# 《机器学习》读书笔记

# 黄奕诚

# 目录

1	绪论		4
	1.1	引言	4
	1.2	基本术语	4
	1.3	假设空间	5
	1.4	归纳偏好	5
	1.5	发展历程	6
	1.6	应用现状	6
<b>2</b>	模型	平估与选择	7
	2.1	经验误差与过拟合	7
	2.2	评估方法	7
		2.2.1 留出法	7
		2.2.2 交叉验证法	8
		2.2.3 自助法	8
		2.2.4 调参与最终模型	9
	2.3	性能度量	9
		2.3.1 错误率与精度	9
		2.3.2 查准率、查全率与 F1 1	0
		2.3.3 ROC 与 AUC	2
		2.3.4 代价敏感错误率与代价曲线 1	2
	2.4	比较检验	3
		2.4.1 假设检验 1	3
		$2.4.2$ 交叉验证 $t$ 检验 $\ldots$ $\ldots$ $1$	4
		2.4.3 McNemar 检验	5

		2.4.4	Frie	$_{ m dm}$	an	检.	验	与	N	en	ıer	ıyi	人	三约	卖杠	金马	소			 			15
	2.5	偏差与	方差			•	•		•				•							 		•	16
3	线性	模型																					17
	3.1	基本形	式																	 			17
	3.2	线性回	归																	 			17
	3.3	对数几	率回	归																 			19
	3.4	线性判	別分	析																 			19
	3.5	多分类	学习																	 			21
	3.6	类别不	平衡	一问,	题.															 			22
4	决策	.树																					23
	4.1	基本流	程																	 			23
	4.2	划分选	择																	 			24
		4.2.1	信息	ら増.	益															 			24
		4.2.2	增益	盖率																 			24
		4.2.3	基尺	2指	数															 			25
5	神经	网络																					<b>26</b>
6	支持	向量机																					26
7	贝叶	斯分类	哭																				26
	·	,	uu																				
8	集成	•																					26
9	聚类																						26
10	降维	与度量	学习																				26
11	特征	选择与	稀疏	学习	习																		<b>26</b>
12	计算	学习理	论																				<b>26</b>
13	半监	督学习																					26
14	概率	图模型																					26

目录

Machine Learning

Machine Learning	目录
15 规则学习	26
16 强化学习	26

# 1 绪论

#### 1.1 引言

- 机器学习致力于研究如何通过计算的手段,利用经验来改善系统自身的性能。
- 机器学习研究的主要内容:在计算机上从数据中产生"模型"的算法, 即"学习算法"。

#### 1.2 基本术语

- 数据集 (data set): 一组记录的集合
- 示例 (instance) /样本 (sample): 每条记录, 即关于一个事件或对象 的描述
- 属性 (attribute) /特征 (feature): 反映事件或对象在某方面的表现或 性质的事项
- 属性值 (attribute value): 属性上的取值
- 属性空间 (attribute space) /样本空间 (sample space) /输入空间: 属性张成的空间,记为 X
- 特征向量 (feature vector): 一个示例 (在样本空间对应的坐标向量)
- 学习 (learning) /训练 (training): 从数据中学得模型的过程
- 训练数据 (training data): 训练过程中使用的数据
- 训练样本 (training sample): 训练数据中的每个样本
- 训练集 (training set): 训练样本组成的集合
- 假设 (hypothesis): 对应了关于数据的某种潜在规律的学得模型
- 真实 (ground-truth): 潜在规律自身
- 学习器 (learner): 学习算法在给定数据和参数空间上的实例化
- 标记 (label): 关于示例结果的信息

- 样例 (example): 拥有标记信息的示例
- 标记空间 (label space) /输出空间: 所有标记的集合, 记为  $\mathcal{Y}$
- 分类 (classification) : 预测的是离散值的学习任务 (二分类  $\mathcal{Y} = \{-1, +1\}$ 或 $\{0, 1\}$ ; 三分类  $|\mathcal{Y}| > 2$ )
- 回归 (regression): 预测的是连续值的学习任务 ( $\mathcal{Y} = \mathbb{R}$ )
- 测试 (testing): 使用学得模型进行预测的过程
- 测试样本 (testing sample): 被预测的样本
- 无监督学习 (unsupervised learning): 训练数据中没有标记信息的学习任务, 代表是聚类 (clustering)
- 监督学习 (supervised learning): 训练数据中具有标记信息的学习任务, 代表是分类和回归
- 泛化 (generalization) 能力: 学得模型适用于新样本的能力

#### 1.3 假设空间

- "从样例中学习"是一个归纳的过程。
- 可以把学习过程看作一个在所有假设组成的空间中进行搜索的过程, 搜索目标是找到与训练集"匹配"(fit)的假设。
- 假设空间可以表示为一课属性值中通配符逐渐被具体数值取代的树。
- 可以用许多策略对假设空间进行搜索,如自顶向下(从一般到特殊)、 自底向上(从特殊到一般)。
- 可能有多个假设与训练集一致,即存在着一个与训练集一致的"假设集合",称之为"版本空间"(version space)。

#### 1.4 归纳偏好

• 多个与训练集一致的假设所对应的模型在面临新样本时,可能产生不同的输出。而对于一个具体的学习算法而言,必须要产生一个模型。此时学习算法本身的偏好会起到关键的作用。

- 归纳偏好 (inductive bias): 机器学习算法在学习过程中对某种类型假设的偏好。
- 奥卡姆剃刀 (Occam's razor): 若有多个假设与观察一致,则选最简单的那个。【常用的、自然科学研究中最基本的原则】
- 设 f 为希望学习的真实目标函数,则基于训练数据 X 的算法  $\mathcal{L}_a$  在训练集之外的所有样本上的误差与学习算法无关,即

$$\sum_{f} E_{ote}(\mathfrak{L}_a|X, f) = \sum_{f} E_{ote}(\mathfrak{L}_b|X, f)$$

"没有免费的午餐"定理 (NFL 定理): 所有学习算法的期望性相同。

#### 1.5 发展历程

- 1. 二十世纪五十年代到七十年代初:"推理期"——赋予机器逻辑推理能力
- 2. 二十世纪七十年代中期开始:"知识期"
  - a. 机械学习(信息存储与检索)
  - b. 示教学习(从指令中学习)
  - c. 类比学习 (通过观察和发现学习)
  - d. 归纳学习(从样例中学习)
    - 符号主义学习(决策树、基于逻辑的学习)
    - 连接主义学习(神经网络)
    - 统计学习(支持向量机、核方法)
    - 深度学习

#### 1.6 应用现状

- 计算机科学诸多分支学科领域(如计算机视觉、自然语言处理)
- 交叉学科(如生物信息学)
- 数据挖掘(机器学习领域和数据库领域是数据挖掘的两大支撑)
- 人类日常生活 (天气预报、搜索引擎、自动驾驶、政治选举等)
- 促进人们理解"人类如何学习"

# 2 模型评估与选择

#### 2.1 经验误差与过拟合

- 设在 m 个样本中有 a 个样本分类错误,则错误率 (error rate) 为 E=a/m,精度 (accuracy) 为 1-a/m。
- 误差 (error): 学习器的实际预测输出与样本的真实输出之间的差异。训练误差 (training error) /经验误差 (empirical error): 学习器在训练集上的误差。泛化误差 (generalization error): 学习器在新样本上的误差。想要使泛化误差最小,而新样本未知,所以努力使经验误差最小化。
- 过拟合 (overfitting): 学习器将训练样本自身的一些特点当作为所有 潜在样本都会具有的一般性质。【关键障碍、无法彻底避免】欠拟合 (underfitting): 学习器对训练样本的一般性质尚未学好。【较容易克服】若"P≠NP", 过拟合就不可避免。

## 2.2 评估方法

为了对学习器对泛化误差进行评估,需要使用一个测试集(testing set) 来测试学习器对新样本的判别能力,然后以测试集上的测试误差(testing error)作为泛化误差的近似。

若当前只有一个包含 m 个样例的数据集

$$D = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_m, y_m)\}\$$

,则对其进行适当的处理,从中产生训练集S和测试集T。

#### 2.2.1 留出法

直接将数据集 D 划分为两个互斥的集合,其中一个作为训练集 S,另一个作为测试集 T,即  $D=S\cup T,S\cap T=\emptyset$ ,在 S 上训练出模型后,用 T 来评估其测试误差,作为对泛化误差的估计。

划分尽可能保持数据分布的一致性,例如在分类任务中至少要保持样本的类别比例相似(分层采样)。

- 一般采用若干次随机划分、重复进行实验评估后取平均值作为评估结果。
- S 和 D 大小权衡没有完美的解决方案,常见做法是  $2/3\sim4/5$  的训练样本比例。

#### 2.2.2 交叉验证法

将数据集 D 划分为 k 个大小相似的互斥子集,即

$$D = D_1 \cup D_2 \cup \cdots \cup D_k, D_i \cup D_j = \emptyset (i \neq j)$$

每个子集  $D_i$  都尽可能保持数据分布的一致性(分层抽样)。然后从中选取 k-1 个子集为训练集,剩下一个子集为测试集。可进行 k 次训练和测试,最终返回 k 个测试结果的均值。也称为 "k 折交叉验证" (k-fold cross validation)。

- k 最常用的取值是 10, 常用的还有 5、20 等。
- 留一法 (Leave-One-Out) 不受随机样本划分的影响,评估结果比较准确,但计算开销大。

#### 2.2.3 自助法

以自助采样法 (bootstrap sampling) 为基础, 给定包含 m 个样本的数据集 D, 每次随机从 D 中挑选一个样本, 将其拷贝放入 D', 再将该样本放回初始数据集 D 中。这个过程重复执行 m 次后, 得到了包含 m 个样本的数据集 D'。此时将 D' 用作训练集,  $D\backslash D'$  用作测试集。

- D 有约 36.8% 的样本未出现在采样数据集 D' 中。
- 亦称为"包外估计" (out-of-bag estimate)。
- 自助法在数据集较小、难以有效划分训练/测试集时很有用,且能从初始数据集中产生多个不同的训练集。
- 因为自助法产生的数据集改变了初始数据集的分布,会引入估计偏差。

## 2.2.4 调参与最终模型

- 常用的调参做法:对每个参数选定一个范围和变化步长,进行计算开 销和性能估计之间的折中。
- 在模型选择完成后,学习算法和参数配置已选定,此时用数据集 D 重新训练模型,使用所有 m 个样本,得到最终提交给用户的模型。

#### 2.3 性能度量

给定样例集

$$D = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_m, y_m)\}\$$

其中  $y_i$  是示例  $x_i$  的真实标记。要评估学习器 f 的性能,即把学习器预测结果 f(x) 与真实标记 y 进行比较。

回归任务中最常用的性能度量:"均方误差"(mean squared error)

$$E(f; D) = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} (f(\mathbf{x}_i) - y_i)^2$$

更一般地,对于数据分布D和概率密度函数 $p(\cdot)$ ,均方误差可描述为

$$E(f; \mathcal{D}) = \int_{x \sim \mathcal{D}} (f(\boldsymbol{x}) - y)^2 p(\boldsymbol{x}) d\boldsymbol{x}$$

对于分类任务——

#### 2.3.1 错误率与精度

• 分类错误率

$$E(f; D) = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \mathbb{I}(f(\boldsymbol{x}_i) \neq y_i)$$

精度

$$acc(f; D) = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \mathbb{I}(f(\boldsymbol{x}_i) = y_i) = 1 - E(f; D)$$

• 对于数据分布  $\mathcal{D}$  和概率密度函数  $p(\cdot)$ , 错误率

$$E(f; \mathcal{D}) = \int_{x \sim \mathcal{D}} \mathbb{I}(f(\boldsymbol{x}) \neq y) p(\boldsymbol{x}) d\boldsymbol{x}$$

精度

$$acc(f; \mathcal{D}) = \int_{x \sim \mathcal{D}} \mathbb{I}(f(x) = y) p(x) dx = 1 - E(f; \mathcal{D})$$

### 2.3.2 查准率、查全率与 F1

真实情况	预测结果							
共大用儿	正例	反例						
正例	TP (真正例)	FN(假反例)						
反例	FP (假正例)	TN (真反例)						

查准率 (precision)

$$P = \frac{TP}{TP + FP}$$

查全率 (recall)

$$R = \frac{TP}{TP + FN}$$

- 平衡点 (Break-Even Point, BEP): R = P 时的取值,数值越高可以认为学习器越优。
- F1 度量

实际上 F1 是 R 和 P 的调和平均

$$\frac{1}{F1} = \frac{1}{2}(\frac{1}{P} + \frac{1}{R})$$

•  $F_{\beta}$  度量: 考虑 R 与 P 的不同偏好,设  $\beta$  为查全率 R 对查准率 P 的相对重要性,则

$$F_{\beta} = \frac{(1+\beta^2) \times P \times R}{(\beta^2 \times P) + R}$$

实际上  $F_{\beta}$  是加权调和平均

$$\frac{1}{F_{\beta}} = \frac{1}{1+\beta^2} (\frac{1}{P} + \frac{\beta^2}{R})$$

• 宏 F1: 在各混淆矩阵上分别计算出各自的  $(P_i, R_i)$ , 再计算平均值:

$$macro-P = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} P_i$$

$$macro - R = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} R_i$$

$$\text{macro}{-F1} = \frac{2 \times \text{macro}{-P} \times \text{macro}{-R}}{\text{macro}{-P} + \text{macro}{-R}}$$

• 徽 F1: 先将各混淆矩阵的对应元素进行平均得到四个指标, 再基于这 些平均值计算 F1:

$$micro-P = \frac{\overline{TP}}{\overline{TP} + \overline{FP}}$$

$$micro - R = \frac{\overline{TP}}{\overline{TP} + \overline{FN}}$$

$$\label{eq:micro-F1} \text{micro-}F1 = \frac{2 \times \text{micro-}P \times \text{micro-}R}{\text{micro-}P + \text{micro-}R}$$

△ 混淆矩阵介绍:每一列代表了预测类别,每一列的总数表示预测 为该类别的数据的数目;每一行代表了数据的真实归属类别,每一行的 数据总数表示该类别的数据实例的数目。例如共有 150 个样本数据,预 测为 1、2、3 类各 50 个,分类结束后得到的混淆矩阵为

			预测	
		类 1	类 2	类 3
	类 1	43	2	0
实际	类 2	5	45	1
	类 3	2	3	49

## 2.3.3 ROC 与 AUC

ROC 全称是"受试者工作特征"(Receiver Operating Characteristic)曲线。横轴为"假正例率"(FPR),纵轴为"真正例率"(TPR)。

$$TPR = \frac{TP}{TP + FN}$$

$$FPR = \frac{FP}{TN + FP}$$

- 现实任务中 ROC 曲线的绘制方法: 给定  $m^+$  个正例和  $m^-$  个反例,根据学习器预测结果对样例进行排序,然后把分类阈值设为最大,此时 FPR 和 TPR 都为 0. 在坐标 (0,0) 处标记一个点,然后将分类阈值依次设为每个样例的预测值。设当前一个标记点坐标为 (x,y),若当前为真正例,则对应标记点坐标为  $(x,y+\frac{1}{m^+})$ ;若当前为假正例,则对应标记点坐标为  $(x+\frac{1}{m^-},y)$ ,然后用线段连接相邻点即得。
- AUC (Area Under ROC Curve) 即为 ROC 曲线下各部分的面积之和。设 ROC 曲线是由坐标为  $\{(x_i,y_i)|1\leq i\leq m\}$  的点按序连接而成,则 AUC 可估算为

$$AUC = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{m-1} (x_{i+1} - x_i) \cdot (y_i + y_{i+1})$$

• 给定  $m^+$  个正例和  $m^-$  个反例,令  $D^+$  和  $D^-$  分别表示正、反例集合,则排序"损失" (loss) 定义为

$$\ell_{rank} = \frac{1}{m^+m^-} \sum_{\boldsymbol{x}^+ \in D^+} \sum_{\boldsymbol{x}^- \in D^-} \left( \mathbb{I} \left( f(\boldsymbol{x}^+) < f(\boldsymbol{x}^-) \right) + \frac{1}{2} \mathbb{I} \left( f(\boldsymbol{x}^+) = f(\boldsymbol{x}^-) \right) \right)$$

它对应 ROC 曲线之上的面积, 有

$$AUC = 1 - \ell_{rank}$$

#### 2.3.4 代价敏感错误率与代价曲线

• 不同类型的错误可能造成不同损失, 所以为错误赋予"非均等代价" (unequal cost)。

• 以二分类为例,可以设定一个"代价矩阵",如下表所示。

真实类别	预测类别								
<b>县</b>	第0类	第1类							
第 0 类	0	$cost_{01}$							
第1类	$cost_{10}$	0							

• "代价敏感" (cost-sensitive) 错误率

$$E(f; D; cost) = \frac{1}{m} \left( \sum_{\boldsymbol{x}_i \in D^+} \mathbb{I}(f(\boldsymbol{x}_i) \neq y_i) \times cost_{01} + \sum_{\boldsymbol{x}_i \in D^-} \mathbb{I}(f(\boldsymbol{x}_i) \neq y_i) \times cost_{10} \right)$$

• 在非均等代价下,"代价曲线"(cost curve)可以刻画期望总体代价。设 p 是样例为正例的概率。横轴为正例概率代价

$$P(+)cost = \frac{p \times cost_{01}}{p \times cost_{01} + (1-p) \times cost_{10}}$$

纵轴为取值为[0,1]的归一化代价

$$cost_{norm} = \frac{\text{FNR} \times p \times cost_{01} + \text{FPR} \times (1 - p) \times cost_{10}}{p \times cost_{01} + (1 - p) \times cost_{10}}$$

• 代价曲线的绘制方法:将 ROC 曲线上的每一点转化为代价平面上的一条线段,取所有线段的下界,围成的面积即为所有条件下学习器的期望总体代价。

#### 2.4 比较检验

本节默认以错误率  $\epsilon$  为性能度量。

#### 2.4.1 假设检验

• 设一个学习器的泛化错误率为  $\epsilon$ , 在 m 个样本中的测试错误率为  $\hat{\epsilon}$ , 则 其被测得测试错误率为  $\hat{\epsilon}$  的概率为

$$P(\hat{\epsilon}; \epsilon) = \binom{m}{\hat{\epsilon} \times m} \epsilon^{\hat{\epsilon} \times m} (1 - \epsilon)^{m - \hat{\epsilon} \times m}$$

它在  $\epsilon = \hat{\epsilon}$  时最大。

• 二项检验: 假设  $\epsilon \leq \epsilon_0$ ,则在  $1-\alpha$  的概率内所能观测到的最大错误率为

$$\sum_{i=\epsilon_0 \times m+1}^m \binom{m}{i} \epsilon^i (1-\epsilon)^{m-i} < \alpha$$

 $\bar{\epsilon} = \max \epsilon$ 

若测试错误率  $\hat{\epsilon}$  小于临界值  $\bar{\epsilon}$ ,则能以  $1-\alpha$  的置信度认为学习器的 泛化错误率不大于  $\epsilon_0$ ,否则假设被拒绝。

• t 检验: 若得到了 k 个测试错误率  $\hat{\epsilon}_1, \hat{\epsilon}_2, \dots, \hat{\epsilon}_k$ , 则平均测试错误率  $\mu$  和方差  $\sigma^2$  为

$$\mu = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} \hat{\epsilon}_i$$

$$\sigma^{2} = \frac{1}{k-1} \sum_{i=1}^{k} (\hat{\epsilon}_{i} - \mu)^{2}$$

它们可看作泛化错误率  $\epsilon_0$  的独立采样,则变量

$$\tau_t = \frac{\sqrt{k}(\mu - \epsilon_0)}{\sigma}$$

服从自由度为 k-1 的 t 分布。若  $|\mu-\epsilon_0|$  位于  $[t_{-\alpha/2},t_{\alpha/2}]$  内,则接受假设  $\mu=\epsilon_0$ ,否则拒绝该假设。

#### 2.4.2 交叉验证 t 检验

• k 折交叉验证"成对 t 检验": 对每对结果求差  $\Delta_i = \epsilon_i^A - \epsilon_i^B$ ,若两个学习器性能相同,则差值均值为 0。做 t 检验,在显著度  $\alpha$  下,若

$$\tau_t = |\frac{\sqrt{k}\mu}{\sigma}| < t_{\alpha/2,k-1}$$

则接受假设。其中  $t_{\alpha/2,k-1}$  指自由度为 k-1 的 t 分布上尾部累积分 布为  $\alpha/2$  的临界值。

考虑到交叉验证法等实验估计方法,不同轮次的训练集会有一定程度的重叠,导致测试错误率并不独立。故可采用 5×2 交叉验证法 (5次2 折交叉验证)。每次 2 折交叉验证之前随机将数据打乱,使得 5 次交

叉验证中的数据划分不重复。设 $\Delta_i^k$ 表示第i次第k上的差值。

$$\begin{split} \mu &= 0.5(\Delta_1^1 + \Delta_1^2) \\ \sigma_i^2 &= \left(\Delta_i^1 - \frac{\Delta_i^1 + \Delta_i^2}{2}\right)^2 + \left(\Delta_i^2 - \frac{\Delta_i^1 + \Delta_i^2}{2}\right)^2 \end{split}$$

变量

$$\tau_t = \frac{\mu}{\sqrt{0.2 \sum_{i=1}^5 \sigma_i^2}}$$

服从自由度为 5 的 t 分布, 其双边检验的临界值为  $t_{\alpha/2,5}$ 。

### 2.4.3 McNemar 检验

对于二分类问题,可统计两个学习器 A 和 B 的分类结果样本数差别,列出"列联表"(contingency table)

管比 D	算法 A								
算法 B	正确	错误							
正确	$e_{00}$	$e_{01}$							
错误	$e_{10}$	$e_{11}$							

假设两学习器性能相同,则  $e_{01}=e_{10}$ , 于是  $|e_{01}-e_{10}|$  服从正态分布,变量

$$\tau_{\chi^2} = \frac{(|e_{01} - e_{10}| - 1)^2}{e_{01} + e_{10}}$$

服从自由度为 1 的  $\chi^2$  分布,若其小于临界值  $\chi^2_{\alpha}$  则接受假设,否则拒绝假设,较小者性能更优。

#### 2.4.4 Friedman 检验与 Nemenyi 后续检验

- 在多个数据集上比较算法。
- 算法排序:使用留出法或交叉验证法得到每个算法在每个数据集上的测试结果,然后在每个数据集上根据测试性能由好到坏排序,序值从1递增,若相同则平分序值。
- "原始 Friedman 检验": 假定在 N 个数据集上比较 k 个算法,令  $r_i$  表示第 i 个算法的平均序值、暂不考虑平分序值、则  $r_i$  均值为 (k+1)/2,

方差为  $(k^2-1)/12$ 。 变量

$$\tau_{\chi^2} = \frac{k-1}{k} \cdot \frac{12N}{k^2 - 1} \sum_{i=1}^k \left( r_i - \frac{k+1}{2} \right)^2 = \frac{12N}{k(k+1)} \left( \sum_{i=1}^k r_i^2 - \frac{k(k+1)^2}{4} \right)$$

当 k 和 N 都较大时服从自由度为 k-1 的  $\chi^2$  分布。

• Friedman 检验: 变量

$$au_F = \frac{(N-1)\tau_{\chi^2}}{N(k-1) - \tau_{\chi^2}}$$

服从自由度为k-1和(k-1)(N-1)的F分布。

• Nemenyi 检验: 若"所有算法的性能相同"这一假设被拒绝,此时计算 出平均序值差别的临界值域

$$CD = q_{\alpha} \sqrt{\frac{k(k+1)}{6N}}$$

若某两个算法的平均序值之差超出了CD,则以相应的置信度拒绝"这两个算法性能相同"这一假设。

• Friedman 检验图: 横轴为平均序值,纵轴为各个算法,对每个算法以一个圆点表示平均序值,以圆点为中心的横线段表示临界值域的大小。若两个算法的横线段有交叠,则说明它们没有显著区别,否则可以进行显著比较。

# 2.5 偏差与方差

- 偏差-方差分解: 对学习算法的期望泛化错误率进行拆解。
- 学习算法的期望预测

$$\bar{f}(\boldsymbol{x}) = \mathbb{E}_D[f(\boldsymbol{x}; D)]$$

• 使用样本数相同的不同训练集产生的方差

$$var(\boldsymbol{x}) = \mathbb{E}\left[ (f(\boldsymbol{x}; D) - \bar{f}(\boldsymbol{x})^2 \right]$$

噪声

$$\varepsilon^2 = \mathbb{E}_D \big[ (y_D - y)^2 \big]$$

• 偏差 (期望输出与真实标记的差别)

$$bias^2(\boldsymbol{x}) = (\bar{f}(\boldsymbol{x}) - y)^2$$

• 假定  $\mathbb{E}_D[y_D - y] = 0$ , 则可通过多项式展开得到

$$E(f; D) = \mathbb{E}_D[(f(\boldsymbol{x}; D) - y_D)^2] = bias^2(\boldsymbol{x}) + var(\boldsymbol{x}) + \varepsilon^2$$

泛化误差可分解为偏差、方差与噪声之和。

- 偏差: 学习算法本身的拟合能力; 方差: 数据的充分性; 噪声: 学习问题本身的难度
- 偏差-方差窘境 (bias-variance dilemma): 训练不足时偏差主导,训练 加深时方差主导,训练充足时容易发生过拟合。

# 3 线性模型

#### 3.1 基本形式

示例  $\mathbf{x} = (x_1; x_2; ...; x_d)$ , 其中  $x_i$  是  $\mathbf{x}$  在第 i 个属性上的取值,则线性模型

$$f(\boldsymbol{x}) = w_1 x_1 + w_2 x_2 + \dots + w_d x_d + b = \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x} + b$$

#### 3.2 线性回归

• 一元线性回归的目标

$$f(x_i) = wx_i + b$$
,  $\notin \mathcal{F}(x_i) \simeq y_i$ 

其中

$$(w^*, b^*) = \arg_{(w,b)} \min \sum_{i=1}^m (y_i - wx_i - b)^2$$

利用"最小二乘法"的最小二乘"参数估计"将  $E_{(w,b)} = \sum_{i=1}^{m} (y_i - wx_i - b)^2$  对 w 和 b 分别求导并令为零即可得到 w,b 最优解的闭式解

$$w = \frac{\sum_{i=1}^{m} y_i(x_i - \bar{x})}{\sum_{i=1}^{m} x_i^2 - \frac{1}{m} \left(\sum_{i=1}^{m} x_i\right)^2} \qquad b = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} (y_i - wx_i)$$

• 多元线性回归的目标

$$f(\boldsymbol{x}_i) = \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x}_i + b, \ \ \boldsymbol{\xi} \ \ \boldsymbol{\xi} f(\boldsymbol{x}_i) \simeq y_i$$

设  $\hat{\boldsymbol{w}} = (\boldsymbol{w}; b)$ , 将数据集 D 表示为一个  $m \times (d+1)$  大小的矩阵  $\boldsymbol{X}$ 

$$oldsymbol{X} = egin{pmatrix} x_{11} & x_{12} & \cdots & x_{1d} & 1 \ x_{21} & x_{22} & \cdots & x_{2d} & 1 \ dots & dots & \ddots & dots & dots \ x_{m1} & x_{m2} & \cdots & x_{md} & 1 \end{pmatrix} = egin{pmatrix} oldsymbol{x}_1^T & 1 \ oldsymbol{x}_2^T & 1 \ dots & dots \ oldsymbol{x}_{m}^T & 1 \end{pmatrix}$$

其中

$$\hat{\boldsymbol{w}}^* = \arg_{\hat{\boldsymbol{w}}} \min(\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X}\hat{\boldsymbol{w}})^T (\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X}\hat{\boldsymbol{w}})$$

令  $E_{\hat{\boldsymbol{w}}} = (\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X}\hat{\boldsymbol{w}})^T(\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X}\hat{\boldsymbol{w}})$ , 对  $\hat{\boldsymbol{w}}$  求导并令为零即  $2\boldsymbol{X}^T(\boldsymbol{X}\hat{\boldsymbol{w}} - \boldsymbol{y}) = 0$  即可。若  $\boldsymbol{X}^T\boldsymbol{X}$  正定 (满秩),则求出  $\hat{\boldsymbol{w}}^* = (\boldsymbol{X}^T\boldsymbol{X})^{-1}\boldsymbol{X}^T\boldsymbol{y}$ ,此时

$$f(\hat{\boldsymbol{x}}_i) = \hat{\boldsymbol{x}}_i^T (\boldsymbol{X}^T \boldsymbol{X})^{-1} \boldsymbol{X}^T \boldsymbol{y}$$

若 $X^TX$ 不满秩,则可能有多解,通过引入正则化由归纳偏好决定。

• 广义线性模型: 考虑单调可微函数  $g(\cdot)$ 

$$y = g^{-1}(\boldsymbol{w}^T\boldsymbol{x} + b)$$

其中  $g(\cdot)$  称为"联系函数"。

# 3.3 对数几率回归

• 单位阶跃函数:对于二分类问题将线性回归模型的实值转化为 0/1 值。 其中预测值为临界值零可任意判别

$$y = \begin{cases} 0, & z < 0; \\ 0.5, & z = 0; \\ 1, & z > 0; \end{cases}$$

• 对数几率函数

$$y = \frac{1}{1 + e^{-(\boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x} + b)}}$$

可化为

$$\ln \frac{y}{1-y} = \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x} + b$$

其中y可视为x作为正例的可能性,1-y可视为其作为反例的可能性。

• 对数几率回归的 w,b 估计方法: 极大似然法。【TODO: 细节待学完7.2 节极大似然法及梯度下降法再补充】

# 3.4 线性判别分析

思想:设法将样例投影到一条直线上,使得同类样例的投影尽可能接近、异类样例的投影尽可能远离。对于新样本根据其投影到这条直线的投影点位置进行分类。

△ L2 范数 (例如欧氏距离)

$$\parallel x \parallel_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^k |x_i|^2}$$

• 目的: 使同类样例投影点的协方差  $(w^T \Sigma_0 w + w^T \Sigma_1 w)$  尽可能小,使 类中心之间的距离  $(\|w^T \mu_0 - w^T \mu_1\|_2^2)$  尽可能大。 • 类内散度矩阵

$$m{S}_w = \Sigma_0 + \Sigma_1 = \sum_{m{x} \in X_0} (m{x} - m{\mu}_0) (m{x} - m{\mu}_0)^T + \sum_{m{x} \in X_1} (m{x} - m{\mu}_1) (m{x} - m{\mu}_1)^T$$

• 类间散度矩阵

$$oldsymbol{S}_b = (oldsymbol{\mu}_0 - oldsymbol{\mu}_1)(oldsymbol{\mu}_0 - oldsymbol{\mu}_1)^T$$

• 欲最大化目标 ( $S_b$  与  $S_w$  的广义 Rayleigh 商)

$$J = \frac{\parallel \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{\mu}_0 - \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{\mu}_1 \parallel_2^2}{\boldsymbol{w}^T \Sigma_0 \boldsymbol{w} + \boldsymbol{w}^T \Sigma_1 \boldsymbol{w}} = \frac{\boldsymbol{w}^T (\boldsymbol{\mu}_0 - \boldsymbol{\mu}_1) (\boldsymbol{\mu}_0 - \boldsymbol{\mu}_1)^T \boldsymbol{w}}{\boldsymbol{w}^T (\Sigma_0 + \Sigma_1) \boldsymbol{w}} = \frac{\boldsymbol{w}^T \boldsymbol{S}_b \boldsymbol{w}}{\boldsymbol{w}^T \boldsymbol{S}_w \boldsymbol{w}}$$

• 确定 w 的方法: J 中的解与 w 的长度无关,故令  $w^T S_w w = 1$ ,转化为: 已知  $w^T S_w w = 1$  求  $-w S_b w$  的最小值。由拉格朗日乘子法,即  $S_b w = \lambda S_w w$ 。又  $S_b w$  方向恒为  $\mu_0 - \mu_1$ ,令  $S_b w = \lambda (\mu_0 - \mu_1)$ ,得

$$m{w} = m{S}_w^{-1}(m{\mu}_0 - m{\mu}_1)$$

对  $S_w$  进行奇异值分解  $S_w = U \Sigma V^T$ ,由  $S_w^{-1} = V \Sigma^{-1} U^{-1}$  得到 w。

 $\triangle$  上例用拉格朗日乘子法的计算细节: 目标函数为  $f(x) = -wS_bw$ , 约束方程  $g(x) = w^TS_ww - 1 = 0$ 。等价于由方程 g(x) = 0 确定的 d-1 维曲面上寻找能使 f(x) 最小化的点,满足

- (1) 约束曲面上任意点 x 的梯度  $\nabla g(x)$  正交于约束曲面
- (2) 在最优点  $x^*$ , f(x) 在该点的梯度  $\nabla f(x^*)$  正交于约束曲面于是在最优点  $x^*$ ,梯度  $\nabla g(x)$  和  $\nabla f(x)$  的方向必相同或相反,即存在  $\lambda \neq 0$  使得

$$\nabla f(\boldsymbol{x}^*) + \lambda \nabla g(\boldsymbol{x}^*) = 0$$

即

$$S_b w = \lambda S_w w$$

• LDA 推广到多分类任务。假设存在 N 个类, 且第 i 类示例数为  $m_i$ 。

设μ是所有示例的均值向量。全局散度矩阵

$$oldsymbol{S}_t = oldsymbol{S}_b + oldsymbol{S}_w = \sum_{i=1}^m (oldsymbol{x}_i - oldsymbol{\mu}) (oldsymbol{x}_i - oldsymbol{\mu})^T$$

类内散度矩阵

$$oldsymbol{S}_w = \sum_{i=1}^N oldsymbol{S}_{w_i} = \sum_{i=1}^N \sum_{oldsymbol{x} \in X_i} (oldsymbol{x} - oldsymbol{\mu}_i) (oldsymbol{x} - oldsymbol{\mu}_i)^T$$

类间散度矩阵

$$oldsymbol{S}_b = oldsymbol{S}_t - oldsymbol{S}_w = \sum_{i=1}^N m_i (oldsymbol{\mu}_i - oldsymbol{\mu}) (oldsymbol{\mu}_i - oldsymbol{\mu})^T$$

常用实现的优化目标

$$\max_{\boldsymbol{W}} \frac{\operatorname{tr}(\boldsymbol{W}^T \boldsymbol{S}_b \boldsymbol{W})}{\operatorname{tr}(\boldsymbol{W}^T \boldsymbol{S}_w \boldsymbol{W})}$$

可以通过广义特征值  $S_bW = \lambda S_wW$  求解, W 的闭式解为  $S_w^{-1}S_b$  的 d' 个最大非零广义特征值对应的特征向量组成的矩阵, 有  $d' \leq N-1$ , 实现了降维。

# 3.5 多分类学习

- 基本思路:将多分类任务拆为若干个二分类任务求解,最经典的拆分 策略有三种。
- 一对一 (OvO): 将 N 个类别两两配对,产生 N(N-1)/2 个二分类任务。最终把预测得最多的类别作为分类结果。
- 一对其余(OvR):每次将一个类的样例作为正例,所有其它类的样例作为反例,产生N个分类任务。最终若仅有一个分类器预测为正类,则对应的类别标记为最终分类结果,否则考虑各分类器的置信区间,选择置信度最大的类别标记作为分类结果。
- 多对多 (MvM): 每次将若干个类作为正类,若干个其它类作为反类,可用纠错输出码 (ECOC) 技术。
- ECOC 工作过程:

- (1) 编码 (类别划分): 对 N 个类别做 M 次划分,每次划分将一部分类别作为正类、一部分类别作为反类,产生 M 个分类器。
- (2) 解码 (距离比较): 用 M 个分类器对测试样本进行预测,这些预测标记组成一个编码,计算其与各个类别各自编码的距离,返回距离最小的类别作为分类结果。

常用的编码矩阵为二元码和三元码 (有停用类)。

任何两个类别之间的编码距离越远,纠错能力越强,而码长的增加会增大确定最优编码的难度。

#### 3.6 类别不平衡问题

- 类别不平衡(class-imbalance):分类任务中不同类别的训练样例数目差别很大。以下为类别不平衡学习的策略。
- 再缩放 (rescaling): 假设"训练集是真实样本总体的无偏采样", 令

$$\frac{y'}{1-y'} = \frac{y}{1-y} \times \frac{m^-}{m^+}$$

也是代价敏感学习, 其中的  $m^-/m^+$  可用  $cost^+/cost^-$  代替。

- 欠采样 (undersampling) /下采样 (downsampling): 去除一些正例 (反例) 使得正、反例数目接近。可用 EasyEnsemble 算法将反例划分为若干个集合供不同学习器使用,全局上不会丢失重要信息。
- 过采样 (oversampling) /上采样 (upsampling): 增加一些正例 (反例) 使得正、反例数目接近。可用 SMOTE 算法对训练集中的正例进行插值。
- 阈值移动 (threshold-moving): 基于原始训练集学习,在用训练好的 分类器进行预测时将"再缩放"中的式子嵌入到决策过程中。

# 4 决策树

#### 4.1 基本流程

- 决策树的性质:包含一个根结点、若干个内部结点、若干个叶结点,叶结点对应于决策结果,其他每个结点对应于一个属性测试,根结点包含样本全集。从根结点到每个叶结点的路径对应了一个判定测试序列。
- 决策树的目的: 产生一棵泛化能力强的决策树。
- 决策树的基本流程(分治策略)

```
Algorithm 1 TreeGenerate(D, A)
```

```
Input: 训练集 D = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_m, y_m)\};
   属性集 A = \{a_1, a_2, \dots, a_d\}
Output: 以 node 为根结点的一棵决策树
 1: 生成结点 node;
 2: if D 中样本全属于同一类别 C then
     将 node 标记为 C 类叶结点;
    return
 5: end if
 6: if A = \emptyset or D 中样本在 A 上取值相同 then
     将 node 标记为叶结点, 其类别标记为 D 中样本数最多的类;
    return
 9: end if
10: 从 A 中选择最优划分属性 a*;
11: for a_* 的每一个值 a_*^v do
     为 node 生成一个分支;
     令 D_v 表示 D 中在 a_* 上取值为 a_*^v 的样本子集;
    if D_v 为空 then
14:
15:
      将分支结点标记为叶结点, 其类别标记为 D 中样本数最多的类;
      return
16:
     else
17:
       以 TreeGenerate(D_v, A \setminus \{a_*\}) 为分支结点
18:
19:
    end if
20: end for
```

## 4.2 划分选择

目的: 使决策树的分支结点所包含的样本尽可能属于同一类别, 结点的 纯度越来越高。

#### 4.2.1 信息增益

- ID3 决策树算法以信息增益为准则选择划分属性。
- 信息熵(设D中共有 $\mathcal{Y}$ 类样本,第k类样本所占的比例为 $p_k$ ,值越小则D的纯度越高)

$$\operatorname{Ent}(D) = -\sum_{k=1}^{|\mathcal{Y}|} p_k \log_2 p_k$$

• 设离散属性 a 的取值集合为  $\{a^1, a^2, \ldots, a_V\}$ ,用 a 对样本集合 D 进行划分,产生 V 个分支结点,第 v 个分支结点包含了 D 中所有在属性 a 上取值为  $a^v$  的样本,记为  $D^v$ ,于是信息增益(值越大则纯度提升越大):

$$Gain(D, a) = Ent(D) - \sum_{v=1}^{V} \frac{|D^v|}{|D|} Ent(D^v)$$

• 最终选择的属性

$$a_* = \arg_{a \in A} \max \operatorname{Gain}(D, a)$$

• 缺点: 对可取值数目较多对属性有所偏好。

#### 4.2.2 增益率

- C4.5 决策树算法以增益率为准则选择划分属性。
- 增益率

$$\mathrm{Gain_ratio}(D,a) = \frac{\mathrm{Gain}(D,a)}{\mathrm{IV}(a)}$$

其中 IV(a) 为属性 a 的"固有值",可能取值数目越多则通常越大。

$$IV(a) = -\sum_{v=1}^{V} \frac{|D^{v}|}{|D|} \log_2 \frac{|D^{v}|}{|D|}$$

缺点:对可取值数目较少的属性有所偏好,所以选择候选划分属性时使用了一个启发式算法:先从候选划分属性中找出信息增益高于平均水平的属性,再从中选择增益率最高的。

#### 4.2.3 基尼指数

- CART 决策树算法以基尼指数 (Gini index) 为准则选择划分属性。
- 基尼值 (度量数据集 D 的纯度),反映了从 D 中随机抽取两个样本, 其类别标记不一致的概率,值越小则纯度越高。

Gini(D) = 
$$\sum_{k=1}^{|\mathcal{Y}|} \sum_{k' \neq k} p_k p_{k'} = 1 - \sum_{k=1}^{|\mathcal{Y}|} p_k^2$$

• 属性 a 的基尼指数

$$\operatorname{Gini_index}(D, a) = \sum_{v=1}^{V} \frac{|D^v|}{|D|} \operatorname{Gini}(D^v)$$

• 最终选择属性

$$a_* = \arg_{a \in A} \min \quad \text{Gini}_{i} \text{ndex}(D, a)$$

- 5 神经网络
- 6 支持向量机
- 7 贝叶斯分类器
  - 8 集成学习
    - 9 聚类
- 10 降维与度量学习
- 11 特征选择与稀疏学习
  - 12 计算学习理论
    - 13 半监督学习
    - 14 概率图模型
      - 15 规则学习
      - 16 强化学习