# Методы машинного обучения. Методы отбора признаков

Bopoнцов Константин Вячеславович www.MachineLearning.ru/wiki?title=User:Vokov вопросы к лектору: k.vorontsov@iai.msu.ru

материалы курса:

github.com/MSU-ML-COURSE/ML-COURSE-24-25 орг.вопросы по курсу: ml.cmc@mail.ru

ВМК МГУ • 10 февраля 2025

### Содержание

- 🕕 Задача отбора признаков
  - Постановка задачи отбора признаков
  - Подходы к отбору признаков
  - Критерии отбора признаков
- Беспереборные методы
  - Критерии фильтрации признаков
  - Отбор признаков с учителем и без учителя
  - Встроенные методы
- ③ Методы комбинаторной оптимизации
  - Полный перебор
  - Жадные и полужадные алгоритмы
  - Стохастические алгоритмы

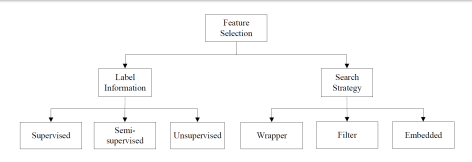
### Постановка задачи отбора признаков

$$X^\ell = (x_i, y_i)_{i=1}^\ell$$
 — обучающая выборка,  $y_i = y(x_i)$ ;  $f_j(x), \ j=1,\dots,n$  — признаки объекта  $x$ 

#### Почему полезно отбирать признаки:

- признак может быть неинформативным:  $f_j(x)$  не содержит информации об y(x)
- признак может быть зависимым: информация о  $f_j(x)$  содержится в других признаках
- признак может быть слишком сильно зашумлённым,
   и тогда его использование может повышать риск ошибки
- минимизация числа используемых признаков может давать экономию ресурсов времени и памяти
- понижение размерности п может уменьшать сложность модели и риск переобучения

#### Обзор подходов к отбору признаков



- Без учителя например, по корреляциям признаков
- Обёртки использование готовых методов обучения
- Фильтры оценивание признаков по отдельности
- Встроенные методы, в некоторых моделях (LASSO, ElasticNet)

Jundong Li et al. Feature selection: a data perspective. 2016

### Обёртки. Отбор признаков по внешнему критерию

$$F = \left\{ f_j \colon X o D_j \colon j = 1, \dots, n 
ight\}$$
 — множество признаков;  $\mu_J$  — метод обучения, использующий только признаки  $J \subseteq F$ ;  $Q(J) = Q(\mu_J, X^\ell)$  — выбранный внешний критерий.  $Q(J) o \min$  — переборная задача дискретной оптимизации.

#### Внутренний критерий и внешний критерий:



#### Напоминание. Разновидности внешних критериев

### Эмпирические критерии:

- Проверка на отложенных данных (hold-out validation)
- Кросс-проверка (cross-validation, CV)
- Скользящий контроль (leave one out, LOO)
- ullet Поблочная кросс-проверка (q-fold CV, t imes q-fold CV)
- Непротиворечивость или согласованность моделей
- Устойчивость модели при малых изменениях данных
- Согласованность долгосрочных и краткосрочных прогнозов

# Аналитические критерии (регуляризаторы):

- $L_{0}$ -,  $L_{1}$ -,  $L_{2}$ -регуляризации линейных моделей
- Информационные критерии (AIC, BIC, CIC и др.)
- Сложностные оценки (Вапника-Червоненкиса и др.)

# Сколько информации об y содержится в $f_j$

 $f_j\colon X o V_j$  — дискретный признак,  $V_j$  — конечное множество p(v) — частотная оценка вероятности  $Pig(f_j(x)=vig)$ 

Энтропия, мера неопределённости значений у:

$$H(y) = -\sum_{y \in Y} p(y) \log p(y)$$

 $\mathit{Условная}$  энтропия, неопределённость y при известном  $f_j$ :

$$H(y|f_j) = -\sum_{v \in V_j} p(v) \sum_{y \in Y} p(y|v) \log p(y|v)$$

Взаимная информация (mutual information, information gain):

$$I(y, f_j) = H(y) - H(y|f_j) = \sum_{v \in V_i} \sum_{y \in Y} p(y, v) \log \frac{p(y, v)}{p(y)p(v)}$$

 $I(y, f_i) = 0 \Leftrightarrow$  переменные y и  $f_i$  независимы

### Фильтры. Отбор признаков с учителем и без учителя

### Отбор признаков с учителем:

- ullet вычисление полезности признаков: МI или корреляции  $(y,f_j)$
- ранжирование признаков по их полезности
- ullet отбор top-k полезных признаков по выбранному критерию
- плюс: очень быстро
- минус: не учитываются зависимости между признаками

#### Отбор признаков без учителя:

- ullet вычисление парных корреляций признаков  $(f_j,f_s)$
- выделение кластеров или связных подграфов
- выбор представителей от каждого кластера (метод корреляционных плеяд П.В.Терентьева, 1928)
- минус: учитываются только парные зависимости

### Встроенный отбор признаков в линейных моделях

Негладкие регуляризаторы с параметром селективности  $\mu$ :

$$\sum\limits_{i=1}^{\ell} \mathscr{L}ig(\langle x_i,w
angle,y_iig) + au\sum\limits_{j=1}^{n} R_{\mu}ig(w_jig) \;
ightarrow \; \min\limits_{w}.$$

**LASSO** ( $L_1$ ):  $R_{\mu}(w) = \mu |w|$ 

Elastic Net:  $R_{\mu}(w) = \mu |w| + w^2$ 

Support Features Machine (SFM):

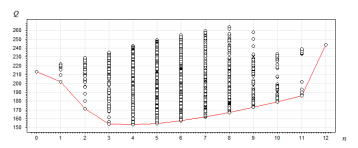
$$R_{\mu}(w) = egin{cases} 2\mu |w|, & |w| \leqslant \mu; \ \mu^2 + w^2, & |w| \geqslant \mu; \end{cases}$$

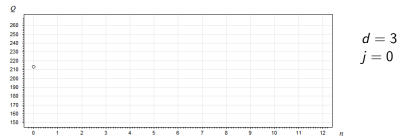
Relevance Features Machine (RFM):

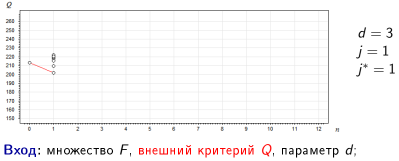
$$R_{\mu}(w) = \ln(\mu w^2 + 1)$$



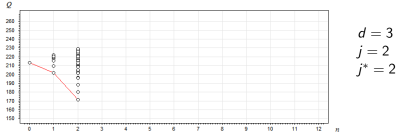


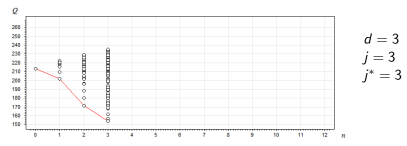




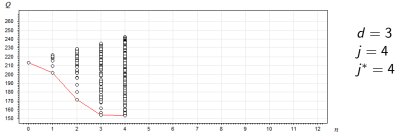


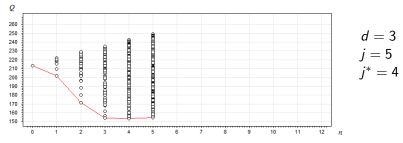
```
Вход: множество F, внешний критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```

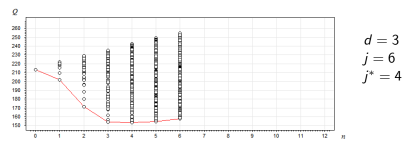




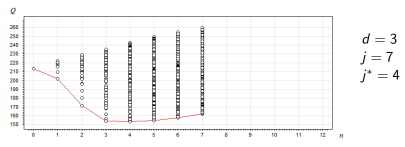
```
Вход: множество F, внешний критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```







```
Вход: множество F, внешний критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



```
Вход: множество F, внешний критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```

#### Преимущества:

- простота реализации;
- гарантированный результат;
- полный перебор эффективен, когда
  - информативных признаков не много,  $j^* \lesssim 5$ ;
  - всего признаков не много,  $n \lesssim 20..100$ .

#### Недостатки:

- в остальных случаях ооооооочень долго  $O(2^n)$ ;
- чем больше перебирается вариантов, тем больше переобучение (особенно, если лучшие из вариантов существенно различны и одинаково плохи).

#### Способы устранения:

- эвристические методы сокращённого перебора.

# Алгоритм жадного добавления (Add)

```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: J_0 := \varnothing; Q^* := Q(\varnothing); для j = 1, \ldots, n, где j — сложность наборов: найти признак, наиболее выгодный для добавления: f^* := \arg\min_{f \in F \setminus J_{j-1}} Q(J_{j-1} \cup \{f\}); добавить этот признак в набор: J_j := J_{j-1} \cup \{f^*\}; если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```

**Преимущество:** скорость  $O(n^2)$ , точнее  $O(nj^*)$ , вместо  $O(2^n)$  **Недостаток:** склонность включать в набор лишние признаки **Способы устранения:** Del, Add-Del, Beam Search

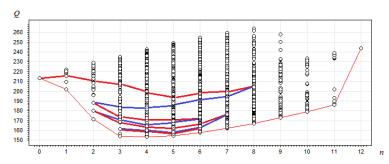
### Алгоритм поочерёдного добавления и удаления (Add-Del)

#### Преимущества:

- как правило, лучше, чем Add и Del по отдельности;
- возможны быстрые инкрементные алгоритмы, пример *шаговая регрессия* (step-wise regression).

#### Недостатки:

- работает дольше, оптимальность не гарантирует.



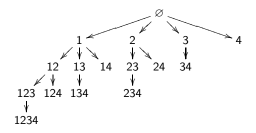
# Алгоритм поочерёдного добавления и удаления (Add-Del)

```
инициализация: J_0 := \emptyset; Q^* := Q(\emptyset); t := 0;
повторять
    пока |J_t| < n добавлять признаки (итерации Add):
        t:=t+1 — началась следующая итерация;
        f^* := \operatorname{arg\,min} Q(J_{t-1} \cup \{f\}); \ J_t := J_{t-1} \cup \{f^*\};
        если Q(J_t) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t);
        если t - t^* \geqslant d то прервать цикл;
    пока |J_t| > 0 удалять признаки (итерации Del):
        t := t + 1 — началась следующая итерация;
        f^* := \arg \min Q(J_{t-1} \setminus \{f\}); \ J_t := J_{t-1} \setminus \{f^*\};
        если Q(J_t) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t);
        если t - t^* \geqslant d то прервать цикл;
пока значения критерия Q(J_{t^*}) уменьшаются;
```

вернуть  $J_{t^*}$ ;

### Поиск в глубину (DFS, метод ветвей и границ)

**Пример:** дерево наборов признаков, n = 4



#### Основные идеи:

- нумерация признаков по возрастанию номеров чтобы избежать повторов при переборе подмножеств;
- если набор J бесперспективен,
   то больше не пытаться его наращивать.

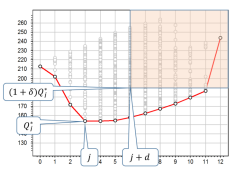
### Поиск в глубину (DFS, метод ветвей и границ)

Обозначим  $Q_j^*$  — значение критерия на самом лучшем наборе мощности j из всех до сих пор просмотренных.

Оценка перспективности: набор J не наращивается, если найдётся j такой, что

$$\begin{cases} Q(J) \geqslant (1+\delta)Q_j^*; \\ |J| \geqslant j+d; \end{cases}$$

 $d\geqslant 0$  и  $\delta\geqslant 0$  — параметры.



Чем меньше d и  $\delta$ , тем сильнее сокращается перебор.

# Поиск в глубину (DFS, метод ветвей и границ)

```
процедура нарастить (J \subseteq F)
   если найдётся j: j\leqslant |J|-d и Q(J)\geqslant (1+\delta)Q_i^*, то
    набор J бесперспективный; выход;
   Q_{|J|}^* := \min\{Q_{|J|}^*, Q(J)\};
   для всех f_s \in F таких, что s > \max\{t \mid f_t \in J\}:
    нарастить (J \cup \{f_s\});
инициализировать массив лучших значений критерия:
Q_i^* := Q(\varnothing) для всех j = 1, \ldots, n;
упорядочить признаки по убыванию информативности;
нарастить (\emptyset);
вернуть J, для которого Q(J) = \min_{i=1,\dots,n} Q_j^*;
```

**Вход:** множество F, критерий Q, параметры d и  $\delta$ ;

# Усечённый поиск в ширину (Beam Search)

Поиск пучком (не пучка, не луча, не лучом, не «лучевой поиск») Он же поиск в ширину — breadth-first search (BFS)

Он же поиск в ширину — breadtn-first search (БРБ) Он же *многорядный итерационный алгоритм МГУА* 

 $(\mathsf{M}\mathsf{\Gamma}\mathsf{Y}\mathsf{A}-\mathsf{m}\mathsf{e}\mathsf{T}\mathsf{o}\mathsf{d}\;\mathsf{r}\mathsf{p}\mathsf{y}\mathsf{n}\mathsf{n}\mathsf{o}\mathsf{s}\mathsf{o}\mathsf{r}\mathsf{o}\;\mathsf{y}\mathsf{u}$ ета аргументов  $\mathsf{A}.\mathsf{\Gamma}.\mathsf{V}\mathsf{b}\mathsf{a}\mathsf{x}\mathsf{n}\mathsf{e}\mathsf{n}\mathsf{k}\mathsf{o})$ 

Принцип неокончательных решений Габора: оставлять больше свободы выбора для принятия последующих решений

Усовершенствуем алгоритм Add:

на каждой j-й итерации будем строить не один набор, а множество из  $B_i$  наборов, называемое j-м pядом:

$$R_j = \{J_j^1, \dots, J_j^{B_j}\}, \quad J_j^b \subseteq F, \quad |J_j^b| = j, \quad b = 1, \dots, B_j.$$

где  $B_i \leqslant B$  — параметр ширины пучка поиска.

Ивахненко А. Г., Юрачковский Ю. П. Моделирование сложных систем по экспериментальным данным, 1987.

# Усечённый поиск в ширину (Beam Search)

```
\mathbf{B}ход: множество F, критерий Q, параметры d, B;
первый ряд состоит из всех наборов длины 1:
R_1 := \{ \{f_1\}, \dots, \{f_n\} \}; \quad Q^* = Q(\emptyset);
для j = 1, ..., n, где j — сложность наборов:
    отсортировать ряд R_i = \left\{J_i^1, \dots, J_i^{B_j}\right\}
    по возрастанию критерия: Q(J_i^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_i^{B_j});
    если B_i > B то
     R_i := \{J_i^1, \dots, J_i^B\} — оставить B лучших наборов ряда;
    если Q(J_i^1) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_i^1);
    если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{i^*}^1;
    породить следующий ряд:
   R_{i+1} := \{J \cup \{f\} \mid J \in R_i, \ f \in F \setminus J\};
```

### Усечённый поиск в ширину: дополнительные эвристики

- Трудоёмкость:  $O(Bn^2)$ , точнее  $O(Bn(j^*+d))$ .
- Проблема дубликатов: после сортировки  $Q(J_j^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_j^{B_j})$  проверить на совпадение только соседние наборы с равными значениями внутреннего и внешнего критерия.
- Адаптивный отбор признаков: на последнем шаге добавлять к j-му ряду только признаки f с наибольшей информативностью  $I_i(f)$ :

$$I_j(f) = \sum_{b=1}^{B_j} [f \in J_j^b].$$

### Эволюционный алгоритм поиска (идея и терминология)

$$J\subseteq F$$
 — индивид (в МГУА «модель»);  $R_t:=\left\{J_t^1,\ldots,J_t^{B_t}
ight\}$  — поколение (в МГУА — «ряд»);  $eta=(eta_j)_{j=1}^n,\;\;eta_j=[f_j\in J]$  — хромосома, кодирующая  $J$ ;

Бинарная операция *скрещивания* (crossover)  $\beta = \beta' \times \beta''$ :

- ullet вариант 1:  $eta_j=
  ho_jeta_j'+(1ho_j)eta_j''$ ,  $ho_j\sim \mathsf{uni}(0,1)$
- вариант 2:  $\beta = (\beta_1', \dots, \beta_s', \beta_{s+1}'', \dots, \beta_n'')$ ,  $s \sim \text{uni}(1, \dots, n)$ , надо задавать «естественное» ранжирование признаков

Унарная операция *мутации*  $\beta = \sim \beta'$ :

• 
$$\beta_j = \rho_j (1 - \beta_j') + (1 - \rho_j) \beta_j'$$
,  $\rho_j \sim \text{bin}(p_m)$ , где  $p_m$  — параметр вероятности мутации.

### Эволюционный (генетический) алгоритм

```
Вход: множество F, критерий Q, параметры: d, p_m,
        B — размер популяции, T — число поколений;
инициализировать случайную популяцию из B наборов:
B_1 := B; R_1 := \{J_1^1, \dots, J_1^{B_1}\}; Q^* := Q(\emptyset);
для t = 1, ..., T, где t — номер поколения:
    ранжирование индивидов: Q(J_t^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_t^{B_t});
   если B_t > B то селекция: R_t := \{J_t^1, \dots, J_t^B\};
   если Q(J_t^1) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t^1);
   если t-t^*\geqslant d то вернуть J_{t^*}^1;
   породить t+1-е поколение путём скрещиваний и мутаций:
   R_{t+1} := \{ \sim (J' \times J'') \mid J', J'' \in R_t \} \cup R_t;
```

#### Эвристики для управления процессом эволюции

- Увеличивать вероятности перехода признаков от более успешного родителя к потомку.
- Накапливать оценки информативности признаков.
   Чем более информативен признак, тем выше вероятность его включения в набор во время мутации.
- Применение совокупности критериев качества.
- Скрещивать только лучшие индивиды (элитаризм).
- Переносить лучшие индивиды в следующее поколение.
- В случае стагнации увеличивать вероятность мутаций.
- Параллельно выращивается несколько изолированных популяций (островная модель эволюции).

### Обобщение: случайный поиск с адаптацией (СПА)

```
\mathbf{B}ход: множество F, критерий Q, параметры: d,
        B — размер популяции, T — число поколений;
равные вероятности признаков: p_1 = \cdots = p_n := 1/n;
инициализировать случайную популяцию из B_1 наборов:
R_1 := \{J_1^1, \ldots, J_1^{B_1} \sim \{p_1, \ldots, p_n\}\}; \quad Q^* := Q(\emptyset);
для t=1,\ldots,T, где t — номер поколения:
    ранжирование индивидов: Q(J_t^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_t^{B_t});
   если B_t > B то селекция: R_t := \{J_t^1, \dots, J_t^B\};
   если Q(J_t^1) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t^1);
    если t-t^*\geqslant d то вернуть J_{t^*}^1;
   увеличить p_i для признаков из лучших наборов;
   уменьшить p_i для признаков из худших наборов;
    породить t+1-е поколение из B_t наборов:
   R_{t+1} := \{J_{t+1}^1, \dots, J_{t+1}^{B_t} \sim \{p_1, \dots, p_n\}\} \cup R_t;
```

### Попытка обоснования. Теорема схемы

Схема — вектор  $H=(h_1,\ldots,h_n)$ , где  $h_j\in\{0,1,*\}$  o(H) — порядок схемы, число не\* в схеме d(H) — длина схемы, расстояние между первым и последним не\*, число мест, в которых кроссовер может нарушить схему f(H,t) — степень приспособленности схемы, среднее Q по всем векторам, подходящим под схему в поколении t  $\bar{f}(t)=f(*^n,t)$  — средняя приспособленность популяции  $p_c$  — вероятность кроссовера (только второй вариант)  $p_m$  — вероятность мутации

### Теорема схемы [Холланд, 1975]

Число индивидов схемы H в популяции поколения t:

$$\mathsf{E} m(H,t+1) \geqslant m(H,t) rac{f(H,t)}{ar{f}(t)} \left( 1 - p_c rac{d(H)}{n-1} - p_m o(H) 
ight)$$

#### Интерпретация теоремы схемы

Число индивидов схемы H в популяции поколения t:

$$\mathsf{E} m(H,t+1) \geqslant m(H,t) \frac{f(H,t)}{\bar{f}(t)} \left( 1 - p_c \frac{d(H)}{n-1} - p_m o(H) \right)$$

- Строительный блок схема H с низким порядком o(H), короткой длиной d(H), высокой приспособленностью f(H,t)
- Если приспособленность строительного блока выше средней в популяции, то число его индивидов будет расти экспоненциально в последующих популяциях
- Гипотеза (building block hypothesis): «строительные блоки объединяются, чтобы сформировать ещё лучшие блоки»

John Henry Holland. Adaptation in natural and artificial systems. 1992 David White. An overview of schema theory. 2014

### Резюме. Методы отбора признаков

 Для отбора признаков могут использоваться любые эвристические методы дискретной оптимизации

$$Q(J) \to \min_{J \subseteq F}$$
.

- Q(J) должен быть внешним критерием, с характерным минимумом по сложности модели
- Большинство эвристик эксплуатируют две основные идеи:
  - признаки ранжируются по их полезности;
  - -Q(J) изменяется не сильно при малом изменении J.
- МГУА, ЭА и СПА очень похожи на их основе можно изобретать новые «симбиотические» мета-эвристики.