

MÁQUINAS DE VECTORES DE SOPORTE

APRENDIZAJE DE MAQUINA I - CEIA - FIUBA

Dr. Ing. Facundo Adrián Lucianna

Dr. Ing. Álvaro Gabriel Pizá

REPASO CLASE ANTERIOR

- KNN
- Métodos de Ajuste de los hiper-parámetros
- Búsqueda de grilla
- Búsqueda aleatoria
- Búsquedas más avanzadas (Framework Optuna)

CLASIFICACIÓN

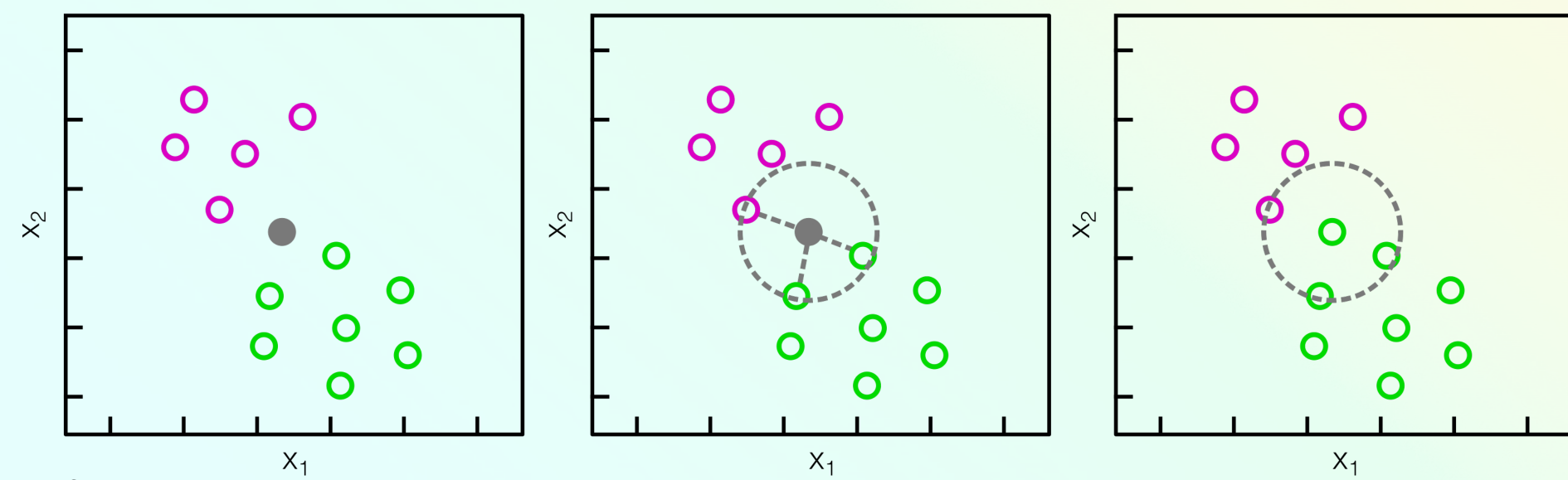
Es más común encontrarnos con problema de clasificación que de regresión:

- Una persona llega a una guardia con un set de síntomas atribuidos a una de tres condiciones médicas.
- Un servicio de banca online debe determinar si una transacción en el sitio es fraudulenta o no, usando como base la dirección IP, historia de transacciones, etc.
- En base a la secuencia de ADN de un número de pacientes con y sin una enfermedad dada, un genetista debe determinar que mutaciones de ADN genera un efecto nocivo relacionado a la enfermedad o no.

KNN

El clasificador de k vecinos más cercanos (KNN o k-NN), es un algoritmo que utiliza la proximidad de sus vecinos para hacer clasificaciones sobre la agrupación de un punto.

La idea se basa de la **suposición** de que se pueden encontrar puntos similares cerca uno del otro en base a votación de pluralidad (se elige la clase en función de la moda de la clase de sus vecinos).



MÉTODOS DE AJUSTE DE LOS HIPER-PARÁMETROS

En Inteligencia Artificial se vió que validación cruzada nos sirve para buscar ayudarnos a buscar los hiper-parámetros que mejor se nos ajustan a nuestros modelos, permitiendo mantener la **generalidad**.

Pero por sí solo, no alcanza, necesitamos de alguna forma *movernos* por el espacio de búsqueda.

Una búsqueda consiste en:

- Un modelo (de regresión o clasificación)
- Un espacio de parámetros
- Un método de búsqueda o de muestreo de candidatos
- Un esquema de validación cruzada
- Una función de puntaje

MÉTODOS DE AJUSTE DE LOS HIPER-PARÁMETROS

Dos métodos de búsqueda típicos:

Búsqueda de grilla: Busca exhaustiva de todas las combinaciones de los parámetros. Es el más completo pero el más ineficiente.

Búsqueda aleatoria: Busca aleatoriamente tomando datos del espacio de combinaciones de los parámetros, bajo una distribución aleatoria dada. Termina dado una cierta cantidad arbitraria de iteraciones.

MÉTODOS DE AJUSTE DE LOS HIPER-PARÁMETROS

Estos métodos de búsquedas se pueden atacar con estrategias de Inteligencia Artificial. Hay muchos estudios que aplican algoritmos que buscan encontrar selecciones de hiperparámetros eficientes, y cortar evaluaciones de combinaciones no tan atractivas.

Un framework que nos ofrece técnicas más avanzadas de búsqueda de hiperparametros es **Optuna**. Para buscar hiper-parámetros realiza dos acciones que ayudan a ser más eficiente en su búsqueda:

- Selección de hiper-parámetros que pueden dar buenos resultados.
- Podado de hiper-parámetros que es innecesario buscar por malos resultados.

(CLASIFICADORES DE MÁXIMO MARGEN)

Empecemos con álgebra, en un espacio p-dimensional, un **hiperplano** es un subespacio de dimensión p-1.

Por ejemplo,

- En 2 dimensiones, el hiperplano es la recta
- En 3 dimensiones, el hiperplano es el plano

La definición matemática ya la conocemos:

$$\beta_0 + \beta_1 x_1 + \beta_2 x_2 = 0$$

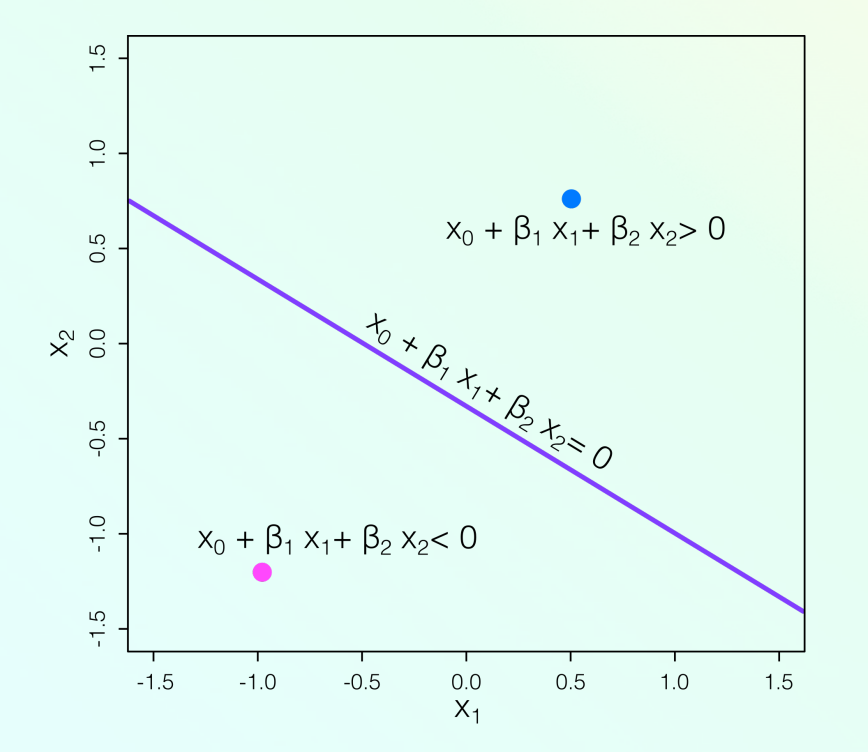
$$\beta_0, \beta_1, \beta_2 \in \mathbb{R}$$

$$\beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p = 0$$

$$\beta_0, \beta_1, ..., \beta_p \in \mathbb{R}$$

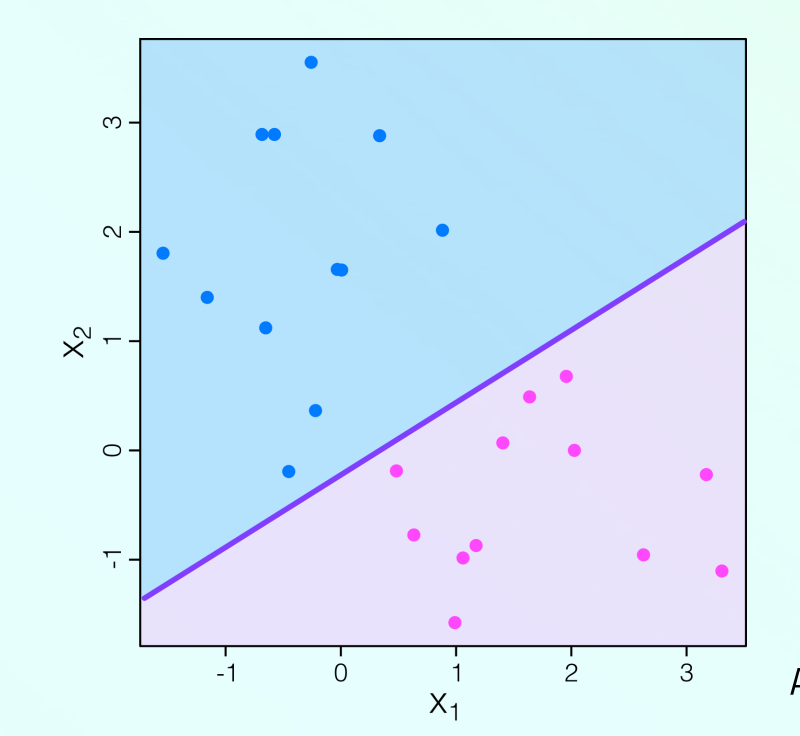
Dado un punto $X=(x_1,x_2,\dots,x_p)$, si verifica la ecuación, decimos que pertenece al hiperplano.

Pero más interesante, si el punto hace que,



Podemos usar esta idea para clasificar, si tenemos observaciones con p atributos, y estas caen en dos posibles clases {-1, 1}.

Si de alguna forma podemos construir un hiperplano que separa los datos de entrenamiento **perfectamente** de acuerdo con su clase, podríamos clasificar como:



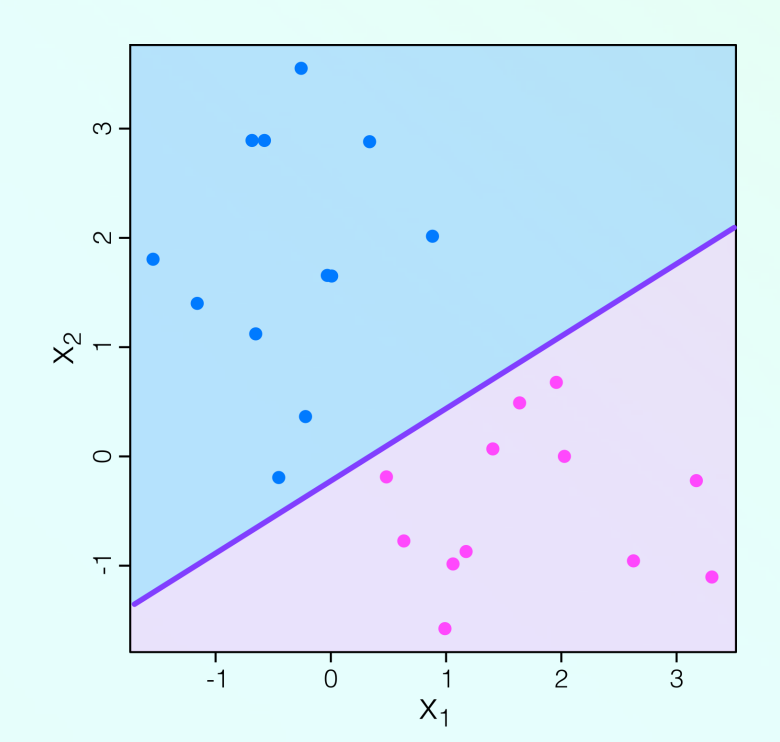
$$\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip} > 0 Si y_i = 1$$

$$\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip} < 0 Si y_i = -1$$

$$y_i (\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip}) > 0 i = 1, \dots, n$$

Podemos usar esta idea para clasificar, si tenemos observaciones con p atributos, y estas caen en dos posibles clases {-1, 1}.

Si de alguna forma podemos construir un hiperplano que separa los datos de entrenamiento **perfectamente** de acuerdo con su clase, podríamos clasificar como:



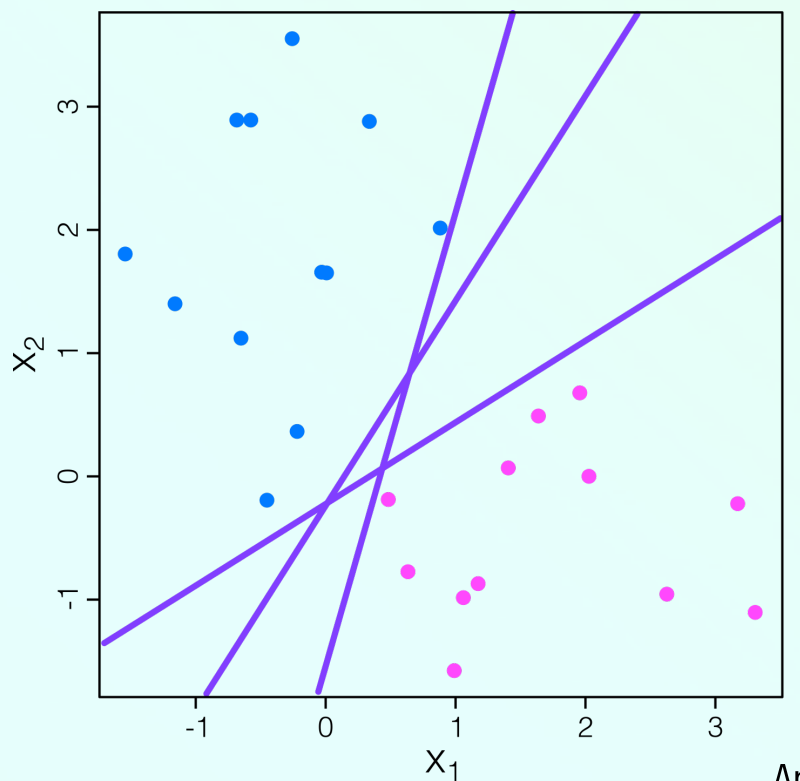
Para ordenarnos, vamos a definir una función f(X) que nos servirá para clasificar:

$$f(X_i) = \beta_0 + \beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip} > 0$$
 entonces $\widetilde{y}_i = 1$

$$f(X_i) = \beta_0 + \beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip} < 0$$
 entonces $\tilde{y}_i = -1$

Que, además, nos permite ver la confidencia del clasificador. Es decir, cuanto más **grande** es el valor absoluto de f(X), más **segura o certera** es la clasificación

En general si nuestra data es linealmente separable, puede existir un numero infinito de hiperplanos que van a funcionar



Por lo que necesitamos algún criterio de selección.

El caso que aquí estamos en busca del hiperplano que más lejos se encuentra de los datos de entrenamiento.

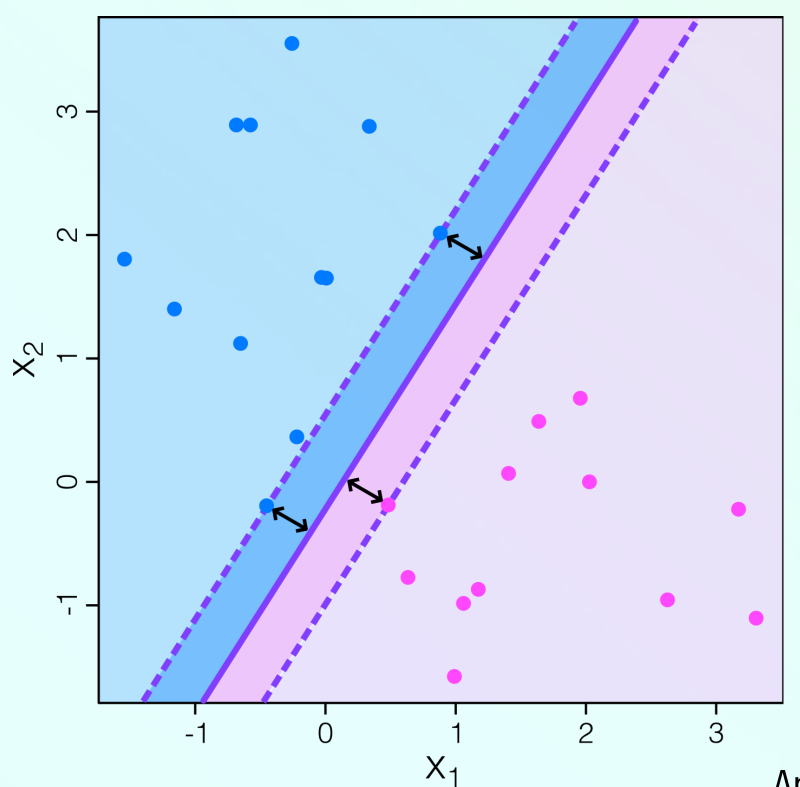
Es decir:

- 1. Tomamos un hiperplano.
- 2. Calculamos las distancias de cada punto de entrenamiento
- 3. Obtenemos la distancia más chica de todas las distancias

Esa distancia la llamamos margen.

Cada hiperplano tendrá su margen.

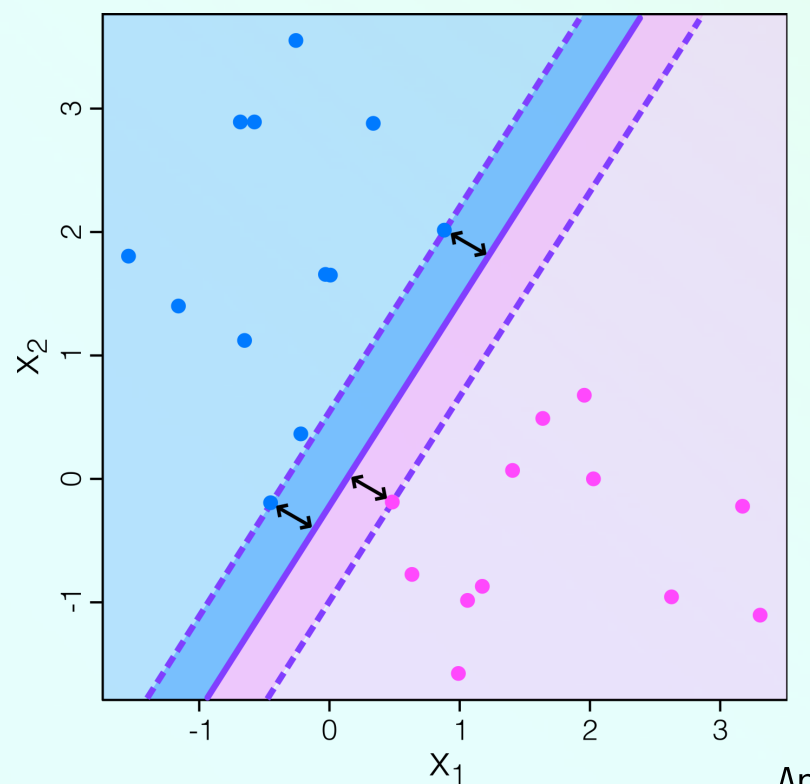
En general si nuestra data es linealmente separable, puede existir un numero infinito de hiperplanos que van a funcionar



El objetivo es buscar el hiperplano que mas grande posee este margen y, el algoritmo que hace esto es el **Maximal Margin Classifier.**

Podemos pensar que el clasificador busca el máximo grosor de recta que puede pasar entre las clases

En este ejemplo, vemos que hay tres observaciones que están equidistante desde el hiperplano de máximo margen.



Estas tres observaciones son conocidas como vectores de soportes, dado que soportan el hiperplano.

Esto es porque si uno de estos puntos se mueve, aunque sea un poco, el hiperplano también se va a mover.

El hiperplano depende solo de esos tres puntos y no del resto de las observaciones.

Para construir este hiperplano, necesitamos resolver el problema de optimización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + \dots + \beta_p x_{ip}) > M \quad \forall i = 1, \dots, n$$

Para cada observación de entrenamiento

Para construir este hiperplano, necesitamos resolver el problema de optimización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$\exists \beta_0, \dots, \beta_p \quad \beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p = 0$$

$$\Rightarrow \quad \kappa (\beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p) = 0 \quad \kappa \in \mathbb{R}$$

Con esta restricción (usamos un versor, vector normal del hiperplano con norma = 1) aseguramos el valor de M y además que:

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip})$$

para una observación i, es la medida de la distancia perpendicular al hiperplano

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M \quad \forall i = 1, ..., n$$

Para construir este hiperplano, necesitamos resolver el problema de optimización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$\exists \beta_0, \dots, \beta_p \quad \beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p = 0$$

$$\Rightarrow \quad \kappa (\beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p) = 0 \quad \kappa \in \mathbb{R}$$

Con esta restricción (usamos un versor, vector normal del hiperplano con norma = 1) aseguramos el valor de M y además que:

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip})$$

para una observación i, es la medida de la distancia perpendicular al hiperplano

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M \quad \forall i = 1, ..., n$$

Con estas dos restricciones logramos que cada observación este del lado correcto y al menos a la distancia de M

Para construir este hiperplano, necesitamos resolver el problema de optimización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$\exists \beta_0, \dots, \beta_p \quad \beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p = 0$$

$$\Rightarrow \quad \kappa (\beta_0 + \beta_1 x_1 + \dots + \beta_p x_p) = 0 \quad \kappa \in \mathbb{R}$$

Con esta restricción (usamos un versor, vector normal del hiperplano con norma = 1) aseguramos el valor de M y además que:

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip})$$

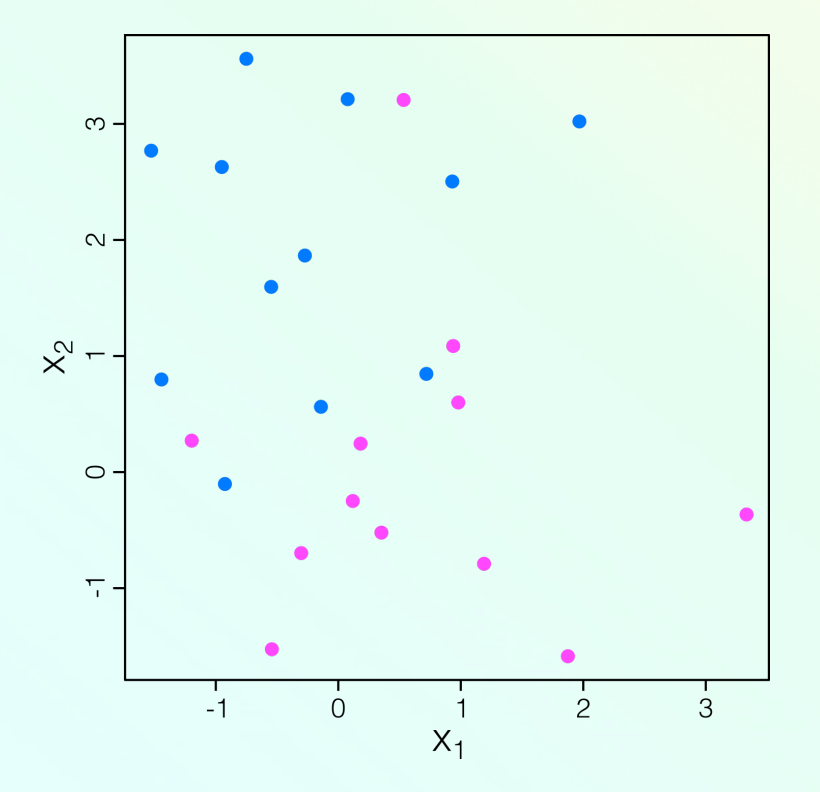
para una observación i, es la medida de la distancia perpendicular al hiperplano

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M \quad \forall i = 1, ..., n$$

Con estas dos restricciones logramos que cada observación este del lado correcto y al menos a la distancia de M El problema es de programación cuadrática y se resuelve mediante multiplicadores de Lagrange.

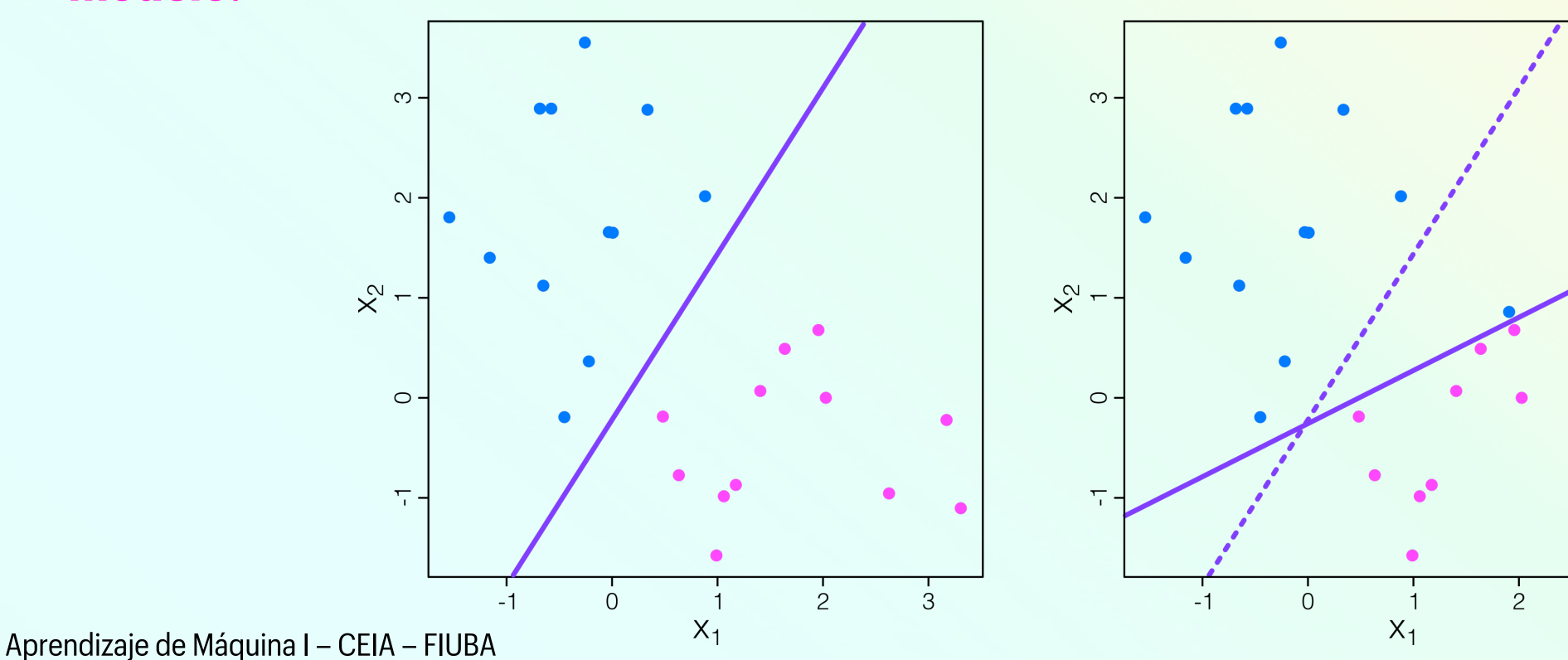
CASO NO SEPARABLE

Este modelo que vimos solo funciona si es posible separar. Si el problema no es separable, no hay hiperplano que maximiza el margen. Y, por consiguiente, el problema de optimización no tiene solución...



CASO NO SEPARABLE

No solo eso, el modelo como está planteado es excesivamente sensible a set de entrenamiento, es decir tiene sobreajuste (error de varianza)... Necesitamos mejorar el modelo.

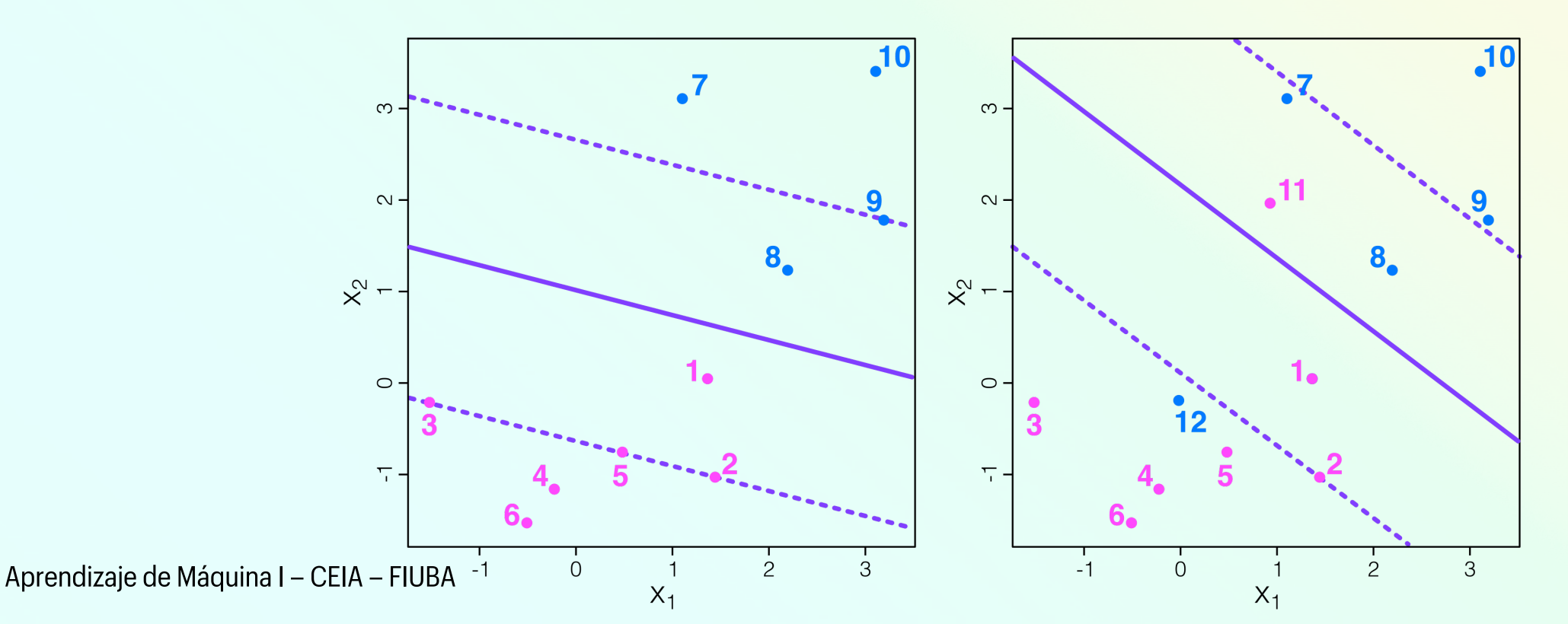


Por lo que vimos, si queremos seguir usando un hiperplano, debemos relajar las exigencias:

- Mayor robustez a observaciones individuales.
- Mejor clasificación de la mayoría (no todas) de las observaciones de entrenamiento.

Es decir, podría valer la pena clasificar erróneamente algunas observaciones de entrenamiento para poder clasificar mejor las observaciones restantes.

El modelo clasificador de vectores de soporte es el modelo apropiado para este caso. Con este modelo una observación puede estar no sólo en el lado equivocado del **margen**, sino también en el **lado equivocado del hiperplano**.



Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \ge 0$$

$$\sum_{i=1}^n \epsilon_i \le \frac{1}{C} \qquad C \ge 0$$

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

Variables que permiten que las observaciones individuales estén en el lado equivocado del margen o el hiperplano

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

Variables que permiten que las observaciones individuales estén en el lado equivocado del margen o el hiperplano. Si para una observación i, si ε_i = 0, la observación está en el lado correcto.

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

 Variables que permiten que las observaciones individuales estén en el lado equivocado del margen o el hiperplano. Si para una observación i, si 0 < ε_i < 1, la observación está en el lado equivocado del margen.

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

 Variables que permiten que las observaciones individuales estén en el lado equivocado del margen o el hiperplano. Si para una observación i, si ε_i > 1, la observación está en el lado equivocado del hiperplano.

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

C limita la suma de los ϵ_i y, por tanto, determina el número y la gravedad de las violaciones del margen (y del hiperplano) que toleraremos.

Para construir este caso, se modifica el problema de optimización de recién, agregando regularización:

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

sujeto a
$$\sum_{j=1}^{p} \beta_j^2 = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \geq 0$$
 $\sum_{i=1}^n \epsilon_i \leq \frac{1}{C}$ $C \geq 0$ Donde C es un hiperparámetro.

Si 1/C>0, no más que 1/C observaciones pueden estar en el lado equivocado del hiperplano. Si C es más chico, más laxos son las exigencias y los márgenes serán más grandes.

Podemos reescribir usando el producto escalar

$$\max_{\beta_0,\beta_1,...,\beta_p} M$$

sujeto a
$$\|\vec{\beta}\| = 1$$

$$y_i(\beta_0 + \langle \vec{\beta}, X_i \rangle) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \ge 0$$

$$\sum_{i=1}^n \epsilon_i \le \frac{1}{C} \qquad C \ge 0$$

Podemos reescribir usando el producto escalar

maximizar
$$M$$
 $\beta_0,\beta_1,...,\beta_p$

$$y_i(\beta_0 + \langle \vec{\beta}, X_i \rangle) \ge M(1 - \epsilon_i) \quad \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \ge 0$$

$$\sum_{i=1}^n \epsilon_i \le \frac{1}{C} \qquad C \ge 0$$

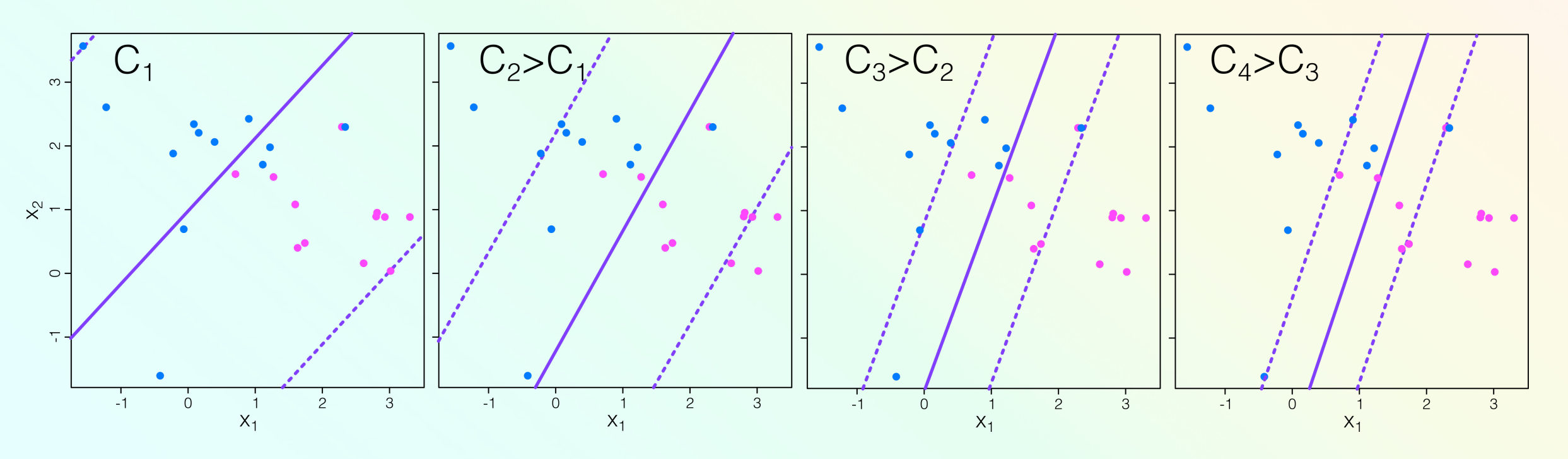
Si quitamos la restricción del versor, donde definimos a $M = 1/\|\vec{\beta}\|$, debemos modificar a la medida de distancia teniendo en cuenta que ya no es un versor.

Podemos reescribir usando el producto escalar

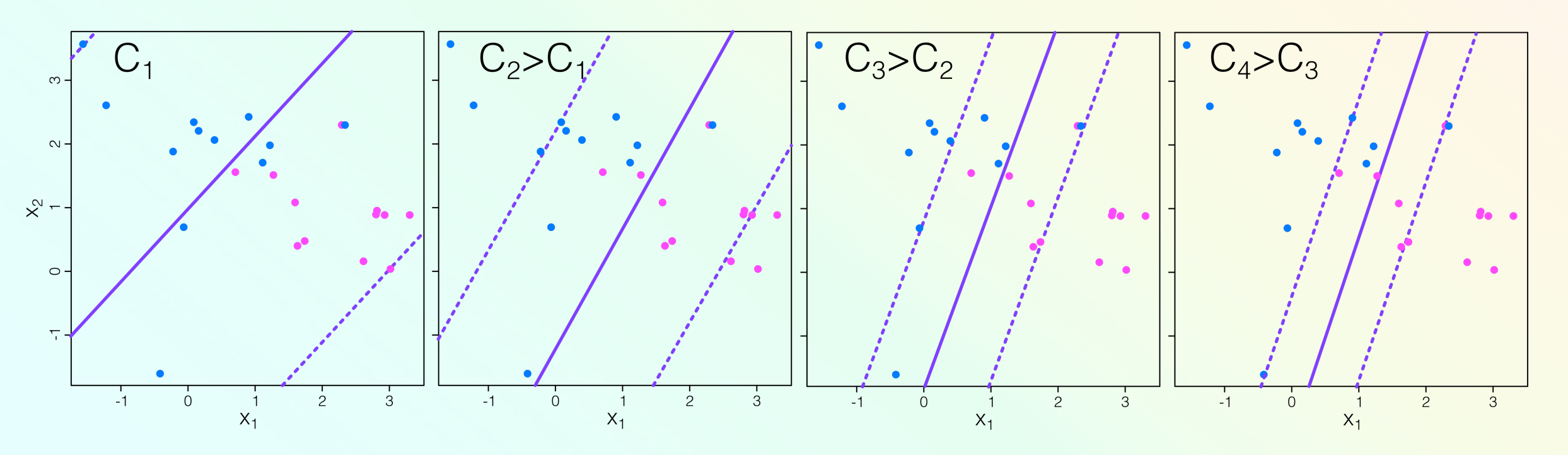
$$\frac{y_i(\beta_0 + \langle \vec{\beta}, X_i \rangle)}{\|\vec{\beta}\|} \ge \frac{M(1 - \epsilon_i)}{\|\vec{\beta}\|} \forall i = 1, ..., n$$

$$\epsilon_i \ge 0 \qquad \sum_{i=1}^n \epsilon_i \le \frac{1}{C} \qquad C \ge 0$$

Si quitamos la restricción del versor, donde definimos a $M = 1/\|\vec{\beta}\|$, debemos modificar a la medida de distancia teniendo en cuenta que ya no es un versor.



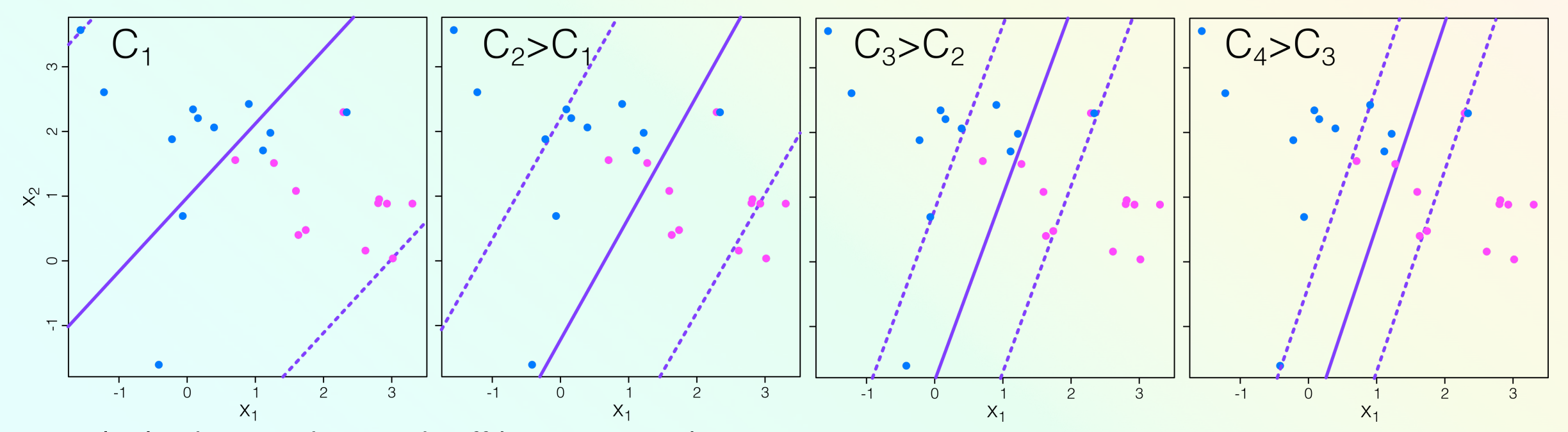
CLASIFICADOR DE VECTOR DE SOPORTES



Hay un pequeño número de observaciones en el margen o dentro de él, que son los que determinan el hiperplano, esto se llaman **vectores de soporte**.

Las demás observaciones no tienen importancia para el modelo.

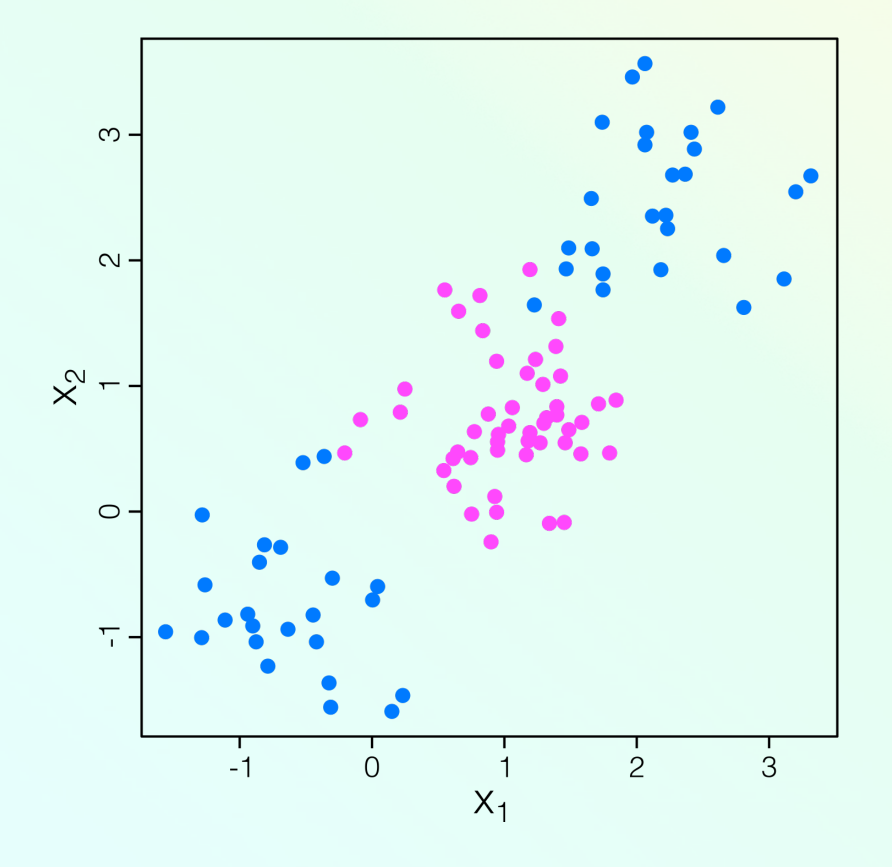
CLASIFICADOR DE VECTOR DE SOPORTES



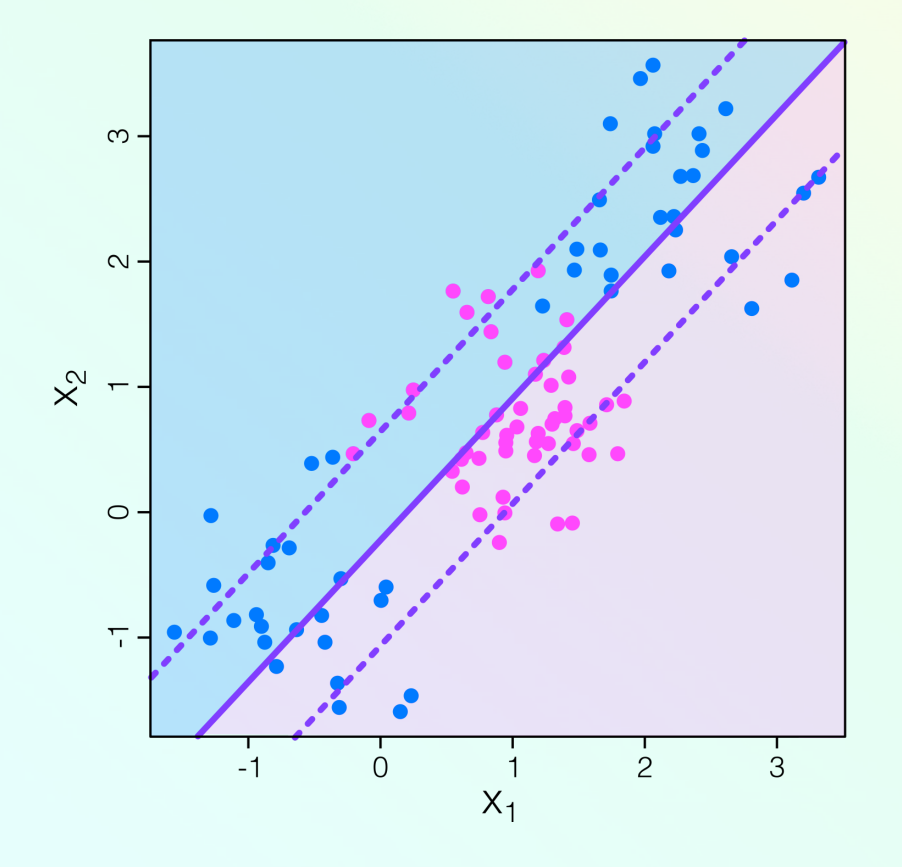
El valor de C nos da un trade-off (compensación) entre sesgo y varianza.

- Si C es chico, entonces el margen es grande y hay muchos vectores de soporte. Este clasificador tiene poca varianza, pero potencialmente poca exactitud.
- Si C es grande, hay menos vectores de soporte, y, por consiguiente, más varianza a expensa de una potencial mejor exactitud.

El clasificador que hemos visto hasta ahora solo funciona para casos de separación lineal, pero en casos de fronteras no lineales es completamente inútil.



El clasificador que hemos visto hasta ahora solo funciona para casos de separación lineal, pero en casos de fronteras no lineales es completamente inútil.



Podríamos, similar al caso de regresión lineal y polinomial, modificar a nuestros predictores, agregando la versión cuadrática, cúbica, etc.

Es decir, en vez de para cada observación entrenar con los atributos x_1, x_2, \dots, x_p

Entrenamos con $x_1, x_1^2, x_2, x_2^2, x_2^3, \dots, x_p, x_p^2$

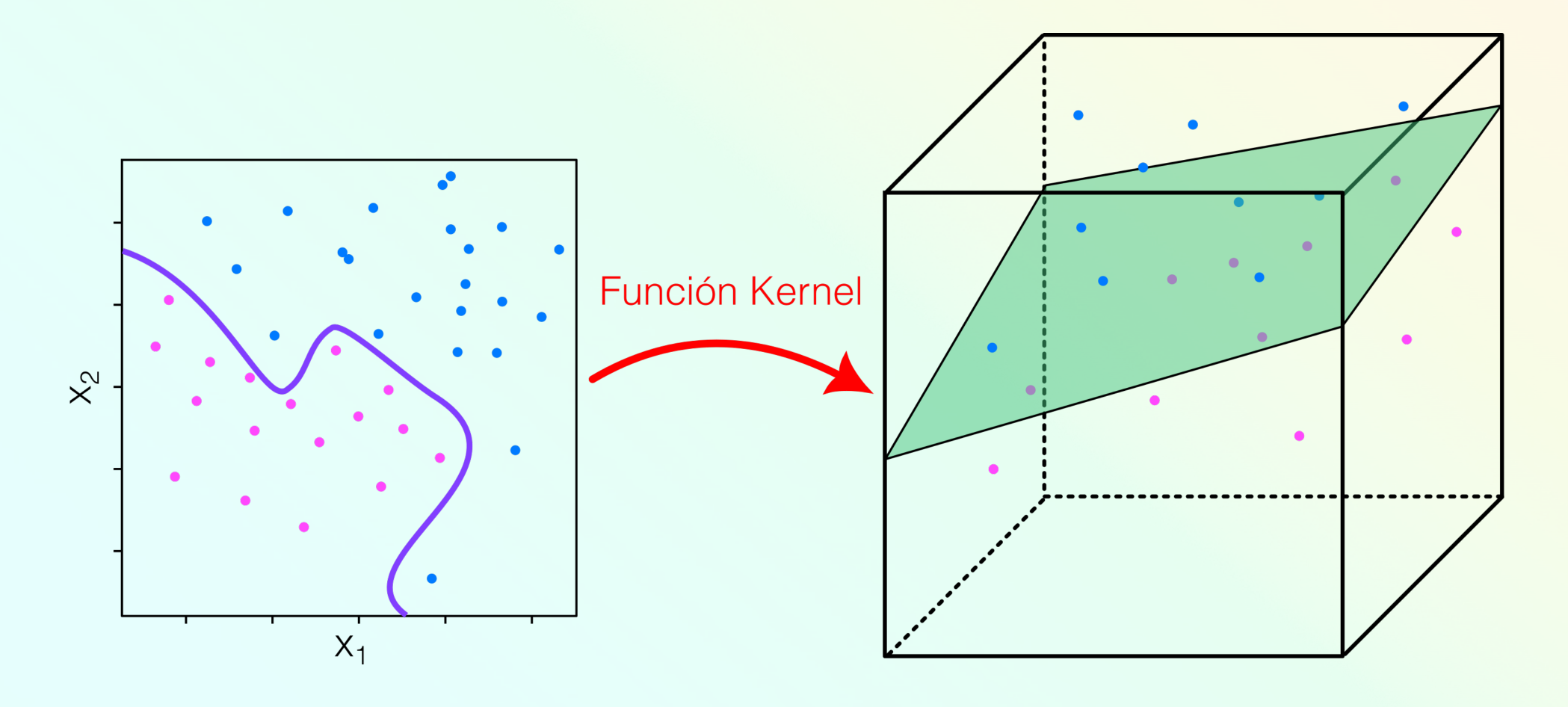
El modelo será lineal en el espacio extendido, pero cuando volvamos al espacio dado por $x_1, x_2, ..., x_p$, la frontera de decisión será polinómica.

Esto lo podríamos llevar a otro tipo de relaciones, así podemos usar otro tipo de fronteras, pero el problema es que de ajuste se vuelve inmanejable.

Por eso existe el modelo llamado **Support Vector Machine (SVM)** o máquina de vector de soportes que extienden al Clasificador de Vector de Soportes permitiendo extender el espacio de atributos, usando funciones *kernels*.

Este tipo de extensión es eficiente computacionalmente.

Veamos como lo hace...



La función que usábamos para clasificar usando el clasificador de vector de soportes era:

$$f(X) = \beta_0 + \langle \vec{\beta}, X \rangle$$

Se puede trabajar para llegar a la siguiente expresión:

$$f(X) = \beta_0 + \sum_{i=1}^{n} \alpha_i < X_i, X >$$

- $< X_i, X >$ es el producto interno (o producto escalar) entre la observación de entrada y la i-esima observación de entrenamiento.
- Hay n parámetros α_i , uno por observación de entrenamiento.
- El entrenar, para estimar los parámetros $\alpha_1, \alpha_2, ..., \alpha_n$, y β_0 , se necesita $\binom{n}{2}$ productos internos entre todos los pares de entrenamiento.

$$f(X) = \beta_0 + \sum_{i=1}^{n} \alpha_i < X_i, X >$$

Esta función para predecir necesita de todas las observaciones del set de entrenamiento.

Sin embargo, resulta que α_i es **cero para aquellas observaciones que no son vectores de soporte**. De tal forma que realmente la función se puede reescribir:

$$f(X) = \beta_0 + \sum_{i \in \mathcal{H}} \alpha_i < X_i, X >$$

Que normalmente involucra muchos menos términos.

Es decir, para usar el modelo de clasificador de vector de soportes y computar sus coeficientes, todo lo que se necesita es el **producto interno.**

Ahora, podemos reemplazar al producto interno por una generalización del producto interno:

$$K(X_i, X_{i'})$$

donde K es una función que llamamos **función kernel**. Un kernel o núcleo es una función que cuantifica la similitud entre dos vectores. Por ejemplo, si tenemos:

$$K(X_i, X_{i'}) = \sum_{j=1}^{p} x_{ij} x_{i'j}$$

Volvemos al clasificador de vector de soportes con frontera lineal. Este kernel lineal en esencia está midiendo la similitud de las observaciones mediante una correlación de Pearson.

Pero también podemos obtener un kernel polinomial de grado d (d>1):

$$K(X_i, X_{i'}) = \left(1 + \sum_{j=1}^{p} x_{ij} x_{i'j}\right)^d$$

Lo que nos generará una frontera de decisión polinomial.

Otro kernel popular es kernel radial definido como:

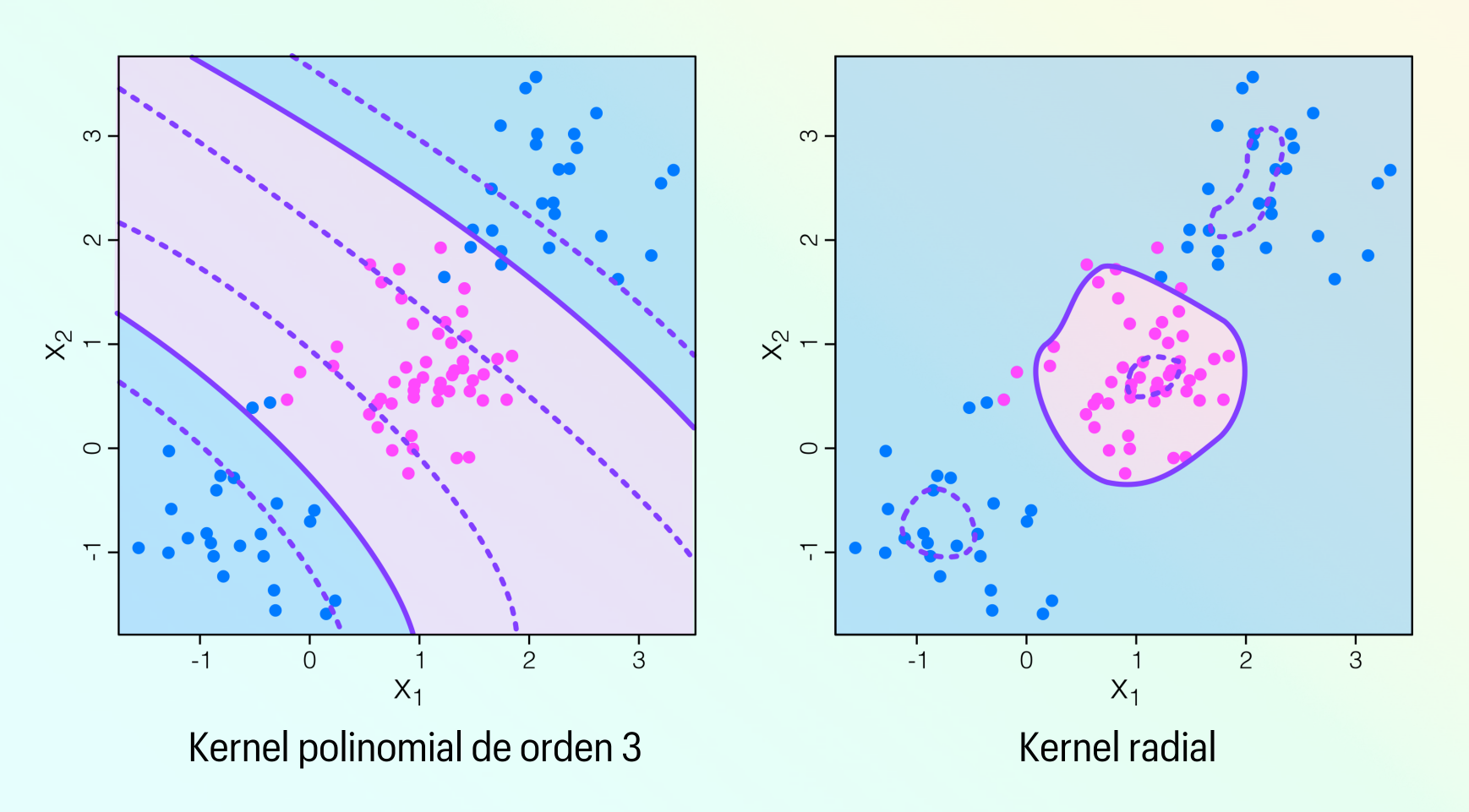
$$K(X_i, X_{i'}) = exp\left(-\gamma \sum_{j=1}^{p} (x_{ij} - x_{i'j})^2\right)$$

Donde γ es una constante positiva. Este kernel nos permite obtener fronteras radiales. Este kernel se basa en la **distancia euclidiana**, con un efecto muy local.

Por lo que podemos escribir a la función de decisión de la **máquina de vector de soportes** como:

$$f(X) = \beta_0 + \sum_{i \in \mathcal{H}} \alpha_i < X_i, X >$$

En el entrenamiento, la importancia de los vectores de soporte y el hiperparámetro C se mantienen. La gran diferencia es que ahora las fronteras de decisión no son necesariamente lineales y determinada por la función **kernel elegida**.



Todo lo que estuvimos viendo, este clasificador es binario. Ese es su punto fuerte y está preparado para clasificar entre **dos clases**.

Cómo hacemos para clasificar con más de dos clases:

- One-vs-one: En este caso es comparar a cada clase con otra, construyendo un SVM para cada par posible de clases. Una vez que tenemos entrenados los SVMs, la clasificación final de una predicción en una clase particular es dada por la clase que más votada por los clasificadores.
- One-vs-all: En este caso comparamos una clase contra el resto de las clases. Por lo que tendremos K SVMs, cada uno entrenado para comparar una clase en particular contra las restantes como un solo conjunto. Se asigna la clase a una predicción para el modelo que predice la clase con mayor confidencia usando los f(X) de los SVMs.

Hasta ahora vimos a los SVM como un modelo de clasificación, y son más popular como modelo de clasificación, pero podemos usar esta idea para realizar regresiones.

Con solo cambiar la restricción, entendiendo que ahora tenemos que predecir un target continuo.

Si cambiamos la restricción del Maximal Margin Classifier:

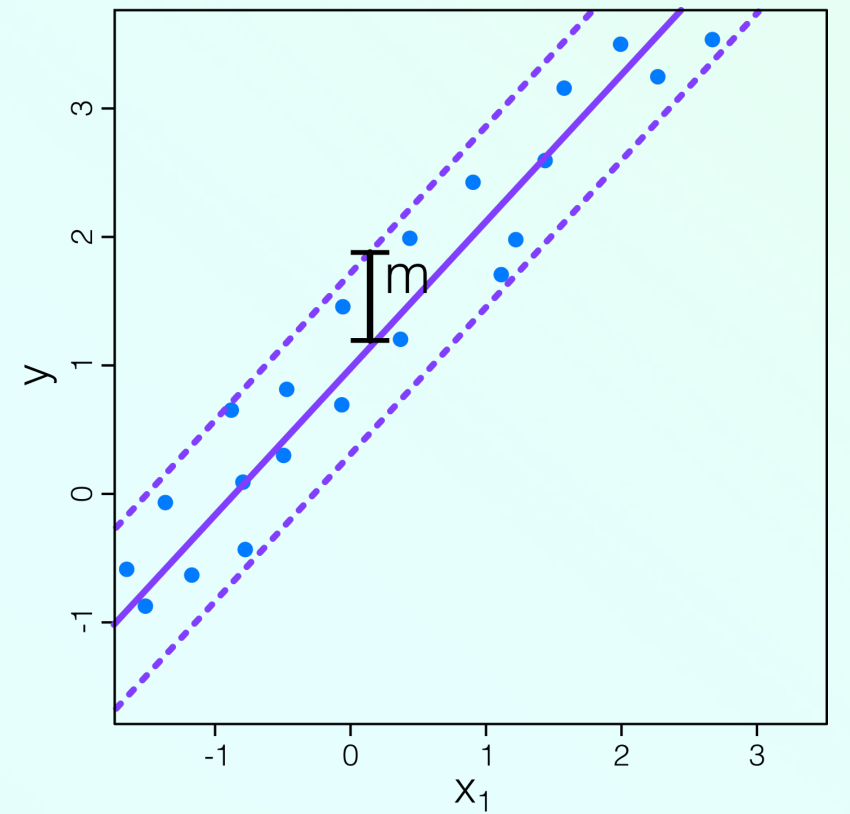
$$y_i(\beta_0 + \beta_1 x_{i1} + ... + \beta_p x_{ip}) \ge M \quad \forall i = 1, 2, ..., n$$

por

$$-m \le b_0 + b_1 x_{i1} + \dots + b_p x_{ip} \le m \quad \forall i = 1, 2, \dots, n$$

podemos realizar regresiones.

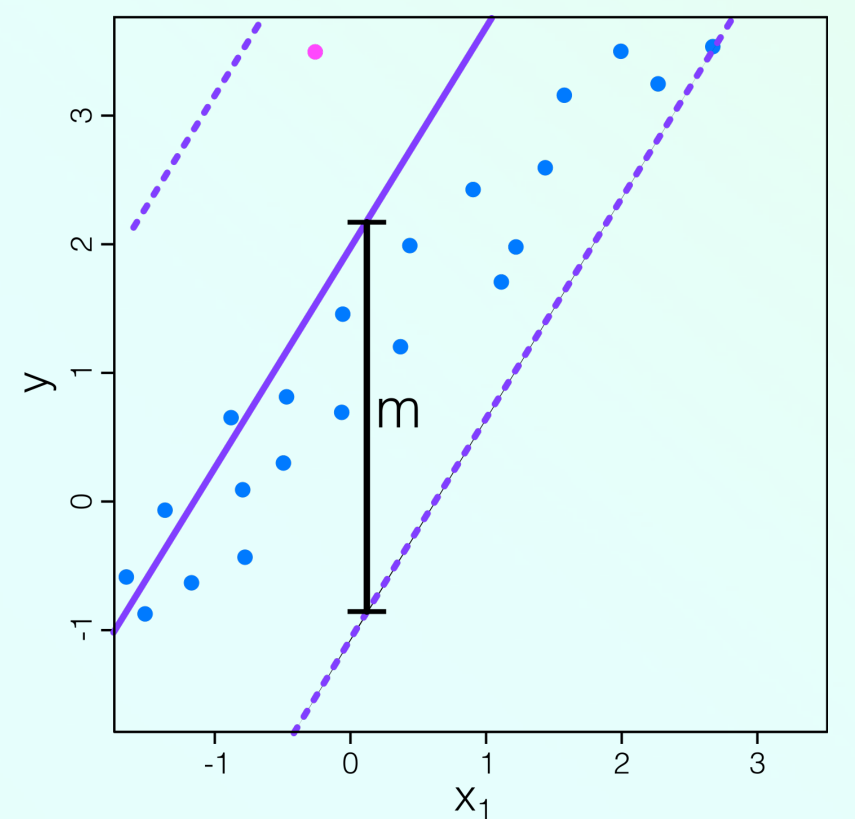
Lo que se optimiza ahora es el hiperplano que mejor que logra meter a todos los puntos de entrenamiento dentro del margen, minimizando el valor del margen.



Entonces una vez que se tiene el modelo entrenado, se puede usar para regresión con la formula:

$$f(X) = b_0 + b_1 x_1 + \dots + b_p x_p$$

Lo que se optimiza ahora es el hiperplano que mejor que logra meter a todos los puntos de entrenamiento dentro del margen, minimizando el valor del margen.



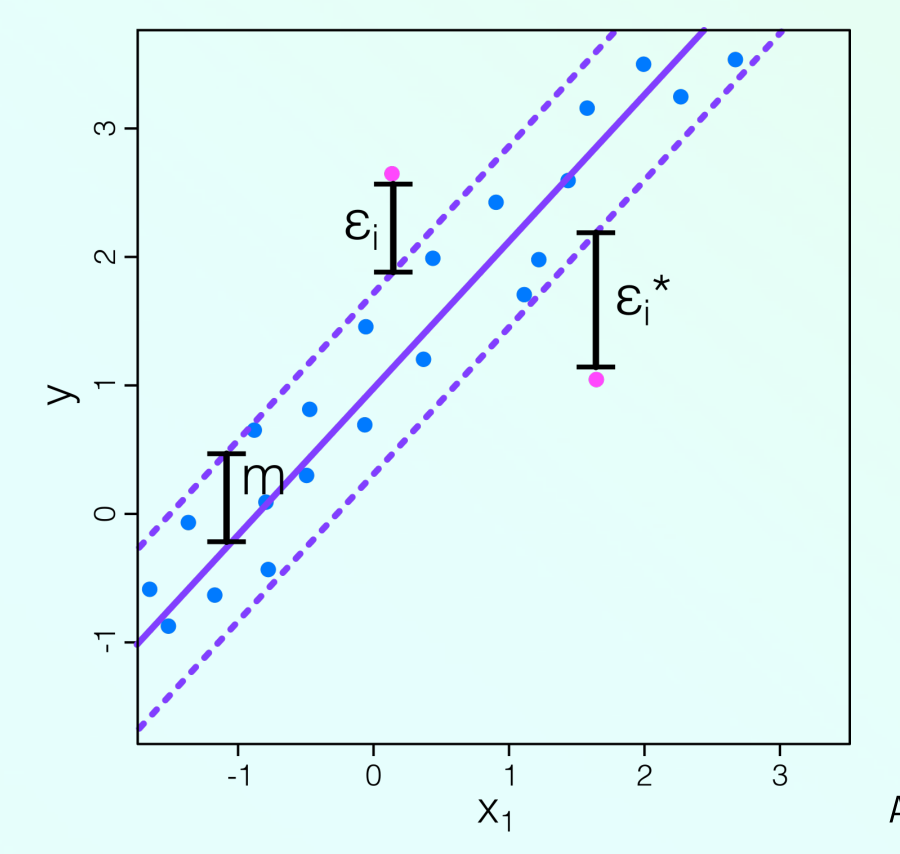
Entonces una vez que se tiene el modelo entrenado, se puede usar para regresión con la formula:

$$f(X) = b_0 + b_1 x_1 + \dots + b_p x_p$$

Igual que en el caso de clasificación, una observación de entrenamiento muy alejada del resto puede cambiar radicalmente a la regresión.

Por lo que se debe incorporar la misma idea de permitir que algunas observaciones puedan estar por fuera.

Entonces para evitar esto, agregamos un hiperparámetro que nos permite tener algunas observaciones fuera de la zona de margen.



$$\sum_{i=1}^{n} (\epsilon_i + \epsilon_i^*) \le \frac{1}{C}$$

$$\epsilon_i, \epsilon_i^* \ge 0 \qquad \forall i = 1, ..., n$$

$$\forall i=1,\ldots,n$$

Y la restricción es:

$$y_i - (b_0 + < \vec{b}, X >) \le m + \epsilon_i$$

 $(b_0 + < \vec{b}, X >) - y_i \le m + \epsilon_i^*$

$$\forall i = 1, ..., n$$

Y podemos extender a usar funciones kernels para extender a casos no lineales, extendiendo a un espacio dimensional mayor.

VAMOS A PRÁCTICAR UN POCO...