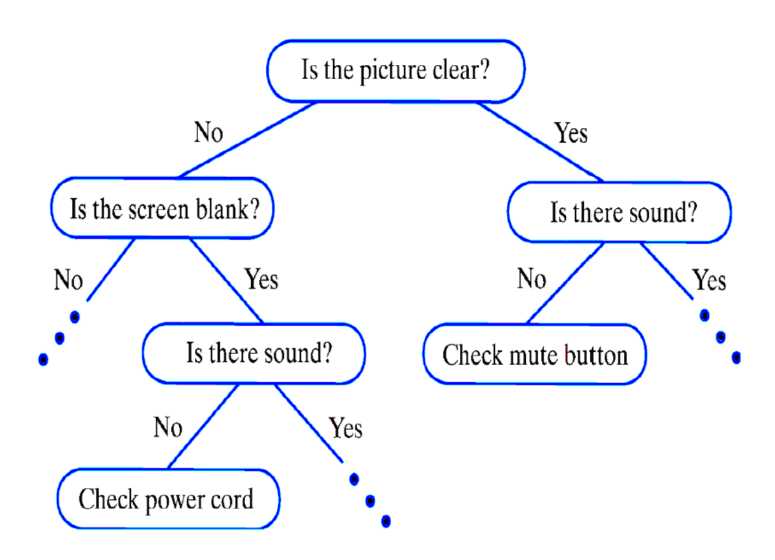
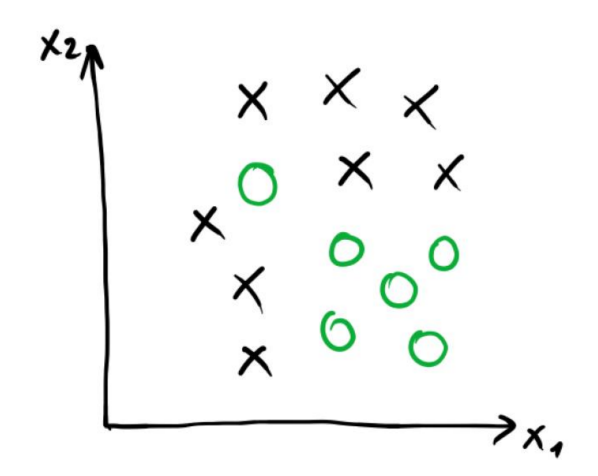
Решающие деревья

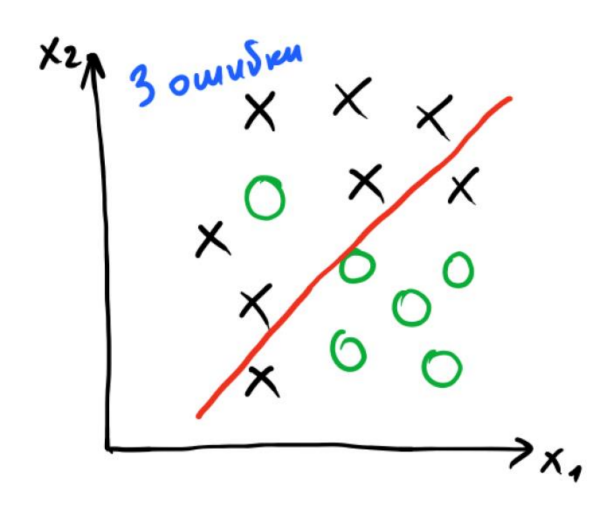
Елена Кантонистова

ПРИМЕР РЕШАЮЩЕГО ДЕРЕВА

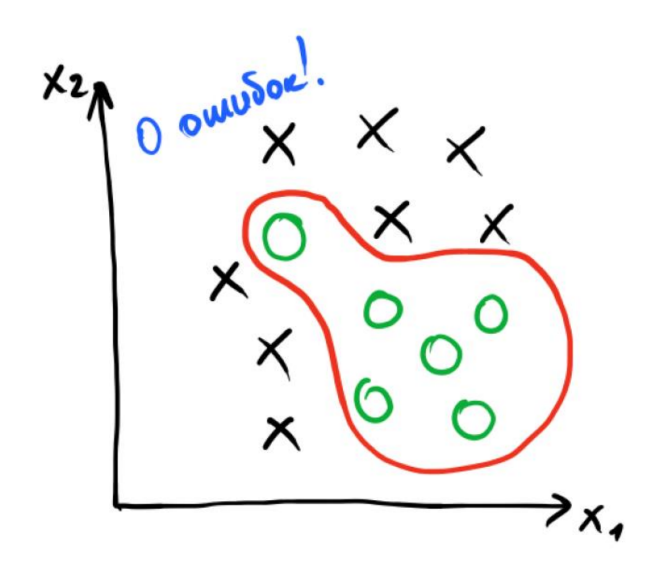




ЛИНЕЙНАЯ МОДЕЛЬ



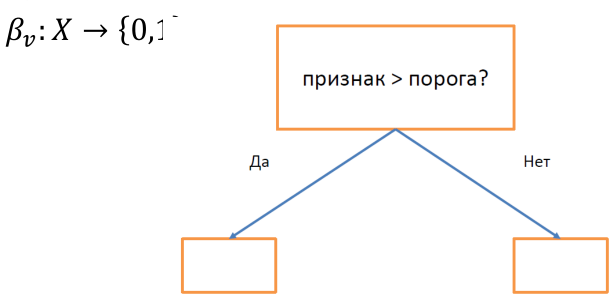
НЕЛИНЕЙНЫЙ АЛГОРИТМ



РЕШАЮЩЕЕ ДЕРЕВО

Решающее дерево – это бинарное дерево, в котором:

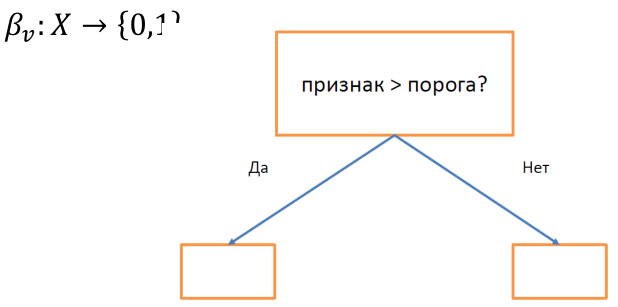
1) каждой вершине v приписана функция (предикат)



РЕШАЮЩЕЕ ДЕРЕВО

Решающее дерево – это бинарное дерево, в котором:

1) каждой вершине v приписана функция (предикат)



2) каждой листовой вершине v приписан прогноз $c_v \in Y$ (для классификации — класс или вероятность класса, для регрессии — действительное значение целевой переменной)

ЖАДНЫЙ АЛГОРИТМ ПОСТРОЕНИЯ РЕШАЮЩЕГО ДЕРЕВА

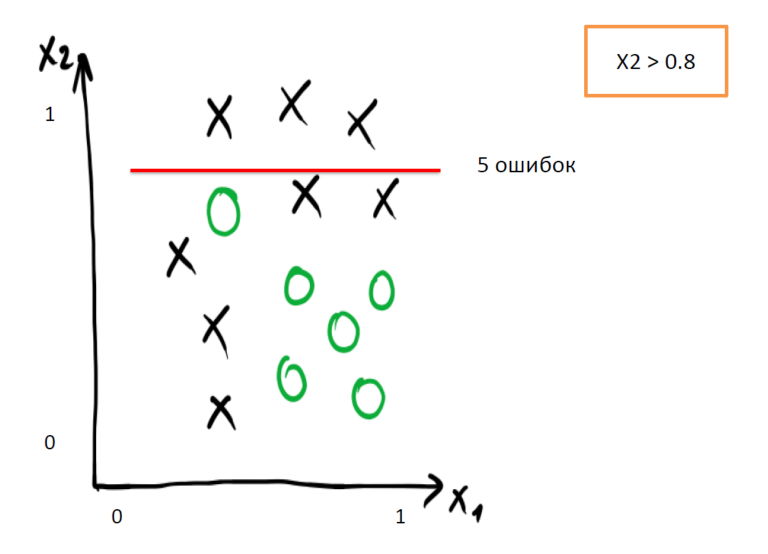
1 шаг: найдем наилучшее разбиение всей выборки X на две части: $R_1(j,t) = \{x \mid x_j < t\}$ и $R_2(j,t) = \{x \mid x_j \geq t\}$ с точки зрения некоторого функционала Q(X,j,t):

- ullet найдем наилучшие j и t
- создадим корень дерева, поставив в него предикат $[x_i < t]$.

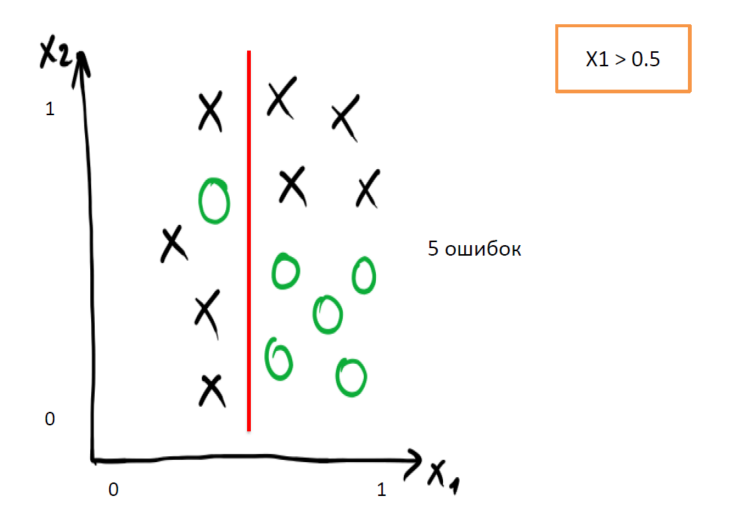
2 шаг: Для каждой из полученных подвыборок R_1 и R_2 рекурсивно применим шаг 1. И т.д.

В каждой вершине на каждом шаге проверяем, не выполнилось ли условие останова. Если выполнилось, то объявляем вершину листом и записываем в него предсказание.

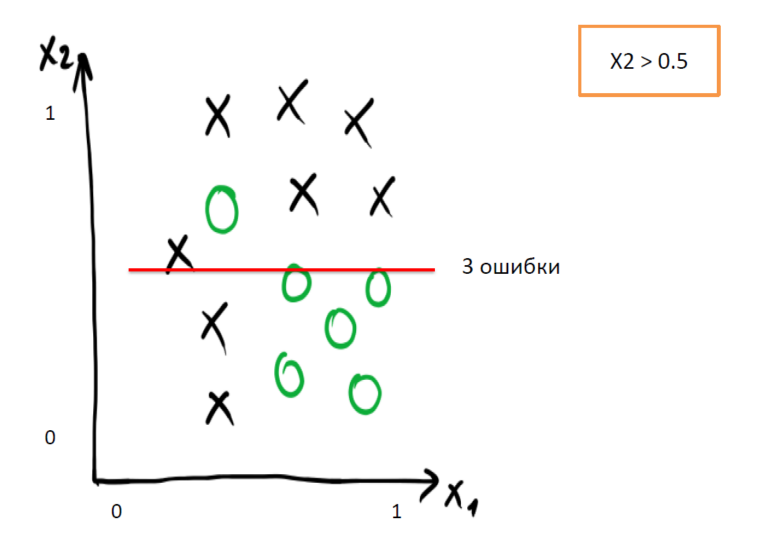
• Жадно найдем наилучший предикат



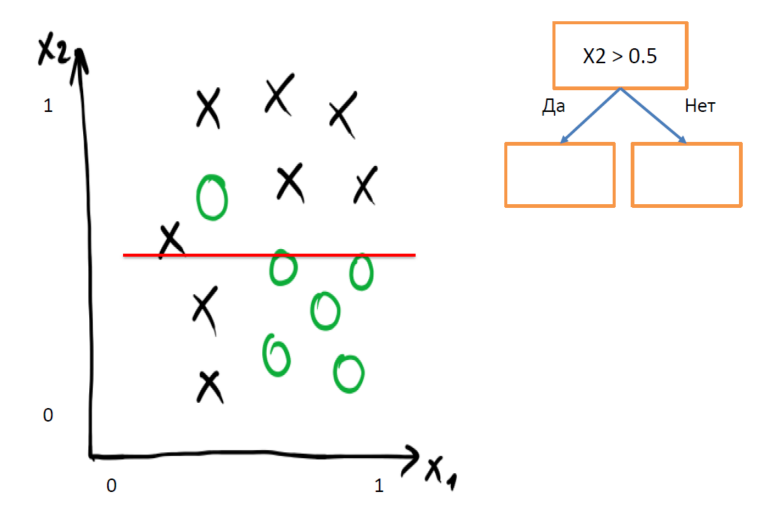
• Жадно найдем наилучший предикат



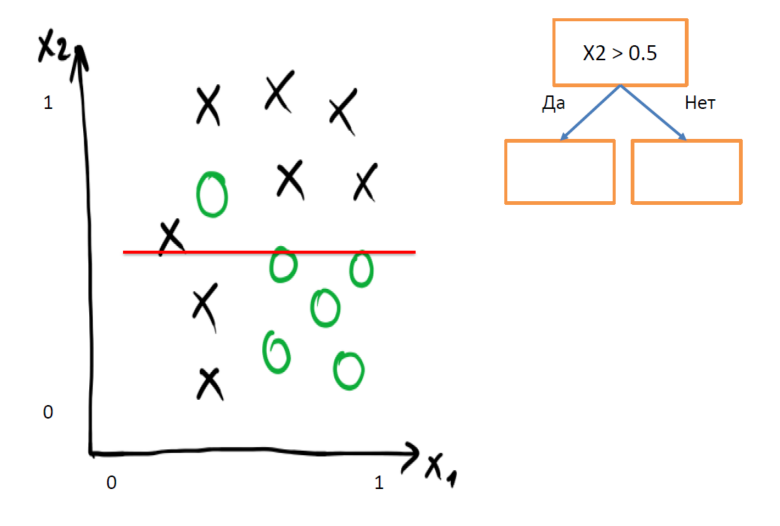
• Жадно найдем наилучший предикат



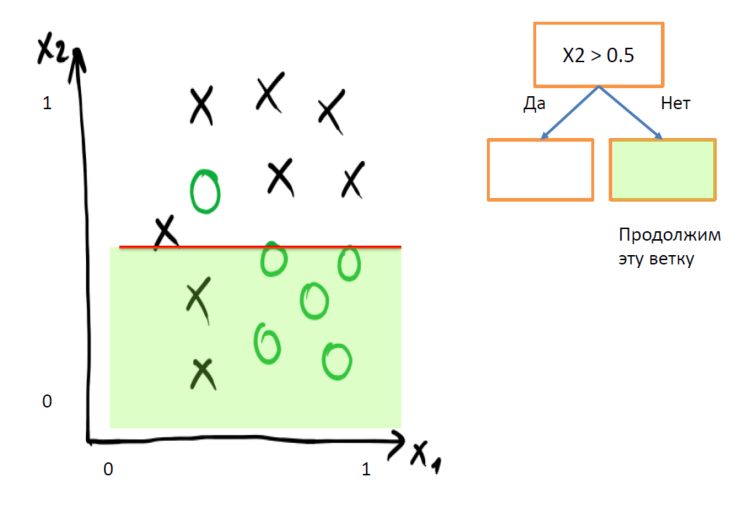
• Нашли лучшее первое ветвление



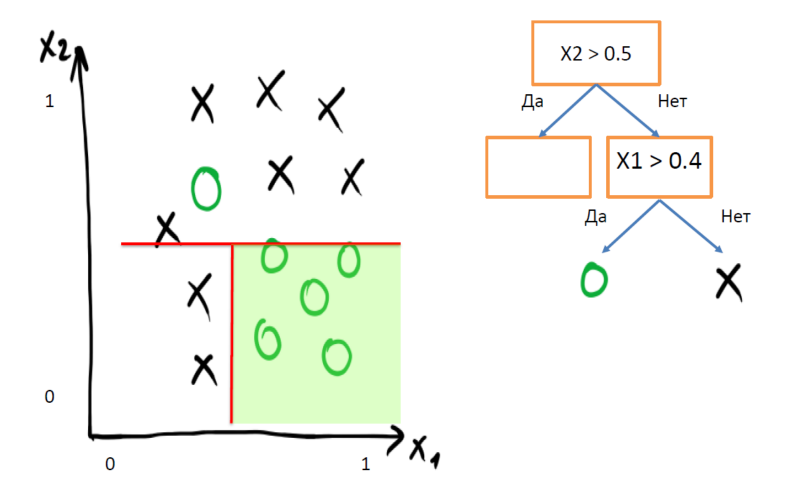
• Нашли лучшее первое ветвление



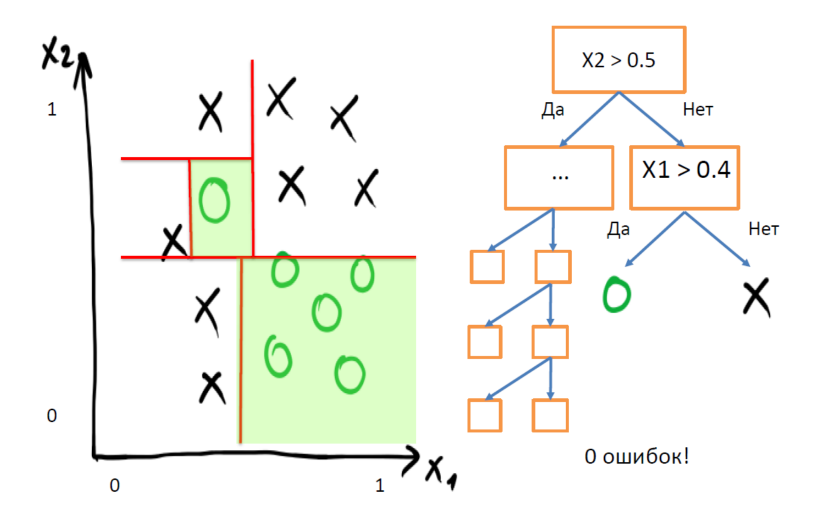
• Нашли лучшее первое ветвление



• Нашли лучшее второе ветвление



• Построили всё дерево

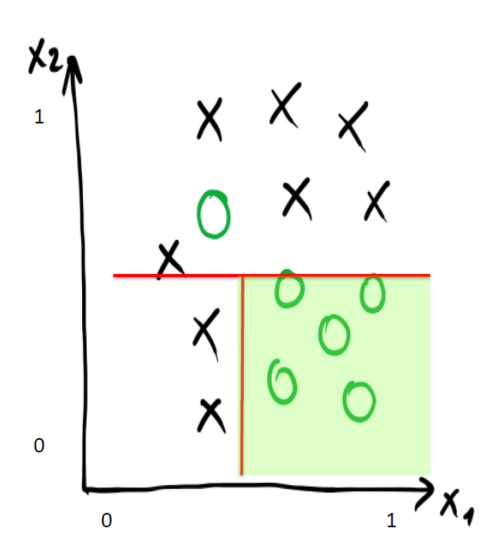


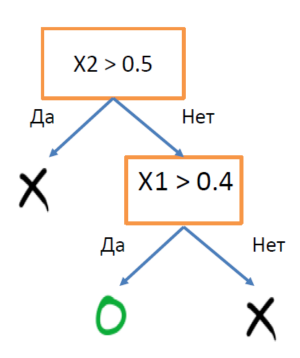
ПЕРЕОБУЧЕНИЕ

Для любой выборки можно построить решающее дерево, не допускающее на ней ни одной ошибки. Такое дерево скорее всего будет переобученным.

ЧТО ВЛИЯЕТ НА ПОСТРОЕНИЕ РЕШАЮЩЕГО ДЕРЕВА

- вид предикатов в вершинах
- ullet функционал качества Q(X,j,t)
- критерий останова
- метод обработки пропущенных значений
- метод стрижки



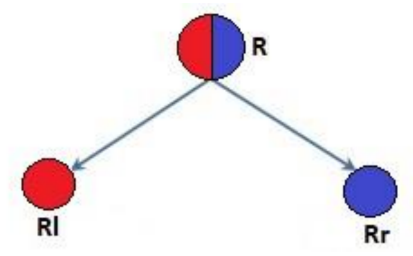


1 ошибка, но скорее всего будет лучше на тесте!

В каждой вершине оптимизируем функционал Q(X,j,t).

• Пусть R — множество объектов, попадающих в вершину на данном шаге, а R_l и R_r - объекты, попадающие в левую и правую ветки после разбиения.

Цель: хотим, чтобы после разбиения объектов на две группы внутри каждой группы как можно больше объектов было одного класса.



• Пусть R — множество объектов, попадающих в вершину на данном шаге, а R_l и R_r - объекты, попадающие в левую и правую ветки после разбиения.

Цель: хотим, чтобы после разбиения объектов на две группы внутри каждой группы как можно больше объектов было одного класса.

- H(R) критерий информативности мера неоднородности целевых (разнообразие) переменных внутри группы R.
- ullet Чем меньше разнообразие целевой переменной внутри группы, тем меньше значение H(R). То есть хотим

$$H(R_l) \rightarrow min, H(R_r) \rightarrow min$$

• Пусть R — множество объектов, попадающих в вершину на данном шаге, а R_l и R_r - объекты, попадающие в левую и правую ветки после разбиения.

Цель: хотим, чтобы после разбиения объектов на две группы внутри каждой группы как можно больше объектов было одного класса.

• Чем меньше разнообразие целевой переменной внутри группы, тем меньше значение H(R). То есть

$$H(R_l) \rightarrow min, H(R_r) \rightarrow min$$

ullet Определим функционал Q по формуле:

$$Q(R,j,t) = H(R) - \frac{|R_l|}{|R|} H(R_l) - \frac{|R_r|}{|R|} H(R_r)$$

• Пусть R — множество объектов, попадающих в вершину на данном шаге, а R_l и R_r - объекты, попадающие в левую и правую ветки после разбиения.

Цель: хотим, чтобы после разбиения объектов на две группы внутри каждой группы как можно больше объектов было одного класса.

• Чем меньше разнообразие целевой переменной внутри группы, тем меньше значение H(R). То есть

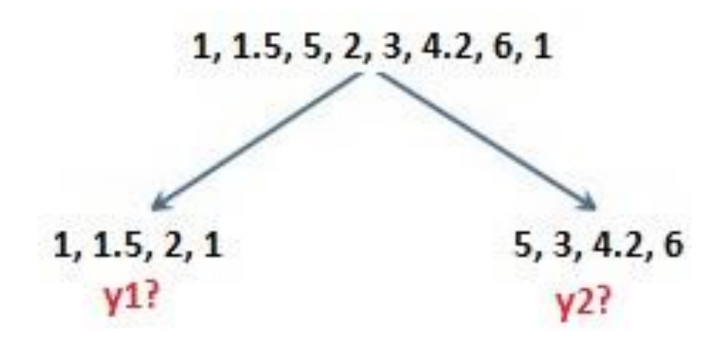
$$H(R_l) \rightarrow min, H(R_r) \rightarrow min$$

ullet Определим функционал Q по формуле:

$$Q(R, j, t) = H(R) - \frac{|R_l|}{|R|}H(R_l) - \frac{|R_r|}{|R|}H(R_r) \to \max_{j,t}$$

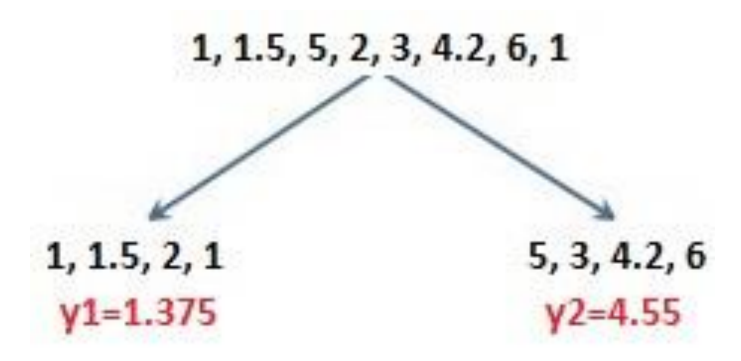
ПРИМЕР: РЕШАЮЩЕЕ ДЕРЕВО В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

Предположим, что в лист дерева попало несколько объектов. В каждом листе дерево предсказывает константу. Какую константу выгоднее всего выдать в качестве ответа?



ПРИМЕР: РЕШАЮЩЕЕ ДЕРЕВО В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

Если в качестве функционала ошибки в листе использовать среднеквадратичную ошибку, то в качестве ответа надо выдавать среднее значение целевых переменных всех объектов, попавших в лист.



ВИД КРИТЕРИЯ ИНФОРМАТИВНОСТИ

- В каждом листе дерево выдает константу *с* (вещественное число в регрессии, класс или вероятность класса в классификации).
- Чем лучше объекты в листе предсказываются этой константой, тем меньше средняя ошибка на объектах:

$$H(R) = \min_{c \in \mathbb{R}} \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} L(y_i, c),$$

где L(y,c) – некоторая функция потерь.

H(R) В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

Если в качестве функции потерь мы берём квадратичную ошибку, то

$$H(R) = \min_{c \in \mathbb{R}} \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} (y_i - c)^2.$$

H(R) В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

Если в качестве функции потерь мы берём квадратичную ошибку, то

$$H(R) = \min_{c \in \mathbb{R}} \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} (y_i - c)^2.$$

Её минимум достигается при

$$c = \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} y_i,$$

то есть в листе предсказывается среднее значение целевой переменной на объектах, попавших в лист.

H(R) В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

Если в качестве функции потерь мы берём квадратичную ошибку, то

$$H(R) = \min_{c \in \mathbb{R}} \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} (y_i - c)^2.$$

Её минимум достигается при

$$c = \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} y_i,$$

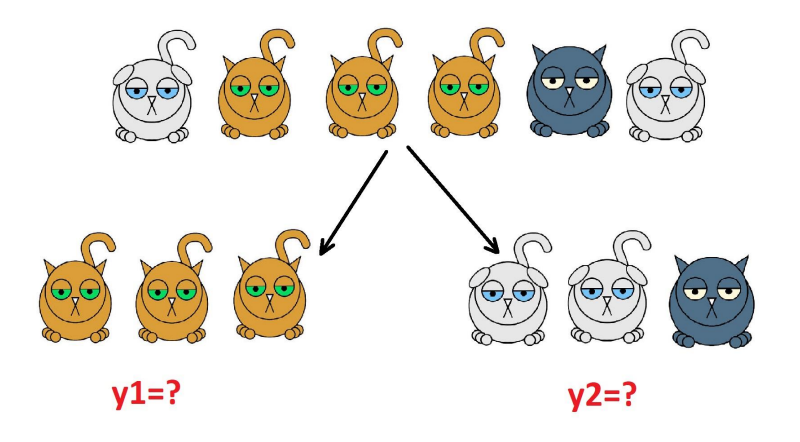
то есть в листе предсказывается среднее значение целевой переменной на объектах, попавших в лист.

Значит, информативность H(R) в листе — это дисперсия целевой переменной (для объектов, попавших в этот лист).

Чем меньше дисперсия, тем меньше разброс целевой переменной объектов, попавших в лист.

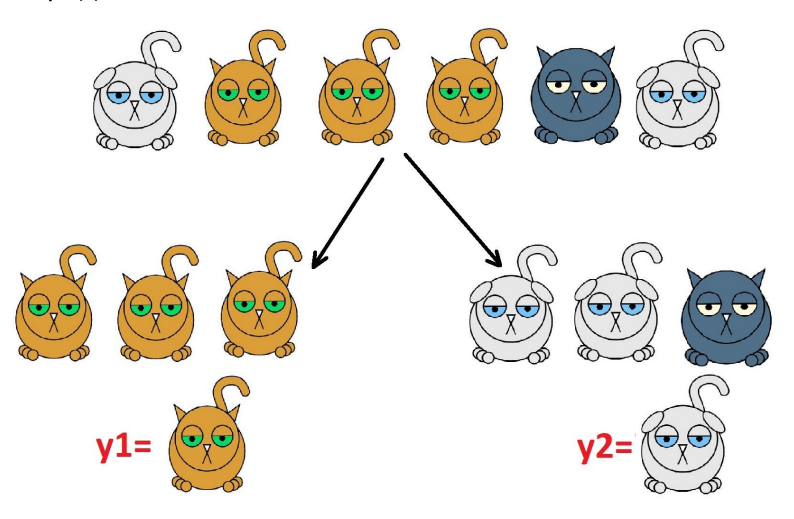
ПРИМЕР: РЕШАЮЩЕЕ ДЕРЕВО В ЗАДАЧЕ КЛАССИФИКАЦИИ

Предположим, что в лист дерева попало несколько объектов. В каждом листе дерево предсказывает класс объекта. Какой класс выгоднее всего выдать в качестве ответа?



ПРИМЕР: РЕШАЮЩЕЕ ДЕРЕВО В ЗАДАЧЕ КЛАССИФИКАЦИИ

Разумнее всего в качестве ответа в листе выдавать самый представительный класс.



H(R) В ЗАДАЧАХ КЛАССИФИКАЦИИ

Решаем задачу классификации с K классами: 1,2, ..., K.

• Пусть p_k доля объектов класса k, попавших в вершину:

$$p_k = \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} [y_i = k]$$

• Пусть k_* - самый представительный класс в данной вершине:

$$k_* = \underset{k}{argmax} p_k$$

Ошибка классификации:

$$H(R) = \min_{c \in Y} \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} [\mathbf{y_i} \neq \mathbf{c}]$$

H(R) В ЗАДАЧАХ КЛАССИФИКАЦИИ Критерий Джини

- Будем в каждой вершине в качестве ответа выдавать не класс, а распределение вероятностей классов: $c = (c_1, \dots, c_K), \sum_i c_i = 1.$
- Качество распределения можно измерить с помощью критерия Бриера:

$$H(R) = \min_{c} \frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} \sum_{k=1}^{K} (c_k - [y_i = k])^2$$

Утверждение.

- 1) Минимальное значение функционала H(R) достигается на векторе, состоящем из долей классов: $c_* = (p_1, ..., p_K)$
- 2) На векторе c_* функционал (*) переписывается в виде

$$H(R) = \sum_{k=1}^{K} p_k (1 - p_k)$$
 (критерий Джини).

H(R) В ЗАДАЧАХ КЛАССИФИКАЦИИ

Энтропийный критерий

Запишем логарифм правдоподобия:

$$H(R) = \min_{c} \left(-\frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} \sum_{k=1}^{K} [y_i = k] \log c_k \right) (*)$$

На векторе $c_* = (p_1, \dots, p_K)$ функционал (*) записывается в виде

$$H(R) = -\sum_{k=1}^K p_k \log p_k$$
 (энтропия)

H(R) В ЗАДАЧАХ КЛАССИФИКАЦИИ

Энтропийный критерий

Запишем логарифм правдоподобия:

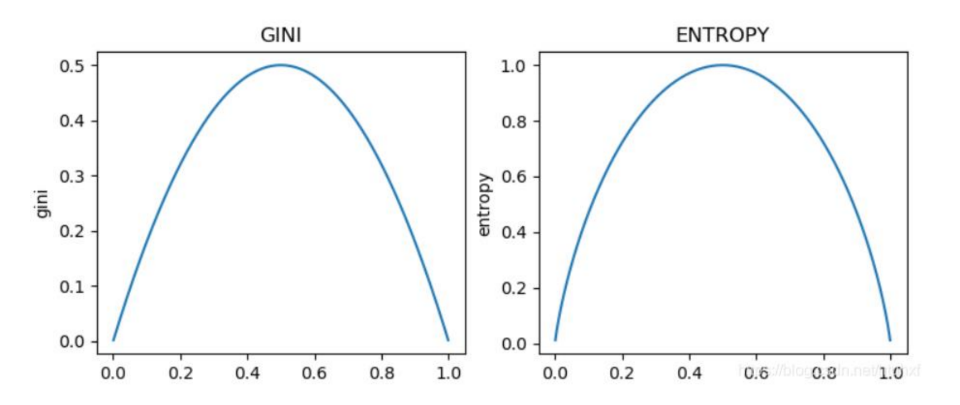
$$H(R) = \min_{c} \left(-\frac{1}{|R|} \sum_{(x_i, y_i) \in R} \sum_{k=1}^{K} [y_i = k] \log c_k \right) (*)$$

На векторе $c_* = (p_1, \dots, p_K)$ функционал (*) записывается в виде

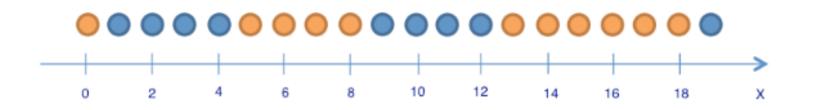
$$H(R) = -\sum_{k=1}^K p_k \log p_k$$
 (энтропия)

- ullet Энтропия $H(R) \geq 0$ (минимум на распределении $p_i = 1, p_j = 0, j
 eq i$)
- $max\ H(R)$ достигается на равномерном распределении $p_1=\cdots=p_K=rac{1}{K}.$

КРИТЕРИИ GINI И ENTROPY

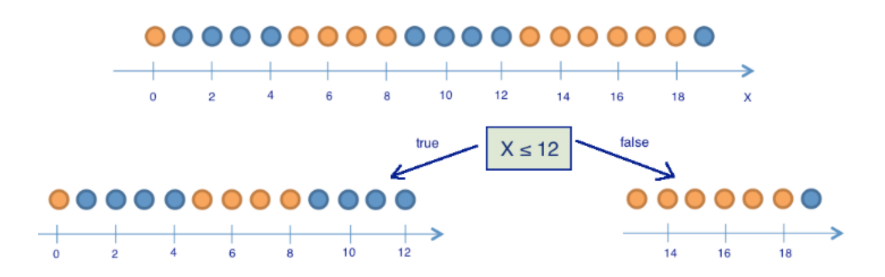


ПРИМЕР ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЭНТРОПИЙНОГО КРИТЕРИЯ



•
$$p_1=rac{9}{20}$$
, $p_2=rac{11}{20}$ \Rightarrow энтропия $H_0=-rac{9}{20}\lograc{9}{20}-rac{11}{20}\lograc{11}{20}pprox 1$

ПРИМЕР ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЭНТРОПИЙНОГО КРИТЕРИЯ



- В левой части $H_l = -\frac{5}{13} \log \frac{5}{13} \frac{8}{13} \log \frac{8}{13} \approx 0.96$
- ullet В правой части $H_r = -\frac{1}{7} \log \frac{1}{7} \frac{6}{7} \log \frac{6}{7} pprox 0.6$

То есть
$$Q = H_0 - \frac{|R_l|}{R} H_l - \frac{|R_r|}{|R|} H_r = 1 - \frac{13}{20} \cdot 0.96 - \frac{7}{20} \cdot 0.6 \approx 0.16$$

КРИТЕРИИ ОСТАНОВА

- Ограничение максимальной глубины дерева (max_depth)
- Ограничение минимального числа объектов в листьях (min_samples_leaf)
- Ограничение максимального числа листьев в дереве
- Останов в случае, если все объекты в листе из одного класса
- Требование, что функционал качества при дроблении увеличивался как минимум на s%.

CTPИЖКА ДЕРЕВА (PRUNING)

Алгоритм:

- 1) Строится переобученное дерево (в каждом листе один объект)
- 2) Производится оптимизация его структуры с целью

уменьшения переобучения

• Стрижка – альтернатива критериям останова



COST-COMPLEXITY PRUNING

Пусть R(T) – ошибка на дереве T.

Введём регуляризованный функционал

$$R_{\alpha}(T) = R(T) + \alpha |T|,$$

где |T| - количество вершин в дереве.

• Тогда при построении дерева и оптимизации функционала $R_{\alpha}(T)$ дерево не будет иметь большое количество вершин, а потому, будет менее переобученным.

ОБРАБОТКА ПРОПУЩЕННЫХ ЗНАЧЕНИЙ

• Пусть есть некоторый предикат $\beta(x) = [x_j < t]$, но в выборке R есть объекты, для которых неизвестно значение признака x_j : обозначим их V_j .

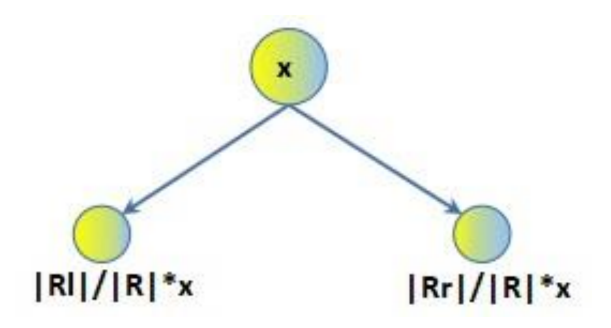
Тогда функционал качества можно вычислять, просто игнорируя объекты из V_i :

$$Q(R,j,t) \approx \frac{\left|R \setminus V_j\right|}{|R|} Q(R \setminus V_j,j,t)$$

• Далее выбираем наилучший предикат по данному функционалу качества

ОБРАБОТКА ПРОПУЩЕННЫХ ЗНАЧЕНИЙ

• Поместим объекты из V_j и в левое, и в правое поддерево после разбиения предикатом β . Присвоим этим объектам веса $\frac{|R_l|}{|R|}$ и $\frac{|R_r|}{|R|}$ соответственно.



ПОЛУЧЕНИЕ ПРЕДСКАЗАНИЙ ДЛЯ ПРОПУЩЕННЫХ ЗНАЧЕНИЙ

• Если объект попал в вершину, предикат в которой для него не может быть вычислен из-за пропуска, то он попадает в оба поддерева с весами, и ответы в обоих поддеревьях затем усредняются.

Обозначим прогноз вероятности класса k для объекта x в поддереве R_m как $a_{mk}(x)$. Тогда:

$$\begin{cases} a_{lk}(x), & \beta(x) = 0 \\ a_{rk}(x), & \beta(x) = 1 \end{cases}$$

$$\begin{cases} \frac{|R_l|}{|R|} a_{lk}(x) + \frac{|R_r|}{|R|} a_{rk}(x), & \beta(x) \text{ нельзя вычислить} \end{cases}$$

ДРУГИЕ СПОСОБЫ ОБРАБОТКИ ПРОПУЩЕННЫХ ЗНАЧЕНИЙ

• Метод суррогатных предикатов:

Если есть объекты, для которых невозможно вычислить значение предиката $[x_j < t]$, то находим другой предикат, который дает максимально похожее разбиение на R_l и R_m .

 Можно заменить все пропущенные значения на 0 или на какое-то уникальное число (например, —999). Тогда можно будет использовать обычную процедуру построения дерева.

ОБРАБОТКА КАТЕГОРИАЛЬНЫХ ПРИЗНАКОВ

• Multi-way splits: можно разбивать вершину на столько поддеревьев, сколько различных значений имеет категориальный признак.

ОБРАБОТКА КАТЕГОРИАЛЬНЫХ ПРИЗНАКОВ

- Multi-way splits: можно разбивать вершину на столько поддеревьев, сколько различных значений имеет категориальный признак. Получаем очень большие деревья.
- Поделим множество возможных значений признака $Q=\{u_1,\dots,u_m\}$ на два подмножества $Q=Q_1\sqcup Q_2$, определим предикат $\beta(x)=[x_i\in Q_1].$

ОБРАБОТКА КАТЕГОРИАЛЬНЫХ ПРИЗНАКОВ

- Multi-way splits: можно разбивать вершину на столько поддеревьев, сколько различных значений имеет категориальный признак. Получаем очень большие деревья.
- Поделим множество возможных значений признака $Q = \{u_1, ..., u_m\}$ на два подмножества $Q = Q_1 \sqcup Q_2$, определим предикат $\beta(x) = [x_j \in Q_1]$. Для построения оптимального предиката нужно перебрать $2^{m-1} 1$ вариантов разбиения $Q = Q_1 \sqcup Q_2$.

ОБРАБОТКА КАТЕГОРИАЛЬНЫХ ПРИЗНАКОВ В ЗАДАЧАХ БИНАРНОЙ КЛАССИФИКАЦИИ

- Рассмотрим вершину дерева. Пусть $N(u_1)$ количество объектов в этой вершине со значением категориального признака $x_i = u_1$.
- ullet Тогда $rac{\sum_{x_{ij}=u_1}[y_i=+1]}{N(u_1)}$ доля положительных объектов среди объектов с $x_j=u_1$.
- Упорядочим значения категориального признака x_j по возрастанию этих долей:

$$\frac{\sum_{x_{ij}=u_{(1)}}[y_i=+1]}{N(u_{(1)})} \leq \frac{\sum_{x_{ij}=u_{(2)}}[y_i=+1]}{N(u_{(2)})} \leq \cdots \leq \frac{\sum_{x_{ij}=u_{(m)}}[y_i=+1]}{N(u_{(m)})}$$

ullet Заменим категорию $u_{(i)}$ на i и будем работать с полученным вещественным признаком.

ОБРАБОТКА КАТЕГОРИАЛЬНЫХ ПРИЗНАКОВ В ЗАДАЧАХ БИНАРНОЙ КЛАССИФИКАЦИИ

Утверждение.

Данный подход с использованием критерия Джини или энтропийного критерия дает тот же результат, как если бы мы искали оптимальное разбиение на $Q=Q_1\sqcup Q_2$.

ОБРАБОТКА КАТЕГОРИАЛЬНЫХ ПРИЗНАКОВ В ЗАДАЧАХ РЕГРЕССИИ

• Упорядочим значения категориального признака x_j по среднему ответу на объектах с таким значением:

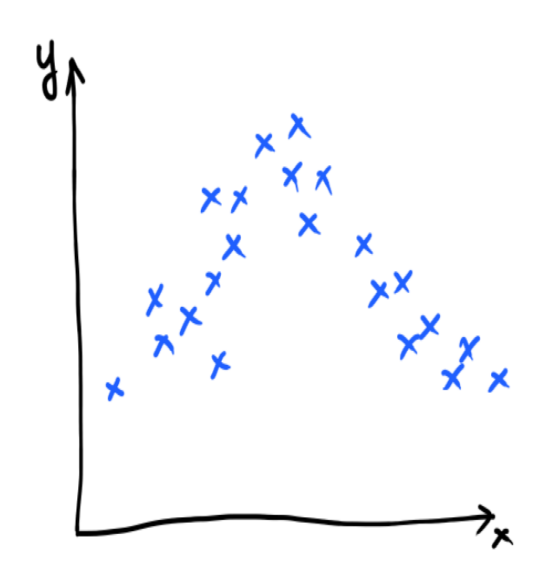
$$\frac{\sum_{x_{ij}=u_{(1)}} y_i}{N(u_{(1)})} \le \frac{\sum_{x_{ij}=u_{(2)}} y_i}{N(u_{(2)})} \le \dots \le \frac{\sum_{x_{ij}=u_{(m)}} y_i}{N(u_{(m)})}$$

ullet Заменим категорию $u_{(i)}$ на i и будем работать с полученным вещественным признаком.

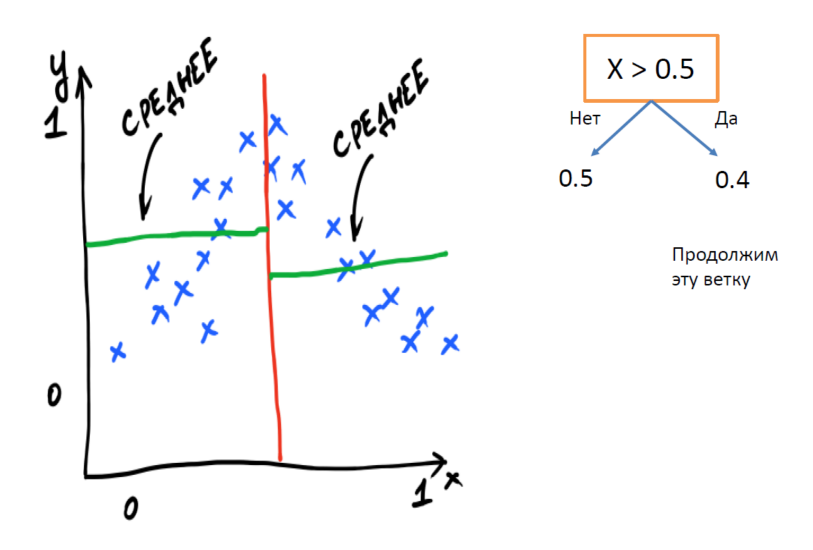
Утверждение.

Данный подход с использованием MSE-функционала дает тот же результат, как если бы мы искали оптимальное разбиение на $Q = Q_1 \sqcup Q_2$.

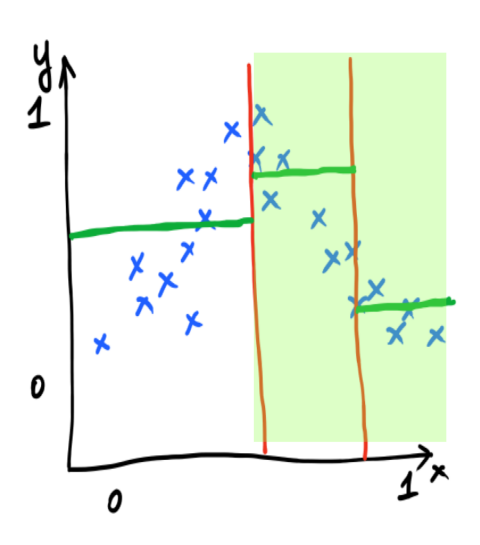
ПРИМЕР ПОСТРОЕНИЯ РЕШАЮЩЕГО ДЕРЕВА В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

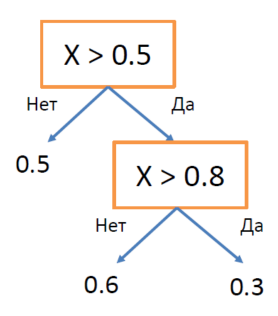


ПРИМЕР ПОСТРОЕНИЯ РЕШАЮЩЕГО ДЕРЕВА В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

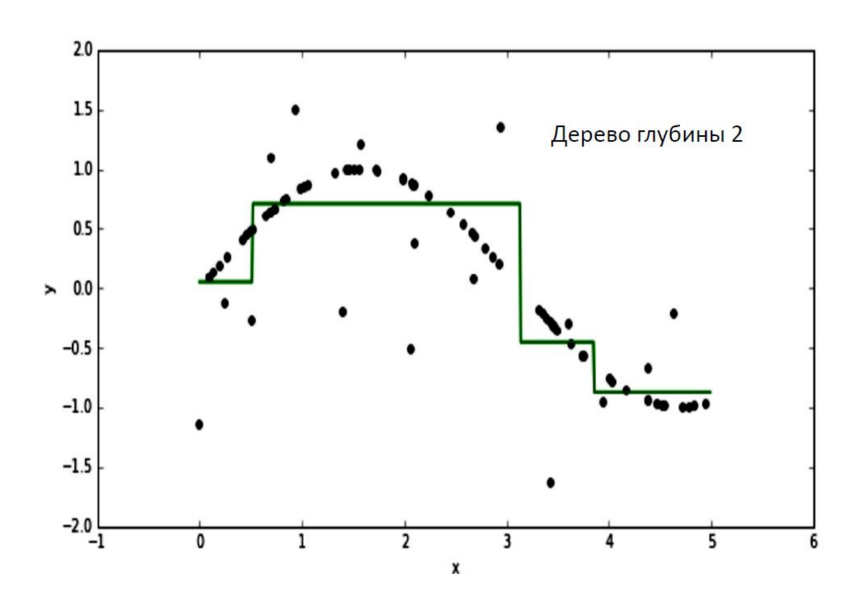


ПРИМЕР ПОСТРОЕНИЯ РЕШАЮЩЕГО ДЕРЕВА В ЗАДАЧЕ РЕГРЕССИИ

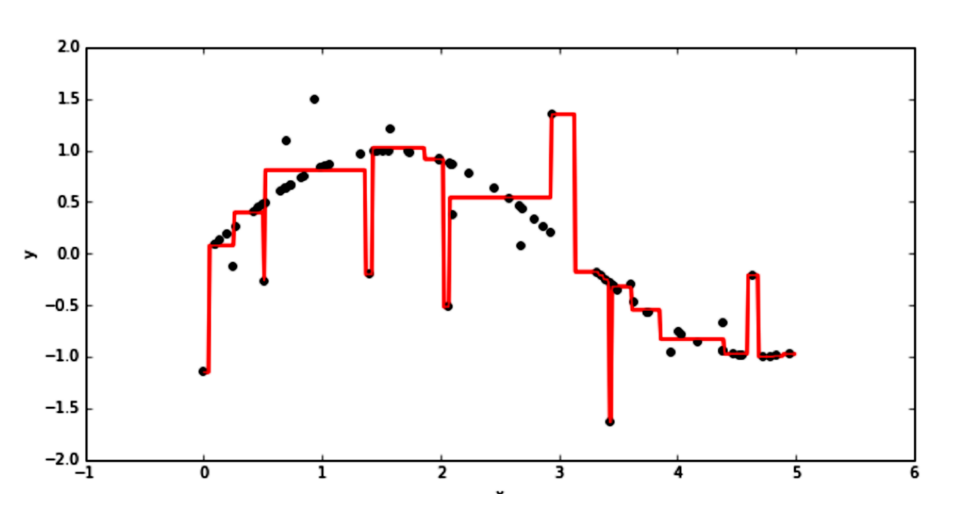




ПРИМЕР: ДЕРЕВО ГЛУБИНЫ 2



ПРИМЕР: ДЕРЕВО ГЛУБИНЫ 5



ПЛЮСЫ РЕШАЮЩИХ ДЕРЕВЬЕВ

- Четкие правила классификации (интерпретируемые предикаты, например, "возраст > 25")
- Деревья решений легко визуализируются, то есть хорошо интерпретируются
- Быстро обучаются и выдают прогноз
- Малое число параметров

МИНУСЫ РЕШАЮЩИХ ДЕРЕВЬЕВ

- Очень чувствительны к шумам в данных, модель сильно меняется при небольшом изменении обучающей выборки
- Разделяющая граница имеет свои ограничения (состоит из гиперплоскостей)
- Необходимость борьбы с переобучением (стрижка или какой-либо из критериев останова)
- Проблема поиска оптимального дерева (NP-полная задача, поэтому на практике используется жадное построение дерева)