

Вопросы к собеседованию по ML

18 января 2025 г.

Линейные модели

- *Опишите задачу машинного обучения. Дайте определение объекту, целевой переменной, признакам, модели, функционалу ошибки.*

Объект - то, для чего мы хотим сделать какое-то предсказание. Целевая переменная - величина, которую мы хотим определять. Признаки - это набор характеристик для выборки объектов. Модель машинного обучения - это метод обучения компьютера, который позволяет выявить какие-то закономерности, благодаря которым сможет строить прогнозы целевой переменной. Функционал ошибки - функция, которая принимает на вход ответы алгоритма и правильные ответы и возвращает число, которое характеризует качество обученности модели.

- *Чем отличается функция потерь от функционала ошибки?*

Ничем.

- *Какие функции потерь используются при решении задачи регрессии?*

—

$$MSE(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (a(x_i) - y_i)^2$$

MSE не сохраняет единицы измерения, например, если предсказывали цену в рублях, то MSE будет показывать рубли в квадрате.

—

$$RMSE(a, X) = \sqrt{\frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (a(x_i) - y_i)^2}$$

RMSE подходит для контроля качества во время обучения или для сравнения двух моделей, но не показывает то, насколько хорошо модель решает задачу. Типа если $MSE = 100$ и правильный ответ маленький по модулю, то эта ошибка слишком большая, а если правильный ответ > 100000 , то такая ошибка очень маленькая.

- Коэффициент детерминации R^2 :

$$R^2(a, X) = 1 - \frac{\sum_{i=1}^l (a(x_i) - y_i)^2}{\sum_{i=1}^l (y_i - \bar{y})^2}, \bar{y} = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l y_i$$

В числителе стоит дисперсия модели относительно правильных ответов, а в знаменателе общая дисперсия ответов.

Короче, это нормированная среднеквадратическая ошибка. Если эта ошибка близка к единице, это значит, что относительная дисперсия маленькая, значит модель хорошо описывает данные. А если близка к нулю, то модель похожа на константное предсказание.

–

$$MAE(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l |a(x_i) - y_i|$$

Модуль менее чувствителен к выбросам, но недифференцируем. Но проблема недифференцируемости не сильно плохая (мы можем дополнить производную в точках разрыва какими-нибудь значениями). Основная проблема в том, что при градиентном спуске нам по функции потерь хочется понимать, насколько текущий прогноз модели близок к правильному ответу.

А производная модуля это функция *sign*, ну понятно.

– HuberLoss:

$$L_\delta(y, a) = \begin{cases} \frac{1}{2}(y - a)^2, & |y - a| < \delta \\ \delta (|y - a| - \frac{1}{2}\delta), & |y - a| \geq \delta \end{cases}$$

δ отвечает за то, что мы считаем за выбросы, а что нет.

– Log-cosh:

$$L(y, a) = \log \cosh(a - y)$$

Для маленьких отклонений здесь квадратичное поведение, для больших - линейное.

– MSLE:

$$L(y, a) = (\log(a + 1) - \log(y + 1))^2$$

Подходит для задач с неотрицательным таргетом и неотрицательными прогнозами модели. Поскольку мы берём квадрат разности именно логарифмов, то штрафует мы за отклонения в порядке величин, а не в их значениях. И кстати, за заниженные прогнозы эта ошибка штрафует сильнее чем за завышенные, потому что логарифм.

– RMSLE:

$$RMSLE(y^{true}, y^{pred}|c) = \sqrt{\frac{1}{N} \sum (\log(y_i + c) - \log(f(x_i) + c))^2}$$

Метрика пригодна лишь для неотрицательных меток.

– MAPE, SMAPE

$$L(y, a) = \left| \frac{y - a}{y} \right|$$

Эта функция ошибки заставляет нас не думать о масштабе данных, потому что мы нормируем по таргету отклонение. Но: если $y = 1$ и все прогнозы ≥ 0 , то максимальная ошибка заниженного прогноза $= 1$, а завышенного неограничена сверху.

Метрики для моделей линейной регрессии можно оптимизировать напрямую - использовать их в качестве лосса, так как они удобные для этого (дифференцируемы, выпуклы).

А оптимизацию MAPE можно представить как оптимизацию MAE, где объектам выборки присвоен вес $\frac{1}{|y_i|}$.

Эту проблему решает SMAPE:

$$L(y, a) = \frac{|y - a|}{\frac{|y| + |a|}{2}}$$

Все вышеописанные метрики легко допускают введение весов для объектов. Если мы из каких-то соображений можем определить стоимость ошибки на объекте, можно брать эту величину в качестве веса. Например, в задаче предсказания спроса в качестве веса можно использовать стоимость объекта.

- *Запишите формулу для линейной модели регрессии*

$$a(x) = w_0 + w_1x + \dots + w_dx_d$$

$$a(x) = w_0 + \langle w, x \rangle$$

Ну часто w_0 включают в вектор w : $w = (w_0, \dots, w_d)$, $a(x) = \langle w, x \rangle$ (d - число признаков, $x = (1, x_1, \dots, x_d)$ - признаковое описание объекта x).

- *Чем отличаются функционалы MSE и MAE? В каких случаях лучше использовать MSE, а в каких MAE?*

$$MSE(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (a(x_i) - y_i)^2$$

$$MAE(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l |a(x_i) - y_i|$$

MSE чувствителен к выбросам в данных, поскольку отклонение вносит вклад квадратично, MAE же просто смотрит на отклонение предсказание от ответа, поэтому он более терпим к выбросам, то есть обучая модель с MAE функцией ошибки, то мы допускаем выбросы в датасете.

- Чем отличается MAE от MAPE? Что более понятно заказчику продукта?

$$MAE(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l |a(x_i) - y_i|$$

$$MAPE(a, X) = \left| \frac{y - a}{y} \right|$$

MAPE позволяет работать с данными разного масштаба. При этом MAPE обладает особенностью: допустим у нас $y = 1$ и все прогнозы ≥ 0 , то максимальная ошибка заниженного прогноза равна 1, а завышенного не ограничена сверху.

- Что такое коэффициент детерминации? Как интерпретировать его значения?

$$R^2(a, X) = 1 - \frac{\sum_{i=1}^l (a(x_i) - y_i)^2}{\sum_{i=1}^l (y_i - \bar{y})^2}, \bar{y} = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l y_i$$

Измеряет долю дисперсии, объяснённую моделью, в общей дисперсии таргета. Короче, это нормированная среднеквадратичная ошибка. Если дисперсия нашей модели такая же как и дисперсия таргета, то модель фиговая, а если дисперсия модели относительно дисперсии таргета мала, то модель неплохо предсказывает целевую переменную.

- $\log - \cosh$ лучше функции потерь Хубера? Опишите обе функции потерь.

Huber-loss:

$$L_\delta(y, a) = \begin{cases} \frac{1}{2}(y - a)^2, & |y - a| < \delta \\ \delta (|y - a| - \frac{1}{2}\delta), & |y - a| \geq \delta \end{cases}$$

Log-cosh:

$$L(y, a) = \log \cosh(a - y)$$

Log-cosh лучше Хубера тем, что у Хубера вторая производная разрывна. В остальном, они обе при маленьких отклонениях ведут себя квадратично, а при больших - линейно.

- Что такое градиент? Какое его свойство используется при минимизации функций?

Градиент - вектор частных производных. Главное свойство - показывает направление наискорейшего возрастания функции. Находя градиент функции потерь по весам модели и двигаясь в противоположную сторону, мы уменьшаем ошибку.

- Что такое градиентный спуск? Опишите процесс алгоритма.

Градиентный спуск - итерационный алгоритм, который вот в чём заключается:

– Инициализируем $w^{(0)}$ как-нибудь

$$- w^{(k)} = w^{(k-1)} - \eta_k \nabla Q(w^{(k-1)}), \eta_k = \frac{1}{k}$$

- Почему не всегда можно использовать полный градиентный спуск? Какие способы оценивания градиента вы знаете? Почему в стохастическом градиентном спуске важно менять длину шага по мере итераций? Какие стратегии изменения шага вы знаете?

Градиентный спуск не всегда можно использовать банально потому, что функция ошибки может быть недифференцируемой. Ещё это может быть связано с тем, что в некоторых местах функция ошибки близка к константе, и если в процессе градиентного спуска прийти в эту область, то он будет очень долго сходиться. Также градиентный спуск может не сойтись, если у нас сложная поверхность функции ошибки - несколько локальных минимумов.

Вот еще условия сходимости градиентного спуска: функция выпуклая и дифференцируемая, первая производная является липшицевой.

Полный град. спуск лучше не использовать, если объектов очень и очень много - он просто считается долго будет.

Оценивание градиента: как правило, функция ошибки представима в виде суммы ошибок на всех объектах:

$$Q(w) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l q_i(w)$$

Но можно не брать всю сумму, так как при большой выборке это слишком трудоёмкая операция, а можно оценивать весь градиент градиентом одного случайного объекта:

$$\nabla_w Q(w) \approx \nabla_w q_{i_k}(w)$$

$$w^{(k)} = w^{(k-1)} - \eta_k \nabla q_{i_k}(w^{(k-1)})$$

Так как мы весь градиент оцениваем градиентом на одном объекте, то он может не замедляться вблизи точки минимума, так как параметры, оптимальные для всех объектов, могут не совпадать с параметрами для выбранного объекта. Поэтому необходимо самим уменьшать шаг стохастического градиентного спуска.

Шаг η_k можно выбирать разным, главное, чтобы он удовлетворял условиям Роббинса-Монро:

$$\sum_{k=1}^{\infty} \eta_k = \infty, \sum_{k=1}^{\infty} \eta_k^2 < \infty$$

Можно брать $\eta_k = \frac{1}{k}$, а можно $\eta_k = \lambda \left(\frac{s_0}{s_0+k} \right)^k$, где λ, s_0, p - параметры, $s_0 = 1, p = 0.5, d = 1$, λ настраивается.

- Что такое метод среднего стохастического градиента? В чём его плюсы относительно полного и стохастического градиентного спуска?

Метод заключается в следующем:

$$- \text{Инициализируем как-нибудь } w^{(0)}$$

- Берём вспомогательную переменную $z_i^{(0)} = \nabla q_i(w^{(0)}), i = 1, \dots, l$
- На k -ой итерации берём случайный индекс i_k и выполняем $z_i^{(k)} = \begin{cases} \nabla q_i(w^{(k-1)}), & \text{if } i = i_k \\ z_i^{(k-1)} & \text{else} \end{cases}$

И тогда $\nabla_w Q(w) \approx \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l x_i^{(k)}$.

В этом методе мы обязаны хранить последние вычисленные градиенты для всех объектов выборки.

$$w^{(k)} = w^{(k-1)} - \eta_k \sum_{i=1}^l z_i^{(k)}$$

- Какие модификации градиентного спуска еще есть?

– **Метод инерции (momentum).**

Если в обычном градиентном спуске у нас градиент сильно меняет направление от шага к шагу, то стоит его усреднить последними шагами. Для этого вводится

$$h_0 = 0$$

$$h_k = \alpha h_{k-1} + \eta_k \nabla_w Q(w^{(k-1)})$$

α отвечает за вклад градиентов с предыдущих шагов.

– **AdaGrad, RMSprop.**

В методе AdaGrad предлагают сделать свою длину шага для каждой компоненты вектора параметров:

$$G_{kj} = G_{k-1,j} + (\nabla_w Q(w^{(k-1)}))_j^2$$

$$w_j^{(k)} = w_j^{(k-1)} - \frac{\eta_t}{\sqrt{G_{kj} + \varepsilon}} (\nabla_w Q(w^{(k-1)}))_j$$

$$G_k = G_{k-1} + (\nabla_w Q(w^{(k-1)}))^2$$

$$w^{(k)} = w^{(k-1)} - \frac{\eta_t}{\sqrt{G_k + \varepsilon}} (\nabla_w Q(w^{(k-1)}))$$

ε нужен, чтобы корешок в ноль не превратился

Идея следующая: если мы вышли на плато по какой-то координате и соответствующая компонента градиента начала затухать, то нам нельзя уменьшать размер шага слишком сильно, так как мы рискуем на этом плато остаться, но в то же время уменьшать надо, потому что это плато может содержать оптимум. Если же градиент долгое время большой, то это может быть знаком, что нам нужно уменьшить размер шага, чтобы не пропустить оптимум. Поэтому мы стараемся компенсировать слишком большие или слишком маленькие координаты градиента.

Заметим, что G_{kj} растёт, поэтому, шаги становятся всё медленнее, и градиентный спуск может остановиться раньше, чем нужно.

RMSprop использует экспоненциальное затухание градиентов:

$$G_{kj} = \alpha G_{k-1,j} + (1 - \alpha) (\nabla_w Q(w^{(k-1)}))_j^2$$

Тут уже размер шага по координате зависит от того, насколько быстро мы двигались по ней на последних шагах.

– Adam

Этот метод совмещает Momentum и AdaGrad (RMSprop):

$$h_k = \beta_1 h_{k-1} + (1 - \beta_1) \nabla_w Q(w^{(k-1)})$$

$$G_{k+1} = \beta_2 G_k + (1 - \beta_2) (\nabla_w Q(w^{(k-1)}))^2$$

$$w^{(k)} = w^{(k-1)} - \frac{\alpha}{\sqrt{(G_{k+1} + \varepsilon)}} h_{k-1}$$

– AdamW

Добавим к Adam l_2 регуляризацию

- *Что такое переобучение? Как можно отследить переобучение модели?*

Переобучение - это состояние модели, когда на тренировочной выборке она показывает очень высокое качество, а на тестовой непозволительно низкое.

Как правило, когда модель переобучена, мы можем посмотреть на её веса, и они оказываются большими по модулю. Фактически, это значит, что модель излишне подстроилась под обучающую выборку. Например, если у нас было несколько выбросов, то в линейной модели будут большие коэффициенты.

Также можно заметить переобучение с помощью валидационной выборки и кросс-валидации.

- *Что такое кросс-валидация? На что влияет количество блоков в кросс-валидации?*

Кросс-валидация - метод оценивания качества модели, который заключается в следующем: выборка делится на k фолдов. Для каждого $1 \leq i \leq k$ модель обучается на всех фолдах, кроме i -ого, а тестируется на i -ом. И берётся среднее со всех полученных ошибок. Таким образом, мы как будто увеличиваем размер выборки, и тестируем модель на немного разных входных данных. Вообще, кросс-валидация - частный случай бэггинга.

- **Как построить итоговую модель после того, как по кросс-валидации подобраны оптимальные гиперпараметры?**
- *Что такое регуляризация? Для чего используется?*

Регуляризация - способ борьбы с переобучением модели. Переобучение часто приводит к большим коэффициентам. Чтобы этого избежать, добавим ещё штраф за норму вектор весов:

$$Q_\alpha(w) = Q(w) + \alpha R(w)$$

$$R(w) = |w|_2 = \sum_{i=1}^d w_i^2$$

$$R(w) = |w|_1 = \sum_{i=1}^d |w_i|$$

Тут надо отметить, что w_0 регуляризовывать не надо, так как этот вес не связан с признаками объектов, он отвечает лишь за смещение модели.

- *Опишите, как работают $L1$ - и $L2$ -регуляризаторы.*

L_1 регуляризатор зануляет незначимые признаки. Это происходит потому, что если на плоскости с осями двух каких-то весов модели изобразить $|w|_1$, то она будет лежать внутри квадрата. Функция ошибки имеет эллипсовидные линии уровня, и вероятность того, что линия уровня (которая соответствует достаточно низкому значению функции ошибки) пройдет через "угол" квадрата выше, чем если линия уровня пересечёт квадрат где-то по-середине. А в углу квадрата одна из компонент вектора w занулена. У L_2 регуляризации такого прикола нет, потому что норма ограничена окружностью, и там таких углов, как у квадрата, нет. Ещё при L_2 регуляризации меньше шансов, что маленькие веса будут окончательно обнулены.

- **Где используется метод максимального правдоподобия?**
- *Расскажите про метрики, которые штрафуют за перепрогноз сильнее, чем за недопрогноз и наоборот (pinball loss)*

MSLE:

$$L(y, a) = (\log(a + 1) - \log(y + 1))^2$$

Подходит для задач с неотрицательным таргетом и неотрицательными прогнозами модели. Поскольку мы берём квадрат разности именно логарифмов, то штрафует мы за отклонения в порядке величин, а не в их значениях. И кстати, за заниженные прогнозы эта ошибка штрафует сильнее чем за завышенные, потому что логарифм.

- *Расскажите про виды скейлинга. Зачем они нужны?*

Если не масштабировать данные, то в антиградиенте некоторые компоненты могут быть огромные, из-за чего спуск будет ковылять вокруг минимума, но не попадёт в него, потому что будет всё время перескакивать его. Можно даже уйти от минимума при неправильном подборе длины шага.

Масштабировать можно так:

$$x_{ij} := \frac{x_{ij} - \mu_j}{\sigma_j}, \mu_j = \mathbb{E}x_{ij}, \sigma_j = \mathbb{D}x_{ij}$$

или так

$$x_{ij} := \frac{x_{ij} - \min_i x_{ij}}{\max_i x_{ij} - \min_i x_{ij}}$$

- Как записываются аналитические решения? Какие у них проблемы?

$$\begin{aligned} Loss &= \frac{1}{n} (Xw - y)^T (Xw - y) = \\ &= \{a = Xw - y\} = \frac{1}{n} a^T a \\ \frac{\partial Loss}{\partial w} &= \left(\frac{\partial a^T}{\partial w} a + a^T \frac{\partial a}{\partial w} \right) \frac{1}{n} = \\ &= \frac{1}{n} \left(a^T \left(\left(\frac{\partial a}{\partial w} \right)^T \right)^T + a^T \frac{\partial a}{\partial w} \right) = \\ &= \frac{2}{n} \left(a^T \frac{\partial a}{\partial w} \right) = \frac{2}{n} a^T X = \frac{2}{n} (Xw - y)^T X = \frac{2}{n} (w^T X^T X - y^T X) = 0 \\ w^T &= y^T X (X^T X)^{-1} \\ w &= (y^T X (X^T X)^{-1})^T \\ w &= (X^T X)^{-1} X^T y \end{aligned} \tag{1}$$

Проблемы: обращение матрицы - неустойчивая операция,

Классификация

- Запишите формулу для линейной модели классификации. Что такое отступ?

$$\mathbb{Y} = \{-1, 1\}$$

$$a(x) = \text{sgn} \langle w, x \rangle$$

Ой, а если $\langle w, x \rangle = 0$?

Можем поступить так:

- Сказать, что такого никогда не бывает
- Отказаться от классификации

Отступ:

$$M_i = y_i \langle w, x_i \rangle$$

Знак отступа отражает корректность ответа классификатора, а его абсолютное значение - уверенность модели в своём ответе.

- Как обучаются линейные классификаторы и для чего нужны верхние оценки пороговой функции потерь?

Очевидным функционалом качества служит доля правильных ответов, тогда функция ошибки такая:

$$Q(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l [a(x_i) \neq y_i] \rightarrow \min_w$$

$$Q(a, X) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l [y_i \langle w, x \rangle < 0] \rightarrow \min_w$$

Эта функция некрасивая - она разрывная, градиентным спуском по ней не походишь - она всюду константа, кроме как в нуле. Поэтому придумали верхние оценки:

- $\tilde{L}(M) = \log(1 + e^{-M})$ - логистическая
- $\tilde{L}(M) = \max(0, 1 - M)$
- $\tilde{L}(M) = e^{-M}$ - экспоненциальная
- $\tilde{L}(M) = \frac{2}{1+e^M}$ - сигмоидная

- Что такое точность, полнота и F-мера? Почему F-мера лучше арифметического среднего и минимума?

Точность (precision) - показывает, какая доля объектов, выделенных классификатором как положительные, реально положительные.

Полнота (recall) - показывает, какая часть положительных объектов была выделена классификатором

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

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

Это две метрики, хотим оптимизировать одну.

Допустим берём среднее арифметическое. Тогда модель с ужасным precision и большим recall покажет такую же метрику как модель с средненьким precision и recall. Так не пойдёт.

Допустим берём минимум. Тогда считается, что если recall больше чем precision, то модели с равным recall и любым precision будут считаться одинаковыми по качеству, но это совсем не так.

F-мера - это сглаженная версия минимума:

$$F = \frac{2 \cdot precision \cdot recall}{precision + recall}$$

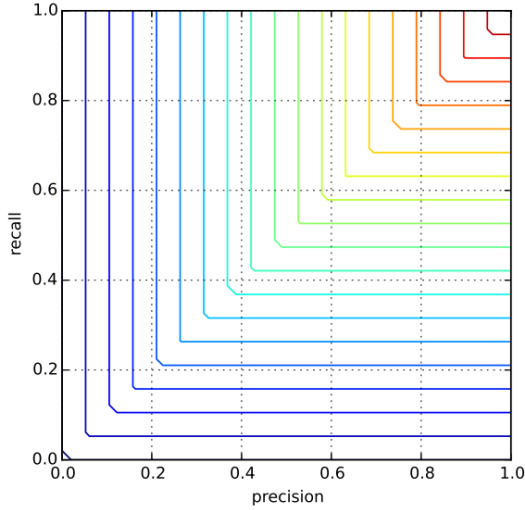


Рис. 2. Линии уровня для минимума из точности и полноты.

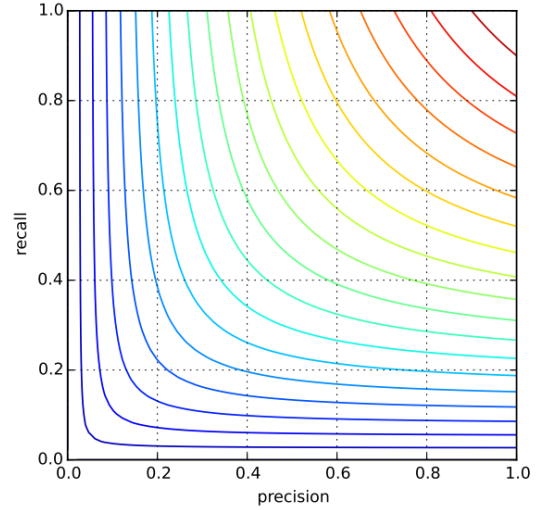


Рис. 3. Линии уровня для F-меры.

Кстати, есть ещё R-точность. Она равна точности при таком пороге t , при котором полнота равна точности:

$$t* = \operatorname{argmin}_t |\operatorname{precision}(\operatorname{sign}(b(x) - t)) - \operatorname{recall}(\operatorname{sign}(b(x) - t))|$$

$$R - \operatorname{precision} = \operatorname{precision}(\operatorname{sign}(b(x) - t*))$$

То есть R-precision равна точности при таком пороге, при котором количество отнесённых к положительному классу объектов равно фактическому количеству положительных объектов в выборке.

Ещё есть lift. Есть задачи, связанные с выбором подмножества: выделение лояльных клиентов банка, обнаружение уходящих пользователей мобильного оператора и т.д. Заказчика может интересовать вопрос, насколько выгоднее работать с этим подмножеством по сравнению со всем множеством. Интерпретируется lift как улучшение доли положительных объектов в подмножестве относительно доли в случайно выбранном подмножестве такого же размера.

$$\operatorname{lift} = \frac{\operatorname{precision}}{\frac{TP+FN}{l}}$$

- Для чего нужен порог в линейном классификаторе? Из каких соображений он может выбираться?

Порог нужен, чтобы определять баланс между precision и recall в зависимости от того, чего мы хотим добиться. Может мы хотим минимизировать ложноположительные результаты или наоборот ложноотрицательные.

- Что такое AUC-ROC? Опишите алгоритм построения ROC-кривой.

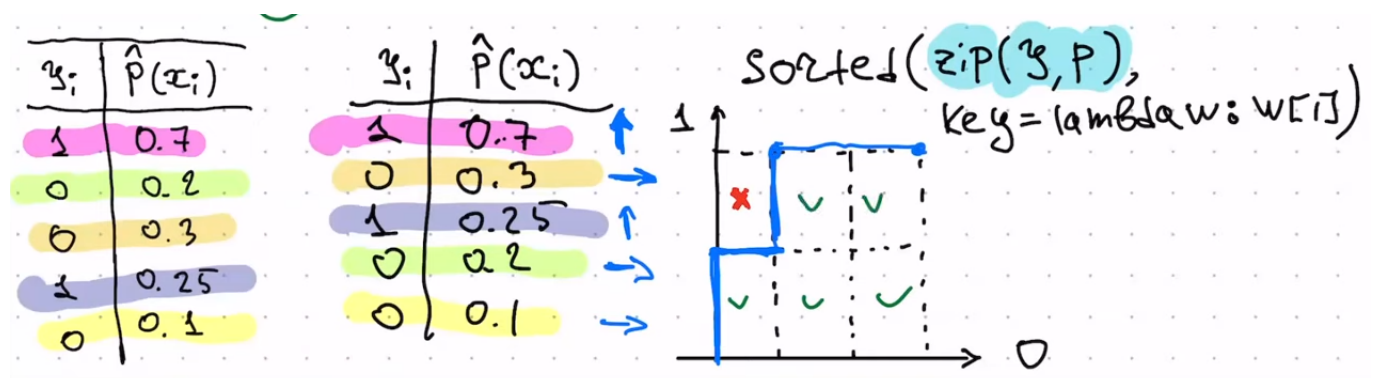
AUC-ROC - метрика, не зависящая от порога, в отличие от выше описанных.

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

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

Отсортируем объекты по $\langle w, x \rangle$ и будем перебирать порог t в $a(x) = \text{sign}(\langle w, x \rangle - t)$ и отмечать точки $(FPR, TPR) = (FPR, \text{precision})$.

ROC-AUC равна площади под получившимся графиком AUC-ROC интерпретируется как вероятность того, что для случайно выбранного положительного объекта x_+ и отрицательного x_- будет выполнено $b(x_+) > b(x_-)$.



Сколько пар из 0 и 1 тут есть?

$3 \cdot 2$

$n_+ \cdot n_-$

число единиц число нулей

Что делать, если: $y = 1, p = 0.5$

$y = 0, p = 0.5$

Тогда делаем один шаг по диагонали вверх-направо.

Кстати AUC-ROC тоже чувствителен к дисбалансу классов.

Что будет с ROC-AUC, если умножить все скоры:

– на 2

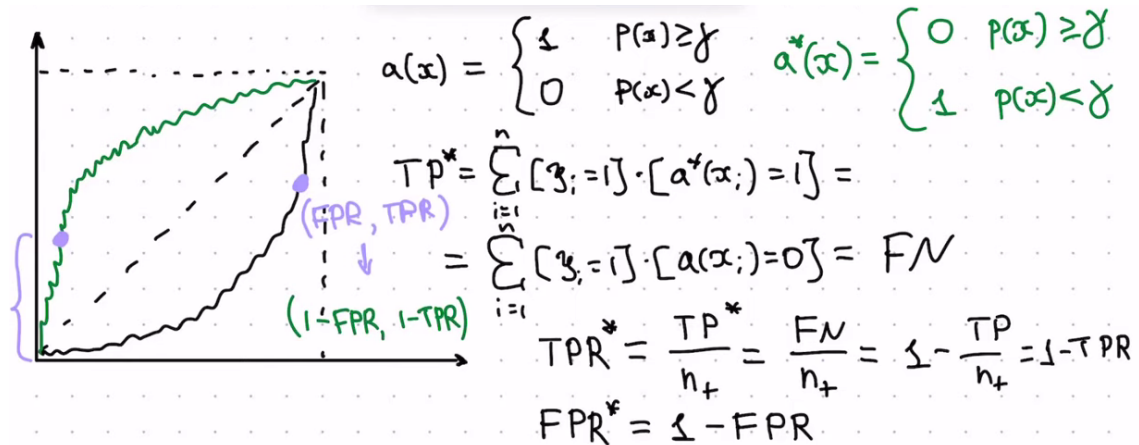
Ответ: ничего не изменится, так как на порядок не повлияет

– на 0.5

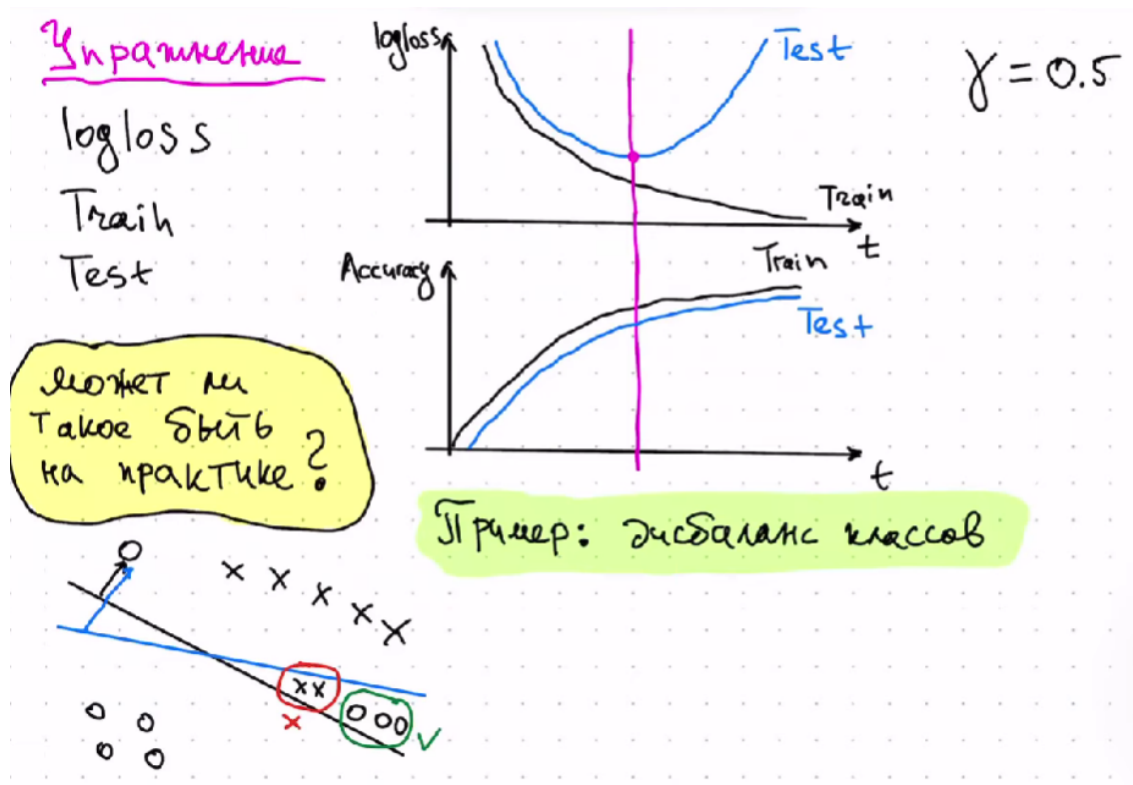
Ответ: аналогично

— на -1

Ответ: порядок поменяется на противоположный. А площадь станет равной 1 - ROC-AUC.



Упражнение:



Что будет, если с ROC-AUC удалить 10 процентов объектов первого класса?

Изменится, но непонятно как. Изменится, так как общее количество пар уменьшится. Если убрались плохие пары, то ROC-AUC улучшится, если убрались только хорошие пары, то ROC-AUC уменьшится. Иначе непонятно.

- Что такое AUC-PRC? Опишите алгоритм построения PR-кривой.

Идея та же, что и в AUC-ROC, только откладываем $(recall, precision)$. Только тут уже нет проблемы с несбалансированными классами.

- . Что означает “модель оценивает вероятность положительного класса”? Как можно внедрить это требование в процедуру обучения модели?

Если говорят, что модель уверена в ответе на 95 процентов, то если взять все объекты с 95 процентов, то 95 процентов из них будут положительными.

Классификатор b верно оценивает вероятности, если при P мы возьмём все $x \in \mathbb{X}$ с $b(x) = P$ и среди них доля положительных равна P .

Мы допускаем, что для одинакового признакового описания ответ будет разный. Причём если устремлять количество таких объектов в бесконечность, то доля положительных будет стремиться к $p(y = +1|x)$.

То есть хотим $\operatorname{argmin}_{b \in \mathbb{R}} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n L(y_i, b) \approx p(y = +1|x)$

А если устремить $n \rightarrow +\infty$, то

$$\operatorname{argmin}_{b \in \mathbb{R}} \mathbb{E} L(y, b) \approx p(y = +1|x)$$

- Запишите функционал логистической регрессии. Как он связан с методом максимума правдоподобия?

$$Q(a, X) = \sum_{i=1}^l \log(1 + \exp(-y_i \langle w, x_i \rangle))$$

Если наш алгоритм b выдает вероятности, то вероятность того, что в выборке встретится x_i с классом y_i равна $b(x_i)^{[y_i=+1]} \cdot (1 - b(x_i))^{[y_i=-1]}$

$$Q(a, X) = \prod_{i=1}^l b(x_i)^{[y_i=+1]} \cdot (1 - b(x_i))^{[y_i=-1]}$$

Логарифмируем:

$$-\sum_{i=1}^l ([y_i = +1] \log b(x_i) + [y_i = -1] \log(1 - b(x_i))) \rightarrow \min$$

Давайте преобразуем ответы b , чтобы он отдавал ответы в $[0, 1]$:

$$p(y = 1|x) = \frac{1}{1 + \exp(-\langle w, x \rangle)}$$

$$Q(a, X) = -\sum_{i=1}^l \left([y_i = +1] \log \frac{1}{1 + \exp(-\langle w, x_i \rangle)} + [y_i = -1] \log \frac{\exp(-\langle w, x_i \rangle)}{1 + \exp(-\langle w, x_i \rangle)} \right) =$$

$$\begin{aligned}
&= - \sum_{i=1}^l \left([y_i = +1] \log \frac{1}{1 + \exp(-\langle w, x_i \rangle)} + [y_i = -1] \log \frac{1}{1 + \exp(\langle w, x_i \rangle)} \right) = \\
&= \sum_{i=1}^l \log (1 + \exp(-y_i \langle w, x_i \rangle))
\end{aligned}$$

- Когда используется ассигасу?
- Как бороться с дисбалансом классов?

Многоклассовая классификация

- Как измеряется качество в задаче многоклассовой классификации?

Как делали: в бинарной классификации строили линейную модель $b(x) = \langle w, x \rangle + w_0$, а потом накидывали $\sigma(z) = \frac{1}{1 + \exp(-z)}$. Теперь мы построили K линейных моделей $b_k(x) = \langle w_k, x \rangle + w_{0k}$.

Для оценки вероятности тут стоит использовать *SoftMax*, которая производит нормировку вектора:

$$SoftMax(z_1, \dots, z_K) = \left(\frac{\exp(z_1)}{\sum_{k=1}^K \exp(z_k)}, \dots, \frac{\exp(z_K)}{\sum_{k=1}^K \exp(z_k)} \right)$$

Тогда вероятность k -ого класса будет выражаться как

$$P(y = k | x, w) = \frac{\exp(\langle w_k, x \rangle + w_{0k})}{\sum_{j=1}^K \exp(\langle w_j, x \rangle + w_{0j})}$$

Обучается такая модель с помощью метода максимального правдоподобия:

$$\sum_{i=1}^l \log P(y = y_i | x_i, w) \rightarrow \max_{w_1, \dots, w_K}$$

- Расскажите микро и макро-усреднение?
- Что такое *mean-target encoding*? Может ли *mean-target encoding* может привести к переобучению? Как можно этого избежать?

Mean-target кодирование заключается в том, что для категориальных признаков мы можем прокидывать таргет прямо в признак: вместо категории вписать среднее значение таргета при этой категории. Очевидно, тут происходит переобучение, потому что по факту мы ответ помещаем в датасет, на котором обучаем модель. С этой проблемой помогает справиться регуляризация, как всегда.

- Что такое решающее дерево?

Это бинарное дерево, в котором:

- Каждой вершине v приписан предикат $B_v : \mathbb{X} \rightarrow \{0, 1\}$
- Каждому листу v приписан прогноз $c_v \in \mathbb{Y}$

Для каждого объекта из \mathbb{X} стартуем из корня, считаем B_v и если $B_v(x) = 1$ спускаемся в левого сына, иначе в правого. Идём, пока не достигнем лист, а затем считаем прогноз.

Обычно предикат простой:

$$B_v(x, j, t) = [x_j \leq t]$$

- Опишите жадный алгоритм обучения решающего дерева.

X_m - множество объектов, которые попали в текущий лист. Тогда алгоритм такой:

- Создаём вершину v
- Если выполнен критерий остановки $Stop(X_m)$, то возвращаем $Ans(X_m)$
- Иначе находим предикат $B_{j,t}$, который определит наилучшее разбиение такого множества на две подвыборки X_l, X_r , максимизируя критерий ветвления $Branch(X_m, j, t)$
- Запустимся от X_l и X_r .

$Ans(X_m)$ - вычисляет ответ для листа по попавшим туда ответам: меткой самого частого класса (в классификации), средним, медианой или др. в линейной регрессии.

$Stop(X_m)$ - функция, которая решает, продолжить алгоритм или пора остановиться (глубина, число листов, однородность объектов в листе и др.).

$Branch(X_m, feature, value)$ - функция, оценивающая, насколько хорош сплит.

Есть такая штука, как impurity:

$$H(X_m) = \min_{c \in \mathbb{Y}} \frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} L(y_i, c)$$

Чем ниже эта функция, тем лучше объекты в листе можно приблизить константой. Давайте для пня введём информативность:

$$\frac{1}{|X_m|} \left(\sum_{x_i \in X_l} L(y_i, c_l) + \sum_{x_i \in X_r} L(y_i, c_r) \right)$$

$$\begin{aligned} \frac{1}{|X_m|} \left(\sum_{x_i \in X_l} L(y_i, c_l) + \sum_{x_i \in X_r} L(y_i, c_r) \right) &= \frac{1}{|X_m|} \left(|X_l| \frac{1}{|X_l|} \sum_{x_i \in X_l} L(y_i, c_l) + |X_r| \frac{1}{|X_r|} \sum_{x_i \in X_r} L(y_i, c_r) \right) = \\ &= \frac{|X_l|}{|X_m|} H(X_l) + \frac{|X_r|}{|X_m|} H(X_r) \end{aligned}$$

Посмотрим на impurity в регрессии с MSE:

$$L(y_i, c) = (y_i - c)^2$$

$$H(X_m) = \frac{1}{|X_m|} \min_{c \in \mathbb{Y}} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} (y_i - c)^2$$

$$c = \frac{\sum y_i}{|X_m|} = \bar{y}$$

$$H(X_m) = \min_{c \in \mathbb{Y}} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \frac{(y_i - \bar{y})^2}{|X_m|}$$

Оценка для значения в каждом листе - среднее, а выбираем сплит, минимизируя дисперсию в листе.

С MAE лучшее константное предсказание даёт медиана:

$$H(X_m) = \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \frac{|y_i - \text{MEDIAN}(Y)|}{|X_m|}$$

Критерий информативности в задаче классификации: missclassification error

Имеем K классов, p_k - доля объектов класса k в вершине X_m :

$$p_k = \frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \mathbb{I}[y_i = k]$$

Для простоты пусть $L(y_i, c) = \mathbb{I}[y_i \neq c]$

$$H(X_m) = \min_{x \in Y} \frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \mathbb{I}[y_i \neq c]$$

Оптимальное предсказание k^* - это самый популярный класс:

$$H(X_m) = \min_{x \in Y} \frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \mathbb{I}[y_i \neq k^*] = 1 - p_{k^*}$$

А сейчас хотим предсказывать распределение классов (c_1, \dots, c_K) . Будем максимизировать логарифм правдоподобия:

$$P(y|x, c) = P(y|c) = \prod_{(x_i, y_i) \in X_m} P(y_i|c) = \prod_{(x_i, y_i) \in X_m} \prod_{k=1}^K c_k^{\mathbb{I}[y_i=k]}$$

$$H(X_m) = \min_{\sum_k c_k = 1} \left(-\frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \sum_{k=1}^K \mathbb{I}[y_i = k] \log c_k \right)$$

Чтобы минимизировать $H(X_m)$, надо брать $c_k = p_k$.

Почему?

Условие такое: $\sum c_k = 1$

Минимизируем Лагранжиан

$$\begin{aligned} \min_{c, \lambda} & \left(\left(-\frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \sum_{k=1}^K \mathbb{I}[y_i = k] \log c_k \right) + \lambda \sum_{k=1}^K c_k \right) \\ 0 = \frac{\partial}{\partial c_j} L(c, \lambda) & = \left(\left(-\frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \mathbb{I}[y_i = j] \frac{1}{c_j} \right) + \lambda \right) = -\frac{p_j}{c_j} + \lambda \\ c_j & = \frac{p_j}{\lambda} \end{aligned}$$

$$1 = \sum_{k=1}^K c_k = \frac{1}{\lambda} \sum_{k=1}^K p_k = \frac{1}{\lambda} \Rightarrow \lambda = 1 \Rightarrow c_k = p_k$$

Тогда информативность принимает вид

$$H(X_m) = - \sum_{k=1}^K p_k \log p_k$$

Это энтропия.

Есть ещё **критерий Джини**.

Можно вместо логарифма правдоподобия брать метрику Бриера (это MSE от вероятностей):

$$H(X_m) = \min_{\sum_k c_k = 1} \frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \sum_{k=1}^K (c_k - \mathbb{I}[y_i = k])^2$$

Оптимальное значение $H(X_m)$ достигается при $p_j = \frac{1}{|X_m|} \sum_i \mathbb{I}[y_i = j]$

Тогда H примет вид

$$H(X_m) = \sum_{k=1}^K p_k (1 - p_k)$$

- Почему с помощью бинарного решающего дерева можно достичь нулевой ошибки на обучающей выборке без повторяющихся объектов?

Потому что мы можем сделать так, чтобы в лист попал один объект.

- В чем отличия энтропийного критерия и критерия Джини?

Это две метрики для выбора способа разбить дерево. Измерение индекса Джини - это вероятность того, что случайная выборка будет классифицирована неправильно, если мы случайным образом выберем класс в соответствии с распределением в ветке дерева.

Энтропия - это мера информации (точнее ее отсутствия). Вы рассчитываете прирост информации, делая разбиение. В этом энтропия отличается, это измерение того, как вы уменьшаете неопределенность относительно класса.

- Как связаны линейные модели и решающие деревья?

Дерево разбивает признаковое пространство на непересекающиеся множества $\{J_1, \dots, J_n\}$, и в каждом множестве выдаёт свой константный прогноз w_j . Значит алгоритм записывается как

$$a(x) = \sum_{j=1}^n w_j [x \in J_j]$$

Это линейная модель над признаками $([x \in J_j])_{j=1}^n$. Решающее дерево с помощью жадного алгоритма подбирает преобразование признаков для данной задачи, а затем просто строит линейную модель над этими признаками.

- В чем заключается метод опорных векторов?

Идея заключается в построении гиперплоскости, разделяющей объекты выборки оптимальным способом. Алгоритм работает в предположении, что чем больше расстояние (зазор) между разделяющей гиперплоскостью и объектами разделяемых классов, тем меньше будет средняя ошибка классификатора.

- Нужно ли заниматься предобработкой данных в случае дерева?

Деревья умеют работать с категориальными признаками. Пусть $C = \{x_1, \dots, c_M\}$. Пытаясь разбить C на C_l и C_r мы перебираем $2^{M-1} - 1$ сплитов (долго). Утверждается, что для бинарной классификации c_m можно упорядочить по неубыванию доли объектов класса 1 и работать с ними как с вещественными признаками. Для регрессии с MSE c_m можно упорядочивать по среднему значению таргета.

- Как деревья работают с NaN?

Идея в том, что классифицируемый объект относится к тому классу, которому принадлежат ближайшие к нему объекты обучающей выборки.

- Как деревья работают с категориальными значениями?

Пусть V_m - это подмножество X_m , состоящее из пропущенных значений.

Можно так поступить:

- В момент выбора сплита игнорируем объекты из V_m , а когда уже нашли нужный сплит, отправим эти объекты в обеих сыновей с весами $\frac{|X_l|}{|X_m|}$ и $\frac{|X_r|}{|X_m|}$. В итоге с поддеревьев мы получим ответ \hat{y}_l и \hat{y}_r и возьмём $\hat{y} = \frac{|X_l|}{|X_m|}\hat{y}_l + \frac{|X_r|}{|X_m|}\hat{y}_r$
- Можно их просто не учитывать никак

- *Как сделать многоклассовую классификацию через логрег?*

Хотим предсказывать распределение классов (c_1, \dots, c_K) . Будем максимизировать логарифм правдоподобия:

$$P(y|x, c) = P(y|c) = \prod_{(x_i, y_i) \in X_m} P(y_i|c) = \prod_{(x_i, y_i) \in X_m} \prod_{k=1}^K c_k^{\mathbb{I}[y_i=k]}$$

$$H(X_m) = \min_{\sum_k c_k = 1} \left(-\frac{1}{|X_m|} \sum_{(x_i, y_i) \in X_m} \sum_{k=1}^K \mathbb{I}[y_i = k] \log c_k \right)$$

Чтобы минимизировать $H(X_m)$, надо брать $c_k = p_k$.

Тогда информативность принимает вид

$$H(X_m) = -\sum_{k=1}^K p_k \log p_k$$

- *Приведите пример семейства алгоритмов с низким смещением и большим разбросом*
Линейные модели, градиентный бустинг.
- *Приведите пример семейства алгоритмов с большим смещением и низким разбросом.*
- *Что такое бэггинг? Как его смещение и разброс связаны со смещением и разбросом базовых моделей?*

Представим, что есть $X = (x_i, y_i)_{i=1}^l$

Бутстрап: генерация подвыборки из X выбором l объектов с возвращением.

Из X сгенерируем X_1, \dots, X_n подвыборок. И допустим мы обучили $b_1(x), \dots, b_N(x)$ на своих подвыборках.

$y(x)$ - истинные объекты, $p(x)$ - плотность на X

Посчитаем ошибку $\varepsilon_j(x) = b_j(x) - y(x)$

$$\mathbb{E}(b_j(x) - y(x))^2 = \mathbb{E}\varepsilon_j^2(x)$$

Предположим, что $\mathbb{E}\varepsilon_j^2(x) = 0$ и $\mathbb{E}\varepsilon_j(x)\varepsilon_i(x) = 0, i \neq j$ - некоррелированность ошибок.

Тогда создадим новую модель

$$a(x) = \frac{1}{N} \sum_{j=1}^N b_j(x)$$

$$\begin{aligned} \mathbb{E}(a(x) - y(x))^2 &= \mathbb{E} \left(\frac{1}{N} \sum_{j=1}^N b_j(x) - \frac{1}{N} \sum_{j=1}^N y(x) \right)^2 = \mathbb{E} \left(\frac{1}{N} \sum_{j=1}^N \varepsilon_j(x) \right)^2 = \\ &= \frac{1}{N^2} \mathbb{E} \left(\sum_{j=1}^N \varepsilon_j^2(x) + \sum_{i \neq j} \varepsilon_i(x) \varepsilon_j(x) \right) = \frac{1}{N^2} \mathbb{E} \sum_{j=1}^N \varepsilon_j^2(x) = \frac{1}{N^2} N \mathbb{E}_1 = \frac{\mathbb{E}_1}{N} \end{aligned} \quad (2)$$

Чекайте, усреднение N моделей уменьшает матожидание ошибки в N раз.

$$X = (x_i, y_i)_{i=1}^l, y_i \in \mathbb{R}$$

$p(x, y)$ на $\mathbb{X} \times \mathbb{Y}$ - плотность.

$$L(y, a) = (y - a)^2$$

Среднеквадратичный риск: $R(a) = \mathbb{E}_{x,y}(y - a(x))^2 = \iint_{\mathbb{X} \times \mathbb{Y}} (y - a(x))^2 p(x, y) dx dy$

$$a_*(x) = \mathbb{E}(y|x) = \int_{\mathbb{Y}} yp(y|x) dy$$

Метод обучения:

$$\mu : (\mathbb{X} \times \mathbb{Y})^l \rightarrow \mathbb{A}$$

μ переводит из пространства обучающих выборок в семейство моделей.

$\mu(X)$ - модель, $\mu(X)(x)$ - ответ модели.

$$L(\mu) = \mathbb{E}_X \mathbb{E}_{x,y} (y - \mu(X)(x))^2$$

Это ошибка метода обучения.

$$\begin{aligned} L(\mu) &= \mathbb{E}_{x,y} ((y - \mathbb{E}(y|x))^2) + \\ &+ \mathbb{E}_x ((\mathbb{E}_X \mu(X) - \mathbb{E}(y|x))^2) + \\ &+ \mathbb{E}_x \mathbb{E}_X (\mu(X) - \mathbb{E}_X \mu(X))^2 \end{aligned} \quad (3)$$

$\mathbb{E}(y|x)$ - лучшая модель,

$\mathbb{E}_{x,y} ((y - \mathbb{E}(y|x))^2)$ - ошибка лучшей модели (или шум).

$\mathbb{E}_x ((\mathbb{E}_X \mu(X) - \mathbb{E}(y|x))^2)$ - смещение. Тут мы берём лучшую модель и берём среднюю модель по всем обучающим выборкам. И смотрим, насколько они отклоняются. Показывает то, насколько впринципе можно угадать истинную закономерность. Если средняя модель не может собой приблизить лучшую модель, значит наша модель не лучшим образом выбрана.

$\mathbb{E}_x \mathbb{E}_X (\mu(X) - \mathbb{E}_X \mu(X))^2$ - разброс. Берём конкретную модель, обученную на X , смотрим её отклонение от средней модели, а дальше эти отклонения усредняем по всем обучающим

выборкам. По сути эта штука показывает то, насколько в среднем мои модели на разных обучающих выборках отклоняются от средней модели. В общем, если у нас прогнозы не сильно меняются, если модели пихать изменённые выборки, то она устойчива, и это хорошо.

- *Что такое случайный лес? Чем он отличается от бэггинга над решающими деревьями?*

Случайный лес - несколько деревьев.

- Деревья обучаются с $\text{min sample leaf} = 3$
- Деревья обучаются на бутстрапированных подвыборках
- К каждой вершине в $[x_j = t]$ j выбирается из случайного подмножества признаков размера k .

Для регрессии ответ модели

$$\frac{1}{N} \sum b_n(x)$$

Для классификации

$$\operatorname{argmax}_{y \in Y} \sum_{n=1}^N [b_n(x) = y]$$

- *Перечислите основные плюсы решающего леса*

Не переобучается.

- *Назовите недостатки случайного леса.*

- Очень долго обучается
- Если смещение дерева сильно большое, то случайный лес будет плох

- *Как работает алгоритм градиентного бустинга*

Каждая следующая модель корректирует ошибки предыдущих

Пример: бустинг для регрессии:

$$\frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (a(x_i) - y_i)^2 \rightarrow \min_a$$

$$a_N(x) = \sum_{n=1}^N \gamma_n b_n(x), \gamma_n \in \mathbb{R}$$

Обучаем первое дерево:

$$b_1(x) : \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (b_1(x_i) - y_i)^2 \rightarrow \min_{b_1}$$

Желаем следующее:

$$b_2(x) : \quad b_1(x_i) + b_2(x_i) = y_i$$

$$b_2(x_i) = y_i - b_1(x_i) = s_i$$

$$\frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (b_2(x_i) - s_i)^2 \rightarrow \min_{b_2}$$

$$\gamma_2 = \operatorname{argmin}_{\gamma \in \mathbb{R}} \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l (b_1(x_i) + \gamma b_2(x_i) - y_i)^2$$

- Как обычно выглядят базовые модели в бустинге. Опишите почему?

Обычно базовая модель достаточно слабая (дерево глубины 2). Это нужно для того, чтобы она не переобучилась сразу же. Потому что если она переобучится, следующие модели, которые призваны корректировать ошибку первой, будут в таком случае бесполезны.

- Что такое сдвиги в градиентном бустинге, зачем они нужны?

Сдвиг в градиентном бустинге - это z в следующей функции ошибки:

$$\frac{1}{l} \sum_{i=1}^l L(y_i, a_{N-1}(x_i) + z)$$

Этот сдвиг нужен, чтобы определить, как надо подкорректировать a_{N-1} , чтобы ошибку уменьшить.

- Как обучается очередной базовый алгоритм в градиентном бустинге?

Пусть $s_i = -\frac{\partial}{\partial z} L(y_i, z)|_{z=a_{N-1}(x_i)}$

$$\frac{1}{l} \sum_{i=1}^l v(B_N(x_i) - s_i)^2 \rightarrow \min_{b_N}$$

$$a_N(x) = a_{N-1}(x) + b_N(x)$$

Почему мы в $\frac{1}{l} \sum_{i=1}^l v(B_N(x_i) - s_i)^2 \rightarrow \min_{b_N}$ берём не исходную функцию потерь, а квадрат?

Функция потерь уже как-то учтена в s_i , поскольку это значение производной исходной функции потерь в какой-то точке. Кроме того, функция потерь рассчитана на единицах изменения, в которых считается целевая переменная. Если изначальный таргет был в рублях, то производная от рублей уже точно не рубли. Будет странно, если функцию потерь про рубли мы будем применять к чему-то совершенно другому.

Хороший вопрос: почему нельзя просто взять $b_1(x)$ и прибавлять на каждом шаге $a_{N-1}(x_i) + s_i$? Зачем нам прям модель b_N обучать после каждого шага? Потому что непонятно, как быть с новыми объектами. Если бы мы пустили градиентный спуск просто, то вообще непонятно, как получать прогноз на новых данных. А если после каждого шага град спуска обучать модель, то для нового объекта ответ будет как полученная композиция моделей.

- Как работает oob?

Oob нужен для оценивания качества случайного леса.

Идея:

$b_n(x)$ обучается на $X_n \subset X$.

$$DOB = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l L(y_i, \frac{1}{\sum_{n=1}^N [x_i \notin X]} \sum_{n=1}^N [x_i \in X] b_n(x))$$

$\frac{1}{\sum_{n=1}^N [x_i \notin X]} \sum_{n=1}^N [x_i \in X] b_n(x)$ - это прогноз для x_i по деревьям, которые на x_i не обучались.

- Как работает feature importance?

Важности признаков (перестановочные).

$a(x)$ - модель (не обязательно случайный лес).

$$Q(a, X_{test}) = Q_{test}$$

Интересует важность j -ого признака.

Берём в X_{test} j -ый столбец и перемешиваем все значения в нём - получится $X_{test}^{(j)}$

$$Q(a, X_{test}^{(j)}) = Q_{test}^{(j)}$$

Если мы перемешали столбец и качество модели от этого не поменялось, значит этот признак не сильно и был важен для предсказания таргета.

Важность j -ого признака: $Q_{test}^{(j)} - Q_{test} = q_i$

- $q_i \approx 0 \Rightarrow$ признак неважный

- $q_i > 0 \Rightarrow$ признак важный

- $q_i < 0 \Rightarrow$ WTF?

- Расскажите про виды бустинга (catboost, lgbm, xgb), их особенности и различия

Оценим сложность бустинга над деревьями.

$$a_N(x) = \sum_{j=1}^N b_j(x)$$

Сложность - $O(N \cdot T_{tree})$

Стоимость разбиения в каждой вершинке дерева стоит $O(d \cdot n)$, потому что мы должны перебрать d признаков и для каждого признака перебрать $n - 1$ позицию для разбиения. Для сыновей вершины стоимость будет равна $O(d \cdot n_1)$ и $O(d \cdot n_2)$, ($n = n_1 + n_2$). Получается, на каждом уровне $O(n \cdot d)$.

Итого $O(T_{tree}) = O(n \cdot d \cdot depth)$. Тогда сложность обучения бустинга равна $O(N \cdot n \cdot d \cdot depth)$. А сложность прогнозирования $O(N \cdot depth)$.

Сложность обучения леса - $O(N \cdot n \cdot d \cdot depth)$ (так же как у бустинга). Но в лесу мы обычно учим деревья большой глубины, чтобы смещение было минимальным, а в бустинге - неглубокие деревья, чтобы смещение было большим, а при суммировании смещение бы уменьшалось.

Сложность прогноза у леса - $O(N \cdot depth)$.

– Catboost

Под капотом содержится:

* Симметричные забывчивые деревья.

1. Строим деревья по слоям.
2. В каждом узле на одном и том же уровне дерева используется одна и та же точка расщепления. Зачем? При разбиении мы располоаем плоскость на квадранты. То есть получится сетка. В итоге если мы имеем глубину дерева $depth$, то получится 2^{depth} квадрантов, каждый со своим прогнозом. Удобно это тем, что дерево становится удобно хранить - каждый квадрант теперь кодируется значением предиката на каждом слое (как хеш-таблица)! Можно распараллелить вычисление - делаем прогнозы для каждого уровня параллельно.
3. Значительно ускорены по сравнению с послойным построением дерева.
4. Уменьшенное переобучение.
5. Устойчиво к изменению гиперпараметров.

* Обработка категориальных признаков

Способы:

1. Просто перенумеровать признаки (ай-ай, лишняя установка порядка между категориями)
2. One-hot encoding
3. mean-target encoding. Кодировка состоит из 2 этапов:
 - (a) Случайная перестановка
 - (b) Для текущей строки после случайной перестановки считаем среднее значение таргета при этом уровне признака, вычисленное по предыдущим строкам.

Сложный mean-target encoding выглядит так:

	x	y	z
2	kr	2	2
4	kr	4	2
1	сн	1	1
3	kr	3	3

$2/1$
 $(4+2)/2$
 $1/1$
 $(4+2+3)/3$

Создаём новую фичу z и считаем её так: идём сверху вниз и (внимание) на префиксе делал mean-target-encoding (понятно на рисунке). Выглядит крайне ненадёжно. Но мы берём 3 перестановки выборки, выполняем это кодирование

фичи z , для каждой получившейся выборки учим дерево, выбираем наилучшее по структуре, фиксируем структуру и для всех трёх перестановок переподбираем прогнозы в листьях этого запечённого растроенного (3) дерева, а затем усредняем прогнозы. Оказывается, это классно работает...

Также используются комбинации категориальных фичей ($x_i + x_j$)

* Динамический бустинг

Обычно для наблюдения оценка градиента - средний градиент по всем объектам в листе.

В катбусте

1. Делаются случайные простановки
2. Для данного объекта значения в листе считаются по наблюдениям, которые появились в листе раньше.

– **Lgbm**

Используемые приёмы:

1. Поверхинное построение деревьев - ускорение за счёт структуры.
Строим деревья не слой за слоем, а выбираем лист в котором уменьшается наш loss сильнее, чем в остальных. Этот лист дальше разбиваем, растим, и получается, что у нас деревья могут быть несимметричные и глубокие.
2. GOSS (Gradient-based One-Side Sampling). Используется меньше наблюдений.
Обращаем внимание только на те наблюдения, на которых градиент самый большой, потому что тут больший потенциал для улучшения модели)
3. EFB (Exclusive Feature Bundling). Используется меньше признаков.
Используется связка взаимоисключающих признаков. Идея: вместо k признаков строим p -связок и используем только их при нахождении оптимальной точки расщепления при построении деревьев. Причём строим только в самом начале.
Взаимоисключающие признаки — никогда не принимают одновременно ненулевое значение. Можно ввести долю конфликтов, при которой признаки допустимо объединять в связки.
Конструировать связку будем так: допустим хотим связать фичи x_2 и x_3 . Если $x_2 \neq 0$ и $x_3 = 0$, то $x_{23} = x_3$. Если наоборот $x_2 = 0$ и $x_3 > 0$, то $x_{23} = x_3 + \max x_2$

– **XGBoost**

Что в нём есть:

1. Деревья симметричные бинарные, строятся слой за слоем (level-wise approach).
2. Отсечение ветвей дерева
3. Аппаратная оптимизация
4. Регуляризация (L1 и L2)
5. Работа с разреженными данными: упрощает работу с разреженными данными, в процессе обучения заполняет пропущенные значения в зависимости от значения потерь.
6. Использует метод взвешенных квантилей
7. Кросс-валидация

Кластеризация

- *Опишите задачу кластеризации. Приведите примеры.*

$\mathbb{X} = (x_i)_{i=1}^l$ - выборка. Хотим найти $a : \mathbb{X} \rightarrow \{1, \dots, K\}$

K не знаем.

Зачем надо?

- Разведочный анализ данных
- Генерация признаков
- Квантизация признаков

- *Метрики качества кластеризации.*

Лучший способ - глазами.

Примитивные метрики:

- Внутрикластерное расстояние. c_k - центр k -ого кластера:

$$\sum_{k=1}^K \sum_{i=1}^l [a(x_i) = k] \rho(x_i, c_k) \rightarrow \min$$

Эта метрика требует, чтобы кластеры были компактными.

- Межкластерное расстояние:

$$\sum_{i \neq j} [a(x_i) \neq a(x_j)] \rho(x_i, x_j) \rightarrow \max$$

- Индекс Данна

$d(k, k')$ - расстояние между кластерами k и k' , $d(k)$ - внутрикластерное расстояние для кластера k .

$$\frac{\min_{1 \leq k \leq k' \leq K} d(k, k')}{\max_{1 \leq k \leq K} d(k)} \rightarrow \max$$

- *Расскажите про алгоритмы кластеризации, которые вы знаете (например, k -means, $dbscan$...*

- **KMeans**

Пусть $\rho(x, z)$ - какое-то расстояние между объектами (необязательно даже, что это метрика).

Идея: поочерёдно оптимизировать по $a(x)$ и по c_k .

Алгоритм:

1. Инициализируем как-то центры
2. Фиксируем c_k , $a(x_i) = \operatorname{argmin}_{k=1, \dots, K} \rho(x_i, c_k)$

3. Фиксируем $a(x_i)$, $c_k = \operatorname{argmin}_{c \in \mathbb{X}} \sum \rho(x_i, c)$

Повторяем этот алгоритм до сходимости.

Особенности KMeans:

- * +: быстрый
- * +: можно параллелить
- * -: результат зависит от инициализации. От выбора точек инициализации зависит результат. Проблема - кучное размещение центров. В этом случае их начальное положение с большой вероятностью окажется далёким от итогового положения центров кластеров. Например, для таких изначальных положений центров. На практике работает следующая эвристика: первый центр выбираем случайно из равномерного распределения на точках выборки; каждый следующий центр выбираем из случайного распределения на объектах выборки, в котором вероятность выбрать объект пропорциональна квадрату расстояния от него до ближайшего к нему центра кластера. Модификация K-means, использующая эту эвристику для выбора начальных приближений, называется K-means++.
- * -: если признаки разного масштаба, может выйти не то, что нужно
- * слишком простая форма кластеров

– DBSCAN (плотностный метод)

Идея: в кластере все точки находятся плотно друг к другу.

Типы объектов:

1. X - ядровой, если $|\{x_i \in \mathbb{X}, x \neq x_i : \rho(x, x_i) < \varepsilon\}| \geq n$ (ε и n - гиперпараметры)
2. Пограничный, если не ядровой, но в ε -окрестности есть хотя бы один ядровой.
3. Шумовые

Начинаем бежать по всем точкам. Для x_i находим соседей в ε -окрестности. Если их не набралось n , то это шум. Иначе красим x_i в какой-то цвет. Потом бежим по соседям x_i и смотрим: если он шумовой, то красим его в цвет, если он уже покрашен - не трогаем. Для соседа выполняем этот же алгоритм. В момент, когда процесс закраски соседей прекратился, потому что закончились соседи в окрестности, мы задаём новый цвет и продолжаем.

Особенности DBSCAN:

- +: Находит кластеры сложной формы
- +: находит выбросы
- +: n и ε может быть проще задать, чем число кластеров
- -: Медленнее, чем KMeans
- -: Плохо работает, если разная плотность в данных.

• Иерархическая кластеризация

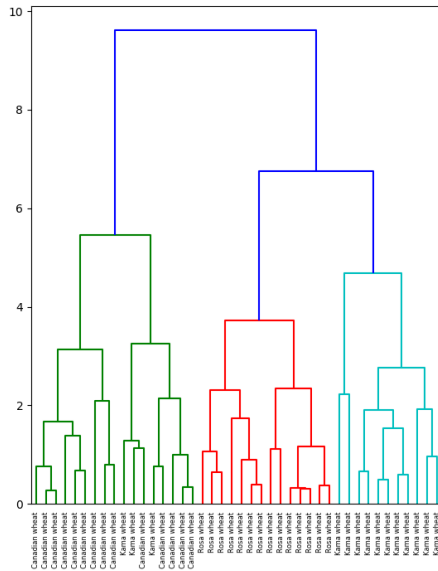
$$C^1 = \{\{x_1\}, \dots, \{x_l\}\}$$

$d(X_m, X_n)$ - мера близости кластеров.

$$C^j = \{X_1, \dots, X_{l-j+1}\}$$

$$(m, n) = \operatorname{argmin}_{1 \leq m \leq n \leq l-j+1} d(X_m, X_n)$$

$$C^{j+1} = (C^j \setminus \{X_m, X_n\}) \cup \{X_m \cup X_n\}$$



Что-то разное

Ранжирование

Подходы:

1. Pointwise $a(q_i, x_j) \approx \hat{y}_{ij}, y_{ij}$.
2. Pairwise: x_k, x_j

$$a(1_i, x_k) \geq a(q_i, x_j)$$

3. Listwise (шляпа какая-то, кажется)

$$\pi(d_1, \dots, d_n)$$

π по перестановке показывает, насколько она правильно решает задачу ранжирования

Признаки

1. Признаки объектов (x)
2. Признаки контекста (погода, время, место, недавние взаимодействия) (z)
3. Другие признаки (например, скалярное произведение каких-то признаков)

Сначала, чтобы решить задачу ранжирования, надо сначала придумать эвристику без ML, а потом применять ML, чтобы улучшить решение.

Ранжирование на эвристиках

Живём в pairwise парадигме.

$$\mathbb{P}(d_k \text{ победит } d_j) = \frac{d_k \text{ победит } d_j}{d_k \text{ рядом с } d_j}$$

Если, например, в базе данных у нас нет столько данных, чтобы как то эту вероятность отразить, то надо сделать её равной $\frac{1}{2}$.

Модель Брэдли-Терри

$$\mathbb{P}(d_k \text{ победит } d_j) = \frac{1}{1 + \exp(-M(x_i, x_j))}$$

Функция мэтча $M(x_k, x_j)$:

- $M(x_k, x_j) \in \mathbb{R}$
- $M(x_k, x_j) \rightarrow +\infty \Rightarrow \mathbb{P}(x_k \text{ победит } x_j) = 1$
 $M(x_k, x_j) = 0 \Rightarrow \mathbb{P}(x_k \text{ победит } x_j) = \frac{1}{2}$
 $M(x_k, x_j) \rightarrow -\infty \Rightarrow \mathbb{P}(x_k \text{ победит } x_j) = 0$
- $M(x_k, x_j) = -M(x_j, x_k)$

Допустим, ранжируем документы, и для каждого документа есть константа γ_k .

$$M(x_k, x_j) = \gamma_k - \gamma_j$$

Будем пытаться максимизировать правдоподобие

$$\sum_{(k,j)} \log \mathbb{P}(x_k \text{ победит } x_j) \rightarrow \max_{\{\gamma_i\}}$$

Pairwise logistic regression

Вот мы задали метчинг двух документов как просто разность двух чиселок, соответствующих этим документам. Хотим обучать логрегрессию, но хотим обучать не по этим чиселкам, а по каким-то весам, поэтому давайте мэтчинг будет такой:

$$M(x_k, x_j) = w^T(x_k - x_j)$$

Но что-то признаки контеста мы так и не заиспользовали.

$$M(x_k, x_j) = w^T(x_k - x_j) + w_i^T z_i$$

Но это плохой мэтчинг, потому что тогда $M(x_k, x_j) \neq M(x_j, x_k)$.

Поменяем мэтч...

Blade-chest model

Пусть есть документ d_j и для него есть вектор эмбедов x_j .

Разделим эмбед на 2 части: x_j^{blade}, x_j^{chest}

$$M(x_k, x_i) = \|x_j^{blade} - x_k^{chest}\|^2 - \|x_k^{blade} - x_j^{chest}\|^2$$

А откуда брать эти все эмбеды? Из нейросети... Конец.

$$x_i^b = f_b(x_j, z_i)$$

$$x_j^c = f_c(x_j, z_i)$$

$$f_b = ReLU \left(B \cdot \begin{bmatrix} x_i \\ z_i \end{bmatrix} \right)$$

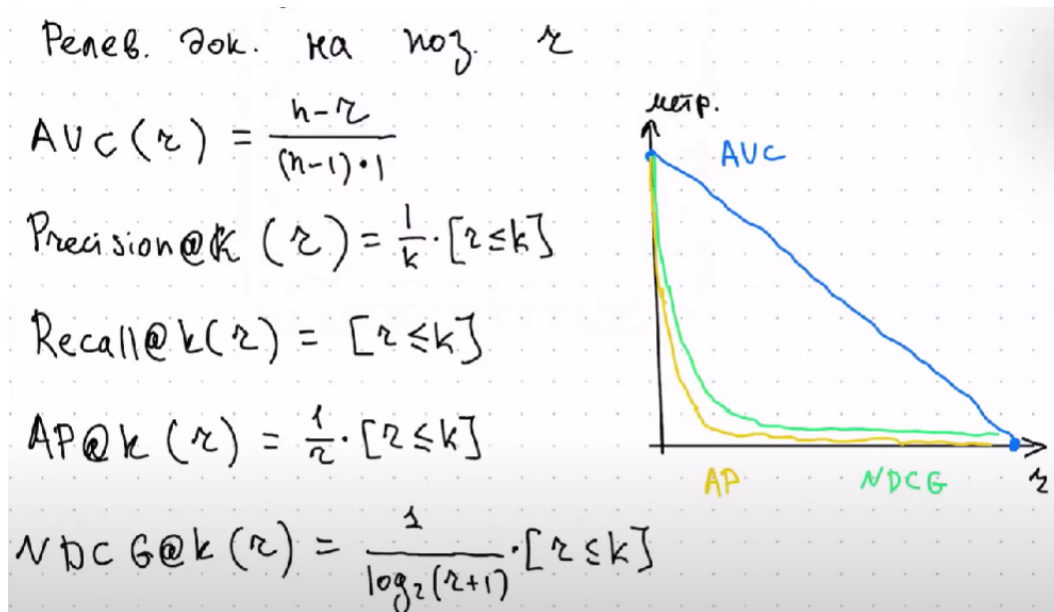
$$f_c = ReLU \left(C \cdot \begin{bmatrix} x_i \\ z_i \end{bmatrix} \right)$$

f_b, f_c - однослойные сетки.

Метрики ранжирования

Почему ROC-AUC плохо ?

Пусть у нас есть только один релевантный документ. Всего n документов, релевантный после ранжирования оказался на позиции r .



ROC-AUC не учитывает то, насколько маленькое r , а как будто надо.

Average Precision

Можно построить PR-кривую и посчитать площадь под ней, получим Average Precision:

$$AP = \int_0^1 p(r) dr$$

Многоклассовая классификация

Если классов K , то есть 2 пути:

- **микроусреднение:** Усредняем элементы матрицы ошибок (TP, FP, TN, FN) между бинарными классификаторами и считаем $TP = \frac{1}{K} \sum_{i=1}^K TP_i$, а потом по получившейся матрице считаем $Precision$, $Recall$, F_1 и всё что хотим.
- **макроусреднение:** по каждой матрице считаем метрики и их усредняем.

Если классы дисбалансированы, то порядок усреднения роляет. Показатели TP, FP, FN — это счётчики объектов. Пусть один какой-то класс обладает маленькой мощностью (обозначим её M). Тогда TP и FN при классификации этого класса против остальных будут не больше M , то есть тоже маленькие. Про FP мы ничего уверенно сказать не можем, но скорее всего при дисбалансе классов классификатор не будет предсказывать редкий класс слишком часто, потому что есть большая вероятность ошибиться. Так что FP тоже мало. Поэтому микроусреднение сделает вклад маленького класса в общую метрику незаметным. А при усреднении вторым способом среднее считается уже для нормированных величин (типа делим на количество объектов положительных или отрицательных, в общем, тут мы учитываем количество объектов такого-то класса), так что вклад каждого класса будет одинаковым.

Просто интересные упражнения

- Хотим использовать такую функцию потерь (называется квантильная ошибка):

$$L(y_i, a(x_i)) = \begin{cases} \alpha(y_i - a(x_i)), & a(x_i) \leq y_i \\ (1 - \alpha)(a(x_i) - y_i), & a(x_i) > y_i \end{cases}$$

Если $\alpha = 0.5$, то это MAE.

$$\mathbb{E}(L(y, a(x)|x)) = \int_{-\infty}^{a(x)} (1 - \alpha)(a(x) - y)p(y|x)dy + \int_{a(x)}^{\infty} \alpha(y - a(x))p(y|x)dy \rightarrow \min_{a(x)}$$

$$\frac{\partial \mathbb{E}(L(y, a|x))}{\partial a} = (1 - \alpha) \cdot \int_{-\infty}^{a(x)} p(y|x)dy - \alpha \int_{a(x)}^{\infty} p(y|x)dy = 0$$

$$(1 - \alpha)P(y \leq a) - \alpha(1 - P(y \leq a)) = 0$$

$$P(y \leq a|x) = \alpha$$

То есть прогноз $a(x)$ это квантиль уровня α . В случае MAE мы бы прогнозировали медиану, а при другом α соответствующий квантиль. К выбросам модель с таким лоссом устойчива.

- А что прогнозируют модели классификации.

$$- L(y, \hat{p}(x)) = (y - p(x))^2$$

Если $y = 1$, то $L = \hat{p}^2(x)$ и это с вероятностью $1 - p(x)$.

Если $y = 0$, то $L = (1 - \hat{p}(x))^2$ и это с вероятностью $p(x)$.

$$\mathbb{E}(L(y, \hat{p}(x)|x)) = \hat{p}^2(x) \cdot (1 - p(x)) + (1 - \hat{p}(x))^2 \cdot p(x) \rightarrow \min_{\hat{p}}$$

$$2\hat{p}(1 - p) - 2(1 - \hat{p})p = 0$$

$$\hat{p}(x) = p(x) = p(y = 1|x)$$

То есть если мы будем оптимизировать модель классификации на квадратичные потери, то на выходе будем получать прогноз теоретической вероятности! А это круто!

$$- L(y, \hat{p}(x)) = |y - p(x)|$$

$$\mathbb{E}(L(y, \hat{p}(x)|x)) = p|1 - \hat{p}| + (1 - p)|\hat{p}| = p(1 - \hat{p}) + (1 - p)\hat{p} = p - p\hat{p} + \hat{p} - p\hat{p} = p + (1 - 2p)\hat{p} \rightarrow \min_{\hat{p}}$$

Если просто взять производную, то получится шляпа.

Если $p > \frac{1}{2}$, то выгодно взять $\hat{p} = 0$, иначе $\hat{p} = 1$.

Видим, что \hat{p} не прогнозирует вероятность.

$$- L(y, \hat{p}(x)) = y \cdot \ln \hat{p}(x) + (1 - y) \cdot \ln(1 - \hat{p}(x))$$

Тут модель тоже будет корректно оценивать вероятности.

$$- L(y, \hat{p}(x)) = y \cdot \hat{p}(x) + (1 - y) \cdot (1 - \hat{p}(x))$$

Здесь получится шляпа.

- Байесовское оценивание.

Когда мы обучаем модель, то в зависимости от особенностей задачи, мы подбираем функцию ошибки, предполагая, что ϵ в представлении $y = f(x) + \epsilon$ распределён так, как нужно нам (например, ϵ принимает только неотрицательные значения, или, например, целые). При этом мы выбираем функцию ошибки с максимальной энтропией, то есть с максимальной неопределённостью. Это мы делаем для того, чтобы минимизировать количество информации, которое мы хотим дать модели заранее перед обучением, о данных. Это обезопасит нас от того, что модель заточится на какую-то зависимость, которой на самом деле может не быть, но мы её внедрим, задав "неправильную информацию" в распределение ϵ .

А вот на веса модели, было бы хорошо задать априорные знания. Например, мы вряд ли оценим, если какой-то вес принял огромное значение. Это кстати один из признаков переобучения. Справиться с большим весом можно, навесив регуляризацию, но это инженерный путь решения проблемы. А что если мы хотим это требование наложить на вероятностную модель?

По Байесу мы знаем, что $p(\theta|Y) = \frac{p(\theta, Y)}{p(Y)} = \frac{p(Y|\theta)p(\theta)}{\int p(Y|\phi)p(\phi)d\phi}$

$p(\theta|Y)$ называется **апостериорным распределением**. Распределения $p(Y|\theta)$ и $p(\theta)$ должны быть сопряжёнными, то есть такими, чтобы в формуле Байеса интеграл взялся. Кстати, все сопряжённые распределения оказываются из класса экспоненциальных.

MAP

Чтобы получить оценку апостериорного максимума, возьмём аргмакс от апостериорного распределения параметров модели:

$$\hat{\theta}_{MAP} = \arg \max_{\theta} p(\theta|Y) = \arg \max_{\theta} p(Y|\theta)p(\theta)$$

Ща фокус:

$$= \arg \max_{\theta} \log(p(Y|\theta)p(\theta)) = \arg \max_{\theta} (\log p(Y|\theta) + \log p(\theta))$$

$\log p(\theta)$ это своего рода регуляризация!

Заметим, что если $p(\theta) = const$, то есть θ распределена равномерно, то получив $\hat{\theta}_{MAP}$, мы на самом деле получаем $\hat{\theta}_{MLE}$ (maximum-likelihood estimation).

Давайте зададим априорные знания модели, то есть зададим априорное распределение на веса модели.

Имеем $p(y|x, w)$, подбираем $p(w)$:

$$p(w|X, y) = \frac{p(y, w|X)}{p(y)} = \frac{p(y|X, w)p(w)}{p(y)}$$

У нас было некоторое априорное представление $p(w)$ о распределении весов, а теперь, посмотрев на данные $(x_i, y_i)_{i=1}^n$, мы уточняем своё понимание, формулируя апостериорное представление $p(w|X, y)$.

Если нужна только точечная оценка, то берём MAP:

$$\hat{w}_{MAP} = \arg \max_w p(w|X, y) = \arg \max_{\theta} p(y|X, w)p(w) = \arg \max_w (\log p(y|X, w) + \log p(w))$$

Если и дальше заниматься математикой, то интересные факты выясняются:

- Если предположить, что веса распределены нормально, то MAP будет оптимизировать MSE с L^2 -регуляризацией!, а если предположить, что веса распределены по Лапласу, то будет MSE с L^1 -регуляризацией!

Теперь о том, как делать предсказания.

Имея X_{train} и y_{train} , то можем посчитать

$$p(w|X_{train}, y_{train}) = \frac{p(y|X, w)p(w)}{p(y)}$$

и точечную апостериорную оценку

$$\hat{w}_{MAP} = \arg \max_{\theta} p(y|X, w)p(w)$$

Пусть дали объект x_0 , предскажем y_0 .

Раз мы для w предсказываем распределение, давайте и для y_0 предскажем распределение:

$$p(y_0|x_0, X_{train}, y_{train}) = \int p(y_0|x_0, w)p(w|X_{train}, y_{train})dw$$

Считать это сложно, поэтому делают $p(w|X_{train}, y_{train}) \approx \delta(w - \hat{w}_{MAP})$ (δ - это дельта-функция со свойством $\int f(t)\delta(t)dt = f(0)$). В итоге получаем $p(w|X_{train}, y_{train}) \approx p(y_0|x_0, \hat{w}_{MAP})$

ЕМ-алгоритм для хитрюшек.

Почти любая задача в классическом мл сводится к максимизации правдоподобия. И часто функция правдоподобия выглядит очень страшно.

Пример: $p(x) = \sum_{k=1}^K \pi_k p_k(x)$, $\pi_k \geq 0$, $\sum \pi_k = 1$

$$p(x) = \sum_k^K \pi_k \mathcal{N}(x|\mu_k, \Sigma_k)$$

Хотим оценить параметры распределения, то есть π_k, μ_k, Σ_k . Пользуемся ММП:

$$\sum_{i=1}^l \log \pi_k \mathcal{N}(x_i|\mu_k, \Sigma_k) \rightarrow \max_{\pi_k, \mu_k, \Sigma_k}$$

Другой способ записать плотность:

$$p(x, z) = \sum_{k=1}^K [\pi_k p_k(x)]^{z_k}, \quad z = (z_1, \dots, z_K), \quad z_i \in \{0, 1\}, \quad \sum z_k = 1$$

$$\int p(x, z) dz = \{\text{маргинализация по } z\} = \sum_{i=1}^K \pi_k p_k(x) = p(x)$$

После введения скрытого вектора z ММП упрощается:

$$\sum_{i=1}^l \sum_{k=1}^K (z_k \log \pi_k + z_k + \log p_k(x_i)) \rightarrow \max_{\pi_k, \mu_k, \Sigma_k, z_k}$$

Пусть есть плотность $\log p(X, Z|\Theta)$ - называется полным правдоподобием. Z не знаем, но благодаря ним плотность упрощается. Часто встречаются такие задачи: есть неизвестные параметры и есть реализации неизвестных случайных величин.

$\log p(X|\Theta)$ - неполное правдоподобие (исходная задача).

Подходы к решению задачи:

1. $\log p(X, Z|\Theta) \rightarrow \max_{z, \Theta}$ - очень сложная функция, оптимизация не справится.
2. блочно-покоординатный спуск по z и по Θ :

(a) $Z^* = \arg \max_Z \log p(X, Z|\Theta^{old})$

(b) $\Theta^{new} = \arg \max_{\Theta} \log p(X, Z^*|\Theta)$

Ищется градиентным подъёмом. Но это всё ещё плохо сходится...

3. (a) Шаг Е (expectation): Берём апостериорное распределение (то есть при условии данных, которые мы уже имеем) - $p(Z|X, \Theta^{old})$.
(b) Шаг М (maximization): $Q(\Theta, \Theta^{old}) = \mathbb{E}_{Z \sim p(Z|X, \Theta^{old})} \log p(X, Z|\Theta) \rightarrow \max_{\Theta}$. От предыдущего подхода этот шаг отличается тем, что там мы брали точечную оценку на Z , то есть максимум, а здесь мы агрегируем информацию о всём распределении Z , беря матожидание.

Как связан ЕМ-алгоритм с градиентным подъёмом.

Задача одна - максимизировать по Θ неполное правдоподобие $\log p(X|\Theta)$. Мы можем это делать град подъёмом или ЕМ-алгоритмом.

Для смеси гауссиан выполнено:

$\Theta^{i+1} - \Theta^i = P^{(i)} \cdot \nabla \log p(X|\Theta^i)$ для некоторой матрицы $P^{(i)}$. Более того, это выполнено для большинства приложений ЕМ-алгоритма.

$$\Theta^{i+1} = M(\Theta^i)$$

$$M(\Theta^i) - \Theta^i = P(\Theta^i) \cdot \nabla \log p(X|\Theta^i)$$

Продифференцируем по Θ^i :

$$M'(\Theta^i) - I = P'(\Theta^i) \cdot \nabla_{\Theta} \log p(X|\Theta^i) + P(\Theta^i) \cdot \nabla_{\Theta}^2 \log p(X|\Theta^i)$$

На плато или вблизи оптимума $\nabla_{\Theta} \log p(X|\Theta^i) \approx 0$. Предположим, что мы находимся в такой зоне, тогда останется только 2 слагаемое:

$$M'(\Theta^i) - I \approx P(\Theta^i) \cdot \nabla_{\Theta}^2 \log p(X|\Theta^i) = P(\Theta^i) \cdot S(\Theta_i)$$

$$P(\Theta^i) = (I - M'(\Theta^i))(-S(\Theta_i))^{-1}$$

Если собственные значения $M'(\Theta^i)$ близки к 0, то $(I - M'(\Theta^i)) \approx I$, тогда;

$$P(\Theta^i) \approx (-S(\Theta_i))^{-1} \Rightarrow M(\Theta_i) - \Theta_i = (-S(\Theta_i))^{-1} \nabla_{\Theta}^2 \log p(X|\Theta^i)$$

Тогда М-шаг - это просто шаг метода Ньютона (метод второго порядка), который сходится быстрее, чем градиентный спуск.

У $M'(\Theta_i)$ маленькие собственные значения, если известной информации больше, чем неизвестной. Если говорить очень грубо, то у распределений на Е-шаге, то есть у $\log p(Z|X, \Theta)$ низкая энтропия, то есть распределения более вырожденные.

Если мы находимся в пологом регионе и данные хорошо разделяются, то ЕМ-алгоритм близок к методу оптимизации второго порядка, который сходится быстрее градиентного спуска.

Модификации ЕМ-алгоритма.

- Stochastic EM: На Е-шаге семплируем $Z^i \sim p(Z|X, \Theta^i)$, а на М-шаге $\log p(X, Z^i|\Theta) \rightarrow \max_{\Theta}$.
- Data Augmentation algorithm.

$$\Theta^{i+1} \sim p(\Theta|Z, X) = \frac{p(Z|X, \Theta)p(\Theta)}{\int p(Z|X, \Theta)p(\Theta)d\Theta} - \text{задаем априорное распределение на } \Theta.$$

Одноклассовая классификация (поиск аномалий).

Вот есть нормальное поведение в данных, а есть прошлые случаи фрода. Например, мы знаем, какие случаи - фрод, и если мы обучим классификатор на фрод, то он будет плохим, потому что новые виды мошенничества распознавать он не будет, ведь учился он на известных видах мошенничества.

Определим немного другую постановку для одноклассовой классификации:

- есть примеры аномалий
- хотим выявлять похожие аномалии
- но примеров мало

Решение - перебалансировка классов:

- oversampling and downsampling:

$$Q(a) = \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l w_i L(y_i, a(x_i))$$

- генерация синтетических данных.

– **SMOTE**.

1. Берем x_1 - объект из минорного класса.
2. Берем K ближайших соседей того же класса
3. Выбираем случайного соседа x_2
4. Новый объект $x_3 = \alpha x_1 + (1 - \alpha)x_2$

– другие генеративные подходы (ганы, диффузионные модели, авторегрессионные модели и так далее).

Как формализовать аномальность?

- **Статистический подход**. Предполагаем, что X имеет распределение $p(X|\Theta)$. Тогда $a(x) = [p(x|\Theta) < t]$
- **Параметрический подход**. Здесь просто предполагаем, что $p(X|\Theta)$ - какое-то удобное параметрическое распределение. Но слишком оптимистично думать, что обучающая выборка описывается удобными распределениями.
- **Непараметрический подход**. Плотность распределения можно записать как

$$p(x) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{1}{2h} P(\xi \in [x - h, x + h])$$

p не знаем, знаем только

$$\hat{p}(x) = \frac{1}{2h} \frac{1}{l} \sum_{i=1}^l 1_{\{|x-x_i|<h\}} = \frac{1}{lh} \sum_{i=1}^l \frac{1}{2} 1_{\{\frac{|x-x_i|}{h} < 1\}}$$

Одноклассовый SVM

$$\begin{cases} \frac{1}{2}|w|^2 + \frac{1}{l\nu} \sum_{i=1}^l \xi_i - \rho \rightarrow \min_{w, \xi, \rho} \\ \langle w, x_i \rangle \geq \rho - \xi_i \\ \xi_i \geq 0 \end{cases}$$

Хотим

1. провести гиперплоскость $\langle w, x \rangle = \rho$
2. чтобы как можно больше объектов было с одной стороны от гиперплоскости
3. чтобы гиперплоскость была как можно дальше от нуля.

Мы как бы считаем 0 аномалией и отделяем выборку от аномалии.

Чтобы это было чуть разумнее, сделаем ядровой переход

Как оценивать качество в задачах поиска аномалий.

- Проверка на вшивость. Генерируем заведомо аномальные объекты, смотрим на поведение модели на них.
- применяем модель к новым данным и вручную смотрим объекты, которые наша модель посчитала аномальными.

Метрические методы

Гипотеза - объект аномальный, если в X нет близких объектов.

Local Ourlier Factor (LOF)

Идея - сравниваем расстояния от x до ближайших соседей и расстояния от ближайших соседей до их ближайших соседей.

$rd_k(x, z) := \max(\rho_k(z), \rho(x, z))$, $\rho_k(z)$ — расстояние от z до k-ого ближайшего соседа

$$lrd_k(x) := \frac{1}{\frac{1}{k} \sum_{z \in N_k(x)} rd_k(x, z)}$$
$$LOF_k(x) = \frac{\frac{1}{k} \sum_{z \in N_k(x)} lrd_k(x)}{lrd(x)}$$

$LOF_k(x) > 1 \Rightarrow$ выброс, иначе внутренний объект.

Спектральная кластеризация.

Идея: хотим искать плотные области в признаковом пространстве.

Пусть $G = (X, E)$.

Как будем задавать рёбра:

- x_i соединять с z , если $\rho(x_i, z) < \varepsilon$
- полный граф с $w_{ij} = \exp\left(-\frac{|x_i - x_j|^2}{2\sigma^2}\right)$
- x_i соединять с k ближайшими соседями.

Пусть $D = \text{diag}(d_1, \dots, d_l)$.

d_i - степень вершины x_i : $d_i = \sum_{j=1}^l w_{ij}$

W - матрица смежности.

$L = D - W$ - лапласиан графа.

Свойства лапласиана:

- $f \in \mathbb{R}^l$

$$f^T L f = \frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^l w_{ij} (f_i - f_j)^2$$

- L - симметричная неотрицательно определённая.

- **Теорема.** L - лапласиан G . Тогда

1. собственное значение $\lambda = 0$ в L имеет кратность равную числу компонент связности G .
2. Пусть A_1, \dots, A_K - компоненты связности. Тогда векторы f_1, \dots, f_K , где $f_i = (1_{\{x_j \in A_i\}})_{j=1}^l$ являются собственными векторами, соответствующими $\lambda = 0$.

Гипотеза - пусть x_i и x_k - похожие объекты, тогда у собственного вектора f_j , соответствующего маленькому собственному значению, тогда $f_{ji} \approx f_{jk}$.

Алгоритм спектральной кластеризации.

1. Получаем $G = (X, E)$, а затем $L = D - W$
2. Ищем наименьшие собственные значения u_1, \dots, u_m
3. $U = (u_1 | \dots | u_m) \in \mathbb{R}^{l \times m}$ - как бы новые признаки для выборки.
4. Запускаем K-means на U .

0.1 Внешние метрики кластеризации

.