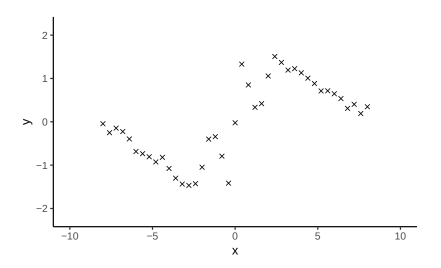
Gaussian Processes

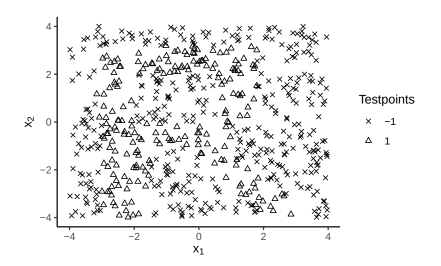
Budjan, Haas, Klumpp, Reitze

Datum: 22. Februar 2019

Regression und Klassifikation



Regression und Klassifikation



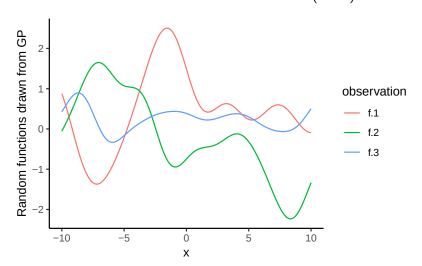
▶ Stochastischer Prozess: $f: \Omega \times X \to Z$, $(\omega, x) \mapsto f_x(\omega)$ wobei $f_x(\omega)$ messbar in ω für alle $x \in X$.

- ▶ Stochastischer Prozess: $f: \Omega \times X \to Z$, $(\omega, x) \mapsto f_x(\omega)$ wobei $f_x(\omega)$ messbar in ω für alle $x \in X$.
- ▶ Anschaulich: Stochastischer Prozess ist Zufallsvariable mit Werten f_x in Funktionenraum

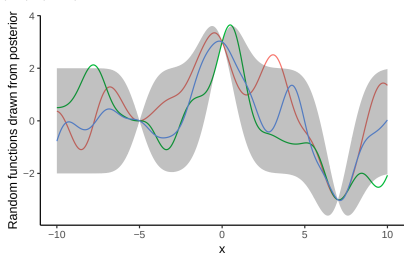
- ▶ Stochastischer Prozess: $f: \Omega \times X \to Z$, $(\omega, x) \mapsto f_x(\omega)$ wobei $f_x(\omega)$ messbar in ω für alle $x \in X$.
- Anschaulich: Stochastischer Prozess ist Zufallsvariable mit Werten f_x in Funktionenraum
- ▶ Ein Gaußscher Prozess ist ein stochastischer Prozess $(f_x)_{x \in X}$ wobei für jede endliche Teilmenge $Y \subset X$, $(f_x)_{x \in Y}$ multivariat normal verteilt ist.

- ▶ Stochastischer Prozess: $f: \Omega \times X \to Z$, $(\omega, x) \mapsto f_x(\omega)$ wobei $f_x(\omega)$ messbar in ω für alle $x \in X$.
- ▶ Anschaulich: Stochastischer Prozess ist Zufallsvariable mit Werten f_x in Funktionenraum
- ▶ Ein Gaußscher Prozess ist ein stochastischer Prozess $(f_x)_{x \in X}$ wobei für jede endliche Teilmenge $Y \subset X$, $(f_x)_{x \in Y}$ multivariat normal verteilt ist.
- ▶ Wird charakterisiert durch $m(x) = \mathbb{E}(f(x))$ und k(x, x') = Cov(f(x), f(x'))

Im Folgenden: $X = \mathbb{R}^d$ und m(x) = 0Beispiel für k: $k(x,y) = \exp\left(-\frac{(x-y)^2}{2\ell}\right)$ 3 Beobachtungen eines Gausschen Prozess' mit dieser Kovarianzfunktion (I = 1)



3 Beobachtungen eines Gausschen Prozess' mit dieser Kovarianzfunktion (I = 1), bedingt auf die Datenpunkte (-5,0), (0,3), (7,-3)



Theorie zu Regression

Gemeinsame Verteilung für Datenpunkte (X, f(X)) und Testpunkte:

$$\begin{pmatrix} f(X) \\ f(X_*) \end{pmatrix} \sim \mathcal{N} \left(0, \begin{pmatrix} K(X,X) & K(X,X_*) \\ K(X_*,X) & K(X_*,X_*) \end{pmatrix} \right)$$

 $K(X,X)_{i,j} = k(X_i,X_j)$ Bedingte Verteilung:

$$f(X_*)|f(X), X, X_* \sim \mathcal{N}(\mu, \Sigma)$$

$$\mu = K(X, X_*)K(X, X)^{-1}f(X)$$

$$\Sigma = K(X_*, X_*) - K(X_*, X)K(X, X)^{-1}K(X, X_*)$$

predict Algorithmus

```
Annahme: v_i = f(x_i) + \varepsilon_i, \varepsilon_i \stackrel{\text{iid}}{\sim} \mathcal{N}(0, \sigma_n^2)
Inputs: X (inputs), y (targets), \sigma_n^2 (noise),
K (covariance funtion), X_* (test input)
# 1 L = \text{cholesky}(K(X, X) + \sigma_n^2 I)
# 2 \alpha = \text{solve}(L^{\top}, \text{solve}(L, v))
# 3 \bar{f}(X_*) = K(X, X_*)^{\top} \cdot \alpha
# 4 v = solve(L, K(X, X_*))
# 5 \overline{V}(\overline{f}(X_*)) = K(X_*, X_*) - v^{\top}v
return: \overline{f}(X_*), \overline{V}(\overline{f}(X_*))
```

predict Algorithmus

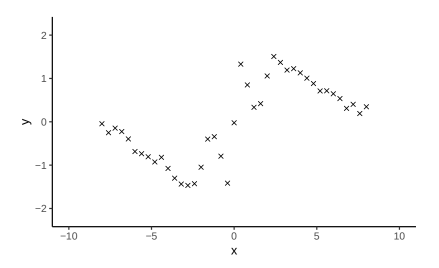
```
Annahme: v_i = f(x_i) + \varepsilon_i, \varepsilon_i \stackrel{\text{iid}}{\sim} \mathcal{N}(0, \sigma_n^2)
Inputs: X (inputs), y (targets), \sigma_n^2 (noise),
K (covariance funtion), X_* (test input)
# 1 L = \text{cholesky}(K(X, X) + \sigma_n^2 I)
# 2 \alpha = \text{solve}(L^{\top}, \text{solve}(L, y))
# 3 \bar{f}(X_*) = K(X, X_*)^{\top} \cdot \alpha
# 4 v = solve(L, K(X, X_*))
# 5 \overline{V}(\overline{f}(X_*)) = K(X_*, X_*) - v^{\top}v
return: \overline{f}(X_*), \overline{V}(\overline{f}(X_*))
```

GPR

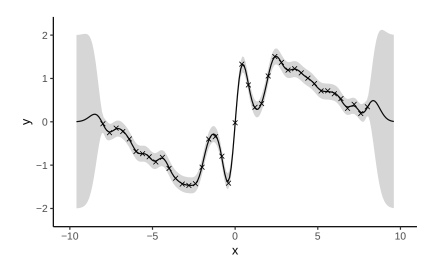
GPR\$new(X, y, noise, cov_func)

- R6 Klasse
- Methoden
 - \$predict
 - ▶ \$plot
 - \$plot_posterior_draws
 - \$plot_posterior_variance
- Unterklassen für häufig auftretende Kovarianzfunktionen, die lediglich Parametereingabe erfordern

Regression



Regression



Optimierung der Hyperparameter

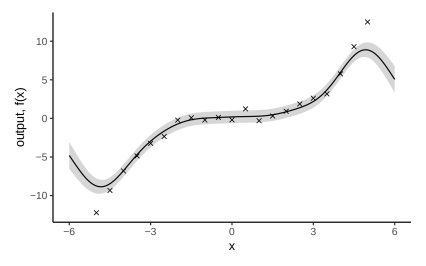
Suchen Kovarianzfunktion, die beobachtete Daten am besten erklärt Methode: Maximiere Log-Likelihood der beobachteten Daten nach der Kovarianzfunktion k

fit()

fit(X, y, noise, cov_names)

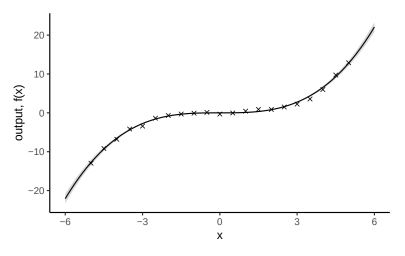
- Gibt die beste Kovarianzfunktion mit optimalen Parametern zurück
- Nutzen Newton-Methode, optim()
- Error handling bei numerischen Problemen der Cholesky Zerlegung

Gewählte Kovarianzfunktion



The chosen covariance function is sqrexp

Optimierte Kovarianzfunktion



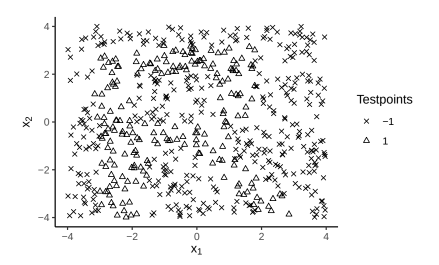
The optimal covariance function is polynomial

GP Classification

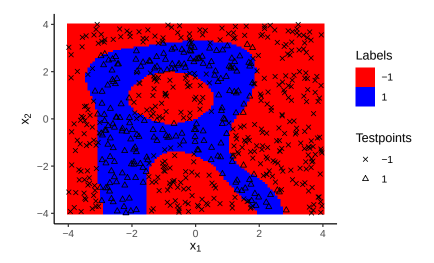
```
GPC$new(X, y, cov_fun, epsilon)
```

- R6 Klasse
- Methoden \$predict_class, \$plot
- Effizienz durch Vektorisierung

Klassifikation



Klassifikation

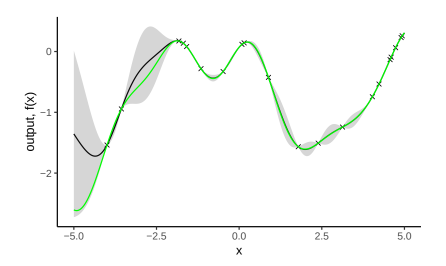


Simulation

Framework, um Qualität von GP Methoden für verschiedene Daten zu testen

- simulate_classification(func, limits, training_size)
- simulate_regression(func, limits, training_size)
- simulate_regression_gp(actual_cov, limits, training_size)

Simulation Beispiel



Shiny App