UMAP : Uniform Manifold Approximation and Projection

Youness et Ivanhoé

28 octobre 2023

Introduction

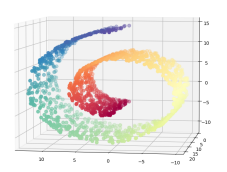


Figure – Représentation 3D du swiss roll dataset.

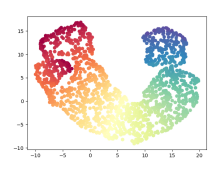


Figure – UMAP projection (n_neighbors=15, min_dist = 0.1).

Problématique : Comment fonctionne l'algorithme UMAP et pourquoi utiliser cette méthode sur un jeu de données?

- Les intérêts de la méthode UMAP sur un jeu de données
- Présentation théorique de la méthode UMAP
 - Matrice de probabilités jointes sur l'espace de départ
 - Similarité entre les individus de l'espace d'arrivé
 - Fonction d'entropie croisée et minimisation
- 3 Utiliser UMAP au quotidien et ses résultats
- 4 Conclusion et faiblesses de UMAP

Les intérêts de la méthode UMAP sur un jeu de données

- Méthode de réduction de dimension utile pour la visualisation des données.
- Projection dans un espace de plus petite dimension pour des données non-linéaires donc non-séparables par un sous-espace vectoriel.
- Retransmettre dans un espace de plus petite dimension la structure topologique des données initiales.
- Utile pour faire du clustering et peut servir pour entraîner des modèles de machine learning.

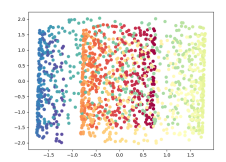


Figure – Scatter plot de l'ACP du dataset swiss roll avec les deux premières composantes principales

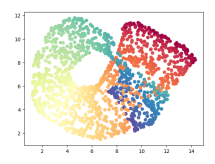


Figure – UMAP projection du nuage de points dans un plan. (n_neighbors=500, min_dist = 0.5)

Présentation théorique de la méthode UMAP

Remarque

L'algorithme de UMAP ressemble à celui de T-SNE. Il est présenté comme plus rapide et pouvant s'adapter à une réduction de la dimension d \geq 2. UMAP préserve aussi davantage la structure globale du jeu de donnés par rapport à T-SNE.

Idée:

Pour un jeu de données $X \in \mathcal{M}_{n,p}(\mathbb{R})$ nous cherchons à préserver les relations locales entre les individus dans un espace de dimension plus petit ($d \ll p$). Cela revient à trouver $Y \in \mathcal{M}_{n,d}(\mathbb{R})$ sous certaines contraintes.

Les étapes importantes :

- Pour un nombre de voisins k fixé, donner pour tout couple d'individus (x_i, x_j) une probabilité p_{i,j} d'appartenir à un même voisinage.
- Initialiser la matrice Y et en déduire la similarité entre les couples d'individus (y_i, y_i) que l'on note q_{i,j}.
- Minimiser sur l'espace d'arrivée une fonction objectif d'entropie croisée qui mesure la dissimilarité entre les deux distributions p et q. Ici q est une fonction de Y.

Matrice de probabilités jointes sur l'espace de départ

• Fixons $k \ge 2$ le nombre de voisins à considérer. Soit x_i, x_j deux individus, la similarité $p_{i|j}$ entre deux observations est définie par :

$$p_{i|j} = \exp\left(-\frac{\max(0, ||x_i - x_j|| - \rho_i)}{\sigma_i}\right)$$

- On définit $\rho_i = \min_{\mathbf{v} \neq i} ||\mathbf{x}_i \mathbf{x}_{\mathbf{v}}||$.
- L'individu i est l'un des k voisins de l'individu i et on définit σ_i de telle sorte que $\sum_{i=1}^k \exp\left(-\frac{\max(O,\|X_i-X_v\|-\rho_i)}{\sigma_i}\right) = \log_2(k)$
- Symétrisation pour obtenir la probabilité d'appartenir à un même voisinage :

$$p_{i,j} = p_{i|j} + p_{j|i} - p_{i|j} \times p_{j|i}$$



Similarité entre les individus de l'espace d'arrivé

Fixons une distance minimale "min_dist".

Nous aimerions définir la similarité entre deux individus y_i, y_j de la manière suivante :

$$q_{i,j} = \begin{cases} 1 & \text{si} \quad \|y_i - y_j\| \le \min_dist \\ \exp(-\|y_i - y_j\|) & \text{si} \quad \|y_i - y_j\| > \min_dist \end{cases}$$

Pour cela on s'inspire d'une loi de Student et on pose :

$$q_{i,j} = \left(1 + a\|y_i - y_j\|^{2b}\right)^{-1}$$

L'algorithme UMAP optimise les deux paramètres (a, b) pour coller au mieux à la fonction précédente qui est définie par morceaux.

Fonction d'entropie croisée et minimisation

But : trouver la distribution des points y_i dans l'espace d'arrivée telle que les probabilités $q_{i,j}$ s'approchent le plus possible des probabilités $p_{i,j}$.

• Une fonction d'entropie croisée reliée à la divergence de Kullback-Leiber :

$$\begin{aligned} \textit{CE}(y_1, \cdots, y_n) &= \textit{CE}(p, q) = \sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^n p_{i,j} \ln \left(\frac{p_{i,j}}{q_{i,j}} \right) + (1 - p_{i,j}) \ln \left(\frac{(1 - p_{i,j})}{(1 - q_{i,j})} \right) \\ &= \textit{KL}(p, q) + \textit{KL}(1 - p, 1 - q) \end{aligned}$$

 Minimiser la fonction d'entropie croisée à l'aide d'une descente de gradient stochastique :

$$y_i := y_i - \alpha \nabla_i CE(y_1, \cdots, y_i, \cdots, y_n)$$

Pour la descente de Gradient Stochastique une seule observation est utilisée pour calculer le gradient à chaque itération et celle-ci est choisie de manière aléatoire.

Utiliser UMAP au quotidien et ses résultats

Installer umap-learn et le charger.

```
%pip install umap-learn
import umap
```

Charger un jeu de donnés type Swiss_Roll.

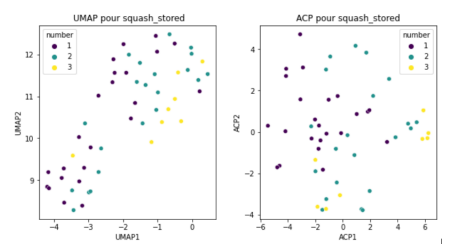
```
from sklearn.datasets import make_swiss_roll
from mpl toolkits.mplot3d import Axes3D
%matplotTib

X, color = make_swiss_roll(n_samples=1500)
```

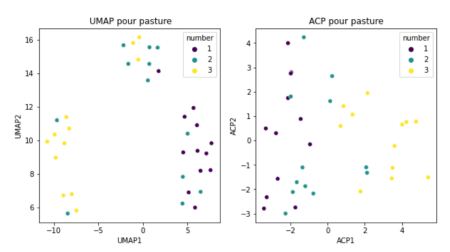
Entraînement et projection dans le plan.

```
um = UMAP(n_components=2, n_neighbors=500, min_dist=0.5)
embeddings = um.fit_transform(X)
print(embeddings.shape)

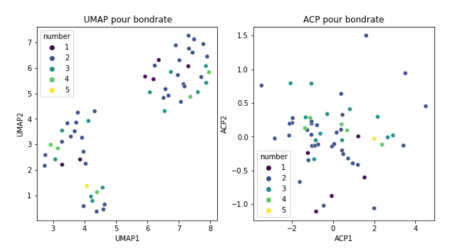
plt.scatter(embeddings[:,0], embeddings[:,1], c=color, cmap=plt.cm.Spectral)
plt.title("Affichage du nuage de points dans l'espace réduit")
plt.show()|
```



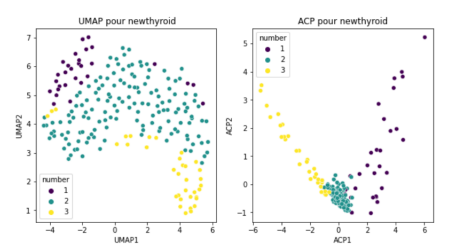
umap.UMAP(init=X_acp,n_neighbors=25, min_dist=0.02, n_components=2)



umap.UMAP(init=X_acp,n_neighbors=5, min_dist=1, n_components=2)



umap.UMAP(init=X_acp,n_neighbors=25, min_dist=0.1, n_components=2)



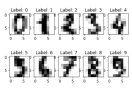
umap.UMAP(init=X_acp,n_neighbors=100, min_dist=0.5, n_components=2)

Faiblesses de UMAP

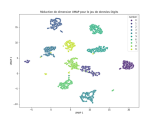
- UMAP est une méthode non-paramétrique donc il est impossible de projeter une nouvelle observation, il faut refaire l'optimisation.
- À l'inverse d'une méthode de réduction de dimension par projection linéaire type ACP, avec UMAP les coordonnées des observations dans l'espace d'arrivée sont moins interprétables physiquement.
- La recherche des bons paramètres n_neighborgs et min_dist n'est pas évidente et ne permet pas toujours de rendre une vision globale des données initiales.

Conclusion

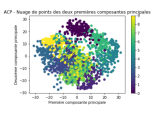
- Pour des datasets qui présentent une structure topologique marquée dans chaque sous groupe, les rendus de l'algorithme UMAP sont visibles et permettent bien de visualiser les clusters.
- Ainsi avec UMAP sur Digits, votre modèle de machine learning type KNN ou Random Forest obtient des meilleurs scores et devient plus rapide à l'exécution.



Digits Dataset.



UMAP projection Didgits.



ACP Didgits