

732G12 Data Mining

Föreläsning 2

Josef Wilzén IDA, Linköping University, Sweden

Dagens föreläsning

- Modellval
- Generaliserade linjära modeller
- Modellval för linjär regression

Modellval

- Vi söker en modell som generaliserar väl.
 - Med generalisering menas att den ska fungera bra på ny data.
- En flexibel (komplex) modell har lättare att överanpassa.
- Vad är "komplexitet"?
 - Linjär modell: Antal variabler, interaktioner, transformationer etc.
 - Neurala nätverk: Bredd och djup av modellen.
 - Trädmodeller: Djupet.

Regularisering

Regularisering är ett sätt att motverka överanpassning.

- Idé att hindra modellen att bli för komplex.
- Ger förhoppningsvis bättre generaliseringsfel.
- Mycket viktigt tema inom maskininlärning
- Görs på olika sätt för olika metoder.

ldén är att

Flexibel modell + regularisering = en bra modell

Kommer prata mer om detta senare.

Regression och Klassificering

Två klassiska problem är regression och klassificering.

- Regression: Prediktera en variabel y, oftast y kontinuerlig. Bruset ε är:
 - Vanligast är normalfördelat.
 - Alternativt, t-fördelning, Gamma, Log-normal,...
 - Kan också vara disktet, Poisson, Negativ binomial,...
- Fördelningen ger felfunktionen.
- Klassificering: y är kategorisk med 2 eller flera utfall:
 - Binär: logistisk/probit regression
 - Fler klasser: Multinomial logistisk/probit regression
 - Kommer diskutera fler metoder senare
 - Hur skapar vi en felfunktion? Utvärdering?

Förväxlingsmatris

		Predikterad klass	
		Class = 1	Class = 0
Sann	Class = 1	f_{11}	f_{10}
klass			
	Class = 0	f_{01}	f_{00}

• Träffsäkerhet:

$$T = \frac{f_{11} + f_{00}}{f_{11} + f_{10} + f_{01} + f_{00}}.$$

• Felkvot (error rate):

$$\mathsf{E} = \frac{f_{10} + f_{01}}{f_{11} + f_{10} + f_{01} + f_{00}}.$$

Obalanserade klasser? Olika typer av fel är olika allvarliga?

Förväxlingsmatris

		Predikterad klass	
		Class = 1	Class = 0
Sann	Class = 1	f_{11}	f_{10}
klass			
	Class = 0	f_{01}	f_{00}

• Sensitivitet (recall, hit rate, true positive rate):

$$\mathsf{TPR} = \frac{f_{11}}{f_{11} + f_{10}}.$$

• Specificitet (selectivity, true negative rate):

$$TNR = \frac{f_{00}}{f_{00} + f_{01}}.$$

• Beräknas klassvis.

F-score

Precision (positive predictive value):

$$PPV = \frac{f_{11}}{f_{11} + f_{01}}.$$

 F-score är ett mått av träffsäkerhet baserat på precision och sensitivitet.

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

ullet Vanligt med eta=1 vilket ger (harmoniska medelvärdet)

$$F_1 = 2 \frac{P \cdot TPR}{P + TPR}$$

- F-score är mellan 0 och 1, högre är bättre.
- β säger hur du värderar precision och sensivitet.
- Beräknas klassvis.

Klassificering - utvärdering

- Vanligt att skatta modellen med en felfunktion (tex negativa loglikelihoodfunktionen) och sen utvärdera med andra mått (felkvot, sensitivitet, specificitet etc)
- Problemet och strukturen på data avgör vilka mått som är lämpliga
- Förväxlingsmatris fler klasser, se separat dokument: här

Generaliserade linjära modeller

Antag att data $\mathbf{y} = y_1, y_2, \dots, y_n$ är oberoende observationer från sannolikhetsfördelning från exponentialfamiljen.

Vi har en linjär prediktor $\mathbf{X}\beta$ samt en länkfunktion g som kopplar ihop prediktorn med medelvärdet μ genom

$$g(\mu) = \mathbf{X}\beta.$$

Tar "vanlig" linjär regression till andra typer av responsvariabler

- Kontinuerlig: Normal, t, gamma, log-normal
- Binär: Logistisk regression
- Nominell: Multinomiell logistisk regression
- Frekvensdata: Poisson regression

Generaliserade linjära modeller - Exempel

Linjär regression

- Likelihood: Normal
- Länkfunktion: identitetsfunktionen
- SKattas genom att minimera:

$$RSS = \sum_{i=1}^{n} \left(y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x_{ij} \right)^2$$

Generaliserade linjära modeller - Exempel

Logistisk regression

- Likelihood: Bernoulli (y kan vara 0 eller 1, $\mathbb{P}(y=1)=p$)
- Länkfunktion: Logit,

$$g(\mu) = \log\left(\frac{\mu}{1-\mu}\right)$$

Skattas med att maximera likelihoodfunktionen (MLE)

Modellval för linjära regression

Utgå ifrån: y kontinuerlig med normal likelihood.

Vi har ett antal förklarande variabler $\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_p)$. Vill hitta parametrar/modell som ger minst generaliseringsfel.

Två alternativ:

- Alternativ 1: Välj ut en delmängd av variablerna.
 - Best subset, forward selection, backward selection
- Alternativ 2: Behåll alla variabler men begränsa parametrarna.
 - Regularisering, Ridge och Lasso.

Utvärderingsmått

Om vi har flera modeller, hur jämför vi dessa?

Två alternativ:

- Indirekt skatta testfelet
 - Utgå från träningsmängden
 - Försök att minska den bias som uppstår när vi inte använder all data.
- Direkt skatta testfelet
 - Valideringsdata
 - Korsvalidering

Indirekt skatta testfelet

MSE på träningsdatan underskattar "riktiga" MSE värdet, kan inte användas för att välja modell.

ldé: justera träningsfelet för att ta hänsyn till detta.

$$C_{p}=rac{1}{n}(\mathsf{RSS}+2d\hat{\sigma}^{2}),$$

Litet C_p är bäst.

adjusted
$$R^2 = 1 - \frac{\mathsf{RSS}\,/(n-d-1)}{\mathsf{TSS}\,/(n-1)}$$
,

där

$$TSS = \sum_{i=1}^{n} (y_i - \bar{y})^2.$$

Stort adjusted R² är bäst.

Indirekt skatta testfelet

Tre andra mått AIC, BIC och HQIC är baserade på MLE skattning ev modeller.

Låt $\log(\hat{L})$ vara log-likelihood för optimala parametervärden.

$$\begin{aligned} \mathsf{AIC} &= 2d - 2\log(\hat{L}) \\ \mathsf{BIC} &= d \cdot \log(n) - 2\log(\hat{L}) \\ \mathsf{HQIC} &= d \cdot \log(\log(n)) - 2\log(\hat{L}) \end{aligned}$$

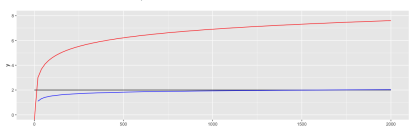
Lågt värde är bättre.

Indirekt skatta testfelet

Linjär Regression

$$\begin{aligned} \mathsf{AIC} &= \frac{1}{n\hat{\sigma}^2} (\mathsf{RSS} + 2d\hat{\sigma}^2) \\ \mathsf{BIC} &= \frac{1}{n\hat{\sigma}^2} (\mathsf{RSS} + \log(n)d\hat{\sigma}^2) \\ \mathsf{HQIC} &= \frac{1}{n\hat{\sigma}^2} (\mathsf{RSS} + \log(\log(n))d\hat{\sigma}^2) \end{aligned}$$

För linjär regression är $C_p \propto AIC$.



Best subset selection

Algorithm 6.1 Best subset selection

- 1. Let \mathcal{M}_0 denote the *null model*, which contains no predictors. This model simply predicts the sample mean for each observation.
- 2. For $k = 1, 2, \dots p$:
 - (a) Fit all $\binom{p}{k}$ models that contain exactly k predictors.
 - (b) Pick the best among these (^p_k) models, and call it M_k. Here best is defined as having the smallest RSS, or equivalently largest R².
- 3. Select a single best model from among $\mathcal{M}_0, \ldots, \mathcal{M}_p$ using cross-validated prediction error, C_p (AIC), BIC, or adjusted R^2 .

Bild från kursboken "An Introduction to Statistical Learning with Applications in R".

Forward selection

Algorithm 6.2 Forward stepwise selection

- 1. Let \mathcal{M}_0 denote the *null* model, which contains no predictors.
- 2. For $k = 0, \ldots, p 1$:
 - (a) Consider all p-k models that augment the predictors in \mathcal{M}_k with one additional predictor.
 - (b) Choose the *best* among these p-k models, and call it \mathcal{M}_{k+1} . Here *best* is defined as having smallest RSS or highest R^2 .
- 3. Select a single best model from among $\mathcal{M}_0, \dots, \mathcal{M}_p$ using cross-validated prediction error, C_p (AIC), BIC, or adjusted R^2 .

Bild från kursboken "An Introduction to Statistical Learning with Applications in R".

Backward selection

Algorithm 6.3 Backward stepwise selection

- 1. Let \mathcal{M}_p denote the full model, which contains all p predictors.
- 2. For $k = p, p 1, \dots, 1$:
 - (a) Consider all k models that contain all but one of the predictors in \mathcal{M}_k , for a total of k-1 predictors.
 - (b) Choose the *best* among these k models, and call it \mathcal{M}_{k-1} . Here *best* is defined as having smallest RSS or highest R^2 .
- 3. Select a single best model from among $\mathcal{M}_0, \ldots, \mathcal{M}_p$ using cross-validated prediction error, C_p (AIC), BIC, or adjusted R^2 .

Bild från kursboken "An Introduction to Statistical Learning with Applications in R".

Krympning (Shrinkage)

ldé: begränsa hur stora parametrarna får vara.

- Straffa stora parametrar
- Ändra deras värdemängd

Vanligaste metoderna:

• Ridge: I^2 -norm

• Lasso: /1-norm

Kom ihåg att standardisera era förklarande variabler först innan krympning!

Ridge Regression

I vanliga regression minimerar vi

$$f(\beta) = RSS = \sum_{i=1}^{n} \left(y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x_{ij} \right)^2$$

I Ridge lägger vi till I^2 -norm på β vilket ger

$$f_{\mathsf{Ride}}(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \left(y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x_{ij} \right)^2 + \lambda \sum_{j=1}^{p} \beta_j^2, \quad \lambda \geq 0.$$

 λ är en **hyperparameter** som vi behöver sätta.

Notera att β_0 inte påverkas.

Ridge Regression

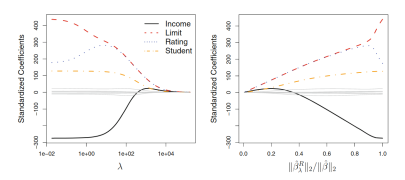


FIGURE 6.4. The standardized ridge regression coefficients are displayed for the Credit data set, as a function of λ and $\|\hat{\beta}_{\lambda}^{R}\|_{2}/\|\hat{\beta}\|_{2}$.

Lasso Regression

I vanliga regression minimerar vi

$$f(\beta) = RSS = \sum_{i=1}^{n} \left(y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x_{ij} \right)^2$$

I Ridge lägger vi till I^1 -norm på β vilket ger

$$f_{\mathsf{Ride}}(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \left(y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^{p} \beta_j x_{ij} \right)^2 + \lambda \sum_{j=1}^{p} |\beta_j|, \quad \lambda \ge 0.$$

 λ är en **hyperparameter** som vi behöver sätta.

Notera att β_0 inte påverkas.

Lasso Regression

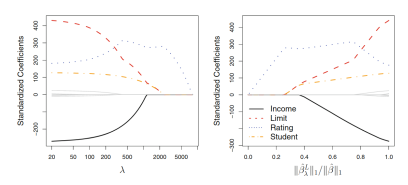


FIGURE 6.6. The standardized lasso coefficients on the Credit data set are shown as a function of λ and $\|\hat{\beta}_{\lambda}^{L}\|_{1}/\|\hat{\beta}\|_{1}$.

Ridge vs Lasso

	Ridge	Lasso
$\lambda o 0$	$\hat{eta}_{Ridge} o \hat{eta}_{OLS}$	$\hat{eta}_{Lasso} o \hat{eta}_{OLS}$
$\lambda o \infty$	$\hat{eta}_{Ridge} o 0$	$\hat{eta}_{Lasso} o 0$
Norm	I^2 -norm	l^1 -norm
Område	Hypersfär	Polytop
Parametrar	Krymper och ger många små eta	Sätter många till 0
Korrelerade variabler	Krymper alla lika mycket	Sätter en till 0

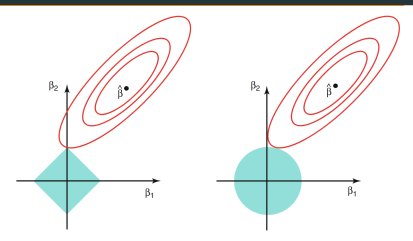


FIGURE 6.7. Contours of the error and constraint functions for the lasso (left) and ridge regression (right). The solid blue areas are the constraint regions, $|\beta_1| + |\beta_2| \le s$ and $\beta_1^2 + \beta_2^2 \le s$, while the red ellipses are the contours of the RSS.

Ridge vs Lasso

- I R, skattas enkelt med glmnet() eller cv.glmnet().
- Vilken som är bäst beror på kontext.
- Ridge passar bra när y beror på de flesta variablerna.
 - Många variabler och ungefär samma effektstorlek.
- Lasso passar bra när y beror på bara några få variabler.
 - Fåtal variabler med hög effektstorlek, resten nära 0.
- Lasso kan vara lättare att tolka.
- Lättare att göra inference på parameterarna i Ridge.
- Vilken man ska välja får ofta avgöras empiriskt för specifika dataset.
- Finns många utökningar.

Adaptive-Lasso

• Låt varje parameter β_j ha sin egen vikt w_j

$$f(\beta) = \sum_{i=1}^n \left(y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^p \beta_j x_{ij} \right)^2 + \lambda \sum_{j=1}^p w_j |\beta_j|, \quad \lambda \ge 0.$$

• Välj vikter

$$w_j = |\hat{eta}_{j, \mathsf{start}}|^{-\gamma}$$

- Ofta väljs $\gamma = 1$.
- Behöver startvärde $\hat{\beta}_{i, \text{start}}$, kan använda OLS eller Ridge skattning.
- Stora startvärden ger små vikter vilket gör att parametern krymper mindre.
- Finns vissa teorestiska fördelar, men kräver extra skattning.

Elasticnet regression

- Kombinerar Ridge och Lasso.
- Ny hyperparameter α för att mixa dessa,

$$f(\beta) = \mathsf{RSS} + \lambda \left((1 - \alpha) \sum_{j=1}^p \beta_j^2 + \alpha \sum_{j=1}^p |\beta_j| \right), \qquad \lambda \ge 0, \ 0 \le \alpha \le 1.$$

- ullet λ är likt tidigare hur mycket regularisering vi gör.
- α väljer hur mycket vikt vid Ridge respektive Lasso.
- Kan tvinga vissa β till 0, men inte lika många som Lasso.
- Klarar av korrelerade/grupper av variabler bättre än Lasso.
- Nackdel är att vi har två hyperparametrar.