Clase 16 - Aprendizaje no supervisado: clustering Aprendizaje de Máquinas - MA5204

Felipe Tobar

Department of Mathematical Engineering & Center for Mathematical Modelling Universidad de Chile

14 de marzo de 2021



Clustering: idea general

Uno de los problemas principales del aprendizaje no supervisado es poder agrupar las entradas sin necesidad de que estas tengan etiquetas (como ocurre en los métodos de clasificación).

La dificultad principal de esta tarea es que es necesario definir un concepto de similitud entre las distintas entradas para poder particionar los datos en grupos (clusters) de características similares.

Clustering: idea general

Uno de los problemas principales del aprendizaje no supervisado es poder agrupar las entradas sin necesidad de que estas tengan etiquetas (como ocurre en los métodos de clasificación).

La dificultad principal de esta tarea es que es necesario definir un concepto de similitud entre las distintas entradas para poder particionar los datos en grupos (clusters) de características similares.

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset \mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- ▶ Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}$.
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A|\cdot|B|} \sum_{a\in A,b\in B} d(a,b)$

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- ▶ Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}$.
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A|\cdot|B|} \sum_{a\in A,b\in B} d(a,b)$

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- 2. Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- ▶ Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}$
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A| \cdot |B|} \sum_{a \in A, b \in B} d(a,b)$

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- 2. Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- **3.** Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- ▶ Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}$.
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A| \cdot |B|} \sum_{a \in A, b \in B} d(a,b)$

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- 2. Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}$.
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A| \cdot |B|} \sum_{a \in A, b \in B} d(a,b)$.

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- 2. Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A|\cdot|B|} \sum_{a\in A,b\in B} d(a,b)$

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- 2. Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A| \cdot |B|} \sum_{a \in A, b \in B} d(a,b)$.

Corresponde al algoritmo de clustering más simple pero a su vez, es uno de los más caros computacionalmente. El objetivo es identificar k clusters en los datos.

El algoritmo aglomerativo de clustering es el siguiente:

- 1. Para comenzar, se considerarán n clusters distintos. Asignar a cada elemento un cluster único.
- 2. Buscar el par de clusters más similar (bajo algún criterio) y combinarlos en un solo cluster.
- 3. Repetir el paso anterior hasta tener k clusters.

Para dos clusters $A,B\subset\mathcal{D},$ los criterios de similitud más frecuentes son los siguientes:

- Single-linkage clustering: $D_s(A, B) := \min\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- ▶ Complete-linkage clustering: $D_s(A, B) := \max\{d(a, b) : a \in A, b \in B\}.$
- Average-linkage clustering: $D_a(A,B) := \frac{1}{|A| \cdot |B|} \sum_{a \in A, b \in B} d(a,b)$.

Otro método de clustering muy utilizado es k-means. Dado $k \in \mathbb{N}$ y un conjunto de observaciones $X = \{x_i\}_{i=1}$ con $x_i \in \mathbb{R}^D$ se busca separar los datos en k grupos tal que:

- A cada grupo se le asigna un centroide μ_k .
- A cada elemento x_i se le asigna el grupo que tenga el centroide más cercano

Sea r_{ik} la asignación, esta estará definida por:

$$r_{ik} = \begin{cases} 1 & \text{si } k = \operatorname{argmin} ||x_i - x_k|| \\ 0 & \text{si no.} \end{cases}$$

$$J = \sum_{i=1}^{N} \sum_{k=1}^{K} r_{ik} ||x_i - x_j||$$

Otro método de clustering muy utilizado es k-means. Dado $k \in \mathbb{N}$ y un conjunto de observaciones $X = \{x_i\}_{i=1}$ con $x_i \in \mathbb{R}^D$ se busca separar los datos en k grupos tal que:

- A cada grupo se le asigna un centroide μ_k .
- ightharpoonup A cada elemento x_i se le asigna el grupo que tenga el centroide más cercano.

Sea r_{ik} la asignación, esta estará definida por:

$$r_{ik} = \begin{cases} 1 & \text{si } k = \operatorname{argmin} ||x_i - x_k|| \\ 0 & \text{si no.} \end{cases}$$

$$J = \sum_{i=1}^{N} \sum_{k=1}^{K} r_{ik} ||x_i - x_j||$$

Otro método de clustering muy utilizado es k-means. Dado $k \in \mathbb{N}$ y un conjunto de observaciones $X = \{x_i\}_{i=1}$ con $x_i \in \mathbb{R}^D$ se busca separar los datos en k grupos tal que:

- A cada grupo se le asigna un centroide μ_k .
- ightharpoonup A cada elemento x_i se le asigna el grupo que tenga el centroide más cercano.

Sea r_{ik} la asignación, esta estará definida por:

$$r_{ik} = \begin{cases} 1 & \text{si } k = \operatorname{argmin} ||x_i - x_k|| \\ 0 & \text{si no.} \end{cases}$$

$$J = \sum_{i=1}^{N} \sum_{k=1}^{K} r_{ik} ||x_i - x_j||$$

Otro método de clustering muy utilizado es k-means. Dado $k \in \mathbb{N}$ y un conjunto de observaciones $X = \{x_i\}_{i=1}$ con $x_i \in \mathbb{R}^D$ se busca separar los datos en k grupos tal que:

- A cada grupo se le asigna un centroide μ_k .
- ightharpoonup A cada elemento x_i se le asigna el grupo que tenga el centroide más cercano.

Sea r_{ik} la asignación, esta estará definida por:

$$r_{ik} = \begin{cases} 1 & \text{si } k = \operatorname{argmin}||x_i - x_k|| \\ 0 & \text{si no.} \end{cases}$$

$$J = \sum_{i=1}^{N} \sum_{k=1}^{K} r_{ik} ||x_i - x_j||^2$$

El algoritmo más frecuente usado para k-means es el algoritmo de Lloyd:

- **E-step:** En este paso, se calculan (actualizan) las asignaciones r_{ik} , dejando fijos μ_k . Lo que corresponde a asignar el dato x_i al centroide más cercano.
- ▶ M-step: El siguiente paso corresponde a actualizar los centroides μ_k dejando fijo las asignaciones r_{ik} .

Como J es cuadrática en μ_k , entonces podemos utilizar la condición de primer orden:

$$\mu_k = \frac{\sum_{i=1}^{N} r_{ik} x_i}{\sum_{i=1}^{N} r_{ik}}$$

Lo que corresponde a asignar el centro del cluster al promedio de todas las muestras asignadas al antiguo cluster.

El algoritmo más frecuente usado para k-means es el algoritmo de Lloyd:

- **E-step:** En este paso, se calculan (actualizan) las asignaciones r_{ik} , dejando fijos μ_k . Lo que corresponde a asignar el dato x_i al centroide más cercano.
- ▶ M-step: El siguiente paso corresponde a actualizar los centroides μ_k dejando fijo las asignaciones r_{ik} .

Como J es cuadrática en μ_k , entonces podemos utilizar la condición de primer orden:

$$\mu_k = \frac{\sum_{i=1}^{N} r_{ik} x_i}{\sum_{i=1}^{N} r_{ik}}$$

Lo que corresponde a asignar el centro del cluster al promedio de todas las muestras asignadas al antiguo cluster.

El algoritmo más frecuente usado para k-means es el algoritmo de Lloyd:

- ▶ E-step: En este paso, se calculan (actualizan) las asignaciones r_{ik} , dejando fijos μ_k . Lo que corresponde a asignar el dato x_i al centroide más cercano.
- ▶ M-step: El siguiente paso corresponde a actualizar los centroides μ_k dejando fijo las asignaciones r_{ik} .

Como J es cuadrática en μ_k , entonces podemos utilizar la condición de primer orden:

$$\mu_k = \frac{\sum_{i=1}^{N} r_{ik} x_i}{\sum_{i=1}^{N} r_{ik}}$$

Lo que corresponde a asignar el centro del cluster al promedio de todas las muestras asignadas al antiguo cluster.

El algoritmo más frecuente usado para k-means es el algoritmo de Lloyd:

- **E-step:** En este paso, se calculan (actualizan) las asignaciones r_{ik} , dejando fijos μ_k . Lo que corresponde a asignar el dato x_i al centroide más cercano.
- ▶ M-step: El siguiente paso corresponde a actualizar los centroides μ_k dejando fijo las asignaciones r_{ik} .

Como J es cuadrática en μ_k , entonces podemos utilizar la condición de primer orden:

$$\mu_k = \frac{\sum_{i=1}^{N} r_{ik} x_i}{\sum_{i=1}^{N} r_{ik}}$$

Lo que corresponde a asignar el centro del cluster al promedio de todas las muestras asignadas al antiguo cluster.

El algoritmo más frecuente usado para k-means es el algoritmo de Lloyd:

- **E-step:** En este paso, se calculan (actualizan) las asignaciones r_{ik} , dejando fijos μ_k . Lo que corresponde a asignar el dato x_i al centroide más cercano.
- ▶ M-step: El siguiente paso corresponde a actualizar los centroides μ_k dejando fijo las asignaciones r_{ik} .

Como J es cuadrática en μ_k , entonces podemos utilizar la condición de primer orden:

$$\mu_k = \frac{\sum_{i=1}^{N} r_{ik} x_i}{\sum_{i=1}^{N} r_{ik}}$$

Lo que corresponde a asignar el centro del cluster al promedio de todas las muestras asignadas al antiguo cluster.

Para los centroides iniciales, se tienen dos posibles inicializaciones:

- ightharpoonup Método de Forgy: se eligen de forma aleatoria k puntos de la muestra como centroides iniciales.
- ▶ Random partition: se eligen asignaciones aleatorias para los elementos. De este modo, los centroides iniciales serán los centroides obtenidos al realizar M-step.

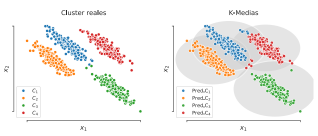


Fig.. Se observa que los clusters creados por kmeans son circulares, esto es debido a que se utiliza distancia euclidiana hace el centro del cluster.

Para los centroides iniciales, se tienen dos posibles inicializaciones:

- ▶ Método de Forgy: se eligen de forma aleatoria k puntos de la muestra como centroides iniciales.
- ▶ Random partition: se eligen asignaciones aleatorias para los elementos. De este modo, los centroides iniciales serán los centroides obtenidos al realizar M-step.

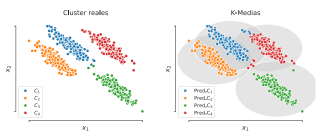


Fig.. Se observa que los clusters creados por kmeans son circulares, esto es debido a que se utiliza distancia euclidiana hace el centro del cluster.

Para los centroides iniciales, se tienen dos posibles inicializaciones:

- ▶ Método de Forgy: se eligen de forma aleatoria k puntos de la muestra como centroides iniciales.
- ▶ Random partition: se eligen asignaciones aleatorias para los elementos. De este modo, los centroides iniciales serán los centroides obtenidos al realizar M-step.

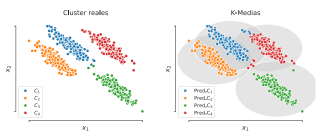


Fig.. Se observa que los clusters creados por kmeans son circulares, esto es debido a que se utiliza distancia euclidiana hace el centro del cluster.

Para los centroides iniciales, se tienen dos posibles inicializaciones:

- ightharpoonup Método de Forgy: se eligen de forma aleatoria k puntos de la muestra como centroides iniciales.
- ▶ Random partition: se eligen asignaciones aleatorias para los elementos. De este modo, los centroides iniciales serán los centroides obtenidos al realizar M-step.

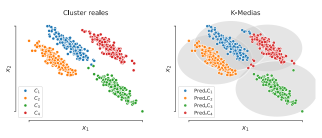


Fig.. Se observa que los clusters creados por kmeans son circulares, esto es debido a que se utiliza distancia euclidiana hace el centro del cluster.

k-means: diagrama de Voronoi

La asignación de cluster mediante el centroide más cecano provoca que cada par de centroides divida al espacio ambiente en dos semiespacios mediante el hiperplano simetral que pasa entre ambos puntos.

Dado que la intersección finita de semiespacios genera un poliedro, se tiene que la partición generada por kmeans forma un diagrama de Voronoi:

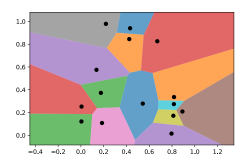


Fig.. Partición de \mathbb{R}^2 inducida por los centroides.

k-means: diagrama de Voronoi

La asignación de cluster mediante el centroide más cecano provoca que cada par de centroides divida al espacio ambiente en dos semiespacios mediante el hiperplano simetral que pasa entre ambos puntos.

Dado que la intersección finita de semiespacios genera un poliedro, se tiene que la partición generada por kmeans forma un diagrama de Voronoi:

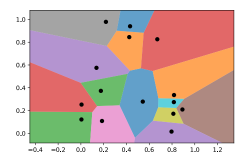


Fig.. Partición de \mathbb{R}^2 inducida por los centroides.

La mezcla de gaussianas (GMM) es un caso general de k-means, en donde los clusters pueden tener una forma anisotrópica modelada por una Gaussiana. Si bien su solución puede ser muy similar a k-means los supuestos subyacentes al modelo CMM son diferentes y obedecen a un enfoque de modelo generativo.

Una distribución de mezcla de gaussianas consiste en una combinación convexa de distribuciones gaussianas

$$p(\mathbf{x}) = \sum_{k=1}^{K} \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}|\mu_k, \Sigma_k)$$

Donde una muestra x es generada mediante dos etapas: primero se elige un cluster al azar (de acuerdo a π_k) y luego, se genera una muestra aleatoria dentro del cluster. Nos referiremos a los parámetros de este modelo como

- \blacktriangleright π_k : coeficiente de mezcla del cluster k (probabilidad de venir del cluster k).
- μ_k : media del cluster k.
- $\triangleright \Sigma_k$: matriz de covarianza del cluster k.

La mezcla de gaussianas (GMM) es un caso general de k-means, en donde los clusters pueden tener una forma anisotrópica modelada por una Gaussiana. Si bien su solución puede ser muy similar a k-means los supuestos subyacentes al modelo CMM son diferentes y obedecen a un enfoque de modelo generativo.

Una distribución de mezcla de gaussianas consiste en una combinación convexa de distribuciones gaussianas

$$p(\mathbf{x}) = \sum_{k=1}^{K} \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}|\mu_k, \Sigma_k)$$

Donde una muestra x es generada mediante dos etapas: primero se elige un cluster al azar (de acuerdo a π_k) y luego, se genera una muestra aleatoria dentro del cluster. Nos referiremos a los parámetros de este modelo como

- \blacktriangleright π_k : coeficiente de mezcla del cluster k (probabilidad de venir del cluster k).
- μ_k : media del cluster k.
- Σ_k : matriz de covarianza del cluster k.

La mezcla de gaussianas (GMM) es un caso general de k-means, en donde los clusters pueden tener una forma anisotrópica modelada por una Gaussiana. Si bien su solución puede ser muy similar a k-means los supuestos subyacentes al modelo CMM son diferentes y obedecen a un enfoque de modelo generativo.

Una distribución de mezcla de gaussianas consiste en una combinación convexa de distribuciones gaussianas

$$p(\mathbf{x}) = \sum_{k=1}^{K} \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}|\mu_k, \Sigma_k)$$

Donde una muestra x es generada mediante dos etapas: primero se elige un cluster al azar (de acuerdo a π_k) y luego, se genera una muestra aleatoria dentro del cluster. Nos referiremos a los parámetros de este modelo como

- \blacktriangleright π_k : coeficiente de mezcla del cluster k (probabilidad de venir del cluster k).
- μ_k : media del cluster k.
- \triangleright Σ_k : matriz de covarianza del cluster k.

La log-verosimilitud del modelo está dada por

$$\log p(\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_N) = \sum_{n=1}^N \log p(\mathbf{x}_n) = \sum_{n=1}^N \log \sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)$$

Hay una serie de complicaciones relacionados a la búsqueda de estos parámetros mediante MV:

- Singularidades: cuando una muestra es exactamente igual a una de las medias, en cuyo caso un término de la log-verosimilitud es proporcional a $1/\sigma_k$ con lo que la maximización de σ_k resulta en una log-verosimilitud infinita.
- Redundancias de soluciones: para cada máximo local de la log-verosimilite existen k! soluciones equivalente con la misma verosimilitud dadas por las permutaciones de las etiquetas de los clusters.
- ▶ Funcional complejo: la sumatoria aparece dentro del logaritmo, consecuentemente, el logaritmo no actúa directamente en la gaussiana reduciendo el funcional de optimización a una solución en forma cerrada.

La log-verosimilitud del modelo está dada por

$$\log p(\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_N) = \sum_{n=1}^N \log p(\mathbf{x}_n) = \sum_{n=1}^N \log \sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)$$

Hay una serie de complicaciones relacionados a la búsqueda de estos parámetros mediante MV:

- Singularidades: cuando una muestra es exactamente igual a una de las medias, en cuyo caso un término de la log-verosimilitud es proporcional a $1/\sigma_k$, con lo que la maximización de σ_k resulta en una log-verosimilitud infinita.
- Redundancias de soluciones: para cada máximo local de la log-verosimilité existen k! soluciones equivalente con la misma verosimilitud dadas por las permutaciones de las etiquetas de los clusters.
- ► Funcional complejo: la sumatoria aparece dentro del logaritmo, consecuentemente, el logaritmo no actúa directamente en la gaussiana reduciendo el funcional de optimización a una solución en forma cerrada.

La log-verosimilitud del modelo está dada por

$$\log p(\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_N) = \sum_{n=1}^N \log p(\mathbf{x}_n) = \sum_{n=1}^N \log \sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)$$

Hay una serie de complicaciones relacionados a la búsqueda de estos parámetros mediante MV:

- Singularidades: cuando una muestra es exactamente igual a una de las medias, en cuyo caso un término de la log-verosimilitud es proporcional a $1/\sigma_k$, con lo que la maximización de σ_k resulta en una log-verosimilitud infinita.
- ▶ Redundancias de soluciones: para cada máximo local de la log-verosimilitd existen k! soluciones equivalente con la misma verosimilitud dadas por las permutaciones de las etiquetas de los clusters.
- ► Funcional complejo: la sumatoria aparece dentro del logaritmo, consecuentemente, el logaritmo no actúa directamente en la gaussiana reduciendo el funcional de optimización a una solución en forma cerrada.

La log-verosimilitud del modelo está dada por

$$\log p(\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_N) = \sum_{n=1}^N \log p(\mathbf{x}_n) = \sum_{n=1}^N \log \sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)$$

Hay una serie de complicaciones relacionados a la búsqueda de estos parámetros mediante MV:

- ▶ Singularidades: cuando una muestra es exactamente igual a una de las medias, en cuyo caso un término de la log-verosimilitud es proporcional a $1/\sigma_k$, con lo que la maximización de σ_k resulta en una log-verosimilitud infinita.
- ▶ Redundancias de soluciones: para cada máximo local de la log-verosimilitd existen k! soluciones equivalente con la misma verosimilitud dadas por las permutaciones de las etiquetas de los clusters.
- ► Funcional complejo: la sumatoria aparece dentro del logaritmo, consecuentemente, el logaritmo no actúa directamente en la gaussiana reduciendo el funcional de optimización a una solución en forma cerrada.

Modelo de mezcla de gaussianas (GMM): entrenamiento

Veamos las condiciones de primer orden sobre la log-verosimilitud para encontrar los parámetros.

Denotando $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i)) = p(z_k(\mathbf{x}_i) = 1|\mathbf{x}_i)$, se tiene el siguiente resultado:

Lemma

Para el modelo GGM, los parámetros óptimos son

$$\mu_k = \frac{1}{R_k} \sum_{i=1}^N \gamma(z_k(\mathbf{x}_i)) \mathbf{x}_i$$

$$\Sigma_k = \frac{1}{R_k} \sum_{i=1}^N \gamma(z_k(\mathbf{x}_i)) (\mathbf{x}_n - \mu_k) (\mathbf{x}_n - \mu_k)^\top$$

$$\pi_k = \frac{R_k}{R}$$

donde
$$R_k = \sum_{i=n}^{N} \gamma(z_k(\mathbf{x}_i)) \ y \ R = \sum_{k=1}^{K} R_k.$$

Esto no constituye una solución en forma cerrada para los parámetros ya que la posterior $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i))$ depende de todos los parámetros:

$$p(z_k(\mathbf{x}) = 1 | \mathbf{x}) = \frac{p(\mathbf{x} | z_k(\mathbf{x}) = 1) p(z_k(\mathbf{x}) = 1)}{p(\mathbf{x})} = \frac{\pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x} | \mu_k, \Sigma_k)}{\sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x} | \mu_k, \Sigma_k)}$$

Sin embargo, podemos considerar un procedimiento iterativo en donde calculamos las posteriores $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i))$ (llamado paso E), para luego calcular los parámetros óptimos de acuerdo a las ecuaciones anteriores (llamado paso M).

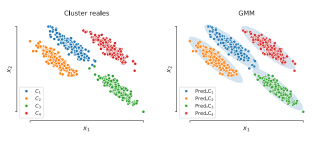


Fig.. Se observa como GMM es una generalización de k-means, donde ahora los clusters tienen forma de gaussiana anisotrópica.

Esto no constituye una solución en forma cerrada para los parámetros ya que la posterior $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i))$ depende de todos los parámetros:

$$p(z_k(\mathbf{x}) = 1 | \mathbf{x}) = \frac{p(\mathbf{x} | z_k(\mathbf{x}) = 1) p(z_k(\mathbf{x}) = 1)}{p(\mathbf{x})} = \frac{\pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x} | \mu_k, \Sigma_k)}{\sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x} | \mu_k, \Sigma_k)}$$

Sin embargo, podemos considerar un procedimiento iterativo en donde calculamos las posteriores $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i))$ (llamado paso E), para luego calcular los parámetros óptimos de acuerdo a las ecuaciones anteriores (llamado paso M).

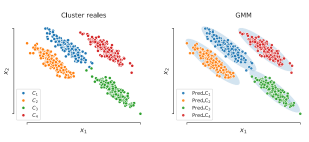


Fig.. Se observa como GMM es una generalización de k-means, donde ahora los clusters tienen forma de gaussiana anisotrópica.

Esto no constituye una solución en forma cerrada para los parámetros ya que la posterior $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i))$ depende de todos los parámetros:

$$p(z_k(\mathbf{x}) = 1|\mathbf{x}) = \frac{p(\mathbf{x}|z_k(\mathbf{x}) = 1)p(z_k(\mathbf{x}) = 1)}{p(\mathbf{x})} = \frac{\pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}|\mu_k, \Sigma_k)}{\sum_{k=1}^K \pi_k \mathcal{N}(\mathbf{x}|\mu_k, \Sigma_k)}$$

Sin embargo, podemos considerar un procedimiento iterativo en donde calculamos las posteriores $\gamma(z_k(\mathbf{x}_i))$ (llamado paso E), para luego calcular los parámetros óptimos de acuerdo a las ecuaciones anteriores (llamado paso M).

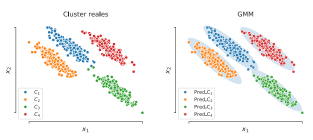


Fig.. Se observa como GMM es una generalización de k-means, donde ahora los clusters tienen forma de gaussiana anisotrópica.