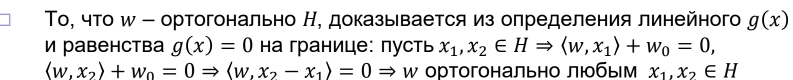
#### Лекция 11: Метод опорных векторов

### Линейный бинарный классификатор на основе разделяющей гиперплоскости

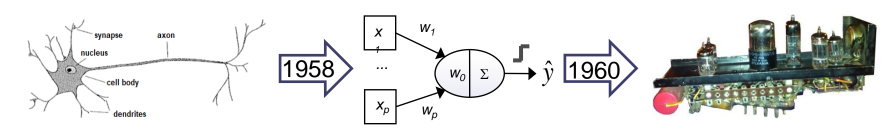
- Основные определения и свойства:
  - $\square$  Отклик  $Y = \{-1, +1\}$
  - $\Box$  Дискр. ф-ция  $g(x) = g_{+}(x) g_{-}(x)$

  - $\square$  Линейность  $g(x) = \langle w, x \rangle + w_0$
  - □ Граница гиперплоскость  $H = \{x | \langle w, x \rangle + w_0 = 0\}$  определяется нормалью w/||w|| и смещением  $w_0$  /||w||.



- Знаковое расстояние от точки  $x_0$  до границы  $d(x_0, H) = g(x_0)/||w||$  (подстановка в нормализованное уравнение гиперплоскости). Пусть  $x_0 = p + h$ ,  $p \in H$  проекция  $x_0$  на H, h –ортогональное дополнение, тогда  $h = d\frac{w}{||w||}$ ,  $x_0 = p + d\frac{w}{||w||}$  домножаем скалярно на w прибавляем  $w_0$ , получаем:  $\langle w, x_0 \rangle + w_0 = \langle w, p \rangle + w_0 + d\frac{\langle w, w \rangle}{||w||} \Rightarrow d = \frac{\langle w, x_0 \rangle + w_0}{||w||}$
- Прогноз a(x) = sign(g(x)) с какой стороны от H, расстояния от центра координат до H равно  $w_0/||w||$

#### Персептрон Розенблатта



- Модель разделяющая гиперплоскость:
  - $\square$  Функция потерь  $L_{perc}(M) = -[M]_+,$
  - □ Обучение SGD, доказана сходимость за конечное число шагов
  - □ Для «ошибок» (примеров не с той стороны гиперплоскости):

$$\begin{pmatrix} w^{(t)} \\ w_0^{(t)} \end{pmatrix} + \eta \begin{pmatrix} y_i x_i \\ y_i \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} w^{(t+1)} \\ w_0^{(t+1)} \end{pmatrix}$$

- Недостатки (их устранение достоинства SVM):
  - Несколько возможных решений при линейной разделимости классов (зависит от начального приближения)
  - Не сходится при линейной неразделимости классов, а при линейной разделимости долго сходится (много шагов)



#### Обучение линейного классификатора

- «Пороговая» (персептрон) функция потерь  $L_{perc}(M) = -[M]_+$ 
  - □ кусочно-постоянная ⇒ имеет нулевые градиенты
- Можно ограничить ее сверху другой гладкой функцией потерь и искать решение задачи оптимизации с регуляризацией:
  - □ Логистическая:

$$L_{log}(M) = \log_2(1 + e^{-M})$$

□ Квадратичная:

$$L_{sq}(M) = (1 - M)^2$$

□ Экспоненциальная:

$$L_{exp}(M) = e^{-M}$$

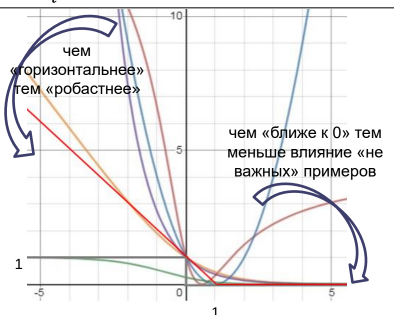
□ Тангесовая:

$$L_{tng}(M) = (2 \arctan(M) - 1)^2$$

□ Hinge («шарнир»):

$$L_{hinge}(M) = -[1 - M]_+$$

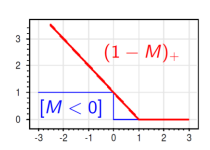
$$\min_{w} \frac{1}{l} \sum_{i} L_*(y_i(\langle x_i, w \rangle + w_0)) + \gamma L_p(w)$$



# Аппроксимация Hinge функцией потерь с L<sub>2</sub> регуляризацией

• Ограничим сверху эмпирический риск персептрона  $L_2$  - регуляризованным эмпирическим риском с с Hinge функцией потерь:

$$\begin{aligned} Q_{perc}(w, w_0) &= \sum_{i=1}^{l} [M_i(w, w_0) < 0] \leq \\ &\leq Q_{hinge} (w, w_0) = \sum_{i=1}^{l} (1 - M_i(w, w_0))_+ + \gamma ||w||^2 \\ &Q_{hinge} \to \min_{w, w_0} \quad \Rightarrow Q_{perc} \to \min_{w, w_0} \end{aligned}$$



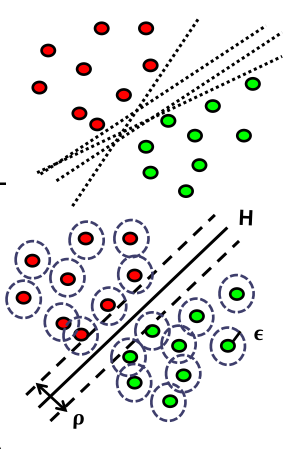
- Первое слагаемое:
  - □ линейно штрафует за приближение к границе классов с «правильной стороны» ближе чем 1
  - □ линейно штрафует за удаление от границы с «неправильной стороны»
- Второе слагаемое:
  - □ штрафует за сложность, не давая переобучаться
  - □ контролирует стабильность при мультколлинеарности

### Оптимальная разделяющая гиперплоскость в случае линейно разделимых классов

- В случае линейно разделимости классов:
  - можно провести бесконечно много разделяющих гиперплоскостей.
  - □ Какая из них лучше?
- Определим ширину разделяющей полосы зазор (марджин) для множества точек как минимум по всем:

$$\rho = \min_{1 \le i \le l} M(x_i, y_i) = \min_{1 \le i \le l} y_i g(x_i)$$

- Т.к. есть случайная составляющая (шум):
  - наблюдения могут лежать в некоторой окрестности неизвестного радиуса  $\epsilon$
  - $\square$  значит чем больше отступ  $\rho$ , тем меньше вероятность, что окрестность точек рядом с границей пересечет ее
- Вывод нужно максимизировать зазор



### Максимизация отступа в случае линейно разделимых классов

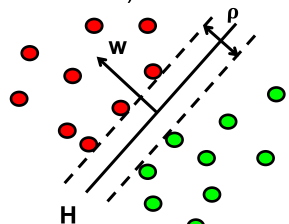
- Каноническое уравнение гиперплоскости:
  - уравнение Н определено с точностью до множителя, надо зафиксировать (с точностью до знака)
  - □ нормируем параметры так, чтобы расстояние d(x, H) = g(x)/||w|| от границы до ближайшего наблюдения каждого класса было равно 1
  - $\square$  Это приводит к условиям: если  $y_i=1\Rightarrow \langle w,x_i\rangle+w_0\geq 1$ , а для  $y_i=-1\Rightarrow \langle w,x_i\rangle+w_0\leq -1$  и в общем виде  $\forall i\colon y_i(\langle w,x_i\rangle+w_0)\geq 1$
- Ширина разделяющей полосы (зазора между классами):

$$\rho = \frac{2}{||w||} \to \max_{w}$$

■ Получаем задачу условной оптимизации:

$$\begin{cases} \min_{w} \frac{1}{2} ||w||^{2} \\ \forall i: y_{i}(\langle w, x_{i} \rangle + w_{0}) \ge 1 \end{cases}$$

■ Все выпуклое - единственное решение!



# Решение в случае линейно разделимых классов

■ Выпишем лагранжиан:

$$L(w, w_0; \alpha) = \frac{1}{2} ||w||^2 - \sum_{i=1}^{l} \alpha_i [y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) - 1]$$

- $\square$  с множителями Лагранжа  $\alpha_i \geq 0$  для каждого ограничения
- □ с условиями дополняющей нежёсткости (ККТ):

$$\forall i: \alpha_i [y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) - 1] = 0$$

Из необходимых условий оптимальности следует:

$$\frac{\partial L(w, w_0; \alpha)}{\partial w_0} = 0 \Rightarrow \sum_{i=1}^l \alpha_i y_i = 0, \frac{\partial L(w, w_0; \alpha)}{\partial w} = 0 \Rightarrow w = \sum_{i=1}^l \alpha_i y_i x_i$$

Дискриминантная функция:

$$g(x) = \langle w, x \rangle + w_0 = \sum_{i=1}^{l} \alpha_i y_i \langle x_i, x \rangle + w_0$$

■ Сдвиг  $w_0$  может корректироваться «вручную», обычно инициализируется как:  $w_0 = \frac{1}{l} \sum_{j=1}^l (y_j - \sum_{i=1}^l \alpha_i y_i \langle x_i, x \rangle)$ 

# Опорные вектора в случае линейно разделимых классов

- По свойствам множителей Лагранжа:  $y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) > 1 \Rightarrow \alpha_i = 0$ :
  - $\alpha_i \neq 0$  для **опорных векторов** (наблюдения лежат строго на границе, их расстояние до H равно 1)
  - □ Дискриминантная функция (и модель) зависит **только от опорных векторов**:  $a(x) = \text{sign}(\sum_{i \in SV} \alpha_i y_i \langle x_i, x \rangle + w_0)$
  - □ Результат обучения не зависит от наличия в тренировочном наборе наблюдений, не лежащих на границе, их можно исключить из выборки и получить ту же модель SVM (вот только мы заранее не знаем, какие именно наблюдения лежат на границе)
  - □ Этим свойством пользуются алгоритмы оптимизации для SVM

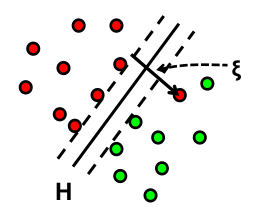
#### Линейно неразделимые классы

- Классы не обязаны быть линейно разделимы:
  - можно попробовать перебрать оптимальные гиперплоскости, минимизируя число ошибок, но оказалось, что это NP-трудная задача (не найдено не экспоненциальных по сложности методов)
- Основной подход дополнительно линейно штрафовать модель за «нарушение» неравенств канонической гиперплоскости:

обобщающая ошибка способность 
$$\begin{cases} \min\limits_{w,\xi,w_0}\frac{1}{2}\big|\big|w\big|\big|^2+\frac{c}{l}\sum_{i=1}^{l}\xi_i \\ \forall i\colon y_i(\langle w,x_i\rangle+w_0)\ \geq\ 1-\xi_i,\xi_i\geq 0 \end{cases}$$

- □ параметр C задает в явном виде компромисс между точностью и сложностью модели
- $\, \Box \,$  Аналогично безусловной минимизации Hinge функции потерь с  $L_2$  регуляризацией:

$$Q_{hinge}(w, w_0) = \sum_{i=1}^{l} (1 - M_i(w, w_0))_+ + \gamma ||w||^2 \to \min_{w, w_0}$$



#### M

## Метод множителей Лагранжа для линейно неразделимых классов

Снова выпишем лагранжиан:

$$L(w, w_0, \xi; \alpha, \eta) = \frac{1}{2} ||w||^2 - \sum_{i=1}^{l} \alpha_i [y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) - 1] - \sum_{i=1}^{l} \xi_i(\alpha_i + \eta_i - C)$$

- $\square$   $\alpha_i$  двойственные переменные к условиям  $y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) \geq 1 \xi_i$
- $\ \square\ \eta_i$  двойственные переменные к условиям  $oldsymbol{\xi}_i \geq oldsymbol{0}$

условия дополняющей нежёсткости ККТ:

$$\forall i: \alpha_i [y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) - (1 - \boldsymbol{\xi_i})] = 0, \boldsymbol{\eta_i \xi_i} = \mathbf{0}$$

Из необходимых условий седловой точки функции Лагранжа:

$$\frac{\partial L(w, w_0, \alpha, \eta)}{\partial w_0} = 0 \Rightarrow \sum_{i=1}^l \alpha_i y_i = 0, \frac{\partial L(w, w_0, \alpha, \eta)}{\partial w} = 0 \Rightarrow w = \sum_{i=1}^l \alpha_i y_i x_i, 
\frac{\partial L(w, w_0, \alpha, \eta)}{\partial \xi} = \mathbf{0} \Rightarrow \eta_i + \alpha_i = \mathbf{C}$$
(\*\*)

(\*)

■ Дискриминантная функция и сдвиг те же, но опорные вектора другие:  $g(x) = \sum_{i=1}^{l} \alpha_i y_i \langle x_i, x \rangle + w_0, w_0 = \frac{1}{l} \sum_{j=1}^{l} (y_j - \sum_{i=1}^{l} \alpha_i y_i \langle x_i, x \rangle)$ 

# Опорные вектора для линейно неразделимых классов

- Получаем два типа опорных векторов:
  - □ **Ошибки** неравенство со штрафом строго НЕ выполняется:  $\alpha_i = C$ ,  $\eta_i = 0$ ,  $\xi_i > 0$ ,  $y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) > 1$
  - □ Граничные неравенство выполняется как равенство:

$$\mathbf{0} < \alpha_i < C, 0 < \eta_i < C, \xi_i = \mathbf{0}, y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) = 1$$

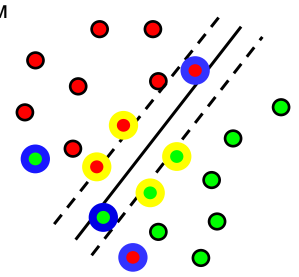
- Остальные (не важные) наблюдения:
  - □ Периферийные неравенство со штрафом выполняется:

$$\alpha_i = 0, \eta_i = C, \xi_i = 0, y_i(\langle w, x_i \rangle + w_0) < 1$$

снова от них ничего не зависит

Граничные опорные вектора

опорные вектора ошибки



#### Двойственная задача

- Можно решать прямую задачу (есть для этого методы оптимизации), но оказалось, что удобнее решать двойственную
- Подставим равенства, полученные из условий (\*) и (\*\*) в  $L(w, w_0, \xi; \alpha, \eta)$  и увидим, что Лагранжиан после всех сокращений зависит только от двойственных переменных  $\alpha_i$  и имеет простую квадратичную форму:

$$L(\underline{w}, \underline{w}_0, \underline{\xi}; \alpha, \underline{\eta}) = W(\alpha) = \sum_{i=1}^{l} \alpha_i - \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{l} \sum_{j=1}^{l} \alpha_i \alpha_j y_i y_j \langle x_j, x_i \rangle$$

• пользуясь свойством седловой точки Лагранжа:

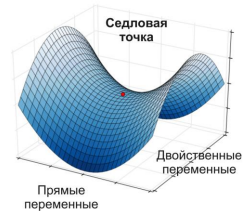
$$L(w^*, w_0^*, \xi^*; \alpha^*, \eta^*) = \min_{w, w_0, \xi} L(w, w_0, \xi; \alpha^*, \eta^*) = \max_{\alpha, \eta} L(w^*, w_0^*, \xi^*; \alpha, \eta)$$

• перейдем к решению двойственной задачи:

$$\begin{cases} \max_{\alpha} W(\alpha) \\ 0 \le \alpha_i \le C, \sum_{i=1}^{l} \alpha_i y_i = 0 \end{cases}$$

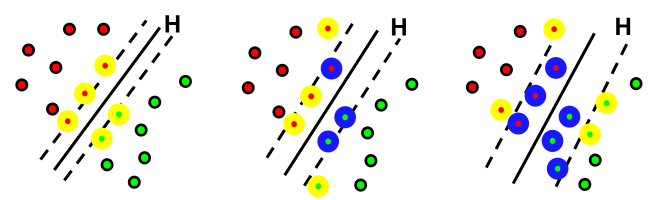
■ решение прямой задачи выражается через него как:

$$a(x) = \operatorname{sign}(\sum_{i \in SV} \alpha_i y_i \langle x_i, x \rangle + w_0)$$



#### Выбор параметра штрафа С

- Аналогично параметру регуляризации (но наоборот):
  - $\square$  чем больше C тем меньше смещение и больше дисперсия модели
  - $\square$  чем меньше C тем больше обобщающая способность и ошибка подгонки модели ( $C_{left} > C_{middle} > C_{right}$ )



- На практике:
  - □ используют стандартные эвристики: C={0.1, 1, 10}
  - □ подбирают с помощью кросс-валидации (по сетке значений)
- Не интуитивный параметр
  - □ Тяжело: угадать точно, выбрать сетку для перебора, понять смысл

#### ×

#### Nu-SVM

Основная идея – напрямую максимизировать зазор (ширину разделяющей полосы) между классами р

$$\min_{\xi,\rho,w,w_0} \frac{1}{2} ||w||^2 + \frac{1}{l} \sum_{i=1}^{N} \xi_i - \rho v$$

$$\forall i: (y_i(\langle x_i, w \rangle + w_0) \le \rho - \xi_i, \rho \ge 0, \xi_i \ge 0)$$

 Также через преобразование Лагранжиана сводится к задаче квадратичного программирования в двойственных переменных:

$$\begin{cases} \max_{\alpha} -\frac{1}{2} \sum_{i=1}^{l} \sum_{j=1}^{l} \alpha_{i} \alpha_{j} y_{i} y_{j} \langle x_{j}, x_{i} \rangle \\ \mathbf{0} \leq \boldsymbol{\alpha}_{i} \leq \frac{1}{l}, \sum_{i=1}^{l} \alpha_{i} y_{i} = 0, \sum_{i=1}^{l} \boldsymbol{\alpha}_{i} \geq \boldsymbol{\nu} \end{cases}$$

- Вместо метапараметра С используется *ν* с важными «*ν*-свойствами»:
  - $\ \square\ \nu$ -верхняя граница пропорции опорных векторов ошибок
  - $\ \square$   $\ \nu$ -нижняя граница пропорции опорных векторов граничных
  - асимптотически с вероятностью 1 (при определенных условиях) эти границы достигаются

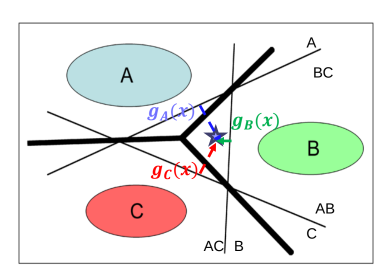
#### M

# Многоклассовый SVM «каждый против всех»

#### Каждый против всех:

□ Строим к моделей (к-число классов), выбираем класс с наиболее уверенным прогнозом – наибольшей дискриминантной функцией:

$$\arg\max_{j=1,\dots,k} g_j(x)$$



#### • Особенности:

- □ Гарантировано есть хотя бы один несбаласированный набор (т.к. 1 класс против всех остальных)
- □ Вычислительно сложно при больших наборах данных *k* бинарных задач с / наблюдениями в каждой
- □ независимое обучение независимые  $g_j(x)$ , надо приводить на близкие шкалы, можно с помощью  $\operatorname{softmax}(g_1(x), ..., g_k(x))$  или более корректно с помощью корректировки Платта

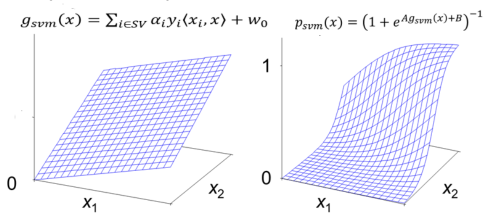
#### Корректировка Платта

Преобразуем отклик SVM из (-∞, +∞) в вероятностный диапазон [0,1]с помощью подгонки сигмоиды:

$$p_{svm}(x)=\frac{1}{_{1+\exp(Ag_{svm}(x)+B)}}$$
 где  $g_{svm}(x)=\sum_{i\in SV}\alpha_iy_i\langle x_i,x\rangle+w_0)$  , а  $A$  и  $B$  – параметры

- Чтобы не переобучиться:
  - □ параметры А и В подбираются как в логистической регрессии с одним предиктором (откликом SVM) на валидационной выборке (не использовалась для обучения SVM) или с помощью кросс-валидации
  - □ дополнительно часто используется «регуляризация» откликов:

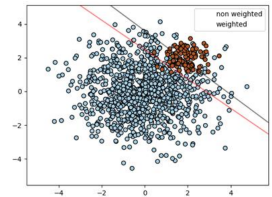
$$y_i^{Platt} = \begin{cases} \frac{l_+ + 1}{l_+ + 2}, y_i = 1\\ \frac{1}{l + 2}, y_i = -1 \end{cases}$$



#### Дисбаланс классов

- Возможные подходы к решению проблемы:
  - □ В целом SVM менее чувствителен к дисбалансу, чем другие методы, т.к. модель зависит только от опорных векторов
  - ☐ SMOTE (oversampling)
  - □ Undersampling + корректировка сдвига  $w_0$  строим SVM на сбалансированной выборке, а  $w_0$  выбираем с учетом дисбаланса, например  $w_0^* = \mathop{\rm argmin}_{w_0} F_\beta\left(g(x,w_0),y\right)$
  - □ Undersampling + корректировка Платта строим SVM на сбалансированной выборке, а корректировку Платта на несбалансированной
  - □ Используем веса наблюдений
  - □ Используем веса классов:

$$\begin{cases} \min_{w,\xi,w_0} \frac{1}{2} ||w||^2 + \frac{C_{-1}}{l_{-1}} \sum_{i:y_i = -1} \xi_i + \frac{C_1}{l_1} \sum_{i:y_i = +1} \xi_i \\ \forall i: y_i (\langle w, x_i \rangle + w_0) \geq 1 - \xi_i, \xi_i \geq 0 \end{cases}$$

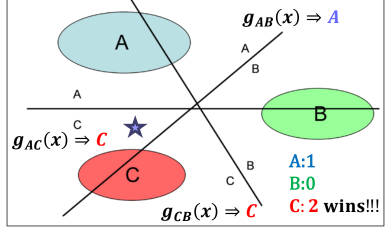


# Многоклассовый SVM«каждый против каждого»

- Каждый против каждого
  - □ Строим k(k-1)/2 моделей (kчисло классов), выбираем класс голосованием:

$$\arg\max_{j=1,\dots,k} \sum_{i\neq j} [g_{ij}(x)]_+$$





- □ меньше проблем с дисбалансом классов чем в каждом против всех
- □ вычислительно сложно при больших *k,* получаем k(k-1)/2 бинарных задач, правда наблюдений в каждой меньше /
- □ независимое обучение независимые g<sub>ij</sub>(x) не так критично как в каждом против всех (не сравниваем отклики разных моделей друг с другом напрямую)
- могут быть «ничьи», простое голосование не лучший подход, надо учитывать «уверенность» в прогнозе, а значит тоже корректировать отклики

### 7

# Вероятности классов на основе попарных сравнений

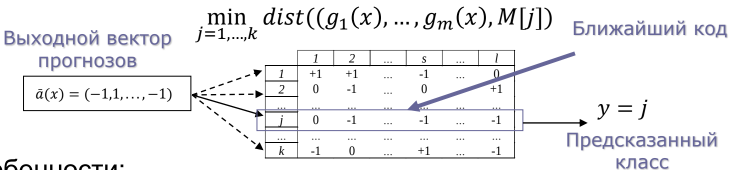
- Если по результатам применения подхода «каждый против каждого» необходимо вычислить вероятности принадлежности наблюдения  $x_0$  каждому из k классов  $p_1(x_0), ..., p_k(x_0)$ , то можно воспользоваться подходом попарных сравнений:
  - Применяем все k(k-1)/2 попарных моделей и получаем для каждой пары классов (i,j) значение дискриминантной функции  $g_{ij}(x_0)$
  - □ Делаем корректировку Платта  $p_{ij}(x_0)$  ( $x_0$  можно не указывать, т.к. все считается только для него)
  - Принимаем предположение модели Брэдли-Терри для попарных сравнений:  $p_{ij} = p_i/(p_i + p_j)$ , где  $p_s$  неизвестны для  $1 \le s \le k$
  - Находим их, минимизируя численным методом дивергенцию Кульбака-Лейблера :

$$\sum_{i,j} p_{ij} \log \left( \frac{p_{ij}(p_i + p_j)}{p_i} \right) + \sum_{i,j} \frac{p_i}{p_i + p_j} \log \left( \frac{p_i}{p_{ij}(p_i + p_j)} \right) \to \min_{p_1, \dots, p_k}$$

#### Многоклассовый ECOC SVM

#### ■ ECOC:

- $\square$  Строим кодовую матрицу M с m новыми «суперклассами», каждый объединяет комбинацию исходных классов и
- $\square$  Обучаем m моделей  $g_1(x), ..., g_m(x)$
- При классификации получаем вектор прогнозов и выбираем класс с наиболее близким кодовым словом:



#### Особенности:

- □ вычислительную сложность можно контролировать числом столбцов
- □ можно рассчитывать «уверенность» в прогнозе на основе расстояний до кодовых слов или по модели Брэдли-Терри
- $\square$  но качество зависит от M если не угадали, то начинаем все заново

### w

## SVM с многоклассовой целевой функцией

- Постановка задачи:
  - □ пусть k число классов
  - □ вводим к гиперплоскостей и отдельно штрафуем за нарушение каждой границы и отдельно штрафуем каждую за ее сложность (максимизируем ширину каждой разделяющей полосы)
  - □ все штрафы суммируем в целевой функции:

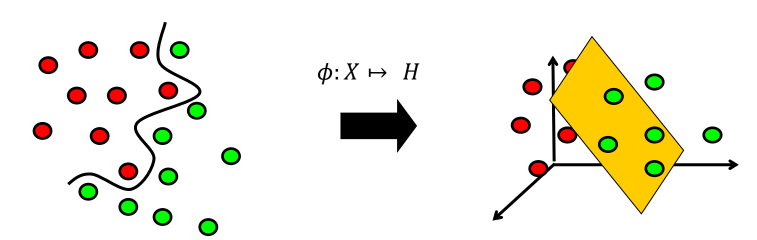
$$\begin{cases} \min_{w,w_0,\xi} \frac{1}{2} \sum_{j=1}^k \left| |w^j| \right|^2 + \frac{C}{l} \sum_{i=1}^l \sum_{j \neq y_i} \xi_{ij} \\ \forall i, j: y_i (\langle w^{y_i}, x_i \rangle + w_0^{y_i}) \geq \langle w^j, x_i \rangle + w_0^j + 2 - \xi_{ij}, \xi_{ij} \geq 0 \end{cases}$$

- Особенности:
  - менее гибкие настройки по сравнению с остальными методам.
  - □ вычислительно сложно много двойственных переменных при большом наборе, проблема дисбаланса тоже есть
  - □ зато дискриминантные функции подгоняются вместе прогнозы зависимы, не нужны корректировки

### 10

## Случай существенно нелинейной границы между классами

- Следствие из Теоремы Ковера (о числе возможных линейных разбиений *m* точек в *n*-мерном пространстве):
  - □ В случае линейно неразделимых классов нелинейное отображение исходного пространства признаков в новое пространство признаков большей (или даже бесконечной) размерности увеличивает шансы линейного разделения в нем образов наблюдений из исходного пространства признаков
  - □ Новое пространство называется «спрямляющим»



## Нелинейный метод опорных векторов

- Основная идея:
  - Нелинейное преобразование исходного пространства признаков в новое пространство большей или бесконечной размерности.
  - □ Разделяющая плоскость строится в преобразованном пространстве
  - □ В новом пространстве зависимость линейна, в исходном нелинейна
- Постановка задачи оптимизации и модель C-SVM (и nu-SVM) не зависят от признаков, а только от их скалярного произведения:
  - □ Целевая функция C-SVM:

$$W(\alpha) = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i - \frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^{n} \alpha_i \alpha_j y_i y_j (x_i, x_j)$$
 Скалярное произведение

- $\square$  Решающая функция:  $a(x) = sign \left(\sum_{i=1}^n \alpha_i y(\langle x_i, x \rangle + w_0)\right)$
- Kernel trick (подмена ядра):
  - □ Замена скалярного произведения на другое ядро неявно преобразует исходное пространство признаков в спрямляющее без необходимости явного пересчета признаков

### Спрямляющее пространство для метода опорных векторов

- Спрямляющее пространство:
  - Преобразование исходного пространства признаков X в гильбертово пространство H с помощью отображения  $\phi: X \to H$  может быть реализовано **неявно**, за счет замены скалярного произведения в X на функцию **ядра**  $K: X \times X \to \mathbb{R}$ , которая является скалярным произведением в  $H: \forall x_i, x_j: K(x_i, x_j) = \langle \phi(x_i), \phi(x_j) \rangle$
- Функция  $K: X \times X \to \mathbb{R}$  является ядром тогда и только тогда K:
  - $\square$  симметрична:  $\forall x_i, x_j : K(x_i, x_j) = K(x_j, x_i)$
  - □ неотрицательно определена:  $\forall f: X \to \mathbb{R}$ :

$$\int_{X} \int_{X} K(x_{i}, x_{j}) f(x_{i}) f(x_{j}) dx_{i} dx_{j} \ge 0$$

■ Нелинейный ядерный C-SVM (для nu-SVM аналогично):

$$W(\alpha) = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i - \frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^{n} \alpha_i \alpha_j y_i y K(x_i, x_j), a(x) = sign \left(\sum_{j=1}^{n} \alpha_i y K(x_i, x_j) + w_0\right)$$
 Ядра

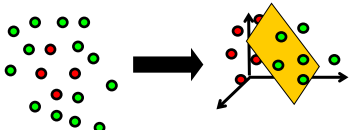
### Примеры популярных ядер

- Линейное ядро:
  - $\square \ K(x_i,x_j) = \langle x_i,x_j \rangle$  спрямляющее пространство совпадает с исходным
- Полиномиальное ядро степени d со сдвигом b:
  - $\square$   $K(x_i,x_j)=\left(b+\left\langle x_i,x_j\right\rangle\right)^d$  разделяющая поверхность d -го порядка
  - $\square$  параметр d контролирует «сложность» модели, а значит K тоже **регуляризатор**
  - □ Н эквивалентно пространству, полученному «ручной» генерацией полиномиальных признаков (например, PolynomialFeatures sklearn.preprocessing)
  - Частный случай b=0 (не получаем полный полином, только члены степени d), в результате H пространство мономов размерности  $C_d^{d+m-1}$ , простой пример при b=0, d=2, m=2:

$$\phi: \mathbb{R}^2 \to H = \mathbb{R}^3$$

$$\phi: ((x_i, x_j)) \to (x_i^2, x_j^2, x_i x_j)$$

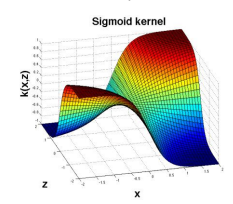
$$K(x_i, x_j) = \langle x_i, x_j \rangle^2$$



#### Примеры популярных «нейросетевых» ядер

- Гауссовская (RBF kernel):
  - □  $K(x_i, x_j) = \exp(-\gamma (x_i x_j)^2)$  с параметром ширина ядра  $\gamma$ , который «штрафует» расстояние между объектами
  - Чем больше γ, тем сложнее граница опять ядрорегуляризатор
  - □ Спрямляющее пространство бесконечномерное пространство функций (нельзя явно выразить все координаты)
  - $x_i \qquad x_j \qquad \phi(x_i) \ \phi(x_j)$

- Сигмоидальное ядро (hyperbolic tangent kernel):
  - $\square$   $K(x_i, x_j) = \tanh(a\langle x_i, x_j \rangle + b)$  с параметром ширина ядра a и b
  - формально является ядром не при всех значениях параметров, но тоже регуляризирует модель
  - Спрямляющее пространство геодезическое (на эллипсоиде)



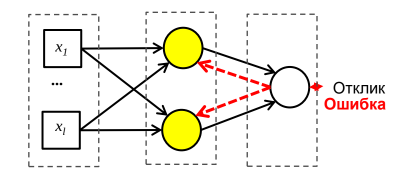


# Сходство и отличия SVM и простых нейросетей

- Нейронный сети прямого распространения:
  - □ Сигнал передается от входного уровня к выходному по «слоям»
  - □ Внутри нейронов расчет нелинейных выходных функций активации, от комбинации входных переменных, где каждый вход следующего слоя композиции выходов предыдущего.
  - □ Нет задержек, времени, т.к. нет циклов (в отличии от рекуррентных сетей)
  - □ Модель по сути параметрическая, уравнение зависимости отклика от предикторов определяется графом сети и функциями активации
  - □ Обучение целевая функция (эмпирический риск) определяется типом и

распределением отклика (как в GLM)

□ Применяются разные методы оптимизации, популярный – обратное распространение ошибки (SGD), но используют и методы 2 порядка



Входной слой Скрытый слой Выходной слой

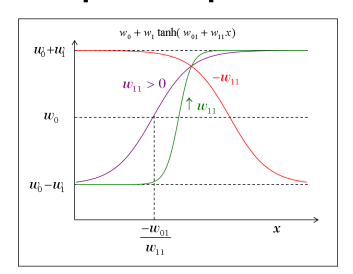


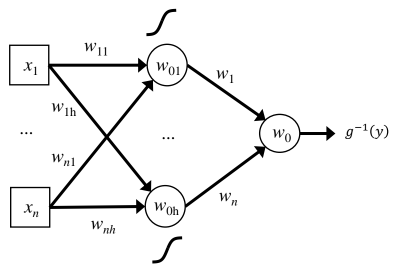
#### Сходство и отличия сигмоидального SVM и однослойного персептрона

- Однослойный персептрон (SLP):
  - Один скрытый слой с сигмоидальными функциями активации
  - Архитектура определяет
     параметрическую модель и
     решающую функцию как в SVM:

$$g^{-1}(y) = w_0 + \sum_{i=1}^{n} w_i \tanh\left(w_{0i} + \sum_{j=1}^{n} w_{ij} x_j\right)$$

- Но с SVM принципиальные отличия:
  - $\square$  h число SV, заранее не известно
  - $\square$   $w_{0i}$  параметр ядра, не подгоняется
  - $\ \square \ w_{ij}$  координаты опорных векторов
  - $\ \square \ w_i$  произведение метки и множителя Лагранжа опорных векторов





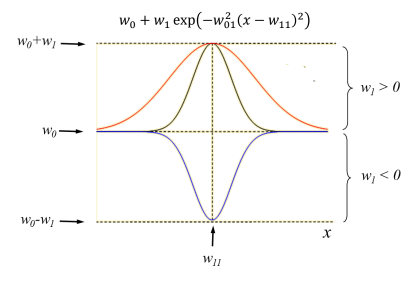


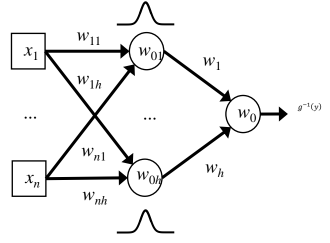
#### Сходство и отличия SVM с гауссовским ядром и RBF нейросети

- RBF нейросеть:
  - Один скрытый слой с функциями активации Гаусса
  - Архитектура определяет
     параметрическую модель и
     решающую функцию как в SVM:

$$g^{-1}(y) = w_0 + \sum_{i=1}^n w_i e^{-w_{0i} \left( \sum_j (w_{ij} - x_j)^2 \right)}$$

- Но с SVM принципиальные отличия:
  - $\square$  h число SV, заранее не известно
  - $\ \square\ w_{0i}$  параметр ядра, не подгоняется
  - $w_{ij}$  координаты опорных векторов, а не прототипов нейронов
  - w<sub>i</sub> произведение метки и множителя
     Лагранжа опорных векторов

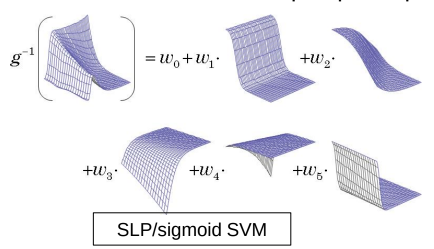


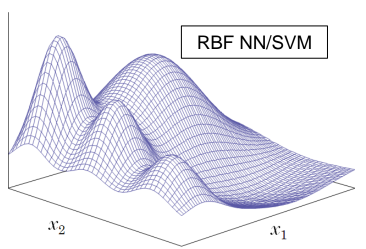


# Сходство и отличия SVM и простых нейросетей

#### ■ Сходство:

 структурно одинаковые решающие функции и соответственно похожие формы искомых зависимостей (но параметры ищутся поразному и априори зафиксированы разные параметры, у нейросетей более гибкий набор параметров):





- Ключевые преимущества SVM:
  - единственное решение (при любом начальном приближении)
  - □ более эффективные и контролируемые методы оптимизации

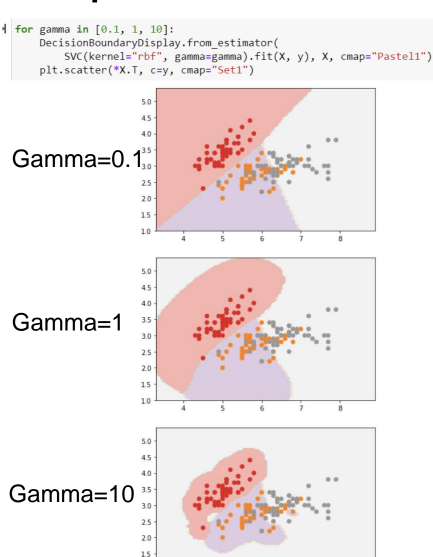
#### Влияние ядра

```
for degree in [1, 3, 5]:
   DecisionBoundaryDisplay.from estimator(
       SVC(kernel="poly", degree=degree).fit(X, y), X, cmap="Pastel1")
   plt.scatter(*X.T, c=y, cmap="Set1")
                     4.5
   Degree=1
                     2.5
                     2.0
                     1.5
                     1.0
                     4.5
 Degree=3
                     2.5
                     2.0
                     1.5
 Degree=5
```

2.5

2.0

1.5

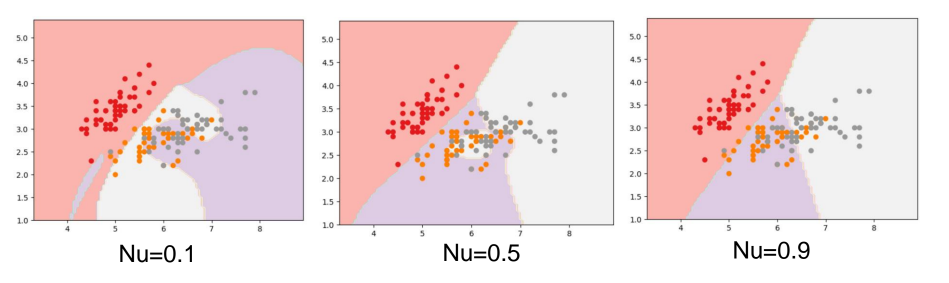


## Влияние параметра штрафа за сложность

```
from sklearn.svm import NuSVC

X, y = load_iris(return_X_y=True)
X = X[:, :2]

for i, nu in enumerate([0.1, 0.5, 0.9]):
    DecisionBoundaryDisplay.from_estimator(
        NuSVC(nu=nu, kernel="rbf").fit(X, y), X, cmap="Pastel1")
    plt.scatter(*X.T, c=y, cmap="Set1")
```



### Методы синтеза ядер

- Популярные методы:
  - □ Линейная комбинация (с положительными весами) ядер ядро
  - □ Произведение ядер ядро
  - □ RBF от любого расстояния ядро (кстати, ядро задает расстояние в спрямляющем пространстве:  $\sqrt{K(x_i,x_i) + K(x_j,x_j) 2K(x_i,x_j)}$
  - $\square$   $\forall \phi: X \to \mathbb{R}, K(x_i, x_j) = \phi(x_i)\phi(x_j)$  ядро
  - $\square$   $\forall \phi: X \to X, K(x_i, x_j) = K_{base}(\phi(x_i), \phi(x_j))$  ядро, если  $K_{base}$  ядро
  - $\square$   $\forall s: X \times X \to \mathbb{R}$  симметричная и интегрируемая, то  $\mathrm{K}(x_i, x_j) = \int_X s(x_i, z) \, s(x_j, z) dz$  ядро
  - □ Если  $K_{base}$  ядро и  $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  представима в виде сходящегося степенного ряда с неотрицательными коэффициентами, то  $K(x_i, x_j) = f(K_{base}(x_i, x_j))$  ядро
  - □ Если есть вероятностная модель, где  $p(x|\theta)$  правдоподобие, а M положительно определенная квадратная симметричная матрица, то  $K(x_i, x_i) = \nabla_{\theta} \ln p(x_i|\theta)^T M^{-1} \nabla_{\theta} \ln p(x_i|\theta)$  ядро

## Ядра для сложных структур (пример – спектральное ядро)

- Для работы с текстовыми данными:
  - можно использовать векторную модель мешка слов и любое стандартное ядро над ней
  - □ но такая модель не учитывает порядок слов и расстояние
- Можно построить ядро, учитывающее порядок и расстояния:
  - пусть  $\Sigma$  фиксированный алфавит, а множество всевозможных строк длины n есть  $\Sigma^n$ , тогда множество всех строк  $\Sigma^* = \bigcup_{n=0}^\infty \Sigma^n$
  - $\square$  спрямляющее пространство H, такое, что каждая координата связана с некоторой допустимой строкой u в  $\Sigma$ ,
  - $\ \square$  тогда для любой строки s ее u-я координата может быть задана как

$$[\phi_n(s)]_u = \sum_{i:s(i)=u} \lambda^{l(i)}$$

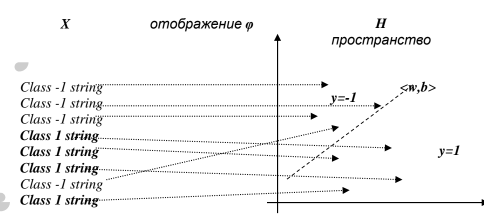
- $\Box$  где *i* множество индексов, формирующее подстроку из *s*,
- $\square$   $l\left(i\right)$  расстояния между первым и последним индексом
- $\square$   $0 < \lambda < 1$  весовой параметр, контролирует разреженность подстроки

## Ядра для сложных структур (пример – спектральное ядро для строк)

- Пример:  $[\phi_3("Nasdaq")]_{asd} = \lambda^3$ , a  $[\phi_3("lass das")]_{asd} = 2\lambda^5$
- Строковое ядро для строк s и t длинны n:

$$K_n(s,t) = \sum_{u \in \Sigma^n} [\phi_n(s)]_u [\phi_n(t)]_u = \sum_{u \in \Sigma^n} \sum_{i,j:s(i)=t(j)=u} \lambda^{l(j)+l(i)}$$

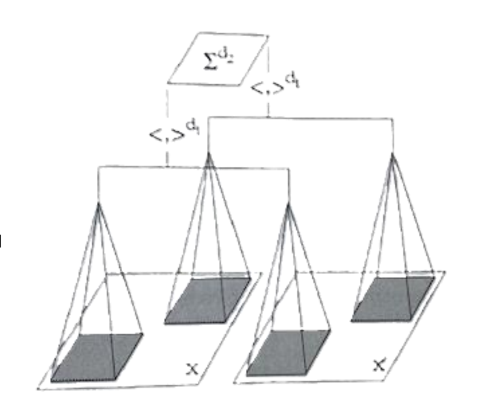
- Строковое ядро для строк s и t произвольной длинны:
  - $\square$  с набором параметров «веса» длин  $c_n \ge 0$ :  $K(s,t) = \sum_n c_n K_n(s,t)$
- Есть эффективный алгоритм динамического программирования для расчета таких ядер
- Примеры применения:
  - □ ДНК классификация
  - □ SMS/chat anti-spam
  - □ language identification





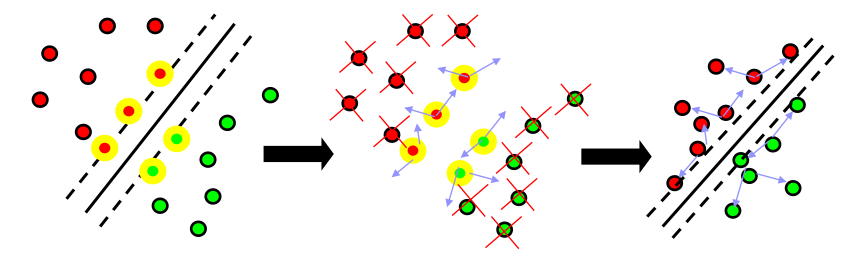
# Локальные ядра для пространственных признаков (изображений, строк, ДНК ...)

- Аналог свертки в CNN:
  - Считаются ядра по локальным областям в пространстве признаков
  - Могут дополнительно учитываться веса признаков на основе удаленности от центра области локализации
  - Полученные значения агрегируются так, чтобы результат оставался ядром
  - Может быть несколько уровней «вложенности»



# Augmentation в SVM – виртуальные опорные вектора

- Ключевая особенность SVM нет необходимости «зашумлять» всю выборку:
  - □ решается задача без augmentation
  - «зашумляются» только опорные вектора
  - «искаженные» опорные вектора называются виртуальными
  - □ после этого строится классификатор только на них
  - □ можно повторить несколько раз





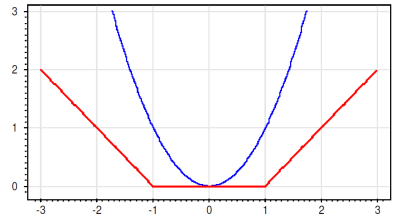
## Нелинейная регрессия SVM

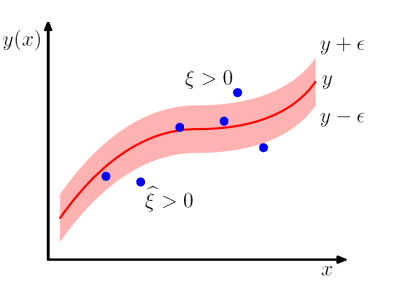
 є -чувствительная функция потерь определяется как (линейное) расстояние до отклика за вычетом порога:

$$L_{\epsilon}(y, g(x)) = \begin{cases} 0, & |g(x) - y| < \epsilon \\ |g(x) - y| - \epsilon, |g(x) - y| \ge \epsilon \end{cases}$$

- Точки «внутри» полосы отступа от отклика – не штрафуются
- Уравнение регрессии задается как:  $g(x) = \langle w, x \rangle_H + w_0$
- Формулируется регуляризированный эмпирический риск:

$$\min_{w,w_0} C \sum_{i=1}^{l} L_{\epsilon}(g(x_i), y_i) + \frac{1}{2} ||w||^2$$





### Прямая задача оптимизации

ullet -формулировка (прямая задача):

штраф за сложность 
$$\begin{cases} \min_{\xi^+/^-,w,w_0} \frac{1}{2} \|w\|^2 + C \sum_{i=1}^l (\xi_i^+ + \xi_i^-) \\ (\langle w,x_i\rangle_H + w_0) - y_i \leq \epsilon + \xi_i^+, \xi_i^+ \geq 0 \\ y_i - (\langle w,x_i\rangle_H + w_0) \leq \epsilon + \xi_i^-, \xi_i^- \geq 0 \end{cases}$$
 штраф за ошибку

$$\begin{cases} \min_{\epsilon, \xi^{+/-}, w, w} \left( \frac{1}{2} ||w||^2 \right) + C \left( \frac{1}{l} \sum_{i=1}^{l} (\xi_i^+ + \xi_i^-) + \epsilon v \right) \\ (\langle w, x_i \rangle_H + w_0) - y_i \le \epsilon + \xi_i^+, \xi_i^+ \ge 0, \\ y_i - (\langle w, x_i \rangle_H + w_0) \le \epsilon + \xi_i^-, \xi_i^- \ge 0 \\ \epsilon \ge 0 \end{cases}$$

□ *ν*-свойства аналогичны классификации: верхняя граница пропорции опорных векторов – ошибок и нижняя граница пропорции опорных векторов – граничных, асимптотически достигаются

# Двойственная задача $\epsilon$ - SVR

- Аналогично задачи классификации:
  - выписываем Лагранжиан, дифференцируем по прямым переменным, подставляем в Лагранжиан
  - с учетом условий ККТ переходим к двойственной, она не зависит от переменных прямой задачи и является задачей квадратичного программирования
- Двойственная задача:

$$\begin{cases} \max_{\alpha^{+},\alpha^{-}} -\frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^{l} \left(\alpha_{i}^{+} - \alpha_{i}^{-}\right) \left(\alpha_{i}^{+} - \alpha_{i}^{-}\right) K(x_{j}, x_{i}) - \epsilon \sum_{i=1}^{l} \left(\alpha_{i}^{+} + \alpha_{i}^{-}\right) + \sum_{i=1}^{l} y_{i} \left(\alpha_{i}^{+} - \alpha_{i}^{-}\right) \\ \sum_{i=1}^{l} y_{i} \left(\alpha_{i}^{+} - \alpha_{i}^{-}\right) = 0, 0 \le \alpha_{i}^{+} \le \frac{C}{l}, 0 \le \alpha_{i}^{-} \le \frac{C}{l} \end{cases}$$

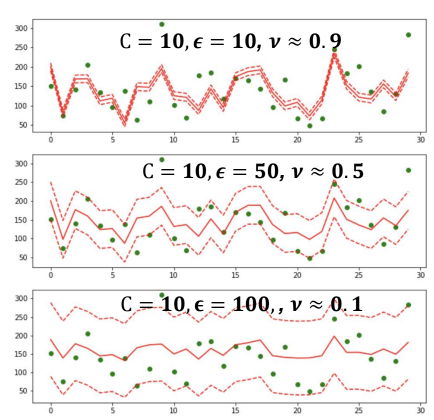
- Результат:
  - □ Опорные вектора:  $\alpha_i^+ = C/l$  или  $\alpha_i^- = C/l$  для ошибок (за  $\epsilon$  полосой)

  - $\Box$  Функция регрессии  $g(x) = \sum_{i \in SV} (\alpha_i^+ \alpha_i^-) K(x, x_i) + w_0$

## Двойственная задача v - SVR

Аналогичный вывод:

$$\begin{cases} \max_{\alpha^+,\alpha^-} \sum_{i=1}^l y_i (\alpha_i^+ - \alpha_i^-) - \\ -\frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^l (\alpha_j^+ - \alpha_j^-) (\alpha_i^+ - \alpha_i^-) K(x_j, x_i) \\ \sum_{i=1}^l y_i (\alpha_i^+ - \alpha_i^-) = 0, \\ 0 \le \alpha_i^+ \le \frac{C}{l}, 0 \le \alpha_i^- \le \frac{C}{l} \\ \sum_{i=1}^l y_i (\alpha_i^+ + \alpha_i^-) \le \nu C \end{cases}$$



- $\square$  Функция регрессии  $g(x) = \sum_{i \in SV} (\alpha_i^+ \alpha_i^-) K(x, x_i) + w_0$
- $\Box$  Связь  $\nu$  SVR и  $\epsilon$  SVR: при одинаковых C, w,  $w_0$  однозначно связаны  $\nu \Leftrightarrow \epsilon$ , все равно какой из них задавать

# 7

#### Общие особенности методов оптимизации для SVM

- Основные вычислительные затраты:
  - Расчет матрицы ядра (для экономии памяти кэшируют по элементно или по строкам или по блокам матрицы ядра)
  - Численный метод оптимизации для задачи квадратичного программирования (когда остановится и какой использовать?)
- Если g решающая функция C-SVM, то:
  - □ можно оценить эмпирический риск с регуляризацией:

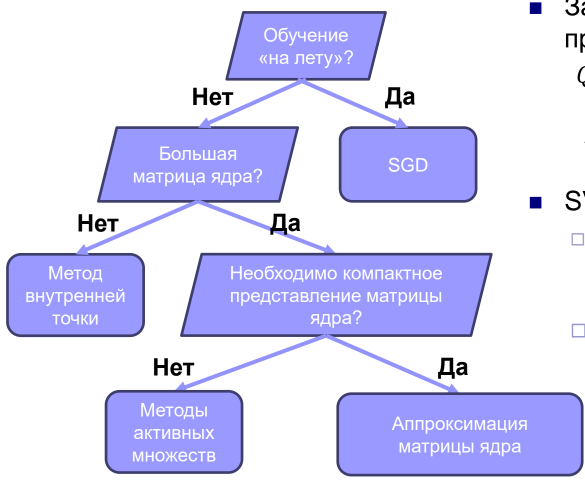
$$Q_{reg}(g) \ge Q_{reg}(g_{opt}) \ge Q_{reg}(g) - \frac{1}{Cl}Gap(g)$$

- $\square$  сходимость обычно оценивают через Gap(g)
- $\square$  С-классификация  $Gap(g) = \sum_j C \max\left(0,1-y_jg(x_j)\right) + lpha_j(y_jg(x_j)-1)$
- $\Box$   $\epsilon$ -регрессия:

$$Gap(g) = \sum_{j} C\left(\xi_{j}^{+} + \xi_{j}^{-}\right) + \alpha_{j}^{+}\left(\epsilon + g(x_{j}) - y_{j}\right) + \alpha_{j}^{-}\left(\epsilon - g(x_{j}) + y_{j}\right)$$

 $\square$  есть оценки Gap(g) и для  $\nu-\mathsf{SVM}$ 

# Методы оптимизации для задачи квадратичного программирования



Задача квадратичного программирования:

Q — симметричная матрица

$$\begin{cases}
\min_{\alpha} \frac{1}{2} \alpha^T Q \alpha + c^T \alpha \\
A \alpha \le b
\end{cases}$$

- SVM особенности:
  - $\square$  *Q* строится на основе матрицы ядер *K* и можно попытаться ее упростить
    - Существенная часть переменных или не опорные вектора ( $\alpha=0$ ) или опорные вектора ошибки ( $\alpha=C$ ), если найдем, то можно не пересчитывать

## м

#### Градиентный спуск для задачи квадратичного программирования в SVM

■ Постановка задачи (g – решающая функция SVM):

$$Q_{reg} = \frac{1}{l} \sum_{i} L(y_{i}, g(x_{i})) + \frac{\gamma}{2} ||g||^{2}, \partial Q_{reg} = \frac{1}{l} \sum_{i} L'(y_{i}, g(x_{i})) + \gamma g$$

■ Шаг градиента для дискриминантной функции (η-длина шага):

$$g \leftarrow g - \eta \ \partial Q_{reg} = (1 - \eta \gamma)g - \frac{\eta}{l} \sum_{i} L'(y_i, g(x_i)) K(x_i, .)$$

Шаг градиента для коэффициентов дискриминантной функции:

$$\alpha \leftarrow \alpha - \eta(\gamma \alpha + c)$$
, где  $c_i = L'(y_i, g(x_i))$ 

- $\square$  для классификации  $L'ig(y_i,g(x_i)ig) = egin{cases} -y_i,y_ig(x_i) < 1 \\ 0,$  иначе
- $\square$  для классификации  $L'ig(y_i,g(x_i)ig) = egin{cases} 1,g(x_i)-y_i > \epsilon \ -1,y_i-g(x_i) > \epsilon \ 0,$  иначе
- $\square$  для не опорных векторов lpha остается  $0 \dots$

# Жадная разреженная аппроксимация матрицы ядра

- Основная идея уменьшить размерность матрицы ядра:
  - □ можно через матричные разложения, но вычислительно затратно
  - поэтому исходную матрицу ядра  $K^{l imes l}$  приближают линейной комбинацией подмножеств ее строк и столбцов (без потери общности можем считать их первыми  $m \ll l$ ), тогда:

$$\left\|K - \widetilde{K}\right\|^{2} \to \min_{\beta} \Rightarrow \beta_{opt} = K^{l \times m} (K^{m \times m})^{-1}, \forall i, j : \widetilde{K}(x_{i}, x_{j}) = \sum_{s=1}^{m} \beta_{is} K(x_{i}, x_{s})$$

- $\square$  Решаем задачу меньшей размерности с  $K^{m \times m}$ , и выражаем решение исходной задачи через нее
- Как выбрать индексы для m?
  - $\square$  есть простые процедуры  $\left(K^{s+1\times s+1}\right)^{-1} \leftarrow (K^{s\times s})^{-1}$  и  $\beta_{opt}^{l\times s+1} \leftarrow \beta_{opt}^{l\times s}$
  - жадный алгоритм: начинает с пустого множества индексов, берет небольшое случайное подмножество индексов, находит среди них лучший, добавляет его, берет следующее случайное подмножество и так далее пока не найдет m индексов

#### Методы внутренней точки для SVM

- Основные свойства (неформально):
  - □ Эффективны для небольших задач, полиномиальная сходимость
  - Для некоторых ядер можно эффективно сократить (аппроксимировать)
     матрицу ядра и распараллелить оптимизацию в том числе по данным
  - □ Выбор начального приближения «внутри» ограничений и последовательное приближение решения (например, с помощью ньютоновского метода) с штрафом за приближение к границе
  - □ Есть много вариантов для SVM, например, барьерные методы
- Упрощенный пример барьерного метода:
  - □ сводим задачу условной оптимизации  $\min_{x} f(x)$ , при  $cx \le 0$  к безусловной, добавляя ограничения-неравенства в **барьерную** функцию с параметром  $\mu$ :

$$\min_{x} f(x) + \mu \sum_{i} \log(-c_{i}(x))$$

последовательно пересчитываем x, делая шаг методом Ньютона, и меняем  $\mu \to 0$  по определенной стратегии (например,  $\mu^{(t+1)} \leftarrow \mu^{(t+1)} \sigma$ ,  $\sigma \in (0,1)$ ), после каждого пересчета x

# .

#### Методы активных множеств

- Покоординатный спуск в пространстве переменных:
  - □ Решаем стандартную задачу SVM квадратичного программирования:

$$\begin{cases} \min \frac{1}{2}\alpha^TQ\alpha + c^T\alpha \\ A\alpha = b, \{0 \leq \alpha \leq u\} \text{ или } \{\alpha + t = u, \alpha \geq 0, t \geq 0\} \end{cases}$$

- «Замораживаем» часть переменных с индексами  $S_f \subset [l]$ , остальные индексы рабочее (активное) множество  $S_w = [l] \backslash S_f$
- □ Получаем:

$$Q = \begin{bmatrix} Q_{ww} & Q_{fw} \\ Q_{wf} & Q_{ff} \end{bmatrix}, c = (c_w, c_f), A = [A_w A_f], u = (u_w, u_f)$$

Получаем и решаем такую же задачу, но меньшей размерности по  $\alpha_w$  и с измененными граничными условиями: «заморожено» - не оптимизируется

$$\begin{cases} \min\limits_{\alpha_{w}} \frac{1}{2} \alpha_{w}^{T} Q_{ww} \alpha_{w} + [c_{w} + Q_{wf} \alpha_{f}]^{T} \alpha_{w} + \frac{1}{2} \alpha_{f}^{T} Q_{ff} \alpha_{f} + c_{f}^{T} \alpha_{f} \\ A_{w} \alpha_{w} = b - A_{f} \alpha_{f} \end{cases} \{ 0 \leq \alpha_{w} \leq u_{w} \}$$
 или  $\{ \alpha_{w} + t_{w} = u_{w}, \alpha_{w} \geq 0, t_{w} \geq 0 \}$ 

#### v

#### Методы активных множеств

	Основная	П	робл	тема
_	<i>y</i> 0110 <i>D</i> 11071		000	101110

- как выбрать индексы для активного множества?
- приведет ли выбранная стратегия обновления активного множества к сходимости к глобальному оптимуму?
- Стратегии выбора (и перебора) индексов:
  - □ минимизация штрафа за ошибки (нарушения граничных условий)
  - □ максимизация градиента прямой или двойственной целевой функции
  - □ на основе улучшения Лагранжиана напрямую
- Популярный подход последовательная минимальная оптимизация (Sequential minimal optimization, **SMO**)
  - □ В активном множестве только два индекса позволяет получить аналитическое решение малой задачи для обоих (без итераций)
  - □ Перебираются пары индексов (возможно с дополнительными эвристиками для не рассмотрения части наблюдений)
  - Находятся новые значения множителей Лагранжа для каждой пары и значение Лагранжиана, по нему выбирается лучшая пара



#### Выводы по SVM

- SVM для классификации строит разделяющую гиперплоскость:
  - □ с максимально широкой границей в спрямляющем пространстве признаков, неявно индуцированном kernel функцией, используемой в качестве скалярного произведения
- SVR строит:
  - пинейную в спрямляющем пространстве и (возможно) нелинейную в исходном пространстве признаков регуляризованную регрессию, используя  $\epsilon$  —толерантную робастную функцию потерь
- Параметры регуляризации задают компромисс между точностью подгонки и обобщающей способностью модели:
  - □ контролируя ее сложность
  - □ уменьшая влияние выбросов и мультиколлинеарности
  - $\square$  C или u для классификации
  - $\square$  C и  $\nu$  или C и  $\epsilon$  для регрессии
  - υ свойства позволяют явно контролировать ожидаемую пропорцию ошибок
  - □ параметры функции ядра также влияют на сложность модели



#### Выводы по SVM

- Модели опорных векторов представляют собой:
  - □ линейную комбинацию kernel функций от части наблюдений из тренировочного набора (опорных векторов) и зависят только от них
- Достоинства:
  - □ Единственное решение при любом начальном приближении
  - □ Kernel trick смена пространства признаков «на лету» без необходимости их явно рассчитывать
  - Понятная геометрическая интерпретация
  - □ Относительная устойчивость к проклятию размерности
  - □ Явный контроль сложности модели
- Основные недостатки:
  - □ Качество существенно зависит от метапараметров регуляризации
  - □ Построение ядра для конкретной задачи –трудоемкий, плохо формализуемый процесс, особенно для структурированных данных
  - □ Вычислительная сложность как на этапе построения матрицы ядра,
     так и на этапе оптимизации
  - □ Нет встроенного отбора и оценка важности признаков