

Clase 16: Clustering

MDS7104 Aprendizaje de Máquinas

Felipe Tobar

Iniciativa de Datos e Inteligencia Artificial
Universidad de Chile

23 de mayo 2024



UNIVERSIDAD
DE CHILE

Clustering: idea general

Uno de los objetivos principales en el aprendizaje no supervisado es la agrupación de datos sin etiquetas (a diferencia de la regresión y la clasificación).

El desafío principal es la necesidad de una medida de *similitud* entre observaciones para poder particionar los datos en grupos (clusters) de características similares.

Hierarchical clustering (HCA)

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. Es decir, tantos cluster como datos y se asigna cada dato con un único cluster y viceversa.
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:** $D_a(A, B) := \frac{1}{|A| \cdot |B|} \sum_{a \in A, b \in B} d(a, b)$.

Donde $d : \mathcal{D} \times \mathcal{D} \rightarrow \mathbb{R}_+$ es una métrica en \mathcal{D} . Elecciones distintas del criterio de similitud y/o métrica (generalmente euclidiana) pueden llevar a agrupaciones distintas.

→ Lo anterior es el enfoque *aglomerativo*, también hay otro *divisivo*.

k-means

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:

- ▶ Cada grupo se representa por un centroide μ_k .
- ▶ Cada elemento x_i se asigna al grupo que tenga el centroide más *cercano*.

La asignación del dato x_i al centroide μ_k , denotada r_{ik} , está definida por:

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

Es decir, para encontrar los centroides se debe minimizar el funcional:

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

k -means: algoritmo de Lloyd

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 fijas las medias 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 fijas 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 termina cuando los centroides ya no cambian.

→ ¿Por qué estas etapas se llama E y M?

k -means: algoritmo de Lloyd

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.

El método de Forgy es preferido cuando se realiza k -means mediante el algoritmo de Lloyd.

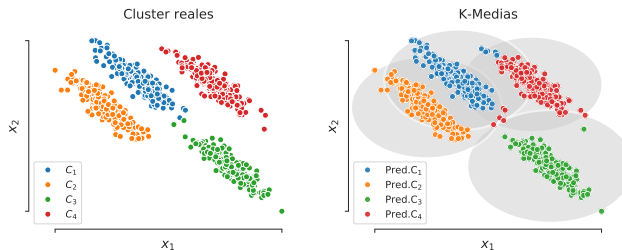


Fig.. Se observa que los clusters creados por kmeans son circulares, esto es debido a que se utiliza distancia euclidiana hacia el centro del cluster.

k -means: diagrama de Voronoi

La asignación de cluster mediante el centroide más cercano 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 k -means forma un diagrama de Voronoi:

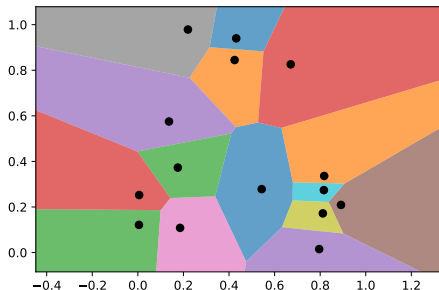


Fig.. Partición de \mathbb{R}^2 inducida por los centroides.

Modelo de mezcla de gaussianas (GMM)

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 GMM 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 $\sum_{k=1}^K \pi_k = 1$.

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

- ▶ 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 .

Modelo de mezcla de gaussianas (GMM): MV

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 relacionadas 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-verosimilitud 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 (caso cuadrático).

Este último problema obliga a considerar métodos basados en gradientes.

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 GMM, los parámetros óptimos son

$$\begin{aligned}\mu_k &= \frac{1}{R_k} \sum_{i=1}^N \gamma(z_k(\mathbf{x}_i)) \mathbf{x}_i \\ \Sigma_k &= \frac{1}{R_k} \sum_{i=1}^N \gamma(z_k(\mathbf{x}_i)) (\mathbf{x}_i - \mu_k)(\mathbf{x}_i - \mu_k)^\top \\ \pi_k &= \frac{R_k}{R},\end{aligned}$$

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

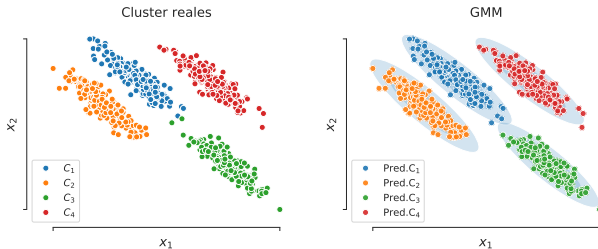


Fig.. Se observa como GMM es una generalización de k -means, donde ahora los clusters tienen forma de gaussiana anisotrópica.