Support Vector Regression using Deflected Subgradient Methods

Elia Piccoli Nicola Gugole

January 28, 2021

 $A\ project\ presented\ for\ the$ $Computational\ Mathematics\ for\ Learning\ and\ Data\ Analysis$ course



Artificial Intelligence A.Y. 2020/2021

Abstract

Project aim is developing the implementation of a model which follows an SVR-type approach including various different kernels. The implementation uses as optimization algorithm a dual approach with appropriate choices of the constraints to be dualized, where the Lagrangian Dual is solved by an algorithm of the class of deflected subgradient methods.

1 Introduction

Per affrontare questo problema di regressione ci vogliamo affidare ad un modello di apprendimento supervisionato che è il Support Vector Regression. SVR ha come obiettivo trovare una funzione tale per cui ogni record assegnatoci per il training non devii da essa più di ε (per questo ogni valore all'interno del cosiddetto ε -tube non viene considerato come errore nella fase di ottimizzazione, rendendo la loss del modello ε -insensitive). Per fare ciò abbiamo bisogno di un certo parametro C (per capire il livello di regolarizzazione che desideriamo) ed un valore ε (per esprimere l'errore che accettiamo), oltre ad eventuali parametri necessari ad attuare i kernel (e.g. gamma per quanto riguarda il kernel RBF). Parte fondante del modello, oltre a ciò sopra descritto riguardo l' ε -tube, è dare allo stesso tempo importanza al mantenere la funzione as flat as possible, per evitare overfitting ed avere dunque un modello che sia un corretto tradeoff tra accuratezza e generalità.

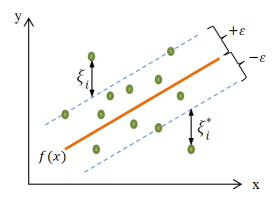


Figure 1: a generic svr

La funzione risultante dall'ottimizzazione del modello è descritta genericamente come:

$$f(x) = wx + b \tag{1}$$

Obiettivo dell'ottimizzazione è dunque fare in modo che la curva sia, di nuovo, as flat as possible, ma questo è equivalente ad un problema di ottimizzazione dove vogliamo avere ||w|| minima. Per comodità di formulazione del problema possiamo minimizzare $||w||^2$ senza cambiare il significato. Questo ci permette di portarci in un problema di ottimizzazione quadratico, grazie al quale potremo approfittare del concetto di **strong duality** più tardi. Introduciamo a questo punto delle variabili dette slack per formulare la dual objective function, la quale rappresenta il nostro primal problem:

$$\min_{w,b,\xi_i,\xi_i^*} \frac{1}{2} \|w\|^2 + C \sum_i (\xi_i + \xi_i^*)$$
 (2)

Ciò che viene sommato a ||w|| è un elemento che ci permette di regolare l'errore, e di conseguenza la penalità, dovuti alla possibile presenza di elementi che non rimangono all'interno dell' ε -tube. Vediamo dunque come C funga da regolarizzatore in una metodica simile a L1. I vari ξ vengono detti slack variables e ci permettono di definire i vincoli del problema per qualsiasi i-esimo dato:

$$y_i - w^T \phi(x_i) - b \le \epsilon + \xi_i,$$

$$b + w^T \phi(x_i) - y_i \le \epsilon + \xi_i,$$

$$\xi_i, \xi_i^* \ge 0$$
(3)

x i-esimo input, y i-esimo output

Essendo in un problema di ottimizzazione quadratico, la soluzione al dual problem risulta equivalente a quella del primal problem. In particolare in questa casistica risulta più facile la risoluzione del dual problem vista la possibile applicazione del concetto di kernel. Costruiamo dunque il dual problem definendo la relativa Lagrangiana (equivalente del primal problem al quale aggiungiamo i vincoli sommandoli o sottraendoli):

$$L(\alpha, \alpha^*, \mu, \mu^*) = \frac{1}{2} \|w\|^2$$

$$+ C \sum_{i=1}^{m} (\xi_i + \xi_i^*)$$

$$+ \sum_{i=1}^{m} (\alpha_i (y_i - w^T \phi(x_i) - b - \epsilon - \xi_i))$$

$$+ \sum_{i=1}^{m} (\alpha_i^* (w^T \phi(x_i) + b - y_i - \epsilon - \xi_i^*))$$

$$\sum_{i=1}^{m} (\mu_i \xi_i + \mu_i^* \xi_i^*)$$
(4)

A causa del concetto di **weak duality** qualsiasi valore del *primal problem* risulta maggiore (o uguale) del *dual problem*. Da questa considerazione deriviamo il fatto che il punto di massima vicinanza tra i 2 problemi è dove il *primal problem* ha minimo e il *dual problem* ha massimo. Nella casistica di *strong duality* questa vicinanza si tramuta uguaglianza. Cerchiamo dunque di rielaborare il *dual problem* per lavorare con meno variabili possibili, in particolare eliminiamo dai calcoli la variabile w, b e le 2 *slack* ξ e ξ *. In che modo? Stiamo cercando un valore ottimo che tra l'altro sarà unico data la casistica quadratica, dunque la derivata parziale relativa ad ognuna di queste variabili va posta a 0. Questo ci porta a poter ridefinire w:

$$w = \sum_{i=1}^{m} (\alpha_i - \alpha_i^*) \phi(x_i)$$
 (5)

Infine tramite sostituzione nella Lagrangiana definita precedentemente arriviamo ad una funzione dipendente solamente da α e α^* :

$$\max_{\alpha_{i},\alpha_{i}^{*}} -\frac{1}{2} \sum_{i} \sum_{j} (\alpha_{i} - \alpha_{i}^{*})(\alpha_{j} - \alpha_{j}^{*}) K(x_{i}, x_{j})$$

$$-\epsilon \sum_{i} (\alpha_{i} + \alpha_{i}^{*})$$

$$+ \sum_{i} y_{i}(\alpha_{i} - \alpha_{i}^{*})$$
(6)

Notiamo che le uniche variabili rimaste sono i moltiplicatori lagrangiani α e α^* , i quali sono sottoposti ai seguenti vincoli:

$$\forall i \ \alpha_{i}, \alpha_{i}^{*} \geq 0 \qquad (KKT condition)$$

$$\forall i \ \alpha_{i}, \alpha_{i}^{*} \in [0, C] \qquad (from \ deriving \ (6))$$

$$\forall i \ \sum_{i} (\alpha_{i} - \alpha_{i}^{*}) = 0 \qquad (from \ deriving \ (6))$$

$$\forall i \ \alpha_{i} \alpha_{i}^{*} = 0 \qquad (from \ model \ construction)$$

$$(7)$$

Restando ancora su (6), approfondiamo l'elemento $K(x_i, x_i)$, ovvero ciò rappresenta il concetto di kernel, sostituendo ciò che sarebbe un prodotto scalare nello spazio necessitato. Rielaboriamo dunque la precedente frase: certi problemi di regressione non possono essere adeguatamente descritti da modelli lineari. Risulta dunque comodo cambiare spazio di visualizzazione, per portarci in un nuovo spazio (con ogni probabilità con più dimensioni rispetto allo spazio originale) dove il problema diventa linearmente affrontabile. Il cambio di base risulta essere incredibilmente dispendioso per il training del modello ed è proprio in questo caso che il kernel diventa il fulcro dell'efficienza di SVC/SVR. Ci permette infatti di eseguire il dot-product nello spazio attuale ma avere come risultato il dot-product nello spazio richiesto. Ci permette di risparmiare molte computazioni e di poterle riutilizzare salvandoci i valori risultanti in una kernel matrix (riutilizzabile ad ogni ciclo di ottimizzazione). Ovviamente non c'è la certezza di aver preso in considerazione il kernel corretto per la casistica, bisognerà dunque svilupparne vari, magari certi funzioneranno meglio di altri (rbf, sigmoid, etc).

In particolare questa implementazione prevede il possibile utilizzo di diversi kernel:

- linear: $\langle x, x' \rangle$
- polynomial: $(\gamma \langle x, x' \rangle + r)^d$
- rbf: $\exp\left(-\frac{\|x \ x'\|^2}{2\sigma^2}\right)$
- sigmoid: $tanh(\gamma \langle x, x' \rangle + r)$

Definito il problema possiamo a questo punto cercare il massimo del *dual* problem. La task da noi scelta utilizzerà **deflected subgradient methods**

per raggiungere l'obiettivo. Una volta raggiunto il massimo avremo a nostra disposizione i corretti α e α^* necessari per il calcolo di w.

Per completare la funzione risolutrice del problema ci basta trovare il parametro b. Ricavarlo risulta semplice una volta preso in considerazione un qualsiasi elemento del nostro insieme di input tale per cui la relativa predizione (y i-esimo) sia al limite dell' ε -tube o al di fuori di esso. Proprio quell'insieme di valori sarà infatti l'unico ad avere come vincoli attivi almeno uno tra i vari α e α^* , ovvero un α o α^* diversi da 0. Essendo dunque al margine di un vincolo potremo, derivando da (1) e (5):

$$x_j \text{ with } \alpha_j \in (0, C) : b = y_j - \sum_i (\alpha_i - \alpha_i^*) K(x_i, x_j)$$
 (8)

Una volta trovata la funzione risultante possiamo testare la bontà del modello effettuando *prediction* su un set di test input per poi calcolare la metrica MSE tra output previsto dal modello e output effettivo del set di test input.

Questo fatto è particolarmente importante per il confronto tra modelli e dunque per la ricerca dei parametri migliori possibili (grid search).

2 Algorithm introduction

Qui parleremo del Deflected, magari spiegando un attimo il Target Level, Polyak e constraint vari tra β e γ .

3 Structures for implementation

Passando dalla formalizzazione matematica vista nella sezione precedente giungiamo alla sua implementazione. In Algorithm1, partendo dai dati di input ed il rispettivo output, vengono calcolati i valori dei moltiplicatori lagrangiani i quali successivamente permettono di trovare il valore di w e b. L'obiettivo è quindi quello di rappresentare il problema di massimizzazione formalizzato in (6). Per comodità il primo passaggio è trasformare la ricerca di un massimo nella ricerca di un minimo, facilmente attuabile tramite il cambio di segno della nostra funzione. Successivamente vanno definite le matrici e i vincoli che ci permettono di rappresentare il Quadratic Problem:

$$\min \frac{1}{2}x'Qx + qx \longrightarrow \forall_i \ lower_bound \le x_i \le upper_bound$$
 (9)

Analizziamo quindi la formalizzazione dei singoli componenti di (9) insieme ad altri componenti necessari all'implementazione:

- **kernel matrix**: presi m record di input sarà una matrice simmetrica $K(x, x') \in \mathbb{R}^{m,m}$
- alpha matrix (x): presi m record di input sarà un vettore $x \in \mathbb{R}^{2m}$ tale per cui $x_i \neq 0$ solo se il relativo input genera un output che contribuisce alla loss. Prima metà di x rappresenterà l'insieme di α mentre la seconda metà rappresenterà l'insieme di $\alpha*$.
- Q: da (6) si nota che è rappresentato dalla kernel matrix, fatto non sufficiente per assicurare la proprietà di essere positive semi-definite, abbreviato da qui in poi con **PSD** (basta pensare al kernel sigmoid). La formalizzazione che viene utilizzata all'interno di Algorithm 1 ([1 1]) ci assicura invece la proprietà di **PSD**, lo spazio del problema diventa dunque convesso assicurandoci che punti stazionari sono anche di minimo globale, proprietà non ottenuta da altri modelli (per esempio NN).
- q: costruita in modo da unire i rimanenti elementi di (6).
- linear constraint: il vincolo lineare presente sui moltiplicatori lagrangiani ci permette di definire lb = 0 e ub = C.

Data questa formalizzazione tramite Algorithm 2 verrà risolto il problema di minimizzazione ottenendo i valori dei moltiplicatori lagrangiani. A questo punto sarà quindi possibile calcolare il valore di w e b in modo tale da rappresentare la nostra funzione:

$$f(x) = wx + b$$

In particolare, per determinare il valore di b andremo ad applicare quanto già evidenziato precedentemente in (8), sarà necessario trovare un elemento che si trovi al di fuori dell' ε -tube e rispetto quest'ultimo calcolare il valore.

4 Pseudo Code

```
Algorithm 1: Get_SVR
   Input: X input matrix of size m \times d
             y output vector of size m
             C regularization parameter
             \varepsilon parameter defining sensitiveness of model
             kernel_type defining which kernel to use
             args necessary and different for each kernel
   Output: Parameters w \in b for resulting function ( f(x) = wx + b )
 1 begin
        K \leftarrow kernel(X, kernel\_type, args)
        // to assure Q to be Positive Semidefinite
        Q \longleftarrow [K]
                     -K:
                                   -K
                                                 K
 3
       q \longleftarrow [-y]
                         y
 4
        q \longleftarrow q + \varepsilon
 \mathbf{5}
       upper\_bound \longleftarrow C
 6
       alphas \longleftarrow Fit\_SVR(Q,q,upper\_bound)
 7
       alpha^+ \longleftarrow alphas_{0:(size(alphas)/2)}
 8
       alpha^- \longleftarrow alphas_{(size(alphas)/2):size(alphas)}
 9
       w \longleftarrow (alpha^+ - alpha^-)K
10
        // first i \mid alpha_i^+ \neq 0 or alpha_i^- \neq 0 \longrightarrow alpha\_not\_zero = i
       b = y_{alpha\_not\_zero} - \sum_{i} (alpha_{i}^{+} - alpha_{i}^{-}) K_{i,alpha\_not\_zero}
11
12 end
```

Algorithm 2: Fit_SVR

```
Input: Q input matrix of size 2m \times 2m
              q output vector of size 2m
              ub upper bound for constrained variables
              stopping\_criterion (default = 1e-12)
              \gamma for Deflection (default = 0.5)
              \beta for Target Level (default = 0.5)
              eps for Target Level (default = 1e-6)
              \delta_reset for Target Level (default = 1e-4)
              \rho for Target Level (default = 0.95)
              maxiter for stopping iteration (default = 1000)
    Output: Optimal x to minimize constrained \frac{1}{2}x'Qx + qx
 1 begin
          x \longleftarrow ([0] \cdot size(q))'
                                                                           // init of lagrangian multipliers
          xref \longleftarrow x
          fref \longleftarrow inf
          \delta \longleftarrow 0
          dprev \longleftarrow 0
 6
          iter \longleftarrow 1
          while true \ do
                // check if in stopped condition
 9
                if iter > maxiter then
10
                 return xref
11
                end
12
                v \longleftarrow \frac{1}{2}x'Qx + qx
13
                g \longleftarrow Qx + q
14
                // check if in optimal condition
15
                if ||g|| < stopping\_criterion then
16
                 return x
17
                end
18
                // reset \delta if \boldsymbol{v} is \mathit{good} or decrease it otherwise
19
                if v \leq fref - \delta then
20
                  \delta \leftarrow \delta reset \cdot \max v, 1
21
                else
22
                     \delta \longleftarrow \max(\delta \rho, eps \cdot \max(|\min(v, fref)|, 1))
23
                end
24
                // update fref and xref if needed
25
                if v < fref then
26
                     fref \longleftarrow v
                      xref \longleftarrow x
                end
29
                // compute stepsize and new x
30
                d, dprev \longleftarrow \mathsf{Get\_Direction}(\gamma, g, dprev, ub, x)
31
                stepsize \longleftarrow \frac{\beta(v-fref+\delta)}{\|d\|^2}
                                                                                   // deflection-first \rightarrow \beta \leq \gamma
32
                x \longleftarrow x - step size \cdot d
33
                iter \longleftarrow iter + 1
34
          end
35
36 end
```

Algorithm 3: Get_Direction

```
Input: \gamma \in [0,1] needed for Deflection (default = 0.5)

g gradient

dprev previous direction for Deflection

ub upperbound for ensuring constraints

x constrained variable \longrightarrow x \in [0, ub]
```

Output: d direction for next step

dprev updated previous direction

```
1 begin
         // compute direction d using deflection
        d \leftarrow \gamma g + (1 - \gamma) dprev
 3
        // ensure constraints \longrightarrow \forall_i \ x_i \in [0, ub]
 4
        for i \leftarrow 0 to size(x) do
             if (ub - x_i < 1e - 10 \text{ and } d_i < 0) \text{ or } (x_i < 1e - 10 \text{ and } d_i > 0)
 6
               then
                  d_i \longleftarrow 0
 7
             end
 8
        end
 9
        return d, d
10
11 end
```

5 Dubbi

- 1. Abbiamo letto diversi paper in letteratura e abbiamo trovato diversi modi in cui viene determinato il valore b. Alcuni dicono che basta usare un punto che sia fuori o al margine dell' ε -tube [2], altri invece lo calcolano su tutti i punti per poi fare una media. C'è un metodo più corretto di un altro?
- 2. Nel calcolo del Polyak stepsize utilizziamo un parametro β che nel caso di deflection- $first \longrightarrow \beta \leq \gamma$. Nelle slide e appunti però non abbiamo visto nessuna formula rispetto la quale è definito, esiste o è determinato tramite una gridsearch?

3. Abbiamo visto studiando dagli appunti presi a lezione e dalle slide che γ (parametro necessario al deflected subgradient) viene definito: $\gamma_i \in \min\{\|\gamma g_i + (1-\gamma)d_{i-1}\|^2 : \gamma \in [0,1]\}$

Come ha detto Lei non è obbligatorio avere un valore variabile di γ che si adatta a quello che è il comportamento della nostra ricerca del minimo, anche se avere un valore adattivo ci permetterebbe di ottenere risultati migliori. Dobbiamo quindi analizzare entrambe le possibilità? Nel caso in cui dovessimo ottenere γ tramite minimizzazione dovremo andare a risolvere un problema di minimizzazione ad ogni iterazione del nostro Algorithm2? Non diventa **pesante** dal punto di vista della computazione?

6 References

- 1. LIBSVM: A Library for Support Vector Machines
- 2. SVR KKT Dual Derivation