Teoría del Aprendizaje Estadístico

Nicolas Silva Nash Departamento de Matemática Universidad Nacional del Comahue

27 de enero de 2025

1. Introducción

La Teoría del Aprendizaje Estadístico proporciona la base teórica para muchos de los algoritmos de aprendizaje automático actuales y, sin lugar a dudas, es una de las ramas más bellamente desarrolladas de la inteligencia artificial en general. Nació con el perceptrón de Rossenblat y la escuela matemática de la Unión Soviética en la década de 1960, y ganó amplia popularidad en la década de 1990 tras el desarrollo de las llamadas Máquinas de Vectores de Soporte (SVM, por sus siglas en inglés), que se han convertido en una herramienta estándar para el reconocimiento de patrones en muchas disciplinas, que van desde la visión por computadora hasta la biología computacional.

Proporcionar la base para nuevos algoritmos de aprendizaje no ha sido la única motivación para desarrollar la Teoría del Aprendizaje Estadístico. También ha sido una gesta de caracter filosófico, en el intento de responder a la pregunta de qué nos permite extraer conclusiones válidas a partir de datos empíricos.

2. El aprendizaje

En este contexto, el aprendizaje es el proceso a través del cual pueden inferirse reglas generales a partir de ejemplos. Nos interesa entender como una máquina -una computadora- puede resolver ciertos problemas sin conocer las reglas de antemano, solo a partir de ejemplos y a través de un algoritmo de aprendizaje. El objetivo es que la máquina pueda no solo aprender a reconocer las reglas que rigen a los ejemplos dados, si no que también pueden generalizar dichas reglas para ejemplos que le serán presentados con posterioridad.

Llamamos a esta disciplina aprendizaje automático (en inglés, Machine Learning, literalmente "aprendizaje de máquinas") y reconocemos sus raíces en otras disciplinas: Estadística Matemática, Ciencias de la Computación e Inteligencia Artificial. Si bien el aprendizaje suele ser una parte fundamental de la mayoría de los esfuerzos en materia de Inteligencia Artificial, el objetivo del Machine

Learning es más acotado que el de su rama madre: En vez de intentar definir, explicar o generar comportamiento inteligente o *inteligencia*, aquí nos interesa solamente descubrir los mecanismos a través de los cuales las computadoras pueden resolver algunas tareas acotadas y bien definidas, y que en general escapan a soluciones que pueden ser especificadas con una cantidad finita de código de programación (reglas determinísticas).

Con fines ilustrativos, nos centraremos primero en el más conocido de los problemas del Machine Learning, el de clasificación. Consideremos dos espacios de variables: X, llamado espacio de entrada, e Y, el espacio de etiquetas. En un problema de clasificación, deseamos poder etiquetar correctamente elementos de X con los valores de Y. Por ejemplo, podríamos querer clasificar un conjunto de datos, en alguna representación fija, de distintos objetos en una cantidad de etiquetas como: silla, cama, microondas, perro, gato. Si esta representación es en imágenes de $N \times M$ pixeles en blanco y negro (realmente, matrices de orden $N \times M$ con coeficientes reales en el interavalo [0,1] que representan la intensidad de cada pixel, del negro al blanco), el espacio X es el conjunto de dichas matrices y el espacio Y las categorías distintas que corresponden a lo que las imágenes muestran. Con el fin de aprender, a un algoritmo se le muestran ejemplos de imágenes y sus respectivas etiquetas $(X_1,Y_1), (X_2,Y_2), ..., (X_n,Y_n)$, a partir de los cuales este debe encontrar una función $f: X \to Y$, que comete la menor cantidad de errores posibles. A esta función f la llamamos clasificador.

3. La historia del aprendizaje automático

El primer modelo de aprendizaje automático, según Vapnik en [2], fue sugerido por F. Rosenblatt, un psicólogo estadounidense, al que llamó perceptrón, y su introducción constituye el comienzo del análisis matemático del aprendizaje. Conceptualmente, la idea del perceptrón no era nueva, estando presente en la litetura de Neurofisiología durante varios años. Rosenblatt, sin embargo, se aventuró en describir el modelo como un programa para computadoras y demostró con simples experimentos que dicho modelo era generalizable. El perceptrón fue construído como una solución a un problema particular dentro del aprendizaje automático, el reconocimiento de patrones. En el caso más sencillo, este problema consiste en hallar una regla para separar datos en dos categorías distintas a partir de ejemplos.

Para construir la regla de separación, el perceptrón sigue el modelo más sencillo de neurona, propuesto previamente por McCulloch y Pitts, de acuerdo al cual una neurona recibe n valores (o inputs) en la forma de un vector $x = (x^1, \ldots, x^n) \in X \subset \mathbb{R}^n$ y genera una etiqueta (output) $y \in \{-1, +1\}$ a través de una dependecia funcional dada por

$$y = sgn\{(w \cdot x) - b\}$$

 $\operatorname{con}\cdot\operatorname{el}$ producto interno de vectores en $\mathbb{R}^n,\,b$ un valor de límite y un vector

w que se genera en el proceso de aprendizaje. Geométricamente, una neurona divide el espacio X en dos regiones: en una la etiqueta y vale +1 y en la otra -1. Las dos regiones son separadas por el hiperplano:

$$(w \cdot x) - b = 0$$

El vector w y el escalar b determinan la posición del hiperplano y sus valores son aprendidos por el perceptrón. Cuando combinamos varias neuronas, el perceptrón separa el espacio de entrada en en dos regiones lineales a trozos y no necesariamente conexas. En 1960 no era claro como elegir todos los parametros (w_1, \ldots, w_k) y (b_1, \cdots, b_k) de todas las neuronas, por lo que se fijaban los valores de las primeras k-1 y se intentaba encontrar los valores deseables para la última de ellas. Geométricamente, se transformaba el espacio de entrada X en un nuevo espacio Z (eligiendo coeficientes apropiados para las primeras k-1 neuronas) y luego se utilizaban los datos de entrenamiento para construir un hiperplano que separe el plano Z. Tomando prestados de la fisiología los conceptos de aprendizaje con estímulos de premios y castigos, Rosenblat propuso un simple algoritmo para hallar estos coeficientes de manera iterativa, el cual describiremos a continuación.

DESCRIBIR perceptrón.

En 1962 Novikoff demostró el primer teorema relacionado al perceptrón. Podemos decir que este teorema inció propiamente la teoría del aprendizaje.

Teorema 3.1. Dado un conjunto de datos de entrenamiento como el descrito previamente, de manera que

1) La norma de los vectores de entrenamiento z_i está acotada por una constante R:

$$|z_i| \le R, \quad \forall i = 1, 2, \dots, k$$

2) Los datos de entrenamiento pueden separados con un margen ρ :

$$\sup_{w} \min_{i} y_i(z_i \cdot w) > \rho$$

3) Los datos son alimentandos al perceptrón una cantidad suficiente de veces.

Entonces el algoritmo encuentra el hiperplano que separa los datos de entrenamiento, luego de a lo sumo N correcciones, con N verificando:

$$N \le \left\lceil \frac{R^2}{\rho^2} \right\rceil$$

Resaltamos este teorema porque jugó un papel fundamental en la creación de la teoría del aprendizaje, conectando el principio de minimización de errores en el conjunto de datos de entrenamiento con la capacidad de generalización de los algoritmos de clasificación y su causa.

4. Hacia la formalización

Volviendo al caso de clasificación binaria en aprendizaje supervisado, partimos de ejemplos (datos de entrenamiento) en un espacio de entrada X con alguna de las dos posibles etiquetas del espacio $Y=\{-1,+1\}$. Aquí, aprender se reduce a estimar una relación funcional $f:X\to Y$, el clasificador. Un algoritmo de aprendizaje es aquel que a partir de los datos de entrenamiento construye una función f. Nos interesa construir una teoría que no asuma de manera estricta nada acerca de X e Y, pero nos permitimos asumir ciertas cosas del mecanismo que genera los datos de entrenamiento. En particular, asumiremos que existe una distribución de probabilidad conjunta P=P(X,Y) sobre $X\times Y$ y que las muestras son tomadas de forma independiente de esta distribución de forma iid-independiente e idénticamente distribuída-. Notemos lo siguiente:

- 1. No imponemos condiciones a la distribución de probabilidad P. La gran diferencia que encontramos entre la Estadística tradicional y la teoría del aprendizaje estadístico es que en esta última trabajamos de manera agnóstica a la distribución que genera las muestras y deseamos llegar a conclusiones generales.
- 2. Consideramos a las etiquetas de manera no determinística. Consideramos a P como una distribución de probabilidad no solo sobre las instancias de X, si no también sobre las propias etiquetas de Y. Por lo tanto, estas últimas no son solo funciones tradicionales de los datos en X, si no que ellas mismas pueden ser aleatorias. Tenemos al menos dos buenas razones para tomar esta consideración: por un lado, el proceso de generación de datos puede tener ruido al asignar etiquetas (por ejemplo tomemos el caso de un detector de spam basado en la opinión de etiquetadores humanos que clasifican emails con un porcentaje de error; incluso los humanos pueden clasificar incorrectament algunos de esos emails), y por otro, ciertos problemas se prestan a que existan clases que se solapan (pensemos en la dificultad en diferenciar a un perro de un gato en una fotografías que los captura desde una gran distancia o con baja resolución).

En la práctica, en vez de asignar etiquetas a los elementos en X de manera determinística, daremos la probabilidad condicional de la etiqueta y dado el valor x. En el caso de clasificación binaria, basta solo dar la probabilidad P(Y=1|X=x) de que la etiqueta tenga valor Y=1, dado que la restante es complementaria:

$$P(Y = -1|X = x) = 1 - P(Y = 1|X = x)$$

Ciertos problemas que hagan uso de datos con etiquetas con poco ruido nos llevaran naturalmente a probabilidades condicionales cercanas a 0 y 1, dejando un margen de error pequeño, pero cuando tratemos con solapamiento de clases, las probabilidades condicionales pueden acercarse a $\frac{1}{2}$ para cada etiqueta. Independientemente de la causa, que las probabilidades condicionales sobre las etiquetas se acerquen a $\frac{1}{2}$ vuelve más dificil el aprendizaje, dado que crece el número de errores del clasificador.

- 3. Muestro independiente. Una de las condiciones más fuertes que imponemos en la teoría del aprendizaje estadístico es que asumimos que las muestras son tomadas de forma independiente. En muchas aplicaciones, esta suposición está justificada, pero hay ramas muy importantes de la disciplina en donde esto no se cumple, por ejemplo en el análisis de series de tiempo, en donde la secuencialidad de los datos viola la condición de iid (cada valor depende en alguna medida de los anteriores). Esto es también cierto para las aplicaciones a lenguaje natural, y constituye una de las razones principales por las cuales esta rama más moderna del aprendizaje tiene bases teóricas menos fuertes que el aprendizaje automático tradicional.
- 4. La distribución P es fija. Al no considerar al tiempo como un parámetro, ni existir un orden en las muestras, asumimos que la distribución que las origina es siempre la misma. Esto, como en el punto anterior, no se cumple en las series de tiempo. Otro caso donde se viola esta suposición es en aquellos problemas en donde la distribución de probabilidad de los datos de entrenamiento no coincide con el de los datos posteriores, llamado covariate shift, por ejemplo en un sistema de scoring de usuarios de una empresa que crece súbitamente y que suma a personas que no se corresponden a los perfiles que existían originalmente en su base de datos (e.g. se admite que inmigrantes no bancarizados y sobre los que no hay datos previos accedan a préstamos).
- 5. La distribución P es desconocida al momento de aprender. Si conociéramos de antemano la probabilidad condicional P, el problema del aprendizaje sería trivial pues podríamos siempre determinar el mejor clasificador posible (aunque no sea perfecto, dada la naturaleza aleatoria de las etiquetas). Solo tenemos acceso a P de manera indirecta, a través de las muestras. Intuitivamente, esto nos hace pensar que, consiguiendo un número lo suficientemente grande de muestras, podemos aproximar las propiedades de la distribución P, pero con errores. Uno de los principales logros de la teoría del aprendizaje estadístico es brindarnos un marco teórico para acotar este error.

4.1. Pérdida y Riesgo

Para saber qué tan bien se comporta un clasificador f, necesitamos medir sus equivocaciones. Para esto, definiremos una función de pérdida, ℓ , que le asigne un valor al hecho de que f clasifique a cierto $x \in X$ con la etiqueta $y \in Y$. Llamermos costo a dicho valor, dado que más adelante penalizaremos al clasificador en base a los errores que cometa a través del alogritmo de aprendizaje. El ejemplo más sencillo de función de pérdida es la "pérdida-0-1", que le asigna un costo de 0 a una instancia de clasificación correcta y un costo 1 a una incorrecta, es decir:

$$\ell(X, Y, f(X)) := \begin{cases} 1 & \text{si } f(X) \neq Y \\ 0 & \text{si } f(X) = Y \end{cases}$$

En problemas de regresión, la función de pérdida más conocida es el error cuadrático, dado por

$$\ell(X, Y, f(X)) := (Y - f(X))^2$$

Por convención, una pérdida igual a 0 implica una clasificación perfecta y valores mayores implican peor clasificación. Es decir, el aprendizaje suele implicar un desafío de optimización en dónde deseamos hallar el mínimo de la función de perdida.

Mientras que la función de pérdida mide el error del clasificador en un punto individual $x \in X$, llamamos riesgo, \mathcal{R} , del clasificador a la pérdida esperada sobre todos los datos generados por la distribución de probabilidad P. Es decir

$$\mathcal{R}(f) := \mathbb{E}\left(\ell(X, Y, f(X))\right)$$

Desde luego que otra función g es un mejor clasificador que f para un problema dado si su riesgo es más bajo, es decir si $\mathcal{R}(g) < \mathcal{R}(f)$, por lo que el mejor clasificador de todos es aquel con el riesgo más bajo.

Algo que no hemos considerado aún es si los clasificadores f tienen alguna característica especial. Para formalizarlo, tomaremos funciones de un espacio de funciones \mathcal{F} que aplican X en Y. En un principio, parecería aceptable tomar el espacio de todas las funciones posibles, o más precisamente, el conjunto de todas las funciones medibles que aplican X en Y, $\mathcal{F}_{all} = \{f \text{ medibles } | f: X \to Y\}$. En este caso, podemos señalar cuál es el clasificador ideal, dada la distribución P, al que llamamos clasificador Bayesiano, f_{Bayes} , y al que definimos como:

$$f_{\text{Bayes}} := \begin{cases} 1 & \text{si } P(Y=1|X=x) \ge \frac{1}{2} \\ -1 & \text{en otro caso} \end{cases}$$

Observermos que, en caso de que las etiquetas fueran determinísticas, es decir donde P(Y=y|X=x)=1 para cada $x\in X$ con su respectiva etiqueta y, f_{Bayes} eligiría correctamente en todos los casos. De existir un ligero solapamiento de clases de tal manera que para un cierto x tengamos P(Y=1|X=x)=0.9, entonces tendríamos que en la mayoría de los casos la etiqueta de x es +1 y, siendo este el valor elegido por f_{Bayes} , el clasificador Bayesiano estaría en lo correcto.

En la práctica no es posible computar directamente el clasificador Bayesiano dado que, como dijimos, la distribución de probabilidad conjunta P es desconcida. Sin embargo, este clasificador es una herramienta teórica que nos permite formular el problema estandar de la clasificación binaria, el cual es:

Dado un conjunto de datos de entrenamiento $\{(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_m)\}$ obtenidos iid de una distribución P, y dada una función de pérdida ℓ , deseamos construir una funión clasificadora $f: X \to Y$ cuyo riesgo $\mathcal{R}(f)$ sea lo más cercano posible al riesgo de f_{Bayes} .

Notemos que no solo es imposible computar el error del clasificador Bayesiano, sino también el propio riesgo de cualquier clasificador f. Es decir, dado un problema definido (minimizar el riesgo del clasificador), con una solución ideal que podemos escribir (el propio clasificador Bayesiano), no tenemos manera de computar ninguna cosa de utilidad. Aquí es donde la teoría de aprendizaje estadístico nos permite llegar a resultados y obtener garantías de la utilidad de esas soluciones.

4.2. Generalización

Dado que no conocemos la distribución de probabilidad P(X,Y), no podemos calcular la esperanza de la pérdida de un clasificador cualquiera f, es decir su riesgo. Lo que si podemos hacer, dado un conjunto de entrenamiento, es "contar" (o medir, en general, para problemas que no son de clasificación binaria) el número de errores del clasificador sobre los datos de entrenamiento. A esta cantidad le daremos el nombre de riesgo empírico y lo veremos presente en la literatura también como error de entrenamiento. Lo definimos como

$$R_{emp}(f) := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(X_i, Y_i, f(X_i))$$

Por ejemplo, de la función de pérdida llamada error cuadrático se deriva el riesgo empírico error cuadrático medio, que es ampliamente utilizado en la práctica.

Usualmente, un algoritmo de aprendizaje aceptable es capaz de producir un clasificador f que performa aceptablemente bien en un conjunto de datos conocido, es decir tal que el riesgo empírico del clasificador es bajo. Nos interesa que un clasificador f tenga riesgo bajo en todo el espacio de entrada X, no solo en los datos de entrenamiento. Decimos que un clasificador generaliza bien si la diferencia entre su riesgo y su riesgo empírico es baja.

DEFINICIÓN Generalización

Por supuesto que una buena generalización no asegura que el riesgo, ni el riesgo empírico, sean bajos, si no que dichas cantidades son cercanas. Pero lo que nos interesa es que el riesgo empírico sea un buen estimativo del riesgo del clasificador, y esto es lo que nos permitirá hacer afirmaciones acerca del error del clasificador en la práctica.

4.3. Consistencia

Intuitivamente, parece razonable pedirle a un algoritmo de aprendizaje que, al ser presentado con más y más ejemplos, converja a una solución óptima. En Estadística, la noción de *consistencia* se relaciona con la capacidad de hacer afirmaciones con respecto a lo que sucede en el límite de una cantidad infinita de muestras y, a diferencia de la generalización, que es acerca de una función

en particular, es una propiedad de un conjunto de funciones. Para ilustrar este concepto, denotemos como f_n al clasificador construido por un algoritmo de aprendizaje luego de ser presentado con n puntos de entrenamiento. Por el momento no repararemos en cómo el algoritmo construye esta función, pero podemos estar seguro que la elige de un cierto espacio funcional \mathcal{F} . Más adelante veremos que dicho espacio puede estar explícitamente dado, como en el caso de la regresión lineal, o no, y existir implícitamente en el mecanismo del propio algoritmo, como es el caso de las redes neuronales. Más allá de si \mathcal{F} es explícito o no, el algoritmo debe elegir a la mejor función en dicho espacio basándose en los puntos de entrenamiento. Por otro lado, sabemos precisamente cuál es en teoría el mejor clasificador en \mathcal{F} : el que tiene el menor riesgo. Por simplicidad, supongamos que este es único (no tiene por qué serlo, puede no haber un solo mínimo global para la función de riesgo). Definimos a este clasificador óptimo como:

$$f_{\mathcal{F}} = \operatorname*{arg\,min}_{f \in \mathcal{F}} \mathcal{R}(f)$$

Considerando que el clasificador bayesiano introducido en la sección anterior es el mejor clasificador posible, podríamos denotarlo, siguiendo la misma convención, como $f_{\mathcal{F}_{all}}$. Desde luego que el espacio \mathcal{F} que elegimos puede no contenerlo, por lo que $\mathcal{R}(f_{\mathrm{Bayes}}) < \mathcal{R}(f_{\mathcal{F}})$. Con estas ideas, podemos definir los distintos de convergencia que trataremos al considerar el concepto de consistencia.

Definición 4.1. Sea $(X_i, Y_i)_{i \in \mathbb{N}}$ una sucesión infinita de puntos de entrenamiento que han sido tomados iid de una distribución P. Sea ℓ una función de pérdida. Por cada $n \in \mathbb{N}$, sea f_n un clasificador construído por algún algoritmo de aprendizaje usando los primeros n puntos de entrenamiento. Sea \mathcal{F} el espacio funcional de todos los posibles clasificadores según el mecanismo de construcción del algoritmo. Entonces

1. El algoritmo de aprendizaje se dice consistente con respecto a \mathcal{F} y a P si el riesgo $\mathcal{R}(f_n)$ converge en probabilidad al riesgo $\mathcal{R}(f_{\mathcal{F}})$ del mejor clasificador en \mathcal{F} . Esto es, que para todo $\epsilon > 0$:

$$P\left(\mathcal{R}(f_n) - \mathcal{R}(f_{\mathcal{F}}) > \epsilon\right) \to 0$$
 cuando $n \to \infty$

2. El algoritmo de aprendizaje se dice Bayes-consistente con respecto a P si el riesgo $(R)(f_n)$ converge en probabilidad al riesgo $(R)(f_{Bayes})$ del clasificador bayesiano. Esto es, para todo $\epsilon > 0$

$$P\left(\mathcal{R}(f_n) - \mathcal{R}(f_{Bayes}) > \epsilon\right) \to 0$$
 cuando $n \to \infty$

- 3. El algoritmo de aprendizaje se dice universalmente consistente con respecto a \mathcal{F} si es consistente con respecto a \mathcal{F} para toda distribución de probabilidad P.
- 4. El algoritmo de aprendizaje se dice universalmente Bayes-consistente si es Bayes-consistente para toda distribución de probabilidad P.

Incurrimos en un abuso del lenguaje al decir que .el clasificador f_n es consistente" para referirnos más precisamente a que .el alogritmo de aprendizaje que produce a f_n en base a las primeras n muestras es consistente". Analicemos un poco más el significado de las definiciones anteriores. La primer definición nos habla del caso donde, a medida que n crece, el riesgo del clasificador f_n converge al riesgo del mejor clasificador $f_{\mathcal{F}}$ en el espacio funcional \mathcal{F} , con alta probabilidad. En la práctica, esto significa que alguna instancia de f_n puede no tener un riesgo cercano al riesgo de $f_{\mathcal{F}}$, pero que esto es poco probable, es decir que de repetir muchas veces el experimento, la mayoría de las veces el riesgo de f_n será cercano al riesgo de $f_{\mathcal{F}}$ a medida que n crece.

La segunda definición es similar, pero en vez de comparar el riesgo de f_n con el riesgo del mejor clasificador en \mathcal{F} , lo hace con el riesgo del clasificador bayesiano f_{Bayes} . La diferencia es clara, la primera definción se encarga de comparar el riesgo de f_n con el mejor clasificador posible dadas las condiciones del aprendizaje, que son las que definen al espacio funcional \mathcal{F} (por ejemplo, el mejor clasificador lineal si estamos hablando de regresión lineal), mientras que la segunda lo hace con el mejor clasificador posible, independientemente de las condiciones del aprendizaje (la función clasificadora ideal podría no ser lineal para un problema dado).

La tercera y cuarta definición son más fuertes, pues piden que el algoritmo sea consistente para cualquier distribución de probabilidad P. Dado que en la práctica no sabemos cuál es la distribución que genera los datos, estas son las definciones que nos interesan a la hora de enunciar resultados.

Observamos que la consistencia como está aquí enunciada suele llamarse consistencia débil. Existe una noción más fuerte, la de consistencia fuerte, que pide que el riesgo empírico de f_n converja al riesgo del mejor clasificador en \mathcal{F} , no solo en probabilidad, si no con probabilidad 1, lo que también llamamos convergencia casi segura. En la práctica, la consistencia fuerte es una propiedad muy fuerte y no es comúnmente alcanzada por los algoritmos de aprendizaje.

Notemos que en estas definiciones no se hace mención del riesgo empírico $\mathcal{R}_{\text{emp}}(f_n)$, si no del riesgo real $\mathcal{R}(f_n)$, lo que se debe a que la única medida de calidad de un clasificador es su riesgo real y es sobre el cual deseamos obtener resultados. El problema, claro, es que no podemos medirlo, como si podemos hacer con el riesgo empírico. Es natural entonces pensar que, además de la convergencia que hemos anunciado de tipo $\mathcal{R}(f_n) \to \mathcal{R}(f_{\text{Bayes}})$, intentemos buscar las condiciones bajo las cuales el riesgo empírico converge al riesgo real, es decir donde $\mathcal{R}_{\text{emp}}(f_n) \to \mathcal{R}(f_{\text{Bayes}})$. Esta es una de las metas de la teoría del aprendizaje estadístico, y es lo que nos permitirá hacer afirmaciones acerca de la calidad de los clasificadores en la práctica.

4.4. Sobreajuste y subajuste

Consideremos un ejemplo de regresión. Se nos da un conjunto de observaciones empíricas $(x_1, y_1), \ldots, (x_m, y_m) \in X \times Y$, donde, simplemente, tomamos $X = Y = \mathbb{R}$. Por ejemplo, los datos podrían haberse recopilado en un experimento físico donde X representa el peso de un objeto e Y la fuerza necesaria para arrastrar este objeto sobre una superficie rugosa.

La Figura 1 muestra una representación gráfica de dicho conjunto de datos (indicados por los puntos redondos), junto con dos posibles dependencias funcionales que podrían explicar los datos. La línea discontinua, $f_{\rm no\ lineal}$, representa un modelo bastante complejo y ajusta perfectamente los datos de entrenamiento, es decir, tiene un error de entrenamiento igual a 0. Por otro lado, la línea recta, $f_{\rm lineal}$, no "explica" completamente los datos de entrenamiento, ya que hay algunos errores residuales, lo que genera un error de entrenamiento pequeño pero positivo (por ejemplo, medido mediante la función de pérdida cuadrática).

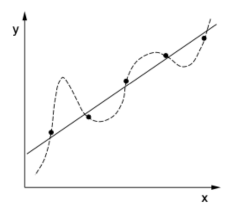


Figura 1: Dos posibles modelos de regresión, uno lineal y otro no, para un conjunto de datos dado.

¿Pero qué sucede con los riesgos verdaderos $R(f_{\text{no lineal}})$ y $R(f_{\text{lineal}})$? El problema es que no podemos calcular estos riesgos a partir de los datos de entrenamiento. Además, las funciones $f_{\text{no lineal}}$ y f_{lineal} tienen comportamientos muy diferentes. Por ejemplo, si la línea recta f_{lineal} fuera la verdadera función subyacente, entonces la función discontinua $f_{\text{no lineal}}$ tendría un riesgo verdadero elevado, ya que la "distancia" entre la función verdadera y la estimada es muy grande. Lo mismo ocurre en sentido contrario. En ambos casos, el riesgo verdadero sería mucho mayor que el riesgo empírico.

Este ejemplo resalta una decisión importante que debemos tomar: ¿preferimos ajustar los datos de entrenamiento con una función relativamente compleja, lo que conduce a un error de entrenamiento muy pequeño, o preferimos ajustarlos con una función simple a costa de un error de entrenamiento ligeramente mayor? En el ejemplo anterior, un físico que mida estos puntos de datos podría

argumentar que no puede ser coincidencia que las mediciones estén casi alineadas y preferiría atribuir los residuos a errores de medición en lugar de a un modelo erróneo. Pero, ¿es posible caracterizar en qué sentido la línea recta es más simple y por qué esto debería implicar que está, de alguna manera, más cerca de la verdadera dependencia subyacente? Es decir, nos interesa saber cuál es el aumento en el error de entrenamiento que deberíamos estar dispuestos a tolerar para ajustar un modelo más simple.

De una forma u otra, esta cuestión ha ocupado durante mucho tiempo las mentes de los investigadores que estudian el problema del aprendizaje. En la estadística clásica, se ha estudiado como el dilema sesgo-varianza (bias-variance tradeoff). Si ajustamos un modelo lineal para cada conjunto de datos que encontramos, podríamos pensar que toda dependencia funcional es lineal. Pero no sería por la naturaleza de los procesos que generan los datos, sino un sesgo impuesto por nosotros. Por otro lado, si tomamos un polinomio de grado suficientemente alto para cualquier muestra, siempre podríamos ajustar perfectamente los datos, pero el modelo exacto que obtendríamos estaría sujeto a grandes fluctuaciones, dependiendo de qué tan precisas fueran nuestras mediciones en primer lugar. Esto implicaría que el modelo sufra de una gran varianza.

Una dicotomía relacionada es la existente entre el error de estimación y el error de aproximación. Si usamos una clase pequeña de funciones, incluso la mejor solución posible aproximará pobremente la dependencia real, mientras que una clase grande de funciones llevará a un error de estimación estadística alto. En la terminología del aprendizaje estádistico aplicado, el modelo complejo muestra **sobreajuste** (overfitting), mientras que el modelo lineal simple es más proclive a sufrir de **subajuste** (underfitting).

4.5. Los dilemas sesgo-varianza y estimación-aproximación

El ejemplo ilustrado en la Figura 1 ya señaló de manera intuitiva el problema de la complejidad del modelo: ¿cuándo un modelo es "más simple" que otro? ¿Es bueno que un modelo sea simple? ¿Qué tan simple? Ya hemos mencionado anteriormente que el objetivo de la clasificación es lograr un riesgo tan bueno como el del clasificador de Bayes. ¿Podríamos simplemente elegir \mathcal{F} como el espacio $\mathcal{F}_{\rm all}$ de todas las funciones, definir el clasificador $f_n := \arg\min_{f \in \mathcal{F}_{\rm all}} (\mathcal{R}_{\rm emp}(f))$, y obtener consistencia? Desafortunadamente, la respuesta es no. Luego veremos que, si optimizamos sobre clases de funciones \mathcal{F} demasiado grandes, y en particular si hacemos \mathcal{F} tan grande que contenga todos los clasificadores de Bayes para todas las distribuciones de probabilidad P, esto conduce a la inconsistencia. Por lo tanto, si queremos aprender con éxito, necesitamos trabajar con una clase de funciones \mathcal{F} más pequeña. Para investigar las propiedades contrapuestas de la complejidad del modelo y la generalización, queremos introducir algunas nociones que serán útiles más adelante.

Recordemos las definiciones f_n , $f_{\mathcal{F}}$ y f_{Bayes} introducidas anteriormente. Hemos visto que la consistencia de Bayes trata sobre la convergencia del término $R(f_n) - R(f_{\text{Bayes}})$. Es importante notar que podemos descomponer esta cantidad

de la siguiente manera:

$$\mathcal{R}(f_n) - \mathcal{R}(f_{\text{Bayes}}) = \underbrace{\mathcal{R}(f_n) - \mathcal{R}(f_{\mathcal{F}})}_{\text{error de generalización}} + \underbrace{\mathcal{R}(f_{\mathcal{F}}) - \mathcal{R}(f_{\text{Bayes}})}_{\text{error de aproximación}}$$

Los dos términos en el lado derecho tienen nombres particulares: el primero se denomina error de estimación y el segundo error de aproximación. En la Figura 2 tenemos una ilustración. El primer término aborda la incertidumbre introducida por el proceso de muestreo aleatorio. Dado un conjunto de datos finitos, necesitamos estimar la mejor función en \mathcal{F} . Por supuesto, en este proceso cometeremos errores. Este error se denomina error de estimación. El segundo término no está influido por cantidades aleatorias. Trata sobre el error que cometemos al buscar la mejor función en un espacio de funciones \mathcal{F} pequeño, en lugar de buscar la mejor función en el espacio $F_{\rm all}$ de todas las funciones posibles. La pregunta fundamental en este contexto es qué tan bien las funciones en \mathcal{F} pueden aproximar a las funciones en $F_{\rm all}$ y de allí proviene el nombre error de aproximación.

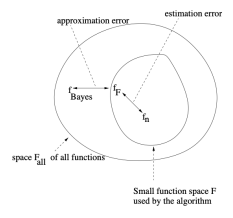


Figura 2: Error de estimación y de aproximación.

En estadística, el error de estimación también se llama **varianza**, y el error de aproximación se llama **sesgo** de un estimador. Originalmente, estos términos se acuñaron para la situación especial de regresión con función de pérdida cuadrática, pero ahora se usan en contextos más generales, como el que se describe aquí. Su significado intuitivo es el mismo: el primer término mide la variación del riesgo de la función f_n estimada en la muestra, mientras que el segundo mide el sesgo introducido en el modelo al elegir una clase de funciones demasiado pequeña.

En este punto, ya podemos señalar que el espacio \mathcal{F} es el medio para equilibrar el compromiso entre el error de estimación y el error de aproximación. Podemos hacernos una idea gráfica viendo la Figura . Si elegimos un espacio \mathcal{F} muy grande, el término de aproximación será pequeño (el clasificador de Bayes

podría incluso estar contenido en \mathcal{F} o ser aproximado de manera cercana por algún elemento en \mathcal{F}). Sin embargo, el error de estimación será bastante grande en este caso: el espacio \mathcal{F} contendrá funciones complejas que conducirán al **sobreajuste** (overfitting). El efecto opuesto ocurrirá si la clase de funciones \mathcal{F} es muy pequeña.

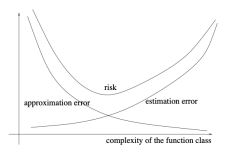


Figura 3: Compromiso entre error de estimación y de aproximación. Si el espacio funcional $\mathcal F$ que define el algoritmo de aprendizaje es pequeño, es decir es poco complejo, el error de estimación es bajo, pero el de aproximación es alto, y estamos en una situación proclive al subajuste. Si, por otro lado, $\mathcal F$ es complejo, el error de estimación es alto y el de aproximación bajo, y tendemos al sobreajuste. El error ideal es usualmente obtenido con una complejidad moderada.

En lo que sigue, trataremos el error de estimación y el error de aproximación por separado. Veremos que tienen comportamientos bastante diferentes y que se necesitan métodos distintos para controlar cada uno.

5. El clasificador de los k vecinos más cercanos

Hasta 1977, no se sabía si existía un clasificador universalmente consistente. Esta pregunta fue resuelta positivamente por Stone (1977), quien demostró, mediante una elegante prueba, que un clasificador particular, el denominado clasificador de los k-vecinos más cercanos (k-nearest neighbors classifier, abreviado como k-NN), es universalmente consistente. Como el clasificador de los k-vecinos más cercanos es uno de los clasificadores más simples y todavía se usa ampliamente en la práctica, dedicaremos esta sección a ilustrar las nociones introducidas en la sección anterior, tales como generalización, sobreajuste, subajuste y consistencia, usando el ejemplo del clasificador k-NN.

Consideremos una muestra de puntos con etiquetas $(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)$ que pertenecen a un espacio métrico. De manera general, el paradigma del aprendizaje consiste en asignar salidas similares a entradas similares. Es decir, creemos que los puntos que están cercanos en el espacio de entrada tienden a tener la misma etiqueta en el espacio de salida. Nótese que si esta afirmación no se cumple, el aprendizaje se vuelve muy difícil o incluso imposible. Para un aprendizaje exitoso, debe existir alguna forma de relacionar las etiquetas de los puntos de entrenamiento con las de los puntos de prueba, y esto siempre implica

suposiciones previas sobre las relaciones entre los puntos de entrada. La relación más simple es una distancia entre puntos, pero existen otras formas de medir la similitud, como los *kernels*, que forman la base de algunos de los algoritmos de aprendizaje más populares (Schölkopf y Smola, 2002).

Supongamos entonces que existe una función de distancia en el espacio de entrada, es decir, una función $d: X \times X \to \mathbb{R}$, que asigna un valor de distancia d(X, X') a cada par de puntos de entrenamiento X, X'. Dados algunos puntos de entrenamiento, ahora queremos predecir una buena etiqueta para un nuevo punto X que no se halla en el conjunto de entrenamiento. Una idea simple es buscar el punto de entrenamiento X_i que tenga la distancia más pequeña a X y asignar a X la etiqueta correspondiente Y_i de ese punto. Para definir esto de manera más formal, denotamos por $\mathrm{NN}(X)$ al vecino más cercano de X entre todos los puntos de entrenamiento, es decir:

$$NN(X) = \arg\min\{X' \in \{X_1, \dots, X_n\} \mid d(X, X') \le d(X, X'') \text{ para todo } X'' \in \{X_1, \dots, X_n\}\}.$$

Luego, podemos definir el clasificador f_n basado en la muestra de n puntos como:

$$f_n(X) = Y_i$$
 donde $X_i = NN(X)$.

Este clasificador se denomina clasificador de un vecino más cercano (1-nearest neighbor, 1NN). Podemos generalizarlo en el clasificador de los k-vecinos más cercanos (kNN), considerando los k puntos de entrenamiento más cercanos, con k>1 en este caso, y tomando el promedio de todas sus etiquetas.

Definición 5.1. Dados un espacio métrico X junto a una función de distancia $d: X \times X \to \mathbb{R}$, un conjunto de puntos de entrenamiento con sus etiquetas $(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)$ y un entero $k \geq 1$, definimos los k-vecinos más cercanos de un punto X como el conjunto de los k puntos de entrenamiento más cercanos a X, es decir:

$$kNN(X) = \{X_{i_1}, \dots, X_{i_k}\}$$
 donde $i_1, \dots, i_k = \arg\min_{1 \le j \le n} d(X, X_j)$.

Es decir, definimos los k-vecinos más cercanos de X, kNN(X), como el conjunto de los k puntos de entrenamiento más cercanos a X. Luego, el clasificador k-NN se define como:

Definición 5.2. Con las mismas condiciones de la definición anterior, definimos el **clasificador de los** k-vecinos **más cercanos** como la función $f_n: X \to Y$ que asigna a un punto X la etiqueta que resulta de una votación mayoritaria entre las etiquetas de los puntos de entrenamiento en la vecindad de k-vecinos más cercanos de X:

$$f_n(X) = \begin{cases} +1 & si \sum_{X_i \in kNN(X)} Y_i > 0, \\ -1 & en \ otro \ caso. \end{cases}$$

Es decir, decidimos la etiqueta de X mediante una votación mayoritaria entre las etiquetas de los puntos de entrenamiento en la vecindad de k-vecinos más cercanos de X. Para evitar empates, generalmente se elige k como un número impar.

Teorema 5.1. El clasificador de un vecino más cercano (1NN) no es Bayes-consistente.

Demostración. Consideremos el intervalo real X=[0,1] y la distribución de probabilidad P([0,1]), que asigna etiquetas de manera uniforme a todos los puntos $X\in[0,1]$ con ruido, de modo que $P(Y=1\mid X=x)=0.9$ para todo $x\in X$. Es decir, la etiqueta correcta (la que asigna el clasificador de Bayes) es +1 para todos los puntos $x\in X$. Ya hemos mencionado este ejemplo cuando introdujimos el clasificador de Bayes. En este caso, el clasificador de Bayes es simplemente la función que devuelve 1 para todos los puntos en X, y su riesgo Bayesiano con respecto a la pérdida 0-1 será

$$\mathcal{R}(f_{\text{Bayes}}) = \mathbb{E}(\ell(X, Y, f_{\text{Bayes}}(X)))$$

$$= \mathbb{E}(1 \cdot P(f_{\text{Bayes}}(X) \neq Y) + 0 \cdot P(f_{\text{Bayes}}(X) = Y))$$

$$= \mathbb{E}(P(f_{\text{Bayes}}(X) \neq Y))$$

$$= \int_{0}^{1} P(Y = 1 \mid X = x) \cdot \mathbb{I}_{\{f_{\text{Bayes}}(x) \neq 1\}} dx$$

$$+ \int_{0}^{1} P(Y = 0 \mid X = x) \cdot \mathbb{I}_{\{f_{\text{Bayes}}(x) = 1\}}$$

$$= \int_{0}^{1} (0.9 \cdot 0 + 0.1 \cdot 1) dx = 0.1.$$

Ahora investiguemos el comportamiento del clasificador 1NN en este caso. Al tomar puntos de entrenamiento $(X_i,Y_i)_{i=1,...,n}$ de acuerdo con la distribución subyacente, estos estarán aproximadamente uniformemente distribuidos en el intervalo [0,1]. En promedio, cada décimo punto tendrá una etiqueta de entrenamiento Y=-1, y todos los demás tendrán etiqueta Y=+1. Si ahora consideramos el comportamiento del clasificador f_n , podemos escribir la probabilidad de que el clasificador 1NN cometa un error al etiqueta un punto como:

$$P(Y \neq f_n(X)) = P(Y = 1 \mid f_n(X) = 0) + P(Y = 0 \mid f_n(X) = 1)$$

= 0,1 \cdot 0,9 + 0,9 \cdot 0,1
= 2 \cdot 0,1 \cdot 0,9 = 0,18.

Podemos ver que el riesgo $R(f_n)$ del clasificador f_n es también 0, 18, independientemente del tamaño de la muestra n. En efecto:

$$\mathcal{R}(f_n) = \mathbb{E}(\ell(X, Y, f_n(X)))$$

$$= \int_0^1 1 \cdot P(Y \neq f_n(X = x)) + 0 \cdot P(Y = f_n(X = x)) dx$$

$$= \int_0^1 P(Y \neq f_n(X = x)) dx$$

$$= \int_0^1 0.18 dx = 0.18.$$

Por otro lado el riesgo Bayesiano es 0,1. Por lo tanto, el clasificador 1NN no es consistente, ya que $R(f_n) \not\to R(f_{\text{Bayes}})$.

Consideremos por un momento el clasificador de los 100 vecinos más cercanos, 100NN. En este caso, el clasificador cometería muchos menos errores que su primo de un vecino: es muy poco probable tener una vecindad de 100 puntos donde la mayoría de los votos sean Y=-1. Así, el clasificador de 100 vecinos más cercanos, aunque sigue sin ser consistente, comete un error menor que el clasificador 1NN.

El truco para lograr consistencia está relacionado con esta observación. Esencialmente, se debe permitir que el tamaño k de la vecindad bajo consideración crezca con el tamaño de la muestra n. Formalmente, se puede demostrar el siguiente teorema:

Teorema 5.2 (Stone, 1977). Sea f_n el clasificador de los k-vecinos más cercanos construido a partir de una muestra de n puntos. Si $n \to \infty$ y $k \to \infty$ de modo que $k/n \to 0$, entonces $R(f_n) \to R(f_{Bayes})$ para todas las distribuciones de probabilidad P. Es decir, la regla de clasificación k-NN es universalmente consistente con Bayes.

Este teorema esencialmente nos dice que si elegimos el parámetro de vecindad k de forma que crezca lentamente con n, por ejemplo $k \approx \log(n)$, entonces la regla de clasificación k-NN es universalmente Bayes-consistente.

En las secciones anteriores mencionamos que la clase de funciones \mathcal{F} de la cual se elige el clasificador es un componente importante para la teoría del aprendizaje estadístico. En el caso del clasificador k-NN, esto no es tan obvio como lo será para los clasificadores que estudiaremos en secciones posteriores. Intuitivamente, se puede decir que, para un parámetro fijo k, la clase de funciones \mathcal{F}_k es un espacio de funciones constantes por partes. Cuanto mayor sea k, más grandes serán las vecindades de los k-vecinos y, por lo tanto, mayores serán los segmentos donde las funciones deben ser constantes. Esto significa que, para valores muy grandes de k, la clase de funciones \mathcal{F}_k es relativamente pequeña (las funciones no pueden oscilar mucho). En el caso extremo de k = n, la vecindad de los k-vecinos simplemente incluye todos los puntos de entrenamiento, por lo que el clasificador k-NN no puede cambiar su signo en absoluto; debe ser constante en todo el espacio de entrada X. En este caso, la clase de funciones \mathcal{F}_k contiene solo dos elementos: la función que es constantemente +1 y la función que es constantemente -1.

Por otro lado, si k es pequeño, entonces \mathcal{F}_k se vuelve bastante grande (las funciones pueden cambiar sus etiquetas con mucha frecuencia y de manera abrupta). En los términos explicados en las secciones anteriores, podemos decir que si elegimos k demasiado pequeño, entonces la clase de funciones sobreajusta; por ejemplo, esto ocurre en el caso extremo del clasificador 1NN. Por el contrario, si k es demasiado grande, la clase de funciones subajusta, ya que simplemente no contiene funciones capaces de modelar los datos de entrenamiento.

6. Minimización del riesgo empírico

En la sección anterior encontramos nuestro primer clasificador simple: el clasificador k-NN. En esta sección, queremos abordar una forma más poderosa de clasificar datos, el llamado principio de **minimización del riesgo empírico**. Recordemos la suposición de que los datos son generados de manera iid (independientes e idénticamente distribuidos) a partir de una distribución subyacente desconocida P(X,Y). Como ya hemos visto, el problema de aprendizaje consiste en minimizar el riesgo (o pérdida esperada sobre los datos de prueba):

$$\mathcal{R}(f) = \mathbb{E}(\ell(X, Y, f(X))),$$

donde f es una función que mapea el espacio de entrada X al espacio de etiquetas Y, y ℓ es la función de pérdida.

La dificultad de esta tarea radica en el hecho de que estamos intentando minimizar una cantidad que no podemos evaluar directamente: dado que no conocemos la distribución de probabilidad subyacente P, no podemos calcular el riesgo $\mathcal{R}(f)$. Sin embargo, lo que sí conocemos son los datos de entrenamiento, muestreados a partir de P. Por lo tanto, podemos intentar inferir una función f a partir de la muestra de entrenamiento cuyo riesgo esté cercano al mejor riesgo posible. Para ello, necesitamos lo que se llama un principio de inducción.

Quizás la forma más directa de proceder sea aproximar el riesgo verdadero mediante el **riesgo empírico** calculado sobre los datos de entrenamiento. En lugar de buscar una función que minimice el riesgo verdadero $\mathcal{R}(f)$, intentamos encontrar aquella que minimice el riesgo empírico:

$$\mathcal{R}_{\text{emp}}(f) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(X_i, Y_i, f(X_i)).$$

Es decir, dados algunos datos de entrenamiento $(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)$, un espacio de funciones F con el cual trabajar, y una función de pérdida ℓ , definimos el clasificador f_n como la función:

$$f_n := \arg\min_{f \in F} \mathcal{R}_{emp}(f).$$

Este enfoque se denomina **principio de inducción de minimización del riesgo empírico**, abreviado como ERM (*Empirical Risk Minimization*). La motivación para este principio está dada por la ley de los grandes números, como explicaremos a continuación.

6.1. La ley de los grandes números

Recordemos que, en su forma más simple, la ley de los grandes números establece que, bajo condiciones suaves, la media de variables aleatorias ξ_i que han sido extraídas de manera iid (independiente e idénticamente distribuida) a partir de una distribución de probabilidad P, converge a la media de la distribución subvacente cuando el tamaño de la muestra tiende a infinito:

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \xi_i \to \mathbb{E}(\xi) \quad \text{cuando } n \to \infty.$$

Aquí, la notación supone que la secuencia ξ_1, ξ_2, \ldots ha sido muestreada de manera iid a partir de P y que ξ también está distribuida según P. Este teorema puede aplicarse al caso del riesgo empírico y el riesgo verdadero. Para ver esto, notemos que el riesgo empírico se define como la media de la pérdida $\ell(X_i, Y_i, f(X_i))$ en puntos de muestra individuales, y el riesgo verdadero es la media de esta pérdida sobre toda la distribución. Es decir, a partir de la ley de los grandes números, podemos concluir que, para una función fija f, el riesgo empírico converge al riesgo verdadero a medida que el tamaño de la muestra tiende a infinito:

$$\mathcal{R}_{\text{emp}}(f) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(X_i, Y_i, f(X_i)) \to \mathbb{E}(\ell(X, Y, f(X))) \quad \text{cuando } n \to \infty.$$

Aquí, la función de pérdida $\ell(X,Y,f(X))$ desempeña el papel de la variable aleatoria ξ . Para una muestra finita dada, esto significa que podemos aproximar el riesgo verdadero (el que nos interesa) de manera bastante precisa mediante el riesgo empírico (el que podemos calcular sobre la muestra).

Una desigualdad famosa, atribuida a Chernoff (1952) y luego generalizada por Hoeffding (1963), caracteriza qué tan bien la media empírica aproxima el valor esperado. Específicamente, si las variables aleatorias ξ_i toman valores solo en el intervalo [0, 1], entonces:

$$P\left(\left|\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}\xi_{i} - \mathbb{E}(\xi)\right| \ge \epsilon\right) \le 2\exp(-2n\epsilon^{2}). \tag{I}$$

Este teorema establece que la probabilidad de que la media de la muestra se desvíe más de ϵ del valor esperado de la distribución está acotada por una cantidad muy pequeña, específicamente $2\exp(-2n\epsilon^2)$. Nótese que, cuanto mayor sea n, más pequeña será esta cantidad; es decir, la probabilidad de desviaciones grandes disminuye rápidamente con n. Una vez más, podemos aplicar este teorema al contexto del riesgo empírico y verdadero. Esto conduce a una cota que establece qué tan probable es que el riesgo empírico esté cerca del riesgo verdadero para una función dada f:

$$P(|\mathcal{R}_{emp}(f) - \mathcal{R}(f)| \ge \epsilon) \le 2\exp(-2n\epsilon^2).$$
 (II)

Para cualquier función fija (y un n suficientemente grande), es muy probable que el error de entrenamiento proporcione una buena estimación del error de prueba.

Existen algunos hechos importantes relacionados con la cota de Chernoff (II). Primero, una propiedad crucial de la cota de Chernoff es que es de naturaleza probabilística. Establece que la probabilidad de una gran desviación entre el error de prueba y el error de entrenamiento de f es pequeña; cuanto mayor sea el tamaño de la muestra n, menor será esta probabilidad. Por lo tanto, no descarta la presencia de casos en los que la desviación sea grande; simplemente dice que, para una función fija f, esto es muy poco probable. La razón de esto radica en la generación aleatoria de los puntos de entrenamiento. Podría ocurrir que, en algunos casos desafortunados, nuestros datos de entrenamiento sean tan engañosos que sea imposible construir un buen clasificador a partir de ellos. Sin embargo, a medida que el tamaño de la muestra aumenta, tales casos desafortunados se vuelven muy raros. En este sentido, cualquier garantía de consistencia solo puede ser de la forma: el riesgo empírico está cerca del riesgo verdadero, con alta probabilidad.

A primera vista, parece que la cota de Chernoff (II) es suficiente para probar la consistencia de la minimización del riesgo empírico. Sin embargo, hay una advertencia importante: la cota de Chernoff solo se cumple para una función fija f que no depende de los datos de entrenamiento. Sin embargo, el clasificador f_n , por supuesto, depende de los datos de entrenamiento (usamos los datos de entrenamiento para seleccionar f_n). Aunque esto pueda parecer una diferencia matemática sutil, aquí es donde la minimización del riesgo empírico puede fallar por completo. A continuación, discutiremos este problema en detalle y veremos cómo adaptar la ley fuerte de los grandes números para poder tratar funciones que dependen de los datos.

6.2. Inconsistencia en la minimización del riesgo empírico

Supongamos que nuestro espacio de datos subyacente es X=[0,1]. Elegimos la distribución uniforme sobre X como la distribución de probabilidad y definimos la etiqueta Y para un punto de entrada X de manera determinista como sigue:

$$Y = \begin{cases} -1 & \text{si } X < 0.5, \\ 1 & \text{si } X \ge 0.5. \end{cases}$$

Ahora supongamos que se nos da un conjunto de puntos de entrenamiento $(X_i, Y_i)_{i=1,\dots,n}$ y consideremos el siguiente clasificador:

$$f_n(X) = \begin{cases} Y_i & \text{si } X = X_i \text{ para algún } i = 1, \dots, n, \\ 1 & \text{en otro caso.} \end{cases}$$

Este clasificador f_n clasifica perfectamente todos los puntos de entrenamiento. Es decir, tiene un riesgo empírico $\mathcal{R}_{\text{emp}}(f_n) = 0$. En consecuencia, dado

que el riesgo empírico no puede ser negativo, f_n es un minimizador del riesgo empírico. Sin embargo, f_n claramente no ha aprendido nada; el clasificador simplemente memoriza las etiquetas de entrenamiento y, en otros casos, predice simplemente la etiqueta 1.

Formalmente, esto significa que el clasificador f_n no será consistente. Para ver esto, supongamos que se nos da un punto de prueba (X,Y) extraído de la distribución subyacente. Usualmente, este punto de prueba no será idéntico a ninguno de los puntos de entrenamiento, y en este caso el clasificador simplemente predice la etiqueta 1. Si X resulta ser mayor que 0,5, esta es la etiqueta correcta, pero si X < 0,5, es la etiqueta incorrecta. Por lo tanto, el clasificador f_n cometerá errores en la mitad de todos los puntos de prueba, lo que implica que su error de prueba es $R(f_n) = 1/2$. Este es el mismo error que se obtendría con una predicción aleatoria. De hecho, este es un buen ejemplo de **sobreajuste**: el clasificador f_n se ajusta perfectamente a los datos de entrenamiento, pero no aprende nada sobre los nuevos datos de prueba.

Es fácil ver que el clasificador f_n es inconsistente. Nótese que, como las etiquetas son una función determinista de los puntos de entrada, el clasificador de Bayes tiene un riesgo igual a 0. Así, tenemos:

$$\frac{1}{2} = R(f_n) \not\to R(f_{\text{Bayes}}) = 0.$$

Hemos construido un ejemplo donde la minimización del riesgo empírico falla de manera estrepitosa. ¿Existe alguna manera de rescatar el principio de ERM? Afortunadamente, la respuesta es sí. El objeto principal al que debemos prestar atención es la clase de funciones $\mathcal F$ de la cual extraemos nuestro clasificador. Si permitimos que nuestra clase de funciones contenga funciones que simplemente memorizan los datos de entrenamiento, entonces el principio de ERM no puede funcionar. En particular, si elegimos el minimizador del riesgo empírico del espacio $F_{\rm all}$ de todas las funciones entre X e Y, entonces los valores de f_n en los puntos de entrenamiento X_1, \ldots, X_n no necesariamente contienen ninguna información sobre los valores en otros puntos. Por lo tanto, a menos que impongamos restricciones en el espacio de funciones del cual elegimos nuestra estimación f, no podemos esperar aprender nada.

4.3 Convergencia uniforme

Resulta que las condiciones necesarias para que la minimización del riesgo empírico sea consistente implican restringir el conjunto de funciones admisibles. La idea principal de la teoría de Vapnik-Chervonenkis (VC) es que la consistencia de la minimización del riesgo empírico está determinada por el comportamiento en el peor caso sobre todas las funciones $f \in \mathcal{F}$ que la máquina de aprendizaje podría elegir. Veremos que, en lugar de la ley estándar de los grandes números introducida anteriormente, este caso extremo corresponde a una versión de la ley de los grandes números que es uniforme sobre todas las funciones en \mathcal{F} .

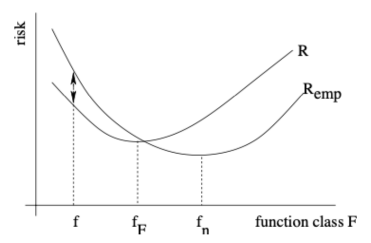


Figura 4: Representación simplificada de la convergencia del riesgo empírico al riesgo verdadero. El eje x representa una dimensión de la clase de funciones F, mientras que el eje y denota el riesgo. Para cada función fija f, la ley de los grandes números nos dice que, a medida que el tamaño de la muestra tiende a infinito, el riesgo empírico $\mathcal{R}_{\rm emp}(f)$ converge al riesgo verdadero $\mathcal{R}(f)$ (indicado por la flecha). Sin embargo, esto no implica que, en el límite de tamaños de muestra infinitos, el minimizador del riesgo empírico, f_n , lleve a un valor del riesgo tan bueno como el del mejor f_F en la clase de funciones. Para que esto sea cierto, requerimos la convergencia uniforme de $\mathcal{R}_{\rm emp}(f)$ a $\mathcal{R}(f)$ sobre todas las funciones en F. (Adaptado de Schölkopf y Smola, 2002).

La Figura 4 presenta una representación simplificada de la ley uniforme de los grandes números y la cuestión de la consistencia. Tanto el riesgo empírico como el riesgo verdadero se grafican como funciones de f. Para simplificar, hemos resumido todas las funciones posibles f en un solo eje del gráfico. La minimización del riesgo empírico consiste en elegir la función f que minimiza \mathcal{R}_{emp} . Es consistente si el mínimo de \mathcal{R}_{emp} converge al de R a medida que el tamaño de la muestra aumenta. Una forma de garantizar la convergencia del mínimo para todas las funciones en \mathcal{F} es la **convergencia uniforme** sobre \mathcal{F} : requerimos que para todas las funciones $f \in \mathcal{F}$, la diferencia entre $\mathcal{R}(f)$ y $\mathcal{R}_{\text{emp}}(f)$ se vuelva pequeña simultáneamente. Es decir, requerimos que exista un valor grande de n tal que, para un tamaño de muestra al menos n:

$$\sup_{f \in \mathcal{F}} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{\text{emp}}(f)| \le \epsilon.$$

Luego

$$|\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{\text{emp}}(f)| \le \sup_{f \in \mathcal{F}} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{\text{emp}}(f)|.$$

En particular, esto también se cumple para una función f_n que se haya elegido en base a una muestra finita de puntos de entrenamiento

$$P(|R(f_n) - \mathcal{R}_{emp}(f_n)| \ge \epsilon) \le P\left(\sup_{f \in \mathcal{F}} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)| \ge \epsilon\right).$$
 (III)

La cantidad en el lado derecho de la ecuación (III) es ahora el objeto de la ley uniforme de los grandes números. Decimos que la ley de los grandes números se cumple de manera uniforme sobre una clase de funciones \mathcal{F} si, para todo $\epsilon > 0$,

$$P\left(\sup_{f\in\mathcal{F}}|\mathcal{R}(f)-\mathcal{R}_{\mathrm{emp}}(f)|\geq\epsilon\right)\to0$$
 cuando $n\to\infty.$

Ahora podemos usar la ecuación (III) para mostrar que, si la ley uniforme de los grandes números se cumple para alguna clase de funciones \mathcal{F} , entonces la minimización del riesgo empírico es consistente con respecto a \mathcal{F} . Para verlo, consideremos:

$$|R(f_n) - R(f_{\mathcal{F}})| = R(f_n) - R(f_{\mathcal{F}})$$

Puesto que $R(f_n) - R(f_{\mathcal{F}}) \ge 0$, por definición de $f_{\mathcal{F}}$. Sumando y restando cantidades idénticas, esta expresión se puede reescribir como:

$$R(f_n) - \mathcal{R}_{emp}(f_n) + \mathcal{R}_{emp}(f_n) - \mathcal{R}_{emp}(f_{\mathcal{F}}) + \mathcal{R}_{emp}(f_F) - R(f_{\mathcal{F}})$$

$$\leq R(f_n) - \mathcal{R}_{emp}(f_n) + \mathcal{R}_{emp}(f_{\mathcal{F}}) - R(f_{\mathcal{F}})$$

$$\leq 2 \sup_{f \in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)|.$$

Dado que $\mathcal{R}_{emp}(f_n) - \mathcal{R}_{emp}(f_{\mathcal{F}}) \leq 0$ por definición de f_n , y luego acotando al tomar el supremo de todas las funciones en el espacio \mathcal{F} .

De esto podemos concluir:

$$P(|R(f_n) - R(f_{\mathcal{F}})| \ge \epsilon) \le P\left(\sup_{f \in \mathcal{F}} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)| \ge \epsilon/2\right).$$

Bajo la ley uniforme de los grandes números, el lado derecho tiende a 0, lo que lleva a la consistencia de la minimización del riesgo empírico con respecto a la clase de funciones subyacente \mathcal{F} . En otras palabras, la convergencia uniforme sobre \mathcal{F} es una condición suficiente para la consistencia de la minimización del riesgo empírico sobre \mathcal{F} .

Parte de la elegancia de la teoría VC radica en que el recíproco también es cierto. Es decir, la convergencia uniforme no solo es una condición suficiente, sino también una condición necesaria para la consistencia de la minimización del riesgo empírico con respecto a \mathcal{F} . Esto se formaliza en el siguiente teorema:

Teorema 6.1 (Vapnik y Chervonenkis, 1971). La convergencia uniforme

$$P\left(\sup_{f\in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)| > \epsilon\right) \to 0 \quad cuando \ n \to \infty,$$

para todo $\epsilon > 0$, es una condición necesaria y suficiente para la consistencia de la minimización del riesgo empírico con respecto a \mathcal{F} .

En la sección 6.2 dimos un ejemplo donde consideramos el conjunto de todas las funciones posibles y mostramos que el aprendizaje era imposible. Ahora, la dependencia del aprendizaje en el conjunto de funciones subyacente ha regresado bajo una forma diferente: la condición de convergencia uniforme depende críticamente del conjunto de funciones para el cual debe cumplirse.

Intuitivamente, parece claro que cuanto mayor sea el espacio de funciones \mathcal{F} , mayor será:

$$\sup_{f \in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)|.$$

Por lo tanto, cuanto mayor sea \mathcal{F} , mayor será la medida de probabilidad:

$$P\left(\sup_{f\in F}|\mathcal{R}(f)-\mathcal{R}_{\mathrm{emp}}(f)|>\epsilon
ight).$$

En consecuencia, cuanto mayor sea \mathcal{F} , más difícil será satisfacer la ley uniforme de los grandes números. Esto implica que para espacios de funciones más grandes, la consistencia es más difícil de lograr en comparación con espacios de funciones más pequeños.

Esta caracterización abstracta de la consistencia como una propiedad de convergencia uniforme es teóricamente fascinante, pero no siempre es útil en la práctica. La razón es que parece complicado determinar si la ley uniforme de los grandes números se cumple para una clase de funciones $\mathcal F$ particular. Por esta razón, se han desarrollado herramientas como la dimensión VC para analizar y limitar la capacidad de las clases de funciones, lo cual discutiremos en las siguientes secciones.

7. Cotas de generalización

Para hacer afirmaciones sobre lo que ocurre después de observar solo un número finito de puntos de datos —que en la práctica será siempre el caso—, necesitamos examinar más de cerca la convergencia uniforme del riesgo empírico al verdadero. Resultará que esto nos proporcionará cotas sobre el riesgo y también nos dará información sobre qué propiedades de las clases de funciones determinan si la convergencia uniforme puede tener lugar. Detengámonos en la probabilidad del Teorema anterior:

$$P\left(\sup_{f\in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{\mathrm{emp}}(f)| > \epsilon\right).$$

Consideremos entonces un espacio de funciones finito, como el que nos encontramos en la práctica. Sea $\mathcal{F}_{emp} = \{f_1, f_2, \dots, f_m\}$ un conjunto de m funciones. Cada una de las funciones $f_i \in \mathcal{F}_{emp}$ satisface la ley estándar de los grandes números en la forma de la cota de Chernoff:

$$P(|R(f_i) - \mathcal{R}_{emp}(f_i)| \ge \epsilon) \le 2 \exp(-2n\epsilon^2).$$

Ahora queremos transformar estas afirmaciones sobre funciones individuales f_i en una ley uniforme de los grandes números. Dada la subatividad de la probabilidad, tenemos:

$$P\left(\sup_{f\in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{\text{emp}}(f)| \ge \epsilon\right) \le \sum_{i=1}^{m} P\left(|R(f_i) - \mathcal{R}_{\text{emp}}(f_i)| \ge \epsilon\right).$$

Y aplicando la cota de Chernoff a cada término en la suma, obtenemos:

$$P\left(\sup_{f\in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{\mathrm{emp}}(f)| \ge \epsilon\right) \le 2m \exp(-2n\epsilon^2).$$

Si el espacio de funciones \mathcal{F}_{emp} es fijo, m puede considerarse una constante, y el término $2m \exp(-2n\epsilon^2)$ converge a 0 cuando $n \to \infty$. Por lo tanto, la minimización del riesgo empírico sobre un conjunto finito de funciones es consistente con respecto a \mathcal{F}_{emp} .

En la práctica, nuestros espacios de funciones estarán definidos por los paramétros que nos permitimos seleccionar para cada posible clasificador, como la ordenada al origen y la pendiente en el caso de la regresión lineal y serán usualmente , como en ese ejemplo, espacios infinitos. Luego veremos que podemos llegar a una desigualdad similar a esta última, reemplazando m por un valor que depende de cada tipo de espacio funcional y que, de ser finito, será necesariamente polinómico, lo que nos permitirá obtener cotas de generalización. Llamaremos a dicha cantidad, la $dimensión\ VC$.

7.1. Simetrización

La simetrizaci'on es un paso técnico importante para usar medidas de capacidad en espacios infinitos de funciones. Su propósito principal es reemplazar el evento

$$\sup_{f \in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)|$$

por un evento alternativo que pueda calcularse únicamente en una muestra dada. Supongamos que tenemos una muestra $(X_i, Y_i)_{i=1,...,n}$. Ahora introducimos una nueva muestra llamada muestra fantasma. Esta es simplemente otra

muestra $(X'_i, Y'_i)_{i=1,\dots,n}$, que también se extrae de manera iid de la misma distribución subyacente y que es independiente de la primera muestra. No necesitamos generar esta muestra en la práctica; es solo una herramienta matemática para realizar el análisis.

Dfinimos el riesgo empírico con respecto a esta muestra como $\mathcal{R}'_{\text{emp}}(f)$. Con la ayuda de esta muestra fantasma, podemos demostrar el siguiente resultado:

Teorema 7.1 (Lema de simetrización). Sea $m\epsilon^2 \geq 2$. Sea \mathcal{F} el espacio de funciones definido por un algoritmo de aprendizaje. Sean $(X_i, Y_i)_{i=1,\dots,n}$, $(X_i', Y_i')_{i=1,\dots,n}$ muestras aleatorias iid. Dada $f \in \mathcal{F}$, sean $\mathcal{R}(f)$ su riesgo, $\mathcal{R}_{emp}(f)$ su riesgo empírico sobre la primera muestra y $\mathcal{R}'_{emp}(f)$ el riesgo sobre la segunda. Entonces, para cualquier $\epsilon > 0$

$$P\left(\sup_{f\in F} |\mathcal{R}(f) - \mathcal{R}_{emp}(f)| > \epsilon\right) \le 2P\left(\sup_{f\in F} |\mathcal{R}_{emp}(f) - \mathcal{R}'_{emp}(f)| > \frac{\epsilon}{2}\right).$$

Esta desigualdad, nos permite acotar el comportamiento de la diferencia $\mathcal{R}(f)-\mathcal{R}_{\mathrm{emp}}(f)$ mediante la diferencia entre riesgos empíricos $\mathcal{R}_{\mathrm{emp}}(f)$ y $\mathcal{R}'_{\mathrm{emp}}(f)$ calculados sobre las muestras original y fantasma, respectivamente. Esto nos permite trabajar con eventos que depende únicamente de las muestras observadas.

Notemos que, incluso si \mathcal{F} contiene un número infinito de funciones, las diferentes formas en que estas pueden clasificar un conjunto de entrenamiento de n puntos de muestra es finita. En efecto, para cualquier punto de entrenamiento dado en la muestra, una función puede tomar solo los valores -1 o +1. En una muestra de n puntos $\{X_1, \ldots, X_n\}$, una función puede actuar de, como máximo, 2^n formas diferentes: puede asignar a cada Y_i el valor -1 o +1. Esto tiene una consecuencia muy importante. Incluso si una clase de funciones \mathcal{F} contiene infinitas funciones, hay como mucho 2^n formas diferentes en que esas funciones pueden clasificar los puntos de una muestra finita de n puntos. Tomando

$$\sup_{f \in F} |R_{\text{emp}}(f) - R'_{\text{emp}}(f)|,$$

entonces el supremo efectivamente solo recorre una clase de funciones finita. Para entender esto, notemos que dos funciones $f,g\in F$ que toman los mismos valores en la muestra dada tienen el mismo riesgo empírico, es decir, $R_{\rm emp}(f)=R_{\rm emp}(g)$. La afirmación análoga se cumple para la muestra fantasma y el riesgo empírico asociado $R'_{\rm emp}$.

AGREGAR FIGURA DE EJEMPLO CON DOS FUNCIONES LINEALES SEPARANDO DE IGUAL MANERA LAS MUESTRAS

Por lo tanto, todas las funciones f,g que coinciden tanto en la muestra original como en la muestra fantasma producirán el mismo término $|R_{\rm emp}(f) - R'_{\rm emp}(f)|$. Así, las únicas funciones que necesitamos considerar para calcular el

supremo son las 2^n funciones que podemos obtener en la muestra original y la muestra fantasma juntas. Por lo tanto, podemos reemplazar el supremo sobre $f \in F$ por el supremo sobre una clase finita de funciones con como máximo 2^n funciones.

7.2. El coeficiente de shattering

Para analizar más a fondo la capacidad de una clase de funciones F, introducimos el concepto de **coeficiente de shattering**. Este coeficiente mide la cantidad de formas en que las funciones de F pueden separar las etiquetas en un conjunto de puntos de muestra. Formalmente, sea $Z_n := \{(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)\}$ una muestra de tamaño n. Denotamos por $|F_{Z_n}|$ la cardinalidad de F restringida al conjunto de puntos $\{X_1, \ldots, X_n\}$, es decir, el número de funciones de F que producen diferentes particiones en este conjunto. Definimos el coeficiente de shattering como:

$$N(F,n) = \max\{|F_{Z_n}| \mid X_1, \dots, X_n \in X\}.$$

El coeficiente N(F,n) tiene una interpretación sencilla: mide cuántos resultados diferentes (Y_1,\ldots,Y_n) pueden ser realizados por las funciones de F en muestras de tamaño n. Si $N(F,n)=2^n$, esto significa que existe una muestra de tamaño n que puede ser separada de todas las formas posibles por funciones en F. En este caso, decimos que la clase de funciones F shatters (fragmenta) el conjunto de n puntos.

El coeficiente de shattering es una medida de la capacidad de una clase de funciones, es decir, mide el "tamaño" de F en un sentido particular. Si F contiene muchas funciones, entonces N(F,n) tiende a ser grande. Sin embargo, el coeficiente de shattering también tiene en cuenta la relación entre F y los puntos de muestra; no considera simplemente el número total de funciones en F, sino cómo estas funciones se comportan en relación con las muestras.

7.3. Cotas de convergencia uniforme

Dado un espacio de funciones arbitrario, posiblemente infinito, ahora queremos analizar la probabilidad de que el riesgo empírico difiera significativamente del riesgo verdadero. Con las herramientas anteriores, podemos derivar una cota como sigue. Consideremos una muestra de 2n puntos, es decir, un conjunto Z_{2n} , donde interpretamos los primeros n puntos como la muestra original y los otros n puntos como la muestra fantasma. La idea es reemplazar el supremo sobre F en términos de R(f) y $R_{\rm emp}(f)$ por un supremo sobre los riesgos empíricos calculados en ambas muestras:

$$P\left(\sup_{f\in F}|R(f)-R_{\rm emp}(f)|>\epsilon\right)\leq 2P\left(\sup_{f\in F}|R_{\rm emp}(f)-R'_{\rm emp}(f)|>\frac{\epsilon}{2}\right).$$

El paso clave aquí es observar que, incluso si F contiene infinitas funciones, estas funciones solo pueden clasificarse en un número finito de maneras en la muestra combinada Z_{2n} . Esto se debe a que solo importa cómo las funciones actúan sobre los puntos en la muestra, no sobre el dominio completo. En consecuencia, el supremo puede restringirse a un conjunto finito de funciones.

Para formalizar esto, usamos el coeficiente de shattering N(F, 2n), que proporciona el número máximo de particiones que F puede realizar sobre una muestra de 2n puntos. Aplicando el límite de la unión y la cota de Chernoff, obtenemos:

$$P\left(\sup_{f\in F}|R(f)-R_{\mathrm{emp}}(f)|>\epsilon\right)\leq 2N(F,2n)\exp\left(-\frac{n\epsilon^2}{4}\right).$$

Esta es una cota de convergencia uniforme que conecta el coeficiente de shattering con la probabilidad de que el riesgo empírico se desvíe significativamente del riesgo verdadero. Para que la minimización del riesgo empírico sea consistente, es suficiente que N(F,n) crezca a un ritmo razonablemente lento, por ejemplo, polinomialmente en n.

7.4. La dimensión VC

Aunque el coeficiente de shattering es útil, a menudo es difícil calcularlo para clases de funciones arbitrarias. Para abordar esto, introducimos la **dimensión VC** (dimensión de Vapnik-Chervonenkis), que es una medida más simple y ampliamente utilizada de la capacidad de una clase de funciones.

Decimos que una muestra Z_n de tamaño n es fragmentada (shattered) por la clase de funciones F si $N(F,n)=2^n$. Es decir, F puede realizar cualquier separación posible de etiquetas sobre los puntos de la muestra. La dimensión VC de F, denotada como VC(F), se define como el tamaño máximo de una muestra que puede ser fragmentada por F. Formalmente:

$$VC(F) = \max\{n \in \mathbb{N} \mid N(F, n) = 2^n\}.$$

Si no existe tal máximo, definimos $\mathrm{VC}(F)=\infty$. La dimensión VC tiene una interpretación combinatoria elegante y proporciona una forma práctica de analizar la capacidad de F. Por ejemplo, si $\mathrm{VC}(F)$ es finita, podemos garantizar la consistencia de la minimización del riesgo empírico. Además, una clase de funciones con dimensión VC más baja tiende a tener una mejor capacidad de generalización.

8. Bibliografía

- [1] $Statistical \ Learning \ Theory: Models, \ Concepts \ and \ Results$ von Luxburg, Schölkopf (2008)
- [2] The Nature of Statistical Learning Theory, second edition Vladimir Vapnik (2000)
- $[3]\ A\ Probabilistic\ Theory\ of\ Pattern\ Recognition$ Luc Devroye, László Györfi, Gábor Lugosi (1996)