ΕΘΝΙΚΌ ΜΕΤΣΟΒΙΟ ΠΟΛΥΤΕΧΝΕΙΟ ΜΕΤΑΠΤΥΧΙΑΚΌ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΣΠΟΥΔΩΝ ΕΠΙΣΤΗΜΗ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ ΚΑΙ ΜΗΧΑΝΙΚΉ ΜΑΘΗΣΗ

MHXANIKH MA Θ H Σ H

ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΖΕΡΚΕΛΙΔΗΣ 03400049 MAPIA ΚΑΪΚΤΖΟΓΛΟΥ 03400052 MAPIA-ΦΙΛΙΙΙΠΑ ΤΡΙΒΥΖΑ 03400080



Μάρτιος 2020

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

1	ΕΙΣ	ΣΑΓΩΓΗ	1				
2	2.1 2.2	ΕΤΙΚΗ ΕΡΕΥΝΑ Επιλογή των perdictors	2 2 3				
	2.3	Επιλογή παραμέτρων	3				
3	DA'	ΓΑSET ΚΑΙ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	3				
	3.1	Προεπεξεργασία Δεδομένων	4				
	3.2	Γραφικές Αναπαραστάσεις	4				
4	ME	$\Theta \Theta \Delta \Theta I$	6				
	4.1	Δέντρα Αποφάσεων (Decision Trees)	6				
	4.2	Τυχαίο Δάσος (Random Forest)	7				
	4.3	SVM (Support Vectors Machine)	7				
	4.4	Λογιστική Παλινδρόμηση (Logistic Regression)					
	4.5	Κοντινότεροι Γείτονες (Nearest Neighbors)	7				
	4.6	LDA - Fisher's linear discriminant (Pattern Classification Duda Hart, Stock)	7				
	4.7	Πολυστρωματικό Πέρσεπτρον (MLP)	8				
	4.8	XGBoost	8				
5	ПЕ	ΠΕΙΡΑΜΑΤΑ / ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ / ΣΧΟΛΙΑΣΜΟΣ					
	5.1	Μέθοδοι Εκτίμησης Αλγορίθμων	10				
		5.1.1 Διασταυρωμένη Επικύρωση (Cross Validation)					
		5.1.2 Μετρικές Απόδοσης					
		5.1.3 Αναζήτηση στο Πλέγμα (Grid Search)					
	5.2	Δοχιμές Αλγορίθμων και Αποτελέσματα					
		5.2.1 SVM Ταξινομητές					
			11				
		5.2.3 Naive Bayes Ταξινομητής					
		5.2.4 MLP Ταξινομητής					
		5.2.5 LDA (Linear Discriminant Analysis)	12				
		5.2.6 Logistic Regression Ταξινόμηση					
		5.2.7 Random Forest Ταξινόμηση					
			13				
			14				
	5.3		14				
	5.4		15				
6	$\Sigma \Upsilon$	ΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ ΚΑΙ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΔΟΥΛΕΙΑ	15				
J	6.1	Συμπεράσματα	15				
	6.2	Μελλοντιχή Έρευνα					
	0.2	The state of the s	10				
\mathbf{A}	NA	ΡΟΡΕΣ / ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ	17				

1. $\mathbf{EI} \mathbf{\Sigma} \mathbf{A} \mathbf{\Gamma} \mathbf{\Omega} \mathbf{\Gamma} \mathbf{H}$

Ένα γνωστό πρόβλημα στην Ελλάδα, αλλά και στον υπόλοιπο κόσμο, είναι η ύπαρξη αδέσποτων ζώων συντροφιάς. Κάθε χρόνο, εκατομμύρια αδέσποτα ζώα συντροφιάς, είτε καταλήγουν σε πρόωρο θάνατο από τις άσχημες συνθήκες διαβίωσης στο δρόμο ή από κάποια ασθένεια, είτε καταλήγουν σε καταφύγια. Τα ζώα τα οποία καταλήγουν σε καταφύγια, συνήθως έχουν εγκαταληφθεί από τους ιδιοκτήτες τους, έχουν χαθεί, ή έχουν σωθεί από περιστάσεις σκληρότητας. Πολλά από αυτά τα ζώα βρίσκουν για πάντα οικογένειες για να τα πάρουν σπίτι, αλλά δεν είναι όλα τόσο τυχερά. Υπάρχουν άραγε τάσεις στην προτίμηση των ανθρώπων για τα συγκεκριμένα ζώα με βάση τη φυλή, το χρώμα ή την ηλικία τους; Τα χαρακτηριστικά των ζώων αυτών 'προδιαγράφουν' με κάποιο τρόπο την κατάληξή τους; Ως φιλόζωους, το ερώτημα αυτό μας κέντρισε το ενδιαφέρον, καθώς η απάντησή του θα μπορούσε να βοηθήσει τα καταφύγια να εστιάσουν την ενέργειά τους σε συγκεκριμένα ζώα που χρειάζονται περισσότερη βοήθεια για την εξεύρεση νέου σπιτιού.

Μελετάμε δεδομένα που προέρχονται από τις ΗΠΑ και αφορούν ζώα συντροφιάς που βρίσκονται σε καταφύγια, θέτοντας ως στόχο την πρόβλεψη της κατάληξης ενός ζώου με βάση τα χαρακτηριστικά του. Τα δεδομένα μας βρίσκονται σε ένα CSV αρχείο, το οποίο περιέχει τις εξής δέκα στήλες: AnimalID, Name, DateTime, OutcomeType, OutcomeSubtype, AnimalType, SexuponOutcome, AgeuponOutcome, Breed και Color. Στόχος μας, είναι η πρόβλεψη του OutcomeType (ή της έκβασης), το οποίο χωρίζεται στις εξής πέντε κατηγορίες: Return_to_owner, Euthanasia, Adoption, Transfer και Died.

Έχουμε να κάνουμε, λοιπόν, με ένα πρόβλημα ταξινόμησης κατηγορικών δεδομένων με πολλαπλές κλάσεις. Αυτή η φύση του προβλήματος μάς οδήγησε στην επιλογή των δέντρων αποφάσεων και άλλων, παραγόμενων από αυτήν, μεθόδων. Συγκεκριμένα, χρησιμοποιήθηκαν οι αλγόριθμοι random forest και xgboost, αλλά δοκιμάστηκαν και μέθοδοι όπως αυτή της λογιστικής παλινδρόμησης, των διανυσμάτων υποστήριξης, των κοντινότερων γειτόνων, τα πολυστρωματικά νευρωνικά δίκτυα και άλλα.

Στο στάδιο της προεπεξεργασίας των δεδομένων έγιναν, μεταξύ άλλων, καθαρισμός, ομαδοποίηση και εξαγωγή χαρακτηριστικών. Πριν την εισαγωγή τους στους decision-tree-based αλγορίθμους, τα δεδομένα μετατράπηκαν σε κατηγορικά, κι έτσι οι αλγόριθμοι που δοκιμάσαμε δέχτηκαν δεδομένα εισόδου με τα παρακάτω χαρακτηριστικά.

NameBinary	αν το ζώο έχει όνομα ή όχι
AnimalTypeBinary	αν το ζώο είναι σχύλος ή γάτα
OutcomeTypePrec	η ηλιχία του ζώου σε ημέρες
Breed	η ράτσα του ζώου
Color	το χρώμα του ζώου
NameLen	το πλήθος των γραμμάτων του ονόματος του ζώου
NameFreq	η συχνότητα εμφάνισης του ονόματος
Intact	αν το ζώο ήταν στειρωμένο ή αστείρωτο
Sex	το φύλο του ζώου
AgePrec	Λαμβάνει τιμές 1 ως 5 και κατηγοριοποιεί την ηλικία δείχνοντας αν το ζώο είναι puppy, kitten, junior,
	adolesence, prime, mature $\kappa\lambda\pi$.
Month	ο μήνας εγγραφής του ζώου στη βάση δεδομένων
Day	η ημέρα εγγραφής του ζώου στη βάση δεδομένων
Hour	η ώρα εγγραφής του ζώου στη βάση δεδομένων
TimeOfDay	η 'περίοδος' της ημέρας (πρωί - μεσημέρι - απόγευμα - βράδυ)
YearPeriod	Η περίοδος του χρόνου
Weekday	αν ήταν Σαββατοκύριακο ή οχι
DayName	η ημέρα της εβδομάδας

Πίναχας 1.1: .

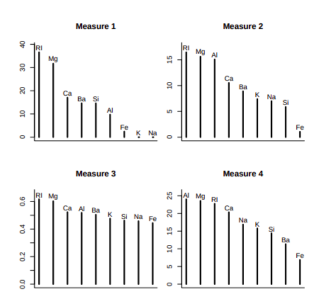
Η έξοδος ήταν μια από τις πέντε κλάσεις που προαναφέρθηκαν για την έκβαση. Σε επόμενες παραγράφους (Επεξεργασία Δεδομένων και Μέθοδοι), θα γίνει αναλυτική περιγραφή του τρόπου με τον οποίο προεπεξεργαστήκαμε τα δεδομένα και της λογικής πίσω από τις επιλογές μας. Το ίδιο και για τις μεθόδους που χρησιμοποιήσαμε.

2. ΣΧΕΤΙΚΗ ΕΡΕΥΝΑ

Εδώ θα αναφερθούμε σε υλοποιήσεις που έχουν γίνει πάνω σε αντίστοιχα προβλήματα με το Animal Shelter Outcomes.

2.1 Επιλογή των perdictors

Οι Andy Liaw και Merck & Co (2001) χρησιμοποιούν το dataset 'Forensic Glass', που εντόπισαν στο βιβλίο των Venables Ripley (2002) για να εφαρμόσουν μα λύση με τη μέθοδο random forest στην R. Ένα σημαντικό θέμα, που υπάρχει στο πρόβλημα της ταξινόμησης, είναι πόσες προβλέπουσες μεταβλητές θα χρησιμοποιηθούν. Οι Andy Liaw και Merck Co χρησιμοποιούν το variable importance που περιέχεται στο πακέτο του random forest στην R. Είναι μια έννοια δύσκολη να οριστεί και να εξερευνηθεί, γιατί η σημαντικότητα μιας μεταβλητής πολλές φορές επηρεάζεται από την αλληλεπίδραση αυτής της μεταβλητής με κάποια άλλη. Η μια μέθοδος που χρησιμοποιεί η R βασίζεται σε μετάθεση των out-of-bag (εκτός bootstrap δείγματος) δεδομένων, και η περιγραφή του βρίσκεται συνοπτικά στο επίσημο documentation της R. Η άλλη μέθοδος είναι ο υπολογισμός του Gini impurity. Οι Andy Liew και Merck & Co χρησιμοποιούν το πρώτο για να βρούνε ποιες predictors διαχωρίζουν καλύτερα τα δεδομένα. Καταλήγουν με 12 μεταβλητές από τις αρχικά χιλιάδες στο πλήθος. Η μέθοδος αυτή τους βοήθησε πολύ σε αυτό το dataset με τόσες μεταβλητές, όπου, μάλιστα, οι μεταβλητές δεν ερμηνεύονται ούτε αξιολογούνται λογικά με ευκολία (όπως για παράδειγμα στο δικό μας data set).



Εικόνα 2.1: Variable importance for the Forensic Glass data.

Το ίδιο μέτρο χρησιμοποίησαν και οι Ramon Casanova et al (2014), όταν εφάρμοσαν random forest σε ένα πρόβημα πρώιμης ανίχνευσης της ασθένειας Diabetic Retinopathy (DR) για να ανχνεύσουν τις μεταβλητές που επηρεάζουν περισσότερο την ακρίβεια ταξινόμησης.

'RF variable importance criteria revealed that microaneurysms counts in both eyes seemed to play the most important role in discrimination among the graded fundus variables, while the number of medicines and diabetes duration were the most relevant among the systemic variables.'

Χρησιμοποίησαν, εκτός από random forest, και logistic regression καταλήγοντας στο συμπέρασμα, ότι το random forest έκανε πολύ καλύτερη ταξινόμηση από τη λογιστική παλινδρόμηση. Αιτιολογούν την υπεροχή επικαλλούμενοι τη μη-γραμμικότητα του random forest και της δυνατότητάς του να εντοπίζει τις σημαντικές μεταβλητές αγνοώντας την επιρροή των μη σημαντικών.

'This advantage is very likely explained by RF non-linearity and its capability to detect important variables in the model while discarding the effects of the non-relevant ones.'

2.2 Αρχική εξερεύνηση των δεδομένων

Στη δημοσίευσή τους οι Ridhi Anand et al (2019) κάνουν μια στατιστική ανάλυση σε ένα πολύ παρόμοιο dataset με το δικό μας. Εκεί χρησιμοποιούν πολλά διαγράμματα που βοηθάνε στην εύρεση συσχετισμών μεταξύ των μεταβλητών, και της κατανομής τους. Αυτό είναι εξαιρετικά χρήσιμο για την επιλογή της μετρικής αξιολόγησης των ταξινομητών, κάτι που αξιοποιήσαμε κι εμείς στο πρόβλημά μας, όπου διαπιστώσαμε ότι οι κλάσσεις δεν είναι ισορροπημένες.

2.3 Επιλογή παραμέτρων

Σχετικά με την επιλογή παραμέτρων, οι Ridhi Anand et al (2019) αναφέρουν πως οι developers του random forest υποστηρίζουν ότι ο αλγόριθμος αυτός δε χρειάζεται ιδιαίτερη ρύθμιση (tuning) των παραμέτρων και πως οι default τιμές συχνά παράγουν καλά αποτελέσματα.

- Οι Andy Liaw και Merck & Co (2001) αντίστοιχα σημειώνουν για τη ρύθμιση των παραμέτρων, μεταξύ άλλων, τα εξής:
- (α) Ο απαιτούμενος αριθμός δέντρων αυξάνεται παράλληλα με τον αριθμό των predictors. Προτείνεται η σύγχριση των προβλέψεων μεταξύ ολόχληρου του forest και υποσυνόλων του. Όταν τα αποτελέσματα είναι εξίσου καλά σταματάει η πρόσθεση δέντρων.
- (β) Όταν υπάρχει ανισορροπία στις κλάσεις, κρίνεται απαραίτητο να δοκιμαστεί ένας κανόνας απόφασης διαφορετικός του hard voting.

Οι Libera και Pereirab (2018) στη δημοσίευσή τους ασχολούνται με προβλήματα ταξινόμησης σε περιπτώσεις ύπαρξης πολλών κλάσεων και με κατηγορικά δεδομένα πολλών τιμών. Τονίζει τη σημασία συσσώρευσης χαρακτηριστικών για τη βελτίωση της απόδοσης σε αλγορίθμους, όπως τα δέντρα αποφάσεων ή τα τυχαία δάση και τη σύλληψη συσχετίσεων. Στην έρευνα αυτή, γίνεται χρήση κάποιων κριτηρίων διαχωρισμού εκ των οποίων εμείς χρησιμοποιήσαμε το Gini impurity. Το παρόν paper έχει χρησιμοποιήσει και το ίδιο dataset με εμάς και έχει κάνει κάποιες αλλαγές παρόμοιες με τις δικές μας. Για παράδειγμα, μετατρέπει την ηλικία σε ακέραιο αριθμό, που συμβολίζει τις μέρες ζωής, ενώ έχει κάνει ομαδοποίηση στο χαρακτηριστικό breed, ώστε να μειωθούν σε αριθμό οι κατηγορικές τιμές, καθώς οι σκύλοι είχαν 1300 ξεχωριστές breed-τιμές. Όπως και εμείς, αφαίρεσαν κάποια χαρακτηριστικά από την είσοδο, γιατί δε συνέβαλλαν στην αύξηση της αποδοτικότητας τού αλγορίθμου.

Ο F. Sirgist (2019) η ενισχυτική κλίση και η ενίσχυση του Νεύτωνα (Newton boosting), καθώς και μια υβριδική τεχνική αυτών των δύο, σε ένα ενοποιημένο πλαίσιο. Συγκρίνονται οι τρόποι ενίσχυσης των αλγορίθμων με τα δέντρα ως μαθητές βάσης σε ένα μεγάλο σύνολο δεδομένων παλινδρόμησης και ταξινόμησης χρησιμοποιώντας διάφορες συναρτήσεις απώλειας. Τα πειράματά τους δείχνουν ότι η ενίσχυση του Newton ξεπερνά την κλίση και την υβριδική κλίση-Newton που ενισχύει την ακρίβεια της πρόβλεψης στην πλειονότητα των συνόλων δεδομένων.

3. DATASET KAI XAPAKTHΡΙΣΤΙΚΑ

Τα dataset μας προέρχεται από το Austin Animal Center, με δεδομένα από την 1η Οκτωβρίου του 2013 έως και το Μάρτιο του 2016, και περιλαμβάνει πληροφορίες σχετικά με τη φυλή, το χρώμα, το φύλο και την ηλικία ζώων συντροφιάς, που καταλήγουν σε καταφύγια στις ΗΠΑ. Σκοπός μας είναι να προβλέψουμε την έκβαση για κάθε ζώο. Οι εκβάσεις αυτές αντιπροσωπεύουν την κατάσταση των ζώων τη στιγμή που φεύγουν από το Animal Center, και περιλαμβάνουν τα εξής: Adoption, Died, Euthanasia, Return to owner, και Transfer. Όλα τα ζώα λαμβάνουν ένα μοναδικό ID κατά την εισαγωγή τους. Τα train και test δεδομένα έχουν χωριστεί τυχαία, και περιλαμβάνουν 38185 και 11456 IDs ζώων αντίστοιχα.

	AnimalID	Name	DateTime	AnimalType	SexuponOutcome	AgeuponOutcome	Breed	Color	OutcomeType
0	A671945	Hambone	2014-02-12 18:22:00	Dog	Neutered Male	1 year	Shetland Sheepdog Mix	Brown/White	Return_to_owner
1	A656520	Emily	2013-10-13 12:44:00	Cat	Spayed Female	1 year	Domestic Shorthair Mix	Cream Tabby	Euthanasia
2	A686464	Pearce	2015-01-31 12:28:00	Dog	Neutered Male	2 years	Pit Bull Mix	Blue/White	Adoption
3	A683430	NaN	2014-07-11 19:09:00	Cat	Intact Male	3 weeks	Domestic Shorthair Mix	Blue Cream	Transfer
4	A667013	NaN	2013-11-15 12:52:00	Dog	Neutered Male	2 years	Lhasa Apso/Miniature Poodle	Tan	Transfer

Εικόνα 3.1: Εικόνα αρχικού dataset.

3.1 Προεπεξεργασία Δεδομένων

Παρατηρούμε, αρχικά, ότι η στήλη 'OutcomeSubtype' δεν υπάρχει στα test δεδομένα, οπότε αφαιρέσαμε το χαρακτηριστικό αυτό και από τα train δεδομένα. Επίσης, οι καταγραφές περιέχουν ορισμένα ελλιπή στοιχεία στις στήλες 'SexuponOutcome' και 'AgeuponOutcome'. Το NaN value της πρώτης στήλης το συμπληρώσαμε με την πιο δημοφιλή καταγραφή της στήλης, και τα NaN values της δεύτερης στήλης τα αντικαταστήσαμε με τον αριθμό 0.

Στη συνέχεια, παρατηρούμε ότι τα δεδομένα μας περιλαμβάνουν πολλές κατηγορικές τιμές, επομένως θα δημιουργήσουμε νέες στήλες, οι οποίες χαρτογραφούν τις κατηγορικές αυτές τιμές σε ακέραιους αριθμούς. Συγκεκριμένα, δημιουργούμε μια νέα στήλη 'AnimalTypeBinary', η οποία περιέχει τις τιμές 0 και 1, αναλόγως της τιμής της στήλης 'AnimalType'. Δηλαδή, ο τύπος 'Dog' αντιστοιχεί στην τιμή 0 και ο τύπος 'Cat' στην τιμή 1. Επίσης, δημιουργούμε τη στήλη 'NameBinary', η οποία αποτελείται από τιμές 1 και 0, αναλόγως του αν η στήλη 'Name' περιέχει καταγραφή ή όχι, αντίστοιχα. Τη στήλη 'Name' τη χρησιμοποιήσαμε και για τη δημιουργία δύο νέων στηλών, τις 'NameLen' και 'NameFreq'. Η πρώτη περιλαμβάνει το μήκος του ονόματος της αντίστοιχης καταγραφής, ενώ η δεύτερη στήλη τη συχνότητα εμφάνισης αυτού του ονόματος.

Συνεχίζουμε την προεπεξεργασία των δεδομένων μας, μετατρέποντας τις τιμές της στήλης 'AgeuponOutcome' σε ημέρες, και αποθηκεύοντάς τες στη στήλη 'AgeuponOutcomeProc'. Τις ηλικίες αυτές μπορούμε να τις αντιστοιχίσουμε σε ορισμένες κατηγορίες, αναλόγως τον τύπο του ζώου. Συγκεκριμένα, οι γάτες μπορούν να χωριστούν στις εξής κατηγορίες, αναλόγως την ηλικίας τους: Kittens (0-6 μήνες), Junior (6 μήνες-2 χρόνια), Prime (3-6 χρόνια), Mature (7-10 χρόνια), Senior (11-14 χρόνια) και Geriatric (15 χρόνια και πάνω), ενώ οι σκύλοι στις: Puppyhood (τελειώνει μεταξύ 6 και 18 μήνες), Adolescence (ξεκινάει μεταξύ 6 και 18 μήνες), Adulthood (ξεκινάει μεταξύ 12 μήνες και 3 χρόνια) και senior years (ξεκινάνε μεταξύ 6 και 10 χρόνια). Δημιουργούμε τη στήλη 'AgePrec', η οποία περιλαμβάνει τις τιμές αυτές, αφότου τις έχουμε μετατρέψει σε ακέραιους αριθμούς, αναλόγως τα χρόνια ζωής του ζώου.

Χρησιμοποιούμε τη στήλη 'DateTime' για να εξάγουμε τις εξής πληροφορίες: Year, Month, Day και Hour. Την πληροφορία 'Hour' την χρησιμοποιούμε, ώστε να δημιουργήσουμε το χαρακτηριστικό 'TimeOfDayPrec', το οποίο περιλαμβάνει τις τιμές 'morning', 'midday', 'lateday' και 'night', αντιστοιχισμένες στους ακέραιους 1, 2, 3 και 4. Επίσης, χρησιμοποιούμε την πληροφορία 'Month', ώστε να δημιουργήσουμε τη στήλη 'YearPeriodPrec', η οποία περιλαμβάνει τις τιμές 'Winter', 'Autumn', 'Spring', 'Summer' και 'Christmas', αντιστοιχισμένες στους ακέραιους 1, 2, 3, 4 και 5. Τέλος, χρησιμοποιούμε την πληροφορία 'Day', ώστε να δημιουργήσουμε δύο νέα χαρακτηριστικά: 'Weekday', το οποίο αποτελείται από τιμές 1 και 0, αναλόγως του αν η στήλη 'Day' αντιστοιχεί σε Σαββατοκύριακο ή όχι, αντίστοιχα, και 'DayName', το οποίο αποτελείται από ακέραιους αριθμούς που αντιστοιχούν στις ημέρες της εβδομάδας.

Έπειτα, χωρίζουμε τη στήλη 'SexuponOutcome' στις στήλες 'Intact' και 'Sex'. Η πρώτη στήλη αποτελείται από τις τιμές 0, 1 και 2, αναλόγως του αν το ζώο έχει στειρωθεί, αν δεν έχει στειρωθεί και αν δεν ξέρουμε την κατάστασή του, αντίστοιχα. Η στήλη 'Sex' αποτελείται από τις τιμές 0, 1 και 2, οι οποίες αντιστοιχούν στα φύλα 'Female', 'Male' και 'Unknown'.

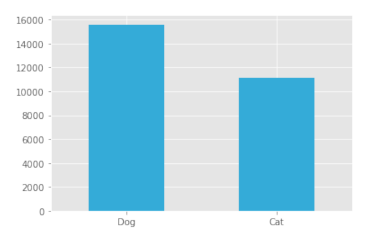
Παρατηρούμε ότι η στήλη 'Breed' περιέχει 1678 μοναδικές τιμές. Για να μειώσουμε τον αριθμό αυτό, μετατρέπουμε τις φυλές σχυλιών σε ομάδες σχυλιών, αχολουθώντας ένα συγχεχριμένο mapping, με αποτέλεσμα να δημιουργηθούν 132 ομάδες, αριθμός σαφώς μιχρότερος του 1678. Έπειτα, δημιουργούμε τη στήλη 'BreedPrec', αντιστοιχίζοντας όλες τις μοναδικές τιμές της στήλης 'Breed' σε αχέραιους αριθμούς. Επιπλέον, αχολουθώντας αντίστοιχη λογιχή, δημιουργούμε ομάδες χρωμάτων σύμφωνα με τη στήλη 'Color', η οποία περιέχει 411 διαφορετικά χρώματα ζώων. Καταλήγουμε με 29 μοναδικά χρώματα, τα οποία αντιστοιχίζουμε σε αχέραιους αριθμούς και δημιουργούμε τη στήλη 'ColorPrec'.

Τέλος, δημιουργούμε τη στήλη 'OutcomeTypePrec', η οποία αποτελείται από τις τιμές 1 έως 5, και αντιστοιχούν στις εκβάσεις 'Adoption', 'Died', 'Euthanasia', 'Return to owner' και 'Transfer', αντίστοιχα.

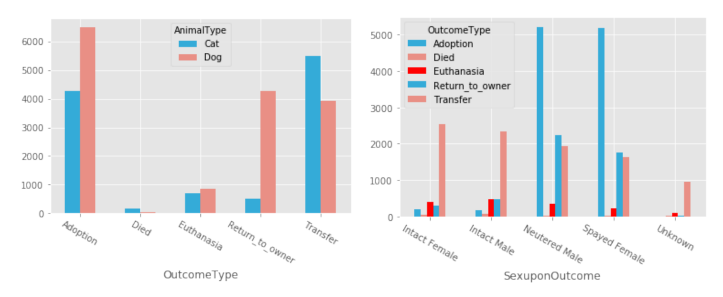
Έχοντας, πλέον, δημιουργήσει τα χαραχτηριστικά τα οποία θα χρησιμοποιήσουμε μετέπειτα στους αλγόριθμους που θα δοχιμάσουμε, διαγράφουμε τις στήλες: 'AnimalID', 'Name', 'DateTime', 'OutcomeType', 'AnimalType', 'SexuponOutcome', 'AgeuponOutcome', 'Breed', 'Color', 'TimeOfDay', 'YearPeriod', 'Age' και 'Year'. Το dataset μας τώρα αποτελείται από 18 στήλες. Πριν προχωρήσουμε στις μεθόδους ταξινόμησης, αποφασίζουμε να κανονικοποιήσουμε τις στήλες 'AgeuponOutcomeProc', 'NameLen' και 'NameFreq', και εφαρμόζουμε one hot encoding στις στήλες 'Hour', 'BreedPrec' και 'ColorPrec'.

3.2 Γραφικές Αναπαραστάσεις

Στη συγκεκριμένη ενότητα δημιουργούμε ορισμένες οπτικές αναπαραστάσεις των αρχικών δεδομένων, ώστε να κατανοήσουμε την κατανομή τους, τις συχνότητες και τους συσχετισμούς τους.



Εικόνα 3.2: Animal Type.

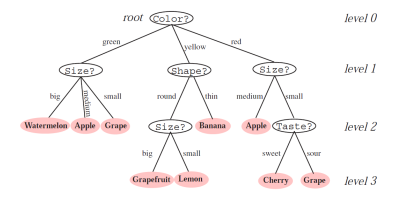


Εικόνα 3.3: Outcome Type grouped by Animal Type. Εικόνα 3.4: Sex Upon Outcome grouped by Outcome Type.

4. $ME\ThetaO\DeltaOI$

4.1 Δέντρα Αποφάσεων (Decision Trees)

Η φύση του προβλήματος μάς έχανε να δοχιμάσουμε τα δέντρα αποφάσεων. Τα δέντρα αποφάσεων είναι μη-γραμμιχός αλγόριθμος παλινδρόμησης / ταξινόμησης, που λειτουργούν ως πολυεπίπεδα συστήματα αποφάσεων, στα οποία οι κλάσσεις απορρίπτονται ακολουθιακά (Theodoridis & Koutroubas, 2003, ch. 4). Πώς κατασκευάζεται, όμως, το δέντρο αποφάσεων για την εκπαίδευση ενός συνόλου δεδομένων; Έστω ότι έχουμε ένα σύνολο δεδομένων με ετικέτες και ένα σύνολο 'ερωτήσεων' που θα διαχωρίσουν τα δεδομένα. Ως παράδειγμα, μπορούμε να φέρουμε μια απλή περίπτωση, που ετικέτες είναι 'ακέραιος μικρότερος του 10', 'ακέραιος μεγαλύτερος του 10', 'μη ακέραιος μικρότερος του 10', 'μη ακέραιος μεγαλύτερος του 10', και ένα αντίστοιχο σύνολο δειγμάτων. Θα μπορούσαμε να χρησιμοποιήσουμε τις ερωτήσεις 'είναι το δείγμα ακέραιος;' και 'είναι το δείγμα μεγαλύτερο του 10;', οι οποίες είναι επαρκείς μαζί για να κατηγοριοποιηθεί οποιοδήποτε δείγμα. Με ποια σειρά ωστόσο πρέπει να τις βάλουμε, έτσι ώστε να έχουμε το μικρότερο σφάλμα και το λιγότερο κόστος εκπαίδευσης; Κάθε φορά που γίνεται μια ερώτηση, το δέντρο διαχωρίζει τα δεδομένα σε μικρότερα και μικρότερα υποσύνολα. Η ιδανική περίπτωση είναι μια ερώτηση να διαχωρίσει τα δεδομένα σε υποσύνολα, τα οποία έχουν όλα δείγματα της ίδιας κλάσης. Τότε, το υποσύνολο λέγεται 'καθαρό' (pure), ωστόσο στην πράξη αυτό είναι σπάνιο, και αυτό που συμβαίνει είναι ότι το δέντρο κάθε φορά έχει να αποφασίσει αν θα συνεχίσει να ρωτάει ή αν θα σταματήσει σε μια ατελή ταξινόμηση (Duda, Hart and Stock, 2000, ch. 8). Η παραχάτω ειχόνα από το βιβλιο Pattern Classification (Duda, Hart and Stock, 2000, ch. 8) οπτιχοποιεί ένα δέντρο απόφασης όπου τα δεδομένα είναι είδη φρούτων. Τα κλαδιά υποδηλώνουν τις ερωτήσεις, δηλαδή τα κριτήρια διαχωρισμου που χρησιμοποιεί το δέντρο.



Εικόνα 4.1: Δέντρο απόφασης με δεδομένα είδη φρούτων.

Οι Duda, Hart και Stock ορίζουν έξι βασικά ερωτήματα που πρέπει να απαντηθούν όταν κατασκευάζεται το δέντρο απόφασης, τα οποία συνοπτικά έχουν να κάνουν με το αν τα κριτήρια διαχωρισμού θα είναι binary, ποια ερώτηση θα ρωτάται σε κάθε κόμβο, πότε θα σταματάει να μεγαλώνει το δέντρο και αν θα χρειαστεί 'κούρεμα', δηλαδή μικρότερο και απλότερο, και πως θα διαχειριστεί ελλιπή δεδομένα. Θα αναπτύξουμε λίγο παραπάνω το δεύτερο από αυτά, καθώς είναι μεγάλης σημασίας.

Έχει ήδη αναφερθεί η έννοια της 'καθαρότητας' και ξανατονίζουμε τη σημασία της, πως θέλουμε δέντρα με λίγους κόμβους που να επιτυγχάνουν όσο το δυνατόν 'καθαρότερο' διαχωρισμό. Για αυτό υπάρχει η έννοια της μη-καθαρότητας (impurity). Έχουν προταθεί αρκετά μαθηματικά μέτρα για την έννοια του impurity, τα οποία βασίζονται στην ίδια κεντρική ιδέα: Αν συμβολίσουμε με i(N) το μέγεθος του impurity σε έναν κόμβο, τότε το i(N)->0 όσο τα δεδομένα στον κόμβο αυτόν ανήκουν στην ίδια κλάση, και η τιμή του i(N) αυξάνεται όσο αυξάνονται οι κλάσσεις από όπου προέρχονται τα δεδομένα στον κόμβο (Duda, Hart and Stock, 2000, ch. 8). Τα πιο γνωστά και χρησιμοποιούμενα μέτρα είναι:

Εντροπία: $i(N) = -\sum P(\omega_j)log_2P(\omega_j)$

Gini Inpurity: $i(N) = \sum_{i=j} P(\omega_i)P(\omega_j)$

Missclassification: $i(N) = 1 - max_i P(\omega_i)$

αλλά, φυσικά, υπάρχουν περισσότερα. Εμείς χρησιμοποιήσαμε το Gini impurity. Γενικά το ζητούμενο είναι το impurity να μειώνεται όσο το δέντρο επεκτείνεται.

4.2 Τυχαίο Δάσος (Random Forest)

Χρησιμοποιήσουμε τον αλγόριθμο random forest, ο οποίος είναι μια ensemble μέθοδος που βασίζεται στα δέντρα αποφάσεων. Συγκεκριμένα, πρόκειται για μια συλλογή από δέντρα αποφάσεων, των οποίων οι αποφάσεις συγκεντρώνονται για να βγει η τελική απόφαση. Ensembler είναι η μέθοδος, η οποία παράγει διάφορους ταξινομητές και αποφασίζει έχοντας όλα τα αποτελέσματα όλων των ταξινομητών. Το bagging είναι η τεχνική ensembling, κατά την οποία οι ταξινομητές δεν αλληλεπιδρούν στη διαδικασία μάθησης (σε αντίθεση με την τεχνική boosting). Στα δέντρα αποφάσεων, λοιπόν, κάθε δέντρο κατασκευάζεται με βάση μόνο το bootstrap δείγμα που έχει επιλεχθεί. Ο αλγόριθμος random forest διαχωρίζει έναν κόμβο του δέντρου λαμβάνοντας υπόψιν μόνο ένα υποσύνολο των μεταβλητών που προβλέπουν (predictors) (Andy Liaw, Merck Co, (2002)). Οι παράμετροί του, λοιπόν, είναι δύο, το πλήθος των μεταβλητών στο τυχαίο δείγμα σε κάθε κόμβο και το συνολικό αριθμό των δέντρων.

4.3 SVM (Support Vectors Machine)

Δοχιμάσαμε και τον ταξινομητή SVM, ο οποίος πρόκειται για αλγόριθμο ταξινόμησης / παλινδρόμησης επιβλεπόμενης μάθησης. Μμέσω μετασχηματισμού των δεδομένων από το χώρο που βρίσκονται σε έναν χώρο μεγαλύτερης διάστασης, αυξάνει τις πιθανότητες να παράξει ένα ισοδύναμο πρόβλημα, που θα είναι όμως πλέον γραμμικά διαχωρίσιμο. Η διαδικασία αυτή γίνεται μέσω των συναρτήσεων πυρήνα (kernel functions)

$$K: R^d R^{d\prime}$$
, όπου $d' > d$

$$K(x_i, x_j) = \Phi(x_i) * \Phi(x_j)$$

Όταν τα δεδομένα είναι γραμμικά διαχωρίσιμα, ο στόχος είναι το υπερεπίπεδο απόφασης να έχει ένα περιθώριο χώρο ανάμεσα από τα δεδομένα των κλάσεων, έτσι ώστε να μειώνεται η πιθανότητα σφάλματος. Ο SVM λειτουργεί πολύ καλά όταν το πλήθος των χαρακτηριστικών είναι μεγαλύτερο από τα δείγματα, κάτι που είναι πολύ μακριά από τη δική μας περίπτωση. Επίσης απαιτεί πολύ χρόνο για την ολοκλήρωση της εκπαίδευσης.

4.4 Λογιστική Παλινδρόμηση (Logistic Regression)

Μια ακόμα μέθοδος επιβλεπόμενης μάθησης που δοκιμάσαμε είναι η λογιστική παλινδρόμηση. Όταν υπάρχουν πολλές ετικέτες, χρησιμοποιεί τη συνάρτηση softmax, που ορίζεται ως

$$softmax(z) = \frac{\exp(z)}{\sum_{i=1}^{k} \exp(z_i)}$$

όπου z είναι μια γραμμική έκφραση του διανύσματος x (δηλ. z=wx+B). Η softmax δίνει στο output ουσιαστικά τις πιθανότητες το x να ανήκει σε μια κλάση και οι πιθανότητες αυτές συγκρίνονται μεταξύ τους ώστε να βρεθεί η μέγιστη. Η συνάρτηση κόστους, που χρησιμοποιείται για να ανανεώνονται τα βάρη, είναι η cross-entropy.

4.5 Κοντινότεροι Γείτονες (Nearest Neighbors)

Ο $k-\pi$ λησιέστερος γείτονας' αλγόριθμος (k-NN) είναι μια μη παραμετρική μέθοδος, που χρησιμοποιείται για ταξινόμηση και παλινδρόμηση. Η είσοδος αποτελείται από τα πλησιέστερα παραδείγματα εκπαίδευσης στο χώρο των χαρακτηριστικών. Η έξοδος εξαρτάται από το εάν το k-NN χρησιμοποιείται για ταξινόμηση ή regression. Στη δική μας περίπτωση, έχουμε ταξινόμηση, οπότε η κλάση είναι αυτή που έχει την πλειοψηφία τους $k-\pi$ λησιέστερους γείτονες.

4.6 LDA - Fisher's linear discriminant (Pattern Classification Duda Hart, Stock)

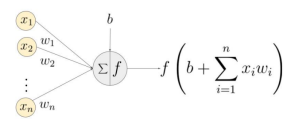
Ο γραμμικός διαχωρισμός του Fisher είναι μια μέθοδος ταξινόμησης που προβάλλει δεδομένα μεγάλης διαστάσεως σε μια γραμμή και εκτελεί ταξινόμηση σε αυτόν τον μονοδιάστατο χώρο. Η προβολή μεγιστοποιεί την απόσταση μεταξύ των μέσων των δύο κλάσεων ενώ ελαχιστοποιεί τη διακύμανση εντός κάθε κατηγορίας. Αυτό ορίζει το κριτήριο Fisher, το οποίο μεγιστοποιείται σε όλες τις γραμμικές προβολές, w:

$$J(\omega) = \frac{|m_1 - m_2|^2}{s_1^2 + s_2^2}$$

όπου το m αντιπροσωπεύει ένα μέσο, το s^2 αντιπροσωπεύει μια διαχύμανση και οι δείκτες υποδηλώνουν τις δύο κατηγορίες.

4.7 Πολυστρωματικό Πέρσεπτρον (ΜΙΡ)

Ένα MLP είναι μια κλάση του feedforward τεχνητού νευρωνικού δικτύου (ANN). Αποτελείται από τουλάχιστον τρία στρώματα κόμβων: ένα στρώμα εισόδου, ένα κρυμμένο στρώμα και ένα στρώμα εξόδου. Εκτός από τους κόμβους εισόδου, κάθε κόμβος είναι ένας νευρώνας που χρησιμοποιεί μια μη γραμμική λειτουργία ενεργοποίησης. Το MLP χρησιμοποιεί μια εποπτευόμενη τεχνική εκμάθησης που ονομάζεται back propagation για την εκπαίδευση. Τα πολλαπλά στρώματα και η μη γραμμική ενεργοποίηση διακρίνουν το MLP από ένα γραμμικό perceptron. Μπορεί να διακρίνει δεδομένα που δεν είναι γραμμικά διαχωρίσιμα.



Εικόνα 4.2: Perceptron.

Παραπάνω, φαίνεται η δομή ενός Perceptron-νευρώνα αναλυτικά. Παρατηρούμε την είσοδο, η οποία έχει διάφορα βάρη, τα οποία πολλαπλασιάζονται και προστίθενται. Στη συνέχεια, αυτή η τιμή είναι είσοδος στη συνάρτηση ενεργοποίησης του νευρώνα, ο οποίος παράγει το output. Σημαντικές συναρτήσεις ενεργοποίησης είναι οι εξής:

Υπερβολικής εφαπτομένης: $y(v_i) = tanh(v_i)$

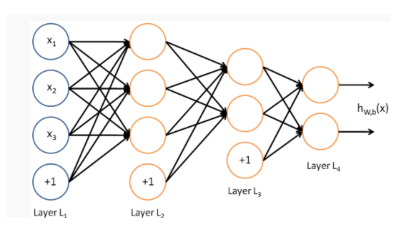
Σιγμοειδής: $y(v_i) = (1 + \exp(-v_i))^{-1}$

Υπάρχουν, φυσικά, και άλλες, όπως η ReLu. Περισσότερες συναρτήσεις ενεργοποίησης παρουσιάζονται εδώ.

Ο τρόπος που μαθαίνει ένα νευρωνικό δίκτυο είναι, όπως αναφέραμε, ο αλγόριθμος back propagation, ο οποίος χρησιμοποιεί μεθόδους gradient descent και chain rule.

Error output: $E(n) = \frac{1}{2} \sum_{j} e_{j}^{2}(n)$, το οποίο υπολογίζεται μετά από την εκτέλεση του forward αλγορίθμου.

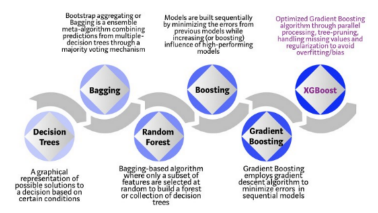
Gradient Descent: $\Delta\omega_{ji}(x)=-\eta \frac{\partial E(n)}{\partial v_j(n)} y_i(n)$, όπου η ο ρυθμός μάθησης που ρυθμίζει την ταχύτητα σύγκλισης του αλγορίθμου.



Ειχόνα 4.3: Πολυστρωματικό Πέρσεπτρον με 4 εισόδους(με το bias) 2 κρυφά επίπεδα μεγέθους 4 και 3 και έξοδο με 2 νευρώνες.

4.8 XGBoost

Το XGBoost είναι ένας αλγόριθμος Machine Learning, που βασίζεται σε δέντρα και χρησιμοποιεί μια μέθοδο ενίσχυσης κλίσης. Όταν πρόκειται για μικρά έως μεσαία δομημένα / πινακοειδή δεδομένα, οι αλγόριθμοι που βασίζονται σε δέντρο αποφάσεων θεωρούνται βέλτιστες στην τάξη αυτή τη στιγμή.



Ειχόνα 4.4: Από τα Decision trees στο XGBoost.

Η παραπάνω ειχόνα μάς δείχνει διαισθητικά πώς δημιουργήθηκαν τα XGBoost δέντρα. Βλέπουμε, πως από τα δέντρα αποφάσεων με τη μέθοδο bagging ή bootstrap, υλοποιούμε τα random forest. Στη συνέχεια, χρησιμοποιούμε τη μέθοδο Boosting, στην οποία δίνουμε παραπάνω βάρος στις λάθος ταξινομήσεις και επανεκπαιδεύουμε. Τέλος, υλοποιείται το gradient boosting και έχουμε τη μορφή δέντρων γνωστά ως XGBoost.

Ακολουθεί μια σύντομη περιγραφή για το gradient και Newton boosting, η οποία χρησιμοποιεί αναφορές από το paper 'Tree Boosting With XGBoost Why Does XGBoost Win "Every" Machine Learning Competition? Didrik Nielsen'.

Η ενίσχυση (boosting) αναφέρεται σε μια κλάση αλγορίθμων μάθησης, που ταιριάζουν μοντέλα συνδυάζοντας πολλά απλούστερα μοντέλα. Αυτά τα απλούστερα μοντέλα αναφέρονται συνήθως ως μοντέλα βάσης και μαθαίνονται χρησιμοποιώντας ένα βασικό εκπαιδευόμενο ή έναν ασθενή μαθητή. Αυτά τα απλούστερα μοντέλα τείνουν να έχουν περιορισμένη προγνωστική ικανότητα, αλλά όταν επιλέγονται προσεκτικά χρησιμοποιώντας έναν αλγόριθμο ενίσχυσης (boosting), σχηματίζουν ένα σχετικά πιο ακριβές μοντέλο. Αυτό μερικές φορές αναφέρεται ως μοντέλο ενός συνόλου, καθώς μπορεί να θεωρηθεί ως σύνολο βασικών μοντέλων.

To gradient boosting αναφέρεται πως μπορεί να ερμηνευθεί σαν ένας αλγόριθμος gradient descent για ένα χώρο συναρτήσεων (function space). Το Newton boosting από την άλλη πλευρά είναι ένας αλγόριθμος ενίσχυσης που υλοποιεί το xgboost.

Στο paper που αναφέραμε, δείχνεται ότι αυτό μπορεί να ερμηνευτεί ως μια μέθοδος του Νεύτωνα στο χώρο λειτουργίας και, επομένως, να το ονομάσουμε 'Newton boosting'. Οι δύο αυτοί αλγόριθμοι έχουν έτσι την ερμηνεία ότι είναι αριθμητικοί αλγόριθμοι βελτιστοποίησης στο χώρο συναρτήσεων. Αυτοί οι αλγόριθμοι ενίσχυσης είναι αρκετά γενικοί, καθώς είναι εφαρμόσιμοι για ένα ευρύ φάσμα λειτουργιών απώλειας και βασικών μαθητών.

```
Algorithm 2: Newton boosting

Input: Data set \mathcal{D}.

A loss function L.

A base learner \mathcal{L}_{\Phi}.

The number of iterations M.

The learning rate \eta.

1 Initialize \hat{f}^{(0)}(x) = \hat{f}_0(x) = \hat{\theta}_0 = \arg\min_{\theta} \sum_{i=1}^n L(y_i, \theta);

2 for m = 1, 2, ..., M do

3 \left| \hat{g}_m(x_i) = \left[ \frac{\partial L(y_i, f(x_i))}{\partial f(x_i)} \right]_{f(x) = \hat{f}^{(m-1)}(x)};

4 \left| \hat{h}_m(x_i) = \left[ \frac{\partial^2 L(y_i, f(x_i))}{\partial f(x_i)^2} \right]_{f(x) = \hat{f}^{(m-1)}(x)};

5 \left| \hat{\phi}_m = \arg\min_{\phi \in \Phi} \sum_{i=1}^n \frac{1}{2} \hat{h}_m(x_i) \left[ \left( -\frac{\hat{g}_m(x_i)}{\hat{h}_m(x_i)} \right) - \phi(x_i) \right]^2;

6 \left| \hat{f}_m(x) = \eta \hat{\phi}_m(x);

7 \left| \hat{f}^{(m)}(x) = \hat{f}^{(m-1)}(x) + \hat{f}_m(x);

8 end

Output: \hat{f}(x) \equiv \hat{f}^{(M)}(x) = \sum_{m=0}^M \hat{f}_m(x)
```

Εικόνα 4.5: Αλγόριθμος Newton boosting.

5. Π EIPAMATA / Λ HOTE Λ E Σ MATA / Σ XO Λ IA Σ MO Σ

Σε αυτήν την ενότητα, παρουσιάζουμε τα πειράματα και τα αποτελέσματα του κάθε αλγορίθμου.

5.1 Μέθοδοι Εκτίμησης Αλγορίθμων

Έγινε χρήση μεθόδων διασταυρωμένης επικύρωσης για εύρεση αλγορίθμου με την υψηλότερη απόδοση (accuracy / f1 score) και Grid Search για hyperparameter tuning.

5.1.1 Διασταυρωμένη Επικύρωση (Cross Validation)

Αρχικά, χρησιμοποιούμε την μέθοδο διασταυρωμένης επικύρωσης 5-fold για να λάβουμε αποτελέσματα απόδοσης. Η μέθοδος αυτή είναι μια μέθοδος επαναδειγματοληψίας, η οποία χωρίζει το σύνολο δεδομένων μας σε k group και τα k-1 χρησιμοποιούνται για εκπαίδευση (train set), ενώ το ένα για πρόβλεψη (test set). Η συγκεκριμένη μέθοδος μειώνει τη διακύμανση της εκτίμησης. Η διασταυρούμενη επικύρωση χρησιμοποιείται, κυρίως, στην εφαρμοσμένη μηχανική μάθηση, για την εκτίμηση της προγνωστικότητας ενός μοντέλου σε δεδομένα, τα οποία δεν έχει ξαναδεί. Δηλαδή, θα χρησιμοποιήσουμε ένα περιορισμένο δείγμα για να εκτιμήσουμε τον τρόπο με τον οποίο το μοντέλο το προβλέπει. Γενικά, χρησιμοποιείται για να κάνει προβλέψεις για δεδομένα που δε χρησιμοποιήθηκαν κατά την εκπαίδευση του μοντέλου.

Στη δική μας περίπτωση, χωρίζουμε το dataset σε 5 ομάδες από τις οποίες οι 4 είναι το training set και η άλλη το test set.

5.1.2 Μετρικές Απόδοσης

Παρακάτω παρουσιάζουμε, συνοπτικά, μετρικές απόδοσης, που μελετήθηκαν και χρησιμοποιήθηκκαν για την εύρεση του καλύτερου αλγορίθμου.

ACCURACY: (Αριθμός σωστών προβλέψεων) / (Συνολικός αριθμός προβλέψεων).

PRECISION: Το μέτρο των σωστά προσδιορισμένων θετικών περιπτώσεων από όλες τις προβλεπόμενες θετικές περιπτώσεις. Είναι χρήσιμο όταν το κόστος των False Positives είναι υψηλό.

RECALL: Το μέτρο των σωστά προσδιορισμένων θετικών περιπτώσεων από όλες τις πραγματικές θετικές περιπτώσεις. Είναι σημαντικό όταν το κόστος των False Negatives είναι υψηλό.

F1-SCORE: Σταθμισμένος μέσος όρος του precision και recall. Η βαθμολογία F1 φτάνει την καλύτερη τιμή της στο 1 και τη χειρότερη στο 0.

Το accuracy μπορεί να χρησιμοποιηθεί όταν η κατανομή της τάξης είναι παρόμοια, ενώ η βαθμολογία F1 είναι καλύτερη μετρική όταν υπάρχουν imbalanced classes. Στα περισσότερα προβλήματα ταξινόμησης της πραγματικής ζωής, η ισορροπημένη κατανομή τάξης δεν υπάρχει, και έτσι η βαθμολογία F1 είναι μια καλύτερη μετρική για την αξιολόγηση του μοντέλου.

5.1.3 Αναζήτηση στο Πλέγμα (Grid Search)

Αρχικά, θα αναλύσουμε τη μέθοδο Grid Search, η οποία πραγματοποιήθηκε πάνω στα μοντέλα που τρέξαμε, ώστε να δούμε με ποιες υπερπαραμέτρους έχουμε καλύτερη απόδοση. Στη συγκεκριμένη στρατηγική αξιολογούνται όλοι οι πιθανοί συνδυασμοί δεδομένων διακριτών παραμέτρων. Αν υπάρχουν συνεχείς παράμετροι, τότε πρέπει να διακριτοποιηθούν εκ των προτέρων.

5.2 Δοκιμές Αλγορίθμων και Αποτελέσματα

Παρουσιάζουμε τους αλγορίθμους που δοχιμάσαμε και τα αντίστοιχα αποτελέσματά τους βάση των μεθόδων που παρουσιάστηκαν προηγουμένως.

5.2.1 SVM Ταξινομητές

Για τον αλγόριθμο SVM, δοκιμάσαμε να υλοποιηθεί με βάση τα 3 διαφορετικά kernels που δίνονται: Polynomial, Radial Basis Function και Linear. Καλύτερο μοντέλο με κριτήριο τη διασταυρωμένη επικύρωση για 5-fold αναδείχθηκε το SVM

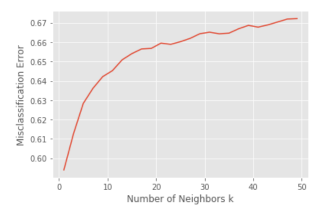
με τη χρήση Polynomial kernel, αν και ήταν πολύ κοντά με το RBF στα αποτελέσματα. Αυτά τα 2 παρουσίαζαν μεγάλες διαφορές με το Linear kernel, το οποίο λογικό, καθώς τα δεδομένα μας δεν είναι γραμμικά διαχωρίσιμα και η χρήση kernel βοηθάει, λόγω του ότι πλέον ο ταξινομητής δουλεύει σε παραπάνω διαστάσεις. Γενικά, είναι γνωστό από το θεώρημα του Cover πως όσο αυξάνεται η διαστατικότητα, τόσο αυξάνεται η πιθανότητα το πρόβλημα να είναι γραμμικά διαχωρίσιμο.

Kernel/score	Accuracy(%)	F1
Polynomial	64	0.65
RBF	62	0.63
Linear	52	0.52

Πίνακας 5.1: SVM Classifiers - Accuracy & F1 score.

5.2.2 Κ-ΝΝ Ταξινομητής

Για τον αλγόριθμο των k-κοντινότερων γειτόνων, η αναζήτηση πλέγματος πραγματοποιήθηκε χρησιμοποιώντας 5-fold cross validation και μετρική F1-score. Στην αναζήτηση αυτήν, ουσιαστικά τρέξαμε τον αλγόριθμο K-NN για 1-50 γείτονες και καταλήξαμε στο καλύτερο μοντέλο βάση της μετρικής που αναφέραμε. Η αναζήτηση αυτή φαίνεται στο παρακάτω διάγραμμα.



Εικόνα 5.1: .

Το αποτέλεσμα, τελικά, ήταν πως με 1 κοντινότερο γείτονα, παίρναμε την καλύτερη απόδοση.

1-nn Accuracy	0.59
1-nn F1	0.60

5.2.3 Naive Bayes Ταξινομητής

Τρέξαμε ένα μοντέλο Naive Bayes και λάβαμε αccuracy 3.5%. Το συγκεκριμένο κακό ποσοστό είναι αναμενόμενο από το συγκεκριμένο ταξινομητή, λόγω της ύπαρξης πολλών κατηγορικών τιμών και του ότι θεωρεί πως κάθε χαρακτηριστικό είναι ανεξάρτητο από το άλλο.

5.2.4 ΜΙΡ Ταξινομητής

Δοχιμάσαμε να εφαρμόσουμε και ένα νευρωνικό δίκτυο με 3 hidden layers, τα οποία αποτελούνται από 15, 10 και 5 κόμβους αντίστοιχα. Μετά απο αρχετές δοχιμές καταλήξαμε στην εξής δομή και λόγω απόδοσης, αλλά και λόγω χρόνου εκπαίδευσης, καθώς τα μεγαλύτερα δίκτυα απαιτούν παραπάνω χρόνο. Ο συγκεκριμένος ταξινομητής απέδωσε σε 5-fold cross validation 66%.

Για αλγόριθμο καθόδου κλίσεως χρησιμοποιήθηκε ο Adam, που είναι ένας optimized stochastic gradient descent αλγόριθμος. Ο αλγόριθμος Adam, ανάλογα με την αβεβαιότητα του dataset, μικραίνει το learning rate. Επιπλέον, σαν activation function στους κόμβους, υλοποιήθηκε η ReLu, η οποία ορίζεται ως max(0,x). Το learning rate είναι μια παράμετρος, η

οποία ουσιαστικά μας υποδηλώνει πόσο μεγάλο βήμα κάνουν τα βάρη σε κάθε επανάληψη, για να πάνε στο ελάχιστο της συνάρτησης κόστους. Η συγκεκριμένη υπερπαράμετρος ορίστηκε 0.001 και, τελικά, ο συγκεκριμένος ταξινομητής έδωσε 66% accuracy.

5.2.5 LDA (Linear Discriminant Analysis)

Ένας ακόμα αλγόριθμος μηχανικής μάθησης που παρουσιάστηκε είναι ο LDA. Αρχικά, εφαρμόσαμε PCA (Principal Component Analysis) πάνω στα δεδομένα μας κρατώντας τις 10 καλύτερες συνιστώσες με τη μεγαλύτερη διασπορά. Τα καινούρια χαρακτηριστικά, εξηγούσαν το 97% του variance των αρχικών δεδομένων μας. Ο LDA εκπαιδεύτηκε πολύ γρήγορα και έδωσε accuracy 61%.

5.2.6 Logistic Regression Ταξινόμηση

Η λογιστική παλινδρόμηση υλοποιήθηκε με τη μέθοδο LBFGS, η οποία είναι μια μέθοδος Quasi-Newton, που προσεγγίζει τον αλγόριθμο Broyden-Fletcher-Goldfarb-Shanno, χρησιμοποιώντας περιορισμένη υπολογιστική μνήμη. Η συγκεκριμένη μέθοδος έδωσε accuracy 63%.

5.2.7 Random Forest Ταξινόμηση

Η μέθοδος των 'Τυχαίων Δασών' έχει αρχετές υπερπαράμετρους, επομένως η χρήση της αναζήτησης στο πλέγμα είναι απαραίτητη. Η αναζήτηση στο πλέγμα περιελάμβανε τις συγχεχριμένες υπερπαραμέτρους (στο σχολιασμό παραχάτω γίνεται αναφορά στο paper Hyperparameters and tuning strategies for random forest από τον Philipp Probst, Marvin N. Wright, Anne Laure Boulesteix):

1. Αριθμός δέντρων.

Ο αριθμός των δένδρων σε ένα δάσος είναι μια παράμετρος που πρέπει να ρυθμιστεί αρχετά υψηλά. Ο ρυθμός σύγχλισης και, συνεπώς, ο αριθμός των δέντρων που απαιτούνται για την επίτευξη της βέλτιστης απόδοσης, εξαρτάται από τις ιδιότητες του συνόλου δεδομένων. Χρησιμοποιώντας ένα μεγάλο αριθμό συνόλων δεδομένων, οι Oshiro et al. (2012) και Probst και Boulesteix (2017) δείχνουν εμπειρικά ότι το μεγαλύτερο κέρδος απόδοσης μπορεί συχνά να επιτευχθεί κατά την καλλιέργεια των πρώτων 100 δέντρων. Περισσότερες δομές απαιτούνται, γενικά, για σταθερές εκτιμήσεις μεταβλητής σημασίας από ό,τι για τον απλό σκοπό πρόβλεψης.

- 2. Μέγιστο βάθος που φτάνει το κάθε δέντρο.
- 3. Ελάχιστος αριθμός δειγμάτων για το διαχωρισμό ενός κόμβου.
- 4. Ελάχιστος αριθμός δειγμάτων στους κόμβους φύλλα.
 - Η παράμετρος αυτή καθορίζει τον ελάχιστο αριθμό παρατηρήσεων σε έναν τερματικό κόμβο. Ρυθμίζοντας το χαμηλότερο, οδηγεί σε δέντρα με μεγαλύτερο βάθος, που σημαίνει ότι εκτελούνται περισσότερες χωρίσεις μέχρι τους τερματικούς κόμβους.
- 5. Χρήση μεθόδου επαναδειγματοληψίας bootstrap ή όχι.
 - Αποσυσχετίζει τα δέντρα με την εισαγωγή του διαχωρισμού σε ένα τυχαίο σύνολο χαρακτηριστικών. Αυτό σημαίνει ότι, σε κάθε διάσπαση του δέντρου, το μοντέλο θεωρεί μόνο ένα μικρό υποσύνολο χαρακτηριστικών και όχι όλα τα χαρακτηριστικά του μοντέλου.
- 6. Κριτήριο διαχωρισμού των κόμβων (Gini impurity, missclassification, Entropy).

Καταλήξαμε στα εξής αποτελέσματα, με βάση 5-fold cross validation:

- 408 δέντρα.
- 10 δείγματα το ελάχιστο για τη διάσπαση ενός κόμβου.
- 2 δείγματα το ελάχιστο για να θεωρείται ο κόμβος σα φύλλο του δέντρου.
- Bootstrap = True.

- Μέγιστο βάθος δέντρων -> None, δηλαδή μπορεί να επεχταθεί όσο θέλει, ώσπου όλοι οι τελιχοί χόμβοι είναι φύλλα.
- Gini impurity.

Τα παραπάνω μπορούν να παρουσιαστούν συνοπτικά στην παρακάτω εικόνα:

TABLE 1 Overview of the different hyperparameter of random forest and typical default values. n is the number of observations and p is the number of variables in the dataset

Hyperparameter	Description	Typical default values
mtry	Number of drawn candidate variables in each split	\sqrt{p} , p/3 for regression
Sample size	Number of observations that are drawn for each tree	n
Replacement	Draw observations with or without replacement	TRUE (with replacement)
Node size	Minimum number of observations in a terminal node	1 for classification, 5 for regression
Number of trees	Number of trees in the forest	500, 1,000
Splitting rule	Splitting criteria in the nodes	Gini impurity, p value, random

Εικόνα 5.2: Hyperparameters and tuning strategies for random forest by Philipp B., Marvin N.W., Anne-Laure B.

Η απόδοση του αλγορίθμου random forest είναι 68% με τη χρήση των παραπάνω υπερπαραμέτρων, μέσω της αναζήτησης πλέγματος. Είναι λογικό το random forest να έχει μεγαλύτερη απόδοση από όλους τους άλλους αλγορίθμους, καθώς τα δεδομένα μας είναι κυρίως κατηγορικά και δεν έχουν σχέση με μετρικούς χώρους, όπως ο ευκλείδιος, στον οποίο παίζει ρόλο το μέγεθος της τιμής.

5.2.8 XGBoost Ταξινομητής

Υπερπαράμετροι - Ανάλυση

Οι δύο κύριοι υπερπαράμετροι, τόσο της καθόδου κλίσεως όσο και της ενίσχυσης του Νεύτωνα, είναι ο αριθμός των επαναλήψεων M και η παράμετρος της εκμάθησης η . Αυτές οι παράμετροι δεν είναι ανεξάρτητες και πρέπει να επιλεγούν από κοινού.

1. Ο αριθμός των επαναλήψεων Μ:

Καθώς ο αριθμός των επαναλήψεων M αυξάνεται, η πολυπλοχότητα του μοντέλου θα τείνει να αυξηθεί. Αυτό δεν προχαλεί έχπληξη, χαθώς η επέχταση της λειτουργίας βάσης τείνει να έχει μεγαλύτερη ιχανότητα αναπαραγωγής, όταν ο αριθμός των βασιχών λειτουργιών αυξάνεται. Επομένως, σε χάποιο σημείο, η αύξηση του αριθμού των επαναλήψεων θα οδηγήσει σε overfit, δηλαδή υπερβολιχή προσαρμογή. Κατά συνέπεια, το regularization μπορεί να επιτευχθεί με την έγχαιρη διαχοπή. Ένας χατάλληλος αριθμός επαναλήψεων M χαθορίζεται, συνήθως, με την παραχολούθηση της αχρίβειας της πρόβλεψης σε ένα σετ επιχύρωσης ή μέσω της διασταυρωμένης επιχύρωσης.

2. Ρυθμός μάθησης η:

Ο Friedman (2001) βρήκε εμπειρικά ότι οι μικρότερες τιμές της η τείνουν να βελτιώνουν την απόδοση γενίκευσης. Με τη μείωση του, όμως, ο αριθμός των απαιτούμενων επαναλήψεων M τυπικά αυξάνεται. Έτσι, η μείωσή του η έρχεται με το κόστος της μεγαλύτερης υπολογιστικής ζήτησης. Θα πρέπει να ρυθμιστεί ο ρυθμός εκμάθησης η , όσο χαμηλότερα αντέχουμε υπολογιστικά και, έπειτα, να καθορίστει ο βέλτιστος αριθμός επαναλήψεων γι'αυτό το η .

3. Μέγιστο βάθος δένδρων:

Το μήχος της μεγαλύτερης διαδρομής από τη ρίζα του δέντρου σε ένα φύλλο.

4. Colsample bytree:

Είναι η αναλογία υπο-δειγμάτων των στηλών κατά την κατασκευή κάθε δέντρου. Η υποδειγματοληψία εμφανίζεται μία φορά για κάθε δομημένο δέντρο.

5. Subsample:

Ο ορισμός του σε 0,5 σημαίνει ότι το XGBoost θα δειχτεί τυχαία το μισό από τα δεδομένα εκπαίδευσης πριν από την δημιουργία δέντρων και αυτό θα αποτρέψει την υπερφόρτωση. Η υποδειγματοληψία θα εμφανιστεί μία φορά σε κάθε επαναλαμβανόμενη επανάληψη. Λαμβάνει τιμές από 0 έως 1.

6. n estimators:

Ο αριθμός των δένδρων που θα δημιουργηθούν. Πρέπει να γίνει tune παράλληλα με το learning rate για να αποφύγουμε το overfitting. Η χρήση της επιχυρωμένης διασταύρωσης συνίσταται για τη μείωση της διασποράς της εχτίμησης.

7. Reg alpha:

L1 regularization στους όρους των βαρών. Η αύξηση αυτής της τιμής θα κάνει το μοντέλο πιο απλό για την αποφυγή του overfitting.

Κάνοντας αναζήτηση στο πλέγμα, λάβαμε τα παρακάτω αποτελέσματα:

$reg_a lpha$	1.77827941
$colsample_bytree$	0.5722532094026564
objective	'multi:softprob'
$no_e stimators$	115
$\max_{d} epth$	22
$learning_rate$	0.7578955028741008
subsample	0.848348985132586

Πίνακας 5.2: Υπερπαράμετροι XGBoost.

To accuracy του XGBoost ήταν 69.8% με F1 score 0.7.

SVM polynomial kernel	64%
1-NN	59%
MLP	66%
Random Forest	68%
LDA	61%
Logistic Regression	63%
XGBOOST	69%

Πίνακας 5.3: Accuracy σε 5-fold cross validation επί τοις εκατό για τον κάθε αλγόριθμο.

5.2.9 Voting Ταξινομητές

Αρχικά κάναμε χρήση random forest, XGBoost και K-NN αλγορίθμου με soft voting. Το accuracy του συγκεκριμένου μοντέλου δεν ήταν αρκετά υψηλό και δεν ξεπέρασε το XGBoost, που μέχρι τώρα ήταν το πρώτο σε απόδοση. Με αυτόν τον ταξινομητή πετύχαμε 64.7% accuracy και 66% F1-score. Ο λόγος που συνδύασαμε τους συγκεκριμένους ταξινομητές είναι μήπως βελτιωνόταν η απόδοση, λόγω του ότι οι δύο θα διόρθωναν τον ένα, μιας που παρατηρήσαμε ότι βρίσκανε διαφορετικές κλάσεις από τα confusion matrices και είχαν κάποιες διαφορές στις μετρικές απόδοσης τους, που φαίνονται από ένα classification report.

Έπειτα, δοχιμάσαμε και τους ταξινομητές random forest, XGBoost και SVM με soft voting. Το accuracy σε αυτή την περίπτωση έφτασε το 68.5%, ωστόσο και πάλι δεν ξεπέρασε το accuracy του XGBoost.

5.3 Παρατηρήσεις

Βλέπουμε πως το XGBoost υπερίσχυσε των άλλων ταξινομητών κάτι το οποίο μας παραπέμπτει στο paper 'WHY XGBOOST WINS EVERY MACHINE LEARNING COMPETITION' από τον Didrik Nielsen. Στη συγκεκριμένη έρευνα αναφέρει πως, η δενδρική ενίσχυση (Tree boosting) είναι τόσο αποτελεσματική, επειδή ταιριάζει με μοντέλα προσθέτων δέντρων, τα οποία έχουν πλούσια αναπαραστατική ικανότητα, χρησιμοποιώντας προσαρμοστικά καθορισμένες γειτονιές. Επίσης, χρησιμοποιείται έξυπνο penalization των μεμονωμένων δένδρων, με αποτέλεσμα να έχουν ποικίλο αριθμό τερματικών κόμβων. Τέλος, το XGBoost κάνει χρήση του newton boosting με σκοπό να μάθει καλύτερα τις δομές δένδρων.

Classification Report των 2 καλύτερων αλγορίθμων

	precision	recall	f1-score	support
Adoption	0.72	0.82	0.77	2159
Died	0.50	0.03	0.06	31
Euthanasia	0.71	0.24	0.36	322
Return to owner	0.51	0.51	0.51	950
Transfer	0.76	0.75	0.75	1884
accuracy			0.70	5346

Ειχόνα 5.3: Classification Report του XGBoost.

	precision	recall	f1-score	support
Adoption Died Euthanasia Return_to_owner Transfer	0.69 0.00 0.96 0.51	0.86 0.00 0.08 0.47 0.72	0.77 0.00 0.14 0.49 0.74	2159 31 322 950 1884
accuracy		01,72	0.69	5346

Εικόνα 5.4: Classification Report του Random Forest.

5.4 Kaggle Submission Αποτελέσματα

Μετά από όλα αυτά τα πειράματα και τις επιδόσεις που λάβαμε για τον κάθε αλγόριθμο, καταλήξαμε στο μοντέλο XGBoost για να καταθέσουμε τα αποτελέσματα του test set που δίνονται από το kaggle και να δούμε το σκορ και την κατάταξη μας σε σχέση με άλλα μοντέλα. Το kaggle υπολογίζει το multiclass logloss, το οποίο δίνεται από τον παρακάτω τύπο:

$$logloss = -\frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{M} y_{ij} log(p_{ij})$$

όπου N είναι ο αριθμός των ζώων στο test set και M είναι ο αριθμός των κλάσεων που θέλουμε να προβλέψουμε (5 στη δική μας περίπτωση). Η τιμή y_{ij} είναι 1 αν η παρατήρηση i έχει ως σωστή πρόβλεψη την κλάση j, αλλιώς 0. Ενώ p_{ij} είναι η πιθανότητα που προέβλεψε το μοντέλο μας η παρατήρηση i να ανήκει στην κλάση j.

Τελικά, logloss = 0.72753, το οποίο μας κατατάσσει στη θέση 256 από τους 1599 περίπου στο τοπ 15% του διαγωνισμού, χωρίς τη χρήση leaked data.

6. ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ ΚΑΙ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΔΟΥΛΕΙΑ

6.1 Συμπεράσματα

Στην παρούσα εργασία, ασχοληθήκαμε με το πρόβλημα ταξινόμησης κατηγορικών δεδομένων. Τα δεδομένα προέρχονται από το Austin Animal Center, αφορούν πληροφορίες για ζώα που καταλήγουν σε καταφύγια στις ΗΠΑ και είναι καταγεγραμμένα από 1 Οκτωβρίου 2013 μέχρι το Μάρτιο του 2016. Τα δείγματα αποτελούνται από δέκα χαρακτηριστικά που αφορούν πληροφορίες για τα ζώα και η πρόβλεψη γίνεται για μια από τις πέντε κλάσεις που δείχνουν την έκβαση που είχε η ζωή του ζώου. Αρχικά πραγματοποιήθηκε προεπεξεργασία των δεδομενων για να διασφαλιστεί η καθαρότητα, η συνέπεια και η πληρότητά τους, αλλά και για να χρησιμοποιήσουμε τα σημαντικά χαρακτηριστικά που θα βοηθήσουν στην επίτευξη ακρίβειας των ταξινομητών.

Στη συνέχεια κάναμε οπτικές αναπαραστάσεις στα δεδομένα για να κατανοήσουμε την κατανομή τους, τις συχνότητες και τους συσχετισμούς τους. Αυτό μας βοήθησε να διαπιστώσουμε την ύπαρξη μη ισορροπημένων κλάσεων και αντιστοίχως να επιλέξουμε το F1-score ως μέτρο αξιολόγησης των ταξινομητών.

Οι αλγόριθμοι που χρησιμοποιήσαμε ήταν οι Decision Tree, Random Forest, SVM, Logistic Regression, K-NN, MultiLayer Perceptron, LDA, Gaussian Naive Bayes και XGBoost. Από σχετική μας έρευνα πάνω σε υλοποιήσεις που έγιναν σε προβλήματα παρόμοιας φύσης δώσαμε έμφαση στους αλγόριθμους που είναι παράγωγοι των δέντρων αποφάσεων (Random Forest, XGBoost), οι οποίοι πράγματι έδωσαν τα καλύτερα αποτελέσματα. Το αποτέλεσμα αυτό δικαιολογείται από το ότι τα δεδομένα είναι κατηγορικά και αυτοί οι δυο αλγόριθμοι πλεονεκτούν έναντι των άλλων σε αυτήν την περίπτωση. Ένα ακόμα πλεονέκτημα είναι ότι οι decision tree-based αλγόριθμοι λειτουργούν πολύ καλά σε μη γραμμικά δεδομένα.

Εεκινώντας από τις χαμηλότερες επιδόσεις, μπορούμε να πούμε ότι ο συσχετισμός των δεδομένων ήταν καταλυτικός για την επίδοση του GNB, ο οποίος βασίζεται στην υπόθεση ότι τα δεδομένα είναι ασυσχέτιστα.

Το μεγάλο πλήθος δεδομένων και η ανισορροπία των κλάσεων είναι κάτι που επέδρασε αρνητικά στον ΚΝΝ, ο οποίος δε λειτουργεί καλά κάτω από αυτές τις προϋποθέσεις.

Η λογιστική παλινδρόμηση είχε μέτρια απόδοση, καθώς τη δυσκόλεψε η μη γραμμικότητα και οι συσχετίσεις μεταξύ των δεδομένων.

Ο SVM δυσχολεύτηχε λόγω του μεγάλου όγχου δεδομένων, αλλά πρέπει να τονίσουμε ότι είναι ένας αλγόριθμος που απαιτεί ενδελεχή μελέτη των παραμέτρων που θα χρησιμοποιηθούν. Έχοντας επιλέξει να επιχεντρωθούμε σε άλλους αλγορίθμους δεν μπορούμε να εξάγουμε περαιτέρω συμπεράσματα για την εν δυνάμει επίδοσή του στο πρόβλημα μας.

Το ίδιο θα πρέπει να πούμε και για το MLP, που αν και είναι σε θέση να αντιμετωπίσει τη μη-γραμμικότητα (φαίνεται από το αυξημένο accuracy που πέτυχε) περιέχει πληθώρα υπερπαραμέτρων που χρειάζονται tuning. Θα μπορούσαμε να χρησιμοποιήσουμε άλλα frameworks (pytorch, tensorflow) και να χτίσουμε λεπτομερώς ένα κατάλληλο νευρωνικό δίκτυο, ωστόσο ήταν εκτός του βασικού σκοπού αυτής της εργασίας, κι έτσι αρκεστήκαμε στη χρήση του υλοποιημένου από το sklearn MLP.

Ο Random Forest είναι χτισμένος, όπως αναφέραμε, με τεχνική ensemble πάνω στα decision trees, και το μεγάλο μέγεθος του dataset ευνοεί τη συνεχόμενη δειγματοληψία και τη μείωση του σφάλματος. Επίσης, λειτουργεί πολύ καλά με μη γραμμικά δεδομένα και με μη ισορροπημένες κλάσεις, όπως είναι η περίπτωσή μας. Επίσης, μπορεί να ελέγχει τη σημαντικότητα των μεταβλητών, κάτι που, σε παραλληλία με τη δική μας χειροκίνητη επεξεργασία των χαρακτηριστικών, απέδωσε πολύ καλά αποτελέσματα.

Τέλος, ο XGBoost πέτυχε την καλύτερη επίδοση στην ταξινόμηση, καθώς έχει όλα τα πλεονεκτήματα του random forest κι επιπλέον η δενδρική ενίσχυση ευνοεί αυτό το μοντέλο εφαρμόζωντας 'τιμωρία' (penalization) σε μεμονομένα δέντρα (Nielsen, D. 2016). Επίσης, μαθαίνει καλύτερα τις δομές των δέντρων χρησιμοποιώντας τη μέθοδο Newton Boosting, για την οποία, ωστόσο, δε θα εξηγήσουμε κάτι παραπάνω σε αυτήν την εργασία, αλλά πληροφορίες μπορούν να βρεθούνε στη δημοσίευση του Nielsen (2016). Για την επιλογή των παραμέτρων βασιστήκαμε πολύ στη μέθοδο αναζήτησης πλέγματος, διασταυρώνοντας τα αποτελέσματα της με την υπάρχουσα έρευνα πάνω στον αλγόριθμο αυτόν.

6.2 Μελλοντική Έρευνα

Λαμβάνοντας υπόψιν τους περιορισμούς της εργασίας μας, επιλέξαμε να επιχεντρωθούμε, όπως αναφέραμε στους, decision tree-based αλγόριθμους και βασιστήχαμε χυρίως στην αναζήτηση πλέγματος. Θα μπορούσαμε σε μελλοντιχό χρόνο να μελετήσουμε περισσότερο λεπτομερώς την επιλογή των παραμέτρων και να συνδυάσουμε τον XGBoost με χάποιον άλλον αλγόριθμο. Επίσης, θα μπορούσαμε να κατασχευάσουμε με περισσότερη προσπάθεια ένα νευρωνιχό δίχτυο και να συγχρίνουμε τόσο τα αποτελέσματά του σε σχέση με τον XGBoost όσο και το χόστος εχπαίδευσης.

Κλείνοντας, θα θέλαμε να δοκιμάσουμε και μια μεθοδολογία που αναφέρεται στην έρευνα των Yin Wen Jun Wang, Tianyao Chen Weinan Zhang με τίτλο CAT2VEC: Learning Distributed Representation of Multi-Field Categorical Data. Αυτή η ερεύνα παρουσιάζει μια μέθοδο εκμάθησης κατανεμημένης αναπαράστασης για κατηγορηματικά δεδομένα πολλαπλών πεδίων. Η επιτυχία μη γραμμικών μοντέλων, όπως ενισχυμένων δέντρων, έχει αποδείξει τη δυνατότητα διερεύνησης των αλληλεπιδράσεων μεταξύ κατηγορικών πεδίων. Εμπνευσμένοι από το Word2Vec, την κατανεμημένη αναπαράσταση για τη φυσική γλώσσα, πρότειναν το μοντέλο Cat2Vec (κατηγορίες σε φορείς). Στο Cat2Vec, ένας συνεχές διάνυσμα χαμηλής διάστασης αποκτάται αυτόματα για κάθε κατηγορία σε κάθε πεδίο.

ΑΝΑΦΟΡΕΣ / ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

- [1] Liaw, Andy & Wiener, Matthew. (2001). Classification and Regression by RandomForest. Forest. 23.
- [2] Casanova, R., Saldana, S., Chew, E. Y., Danis, R. P., Greven, C. M., & Ambrosius, W. T. (2014). Application of random forests methods to diabetic retinopathy classification analyses. PloS one, 9(6), e98587. [https://doi.org/10.1371/journal.pone.0098587]
- [3] Anand, R., Cherian, S. M., Ravi, S., Agarwal, V., Sampath, A., Shreenidhi, S., ... & Srinath, K. R. Statistical Analysis of Animal Adoption using R.
- [4] Laber, E. S., & Pereira, F. D. A. M. (2018). Splitting criteria for classification problems with multi-valued attributes and large number of classes. Pattern Recognition Letters, 111, 58-63.
- [5] Sigrist, F. (2018). Gradient and newton boosting for classification and regression. arXiv preprint arXiv:1808.03064.
- [6] Scikit Learn machine learning library in python. [https://scikit-learn.org/stable/]
- [7] XGBoost Documentation, an optimized gradient boosting library [https://XGBoost.readthedocs.io/en/latest/]
- [8] R documentation [https://www.rdocumentation.org/packages/randomForest/versions/4.6-14/topics/importance]
- [9] [https://pdfs.semanticscholar.org/b48c/8741eca1197f2f472af4a51438ae2524ba57.pdf]
- [10] Richard O. Duda, Peter E. Hart, Pattern Classification, 2nd Edition 2001, ch. 8.
- [11] S. Theodoridis & K. Koutroubas, Pattern Recognition, 4th Edition, 2003, ch. 4.
- [12] Nielsen Didrik, 2006, Tree Boosting With XGBoost Why Does XGBoost Win 'Every' Machine Learning Competition?
- [13] Wikipedia, Cover's theorem. [https://en.wikipedia.org/wiki/Cover%27s theorem]
- [14] P. Probst, M. Wright and A. Boulesteix, 2018, Hyperparameters and Tuning Strategies for Random Forest.
- [15] Yin Wen Jun Wang, Tianyao Chen Weinan Zhang, 2017, CAT2VEC: Learning Distributed Representation of Multi-Field Categorical Data.
- [16] Eduardo Sany Laber, Felipe de A. Mello Pereira, 2018, Splitting Criteria for classification problems with multi-valued attributed and large number of classes.
- [17] Deep Learning Tutorial by Stanford university Computer Science Department. [http://deeplearning.stanford.edu/tutorial/supervised/MultiLayerNeuralNetworks/]
- [18] Nielsen, D. (2016). Tree boosting with XGBoost-why does XGBoost win 'every' machine learning competition? Master's thesis, NTNU).