Techniki eksploracji danych

Krzysztof Gajowniczek

Rok akademicki: 2021/2022

- Wykorzystywana notacja matematyczna
- 2 Normalizacja danych
- Miary niepodobieństwa
- 4 Algorytm k-najbliższych sąsiadów (K-NN)
- 5 Literatura

Section 1

Wykorzystywana notacja matematyczna

Zbiory danych

- $D = \{x_i^T, y_i\}_{i=1}^n$ zbiór danych.
- U zbiór uczący.
- V zbiór walidacyjny.
- T zbiór testowy

Zagadnienie regresji

$$\hat{\mathbf{y}}_i = E(\mathbf{y}_i | \mathbf{x}_i^T) = f(\mathbf{x}_i^T, \boldsymbol{\theta})$$

Zagadnienie klasyfikacji

$$\forall I, \hat{y}_i^{(I)} = P(y_i^{(I)} | \mathbf{x}_i^T) = f(\mathbf{x}_i^T, \boldsymbol{\theta})$$

Section 2

Normalizacja danych

- Normalizacja danych to skalowanie pierwotnych danych (np.: danych wejściowych) do małego, specyficznego przedziału.
- Na przykład do przedziału [-1,1] lub [0,1], czyli przedziałów najbardziej przydatnych podczas rozważania zagadnień związanych np. z sieciami neuronowymi.
- Normalizacja danych poprawia uwarunkowania numeryczne, gdyż nie pracuje się wtedy na "dużych" wartościach i wektorach o dużej długości.
- Normalizację danych można przeprowadzić przy pomocy kilku prostych metod.

Normalizacja min-max

$$x'_{i} = \frac{x_{i} - \min_{i} x_{i}}{\max_{i} x_{i} - \min_{i} x_{i}} * (max_{new} - min_{new}) + min_{new}$$
$$x'_{i} \in [min_{new}, max_{new}]$$

gdzie: max_{new} - nowa wartość maksymalna, min_{new} - nowa wartość minimalna.

Normalizacja Z-score (lub Zero-Mean)

$$x_i' = \frac{x_i - \overline{x}}{sd(x)}, x_i' \in [-\infty, \infty]$$

gdzie: sd - odchylenie standardowe, \overline{x} - średnia arytmetyczna.

Section 3

Miary niepodobieństwa

Aksjomaty miar odległości

•
$$d(\mathbf{x}_i^T, \mathbf{x}_n^T) \geq 0$$

•
$$d(\mathbf{x}_i^T, \mathbf{x}_n^T) = 0$$
 wtedy i tylko wtedy, gdy $\mathbf{x}_i^T = \mathbf{x}_n^T$

$$d(\mathbf{x}_i^T, \mathbf{x}_n^T) = d(\mathbf{x}_n^T, \mathbf{x}_i^T)$$

•
$$d(\mathbf{x}_i^T, \mathbf{x}_n^T) \leq d(\mathbf{x}_i^T, \mathbf{x}_t^T) + d(\mathbf{x}_t^T, \mathbf{x}_n^T)$$

Skala ilorazowa (zmienne ciągłe) - odległość euklidesa

$$d(\mathbf{x}_{i}^{T}, \mathbf{x}_{n}^{T}) = \sqrt{\sum_{j=1}^{p} (x_{i}^{(j)} - x_{n}^{(j)})^{2}}$$

Skala porządkowa (interwałowa)

$$d(\mathbf{x}_{i}^{T}, \mathbf{x}_{n}^{T}) = \sum_{j=1}^{p} \frac{|x_{i}^{(j)} - x_{n}^{(j)}|}{\#x^{(j)} - 1}$$

gdzie # jest mocą zbioru tj. liczbą unikalnych kategorii danej zmiennej.

Skala nominalna - odległość Hamminga

$$d(\boldsymbol{x}_i^T, \boldsymbol{x}_n^T) = \frac{\sum_{j=1}^{p} I(x_i^{(j)} = x_n^{(j)})}{p}$$

gdzie / jest funkcją indykatorową.

Skala mieszana - odległość Gowera

$$d(\mathbf{x}_{i}^{T}, \mathbf{x}_{n}^{T}) = \frac{\sum_{j=1}^{p} G(x_{i}^{(j)}, x_{n}^{(j)})}{p}$$

gdzie

$$G(x_i, x_n) = \begin{cases} \frac{|x_i - x_n|}{\max_i x_i - \min_i x_i} & \text{skala ilorazowa} \\ \frac{|z_i - z_n|}{\max_i z_i - \min_i z_i} & \text{skala porządkowa} \\ I(x_i = x_n) & \text{skala nominalna} \end{cases}$$

gdzie

$$z_i = (x_i - 1)/(\max_{k} x - 1)$$

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree) Mybór metody w praktyce

Section 4

Algorytm k-najbliższych sąsiadów (K-NN)

- Jest to jeden z najprostszych algorytmów uczenia maszynowego, często nauczany jako jeden z pierwszych algorytmów na kursach wprowadzających.
- Jest stosunkowo prosty, ale dość potężny, chociaż rzadko poświęca się czas na zrozumienie jego złożoności obliczeniowej i problemów praktycznych.
- Może być używany zarówno do klasyfikacji, jak i regresji z tą samą złożonością obliczeniową.

 W metodzie tej zaliczamy rozpoznawany obiekt do tej klasy, do której należy większość z jego K najbliższych sąsiadów (w przypadku zagadnienia regresji wyznaczamy wartość średnią w oparciu o K:

Zagadnienie regresji

$$\hat{y}_n = \frac{1}{K} \sum_{i=1}^n I(d(\boldsymbol{x}_n^T, \boldsymbol{x}_i^T) \leq d(\boldsymbol{x}_n^T, \boldsymbol{x}_{(K)}^T)) y_i$$

gdzie $\mathbf{x}_{(K)}^{T}$ jest K-tym co do odległości od \mathbf{x}_{n}^{T} punktem z próby uczącej.

Zagadnienie klasyfikacji

$$\forall I, \hat{y}_n = \frac{1}{K} \sum_{i=1}^n I(d(\boldsymbol{x}_n^T, \boldsymbol{x}_i^T) \leq d(\boldsymbol{x}_n^T, \boldsymbol{x}_{(K)}^T)) I(y_i = I)$$

- K-NN jest algorytmem asocjacyjnym podczas predykcji wyszukuje najbliższych sąsiadów i wylicza odpowiednie statystyki.
- Faza treningowa może, ale nie musi w ogóle istnieć, ponieważ generalnie mamy 2 możliwości:

Metoda Brute force

- Oblicza odległość od nowego punktu do każdego punktu w macierzy danych treningowych *U*.
- Sortuje odległości i przyjmuje K najbliższych, a następnie przeprowadza głosowanie większościowe.
- Nie ma potrzeby oddzielnego szkolenia, więc bierzemy pod uwagę tylko złożoność predykcji.

Korzystanie ze struktur danych

- Organizuje punkty *U* w pomocniczą strukturę danych w celu szybszego wyszukiwania najbliższych sąsiadów.
- Takie podejście wykorzystuje dodatkową przestrzeń i czas (do tworzenia struktury danych podczas fazy uczenia) w celu szybszego prognozowania.

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree)

Subsection 1

Metoda brute force

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree) Wybór metody w praktyce

Złożoność obliczeniowa

- Złożoność czasu szkolenia: O(1)
- Złożoność przestrzeni szkoleniowej: O(1)
- Złożoność czasowa predykcji: O(K * n * p)
- Złożoność przestrzeni predykcyjnej: O(1)

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree) Wybór metody w praktyce

- Faza uczenia technicznie nie istnieje, ponieważ wszystkie obliczenia są wykonywane podczas przewidywania, więc mamy O(1) zarówno dla czasu, jak i przestrzeni.
- Faza przewidywania to, jak sugeruje nazwa metody, proste, wyczerpujące wyszukiwanie.
- Jest to struktura zagnieżdżonej pętli, w której zewnętrzna pętla ma K kroków, a wewnętrzna n kroków.
- Trzeci punkt to O(1), a czwarty to O(K).
- Dodatkowo musimy wziąć pod uwagę liczbę wymiarów p, więcej kierunków oznacza dłuższe wektory do obliczania odległości.
- Jeśli chodzi o złożoność przestrzeni, potrzebujemy małego wektora, aby policzyć głosy dla każdej klasy.
- Jest on prawie zawsze bardzo mały i jest stały, więc możemy go traktować jako złożoność przestrzeni O(1).

Metoda brute force **Korzystanie ze struktur danych (k-d tree)** Korzystanie ze struktur danych (ball tree) Wybór metody w praktyce

Subsection 2

Korzystanie ze struktur danych (k-d tree)

k-d tree (u nas p-d)

- Złożoność czasu szkolenia: $O(p * n * \log n)$
- Złożoność przestrzeni szkoleniowej: O(p * n)
- Złożoność czasowa predykcji: O(K * log n)
- Złożoność przestrzeni predykcyjnej: O(1)

- W fazie uczenia musimy skonstruować drzewo k-d.
- Ta struktura danych dzieli k-wymiarową przestrzeń tutaj k (u nas p) oznacza k wymiarów przestrzeni, nie mylić tego z K jako liczbą najbliższych sąsiadów!
- Umożliwia szybsze wyszukiwanie najbliższych punktów, ponieważ "wiemy, gdzie szukać" w tej przestrzeni.
- Można myśleć o tej strukturze jak o uogólnieniu BST (inarne drzewo poszukiwań) na wiele wymiarów.

- Konstruowanie k-d drzewa nie jest samo w sobie zadaniem uczenia maszynowego, ponieważ wywodzi się z dziedziny geometrii obliczeniowej.
- Złożoność czasowa jest zwykle $O(p*n*\log n)$, ponieważ wstawienie to $O(\log n)$ (podobnie do zwykłego BST) i mamy n punktów ze zbioru danych uczących, każdy z wymiarami d (u nas p).
- Złożoność przestrzeni wynosi O(p*n) zależy to od wymiarowości p, ponieważ więcej wymiarów odpowiada większej liczbie podziałów przestrzeni i większym drzewom (oprócz większej złożoności czasowej z tego samego powodu).

- Jeśli chodzi o fazę predykcji, struktura drzewa k-d naturalnie obsługuje operację "K najbliższego punktu sąsiadów", co jest dokładnie tym, czego potrzebujemy dla K-NN.
- Prostym podejściem jest po prostu zapytać drzewo K razy, usuwając znaleziony punkt za każdym razem ponieważ zapytanie przyjmuje $O(\log n)$, to w sumie jest $O(K * \log n)$.
- Ale ponieważ drzewo k-d już wycina przestrzeń podczas budowy, po jednym zapytaniu w przybliżeniu wiemy, gdzie szukać możemy po prostu przeszukać "otoczenie" wokół tego punktu.

- Powyższe złożoności są uśrednione, przy założeniu zrównoważonego drzewa k-d.
- Zakładane powyżej czasy $O(\log n)$ mogą spaść do O(n) dla drzew niezrównoważonych, ale jeśli mediana jest używana podczas konstrukcji drzewa, zawsze powinniśmy otrzymać drzewo z wstawieniem około $O(\log n)$ / usuwanie / złożoność wyszukiwania.

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree) Wybór metody w praktyce

Subsection 3

Korzystanie ze struktur danych (ball tree)

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree) Wybór metody w praktyce

ball tree

- Złożoność czasu szkolenia: $O(p * n * \log n)$
- Złożoność przestrzeni szkoleniowej: O(p * n)
- Złożoność czasowa predykcji: O(K * log n)
- Złożoność przestrzeni predykcyjnej: O(1)

- Algorytm ball tree to inne podejście do podziału przestrzeni, w której znajdują się punkty treningowe.
- W przeciwieństwie do drzew k-d, które dzielą przestrzeń za pomocą "cięć" o wartości środkowej, ball tree grupuje punkty w "kule" zorganizowane w strukturę drzewa.
- Przechodzą od największego (korzeń, ze wszystkimi punktami) do najmniejszego (liście, tylko z kilkoma lub nawet 1 punktem).
- Umożliwia szybkie wyszukiwanie najbliższego sąsiada, ponieważ sąsiedzi są w tych samych "kulach" lub przynajmniej blisko siebie.

Metoda brute force Korzystanie ze struktur danych (k-d tree) Korzystanie ze struktur danych (ball tree Wybór metody w praktyce

Subsection 4

Wybór metody w praktyce

- Metoda brute force ma tylko jedną złożoność do przewidywania, O(K * n).
- Inne metody muszą najpierw utworzyć strukturę danych, więc do uczenia i przewidywania uzyskują $O(p*n*\log n + K*\log n)$, nie biorąc pod uwagę złożoności przestrzeni, która może być również ważna.
- Dlatego tam, gdzie budowa drzew jest częsta, faza uczenia może przeważyć nad zaletami szybszego wyszukiwania najbliższego sąsiada.

- k-d tree czy ball tree?
- Zależy to od struktury danych stosunkowo jednolite lub "dobrze zachowujące się" dane pozwolą lepiej wykorzystać drzewo k-d, ponieważ wycięcia przestrzeni będą działać dobrze (najbliższe punkty będą blisko liści po wszystkich cięciach).
- W przypadku bardziej skupionych danych "kule" z k-d tree będą lepiej odzwierciedlać strukturę, a tym samym umożliwią szybsze wyszukiwanie najbliższego sąsiada.

Zbiór danych MNIST

 MNIST ma 60,000 obrazów szkoleniowych i 10,000 obrazów testowych.



- Brute force O(K * n): 3 * 10,000 = 30,000
- k-d tree $O(K * \log n)$: $3 * \log 10,000 \sim 3 * 13 = 39$
- Porównanie: 39 / 30,000 = 0.0013

Section 5

Literatura

- Friedman, J., Hastie, T., Tibshirani, R. (2001). The elements of statistical learning (Vol. 1, No. 10). New York: Springer series in statistics.
- Walesiak, M. (2002). Pomiar podobieństwa obiektów w świetle skal pomiaru i wag zmiennych.
- Gower, J. C. (1971). A general coefficient of similarity and some of its properties. Biometrics, 857-871.
- Implementacja K-d tree w różnych językach programowania.