Agrupamiento y clasificación en la recuperación de información en la web



Integrantes: Marcos Manuel Tirador del Riego Laura Victoria Riera Pérez

Tercer aÃso. Ciencias de la computación. Universidad de La Habana. Cuba. Noviembre, 2022

Agrupamiento Medidas de similitud entre documentos Medidas de evaluación Agrupamiento particionado Agrupamiento jerárquico Ventajas

Desventajas

Ejemplos de aplicación

Agrupamiento jerárquico aglomerativo Agrupamiento jerárquico divisivo

Clasificación

Naive Bayes Feature Selection

K Nearest Neighbor Medidas de evaluación

Ventajas

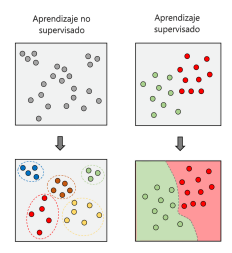
Desventajas

Aplicaciones en la Recuperación de la Información

Otros ejemplos de aplicación

- 3 Conclusiones
- Referencias

Aprendizaje no supervisado vs. aprendizaje supervisado



Agrupamiento I

Los algoritmos de agrupamiento conglomeran un conjunto de documentos en subconjuntos o clústeres. Son utilizados para generar una estructura de categorÃnas que se ajuste a un conjunto de observaciones.



Laracteristicas generales

- Es la forma m\(\tilde{A}\)ąs com\(\tilde{A}\)žn de aprendizaje no supervisado.
- Los grupos formados deben tener un alto grado de asociaciÃșn entre los documentos de un mismo grupo y un bajo grado entre miembros de diferentes grupos.
- La entrada clave para un algoritmo de agrupamiento es la medida de distancia. Diferentes medidas de distancia dan lugar a diferentes agrupamientos.

Hipótesis de agrupamiento

"Los documentos en el mismo grupo se comportan de manera similar con respecto a la relevancia para las necesidades de informaciÃṣn."

La hipÃștesis establece que si hay un documento de un grupo que es relevante a una solicitud de bÞsqueda, entonces es probable que otros documentos del mismo clÞster tambiÃ'n sean relevantes.

Clasificación de los algoritmos de agrupamiento

Según la pertenencia a los grupos:

- agrupamiento exclusivo o fuerte (hard clustering): cada documento es miembro de exactamente un grupo.
- agrupamiento difuso o suave (soft clustering): un documento tiene membresÃna fraccionaria en varios grupos.

Según el tipo de estructura impuesta sobre los datos:

- agrupamiento particionado o plano (flat clustering)
- agrupamiento difuso o suave (soft clustering): agrupamiento jerárquico (hierarchical clustering).

Medidas de similitud

Sean d_i el documento i del corpus y w_{ik} el peso del término k de un total N (N > 0) en el documento i.

Coeficiente de Dice:

$$S_{d_i,d_j} = \frac{2\sum_{k=1}^{N} (w_{ik}w_{jk})}{\sum_{k=1}^{N} w_{ik}^2 + \sum_{k=1}^{N} w_{jk}^2}$$

Coeficiente de Jaccard:

$$S_{d_i,d_j} = \frac{\sum_{k=1}^{N} (w_{ik}w_{jk})}{\sum_{k=1}^{N} w_{ik}^2 + \sum_{k=1}^{max} w_{jk}^2 - \sum_{k=1}^{N} (w_{ik}w_{jk})}$$

Coeficiente del coseno:

$$S_{d_i,d_j} = \frac{\sum_{k=1}^{N} (w_{ik} w_{jk})}{\sqrt{\sum_{k=1}^{N} w_{ik}^2 \sum_{k=1}^{N} w_{jk}^2}}$$

Agrupamiento

Medidas de evaluación I

 Pureza: Para calcular la pureza, cada grupo se asigna a la clase que es mÃąs frecuente en el grupo, y luego se mide la precisiÃșn de esta asignaciÃșn contando el nÞmero de documentos correctamente asignados y dividiendo por N.

$$purity(\Omega,C) = rac{1}{N}\sum_k max_j |\omega_k \cap c_j|$$

donde:

- $\Omega = \{\omega_1, \omega_2, ..., \omega_K\} o$ conjunto de clústers
- $C = \{c_1, c_2, ..., c_J\} \rightarrow \text{conjunto de clases}$

Se interpreta ω_k como el conjunto de documentos en el clúster y c_j como el conjunto de documentos que pertenecen a esa clase.

Malos agrupamientos tienen valores de pureza cercanos a 0, mientras que un agrupamiento perfecto tiene una pureza 1.

Medidas de evaluación II

• Índice de Rand (Rand Index): Se deben asignar dos documentos al mismo clÞster si y sÃşlo si son similares. El Ãŋndice de Rand (RI) mide esta precisiÃșn.

$$RI = \frac{TP + TN}{TP + FP + FN + TN}$$

donde:

- $TP
 ightarrow decisi ilde{A}$ şn positiva verdadera (se asignan dos documentos similares al mismo grupo)
- $TN o decisi ilde{A}$ șn negativa verdadera (se asignan dos documentos no similares a diferentes grupos)
- FP → decisiÃṣn de falso positivo (se asignan dos documentos no similarres al mismo grupo)
- FN → decisiÃṣn de falso negativo (se asignan dos documentos similares a diferentes agrupaciones)

El Ãnndice de Rand otorga el mismo peso a los falsos positivos y falsos negativos, sin embargo, separar documentos similares a veces es peor que poner pares de dos documentos no similares en el mismo grupo.

Medidas de evaluación III

• **Medida F:** Se puede usar la medida F, vista anteriormente en conferencia, para penalizar los falsos negativos mÃąs fuertemente que los falsos positivos seleccionando un valor $\beta>1$, dando asÃŋ mÃąs peso al recobrado.

$$P = \frac{TP}{TP + FP} \qquad R = \frac{TP}{TP + FN}$$

$$F_{\beta} = \frac{(\beta^2 + 1)PR}{\beta^2 P + R}$$

Agrupamiento particionado

El agrupamiento particionado crea un conjunto de clÞsteres sin ninguna estructura explÃncita que los relacione entre sÃn.

K-means I

Es el algoritmo de agrupamiento plano mÃas importante. Su objetivo es minimizar la distancia euclidiana al cuadrado promedio entre los documentos y el centro de sus clústeres.

El centro de un clúster se define como la media o centroide μ de los documentos en un grupo ω :

$$\overrightarrow{\mu}(\omega) \leftarrow rac{1}{|\omega_k|} \Sigma_{\overrightarrow{ imes} \in \omega_k} \overrightarrow{ imes}$$

Se asume que los documentos se representan como vectores de longitud normalizada en un espacio de valor real de la manera habitual.

Una medida de quÃl tan bien los centroides representan a los miembros de su clúster es la suma residual de cuadrados o RSS, que es la distancia al cuadrado de cada vector desde su centroide sumado sobre todos los vectores:

$$RSS_k = \sum_{\overrightarrow{x} \in \omega_k} |\overrightarrow{x} - \overrightarrow{\mu}(\omega_k)|^2$$

$$RSS = \sum_{k=1}^K RSS_k$$

RSS es entonces la *funciÃșn objetivo* en K-means y nuestro objetivo es minimizarla.

K-means III

Algorithm 1 K-Means

```
Require: \{\overrightarrow{x_1},...,\overrightarrow{x_N}\}, K

1: (\overrightarrow{s_1},...,\overrightarrow{s_K}) \leftarrow \mathbf{SelectRandomSeeds}(\{\overrightarrow{x_1},...,\overrightarrow{x_N}\}, K)

2: for k \leftarrow 1 to K do

3: \overrightarrow{\mu_k} \leftarrow \overrightarrow{s_k}

4: while stopping criterion has not been met do

5: for k \leftarrow 1 to K do

6: \omega_k \leftarrow \{\}

7: for n \leftarrow 1 to N do

8: j \leftarrow \arg\min_{j'} |\overrightarrow{\mu_{j'}} - \overrightarrow{x_n}|

9: \mu_j \leftarrow \omega_j \cup \{\overrightarrow{x_n}\} (reassignment of vectors)

10: for k \leftarrow 1 to K do

11: \overrightarrow{\mu_k} \leftarrow \frac{1}{|\omega_k|} \sum_{\overrightarrow{x} \in \omega_k} \overrightarrow{x} (recomputation of centroids)

12: return \{\overrightarrow{\mu_1},...,\overrightarrow{\mu_N}\}
```

El primer paso de esta implementación de K-means es seleccionar al azar como centros iniciales de los clústeres a K documentos, estas son las semillas. Luego, el algoritmo mueve los centros de los grupos en el espacio para minimizar el RSS. Este proceso se repite de manera iterativa hasta que se cumpla un criterio de parada.

Criterios de parada:

- Cuando se ha completado un n\(\tilde{A} \) mero fijo de iteraciones I.
- Cuando la asignaciÃșn de documentos a grupos no cambia entre iteraciones, excepto en los casos con un mínimo local malo.
- Cuando los centroides no cambian entre iteraciones.
- Cuando RSS cae por debajo de un umbral.

El agrupamiento jerÃarquico produce una jerarquÃŋa, una estructura que es mÃas informativa que el conjunto no estructurado de clÃżsteres devuelto por el agrupamiento particionado, no requiere que especifiquemos previamente el nÃżmero de grupos y la mayorÃŋa son deterministas, sin embargo son más ineficientes que los particionados. En una representaciÃṣn grÃafica los elementos quedan anidados en jerarquÃŋas con forma de Ãarbol.

Los algoritmos de agrupamiento jerÃarquico pueden tener dos enfoques: de arriba hacia abajo (top-down) llamados de agrupamiento jerárquico aglomerativo o de abajo hacia arriba (bottom-up) conocidos como de agrupamiento jerárquico divisivo.

Agrupamiento jerárquico aglomerativo

Los algoritmos de abajo hacia arriba tratan cada documento como un clÃżster Þnico desde el principio y luego fusionan (o aglomeran) sucesivamente pares de grupos hasta que todos los grupos se han fusionado en uno solo que contiene todos los documentos. Es por esto que se denomina agrupamiento jerÃąrquico aglomerativo o HAC por sus siglas en inglés.

Toman decisiones basadas en patrones locales sin tener inicialmente en cuenta la distribuciÃșn global. Estas decisiones tempranas no se pueden deshacer.

Medidas de similitud para clústeres en HAC I

 Agrupamiento por enlazamiento único (Single link clustering): La similitud entre dos clústers es la similitud de los dos objetos mÃas cercanos entre ellos (mayor similitud).

$$sim(\omega_i, \omega_j) = max_{\overrightarrow{x} \in \omega_i, \overrightarrow{y} \in \omega_j} SIM(\overrightarrow{x}, \overrightarrow{y})$$

 Agrupamiento por enlazamiento completo (complete link) clustering): La similitud entre dos clústers es la similitud de los dos objetos mÃas alejados entre ellos (menor similitud).

$$sim(\omega_i, \omega_j) = min_{\overrightarrow{x} \in \omega_i, \overrightarrow{y} \in \omega_i} SIM(\overrightarrow{x}, \overrightarrow{y})$$

Medidas de similitud para clústeres en HAC II

 Agrupamiento aglomerativo por promedio de grupo (group-average agglomerative clustering): El agrupamiento aglomerativo por promedio de grupo o GAAC por sus siglas en inglés, calcula la similitud promedio SIM-GA de todos los pares de documentos, incluidos los pares del mismo grupo (las auto-similitudes no estÃan incluidas en el promedio).

$$SIM - GA(\omega_i, \omega_j) = \frac{1}{(N_i + N_j)(N_i + N_j - 1)} \sum_{\overrightarrow{x} \in \omega_i \cup \omega_j} \sum_{\overrightarrow{y} \in \omega_i \cup \omega_j, \overrightarrow{x} \neq \overrightarrow{y}} \overrightarrow{x} \cdot \overrightarrow{y}$$

Este evalÞa la calidad de un clÞster basada en todas las similitudes entre documentos, evitando asÃn castigar valores extremos como en los criterios de enlace Þnico y enlace completo, que establecen la similitud del clúster con la similitud de un solo par de documentos.

Medidas de similitud para clústeres en HAC III

 Agrupamiento por centroide (centroid clustering): La similitud de dos clústers está definida como la similitud de sus centroides

$$\begin{aligned} sim(\omega_i, \omega_j) &= \mu(\omega_i) \cdot \mu(\omega_j) \\ &= \left(\frac{1}{N_i} \sum_{\overrightarrow{X} \in \omega_i} \overrightarrow{X}\right) \cdot \left(\frac{1}{N_j} \sum_{\overrightarrow{y} \in \omega_i} \overrightarrow{y}\right) \\ &= \frac{1}{N_i N_j} \sum_{\overrightarrow{X} \in \omega_i} \sum_{\overrightarrow{y} \in \omega_j} \overrightarrow{X} \cdot \overrightarrow{y} \end{aligned}$$

A diferencia de GAAC, el agrupamiento por centroide excluye el cálculo de pares del mismo clúster.

Algoritmo HAC I

Dado un conjunto de N elementos a agrupar, el proceso bÂasico del agrupamiento jerÃarquico es:

- Se comienza con N clústeres, resultado de asignar cada elemento al suyo propio. Se computa la matriz C de similitud de NÃŮN.
- 2 Se halla la similitud entre los pares de clústeres con la medida deseada.
- 3 Se toma el par m\(\tilde{A} \) similar de cl\(\tilde{A} \) steres y se combinan en un Þnico clÞster.
- Se calculan las similitudes entre el nuevo cl\(\tilde{A}\)zster y cada uno de los clústeres antiguos.
- 5 Se repiten los pasos 3 y 4 hasta que todos los elementos estÃľn agrupados en un solo grupo de tamaÃso N.

Algoritmo HAC II

Algorithm 2 HAC

```
Require: \{d_1, ..., d_N\}
 1: for n \leftarrow 1 to N do
         for i \leftarrow 1 to N do
            C[n][i] \leftarrow SIM(d_n, d_i)
             I[n] \leftarrow 1 (keeps track of active clusters)
         A \leftarrow [] (assembles clustering as a sequence of merges)
 6: for k \leftarrow 1 to N-1 do
        \langle i, m \rangle \leftarrow \arg\max_{\langle i, m \rangle : i \neq \land I[i] = 1 \land I[m] = 1} C[i][m]
        A.APPEND(\langle i, m \rangle) (store merge)
         for i \leftarrow 1 to N do
 9:
             C[i][j] \leftarrow SIM(i, m, j)
10:
11:
        C[j][i] \leftarrow SIM(i, m, j)
         I[m] \leftarrow 0 (deactivate cluster)
12:
13: return A
```

Algoritmo HAC III

Notas:

- En cada iteraciÃṣn, los dos clÞsteres más similares se fusionan y las filas y columnas del clÞster fusionado i en C se actualizan.
- El agrupamiento se almacena como una lista de fusiones en A.
- I indica quÃľ clÞsteres aÞn estÃan disponibles para fusionarse.
- La funciÂșn SIM(i, m, j) calcula la similitud del grupo j con la fusiÃsn de los grupos i y M.

Una suposiciÃșn fundamental en HAC es que la operaciÃșn de fusiÃșn es monótona, es decir si $s_1, s_2, ..., s_{K-1}$ son las similitudes de combinaci \tilde{A} șn de las fusiones sucesivas de un HAC, entonces se cumple

$$s_1 \ge s_2 \ge ... \ge s_{K-1}$$
.

Agrupamiento jerárquico divisivo

Los algoritmos de arriba hacia abajo comienzan con todos los documentos en un grupo. El clÞster se divide utilizando un algoritmo de agrupamiento particionado. Este procedimiento se aplica recursivamente hasta que cada documento estÃa en su propio clÞster.

A pesar de necesitar un segundo algoritmo de agrupamiento particionado como una subrutina, tiene la ventaja de ser m\(\tilde{A} \) as eficiente si no generamos una jerarquÃna completa hasta las hojas de documentos individuales. Para un nÞmero fijo de niveles, y utilizando un algoritmo particionado eficiente como K-means, los algoritmos divisivos son lineales en el nÞmero de documentos y clÞsteres.

Además se beneficia de la informaciÃșn completa sobre la distribuciÃșn global al tomar decisiones de particiÃșn de alto nivel.

Ventajas

- No es necesario identificar las clases antes del procesamiento por lo que no se debe contar con expertos para este fin.
- Es Þtil para proporcionar estructura en grandes conjuntos de datos multivariados.
- Se ha descrito como una herramienta de descubrimiento porque tiene el potencial para revelar relaciones previamente no detectadas basadas en datos complejos.
- de una serie de paquetes de software, a menudo disponibles en la informÃatica acadÃľmica y otros entornos, por lo que se facilita su utilización.

Desventajas

- No se tiene una idea exacta de las clases creadas.
- No recibe retroalimentación.

Ejemplos de aplicación I

El agrupamiento es una tÃlcnica importante para descubrir subregiones o subespacios relativamente densos de una distribuciÃșn de datos multidimensional. Se ha utilizado en la recuperaciÃșn de informaciÃșn para muchos propÃșsitos diferentes, como la expansiÃșn de consultas, la agrupaciÃșn e indexaciÃșn de documentos y la visualizaciÃșn de resultados de bÞsqueda. Permiten mejorar interfaz y experiencia de usuario y proporcionar una mayor eficacia o eficiencia del sistema de bÞsqueda.

Ejemplos de aplicación II

A continuación se describen con más detalle algunas de las aplicaciones más importantes:

 Agrupamiento de resultados de b\(\tilde{A}\)zsqueda (Search result clustering): La presentaciÃșn predeterminada de los resultados de bÞsqueda (documentos devueltos en respuesta a una consulta) en la recuperaciÃșn de informaciÃșn es una lista sencilla. Los usuarios escanean la lista de arriba a abajo hasta que encuentran la informaciÃsn que buscan.

En su lugar, en la agrupaciÃșn en clÞsteres de resultados de bÞsgueda los documentos similares aparecen juntos, siendo mÃas fÃacil escanear algunos grupos coherentes que muchos documentos individuales. Esto es particularmente Þtil si un tÃľrmino de bÞsqueda tiene diferentes significados.

Ejemplos de aplicación III

• DispersiÃșn-recopilaciÃșn (Scatter-Gather): Su objetivo es también una mejor interfaz de usuario. Este agrupa toda la colecciÂșn para obtener grupos de documentos que el usuario puede seleccionar o reunir manualmente. Los grupos seleccionados se fusionan y el conjunto resultante se vuelve a agrupar. Este proceso se repite hasta que se encuentre un grupo de interÃ/s.

La navegaciÃșn basada en la agrupación de clÞsteres es una alternativa interesante a la bÞsqueda de palabras clave a la informaciÃsn estÃandar paradigma de recuperaciÃsn de informaciÃsn. Esto es especialmente cierto en escenarios donde los usuarios prefieren navegar en lugar de buscar porque no estÃan seguros de quÃľ bÞsqueda tÃľrminos a utilizar.

Agrupamiento

 Modelado de lenguaje (Language modeling): Explota directamente la hipAstesis del agrupamiento para mejorar los resultados de bÞsqueda, basado en una agrupaciÃșn de toda la colecciÃșn. Usamos un Ãŋndice invertido estÃandar para identificar un conjunto inicial de documentos que coincide con la consulta, pero luego agregamos otros documentos de los mismos grupos incluso si tienen poca similitud con la consulta.

Para evitar problemas de datos escasos en el modelado lenguaje enfocado a RI, el modelo de documento d se puede interpolar con un modelo de colecciÃsn. Pero la colecciÃsn contiene muchos documentos con tÃlrminos atÃnpicos de d. Al reemplazar el modelo de colecciÃșn con un modelo derivado de grupo de d, obtenemos estimaciones mÃas precisas de las probabilidades de ocurrencia de tÃľrminos en d

Agrupamiento

 Recuperación basada en clústeres (Cluster-based retrieval): La agrupaciÃșn tambiÃľn puede acelerar la bÞsqueda. La bÞsqueda en el modelo de espacio vectorial equivale a encontrar los vecinos mÃas cercanos a la consulta. El Ãnndice invertido admite la bÞsqueda rÃapida del vecino mÃas cercano para la configuraciÃșn estÃandar de RI. Sin embargo, a veces es posible que no podamos usar un Ânndice invertido de manera eficiente. En tales casos, podrÃnamos calcular la similitud de la consulta con cada documento, pero esto es lento. La hipÃștesis de agrupamiento ofrece una alternativa: encontrar los clústeres que estÃan mÃas cerca de la consulta y sÃslo considerar los documentos de estos. Como hay muchos menos clÞsteres que documentos, se disminuye grandemente el espacio de búsqueda, y encontrar el clÞster mÃas cercano es rÃapido. Además los elementos que coinciden con una consulta son similares entre sÃn, por lo que tienden a estar en los

Ejemplos de aplicación VI

mismos clústeres, de esta forma la calidad no disminuye en gran medida.

Naive Bayes

Feature Selection



Medidas de evaluación

Ventajas

Desventajas

Aplicaciones en la Recuperación de la Información

Otros ejemplos de aplicación

Conclusiones