#### Introducción a la Inteligencia Artificial Facultad de Ingeniería Universidad de Buenos Aires



#### Índice

#### Índice

- Fin del repaso de Numpy
- 2. kMeans
- 3. Teoría Principal Component Analysis
  - a. Concepto
  - b. Demostración Matemática
    - i. Enfoque de máxima varianza
    - ii. Enfoque de error de reconstrucción mínimo
    - iii. Enfoque de variables latentes
  - c. Otros métodos
- 4. Práctica Principal Component Analysis
  - a. PCA en Numpy
  - b. Ejercicios de Aplicación



## **Fin temas Clase 1**



# Algoritmos no supervisados

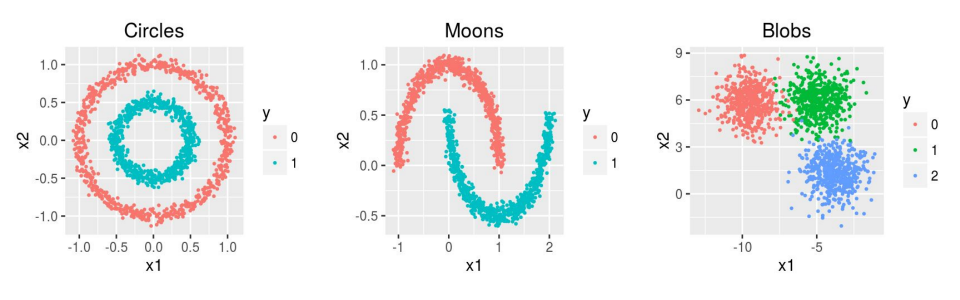


#### Aprendizaje no supervisado

#### Clustering

La clusterización o clustering, es el proceso de agrupar objetos en grupos de manera que sean más similares entre sí que con los objetos de otros clusters.

Para generar estos grupos existen diferentes técnicas y diferentes medidas de similaridad.



#### **kMeans**

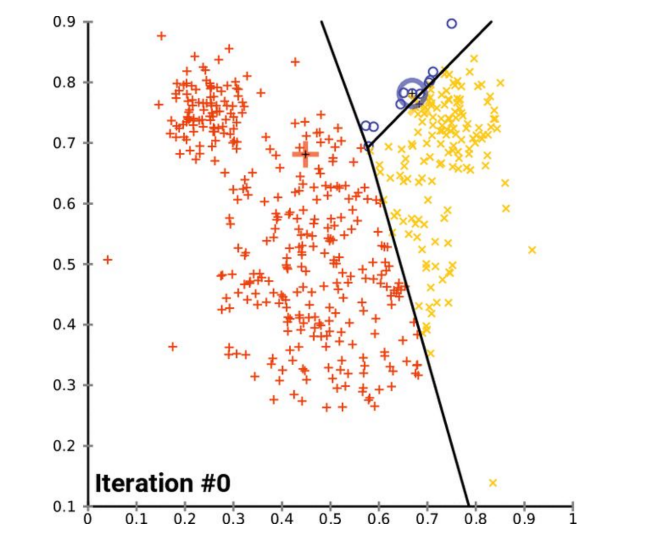
K-means es uno de los algoritmos más básicos en Machine Learning no supervisado. Es un algoritmo de **clusterización**, que agrupa los datos que comparten características similares. Recordemos que entendemos datos como n realizaciones del vector aleatorio X.

El algoritmo K-means funciona de la siguiente manera:

- 1. El usuario selecciona la cantidad de clusters a crear (n).
- 2. Se seleccionan n elementos aleatorios de X como posiciones iniciales del los centroides C.
- 3. Se calcula la distancia entre todos los puntos en X y todos los puntos en C.
- 4. Para cada punto en X se selecciona el centroide más cercano de C.
- 5. Se recalculan los centroides C a partir de usar las filas de X que pertenecen a cada centroide.
- 6. Se itera entre 3 y 5 una cantidad fija de veces o hasta que la posición de los centroides no cambie.

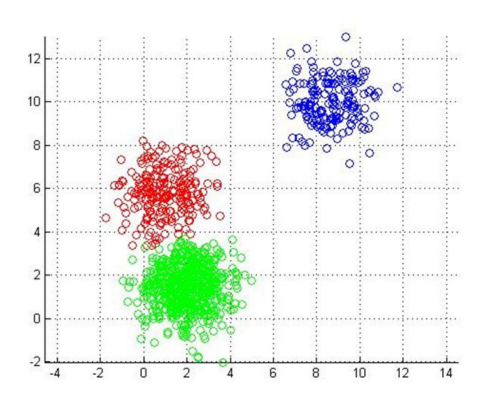
Implementar la función  $def k_means(X, n)$  de manera tal que al finalizar devuelva la posición de los centroides y a qué cluster pertenece cada fila de X.

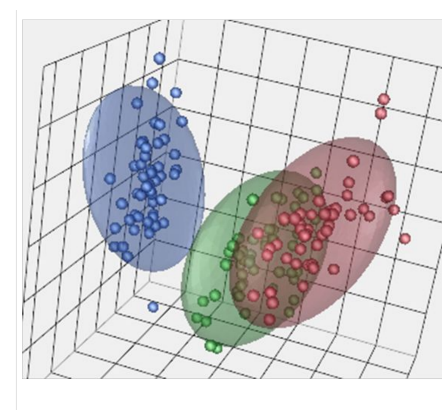
Hint: para (2) utilizar funciones de np.random, para (3) y (4) usar los ejercicios anteriores, para (5) es válido utilizar un for. Iterar 10 veces entre (3) y (5).





kMeans - Image segmentation





kMeans en R3

#### Aprendizaje no supervisado

#### Reducción de dimensionalidad

El objetivo de los modelos de reducción de dimensionalidad es encontrar una "mejor" representación de los datos.

Con "mejor" nos referimos a una representación que preserve la mayor cantidad de información posible de los datos, bajo una determinada penalidad o restricción, que haga que la representación sea más accesible o simple.

Ejemplos de representaciones más simples:

- Representación de menor dimensionalidad
- Representación sparsa
- Representación independiente

#### Ingeniería de Features - PCA

En ocasiones los datos de entrada tienen muchas features y se torna costoso en tiempo y recursos entrenar modelos de ML con todo el dataset. En la práctica se pueden utilizar técnicas de reducción de la dimensión no supervisadas como PCA (Principal Component Analysis).

#### Casos de Uso

- Compresión de datos
- Identificación de patrones
- Factores latentes
- Visualización

#### **Conocimientos Previos**

- Bases y cambio de bases
- Proyecciones
- Valores y vectores propios
- Distribución gaussiana
- Optimización con restricciones

#### **PCA**

Queremos encontrar proyecciones ... de observaciones de datos ..., que sean lo más similares posibles a los originales, pero con significativamente menos dimensiones.



#### **PCA**

Dado un dataset i.i.d:

$$\chi = \{x_1, \cdots, x_N\}, x_N \in \mathbb{R}^D$$

con media cero, la matriz de covarianza es:

$$S = \frac{1}{N} \sum_{1}^{N} x_n x_n^T$$

Definimos transformaciones lineales:

$$z_n = B^T x_n \in \mathbb{R}^M$$

$$B = [b_1, \cdots, b_m] \in \mathbb{R}^{DxM}, b_i^T b_j = 0 \ \forall \ i \neq j$$

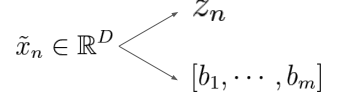
$x_{11}$	 	$x_{1n}$
$x_{d1}$	 	$x_{dn}$

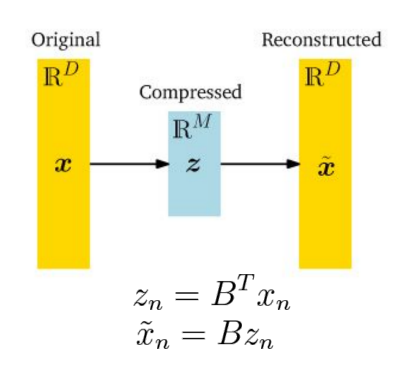
#### **PCA**

Buscamos un subespacio

$$U \subseteq \mathbb{R}^D / dim(U) = M < D$$

donde proyectar los datos. Es decir encontrar para:





- Enfoque de máxima varianza
- ii. Enfoque de error de reconstrucción mínimo
- iii. Enfoque de variables latentes

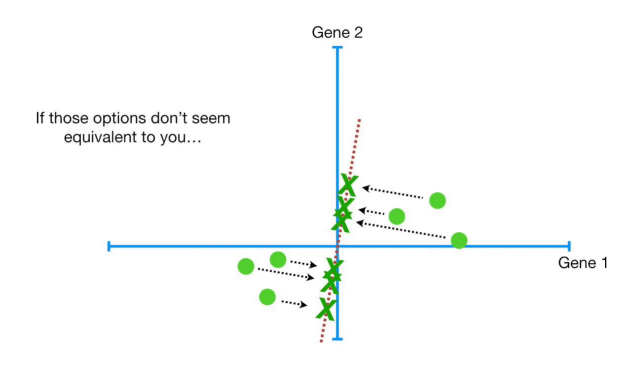
### Jamboard - Desarrollo Matemático PCA

- Introducción
- Enfoque de maximización de varianza
- Enfoque de minimización de error de reconstrucción
- Enfoque por variables latentes



#### **PCA**

Comparación métodos 1 y 2.

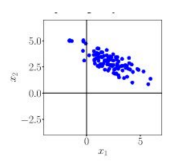


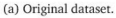
#### **PCA**

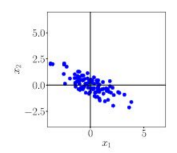
#### **Pasos principales:**

- 1. Centramos los datos
- 2. Estandarización
- 3. Autovalores de la matriz de covarianza
- 4. Proyección

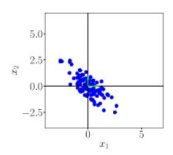
$$z_n = B^T x_n$$



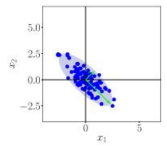




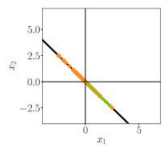
(b) Step 1: Centering by subtracting the mean from each data point.



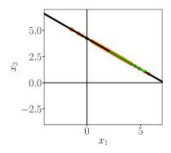
(c) Step 2: Dividing by the standard deviation to make the data unit free. Data has variance 1 along each axis.



(d) Step 3: Compute eigenvalues and eigenvectors (arrows) of the data covariance matrix (ellipse).



(e) Step 4: Project data onto the principal subspace.



(f) Undo the standardization and move projected data back into the original data space from (a).

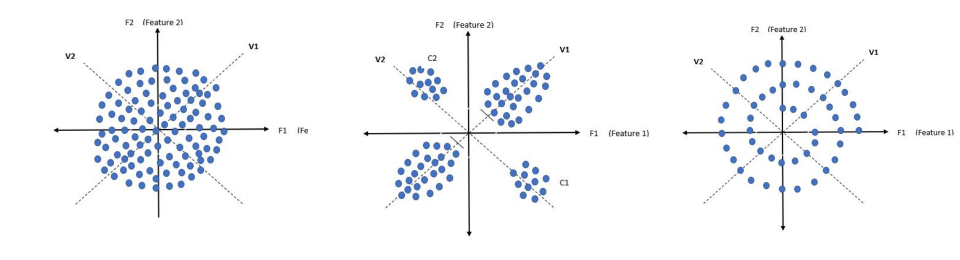
#### **PCA**

#### **Derivaciones**

- Si en PCA cambiamos el mapeo lineal por uno no-lineal, obtenemos un auto-encoder. Si el mapeo no-lineal es una red neuronal, tenemos un deep auto-encoder.
- Cuando la varianza del ruido gaussiano es cero, PPCA → PCA.
- Si para cada dimensión, el ruido tiene una varianza distinta → Factor Analysis.
- Si cambiamos la distribución a priori de z por una no gaussiana → ICA

#### **PCA**

#### Limitaciones

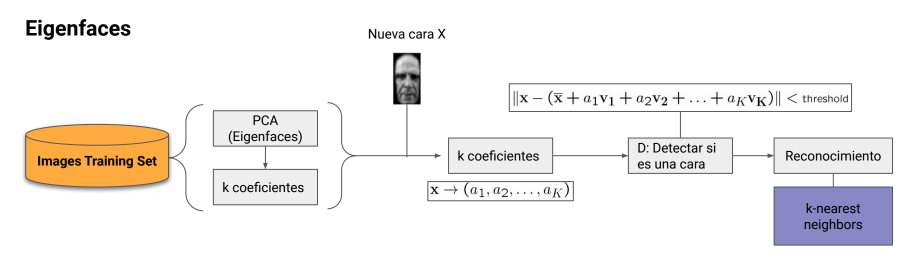


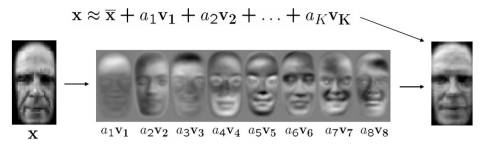
#### **Principal Component Analysis - Práctica**

## **PCA - Ejemplo**



#### **PCA**





#### Trabajo práctico 1

#### Trabajo práctico 1

- 1) Implementar clase PCA con numpy. Tomar las primeras 63 componentes y calcular la varianza contemplada. Las operaciones internas pueden realizarse con linalg.
- 2) Implementar clase kMeans con numpy. Agrupar en clusters tomando k de 2 a 6, graficar con las primeras 2 componentes principales.
- 3) Comparar los resultados anteriores con lo visto en clase.
- 4) Utilizando las implementaciones de sklearn: Tomar las componentes principales que conserven el 90% de la varianza de MNIST y con ellas aplicar kmeans para agrupar los dígitos.

Deben maximizarse la cantidad de operaciones vectorizadas en las implementaciones. La notebook debe ser comentada, no únicamente el código.

**Datasets**: 1 y 2 usar Human Activity Recognition. 3 MNIST.

Entrega: Debe subirse 1 Jupyter Notebook a Github, repositorio público.

Deadline: En 2 clases.

## <u>feedback</u>

#### Bibliografía

#### Bibliografía

- The Elements of Statistical Learning | Trevor Hastie | Springer
- An Introduction to Statistical Learning | Gareth James | Springer
- Deep Learning | Ian Goodfellow | https://www.deeplearningbook.org/
- Stanford | CS229T/STATS231: Statistical Learning Theory | http://web.stanford.edu/class/cs229t/
- Mathematics for Machine Learning | Deisenroth, Faisal, Ong
- Artificial Intelligence, A Modern Approach | Stuart J. Russell, Peter Norvig

