



Tema 5. Distribuciones de probabilidad

Percepción (PER)

Curso 2019/2020

Departamento de Sistemas Informáticos y Computación

Índice

- 1 Introducción y motivación ⊳ 3
- 2 Distribución de Bernoulli > 11
- 3 Distribución multinomial ▷ 20
- 4 Distribución Gaussiana ▷ 28





Índice

- 1 Introducción y motivación ▷ 3
 - 2 Distribución de Bernoulli > 11
 - 3 Distribución multinomial ▷ 20
 - 4 Distribución Gaussiana ▷ 28





Clasificador de Bayes:

$$c^*(x) = \underset{c=1,\dots,C}{\operatorname{argmax}} \ P(c \mid x) = \underset{c=1,\dots,C}{\operatorname{argmax}} \ \frac{P(c) \, p(x \mid c)}{p(x)} =$$

$$\underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ P(c) \, p(x \mid c) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ \log \, P(c) + \log \, p(x \mid c)$$

- P(c): probabilidad a priori
- p(x|c): función de densidad (f.d.) de probabilidad condicional para clase c

En la práctica, se usan **estimaciones** de P(c) y p(x|c):

$$c^*(x) \approx \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \log \hat{P}(c) + \log \hat{p}(x \mid c)$$





 $\hat{P}(c)$ y $\hat{p}(x\mid c)$ se estiman desde N muestras etiquetadas, $(x_1,c_1),\ldots,(x_N,c_N)$, extraídas aleatoriamente de p(x,c)

Estimación de la probabilidad a priori:

$$\hat{P}(c) = \frac{N_c}{N} \qquad N_c = \sum_{n: c_n = c} 1$$

Estimación de la condicional $\hat{p}(x|c)$: a partir de las muestras x_n con $c_n=c$

Forma habitual: se asume un *tipo de distribución* sobre los datos de la clase y *se estiman sus parámetros*





Estudiaremos tres tipos de distribución de probabilidad $p(x \mid c)$ que son aplicables en función de los datos a modelizar:

- Distribución de Bernoulli: datos binarios
- Distribución multinomial: datos que son contadores (enteros positivos)
- Distribución Gaussiana: datos que son números reales

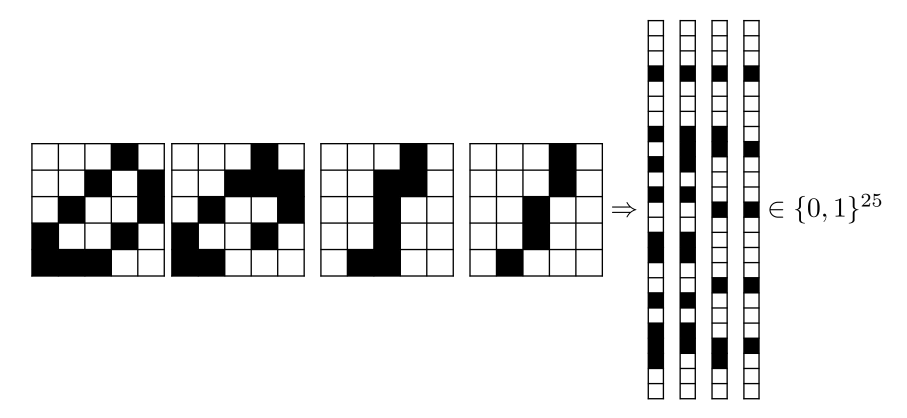




Bernoulli: Motivación

Algunas tareas de RF conllevan objetos representados como un vector de bits.

Ejemplo: imágenes binarias de $5 \times 5 \rightarrow$ vectores de bits de 25 dimensiones



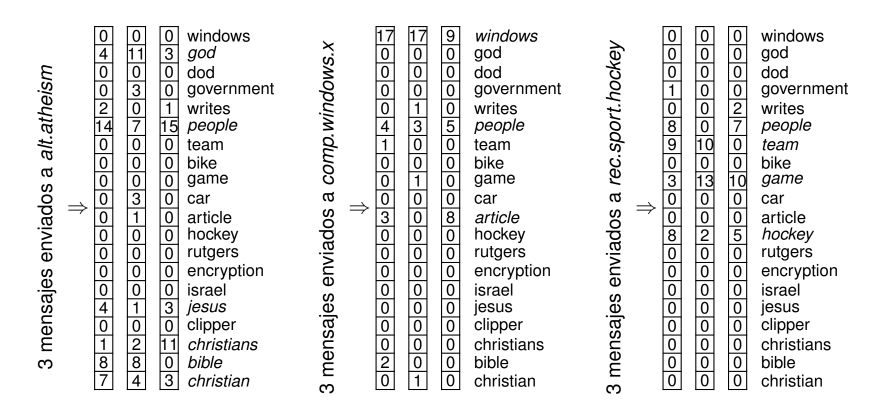
Idea: distribuciones de Bernoulli para modelar la condicional p(x|c)



Multinomial: Motivación

Algunas tareas de RF representan objetos como vectores de cuentas

Ejemplo: Texto representado como *bag-of-words*



Idea: usar la distribución multinomial para modelizar la condicional $p(\boldsymbol{x}|c)$

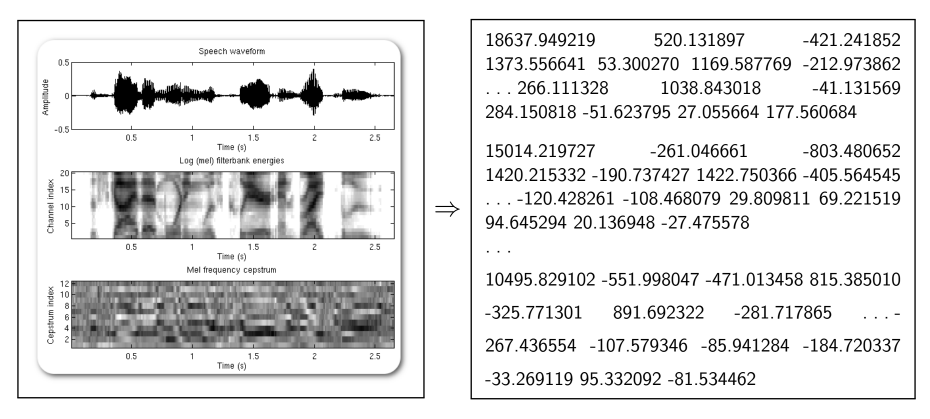




Gaussiana: Motivación

Algunas tareas representan objetos por *vectores de características reales* (\mathbb{R}^D)

Ejemplo: Señal acústica mediante vectores de coeficientes cepstrales



Idea: usar la distribución gaussiana para modelizar la condicional $p(m{x}|c)$





Para cada distribución de probabilidad veremos:

- Su definición formal
- El clasificador asociado
- Su estimación por máxima verosimilitud (MV)
- Las técnicas de suavizado asociadas





Índice

- 1 Introducción y motivación ⊳ 3
- 2 Distribución de Bernoulli ▷ 11
 - 3 Distribución multinomial ▷ 20
 - 4 Distribución Gaussiana ▷ 28





Definición: Bernoulli unidimensional

Sea $p \in [0,1]$ y q = 1 - p.

Sea x una variable aleatoria binaria que sigue una distribución de Bernoulli de parámetro p ($x \sim Be(p)$)

La f.d. de x es:

$$p(x) = \begin{cases} p & \text{si } x = 1 \\ q & \text{si } x = 0 \end{cases} = px + q(1 - x) = p^x q^{1 - x}$$

Nota: $0^0 = 1$ y $0 \log 0 = 0$





Definición: Bernoulli multidimensional

Sean $x_1 \sim Be(p_1), \ldots, x_D \sim Be(p_D)$ independientes

En ese caso, $\boldsymbol{x}=(x_1,\ldots,x_D)^t$ sigue una Bernoulli D-dimensional de parámetro $\boldsymbol{p}=(p_1,\ldots,p_D)^t$

La f.d. de x es:

$$p(\mathbf{x}) = \prod_{d=1}^{D} p(x_d) = \prod_{d=1}^{D} p_d x_d + q_d (1 - x_d) = \prod_{d=1}^{D} p_d^{x_d} q_d^{(1 - x_d)}$$



Clasificador Bernoulli

Clasificador Bernoulli: clasificador de Bayes en el caso particular en que la f.d. condicional p(x|c) es una Bernoulli:

$$p(\boldsymbol{x} \mid c) \sim Be_D(\boldsymbol{p}_c), \quad c = 1, \dots, C.$$

Por tanto:

$$\begin{split} c^*(\boldsymbol{x}) &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; \log \, P(c) + \log \, p(\boldsymbol{x} \mid c) \\ &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; \log \, P(c) + \log \, \prod_{d=1}^D p_{cd}^{x_d} (1 - p_{cd})^{(1 - x_d)} \\ &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; \log \, P(c) + \sum_{d=1}^D x_d \log p_{cd} + (1 - x_d) \log (1 - p_{cd}) \end{split}$$



Clasificador Bernoulli

Agrupando términos dependientes e independientes de x_d :

$$c^*(x) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \left(\sum_{d=1}^{D} x_d (\log p_{cd} - \log(1 - p_{cd})) \right) + \left(\log P(c) + \sum_{d=1}^{D} \log(1 - p_{cd}) \right)$$

Reescribimos la expresión anterior como:

$$c^*(x) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \sum_{d=1}^{D} w_{cd} x_d + w_{c0}$$

donde

$$w_{cd} = \log p_{cd} - \log(1 - p_{cd})$$
 $w_{c0} = \log P(c) + \sum_{d=1}^{D} \log(1 - p_{cd})$





Clasificador Bernoulli

Por tanto, es un *clasificador lineal* sobre x:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ g_c(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ \sum_{d=1}^D w_{cd} \, x_d + w_{c0}$$

Reescribiendo la expresión anterior como un producto escalar de dos vectores:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \operatorname*{argmax}_{c=1,...,C} \boldsymbol{w}_c^t \boldsymbol{x} + w_{c0}$$

donde

$$oldsymbol{w}_c = \log oldsymbol{p}_c - \log(\mathbf{1} - oldsymbol{p}_c)$$





Entrenamiento por máxima verosimilitud

Sean un conjunto de entrenamiento de N muestras independientes e idénticamente distribuidas (i.i.d.) extraídas aleatoriamente de C distribuciones Bernoulli:

$$\{({m x}_n,c_n)\}_{n=1}^N$$
 i.i.d. $p({m x},c)=P(c)\,p({m x}|c), \quad p({m x}|c)\sim Be_D({m p}_c)$

Conjunto de parámetros a estimar Θ :

- Probabilidades a priori: $P(1) \dots, P(C)$
- Parámetros de las Bernoulli para cada clase c: \boldsymbol{p}_c , $c=1,\ldots,C$

Por criterio de máxima verosimilitud (MV), se estima Θ como:

$$\hat{P}(c) = \frac{N_c}{N} \qquad c = 1, \dots, C$$

$$\hat{\boldsymbol{p}}_c = \frac{1}{N_c} \sum_{n : c_n = c} \boldsymbol{x}_n \qquad c = 1, \dots, C$$





Suavizado de la distribución Bernoulli

Problema: muchos criterios de entrenamiento (incluído MV) pueden generar clasificadores sobreentrenados

Soluciones:

- Cambiar el criterio de aprendizaje
- Suavizar los parámetros estimados

Opciones de suavizado en Bernoulli:

- Truncamiento simple
- Muestra ficticia





Suavizado de la distribución Bernoulli

Truncamiento simple

Dado ϵ , $0 \le \epsilon \le 0.5$, redefinir \hat{p}_{cd} como:

$$ilde{p}_{cd} = egin{cases} \epsilon & ext{si } \hat{p}_{cd} < \epsilon \ 1 - \epsilon & ext{si } \hat{p}_{cd} > 1 - \epsilon \ \hat{p}_{cd} & ext{en otro caso} \end{cases}$$

Muestra ficticia

Añadir al conjunto de aprendizaje $(\mathbf{0},c)$ y $(\mathbf{1},c)$, $c=1,\ldots,C$.

Equivale a redefinir la estimación de $\hat{m{p}}_c$ como:

$$\tilde{\boldsymbol{p}}_c = rac{1}{N_c + 2} \left(\mathbf{1} + \sum_{n: c_n = c} \boldsymbol{x}_n
ight)$$





Índice

- 1 Introducción y motivación ⊳ 3
- 2 Distribución de Bernoulli > 11
- 3 Distribución multinomial ▷ 20
 - 4 Distribución Gaussiana ▷ 28





Definición: distribución multinomial

Sean las proporciones p_d de los tipos de elemento $\{1, \ldots, D\}$ dadas por:

$$\mathbf{p} = (p_1, \dots, p_D)^t \in [0, 1]^D$$
 con $\sum_{d=1}^D p_d = 1$

Sea una secuencia de N elementos formada por extracción aleatoria con reemplazo desde $\{1,\dots,D\}$

$$w_1^N = w_1 \, w_2 \, \cdots \, w_N$$

Número de secuencias distintas de longitud N:

$$VR_{D,N} = D^N$$





Definición: distribución multinomial

Asumiendo independencia entre elementos:

$$p(w_1^N) = p_{w_1} p_{w_2} \cdots p_{w_N}$$

No depende del orden de los elementos, sino de su número de ocurrencias:

- x_d : el número de ocurrencias del elemento d en w_1^N
- $x = (x_1, \dots, x_D)^t$: vector de ocurrencias (número de ocurrencias de cada elemento en w_1^N)

$$p(w_1^N) = p_1^{x_1} \cdots p_D^{x_D} = \prod_{d=1}^D p_d^{x_d}$$

El número de secuencias diferentes con el mismo vector de ocurrencias es un coeficiente multinomial:

$$\binom{N}{x} = \binom{N}{x_1, \dots, x_D} = \frac{N!}{x_1! \cdots x_D!}$$





Definición: distribución multinomial

Distribución multinomial: se define sobre el espacio de vectores de ocurrencias

La probabilidad de x es la suma de probabilidades de todas las secuencias con vector de ocurrencias x:

$$p(\boldsymbol{x}) = {N \choose \boldsymbol{x}} \prod_{d=1}^{D} p_d^{x_d}$$

p(x) es una f.d. multinomial:

- *D*-dimensional
- Longitud $N = \sum_{d=1}^{D} x_d$
- Prototipo p

De ahora en adelante, usaremos $x_+ = N$.





Clasificador multinomial

Clasificador multinomial: clasificador de Bayes donde la f.d. condicional $p(\boldsymbol{x}|c)$ es una multinomial

$$p(\boldsymbol{x} \mid c) \sim Mult_D(x_+, \boldsymbol{p}_c), \quad c = 1, \dots, C.$$

Por tanto:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \log P(c) + \log p(x \mid c)$$

$$= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \log P(c) + \log \frac{x_{+}!}{x_{1}! \cdots x_{D}!} \prod_{d=1}^{D} p_{cd}^{x_{d}}$$

$$= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \log P(c) + \log \frac{x_{+}!}{x_{1}! \cdots x_{D}!} + \sum_{d=1}^{D} x_{d} \log p_{cd}$$





Clasificador multinomial

Eliminando el término independiente de c:

$$c^*(\mathbf{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \log P(c) + \sum_{d=1}^{D} x_d \log p_{cd}$$

Expresando el sumatorio en forma de producto escalar:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} (\log \boldsymbol{p}_c)^t \, \boldsymbol{x} + \log \, P(c)$$

En forma de clasificador lineal:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ g_c(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ \boldsymbol{w}_c^t \boldsymbol{x} + w_{c0}$$

Con:

$$\boldsymbol{w}_c = \log \boldsymbol{p}_c \qquad w_{c0} = \log P(c)$$





Entrenamiento por máxima verosimilitud

Sean N muestras de entrenamiento aleatoriamente extraídas de C distribuciones multinomiales independientes:

$$\{(\boldsymbol{x}_n, c_n)\}_{n=1}^N$$
 i.i.d. $p(\boldsymbol{x}, c) = P(c) p(\boldsymbol{x}|c), p(\boldsymbol{x}|c) \sim Mult_D(x_+, \boldsymbol{p}_c)$

Conjunto de parámetros a estimar Θ :

- Probabilidades a priori: $P(1) \dots, P(C)$
- Prototipos de las multinomiales para cada clase c: p_c , $c=1,\ldots,C$

Por criterio de máxima verosimilitud (MV), se estima Θ como:

$$\hat{P}(c) = \frac{N_c}{N} \qquad \hat{p}_c = \frac{1}{\sum_{n: c_n = c} \sum_{d=1}^{D} x_{nd}} \sum_{n: c_n = c} \boldsymbol{x}_n \qquad c = 1, \dots, C$$



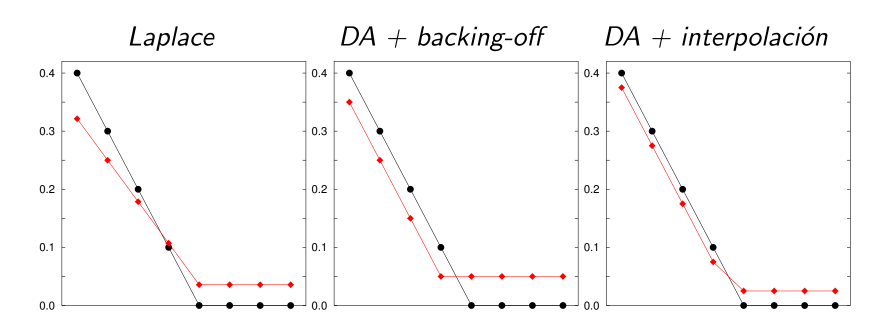


Suavizado de la distribución multinomial

Laplace: suma una constante $\epsilon > 0$ a cada parámetro y renormaliza

Descuento Absoluto (DA):

- 1. Descuenta una constante $\epsilon>0$ (pequeña) a cada parámetro mayor que cero
- 2. Distribuir la probabilidad descontada según una distribución generalizada:
 - Entre todos los parámetros nulos (backing-off)
 - Entre todos los parámetros (interpolación)







Índice

- 1 Introducción y motivación ⊳ 3
- 2 Distribución de Bernoulli > 11
- 3 Distribución multinomial ▷ 20
- 4 Distribución Gaussiana > 28





Definición: distribución gaussiana unidimensional

Sea x una variable aleatoria unidimensional

Gaussiana unidimensional estandarizada

 $x \sim \mathcal{N}(0,1)$ presenta una distribución de probabilidad

$$p(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{1}{2}x^2\right)$$

Gaussiana unidimensional general

 $x\sim \mathcal{N}(\mu,\sigma)$, con media $\mu\in\mathbb{R}$ y varianza $\sigma^2\in\mathbb{R}^+$, presenta una distribución de probabilidad

$$p(x) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{1}{2}\left(\frac{x-\mu}{\sigma}\right)^2\right)$$





Definición: distribución gaussiana multidimensional

Sea $\boldsymbol{x} = (x_1, \dots, x_D)^t$ una variable aleatoria D-dimensional

Gaussiana estandarizada

 $\boldsymbol{x} \sim \mathcal{N}_D(\mathbf{0}, I_D)$, donde $x_1, \dots, x_D \sim \mathcal{N}(0, 1)$ independientes, presenta una distribución de probabilidad:

$$p(\boldsymbol{x}) = (2\pi)^{-\frac{D}{2}} \exp\left(-\frac{1}{2}\boldsymbol{x}^t\boldsymbol{x}\right)$$





Definición: distribución gaussiana multidimensional

Gaussiana general

Sean:

- $lacksquare z \sim \mathcal{N}_D(\mathbf{0}, I_D)$
- $m{\mu} \in \mathbb{R}^D$
- $\blacksquare A \in \mathbb{R}^{D \times D} : |A| \neq 0$
- $\Sigma = AA^t$ (simétrica y definida positiva) con:
 - $\bullet \ A = W\Delta^{\frac{1}{2}}$
 - ullet W vectores propios de Σ
 - ullet Δ valores propios de Σ
- $x = Az + \mu$

 $x \sim \mathcal{N}_D(\mu, \Sigma)$, con media μ y matriz de covarianzas Σ , presenta una distribución de probabilidad:

$$p(x) = (2\pi)^{-\frac{D}{2}} |\Sigma|^{-\frac{1}{2}} \exp\left(-\frac{1}{2}(x-\mu)^t \Sigma^{-1}(x-\mu)\right)$$





Clasificador gaussiano

Clasificador gaussiano: clasificador de Bayes donde la f.d. condicional $p(\boldsymbol{x}|c)$ es una gaussiana

$$p(\boldsymbol{x} \mid c) \sim \mathcal{N}_D(\boldsymbol{\mu}_c, \Sigma_c), \quad c = 1, \dots, C$$

Por tanto:

$$\begin{split} c^*(\boldsymbol{x}) &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; \log \, P(c) + \log \, p(\boldsymbol{x} \mid c) \\ &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; \log \, P(c) - \frac{D}{2} \log 2\pi - \frac{1}{2} \log \, |\Sigma_c| - \frac{1}{2} (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\mu}_c)^t \Sigma_c^{-1} (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\mu}_c) \\ &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; \log P(c) - \frac{1}{2} \log \, |\Sigma_c| - \frac{1}{2} \boldsymbol{x}^t \Sigma_c^{-1} \boldsymbol{x} + \boldsymbol{\mu}_c^t \Sigma_c^{-1} \boldsymbol{x} - \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}_c^t \Sigma_c^{-1} \boldsymbol{\mu}_c \\ &= \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \; - \frac{1}{2} \boldsymbol{x}^t \Sigma_c^{-1} \boldsymbol{x} + \boldsymbol{\mu}_c^t \Sigma_c^{-1} \boldsymbol{x} + \left(\log P(c) - \frac{1}{2} \log \, |\Sigma_c| - \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}_c^t \Sigma_c^{-1} \boldsymbol{\mu}_c \right) \end{split}$$





Clasificador gaussiano

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ -\frac{1}{2} \boldsymbol{x}^t \boldsymbol{\Sigma}_c^{-1} \boldsymbol{x} + \boldsymbol{\mu}_c^t \boldsymbol{\Sigma}_c^{-1} \boldsymbol{x} + \left(\log P(c) - \frac{1}{2} \log \, |\boldsymbol{\Sigma}_c| - \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}_c^t \boldsymbol{\Sigma}_c^{-1} \boldsymbol{\mu}_c\right)$$

Clasificador *cuadrático* con *x*:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ g_c(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ \boldsymbol{x}^t \ W_c \ \boldsymbol{x} + \boldsymbol{w}_c^t \ \boldsymbol{x} + w_{c0}$$

Con:

$$W_c = -\frac{1}{2}\Sigma_c^{-1} \quad \boldsymbol{w}_c = \Sigma_c^{-1}\boldsymbol{\mu}_c$$

$$w_{c0} = \log P(c) - \frac{1}{2} \log |\Sigma_c| - \frac{1}{2} \mu_c^t \Sigma_c^{-1} \mu_c$$





Clasificador gaussiano

Caso particular: matriz de covarianzas común, $\Sigma_c = \Sigma$

En ese caso, tanto $-\frac{1}{2} {m x}^t \Sigma^{-1} {m x}$ como $-\frac{1}{2} \log |\Sigma|$ son independientes de c

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,\dots,C}{\operatorname{argmax}} \ \boldsymbol{\mu}_c^t \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \boldsymbol{x} + \left(\log P(c) - \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}_c^t \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \boldsymbol{\mu}_c \right)$$

El clasificador gaussiano es lineal:

$$c^*(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ g_c(\boldsymbol{x}) = \underset{c=1,...,C}{\operatorname{argmax}} \ \boldsymbol{w}_c^t \boldsymbol{x} + w_{c0}$$

Con:

$$\boldsymbol{w}_c = \Sigma^{-1} \boldsymbol{\mu}_c$$
 $w_{c0} = \log P(c) - \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}_c^t \Sigma^{-1} \boldsymbol{\mu}_c$





Entrenamiento por máxima verosimilitud

Sean N muestras de entrenamiento aleatoriamente extraídas de C distribuciones gaussianas independientes

$$\{(\boldsymbol{x}_n, c_n)\}_{n=1}^N$$
 i.i.d. $p(\boldsymbol{x}, c) = P(c) \, p(\boldsymbol{x}|c), \quad p(\boldsymbol{x}|c) \sim \mathcal{N}_D(\boldsymbol{\mu}_c, \Sigma_c)$

Conjunto de parámetros a estimar Θ :

- Probabilidades a priori: $P(1), \dots, P(C)$
- Medias para cada clase: μ_1, \ldots, μ_C
- Matrices de covarianza para cada clase: $\Sigma_1, \ldots, \Sigma_C$

Por criterio de máxima verosimilitud (MV), se estima Θ como:

$$\hat{P}(c) = \frac{N_c}{N} \qquad (1) \qquad \qquad \hat{\mu}_c = \frac{1}{N_c} \sum_{n:c_n = c} \boldsymbol{x}_n \quad (2)$$

$$\hat{\Sigma}_c = \frac{1}{N_c} \sum_{n: c_n = c} (\boldsymbol{x}_n - \hat{\boldsymbol{\mu}}_c) (\boldsymbol{x}_n - \hat{\boldsymbol{\mu}}_c)^t = \left(\frac{1}{N_c} \sum_{n: c_n = c} \boldsymbol{x}_n \boldsymbol{x}_n^t \right) - \hat{\boldsymbol{\mu}}_c \hat{\boldsymbol{\mu}}_c^t \qquad (3)$$





Entrenamiento por máxima verosimilitud

En el caso de Σ común para todas las clases ($\Sigma_c = \Sigma$), el conjunto de parámetros a estimar Θ es:

- Probabilidades a priori: $P(1), \dots, P(C)$
- Medias para cada clase: μ_1, \ldots, μ_C
- Matriz de covarianza común: Σ

Por criterio de máxima verosimilitud, la estimación de Θ se calcula como en el caso general (Ecuaciones (1) y (2) para $\hat{P}(c)$ y $\hat{\mu}_c$ respectivamente) y:

$$\hat{\Sigma} = \sum_{c} \hat{P}(c) \,\hat{\Sigma}_{c} = \frac{1}{N} \sum_{n} \boldsymbol{x}_{n} \boldsymbol{x}_{n}^{t} - \sum_{c} \hat{P}(c) \,\hat{\boldsymbol{\mu}}_{c} \hat{\boldsymbol{\mu}}_{c}^{t} \tag{4}$$

Con $\hat{\Sigma}_c$ calculada según Ecuación (3)





Suavizado

Umbralizado de covarianza [Duda01, pág. 113]

Covarianzas con magnitud de la correlación no cercana a uno valen cero:

$$\tilde{\sigma}_{cdd'}^2 = \begin{cases} \hat{\sigma}_{cdd'}^2 & \text{si } |\hat{\rho}_{cdd'}| \ge 1 - \epsilon \\ 0 & \text{otro caso} \end{cases} \qquad \forall c, d, d' = 1, \dots, D; \ d \ne d'$$

Donde:

- ϵ es una constante pequeña no negativa ($\epsilon=0
 ightarrow \Sigma$ diagonal)
- Coeficiente de correlación: $\hat{\rho}_{cdd'} = \frac{\hat{\sigma}_{cdd'}^2}{\hat{\sigma}_{cdd}\,\hat{\sigma}_{cd'd'}}$

Flat smoothing

Combinación lineal de cada $\hat{\Sigma}_c$ y $\tilde{\Sigma}$ (matriz de covarianza global suavizada):

$$\tilde{\Sigma}_c = \alpha \, \hat{\Sigma}_c + (1 - \alpha) \, \tilde{\Sigma} \qquad \forall c \ \alpha \in [0, 1]$$

Donde:
$$\tilde{\Sigma} = \beta \hat{\Sigma} + (1-\beta)I$$
, $\beta \in [0,1]$









Tema 6. Representación basada en Kernels y LDA

Percepción (PER)

Curso 2019/2020

Departamento de Sistemas Informáticos y Computación

Índice

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
- 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
- 4 Tipos de Kernel ▷ 16
- 5 Kernels generalizados ▷ 21
- 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25



Índice

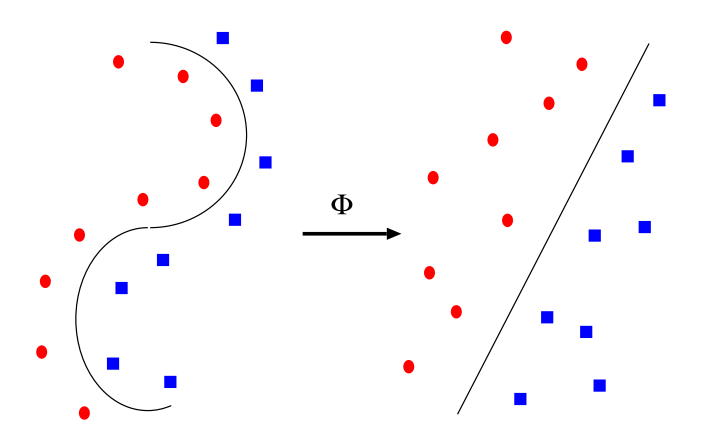
- 1 Introducción ▷ 3
 - 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
 - 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
 - 4 Tipos de Kernel ▷ 16
 - 5 Kernels generalizados ▷ 21
 - 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25



Introducción

Objetivo principal de la representación basada en kernels:

Cambio de espacio de representación para obtener separabilidad lineal







Introducción

Problema principal de la reducción por PCA: no supervisada

La técnica de LDA sí tiene en cuenta las etiquetas de clase

LDA se basa en vectores propios generalizados:

■ Definición: dadas dos matrices W y V encontrar aquellos vectores y escalares que son solución de la siguiente expresión:

$$W^t \mathbf{x} = \lambda V^t \mathbf{x}$$

Los posibles valores propios deben de satisfacer la ecuación:

$$\det(W^t - \lambda V^t) = 0$$

■ El problema original se podría reescribir como un problema de vectores propios usual:

$$(V^t)^{-1} W^t \mathbf{x} = \lambda \mathbf{x}$$

ullet En la práctica, por estabilidad numérica, se resuelve el problema de vectores propios generalizados en lugar de invertir la matriz V^t





Índice

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
 - 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
 - 4 Tipos de Kernel ▷ 16
 - 5 Kernels generalizados ▷ 21
 - 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25



Clasificación binaria y kernels

- Usualmente se estudian los métodos kernel en problemas de clasificación binarios
- Conjunto de entrenamiento

$$X = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2), \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\}$$
 con $c_i \in \{-1, +1\}$

■ La clasificación de una nueva muestra \mathbf{x} se realiza por el signo de una función discriminante $g(\mathbf{x})$:

$$c(\mathbf{x}) = \begin{cases} +1 & \text{si } g(\mathbf{x}) \ge 0 \\ -1 & \text{si } g(\mathbf{x}) < 0 \end{cases}$$

■ El algoritmo Perceptron se puede reescribir para la clasificación en dos clases





Aprendizaje - Perceptron de 2 clases

- Entrada: $X = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2), \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\}$ y factor de aprendizaje α
- Salida: w y w_0 // vector de pesos entrenados y término independiente
- Algoritmo:

```
\mathbf{w}=\mathbf{0};\ w_0=0\ //\ \mathrm{vector}\ \mathrm{de}\ \mathrm{pesos}\ \mathrm{iniciales}\ \mathrm{y}\ \mathrm{peso}\ \mathrm{umbral}\ \mathrm{nulos} do
```

```
m=0; // número de muestras bien clasificadas for (i=1;\ i\leq n;\ i++)
```

$$g(\mathbf{x}_i) = \mathbf{w}^t \cdot \mathbf{x}_i + w_0$$

if
$$c_i \cdot g(\mathbf{x}_i) \leq 0$$
 then $//$ Si hay un error de clasificación

$$\mathbf{w} = \mathbf{w} + \alpha c_i \mathbf{x}_i; \ w_0 = w_0 + \alpha c_i$$

else

$$m = m + 1$$

while
$$(m < n)$$





Aprendizaje - Perceptron de 2 clases

- Entrada: $X = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2), \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\},$ factor de aprendizaje $\alpha \in \mathbb{R}^n \wedge \alpha_i = \alpha_j \ \forall i, j$
- ullet Salida: $g(\mathbf{x})$ // función de clasificación
- Algoritmo:

$$g(\mathbf{x}) = 0$$

do

m=0; // número de muestras bien clasificadas for $(i=1;\ i\leq n;\ i++)$

if
$$c_i \cdot g(\mathbf{x}_i) \leq 0$$
 then $//$ Si hay un error de clasificación $g(\mathbf{x}) = g(\mathbf{x}) + \alpha_i c_i (\mathbf{x}_i^t \cdot \mathbf{x}) + \alpha_i c_i$

else

$$m = m + 1$$
;

while (m < n)





Clasificación binaria y kernels

• $g(\mathbf{x})=\mathbf{w}^t \mathbf{x} + w_0$ es un clasificador con vector de pesos \mathbf{w} y peso umbral w_0 :

$$\mathbf{w} = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i \mathbf{x}_i \qquad w_0 = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i$$

• $g(\mathbf{x})$ relaciona \mathbf{x} con algunas muestras de entrenamiento por el producto escalar y α_i pasa de factor de aprendizaje al peso de cada muestra:

$$g(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i (\mathbf{x}_i^t \cdot \mathbf{x}) + \alpha_i c_i$$

- Generalizar producto escalar para resolver tareas no linealmente separables
- Cambio por una función $kernel\ K(\mathbf{x}_i,\mathbf{x})$: proyecta a un espacio donde las muestras son linealmente separables y realiza el producto escalar
- La proyección es **implícita** y se obtiene al calcular la función kernel:

$$g(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i K(\mathbf{x}_i, \mathbf{x}) + \alpha_i c_i = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i (\Phi(\mathbf{x}_i^t) \cdot \Phi(\mathbf{x})) + \alpha_i c_i$$





Clasificación binaria y kernels

■ **Función kernel**: función que dado un par de objetos del espacio de representación original nos devuelve un valor real:

$$K: E \times E \to \mathbb{R}$$

Usualmente la representación es vectorial, entonces:

$$K: \mathbb{R}^D \times \mathbb{R}^D \to \mathbb{R}$$

Dicho valor real modela el producto escalar de esos dos objetos en un nuevo espacio de representación:

$$K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \Phi(\mathbf{x}) \cdot \Phi(\mathbf{y})$$

■ La representación alternativa no se llega a producir, sólo se necesita el resultado del producto escalar en esa representación para usarlo en un clasificador lineal





Índice

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
- 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
 - 4 Tipos de Kernel ▷ 16
 - 5 Kernels generalizados ▷ 21
 - 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25



Aprendizaje - Kernel Perceptron

El algoritmo Kernel Perceptron aprende la siguiente función:

$$g(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i K(\mathbf{x}_i, \mathbf{x}) + \alpha_i c_i$$

Es decir, una función lineal en un espacio de representación alternativo:

$$g(\mathbf{x}) = \mathbf{w} \,\Phi(\mathbf{x}) + w_0$$

con

$$\mathbf{w} = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i \Phi(\mathbf{x}_i) \qquad w_0 = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i$$

- lacktriangle Los únicos parámetros a aprender son los $lpha_i$
- En fase de aprendizaje la función kernel se representa por una matriz $\mathbf{K} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ tal que $\mathbf{K}_{i,j} = K(\mathbf{x}_i, \mathbf{x}_j)$ (matriz Gramm)





Aprendizaje - Kernel Perceptron

Desde el punto de vista de la función a aprender:

- Entrada: $X = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2), \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\}$
- Salida: $g(\mathbf{x})$
- Algoritmo:

$$g(\mathbf{x}) = 0;$$

do

m=0; // número de muestras bien clasificadas for $(i=1;\ i\leq n;\ i++)$ if $c_i\cdot g(\mathbf{x}_i)\leq 0$ then // Si hay un error de clasificación $g(\mathbf{x})=g(\mathbf{x})+c_i\,K(\mathbf{x}_i,\mathbf{x})+c_i$ else

$$m = m + 1$$

while (m < n)





Aprendizaje - Kernel Perceptron

Desde el punto de vista de los parámetros α :

```
■ Entrada: X = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2), \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\}
```

- Salida: $\alpha \in \mathbb{R}^n$
- Algoritmo:

```
\alpha = 0;
do
    m=0; // número de muestras bien clasificadas
    for (i = 1; i \le n; i++)
        if c_i \cdot g(\mathbf{x}_i) \leq 0 then // Si hay un error de clasificación
            \alpha_i = \alpha_i + 1
        else
            m = m + 1
while (m < n)
```



Índice

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
- 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
- 4 Tipos de Kernel > 16
 - 5 Kernels generalizados ▷ 21
 - 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25



Tipos de Kernel

Entre los más usados están el **polinomial** y el **gaussiano** (o radial)

Kernel polinomial:

$$K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = (\mathbf{x}^t \cdot \mathbf{y} + c)^d$$

• Ejemplo d=2

$$K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \left(\begin{bmatrix} x_1 & x_2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} y_1 \\ y_2 \end{bmatrix} + c \right)^2 = (x_1 y_1 + x_2 y_2 + c) (x_1 y_1 + x_2 y_2 + c)$$
$$= x_1^2 y_1^2 + x_2^2 y_2^2 + 2 x_1 y_1 x_2 y_2 + 2 x_1 y_1 c + 2 x_2 y_2 c + c^2$$

$$= \begin{bmatrix} x_1^2 & x_2^2 & \sqrt{2}x_1 x_2 & \sqrt{2}x_1 & \sqrt{2}x_2 & c \end{bmatrix} \begin{bmatrix} y_1^2 \\ y_2^2 \\ \sqrt{2}y_1 y_2 \\ \sqrt{2}y_1 \\ \sqrt{2}y_2 \\ c \end{bmatrix}$$
$$= \Phi(\mathbf{x}) \cdot \Phi(\mathbf{v})$$

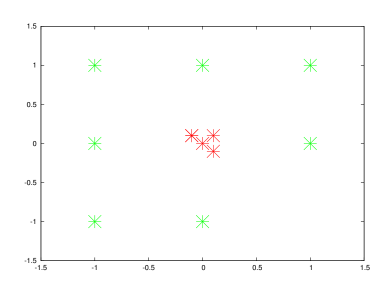
$$= \Phi(\mathbf{x}) \cdot \Phi(\mathbf{y})$$

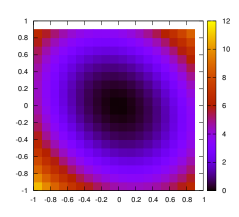




Kernel polinomial

- Conjunto de entrenamiento (ver figura izquierda)
- Representación de $g(\mathbf{x})$ con $\mathbf{x} \in [-1,1]$ y $\alpha_i = 1, \forall i$ (ver figura derecha)





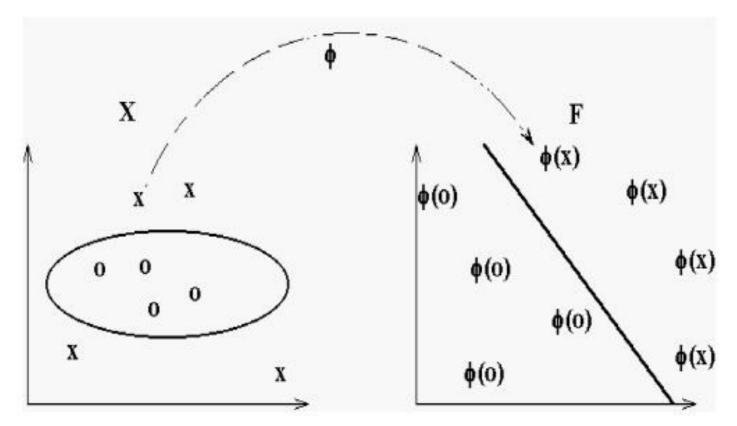
con $g(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i c_i K(\mathbf{x}_i, \mathbf{x}) + \alpha_i c_i$ siendo $K(\mathbf{x}_i, \mathbf{x})$ un kernel polinómico





Kernel polinomial

En el ejemplo previo hay una proyección implícita a un nuevo espacio donde las muestras de entrenamiento son linealmente separables:



http://upload.wikimedia.org/wikipedia/commons/b/b1/Svm_8_polinomial.JPG



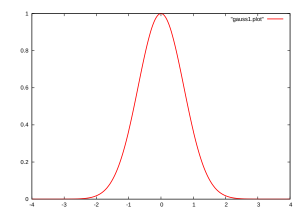


Kernel gaussiano

Kernel Gaussiano:

$$K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \exp\left(\frac{-||\mathbf{x} - \mathbf{y}||^2}{2\sigma^2}\right)$$

■ Representación gráfica de la gaussiana (unidimensional):



- ullet Kernel muy empleado, pues asume que la función $\Phi(\cdot)$ implícitamente relacionada proyecta los puntos a un espacio de dimensionalidad infinita
- En dimensionalidad infinita los datos son siempre linealmente separables





Índice

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
- 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
- 4 Tipos de Kernel ▷ 16
- 5 Kernels generalizados ▷ 21
 - 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25



Kernels generalizados

- Objetivo: definir y evaluar diferentes funciones kernel
- La función kernel debe cumplir que:

$$\exists \Phi : \mathbb{R}^D \to \mathbb{R}^{D'} : K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \Phi(\mathbf{x}^t) \Phi(\mathbf{y})$$

• Mercer condition: condición necesaria y suficiente para caracterizar que K sea un kernel válido:

"La matriz Gramm $\mathbf{K}_{i,j}$ definida para el conjunto de entrenamiento $\{\mathbf{x}_1,\ldots,\mathbf{x}_n\}$ es semidefinida positiva $(\mathbf{z}^t\mathbf{K}\mathbf{z}\geq 0, \forall \mathbf{z}\in\mathbb{R}^{n\times 1}, \mathbf{z}\neq \mathbf{0})$ "

lacktriangle La matriz Gramm $\mathbf K$ es semidefinida positiva si se cumple:

$$\sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{n} K(\mathbf{x}_i, \mathbf{x}_j) z_i z_j \ge 0 \quad \forall z_i, z_j \in \mathbb{R}, z_i \ne 0, z_j \ne 0$$

Usando esta propiedad podemos construir kernels desde kernels más simples





$$\begin{aligned} \textbf{Kernels generalizados} \\ \textbf{Si } K_1 \ \textbf{y} \ K_2 \ \textbf{son kernels, entonces} \ K \ \textbf{es un kernel:} \\ & \begin{cases} c \cdot K_1(\mathbf{x},\mathbf{y}) & c > 0 \\ f(\mathbf{x}) \cdot K_1(\mathbf{x},\mathbf{y}) \cdot f(\mathbf{y}) & \text{para cualquier función} \ f \\ q(K_1(\mathbf{x},\mathbf{y})) & q \ \text{polinomio con coeficientes no negativos} \\ (c + K_1(\mathbf{x},\mathbf{y}))^d & d, c > 0 \\ K_1(\mathbf{x},\mathbf{y}) + K_2(\mathbf{x},\mathbf{y}) \\ K_1(\mathbf{x},\mathbf{y}) \cdot K_2(\mathbf{x},\mathbf{y}) \\ \exp(K_1(\mathbf{x},\mathbf{y})) \\ \frac{K_1(\mathbf{x},\mathbf{y})}{\sqrt{K_2(\mathbf{x},\mathbf{y})}} \end{aligned}$$





Page 6.23

Kernels generalizados

■ Sea $A \in \mathbb{R}^{D \times D}$ una matriz semidefinida positiva, entonces K es un kernel:

$$K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \mathbf{x}^t \ \mathcal{A} \ \mathbf{y}$$

- lacksquare Sean $\mathbf{x},\mathbf{y}\in\mathbb{R}^D$, tales que $\mathbf{x}=(\mathbf{x}_a,\mathbf{x}_b)$, $\mathbf{y}=(\mathbf{y}_a,\mathbf{y}_b)$, con:
 - \bullet $\mathbf{x}_a, \mathbf{y}_a \in \mathbb{R}^{D_a}$
 - \bullet $\mathbf{x}_b, \mathbf{y}_b \in \mathbb{R}^{D_b}$
 - $\bullet \ D = D_a + D_b$

Si K_a y K_b son kernels en \mathbb{R}^{D_a} y \mathbb{R}^{D_b} , respectivamente, K es un kernel:

$$K(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \begin{cases} K_a(\mathbf{x}_a, \mathbf{y}_a) + K_b(\mathbf{x}_b, \mathbf{y}_b) \\ K_a(\mathbf{x}_a, \mathbf{y}_a) \cdot K_b(\mathbf{x}_b, \mathbf{y}_b) \end{cases}$$





Índice

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Clasificación binaria y kernels ▷ 6
- 3 Aprendizaje Kernel Perceptron ▷ 12
- 4 Tipos de Kernel ▷ 16
- 5 Kernels generalizados ▷ 21
- 6 Linear Discriminant Analysis (LDA) ▷ 25





Introducción a LDA

- LDA: Linear Discriminant Analysis
- Técnica de reducción de dimensionalidad *supervisada*
- Se pretende que la proyección lineal:
 - Preserve la separación de las clases del espacio original
 - Que los puntos de una misma clase permanezcan cercanos entre ellos
- Estas dos propiedades se resumen en dos estadísticos:
 - La separación de las medias de las clases
 - La reducción de las covarianzas intra-clase
- Se basa en *vectores propios generalizados* $(W^t\mathbf{x} = \lambda V^t\mathbf{x})$





Conceptos previos

■ Recordemos que $\mathbf{x}' = W^t \mathbf{x}$, donde $W \in \mathbb{R}^{D \times k}$

- Bajo este supuesto tenemos:
 - $\overline{\mathbf{x}}' = W^t \overline{\mathbf{x}}$ (media de los puntos proyectados)
 - $\Sigma'_{\mathcal{X}} = W^t \Sigma_{\mathcal{X}} W$ (matriz de covarianzas de los puntos proyectados)
- Por lo tanto:
 - La media de los puntos en el espacio proyectado es la proyección de la media de los puntos en el espacio original
 - La matriz de covarianza en el espacio proyectado es la proyección (dos veces) de la matriz de covarianzas de los puntos en el espacio original





LDA

Definiciones:

- lacktriangle Conjunto de muestras etiquetadas: $\mathcal{X} = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2) \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\}$
- lacktriangle Conjunto de clases: $\mathbb{C}=\{1,2,\ldots,C\}$, $c_i\in\mathbb{C}$
- Media total: $\overline{\mathbf{x}} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \mathbf{x}_i$
- Número de muestras de la clase c: n_c
- lacksquare Media de clase c: $\overline{\mathbf{x}}_c = \frac{1}{n_c} \sum_{i:c_i=c}^n \mathbf{x}_i$
- Matriz de covarianzas de clase c: $\Sigma_c = \frac{1}{n_c} \sum_{i:c_i=c}^n (\mathbf{x}_i \overline{\mathbf{x}}_c) (\mathbf{x}_i \overline{\mathbf{x}}_c)^t$

LDA propone encontrar una matriz de proyección W que separe las medias $\overline{\mathbf{x}}_c$ pero reduzca las matrices de covarianzas Σ_c



LDA

- Se proponen dos tipos de matrices relacionadas con el anterior objetivo:
 - La matriz entre-clases¹:

$$S_b = \sum_{c=1}^{C} n_c (\overline{\mathbf{x}}_c - \overline{\mathbf{x}}) (\overline{\mathbf{x}}_c - \overline{\mathbf{x}})^t$$

• La matriz *intra-clases*²:

$$S_w = \sum_{c=1}^{C} \Sigma_c$$

- Una buena proyección lineal debería conseguir en el espacio proyectado:
 - S_b grande, y
 - ullet S_w pequeño





¹between-class

²within-class

LDA

■ En el espacio proyectado ambas matrices, S_b y S_w se pueden calcular como:

$$S_b' = W^t S_b W \qquad \qquad S_w' = W^t S_w W$$

- \blacksquare Suponiendo W ortonormal, S_b' y S_w' son matrices diagonales, donde cada elemento es la varianza en la dimensión a la que se proyecta
- Para calcular la varianza total de una matriz se puede utilizar el operador traza Tr, que es la suma de los elementos de la diagonal
- Buscamos una proyección lineal W que maximice la varianza entre-clase $Tr(S_b')$ y minimice la varianza intra-clase $Tr(S_w')$
- Se puede demostrar que es equivalente a la siguiente función objetivo:³

$$\widehat{W} = \underset{W}{\operatorname{argmax}} \frac{Tr(W^t S_b W)}{Tr(W^t S_w W)}$$





Por simplicidad, optimizaremos la proyección a una única dimensión

$$\widehat{\mathbf{w}} = \underset{\mathbf{w}}{\operatorname{argmax}} \frac{\mathbf{w}^t S_b \mathbf{w}}{\mathbf{w}^t S_w \mathbf{w}}$$

■ Dado que la función objetivo es invariante al escalado de \mathbf{w} , simplificaremos el problema de optimización condicionándolo a que $\mathbf{w}^t S_w \mathbf{w} = 1$

$$\widehat{\mathbf{w}} = \underset{\mathbf{w}}{\operatorname{argmax}} \mathbf{w}^t S_b \mathbf{w}$$
 sujeto a $\mathbf{w}^t S_w \mathbf{w} = 1$

Expresado con el multiplicador de Lagrange correspondiente

$$\widehat{\mathbf{w}} = \underset{\mathbf{w}}{\operatorname{argmax}} \, \underset{\lambda}{\operatorname{max}} \, \mathbf{w}^t S_b \mathbf{w} + \lambda (1 - \mathbf{w}^t S_w \mathbf{w})$$

lacktriangle Tras derivar respecto de f w y λ e igualar a cero, obtenemos

$$S_b \mathbf{w} = \lambda S_w \mathbf{w}$$

donde \mathbf{w} es el vector propio generalizado de S_b y S_w de mayor valor propio





ullet En el caso general se busca la matriz de proyección W

$$\widehat{W} = \underset{W}{\operatorname{argmax}} \ Tr(W^t S_b W) \quad \text{sujeto a} \quad \mathbf{w}_j^t S_w \mathbf{w}_j = 1 \quad \forall j$$

que se puede expresar mediante un sumatorio de multiplicadores de Lagrange

$$\widehat{W} = \underset{W}{\operatorname{argmax}} \max_{\Lambda} \operatorname{Tr}(W^{t} S_{b} W) + \operatorname{Tr}(\Lambda \cdot (I - W^{t} S_{w} W))$$

donde Λ es una matriz diagonal con los multiplicadores de Lagrange en la diagonal, uno por cada vector de proyección; e I es la matriz identidad

■ Derivando con respecto a W y Λ e igualando a 0 nos queda:

$$S_b W = \Lambda S_w W$$

donde W son los vectores propios generalizados de S_b y S_w





 Los vectores propios que maximizan la función objetivo original son aquellos con mayor valor propio asociado

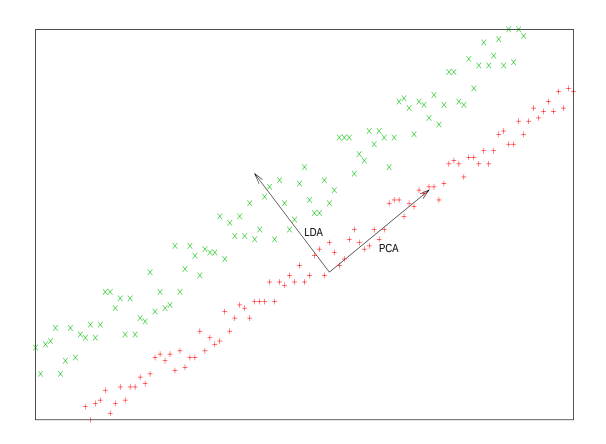
$$W_{D\times k} = \begin{pmatrix} \mathbf{w}_1 & \mathbf{w}_2 & \dots & \mathbf{w}_k \end{pmatrix}, \quad \lambda_1 > \lambda_2 > \dots > \lambda_k$$

- La configuración de la matriz S_b hace que no tengan más de C-1 vectores propios linealmente independientes
- lacktriangle Por ello no tiene sentido proyectar a una dimensionalidad k>C-1





LDA vs. PCA







Page 6.34

Algoritmo LDA

■ Entrada: $n, D, k, \mathcal{X} = \{(\mathbf{x}_1, c_1), (\mathbf{x}_2, c_2), \cdots, (\mathbf{x}_n, c_n)\}$

■ Salida: W

- Algoritmo:
 - 1. Calcular la media de los datos: $\overline{\mathbf{x}} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \mathbf{x}_i$
 - 2. Calcular la media por clase: $\overline{\mathbf{x}}_c = \frac{1}{n_c} \sum_{i:c_i=c}^n \mathbf{x}_i$
 - 3. Calcular la matriz de covarianzas de clase: $\Sigma_c = \frac{1}{n_c} \sum_{i:c_i=c}^n (\mathbf{x}_i \overline{\mathbf{x}}_c) (\mathbf{x}_i \overline{\mathbf{x}}_c)^t$
 - 4. Calcular $S_w = \sum_{c=1}^C \Sigma_c$
 - 5. Calcular $S_b = \sum_{c=1}^C n_c (\overline{\mathbf{x}}_c \overline{\mathbf{x}}) (\overline{\mathbf{x}}_c \overline{\mathbf{x}})^t$
 - 6. Encontrar vectores propios generalizados de S_b y S_w
 - 7. Ordenarlos según los valores propios asociados
 - 8. Definir W como la matriz con los k primeros vectores propios





Consideraciones prácticas

- La inversión de la matriz S_w y la solución del problema de vectores propios generalizados pueden acarrear problemas numéricos
 - Habitual si $D \gg n$ (D dimensión espacio original, n número de muestras)
 - En estos casos la aplicación directa de LDA no es aconsejable
- En este caso, para hacer una proyección lineal discriminativa se aconseja:
 - Realizar una primera reducción de dimensionalidad mediante PCA
 - Realizar una segunda reducción de dimensionalidad mediante LDA
- La proyección quedaría como:

$$\mathbf{x}' = V^t W^t (\mathbf{x} - \overline{\mathbf{x}})$$

- W: matriz de proyección PCA
- ullet V: matriz de proyección LDA









Tema 7. Combinación de clasificadores

Percepción (PER)

Curso 2019/2020

Departamento de Sistemas Informáticos y Computación

- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Bagging ▷ 8
- 3 Boosting ▷ 12





- 1 Introducción ▷ 3
 - 2 Bagging ▷ 8
 - 3 Boosting ▷ 12





Introducción

- Las fuentes de error de un clasificador son:
 - **Bias** (sesgo): asunciones erróneas, error en la selección del tipo de clasificador. Relacionado con la capacidad de ajuste del clasificador elegido a los datos.
 - Variance (varianza): dependencia de los datos de entrenamiento. Relacionado con la bondad del aprendizaje del clasificador en función de la cantidad de datos disponibles.
 - Noise (ruido): ruido inherente en los datos
- Compromiso entre bias y variance para el diseño de un buen clasificador
- Caracterización de bias y variance de los distintos clasificadores





Caracterización del error

Clasificador G como regresor (aprendido en entrenamiento): $G(x): E \to \mathbb{R}$

Valor verdadero y: $y = F(x) + \epsilon$

- F(x): función verdadera
- \bullet : ruido inherente de los datos

Representación del error como el valor esperado del error cuadrático:

$$\mathbb{E}[(y - G(x))^2]$$

Definiendo $\overline{G(x)} = \mathbb{E}[G(x)]$, finalmente se tiene:

$$\mathbb{E}\left[\left(y-G(x)\right)^2\right] = \mathbb{E}\left[\left(G(x)-\overline{G(x)}\right)^2\right] + \left(\overline{G(x)}-F(x)\right)^2 + \mathbb{E}\left[\left(y-F(x)\right)^2\right]$$
 Variance Bias Noise

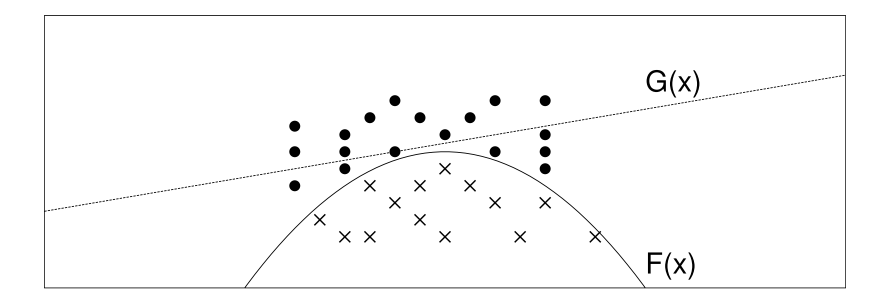
Detalles de los calculos en documento en PoliformaT





Caracterización del error

- Variance: variación de G(x) según datos de entrenamiento
- **Bias**: error del clasificador promedio, capacidad de adaptarse al entrenamiento
- *Noise*: ruido presente en los datos







Tipos de clasificadores

- Clasificadores con bias alto y variance bajo: (p.ej., clasificador lineal)
 - Poco flexibles
 - Pocos parámetros
 - Bajo requerimiento de datos de entrenamiento
 - Clasificadores débiles (weak learners): apenas mejores que el aleatorio
- Clasificadores con *bias* bajo y *variance* alto: (p.ej., k-NN)
 - Muy flexibles (aprenden cualquier frontera de decisión)
 - Muchos parámetros
 - Alto requerimiento de datos de entrenamiento
 - Clasificadores fuertes (strong learners): arbitrariamente precisos
- **Ensemble learning**: combinación de clasificadores
 - **Bagging**: combinación de clasificadores fuertes modificando el entrenamiento
 - **Boosting**: construcción de clasificadores fuertes a partir de clasificadores débiles





- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Bagging ▷ 8
 - 3 Boosting ▷ 12





Bagging

Bagging: Bootstrap Agregating

Clasificadores G_i a partir de variación de los datos de entrenamiento X

- Obtener X_i por bootstrapping desde X
- Bootstrapping: muestreo aleatorio con reemplazamiento
- Entrenar G_i con X_i

Combinación de clasificadores G_i por suma no ponderada





Bagging

Algoritmo Bagging:

Entrenamiento:

For
$$i=1\cdots M$$
 Obtener X_i a partir de X Entrenar G_i con X_i

Clasificación:

$$G(x) = \frac{1}{M} \sum_{i=1}^{M} G_i(x)$$

Bagging se emplea en clasificadores binarios, con $\hat{c}(x) = \operatorname{sgn}(G(x))$





Propiedades de Bagging

• Variance:

$$\mathbb{E}\left[\left(G(x)-\overline{G(x)}\right)^2\right]$$
 $G(x)=\frac{1}{M}\sum_{i=1}^M G_i(x)$, variance se reduce

■ Bias:

$$\left(\overline{G(x)} - F(x)\right)^2$$
 $\overline{G(x)}$ no cambia, y *bias* no cambia

- El error del clasificador generado mediante Bagging se reduce
- Bagging adecuado para combinar clasificadores fuertes (flexibles, bias bajo)



- 1 Introducción ▷ 3
- 2 Bagging ▷ 8
- 3 *Boosting* ▷ 12





Boosting

- Combinación de clasificadores débiles ponderando los datos de entrenamiento
- Se dispone de un conjunto de L clasificadores débiles: $\mathcal{G} = \{G_1, \dots, G_L\}$
- Se asumen clasificadores débiles binarios: $G_l(x) \in \{-1,1\}$
- Conjunto de entrenamiento: $\mathcal{X} = \{(x_1, y_1), \dots, (x_N, y_N)\}$ con $y_n \in \{-1, 1\}$
- lacksquare En cada iteración, toma $C_i \in \mathcal{G}$ de menor error sobre \mathcal{X} ponderado por $w^{(i)}$
- G(x) es la combinación lineal de los seleccionados hasta iteración m:

$$G(x) = G^{(m)}(x) = \sum_{i=1}^{m} \alpha_i C_i(x) \text{ donde } C_i \in \mathcal{G}$$





Boosting

En la iteración m seleccionamos un clasificador C_m junto con su peso α_m

$$G^{(m)}(x) = G^{(m-1)}(x) + \alpha_m C_m(x)$$

El criterio de error E a minimizar es la pérdida exponencial en cada dato

$$E = \sum_{i=1}^{N} \exp(-y_i G^{(m)}(x_i)) = \sum_{i=1}^{N} \exp(-y_i G^{(m-1)}(x_i) - y_i \alpha_m C_m(x_i))$$

Definiendo el peso de x_i para la iteración $m\left(w_i^{(m)}\right)$ como su pérdida exponencial:

$$w_i^{(m)} = \exp(-y_i G^{(m-1)}(x_i)) \longrightarrow E = \sum_{i=1}^N w_i^{(m)} \exp(-y_i \alpha_m C_m(x_i))$$

Se buscan C_m y α_m que minimicen E





Boosting

- lacktriangle Minimización respecto a C_m
 - $E \approx \sum_{y_i \neq C_m(x_i)} w_i^{(m)}$
 - Por tanto, se selecciona el clasificador $C_m \in \mathcal{G}$ que minimice el error de clasificación sobre los datos ponderados
- Minimización respecto a α_m : por derivación e igualación a cero
 - Error en iteración m:

$$\epsilon_m = \frac{\sum_{y_i \neq C_m(x_i)} w_i^{(m)}}{\sum_{i=1}^N w_i^{(m)}}$$

• Valor de α_m :

$$\alpha_m = \frac{1}{2} \ln \left(\frac{1 - \epsilon_m}{\epsilon_m} \right)$$

Detalles de los cálculos en documento en PoliformaT





Algoritmo AdaBoost

Entrada:

- Conjunto de entrenamiento $\mathcal{X} = \{(x_1, y_1) \dots (x_N, y_N)\}$
- Conjunto clasificadores débiles (binarios) $\mathcal{G} = \{G_1, \dots, G_L\}$

Proceso:

1.
$$w_i^{(1)} = \frac{1}{N}$$
 $i = 1, \dots, N$

2. Para m = 1 ... M

2.1.
$$C_m = \operatorname{argmin}_{g \in \mathcal{G}} \sum_{y_i \neq g(x_i)} w_i^{(m)}$$

2.2.
$$\epsilon_m = \min_{g \in \mathcal{G}} \sum_{y_i \neq g(x_i)} w_i^{(m)}$$

2.3. Si $\epsilon_m > 0.5$ fin

2.3.
$$\alpha_m = \frac{1}{2} \ln \left(\frac{1 - \epsilon_m}{\epsilon_m} \right)$$

2.4.
$$w_i^{(m+1)} = \frac{w_i^{(m)} \exp(-y_i \alpha_m C_m(x_i))}{\sum_{i'=1}^N w_{i'}^{(m)} \exp(-y_{i'} \alpha_m C_m(x_{i'}))}$$

Salida:
$$G(x) = \sum_{m=1}^{M} \alpha_m C_m(x)$$





Propiedades de AdaBoost

Boosting:

- Aprovecha el bajo variance de los clasificadores (débiles) combinados
- Reduce el bias
- Es más sensible a datos ruidosos
- En comparación con Bagging, puede comportarse peor según los datos

