocada; (a) sua distância média dentro do cluster onde está alocada

$$silhueta = \frac{(b-a)}{\max(a,b)}$$

Quanto mais próximo de 1, melhor a clusterização. Quanto mais próximo de -1, pior!

 Em seguida, calcula-se o coeficiente de silhueta médio para todas as observações. O procedimento é realizado para várias opções de K



Considerações

- Alguns aspectos relevantes
 - A análise de cluster é bastante sensível à presença de outliers
 - Quando há variáveis categóricas, pode aplicar a Análise de Correspondência
 - O output do método hierárquico pode ser utilizado como input no método não hierárquico para a identificação inicial da quantidade de clusters
 - O método não hierárquico k-means pode ser aplicado em amostras maiores



Referência

Fávero, Luiz Paulo; Belfiore, Patrícia. (2024). Manual de análise de dados: estatística e machine learning com Excel[®], SPSS[®], Stata[®], R[®] e Python[®]. 2 ed. Rio de Janeiro: LTC.

OBRIGADO!

<u>linkedin.com/in/wilson-tarantin-junior-359476190</u>