Гауссовские процессы для активного обучения в задаче классификации

Дарья Котова¹, Максим Панов²

1: Московский физико-технический институт (ГУ) kotova.ds@phystech.edu
2: Сколковский институт науки и технологий m.panov@skoltech.ru

Аннотация Активное обучение – новый подход к обучению моделей, который основывается на адаптивном увеличении обучающей выборки ранее неразмеченными точками. Как правило выбор точек основан на оценке неопределенности предсказания модели в точки. Гауссовский процесс – стохастический процесс, такой что любой конечный набор этих случайных величин имеет многомерное нормальное распределение.

Недавно был предложен новый критерий для алгоритма активного обучения [1], с приложением так же и для гауссовских процессов. Критерий оценивает норму функции, которая описывает тренировочное множество в совокупности с еще одной неотмеченной точкой. Предполагается, что неотмеченная точка, дающая максимальную норму, несет больше информации о данных в целом. В этой работе исследуются различные варианты этого критерия.

Ключевые слова: активное обучение, гауссовские процессы

1 Введение

В последнее время, возрастает интерес к активному обучению [6] — новому подходу к обучению, который позволит сократить размеры обучающей выборки. Недавно был предложен новый критерий для алгоритма активного обучения [1], разработанный в рассмотрении нейронных сетей с большим количеством параметров. Под последними имеются в виду такие модели, что отношения числа параметров p к размеру обучащей выборки n стремится к константе, большей единицы, при стремлении p и n к бесконечности. В этой работе исследуются различные варианты этого алгоритма, с той разницей, что вместо нейронных сетей ипользуются гауссовские процессы. Интуитивно, их связь можно объяснить следующим образом: выход слоя нейронной сети — есть линейная комбинация входов. Если считать признаки независимыми, а количество нейронов в слое достаточно большим, то имеет место центральная предельная теорема [4], которая утверждает, что сумма достаточно большого количества слабо зависимых случайных величин, имеет

распределение, близкое к нормальному. Гауссовский процесс же – бесконечно число случайных величин, любая конечная комбинация которых имеет нормальное распределение. Таким образом, есть связь между гауссовскими процессами и нейронными сетями с большим количеством параметров. В этой работе мы сосредоточимся на гауссовских процессах, а в будущем планируем заняться нейронными сетями.

2 Гауссовские процессы и их применение к задаче классификации

Здесь мы кратко введем некоторые необходимые для работы с ними определения. Полный обзор гауссовских процессов и их свойств представлен в [2].

Определение 1. Гауссовский процесс f(x) – стохастический процесс (совокупность случайных величин, индексированных некоторым параметром, чаще всего временем или координатами), такой что любой конечный набор этих случайных величин имеет многомерное нормальное распределение.

Здесь в нашем случае $x \in \mathbb{R}^D$, где D - произвольное натуральное число. Гауссовский процесс полностью определяется функцией среднего и ковариационной функцией. Часто для упрощения записи функция среднего выбирается константой, равной 0. Введем обозначения:

$$m(x) = \mathbb{E}\left[f(x)\right] = 0,\tag{1}$$

$$k(x, x') = \mathbb{E}[(f(x) - m(x))(f(x') - m(x'))].$$
 (2)

2.1 Регрессия

В задачах машинного обучения нам хочется получить апостериорное распределение на гауссовский процесс f(x), пронаблюдав выборку данных X. Априорное распределение задается следующим образом:

$$\begin{pmatrix} f \\ f_* \end{pmatrix} \sim \mathcal{N} \left(0, \begin{pmatrix} K(X, X) & K(X, X_*) \\ K(X_*, X) & K(X_*, X_*) \end{pmatrix} \right), \tag{3}$$

где * соответствует тестовому множеству. С помощью формулы Байеса и некоторых алгебраических действий можно показать, что апостериорное распределение для незашумленных данных будет иметь следующий вид:

$$f_*|X, X_*, f \sim \mathcal{N}(\hat{f}, \hat{\sigma}^2),$$
 (4)

где $\hat{f} = K(X_*,X)K(X,X)^{-1}f$ – среднее, $\hat{\sigma}^2 = K(X_*,X_*) - K(X_*,X)K(X,X)^{-1}K(X,X_*)$ – дисперсия. Можно заметить, что выражение для дисперсии апостериорного распределения допускает интуитивно понятную интерпретацию: $K(X_*,X_*)$ – априорная ковариация и из нее вычитается положительное слагоемое, соответствующее

информации, взятой из обучающей выборки.

Таким образом, в случае регрессии апостериорное распределение дает нам среднее – предсказание гауссовского процессса в данной точке, а так же дисперсию – степень неуверенности модели в своем ответе. Это свойство дает гауссовским процессам преимущество перед другими моделями, хотя стоит заметить, что обращение матрицы в формуле (4) существенно замедляет вычисления.

2.2 Классификация

Ранее мы неявно предполагали, что правдоподобие p(y|f,X) распределено нормально. Теперь же нельзя применять гауссовское правдоподобие, т.к. y – дискретная величина (класс, к которому принадлежит точка) – и это делает недоступным аналитическое выражение для апостериорного распределения. Рассмотрим для простоты задачу бинарной классификации. Тогда проблему действительных выводов легко решить, пропустив вывод гауссовского процесса через логистическую функцию $\sigma(f)$, которая "сжимает"все пространство $\mathbb R$ в отрезок [0,1]. Сам гауссовский процесс – функция f – играет здесь роль латентной функции.

Вывод для предсказания разделяется в таком случае на два шага: во-первых, вычисление апостериорного распределения на латентную переменную f_* :

$$p(f_*|X, y, x_*) = \int p(f_*|X, x_*, f) p(f|X, y) df,$$
 (5)

где p(f|X,y)=p(y|f)p(f|X)/p(y|X), во-вторых, использование апостериорного распределения для маргинализации предсказания по всем возможным значениям латентной переменной:

$$p(y_* = +1|X, y, x_*) = \int p(f_*|X, y, x_*) \sigma(f_*) df_*.$$
 (6)

Правдоподобие в выражении (5) лишает возможности вычислить интеграл (5) аналитически. Поэтому были разработаны различные методы аппроксимации этих интегралов. В работе [3] рассмотрены 6 вариантов таких аппроксимаций, а также приведено их всестороннее сравнение. Здесь же мы подробно опишем один из них.

Лапласовская аппроксимация. В этом методе апостериорное распределение p(f|X,y) приближается нормальным распределением q(f|X,y). Параметры этого распределения вычисляются на основе разложения в ряд Тейлора logp(f|X,y) до второго порядка в максимуме апостериорного распределения:

$$q(f|X,y) \sim \mathcal{N}(f|\hat{f}, A^{-1}), \tag{7}$$

где $\hat{f} = argmax_f p(f|X,y), A = -\nabla \nabla log p(f|X,y)|_{f=\hat{f}}$ – гессиан логарифма апостериорного распределения, взятого со знаком минус.

Параметры (7) вычисляются с помощью итеративного метода Ньютона. Достоинством этого метода является высокая скорость работы. Недостатком же — тот факт, что в алгоритм ориентируется на моду апостериорного распределения, а не на его среднее, что может привести к отклонениям в предсказаниях или меньшей уверенности в них. Стоит заметить, что наиболее популярным является другой алгоритм аппроксимации — Expectation Propagation. Его оценки среднего и дисперсии (значит, и точность) наиболее близки к действительности, по сравнению с другими алгоритмами.

3 Задача активного обучения

Теперь рассмотрим основные идеи активного обучения и метод, предложенный в работе [1]. В основе активного обучения лежит гипотеза о том, что модель сможет давать лучшие результаты на меньших обучающих выборках, если дать ей возможность самой выбирать точки датасета. Цикл работы заключается в следующем: модель выбирает следующую точку, которую ей хотелось бы иметь с меткой, запрашивает ее метку у "оракула" и обрабатывает полученную информацию, затем снова повторяет весь цикл. Обзор активного обучения представлен в [6].

Один из самых простых методов основывается на уверенности модели в точках выборки [7]. Например, для бинарной классификации, точки для получения меток - это точки, предсказанные вероятности для которых близки к 0.5. К этому же типу относится выбор новой точки с помощью энтропийного критерия и (уже в задаче регрессии) с помощью предсказанной дисперсии. Другой метод [8] подразумевает наличие нескольких моделей, обученных на текущем тренировочном множестве. Больше всего информации даст запрос точки, в которой данные модели больше всего не согласны друг с другом.

Мах-тіп критерий и различные типы score-функций. Совсем недавно в работе [1] был представлен новый критерий для активного обучения, который мы рассмотрим в этой части.

Пусть $\mathcal{L}=(x_1,...,x_n)$ – тренировочное множество с метками $(y_1,y_n),\mathcal{U}$ – набор примеров, не имеющих метки. Пусть f – функция, интерполирующая примеры из тренировочного множества, с минимальной нормой (это условие получено из опытов [10] – такие модели, как правило, имеют хорошие обощающие свойства). Определим $f_t^u(x)$ - как функцию, интерполирующую примеры из тренировочного множества, объединенного с точкой $u \in \mathcal{U}$ с меткой t, с минимальной нормой. Метку t(u) будем выбирать одним из следующих способов:

$$t^{(1)}(u) = argmin_{t \in \{-1,1\}} ||f_t^u(x)||, \ t^{(2)}(u) = \begin{cases} +1 \text{ if } f(u) \ge 0, \\ -1 \text{ if } f(u) < 0 \end{cases}$$
(8)

Определив t(u), положим $f^u(x) = f^u_{t(u)}(x)$. Введем так же score-функции:

$$score^{(1)}(u) = ||f^{u}(x)||, \ score^{(2)}(u) = ||f^{u}(x) - f(x)||,$$
 (9)

В первом случае больший *score* получит менее гладкая функция, во втором – та функция, которая наиболее сильно отличается от предыдущей интерполяции. Ожидается, что точка с большим *score*-ом наиболее информативная. Тогда следующая точка для получения метки есть

$$u^* = argmax_{u \in \mathcal{U}} score(u).$$

В выражениях (8) и (9) намеренно не определена конкретная норма для свободы в выборе различных вариаций score-функций. Если эти нормы выбраны одинаковы и выбрана первая score-функция, то новая точка u^* выбирается такой, что

$$||f^{u^*}(x)|| = \max_{u \in \mathcal{U}} \min_{t \in \{-1,1\}} ||f_t^u(x)||.$$
(10)

4 Эксперименты

Мы провели ряд экспериментов, в каждом из которых сравнивались 5 способов выбора следующей точки для получения ею метки (в скобках указано краткое обозначение):

- 1. *Случайный* использовался для проверки адекватности полученных данных (rand).
- 2. *Дисперсия* новая точка выбирается по максимуму дисперсии предсказания (vari).
- 3. 2-норма максимум $score^{(2)}(u) = ||f^u(x) f(x)||_{\mathcal{U}} = \sqrt{\sum_{v \in \mathcal{U}} (f^u(v) f(v))^2}$ по еще не отмеченным точкам (sqsm).
- 4. RKHS-норма эта норма представлена в работе [1] (RKHS). Let's inference the $score^{(1)}(u)$.

Using Schur complement formula we have \widetilde{K}^{-1} as:

$$\begin{split} &\|f_t^u(x)\| = \widetilde{y}_t^T \widetilde{K} \widetilde{y}_t \\ &\widetilde{K}^{-1} = \begin{pmatrix} K^{-1} + K^{-1} \boldsymbol{a} (b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a})^{-1} \boldsymbol{a}^T K^{-1} - K^{-1} \boldsymbol{a} (b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a})^{-1} \\ &- (b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a})^{-1} \boldsymbol{a}^T K^{-1} & (b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a})^{-1} \end{pmatrix} = \\ &\begin{pmatrix} K^{-1} + \frac{K^{-1} \boldsymbol{a} \boldsymbol{a}^T K^{-1}}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} & \frac{-K^{-1} \boldsymbol{a}}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} \\ \frac{-\boldsymbol{a}^T K^{-1}}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} & \frac{1}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} \end{pmatrix} \end{split}$$

Then $||f_t^u(x)||$ turns to:

$$||f_{t}^{u}(x)|| = \mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{y} + \mathbf{y}^{T}\frac{K^{-1}\mathbf{a}\mathbf{a}^{T}K^{-1}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}}\mathbf{y} - 2t\mathbf{y}^{T}K^{-1}\frac{\mathbf{a}}{b} - 2t\mathbf{y}^{T}\frac{K^{-1}\mathbf{a}\mathbf{a}^{T}K^{-1}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} = 1$$

$$= \mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{y} + \frac{(\mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{a})^{2}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} - 2t\frac{\mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{a}}{b} \left(1 + \frac{\mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}}\right) + \frac{t^{2}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} = 1$$

$$= \mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{y} + \frac{(\mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{a})^{2}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} - \frac{2t(\mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{a})}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} + \frac{t^{2}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} = 1$$

$$= \mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{y} + \frac{(\mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{a} - t)^{2}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}} = \mathbf{y}^{T}K^{-1}\mathbf{y} + \frac{(f(u) - y(u))^{2}}{b - \mathbf{a}^{T}K^{-1}\mathbf{a}}$$

$$score^{(1)}(u) = ||f_{t}^{u}(x)|| = ||f(x)||_{\mathcal{H}} + \frac{(1 - t \cdot f(u))^{2}}{b - \mathbf{a}^{T} \cdot K^{-1} \cdot \mathbf{a}}, \qquad (12)$$

где $b = K(u, u), \boldsymbol{a} = [K(x_1, u), ..., K(x_n, u)]^T$. Важно заметить, что знаменатель дроби в данном выражении - есть дисперсия предсказания модели в точке u.

5. *RKHS-норма* · *дисперсия* – оказывается, RKHS-норма ведет себя довольно нестабильно. Умножение на дисперсию не только позволяет решить эту проблему, но и улучшить качество работы модели - этот ход был предложен в работе [9] (Hvar).

$$(\|f_t^u(x)\| - \|f(x)\|_{\mathcal{H}}) \cdot \mathsf{D} = (1 - t \cdot f(u))^2.$$

Let $\widetilde{a} = \begin{pmatrix} a \\ K(u,x) \end{pmatrix}$. Where u is the new point in out dataset and x is the point we calculate f(x) for. Let's compute difference $f_u(x) - f(x)$:

point we calculate
$$f(x)$$
 for. Let's compute difference $f_u(x) - f(x)$:
$$f_u(x) - f(x) = \widetilde{\boldsymbol{a}}^T \widetilde{K}^{-1} \widetilde{\boldsymbol{y}} - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{y} =$$

$$\left(\boldsymbol{a}^T K(u,x)\right) \begin{pmatrix} K^{-1} + \frac{K^{-1} \boldsymbol{a} \boldsymbol{a}^T K^{-1}}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} & \frac{-K^{-1} \boldsymbol{a}}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} \\ \frac{-\boldsymbol{a}^T K^{-1}}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} & \frac{1}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \boldsymbol{y} \\ t \end{pmatrix} - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{y} =$$

$$\frac{(\boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a} - K(u,x))(\boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{y} - t)}{b - \boldsymbol{a}^T K^{-1} \boldsymbol{a}}$$

Заметим, что первые два способа не требуют определения t и score-функции, а в последнем score-функция модифицирована и не соответсвует какой-либо стандартной норме. В экспериментах был использован второй способ выбора метки t (см. (8)).

Одномерные данные Из многомерного нормального распределения с нулевым средним и матрицей ковариации, заданной ядром RBF $cov(x,x') = \sigma^2 \cdot \exp{-\frac{\|x-x'\|^2}{2}}$, были сгенерированы 1000 точек – знчения гауссовского процесса (латентной переменной) – f(x). Затем эти значения были пропущены через логистическую функцию. Эти точки сопоставились 1000 точек

из отрезка [0,1]-x. Полученные значения интерпретировались как вероятности, и по ним точки x были разделены на два класса.

Размер отложенной выборки — 350 точек. Обучающая выборка в начале имела 10 точек и на каждой итерации дополнялась одной точкой, выбранной согласно одному из критериев. При учете новой точки u параметры гауссовского процесса — функции среднего и ковариации — не менялись относительно предыдущего процесса, обученного без точки u из предположения, что всего одна точка в обучащей выборке не может значительно изменить эти параметры. Однако, каждые 20 итераций они оптимизировались отдельно от добавления новых точек. Этот алгоритм повторялся до тех пор, пока в обучающей выборке не окажутся все 650 точек.

На рис. 1 построена зависимость точности классификации на отложенной выборке от размера обучающей выборки. Для наглядности график ограничен размером обучающей выборки — 80. Как видно из графиков, лучше всего на этих данных работают методы sqsm и Hvar.

На рис. 2 изображены графики score-функций на одной из итерации алго-

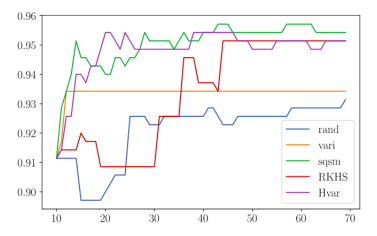


Рис. 1: Графики точности классификации на отложенной выборке в зависимости от размера обучающей выборки для одномерных данных.

ритма активного обучения для этих методов. На графики так же добавлены вероятности принадлежности точек x к классу 1. Это позволяет заметить, что локальные максимумы расположены близко к границам разделения классов.

Многомерные синтетические данные Для задачи бинарной классификации были сгенерированы 5-мерные данные. Аналогичным образом построены графики точности классификации в зависимости от размера обучающей выборки, представленные на рис. 3. Здесь лучше всего работают методы RKHS и Hvar.

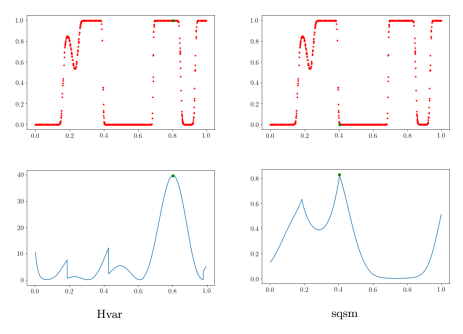


Рис. 2: Графики score-функций на одной из итерации алгоритма активного обучения. На верхних рисунках изображены вероятности принадлежности точек на оси x к классу 1. Зеленые точки обозначают точку с максимальным значением score-функции. Нижние рисунки иллюстрируют значения score-функций, соответствующие двум методам: Hvar (слева) и sqsm (справа).

5 Заключение

В этой работе мы рассмотрели применение гауссовских процессов к задаче классификации и различные варианты алгоритмов активного обучения и сравнили их качество. Нам так же удалось посмотреть на их работу "изнутри" с помощью графиков score-функций. По имеющимся результатам можно сказать лишь, что в условиях, когда данных мало, хорошо работают методы sqsm, RKHS и Hvar. Причем последний хорошо показывает себя в обоих рассмотренных задачах. Первый же имеет наиболее наглядную интерпретацию в плане графиков score-функций.

Заметим, что ранее таким сравнением методов никто не занимался. В дальнейшем, безусловно, планируется поставить более масштабные эксперименты, т.к. небольшой размер тестовой выборки вызывает дискретность значний точности, из-за чего графики трудно воспринимать.

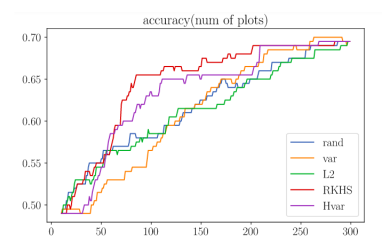


Рис. 3: Графики точности классификации на отложенной выборке в зависимости от размера обучающей выборки для 5-мерных данных.

Список литературы

- [1] Mina Karzand, Robert D. Nowak: Active Learning in the Overparameterized and Interpolating Regime arXiv preprint arXiv:1905.12782,2019
- [2] C. E. Rasmussen, C. K. I. Williams, Gaussian Processes for Machine Learning, the MIT Press, 2006, ISBN 026218253X
- [3] Hannes Nickisch, Carl Edward Rasmussen, Approximations for Binary Gaussian Process Classification, Journal of Machine Learning Research 9 (2008) 2035-2078
- [4] Гнеденко Б. В., Курс теории вероятностей, УРСС. М.: 2001
- [5] Siyuan Ma, Raef Bassily, and Mikhail Belkin. The power of interpolation: Understanding the effectiveness of sgd in modern over-parametrized learning. In International Conference on Machine Learning, pages 3331–3340, 2018.
- [6] Burr Settles. Active Learning Literature Survey. 2010.
- [7] D. Lewis and W. Gale. A sequential algorithm for training text classifiers. In Proceedings of the ACM SIGIR Conference on Research and Development in Information Retrieval, pages 3–12. ACM/Springer, 1994.
- [8] H.S. Seung, M. Opper, and H. Sompolinsky. Query by committee. In Proceedings of the ACM Workshop on Computational Learning Theory, pages 287–294, 1992
- [9] Burnaev E., Panov M. (2015) Adaptive Design of Experiments Based on Gaussian Processes. In: Gammerman A., Vovk V., Papadopoulos H. (eds) Statistical Learning and Data Sciences. SLDS 2015. Lecture Notes in Computer Science, vol 9047. Springer, Cham
- [10] Trevor Hastie, Andrea Montanari, Saharon Rosset, and Ryan J Tibshirani. Surprises in high-dimensional ridgeless least squares interpolation. arXiv preprint arXiv:1903.08560, 2019.