# 分類

https://colab.research.google.com/github/ageron/handson-ml2/blob/master/03\_classification.ipynb

第1章提到,回歸(預測值)與分類(預測類別)是最常見的監督學習任務。我們在第2章已經探討回歸任務、預測房地產價格、使用各種演算法,例如線性回歸、決策樹和隨機森林(後續章節會進一步解釋)了,接下來要把注意力放在分類系統上面。

#### **MNIST**

本章將使用 MNIST 資料組,它有 70,000 張美國高中生和人口普查局員工手寫的數字圖片。每一張圖片都有一個標籤,指出它代表的數字。因為有太多研究使用這個資料組了,所以它經常被稱為機器學習的「hello world」:每當有新的分類演算法被發明出來時,大家都會用 MNIST 來看看它的效果如何,而且每一個學習機器學習的人遲早都會處理這個資料組。

Scikit-Learn 有許多協助下載熱門資料組的函式,MNIST 正是它支援的其中一種資料組。 下面的程式可取得 MNIST 資料組<sup>1</sup>:

Scikit-Learn 可以載入的資料組通常有相似的目錄結構,包括:

<sup>1</sup> 在預設情況下,Scikit-Learn 會將下載的資料組放在 \$HOME/scikit\_learn\_data 目錄內。

- · 描述資料組的 DESCR 鍵
- 含有一個陣列的 data 鍵, 陣列內每個實例有一列, 每個特徵有一欄
- 一個 target 鍵,裡面有個包含標籤的陣列

#### 我們來看一下這些陣列:

```
>>> X, y = mnist["data"], mnist["target"]
>>> X.shape
(70000, 784)
>>> y.shape
(70000,)
```

這裡面有 70,000 張圖像,每張圖像有 784 個特徵,因為每張圖片有 28 × 28 個像素,每一個特徵代表一個像素的顏色深淺,從 0 (白色)到 255 (黑色)。我們來顯示資料組裡面的一個數字,只要抓取一個實例的特徵向量,將它的形狀改成 28 × 28 陣列,並且用 Matplotlib 的 imshow()函式顯示它即可:

```
import matplotlib as mpl
import matplotlib.pyplot as plt

some_digit = X[0]
some_digit_image = some_digit.reshape(28, 28)

plt.imshow(some_digit_image, cmap="binary")
plt.axis("off")
plt.show()
```



它看起來像 5,從標籤來看,確實也是如此:

```
>>> y[0]
```

這個標籤是個字串,多數的 ML 演算法都期望看到數字,所以我們要將 y 轉型成整數:

```
>>> y = y.astype(np.uint8)
```

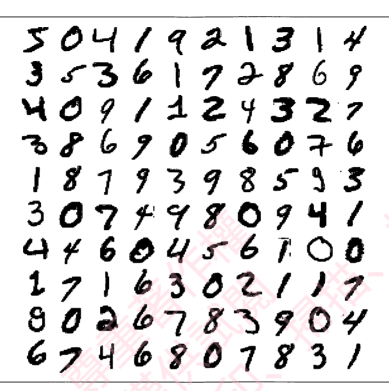


圖 3-1 MNIST 的數字

等一下!你一定要建立一個測試組,先將它放在一旁,才能仔細查看資料。其實 MNIST 資料組已經被拆成訓練組(前 60,000 張圖片)與測試組(後 10,000 張圖片)了:

X\_train, X\_test, y\_train, y\_test = X[:60000], X[60000:], y[:60000], y[60000:]

它已經幫我們洗亂訓練組了,這是件好事,因為這可保證所有交叉驗證 fold 都是相似的(你絕對不希望有一個 fold 缺少某些數字)。此外,有些學習演算法對訓練實例的順序很敏感,如果有連續好幾個實例是類似的,它們的表現會很糟,洗亂資料組可確保這種情況不會發生<sup>2</sup>。

<sup>2</sup> 有時洗亂是不好的做法,例如,當你處理的是時間序列資料(例如股價或天氣狀態)時。下一章將探討這個主題。

## 訓練二元分類器

我們先簡化問題,只嘗試辨識一個數字,例如,數字5。這個「數字5偵測器」是個二元 分類器,它只能分辨兩個類別,5和非5。我們為這項分類任務建立目標向量:

```
y_train_5 = (y_train == 5) # 所有的 5 都是 True, 所有其他數字都是 False y_test_5 = (y_test == 5)
```

我們接著選擇一種分類器並訓練它,隨機梯度下降(Stochastic Gradient Descent,SGD)分類器是很好的起點,即 Scikit-Learn 的 SGDClassifier 類別。這個分類器的優點是,它可以高效地處理非常大型的資料組,部分的原因是 SGD 以獨立的方式處理訓練實例,每次處理一個(所以 SGD 非常適合用在線上學習)。我們來建立一個 SGDClassifier,並且用整個訓練組訓練它:

from sklearn.linear\_model import SGDClassifier

```
sgd_clf = SGDClassifier(random_state=42)
sgd_clf.fit(X_train, y_train_5)
```



SGDClassifier 的訓練過程需要依靠隨機性(因此名字中有「隨機(stochastic)」)。如果你想要重現結果,就要設定 random\_state 參數。

我們用它來偵測數字5的圖片:

```
>>> sgd_clf.predict([some_digit])
array([ True])
```

分類器猜測這張圖片代表 5(True)。看起來它在這個案例猜對了!接著,我們來評估這個模型的績效。

# 評量績效

評估分類器通常比評估回歸器還要麻煩,所以本章會用大部分的篇幅探討這個主題。績效 指標有很多種,所以先沖杯咖啡,準備學習許多新概念和縮寫吧!

#### 用交叉驗證評估準確度

如第2章所述,使用交叉驗證來評估模型是很好的做法。

86 | 第三章:分類

#### 實作交叉驗證

有時你需要比 Scikit-Learn 提供的現成功能還要緊密地控制交叉驗證程序,此時,你可以自己實作交叉驗證。下面的程式所做的事情大致上與 Scikit-Learn 的 cross\_val\_score() 函式相同,也會印出相同的結果:

```
from sklearn.model_selection import StratifiedKFold
from sklearn.base import clone

skfolds = StratifiedKFold(n_splits=3, random_state=42)

for train_index, test_index in skfolds.split(X_train, y_train_5):
    clone_clf = clone(sgd_clf)
    X_train_folds = X_train[train_index]
    y_train_folds = y_train_5[train_index]
    X_test_fold = X_train[test_index]
    y_test_fold = y_train_5[test_index]

    clone_clf.fit(X_train_folds, y_train_folds)
    y_pred = clone_clf.predict(X_test_fold)
    n_correct = sum(y_pred == y_test_fold)
    print(n_correct / len(y_pred)) # $\psi \text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\te
```

StratifiedKFold 類別執行分層抽樣(見第 2 章)來產生 fold,這些 fold 裡面有具代表性的類別比率。這段程式在每次迭代時都會建一個分類器複製品,用訓練 fold 來訓練那個複製品,再用測試 fold 進行預測,接著計算正確的預測數量,並輸出正確預測比率。

我們用 cross\_val\_score() 函式來評估 SGDClassifier模型,使用 K-fold 交叉驗證、3 fold。之前說過,K-fold 交叉驗證的意思是將訓練組拆成 K 個 fold (在這個例子是 3 個),接著使用以其他 fold 訓練的模型,來對它們進行預測並評估(見第 2 章):

```
>>> from sklearn.model_selection import cross_val_score
>>> cross_val_score(sgd_clf, X_train, y_train_5, cv=3, scoring="accuracy")
array([0.96355, 0.93795, 0.95615])
```

哇!它處理每一個 fold 都有超過 93% 的準確度(正確預測的比率)?看起來很了不起,不是嗎?不過,在你樂昏頭之前,我們來看一個很蠢的分類器,它會將每一張圖片都分類為「不是 5」:

from sklearn.base import BaseEstimator

```
class Never5Classifier(BaseEstimator):
    def fit(self, X, y=None):
        return self
    def predict(self, X):
        return np.zeros((len(X), 1), dtype=bool)
```

你猜得到這個模型的準確度嗎?我們來看答案:

```
>>> never_5_clf = Never5Classifier()
>>> cross_val_score(never_5_clf, X_train, y_train_5, cv=3, scoring="accuracy")
array([0.91125, 0.90855, 0.90915])
```

是的,它的準確度超過90%!這單純是因為只有大約10%的圖片是5,所以如果你從頭到 尾都猜圖片不是5,90%的猜測都是對的,比Nostradamus(著名的西方預言家)更厲害!

這說明為什麼準確度通常不是評估分類器的首要指標,尤其是當你處理的資料組有偏差 (skew)的時候(即,有些類別比其他類別更常出現)。

#### 混淆矩陣

評估分類器的較佳工具是混淆矩陣(confusion matrix,或譯為誤差矩陣)。它的概念大致是計算類別 A 的實例被分類為類別 B 的次數。例如,要知道分類器錯誤地將 5 看成 3 的次數,你就要查看混淆矩陣的第 5 列第 3 行。

若要算出混淆矩陣,你要先算出一組預測值,才能拿它們與實際的目標做比較。你可以對測試組進行預測,但我們先不要碰它(之前提過,在專案快結束,已經有個可以發表的分類器時,你才可以使用測試組)。你可以改用 cross\_val\_predict() 函式:

```
from sklearn.model_selection import cross_val_predict
```

```
y_train_pred = cross_val_predict(sgd_clf, X_train, y_train_5, cv=3)
```

cross\_val\_predict() 與 cross\_val\_score() 函式一樣執行 K-fold 交叉驗證,但它並非回傳評估分數,而是回傳對著各個測試 fold 進行的預測。也就是說,你可以得到模型對每一個訓練組實例進行的乾淨預測(「乾淨」是指該結果是用沒有在訓練期看過那筆資料的模型預測出來的)。

你可以用 confusion\_matrix() 函式取得混淆矩陣,只要將目標類別(y\_train\_5)與預測類別(y\_train\_pred) 傳給它就可以了:

混淆矩陣的每一列都代表一個實際的類別,每一行都代表一個預測的類別。這個矩陣的第一列考慮非 5 圖片(陰性(negative)類別):裡面有 53,057 張被正確地分類為非 5 (稱為真陰(true negative)),其他的 1,522 張被錯誤地分類為 5 (偽陰(false positive))。第二列考慮的是 5 圖片(陽性(positive)類別):有 1,325 張被錯誤地分類為非 5 (偽陰(flase negative)),其他的 4,096 張被正確地分類為 5 (真陽(true positive))。完美的分類器只有 true positive 與 true negative,所以它的混淆矩陣的主對角線(左上到右下)才會有非零值:

雖然混淆矩陣提供許多資訊,但你可能比較喜歡更簡潔的評量標準。有一種有趣的指標是 陽性預測的準確性,稱為分類器的 precision (精度)(公式 3-1)。

公式 3-1 precision

$$precision = \frac{TP}{TP + FP}$$

TP 是 true positive 的數量,FP 是 false positive 的數量。

取得完美 precision 最簡單的方式,就是只做一個陽性預測,並確定它是對的(precision = 1/1 = 100%)。但是這種做法不切實際,因為它讓分類器忽略一個 positive 實例之外的所有實例。所以 precision 通常會與另一個評量標準,稱為 recall,或稱為 sensitivity 或 true positive 率(TPR)一起使用,這個標準是分類器正確認出 positive 實例的比率(公式 3-2)。

公式 3-2 Recall

$$recall = \frac{TP}{TP + FN}$$

FN 是 false negative 的數量。

如果你無法理解混淆矩陣,圖 3-2 或許可以協助你。

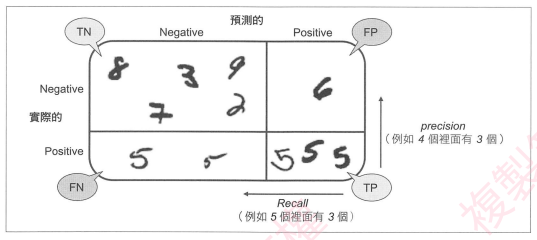


圖 3-2 這個混淆矩陣展示 true negative (左上)、false positive (右上)、false negative (左下)、true positive (右下)

# precision 與 recall

Scikit-Learn 有一些計算分類器評量標準的函式,包括 precision 與 recall:

>>> from sklearn.metrics import precision\_score, recall\_score
>>> precision\_score(y\_train\_5, y\_train\_pred) # == 4096 / (4096 + 1522)
0.7290850836596654
>>> recall\_score(y\_train\_5, y\_train\_pred) # == 4096 / (4096 + 1325)
0.7555801512636044

從「數字 5 偵測器」的準確度來看,它已經不像之前那麼光彩奪目了。當它聲稱圖片是 5 時,只有 72.9% 是對的,而且,它只能認出 75.6% 的 5。

我們可以將 precision 與 recall 結合成單一評量標準,稱為  $F_1$  分數,這個評量標準很方便,尤其是當你需要用簡單的方式來比較兩種分類器時。 $F_1$  分數是 precision 與 recall 的調和平均數(公式 3-3)。我們計算平均數時,通常會平等看待每一個值,但調和平均數賦予小值更高權重,因此,唯有 recall 與 precision 的分數都很高時,分類器的  $F_1$  分數才會高。

$$F_1 = \frac{2}{\frac{1}{\text{precision}} + \frac{1}{\text{recall}}} = 2 \times \frac{\text{precision} \times \text{recall}}{\text{precision} + \text{recall}} = \frac{TP}{TP + \frac{FN + FP}{2}}$$

90 | 第三章: 分類

呼叫 f1 score() 函式即可計算 F, 分數:

>>> from sklearn.metrics import f1\_score
>>> f1\_score(y\_train\_5, y\_train\_pred)
0.7420962043663375

當分類器具有相似的 precision 與 recall 時, $F_1$  分數較高。這個結果不一定符合你的需求:有時你最在乎 precision,有時你在乎的是 recall。例如,如果你訓練了一個分類器來偵測適合兒童觀賞的影片,或許比較喜歡一個會拒絕很多好影片(低 recall),但只會留下安全的影片(高 precision)的分類器,而不是有高很多的 recall,但是會讓產品顯示一些很不好的影片的分類器(此時,你甚至想要人為檢查分類器的選擇)。另一方面,假設你訓練了一個分類器,用它在監視影片中找出小偷,如果它只有 30% 的 precision,但只要它有99% 的 recall,它就是個好的分類器(當然,保全會看到一些假警報,但是幾乎可以抓到所有小偷)。

可惜的是,你無法兩者兼得,提升 precision 會降低 recall,反之亦然。這稱為 precision/recall 取捨。

# precision/recall 取捨

為了瞭解這項取捨,我們來看一下 SCDClassifier 如何做出它的分類決策。它會用決策函數來為每一個實例計算一個分數,如果分數大於某個閾值,它就會將實例指派給 positive 類別,否則指派給 negative 類別。圖 3-3 有一些數字,它們被放在左邊的最低分到右邊的最高分之間。假如決策閾值位於中央箭頭處(介於兩個 5 之間):你會在那個閾值右邊看到 4 個 true positive(真的是 5),與 1 個 false positive(其實是 6)。因此,使用那個閾值時,precision 是 80%(5 個有 4 個)。但是在 6 個真的 5 裡面,分類器只偵測出 4 個,所以 recall 是 67%(6 個有 4 個)。當你將閾值提升時(將它移到右邊的箭頭),false positive(那個 6)就變成 true negative,因而提升 precision(到達 100%),但是有一個 true positive 變成 false negative,所以 recall 減為 50%。反過來,將閾值降低會增加 recall 並減少 precision。

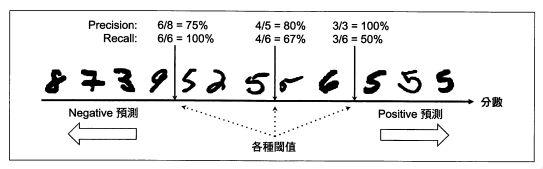


圖 3-3 在這個 precision/recall 取捨中,圖像是用它們的分類器分數來排列的,高於決策閾值的被視為 positive。閾值越高,則 recall 越低,但(一般來說)precision 越高

Scikit-Learn 不讓你直接設定閾值,但可讓你讀取它用來進行預測的研判分數。你可以呼叫分類器的 decision\_function() 方法 (而不是 predict() 方法 ),來取得各個實例的分數,再使用任何閾值,根據這些分數進行決策:

```
>>> y_scores = sgd_clf.decision_function([some_digit])
>>> y_scores
array([2412.53175101])
>>> threshold = 0
>>> y_some_digit_pred = (y_scores > threshold)
array([ True])
```

SGDClassifier 使用的閾值是 0,所以上面的程式回傳的結果與 predict()方法一樣(也就是 True)。我們提升閾值:

```
>>> threshold = 8000
>>> y_some_digit_pred = (y_scores > threshold)
>>> y_some_digit_pred
array([False])
```

結果證實提升 threshold 會降低 recall。圖像確實是 5,這個分類器在閾值是 0 時可以偵測到它,但是當閾值升到 8,000 時偵測不到它。

如何決定閾值?首先,使用 cross\_val\_predict() 函式來取得訓練組的所有實例的分數,但是這一次指定你想要得到 decision 分數,而不是 prediction:

取得這些分數後,使用 precision\_recall\_curve() 函式來計算所有可能的閾值的 precision 與 recall:

from sklearn.metrics import precision\_recall\_curve

precisions, recalls, thresholds = precision\_recall\_curve(y\_train\_5, y\_scores)

最後,使用 Matplotlib 來將 precision 與 recall 畫成閾值函數(圖 3-4):

```
def plot_precision_recall_vs_threshold(precisions, recalls, thresholds):
   plt.plot(thresholds, precisions[:-1], "b--", label="Precision")
   plt.plot(thresholds, recalls[:-1], "g-", label="Recall")
   [...] # 突顧閾値, 並加上圖例、軸標、網格
```

plot\_precision\_recall\_vs\_threshold(precisions, recalls, thresholds)
plt.show()

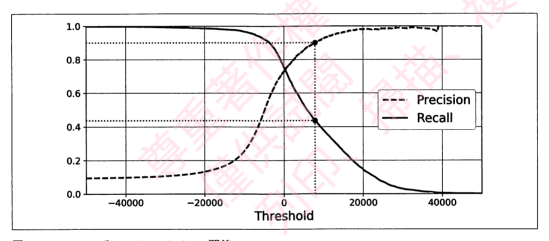


圖 3-4 precision 和 recall vs. decision 閾值



你可能想知道為什麼圖 3-4 的 precision 曲線不像 recall 曲線那麼平滑。原因是,有時提高 threshold 時,precision 可能會下降(雖然通常它會上升)。為了瞭解原因,回去看一下圖 3-3,注意當你從中央閾值開始往右移動一個數字時發生什麼事:precision 從 4/5(80%)下降為 3/4(75%)。另一方面,recall 只會在 threshold 增加時下降,這就是它的曲線看起來很平滑的原因。

要做出良好的 precision/recall 取捨,另一種方式是直接畫出 precision vs. recall 的關係圖, 見圖 3-5(圖中標示與之前一樣的閾值)。

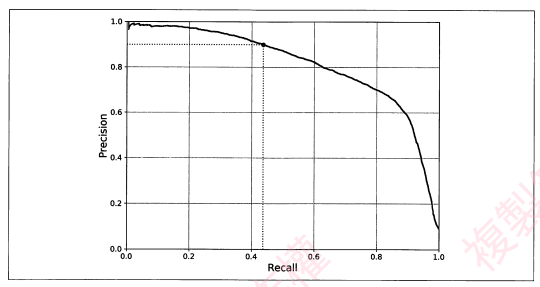


圖 3-5 precision v.s. recall

你可以看到,precision 在大約 80% recall 的地方開始急遽下降,你應該選擇下降之前的 precision/recall,例如在大約 60% recall 的地方。但是當然,你要根據專案來做選擇。

假設你的目標是90%的 precision,你看了第一張圖,發現你要使用8,000 左右的閾值。 為了取得更準確的值,你可以搜尋可以提供至少90%的 precision的最低閾值(使用np.argmax()可取得最大值的第一個索引,在這個例子中,它代表第一個 True 值):

threshold\_90\_precision = thresholds[np.argmax(precisions >= 0.90)] # ~7816

為了進行預測(目前是針對訓練組),你可以執行這段程式來取代呼叫分類器的 predict() 方法:

y\_train\_pred\_90 = (y\_scores >= threshold 90 precision)

我們來看一下這些預測的 precision 與 recall:

>>> precision\_score(y\_train\_5, y\_train\_pred\_90)
0.9000380083618396
>>> recall\_score(y\_train\_5, y\_train\_pred\_90)
0.4368197749492714

太棒了,你有一個 90% precision 的分類器了!如你所見,建立一個可以提供你想要的幾乎 任何 precision 的分類器很簡單,只要設定夠高的閾值就可以了,但事情還沒結束,如果高 precision 的分類器有太低的 recall,它就不太好用了!



如果有人說「我們要高達 99% 的 precision」,你應該問他「這時的 recall 是多少?」

#### ROC 曲線

接收者作業特徵(receiver operating characteristic, ROC)曲線經常和二元分類器一起使用,它很像 precision/recall 曲線,但 ROC 曲線並非畫出 precision vs. recall,而是畫出 true positive 率(recall 的別名)vs. false positive 率(FPR)。FPR 是陰性實例被錯誤地歸類為陽性的比率。它等於 1 減 true negative 率(TNR),TNR 是陰性實例被正確地歸類為陰性的比率,也稱為 specificity。因此,ROC 曲線畫的是 sensitivity(recall)vs. 1 – specificity。

要畫出 ROC 曲線,你要先使用 roc\_curve() 函式來計算各種閾值的 TPR 與 FPR:

from sklearn.metrics import roc\_curve

fpr, tpr, thresholds = roc\_curve(y\_train\_5, y\_scores)

接著你可以用 Matplotlib 畫出 FPR vs. TPR。這段程式可產生圖 3-6:

def plot\_roc\_curve(fpr, tpr, label=None):
 plt.plot(fpr, tpr, linewidth=2, label=label)
 plt.plot([0, 1], [0, 1], 'k--') # Dashed diagonal
 [...] #加上軸標與網格

plot\_roc\_curve(fpr, tpr)
plt.show()

這裡同樣需要進行取捨:recall (TPR) 越高,分類器產生的 false positive (FPR) 越多。虛線是純隨機的分類器的 ROC 曲線,離這條線越遠 (靠左上角),分類器越好。

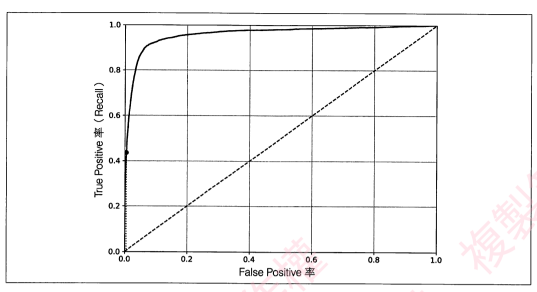


圖 3-6 這張 ROC 曲線圖畫出所有可能的閾值的 false positive 率 vs. true positive 率;紅點是我們選擇的比率(在 43.68% recall 那裡)

有一種比較分類器的做法是計算曲線下方區域面積(area under the curve, AUC)。完美分類器的 ROC AUC 等於 1, 純隨機分類器的 ROC AUC 等於 0.5。Scikit-Learn 有個函式可計算 ROC AUC:

>>> from sklearn.metrics import roc\_auc\_score
>>> roc\_auc\_score(y\_train\_5, y\_scores)
0.9611778893101814



因為 ROC 曲線非常類似 precision/recall (PR) 曲線,你可能想知道如何選擇該使用哪一個。根據經驗,當陽性類別很少,或當你比較在意 false positive 而非 false negative 時,你應該優先選擇 PR 曲線,否則就使用 ROC 曲線。例如,根據上面的 ROC 曲線(以及 ROC AUC 分數),或許你認為這一個分類器很好,但是它在很大程度上是因為陽性類別(5)比陰性類別(非5)少很多。相較之下,PR 曲線可明顯地展示分類器還有改善的空間(曲線還可以更靠近左上角)。

接著我們來訓練一個 RandomForestClassifier,並且拿它的 ROC 曲線與 ROC AUC 分數與 SGDClassifier 的做比較。首先,你要取得訓練組的各個實例的分數。但是出於 RandomForestClassifier 的運作方式(見第7章),它沒有 decision\_function()方法,卻

有個 predict\_proba() 方法。Scikit-Learn 分類器通常有這兩種方法中的一個,或同時擁有這兩個。predict\_proba() 方法回傳一個陣列,在裡面,每一個實例都有一列,每一個類別都有一欄,內容是特定實例屬於特定類別的機率(例如圖片有 70% 的機率是 5):

#### from sklearn.ensemble import RandomForestClassifier

roc\_curve() 函式期望收到標籤與分數,但你可以給它類別機率,而不是分數。我們將陽性類別的機率當成分數傳入:

```
y_scores_forest = y_probas_forest[:, 1] #分數 = 陽性類別的機率 fpr_forest, tpr_forest, thresholds_forest = roc_curve(y_train_5,y_scores_forest)
```

接下來就可以畫出 ROC 曲線了,我們可以一起畫出第一條 ROC 曲線來比較它們(圖 3-7):

```
plt.plot(fpr, tpr, "b:", label="SGD")
plot_roc_curve(fpr_forest, tpr_forest, "Random Forest")
plt.legend(loc="lower right")
plt.show()
```

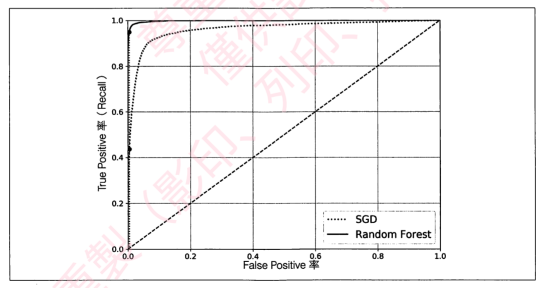


圖 3-7 比較 ROC 曲線:隨機森林分類器優於 SGD 分類器,因為它的 ROC 曲線靠近左上角許多,而且有更大的 AUC

從圖 3-7 可以知道,RandomForestClassifier 的 ROC 曲線看起來比 SGDClassifier 的好多了,它靠近左上角許多。因此,它的 ROC AUC 分數也明顯更好:

>>> roc\_auc\_score(y\_train\_5, y\_scores\_forest)
0.9983436731328145

當你試著評測 precision 與 recall 分數時,可以得到 99.0% precision 與 86.6% recall。還不賴!

現在你已經知道如何訓練二元分類器、為你的任務選擇適當的評量標準、用交叉驗證評估分類器、選擇符合需求的 precision/recall,以及使用 ROC 曲線和 ROC AUC 分數來比較各種模型了。接著我們要試著偵測 5 之外的東西。

# 多類別分類

二元分類器可區分兩個類別,多類別分類器(也稱為多項(multinomial)分類器)則可以區分超過兩個類別。

有些演算法(例如 SGD 分類器、隨機森林分類器,以及樸素 Bayes 分類器)原本就可以處理多個類別。其他的演算法(例如 Logistic 回歸或支援向量機分類器)都是不折不扣的二元分類器。但是你可以採取各種策略,使用多個二元分類器來執行多類別分類。

建立系統來將數字圖片分成 10 個類別(從 0 到 9)的做法之一是訓練 10 個二元分類器,每一個負責一個數字(一個 0 偵測器,一個 1 偵測器,一個 2 偵測器,以此類推)。接著在分類圖片時,你可以讓各個分類器輸出該圖片的研判分數,看看哪個分類器輸出最高的分數,並選擇該類別。這種做法稱為一對其餘(one-versus-the-rest, OvR)策略(也稱為一對全部(one-versus-all))。

另一種做法是幫每一對數字訓練一個二元分類器:一個負責區分 0 與 1 ,另一個區分 0 與 2 ,另一個 1 與 2 ,以此類推。這種做法稱為一對一(OvO)策略。如果類別有 N 個,你就要訓練  $N \times (N-1)$  / 2 個分類器。對 MNIST 問題而言,這代表你要訓練 45 個二元分類器!當你想要分類一張圖片時,你就要讓全部的 45 個分類器處理那張圖片,看看哪個類別在彼此競爭中獲勝最多次。OvO 的主要優點是訓練各個分類器時,你只要用它區分的兩個類別來訓練即可。

有些演算法(例如支援向量機)無法隨著訓練組規模的增加而很好地擴展。對這些演算法而言,OvO 是首選,因為用小型的訓練組來訓練許多分類器的速度,比用大型的訓練組來訓練少量的分類器快得多。但是對多數的二元分類演算法而言,OvR 是首選。

Scikit-Learn 可偵測你試著使用二元分類演算法來處理多類別分類任務,並根據演算法自動執行 OvR 或 OvO。我們用支援向量機分類器(見第5章),即 klearn.svm.SVC 類別來嘗試這件事:

```
>>> from sklearn.svm import SVC
>>> svm_clf = SVC()
>>> svm_clf.fit(X_train, y_train) # y_train, not y_train_5
>>> svm_clf.predict([some_digit])
array([5], dtype=uint8)
```

做法很簡單!這段程式用訓練組和原始的目標類別 0 至 9 (y\_train)來訓練 SVC(而不是「5 對其餘」目標類別 y\_train\_5),接著進行預測(在這個例子是正確的)。在引擎蓋下,Scikit-Learn 其實使用了 OvO 策略,它訓練了 45 個二元分類器、取得它們對圖片的研判分數,接著選擇在互相競爭中勝出的類別。

當你呼叫 decision\_function() 方法時,你會看到它為每個實例回傳 10 個分數(而不是只有 1 個),每個類別有一個分數:

#### 最高分確實是對應類別5的那一個:

```
>>> np.argmax(some_digit_scores)
5
>>> svm_clf.classes_
array([0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9], dtype=uint8)
>>> svm_clf.classes_[5]
5
```



當分類器被訓練好之後,它會將目標類別串列存入它的 classes\_屬性,按值排序。在這個例子中,在 classes\_ 陣列裡面的各個類別的索引剛好是類別本身(例如索引 5 的類別剛好是類別 5),但通常你都不會這麼幸運。

如果你想要強迫 Scikit-Learn 使用一對一或一對其餘,可使用 OneVsOneClassifier 或 OneVsRestClassifier 類別。你只要建立一個實例,並且將一個分類器傳給它的建構式(它 甚至不必是個二元分類器)。例如,這段程式以 SVC 建立一個 OvR 多類別分類器:

```
>>> from sklearn.multiclass import OneVsRestClassifier
>>> ovr_clf = OneVsRestClassifier(SVC())
>>> ovr_clf.fit(X_train, y_train)
>>> ovr_clf.predict([some_digit])
array([5], dtype=uint8)
>>> len(ovr_clf.estimators_)
10
```

訓練 SGDClassifier (或 RandomForestClassifier) 也很簡單:

```
>>> sgd_clf.fit(X_train, y_train)
>>> sgd_clf.predict([some_digit])
array([5], dtype=uint8)
```

這一次 Scikit-Learn 不需要執行 OvR 或 OvO,因為 SGD 分類器可以直接將實例分成多個類別。decision\_function() 方法現在為每個類別回傳一個值。看一下 SGD 分類器指派給各個類別的分數:

看起來分類器對它的預測相當有信心,幾乎所有分數都是大負數,而類別 5 則是 2412.5 分。這個模型對類別 3 有點猶豫,它得到 573.5 分。接著我們要評估這個分類器。與之前一樣,你可以使用交叉驗證,用 cross\_val\_score() 函式來評估 SGDClassifier 的準確度:

```
>>> cross_val_score(sgd_clf, X_train, y_train, cv=3, scoring="accuracy")
array([0.8489802 , 0.87129356, 0.86988048])
```

處理所有測試 fold 時,它有超過 84% 的準確度,使用隨機分類器可能得到 10% 的準確度,所以這個分數不至於太差,但可以更好。只要縮放輸入尺度(第 2 章談過)就可以將 準確度提升至 89% 以上:

```
>>> from sklearn.preprocessing import StandardScaler
>>> scaler = StandardScaler()
>>> X_train_scaled = scaler.fit_transform(X_train.astype(np.float64))
>>> cross_val_score(sgd_clf, X_train_scaled, y_train, cv=3, scoring="accuracy")
array([0.89707059, 0.8960948 , 0.90693604])
```

# 誤差分析

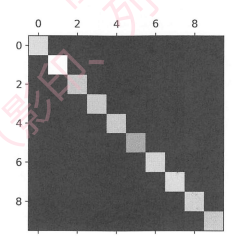
如果這是真正的專案,你現在就可以按照機器學習專案檢核表(見附錄 B)裡面的步驟進行操作。你會研究資料預備選項、嘗試多個模型(選出最好的,並使用 GridSearchCV 微調它們的超參數),並且盡可能地自動化。在此,我們假設你已經找到有希望的模型,而且你想要找到改善它的方法,有一種做法是分析它造成的誤差的類型。

先看一下混淆矩陣。跟之前的做法一樣,先用 cross\_val\_predict() 函式來進行預測,接著呼叫 confusion matrix() 函式:

```
>>> y_train_pred = cross_val_predict(sgd_clf, X_train_scaled, y_train, cv=3)
>>> conf_mx = confusion_matrix(y_train, y_train_pred)
>>> conf_mx
array([[5578,
               0,
                    22,
                           7,
                                                 5, 222,
                                                            1],
          0, 6410,
                    35,
                                         4,
                                                 8, 198.
                                                           13],
      Γ
                          26,
                                     44,
        28,
               27, 5232, 100,
                               74,
                                               37, 354,
                                                           11],
                                     27,
                                          68,
              18, 115, 5254,
        23,
                                2,
                                    209,
                                           26.
                                                38, 373,
                                                           731.
                    45,
      [ 11,
              14,
                          12, 5219,
                                    11,
                                          33,
                                                26, 299, 172].
      Γ 26.
              16,
                    31, 173,
                               54, 4484,
                                          76,
                                                14, 482,
                                                          65],
      [ 31.
              17.
                    45.
                          2, 42,
                                     98, 5556,
                                                3, 123,
      [ 20,
              10,
                    53,
                          27,
                               50.
                                    13.
                                          3, 5696,
                                                    173, 220],
      T 17. 64.
                    47,
                        91.
                               3, 125,
                                          24, 11, 5421, 48],
        24.
              18,
                    29.
                         67, 116,
                                     39,
                                           1,
                                               174, 329, 5152]])
```

好多數字!查看混淆矩陣的圖像通常比較方便,我們使用 Matplotlib 的 matshow() 函式:

```
plt.matshow(conf_mx, cmap=plt.cm.gray)
plt.show()
```



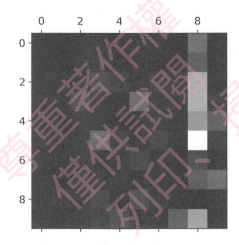
這個混淆矩陣看起來很好,因為大部分的圖片都在主對角線上,代表它們都被正確地分類。5的顏色比其他數字深,這可能代表5圖片的數量在資料組裡面比較少,或分類器處理5的能力不像其他數字那麼好。事實上,你可以檢驗兩者。

我們先來畫誤差圖。首先,你要將混淆矩陣的每一個值除以對應類別的圖片數量,來比較 錯誤率,而不是絕對錯誤數量(這個數字會讓數量豐富的類別看起來很糟):

```
row_sums = conf_mx.sum(axis=1, keepdims=True)
norm_conf_mx = conf_mx / row_sums
```

將對角線填上零,只保留錯誤率,並畫出結果:

np.fill\_diagonal(norm\_conf\_mx, 0)
plt.matshow(norm\_conf\_mx, cmap=plt.cm.gray)
plt.show()



你可以清楚地看到分類器犯下的錯誤種類。請記得,列代表真正的類別,行代表預測的類別。類別8那一欄很亮,代表有許多圖片被錯誤地分類為8。但是,類別8那一列沒那麼糟,代表真正的8一般會正確地被歸類為8。如你所見,混淆矩陣不一定是對稱的。你也可以看到分類器經常(雙向)混淆3與5。

分析混淆矩陣通常可以找出改善分類器的做法。從這張圖看來,你應該努力防止分類器將其他數字歸類為 8。例如,你可以試著收集更多看起來像 8(但不是)的訓練資料,讓分類器學習區分它們與真正的 8。你也可以設計新特徵來協助分類器——例如,寫個演算法來計算封閉迴圈的數量(例如,8 有兩個,6 有一個,5 沒有)。你也可以預先處理圖片(例如使用 Scikit-Image、Pillow 或 OpenCV)來突顯一些圖案(例如封閉的迴圈)。

分析個別的錯誤也可以瞭解你的分類器在做什麼,以及為何它失敗了,但這種做法比較困難而且花時間。例如,我們畫出 3 與 5 的樣本 (plot\_digits()函式只有使用 Matplotlib 的 imshow()函式;詳情見本章的 Jupyter 筆記本):

```
cl_a, cl_b = 3, 5
X_aa = X_train[(y_train == cl_a) & (y_train_pred == cl_a)]
X_ab = X_train[(y_train == cl_a) & (y_train_pred == cl_b)]
X_ba = X_train[(y_train == cl_b) & (y_train_pred == cl_a)]
X_bb = X_train[(y_train == cl_b) & (y_train_pred == cl_b)]

plt.figure(figsize=(8,8))
plt.subplot(221); plot_digits(X_aa[:25], images_per_row=5)
plt.subplot(222); plot_digits(X_ab[:25], images_per_row=5)
plt.subplot(223); plot_digits(X_ba[:25], images_per_row=5)
plt.subplot(224); plot_digits(X_bb[:25], images_per_row=5)
plt.show()
```

左邊的兩個 5 × 5 區塊是被歸類為 3 的數字,右邊的兩個 5 × 5 區塊則是被歸類為 5 的圖片。有些讓分類器錯誤分類的數字(例如在左下與右上區塊裡面的數字)寫得十分潦草,就連人類都難以分辨(例如,第一列第二行的 5 看起來很像寫得很醜的 3)。但是,大部分被分錯類別的圖片對我們來說都是明顯的錯誤,我們不容易瞭解為何分類器犯下錯誤 3,原因是我們使用了簡單的 SGDClassifier,它是個線性模型。它的做法只是幫每一個像素設定各個類別的權重,當它看到新圖片時,它只是把加權的像素強度總和起來,得到每個類別的分數。所以因為 3 與 5 的差異只有幾個像素,這個模型很容易分不清它們。

<sup>3</sup> 但是請記得,我們的大腦是奇妙的圖案辨識系統,在意識到任何資訊之前,視覺系統就已經做了大量、複雜的前置作業了,因此,我們認為很簡單不代表確實如此。

3 與 5 的差異主要是最上面的横線與底下的圓弧之間的小直線。如果你寫 3 的時候稍微左偏,分類器就可能會把它歸類為 5,反之亦然。換句話說,這個分類器對圖片的偏移和旋轉相當敏感。所以為了減少 3/5 之間的混淆,你可以預先處理圖片,來確保它們都被置中而且不被過度旋轉。這或許也可以協助減少其他的錯誤。

## 多標籤分類

到目前為止,各個實例都只被指派給一個類別。有時你可能希望分類器為各個實例輸出多個類別。例如人臉辨識分類器:當它在同一張照片裡面認出很多人時,它該怎麼做?它應該為每一個被認出來的人加上一個標籤。假如分類器被訓練成可以認出三張臉:Alice、Bob 與 Charlie,當分類器看到 Alice 與 Charlie 的合照時,它應該輸出 [1, 0, 1](代表「Alice yes, Bob no, Charlie yes」)。這種可輸出多個二元標籤的分類系統稱為多標籤分類系統。

我們還不打算討論人臉辨識系統,為了說明,我們先看一個比較簡單的範例:

from sklearn.neighbors import KNeighborsClassifier

```
y_train_large = (y_train >= 7)
y_train_odd = (y_train % 2 == 1)
y_multilabel = np.c_[y_train_large, y_train_odd]
knn_clf = KNeighborsClassifier()
knn_clf.fit(X_train, y_multilabel)
```

這段程式建立一個 y\_multilabel 陣列,裡面有各個數位圖像的目標標籤:第一個代表它是不是大數字(7、8、9),第二個代表它是不是奇數。下一行建立一個 KNeighborsClassifier 實例(它支援多標籤分類,但並非所有分類器都如此),我們用多目標陣列來訓練它。現在你可以進行預測,注意它輸出兩個標籤:

```
>>> knn_clf.predict([some_digit])
array([[False, True]])
```

這是對的!數字 5 確實不大(False),而是奇數(True)。

評估多標籤分類器的方法很多,而正確的評量標準依你的專案而定。你可以為各個單獨的標籤(或之前提到的任何其他二元分類器評量標準)評量  $F_1$  分數,接著直接計算平均分數。這段程式計算所有標籤的平均  $F_1$  分數:

```
>>> y_train_knn_pred = cross_val_predict(knn_clf, X_train, y_multilabel, cv=3)
>>> f1_score(y_multilabel, y_train_knn_pred, average="macro")
0.976410265560605
```

這段程式假設所有標籤的重要性一樣,但是事實不一定如此,例如,如果 Alice 的照片比 Bob 或 Charlie 的多,你可能會讓 Alice 照片的分類器分數有更多權重。有一種簡單的做法是讓每一個標籤的權重等於它的 *support*(也就是有該標籤的實例數量)。為此,你只要在上面的程式中設定 average="weighted" 即可 <sup>4</sup>。

# 多輸出分類

我們要討論的最後一種分類是多輸出多類別分類(或簡稱多輸出分類)。它只不過是更廣泛的多標籤分類,各個標籤都可以有多個類別(也就是它的值可以超過兩個)。

為了說明,我們來建立一個移除圖像雜訊的系統。它會接收一張有雜訊的數位圖像,並且會(希望如此)輸出一張乾淨的數位圖像,圖像是用像素強度陣列來表示的,就像 MNIST 的圖片那樣。請注意,分類器的輸出是多標籤的(每個像素一個標籤),而且各個標籤可以是多個值(像素強度的範圍是0到255)。因此它是個多輸出分類系統。



分類與回歸之間的界限有時很模糊,就像這個範例。我們可以說,預測像素強度比較像回歸,而不是分類。此外,多輸出系統並非只能進行分類任務;你甚至可以讓系統為每個實例輸出多個標籤,包括類別標籤與值標籤。

我們先取得 MNIST 圖片,並且用 NumPy 的 randint() 函式將雜訊加到它們的像素強度。目標圖片是原始圖片:

```
noise = np.random.randint(0, 100, (len(X_train), 784))
X_train_mod = X_train + noise
noise = np.random.randint(0, 100, (len(X_test), 784))
X_test_mod = X_test + noise
y_train_mod = X_train
y_test_mod = X_test
```

我們來看一下測試組的圖片(是的,我們正在偷窺測試資料,所以現在你應該要皺著眉頭):





<sup>4</sup> Scikit-Learn 還有一些其他的計算平均值的選項與多標籤分類器評量標準,詳情請參考文件。

左邊是有雜訊的輸入圖片,右邊是乾淨的目標圖片。接著我們要訓練分類器,讓它清理這 張圖片:

knn\_clf.fit(X\_train\_mod, y\_train\_mod)
clean\_digit = knn\_clf.predict([X\_test\_mod[some\_index]])
plot digit(clean digit)



看起來很接近目標!我們的分類之旅在此結束。你現在應該知道如何幫分類任務選擇正確的評量標準、選擇適當的 precision/recall、比較分類器,以及為各種任務建立良好的分類系統了。

### 習題

- 1. 試著為 MNIST 資料組建立一個分類器,讓它在處理測試組時,有超過 97% 的準確度。提示:KNeighborsClassifier 很適合這項任務,你只要找到好的超參數值就可以了(試著對 weights 與 n\_neighbors 超參數進行網格搜尋)。
- 2. 寫一個可以將 MNIST 圖片往任何方向移動(左、右、上、下)一個像素的函式 <sup>5</sup>。接著,為訓練組的每一張圖片建立四張移動過的複本(每個方向一張),並將它們加入訓練組。最後,用這個擴展過的訓練組來訓練你的最佳模型,並且用測試組評量它的準確度。你應該可以看到,模型的表現更好了!這項人工擴展訓練組的技術稱為資料擴增(data augmentation)或訓練組擴展(training set expansion)。
- 3. 處理 Titanic 資料組。Kaggle 是很棒的起點(https://www.kaggle.com/c/titanic)。
- 4. 建立垃圾郵件分類器(這個習題比較有挑戰性):
  - 從 Apache SpamAssassin (https://homl.info/spamassassin) 的公共資料組下載垃圾郵件與一般郵件範例。

<sup>5</sup> 你可以使用 scipy.ndimage.interpolation 模組的 shift() 函式。例如, shift(image, [2, 1], cval=0) 會將圖片下移兩個像素, 右移一個像素。

- 將資料組解壓縮,並且熟悉資料格式。
- 將資料組拆成訓練組與測試組。
- 寫一個資料預備 pipeline 來將各個 email 轉換成特徵向量。你的預備 pipeline 要將 email 轉換成代表各個可能出現的單字是否真的出現的(稀疏)向量。例如,如果所有郵件都只有四個單字,「Hello」、「how」、「are」與「you」,那麼 email 「Hello you Hello Hello you」會被轉換成向量 [1, 0, 0, 1](代表 [有「Hello」,沒有「how」,沒有「are」,有「you」]),或 [3, 0, 0, 2],如果你比較喜歡計算各個單字出現的次數的話。

你可能要在預備 pipeline 加入超參數來控制是否刪除 email 標題、將每個 email 轉換成小寫、刪除標點符號、將所有 URL 換成單字「URL」、將所有數字換成單字「NUMBER」,甚至執行 stemming(也就是移除字尾,有一些 Python 程式庫可執行 這項工作)。

最後,嘗試幾個分類器,看看你能不能建立一個很棒的垃圾郵件分類器,具備高 recall 與高 precision。

你可以在 https://github.com/ageron/handson-ml2 的 Jupyter 筆記本找到這些習題的解答。