

1 Grundlagen

- Qualitative Attribute:
 - Variieren nach Beschaffenheit
- Quantitative Attribute:
 - Variieren nach Wert/Zahlen
- Diskrete Attribute:
 - abgestufte Werte
- Stetige Attribute:
 - können im Intervall jeden reellen Wert annehmen

1.1 Skalenniveaus

- Nominal
 - nur Gleichheit oder Andersartigkeit feststellbar (keine Bewertung)
 - stets qualitativ
- Ordinal
 - natürliche oder festzulegende Rangfolge
- Kardinal/Metrisch
 - numerischer Art
 - Ausprägung und Unterschied sind messbar
 - verhältnisskaliert (Absoluter Nullpunkt vorhanden; (Doppelt so viel.))
 - intervallskaliert (Kein Nullpunkt, nur Differenzen)

1.2 Sym. vs asym. Attribute

- Das symmetrische binäre Attribut ist ein Attribut, bei dem jeder Wert gleichwertig ist (w/m)
- Asymmetrisch ist ein Attribut, bei dem die beiden Ausprägungen nicht gleichwertig sind (Testergebnisse oder Vergleich von Umfragen)

1.3 Rauschen Artefakte, Ausreißer

- Rauschen (Random Verzerrung der Messung durch Einflussfaktoren)
- Artefakte (Unvollständige Messwerte)
- Ausreißer (Messwerte, die nicht im Normalbereich liegen)

1.4 Datenvorverarbeitung

- Aggregation (Zusammenfassung mehrerer Messwerte, Details gehen verloren)
- Sampling
- Diskretisierung / Binarisierung
- Transformation
- Dimensionsreduktion
- Feature Subset Selection (Konzentration auf wichtige Features)
- Feature Creation

1.5 Ähnlichkeits- und Distanzmaße

1.5.1 Ähnlichkeit

Eigenschaften:

- $s(x, y) 0 \leq s \leq 1$
- $s(x, y) = 0$, wenn $x \neq y$
- Symmetry: $s(x, y) = s(y, x)$

Simple Matching Coefficient (SMC):

- $SMC = \frac{f_{00} + f_{11}}{f_{01} + f_{10} + f_{00} + f_{11}}$
- Binäre Daten
- gut für **sym. Attribute**, da Vorhandensein und Abwesenheit gleich gewertet wird

Jaccard Coefficient:

- $J = \frac{f_{11}}{f_{01} + f_{10} + f_{11}}$
- Binäre Daten
- gut für **asym. Attribute**, da Vorhandensein gewertet wird

Extended Jaccard Coefficient (Tanimoto):

- $EJ = \frac{\langle x, y \rangle}{||x||^2 + ||y||^2 - \langle x, y \rangle}$
- Jaccard für alle Daten

Cosine Similarity:

- $cos(x, y) = \frac{\langle x, y \rangle}{||x|| * ||y||}$
- $-1 \leq cos(x, y) \leq 1$
- 1 = sehr ähnlich, 0 = Vektor im 90° Winkel, -1 = Vektor im 180° Winkel
- Umrechnung von Zahl zu Winkel im Taschenrechner mit cos^{-1}
- auch für asym. Attribute da 0-0 Paare rausfallen

Correlation:

- $corr(x, y)$ über Taschenrechner
- zeigt linearen Zusammenhang

1.5.2 Distanz (Minkowski)

Eigenschaften:

- Positivity ($d(x, y) \geq 0$, $d(x, y) = 0$, wenn $x = y$)
- Symmetry ($d(x, y) = d(y, x)$)
- Triangle Inequality ($d(x, z) \leq d(x, y) + d(y, z)$)

$$d(x, y) = \sqrt[r]{\sum_{k=1}^n |x_k - y_k|^r}$$

Name	r	Anwendung
Hamming	1	Bin.Vekt.
CityBlock	1	nur gerade
Euclid	2	schräg
Supremum	∞	nur größte Dist.

1.5.3 Weiteres

Verhalten für Multiplikation und Addition:

Property	Cosine	Correlation	Minkowski
Invariant to multiplication	Yes	Yes	No
Invariant to addition	No	Yes	No

Mutual Information:

- Ähnlich wie Correlation, aber für nicht linearen Zusammenhang
- 0 = kein Zusammenhang, 1 = starker Zusammenhang
- HIER fehlt**

Umrechnung Ähnlichkeit < - > Distanz:

Bspw:

- $s = \frac{1}{d} - 1$
- $s = \ln(x) * -1$
- $d = 1 - s$
- $d = \sqrt[2]{1 - s}$

2 Klassifikation

- Zuordnung einer abhängigen Variable (y) anhand von unabhängigen Variablen
- Model hat beim Training (Induction) gelernt zuzuordnen
- Model wendet das Gelernte bei der Klassifikation an (Deduction)

2.1 Beispiele von Klassifikationsverfahren

- Elementare Verfahren (Decision Trees, KNN, Naive Bays, SVM, NN)
- Ensemble Verfahren (Random Forests, bagging, Boosting, ...)

2.2 Entscheidungsbäume

- Datensatz durchläuft von der Wurzel bis zum Blatt die Knoten und wird anhand der Entscheidungen am Knoten klassifiziert
- Hunts Algo entscheidet, wie Splits gesetzt werden (gibt noch mehr)

2.2.1 Hunts Algo

- Sei D_t die Menge der Trainingsdatensätze, die Knoten t erreichen
- Wenn D_t nur Datensätze enthält, die zur selben Klasse y_t gehören, dann ist t ein Blatt des Baumes und wird mit y_t gekennzeichnet.
- Falls D_t Datensätze enthält, die zu mehr als einer Klasse gehören, verwende eine Attribut-Testbedingung, um die Daten in kleinere Untermengen aufzuteilen

2.2.2 Split bei Attributen

- Binärer Split
- Mehrfach Split

Möglichkeiten der Diskretisierung

- Einteilung in gleichbelegte Bereiche (Percentile)

- Einteilung in gleiche Bereiche (Clustering)
- Binäre Entscheidung: ($A < v$) und ($A \geq v$)

Greedy Ansatz Algorithmus der schrittweise den besten nächsten Schritt mit dem höchsten Gewinn wählt.

2.3 Maß für Knotenunreinheit

- $p_i(t)$ Häufigkeit von Klasse i beim Knoten t
 c Gesamtzahl der Klassen
- **Gini Index**
 - $GI = 1 - \sum_{i=0}^{c-1} p_i(t)^2$
 - Maximum: $1 - \frac{1}{c}$
 - Minimum: 0 (Best Case)
- **Entropy**
 - $E = - \sum_{i=0}^{c-1} p_i(t) * \log_2 p_i(t)$
 - Maximum: $\log_2 c$
 - Minimum: 0 (Best Case)
- **Klassifikationsfehler**
 - $CE = 1 - \max[p_i(t)]$
 - Maximum: Wenn alle Datensätze auf die Klassen gleich verteilt sind
 - Minimum: 0 (Best Case, wenn alle Datensätze zu einer Klasse gehören)

2.4 Nachfolgende Berechnungen

- Können mit allen 3 Maßen berechnet werden.
- Split

- $split = \sum_{i=1}^k \frac{n_i}{n} * \text{Knotenunreinheit}$
- n_i = Anzahl der Daten im Kindknoten i
- n = Anzahl der Daten im Elternknoten

• Gain

- $gain = P - M$
- P = Knotenunreinheit des Elternknoten
- M = Split der Kindknoten
- Gain maximieren für einen guten Split bzw. M minimieren!!!

- **Problem: Splits mit vielen Kindsknoten mit wenigen aber einen Datensätze werden bevorzugt!**

• SplitInfo

- $splitInfo = \sum_{i=1}^k \frac{n_i}{n} \log_2 \frac{n_i}{n}$
- $splitInfo$ = Entropie der Partitionierung

• GainRatio

- $gainRatio = \frac{gain_{split}}{splitInfo}$
- Korrigierter Gain um Entropie -> Bestrafung hoher Anzahl kleiner Partitionen
- Maximum (Best Case)

2.5 Bewertung Bäume, Overfitting etc.

2.6 Modell Evaluation

3 Clustering

Übungsaufgaben und Musterlösungen