Графовые методы кластеризации Иерархическая кластеризация (таксономия) Статистические методы кластеризации Обзор других методов

Методы кластеризации

май 2018

Постановка задачи кластеризации

Дано:

X — пространство объектов;

$$X^\ell = \left\{ x_i
ight\}_{i=1}^\ell$$
 — обучающая выборка;

 $ho\colon X imes X o [0,\infty)$ — функция расстояния между объектами.

Найти:

Y — множество кластеров и

 $a: X \to Y$ — алгоритм кластеризации, такие, что:

- каждый кластер состоит из близких объектов;
- объекты разных кластеров существенно различны.

Кластеризация — это обучение без учителя.

Некорректность задачи кластеризации

Решение задачи кластеризации принципиально неоднозначно:

- точной постановки задачи кластеризации нет;
- существует много критериев качества кластеризации;
- существует много эвристических методов кластеризации;
- ullet число кластеров |Y|, как правило, неизвестно заранее;
- результат кластеризации существенно зависит от метрики ρ , которую эксперт задаёт субъективно.

Цели кластеризации

- Упростить дальнейшую обработку данных, разбить множество X^{ℓ} на группы схожих объектов чтобы работать с каждой группой в отдельности (задачи классификации, регрессии, прогнозирования).
- Сократить объём хранимых данных, оставив по одному представителю от каждого кластера (задачи сжатия данных).
- Выделить нетипичные объекты, которые не подходят ни к одному из кластеров (задачи одноклассовой классификации).
- Построить иерархию множества объектов (задачи таксономии).

Типы кластерных структур



внутрикластерные расстояния, как правило, меньше межкластерных

Методы кластеризации

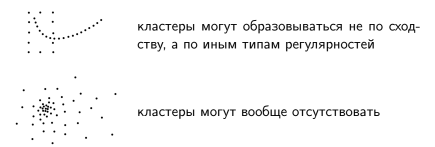
ленточные кластеры

кластеры с центром

Типы кластерных структур



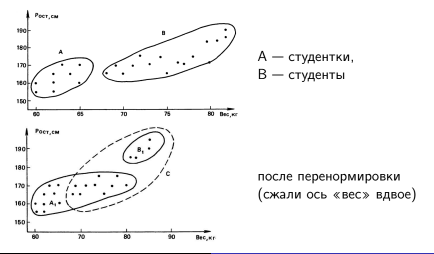
Типы кластерных структур



- Каждый метод кластеризации имеет свои ограничения и выделяет кластеры лишь некоторых типов.
- Понятие «тип кластерной структуры» зависит от метода и также не имеет формального определения.

Проблема чувствительности к выбору метрики

Результат зависит от нормировки признаков:



Содержание: методы кластеризации

- Графовые методы кластеризации
 - Алгоритм выделения связных компонент
 - Алгоритм ФОРЭЛ
 - Функционалы качества кластеризации
- Иерархическая кластеризация (таксономия)
 - Агломеративная иерархическая кластеризация
 - Дендрограмма и свойство монотонности
 - Свойства сжатия, растяжения и редуктивности
- Отатистические методы кластеризации
 - ЕМ-алгоритм
 - Метод k-средних
 - DBSCAN
- - Карты Кохонена
 - Автокодировщик
 - RBM

Алгоритм выделения связных компонент

Выборка представляется в виде графа:

- вершины графа объекты x_i ;
- рёбра пары объектов с расстоянием $\rho_{ij} = \rho(x_i, x_j) \leqslant R$.
 - 1: повторять
 - 2: удалить все рёбра (i,j), для которых $\rho_{ij} > R$;
 - 3: K :=число связных компонент (алгоритм Дейкстры или поиск в глубину);
 - 4: **если** $K < K_1$ **то** уменьшить R;
 - 5: **если** $K > K_2$ **то** увеличить R;
 - 6: пока $K \notin [K_1, K_2]$

Недостатки:

- задаётся неудобный параметр *R*;
- высокая чувствительность к шуму.

Алгоритм КНП — «Кратчайший Незамкнутый Путь»

- 1: Найти пару вершин (i,j) с наименьшим ρ_{ij} и соединить их ребром;
- 2: пока в выборке остаются изолированные точки
- 3: найти изолированную точку, ближайшую к некоторой неизолированной;
- 4: соединить эти две точки ребром;
- 5: удалить K-1 самых длинных рёбер;

Достоинство:

ullet задаётся число кластеров K.

Недостаток:

• высокая чувствительность к шуму.

Алгоритм ФОРЭЛ — «ФОРмальные ЭЛементы»

[Загоруйко, Ёлкина, 1967]

- 1: $U := X^{\ell}$ множество некластеризованных точек;
- 2: пока в выборке есть некластеризованные точки, $U \neq \varnothing$:
- 3: взять случайную точку $x_0 \in U$;
- 4: повторять
- 5: образовать кластер с центром в x_0 и радиусом R:

$$K_0 := \{x_i \in U \mid \rho(x_i, x_0) \leqslant R\};$$

6: переместить центр x_0 в центр масс кластера:

$$x_0 := \frac{1}{|K_0|} \sum_{x_i \in K_0} x_i;$$

- 7: **пока** состав кластера K_0 не стабилизируется;
- 8: пометить все точки K_0 как кластеризованные: $U := U \setminus K_0$;
- 9: применить алгоритм КНП к множеству центров кластеров;
- 10: каждый $x_i \in X^\ell$ приписать кластеру с ближайшим центром;

Замечание к шагу 6:

если X не является линейным векторным пространством, то

$$x_0 := \frac{1}{|K_0|} \sum_{x_i \in K_0} x_i \longrightarrow x_0 := \arg\min_{x \in K_0} \sum_{x' \in K_0} \rho(x, x');$$

Преимущества ФОРЭЛ:

- получаем двухуровневую структуру кластеров;
- кластеры могут быть произвольной формы;
- варьируя R, можно управлять детальностью кластеризации.

Недостаток ФОРЭЛ:

ullet чувствительность к R и начальному выбору точки x_0 .

Способ устранения:

сгенерировать несколько кластеризаций и выбрать лучшую по заданному функционалу качества.

Функционалы качества кластеризации Случай 1: X — метрическое (не линейное векторное) пространство

• Среднее внутрикластерное расстояние:

$$F_0 = \frac{\sum\limits_{i < j} [y_i = y_j] \, \rho(x_i, x_j)}{\sum\limits_{i < j} [y_i = y_j]} \to \min.$$

• Среднее межкластерное расстояние:

$$F_1 = \frac{\sum\limits_{i < j} [y_i \neq y_j] \, \rho(x_i, x_j)}{\sum\limits_{i < j} [y_i \neq y_j]} \to \max.$$

• Отношение пары функционалов:

$$F_0/F_1 \rightarrow \min$$
.

Функционалы качества кластеризации Случай 2: X — линейное векторное пространство

• Сумма средних внутрикластерных расстояний:

$$\Phi_0 = \sum_{y \in Y} \frac{1}{|K_y|} \sum_{i: y_i = y} \rho^2(x_i, \mu_y) \to \min,$$

$$\mathcal{K}_y = \{x_i \in \mathcal{X}^\ell \mid y_i = y\}$$
 — кластер y , μ_y — центр масс кластера y .

• Сумма межкластерных расстояний:

$$\Phi_1 = \sum_{y \in Y} \rho^2(\mu_y, \mu) \to \max,$$

где μ — центр масс всей выборки.

• Отношение пары функционалов:

$$\Phi_0/\Phi_1 \to \text{min}$$
 .

Агломеративная иерархическая кластеризация

Алгоритм Ланса-Уильямса [1967]

1: сначала все кластеры одноэлементные:

$$t := 1; \quad C_t = \{\{x_1\}, \dots, \{x_\ell\}\}; \\ R(\{x_i\}, \{x_i\}) := \rho(x_i, x_i);$$

- 2: для всех $t = 2, ..., \ell$ (t номер итерации):
- 3: найти в C_{t-1} два ближайших кластера:

$$(U, V) := \arg\min_{U \neq V} R(U, V);$$

$$R_t := R(U, V);$$

4: слить их в один кластер:

$$W:=U\cup V;$$

$$C_t := C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\};$$

- 5: для всех $S \in C_t$
- 6: вычислить R(W, S) по формуле Ланса-Уильямса;

Формула Ланса-Уильямса

Как определить расстояние R(W,S) между кластерами $W=U\cup V$ и S, зная расстояния $R(U,S),\ R(V,S),\ R(U,V)$?

Формула, обобщающая большинство разумных способов определить это расстояние [Ланс, Уильямс, 1967]:

$$R(U \cup V, S) = \alpha_U \cdot R(U, S) +$$

$$+ \alpha_V \cdot R(V, S) +$$

$$+ \beta \cdot R(U, V) +$$

$$+ \gamma \cdot |R(U, S) - R(V, S)|,$$

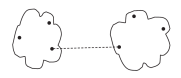
где α_U , α_V , β , γ — числовые параметры.

Частные случаи формулы Ланса-Уильямса

1. Расстояние ближнего соседа:

$$R^{6}(W,S) = \min_{w \in W, s \in S} \rho(w,s);$$

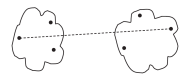
$$\alpha_{U} = \alpha_{V} = \frac{1}{2}, \quad \beta = 0, \quad \gamma = -\frac{1}{2}.$$



2. Расстояние дальнего соседа:

$$R^{A}(W,S) = \max_{w \in W, s \in S} \rho(w,s);$$

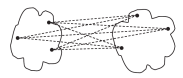
$$\alpha_{U} = \alpha_{V} = \frac{1}{2}, \quad \beta = 0, \quad \gamma = \frac{1}{2}.$$



3. Групповое среднее расстояние:

$$R^{r}(W,S) = \frac{1}{|W||S|} \sum_{w \in W} \sum_{s \in S} \rho(w,s);$$

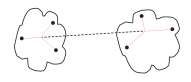
$$\alpha_{U} = \frac{|U|}{|W|}, \ \alpha_{V} = \frac{|V|}{|W|}, \ \beta = \gamma = 0.$$



Частные случаи формулы Ланса-Уильямса

4. Расстояние между центрами:

$$\begin{split} R^{\mathbf{u}}(W,S) &= \rho^2 \Big(\sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{s \in S} \frac{s}{|S|} \Big); \\ \alpha_U &= \frac{|U|}{|W|}, \ \alpha_V = \frac{|V|}{|W|}, \\ \beta &= -\alpha_U \alpha_V, \ \gamma = 0. \end{split}$$



5. Расстояние Уорда:

$$R^{y}(W,S) = \frac{|S||W|}{|S|+|W|} \rho^{2} \left(\sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{s \in S} \frac{s}{|S|} \right);$$

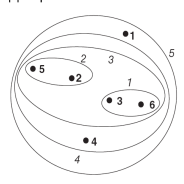
$$\alpha_{U} = \frac{|S|+|U|}{|S|+|W|}, \quad \alpha_{V} = \frac{|S|+|V|}{|S|+|W|}, \quad \beta = \frac{-|S|}{|S|+|W|}, \quad \gamma = 0.$$

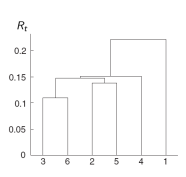
Проблема выбора

Какой тип расстояния лучше?

1. Расстояние ближнего соседа:

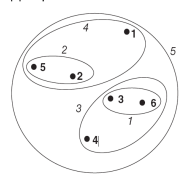
Диаграмма вложения

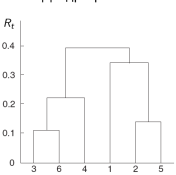




2. Расстояние дальнего соседа:

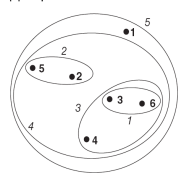
Диаграмма вложения

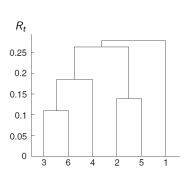




3. Групповое среднее расстояние:

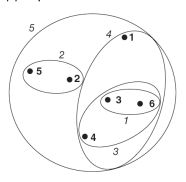
Диаграмма вложения

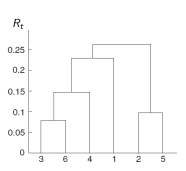




5. Расстояние Уорда:

Диаграмма вложения





Свойство монотонности

Определение

Кластеризация монотонна, если при каждом слиянии расстояние между объединяемыми кластерами только увеличивается: $R_2 \leqslant R_3 \leqslant \ldots \leqslant R_\ell$.

Теорема (Миллиган, 1979)

Кластеризация монотонна, если выполняются условия

$$\alpha_U \geqslant 0, \quad \alpha_V \geqslant 0, \quad \alpha_U + \alpha_V + \beta \geqslant 1, \quad \min\{\alpha_U, \alpha_V\} + \gamma \geqslant 0.$$

Если кластеризация монотонна, то дендрограмма не имеет самопересечений.

 R^{H} не монотонно; R^{G} , R^{H} , R^{F} , R^{Y} — монотонны.

Свойства сжатия и растяжения

Определение

Кластеризация *сжимающая*, если $R_t \leqslant \rho(\mu_U, \mu_V)$, $\forall t$. Кластеризация *растягивающая*, если $R_t \geqslant \rho(\mu_U, \mu_V)$, $\forall t$. Иначе кластеризация *сохраняет метрику пространства*.

Свойство растяжения наиболее желательно, так как оно способствует более чёткому отделению кластеров.

```
R^6 — сильно сжимающее; R^A, R^y — растягивающие; R^\Gamma, R^\mu — сохраняют метрику пространства.
```

Проблема повышения эффективности алгоритма

Проблема эффективности:

• самая трудоёмкая операция в алгоритме Ланса-Уильямса — поиск ближайших кластеров — $O(\ell^2)$ операций:

шаг 3:
$$(U, V) := \underset{U \neq V}{\operatorname{arg \, min}} R(U, V).$$

ullet значит, построение всего дерева $-O(\ell^3)$ операций.

Идея повышения эффективности:

• перебирать лишь наиболее близкие пары:

шаг 3:
$$(U, V) := \underset{R(U, V) \leq \delta}{\operatorname{arg \, min}} R(U, V).$$

ullet периодически увеличивать параметр $\delta.$

26 / 51

Быстрый (редуктивный) алгоритм Ланса-Уильямса

```
1: сначала все кластеры одноэлементные:
   t := 1; \quad C_t = \{\{x_1\}, \dots, \{x_\ell\}\};
   R(\{x_i\},\{x_i\}) := \rho(x_i,x_i);
2: выбрать начальное значение параметра \delta;
   P(\delta) := \{(U, V) \mid U, V \in C_t, R(U, V) \leq \delta\};
3: для всех t = 2, ..., \ell (t — номер итерации):
      если P(\delta) = \emptyset то увеличить \delta так, чтобы P(\delta) \neq \emptyset;
      (U, V) := \operatorname{arg\,min} R(U, V);
5:
                   (U,V)\in P(\delta)
      R_t := R(U, V);
      C_t := C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\}:
6:
7:
      для всех S \in C_t
         вычислить R(W, S) по формуле Ланса-Уильямса;
8:
         если R(W,S) \leqslant \delta то P(\delta) := P(\delta) \cup \{(W,S)\};
9:
```

Свойство редуктивности

Всегда ли быстрый алгоритм строит ту же кластеризацию?

Определение (Брюинош, 1978)

Расстояние R называется ρ едуктивным, если для любого $\delta>0$ и любых δ -близких кластеров $R(U,V)\leqslant \delta$ объединение δ -окрестностей U и V содержит δ -окрестность объединения $W=U\cup V$:

$$\left\{S\colon R(U\cup V,S)<\delta\right\}\subseteq \left\{S\colon R(S,U)<\delta\right\}\cup \left\{S\colon R(S,V)<\delta\right\}.$$

Теорема

Если расстояние R редуктивно, то быстрый алгоритм приводит к той же кластеризации, что и исходный алгоритм.

Свойство редуктивности

Теорема (Диде и Моро, 1984)

Расстояние R является редуктивным, если

$$\alpha_U \geqslant 0, \ \alpha_V \geqslant 0, \ \alpha_U + \alpha_V + \min\{\beta, 0\} \geqslant 1, \ \min\{\alpha_U, \alpha_V\} + \gamma \geqslant 0.$$

Утверждение

Всякое редуктивное расстояние является монотонным.

 R^{q} не редуктивное; R^{f} , R^{g} , R^{r} , R^{y} — редуктивные.

Рекомендации и выводы

Стратегия выбора параметра δ на шагах 2 и 4:

- Если $|C_t| \leqslant n_1$, то $P(\delta) := \{(U,V) \colon U, V \in C_t\}.$
- Иначе выбрать n_2 случайных расстояний R(U,V); $\delta :=$ минимальное из них;
- n_1 , n_2 влияют только на скорость, но не на результат кластеризации; сначала можно положить $n_1 = n_2 = 20$.

Общие рекомендации по иерархической кластеризации:

- лучше пользоваться R^{y} расстоянием Уорда;
- лучше пользоваться быстрым алгоритмом;
- определение числа кластеров по максимуму $|R_{t+1} R_t|$, тогда результирующее множество кластеров := C_t .

Гипотеза (о вероятностной природе данных)

Выборка X^{ℓ} случайна, независима, из смеси распределений

$$p(x) = \sum_{y \in Y} w_y p_y(x), \qquad \sum_{y \in Y} w_y = 1,$$

 $p_{y}(x)$ — плотность, w_{y} — априорная вероятность кластера y.

Гипотеза (о пространстве объектов и форме кластеров)

$$X=\mathbb{R}^n$$
, $x_i\equiv ig(f_1(x_i),\dots,f_n(x_i)ig)$; кластеры n -мерные гауссовские $p_y(x)=(2\pi)^{-rac{n}{2}}(\sigma_{y1}\cdots\sigma_{yn})^{-1}\expig(-rac{1}{2}
ho_y^2(x,\mu_y)ig)$,

$$\mu_y = (\mu_{y1}, \dots, \mu_{yn})$$
 — центр кластера y ;

$$\Sigma_y = \mathsf{diag}(\sigma_{y1}^2, \dots, \sigma_{yn}^2)$$
 — диагональная матрица ковариаций;

$$\rho_y^2(x,x') = \sum_{i=1}^n \sigma_{yj}^{-2} |f_j(x) - f_j(x')|^2.$$

ЕМ-алгоритм (повторение)

- 1: начальное приближение w_y , μ_y , Σ_y для всех $y \in Y$;
- 2: повторять
- 3: E-шаг (expectation):

$$g_{iy} := P(y|x_i) \equiv \frac{w_y p_y(x_i)}{\sum_{z \in Y} w_z p_z(x_i)}, y \in Y, i = 1, \dots, \ell;$$

4: M-шаг (maximization):

$$\begin{split} w_{y} &:= \frac{1}{\ell} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy}, \ y \in Y; \\ \mu_{yj} &:= \frac{1}{\ell w_{y}} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy} f_{j}(x_{i}), \ y \in Y, \ j = 1, \dots, n; \\ \sigma_{yj}^{2} &:= \frac{1}{\ell w_{y}} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy} (f_{j}(x_{i}) - \mu_{yj})^{2}, \ y \in Y, \ j = 1, \dots, n; \end{split}$$

- 5: $y_i := \underset{v \in Y}{\operatorname{arg max}} g_{iy}, i = 1, \dots, \ell;$
- 6: пока у; не перестанут изменяться;

Mетод k-средних (k-means)

 $X=\mathbb{R}^n$. Упрощённый аналог ЕМ-алгоритма:

- 1: начальное приближение центров $\mu_{v}, y \in Y$;
- 2: повторять
- 3: аналог Е-шага:

отнести каждый x_i к ближайшему центру:

$$y_i := \underset{y \in Y}{\operatorname{arg min}} \rho(x_i, \mu_y), \quad i = 1, \dots, \ell;$$

4: аналог М-шага:

вычислить новые положения центров:

$$\mu_{yj} := \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = y] f_j(x_i)}{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = y]}, \ y \in Y, \ j = 1, \dots, n;$$

5: **пока** y_i не перестанут изменяться;

Модификации и обобщения

Варианты k-means:

- вариант Болла-Холла (на предыдущем слайде);
- вариант МакКина: при каждом переходе объекта из кластера в кластер их центры пересчитываются;

Основные отличия EM и k-means:

- ЕМ: мягкая кластеризация: $g_{iy} = P\{y_i = y\};$ k-m: жёсткая кластеризация: $g_{iy} = [y_i = y];$
- ЕМ: форма кластеров эллиптическая, настраиваемая; k-m: форма кластеров жёстко определяется метрикой ρ ;

Гибридные варианты по пути упрощения ЕМ:

- ЕМ с жёсткой кластеризацией на Е-шаге;
- ЕМ без настройки дисперсий (сферические гауссианы);

Частичное обучение (Semi-supervised learning)

Дано:

Y — множество кластеров; $\left\{x_i\right\}_{i=1}^\ell$ — обучающая выборка; $\left\{x_i,y_i\right\}_{i=\ell+1}^{\ell+m}$ — размеченная часть выборки, обычно $m \ll \ell$.

Найти:

 $a: X \to Y$ — алгоритм кластеризации.

Как приспособить ЕМ-алгоритм:

Е-шаг:
$$g_{iy}:=\begin{bmatrix} y=y_i \end{bmatrix}$$
, $y\in Y$, $i=\ell+1,\ldots,\ell+m$;

Как приспособить k-means:

Е-шаг:
$$y_i := \underset{y \in Y}{\operatorname{arg \, min}} \, \rho(x_i, \mu_y), \quad i = 1, \dots, \ell.$$

$\mathsf{Hegoctatku}\ \mathit{k}\mathsf{-means}$

- Чувствительность к выбору начального приближения.
- Необходимость задавать k;

Способы устранения этих недостатков:

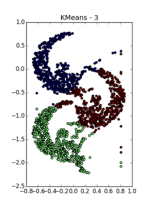
- Несколько случайных кластеризаций;
 выбор лучшей по функционалу качества.
- Постепенное наращивание числа кластеров k (аналогично ЕМ-алгоритму)

36 / 51

DBSCAN

DBSCAN (Density-based spatial clustering of applications with noise) предназначен для кластеризацией данных, в которых встречаются сгустки произвольной формы.

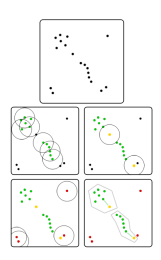




DBSCAN

- Пусть задана некоторая симметричная функция расстояния $\rho(x,y)$, количество соседей m и радиус окрестности ε
- Назовём область E(x), для которой $\forall y: \rho(x,y\leqslant \varepsilon,\ \varepsilon$ окрестностью объекта x.
- Корневым объектом или ядерным объектом степени m называется объект, ε -окрестность которого содержит не менее m объектов: $|E(x)| \geqslant m$.
- Объект p непосредственно плотно-достижим из q, если $p \in E(q)$ и q корневой объект.
- Объект p плотно-достижим из объекта q, если $\exists q=p_1,p_2,\dots p_n=p$, такие что $\forall i\in 1\dots n-1:p_{i+1}$ непосредственно плотно-достижтим из p_i .

DBSCAN



- Выберем какой-нибудь корневой объект р из датасета, пометим его и поместим всех его непосредственно плотно-достижимых соседей в список обхода.
- Теперь для каждой q из списка: пометим эту точку, и, если она тоже корневая, добавим всех её соседей в список обхода.
- Если мы обошли не все точки, можно перезапустить обход из какого-нибудь другого корневого объекта, и новый кластер не поглотит предыдущий.

Карта Кохонена (Self Organizing Map, SOM)

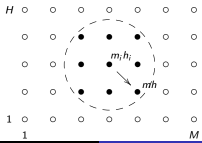
 $Y = \{1, \dots, M\} \times \{1, \dots, H\}$ — прямоугольная сетка кластеров.

Каждому узлу (m,h) приписан нейрон Кохонена $w_{mh} \in \mathbb{R}^n$.

Наряду с метрикой $\rho(x_i,x)$ на X вводится метрика на сетке Y:

$$r((m_i, h_i), (m, h)) = \sqrt{(m - m_i)^2 + (h - h_i)^2}.$$

Окрестность (m_i, h_i) :



Обучение карты Кохонена

```
Вход: X^{\ell} — обучающая выборка; \eta — темп обучения; Выход: w_{mh} \in \mathbb{R}^n — векторы весов, m=1..M, h=1..H;
```

- 1: $w_{mh} := \text{random} \left(-\frac{1}{2MH}, \frac{1}{2MH} \right)$ инициализация весов;
- 2: повторять
- 3: выбрать объект x_i из X^ℓ случайным образом;
- 4: вычислить координаты кластера:

$$(m_i, h_i) := a(x_i) \equiv \underset{(m,h) \in Y}{\operatorname{arg min}} \rho(x_i, w_{mh});$$

- 5: для всех $(m, h) \in \mathsf{O}$ крестность (m_i, h_i)
- 6: сделать шаг градиентного спуска:

$$w_{mh} := w_{mh} + \eta(x_i - w_{mh}) K(r((m_i, h_i), (m, h)));$$

7: пока кластеризация не стабилизируется;

Интерпретация карт Кохонена

Два типа графиков — цветных карт $M \times H$:

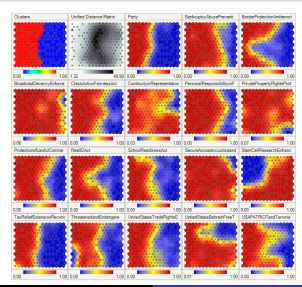
- Цвет узла (m, h) локальная плотность в точке (m, h) среднее расстояние до k ближайших точек выборки;
- По одной карте на каждый признак: цвет узла (m,h) значение j-й компоненты вектора $w_{m,h}$.

Пример:

Задача UCI house-votes (US Congress voting patterns) Объекты — конгрессмены; Признаки — вопросы, выносившиеся на голосование;

Есть целевой признак {демократ,республиканец}.

Интерпретация карт Кохонена (пример)



Достоинства и недостатки карт Кохонена

Достоинства:

• Возможность визуального анализа многомерных данных.

Недостатки:

- Субъективность. Карта зависит не только от кластерной структуры данных, но и...
 - от свойств сглаживающего ядра;
 - от (случайной) инициализации;
 - от (случайного) выбора x_i в ходе итераций.
- Искажения. Близкие объекты исходного пространства могут переходить в далёкие точки на карте, и наоборот.

Рекомендуется только для разведочного анализа данных.

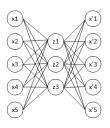
Резюме по сетям Кохонена

- Сеть Кохонена решает задачу кластеризации.
- Основные стратегии мягкая WTM и жёсткая WTA.
- Мягкая конкуренция ускоряет сходимость.
- Карта Кохонена используется для визуализации многомерных данных, разведочного анализа данных, интерпретации кластеров по признакам.
- Карта Кохонена может быть субъективной и искажённой

Автокодировщик

- Автокодеровщик (англ. autoencoder, также автоассоциатор)
 — специальная архитектура искусственных нейронных сетей,
 позволяющая применять обучение без учителя при
 использовании метода обратного распространения ошибки.
- Основной принцип работы и обучения сети автокодировщика получить на выходном слое отклик, наиболее близкий к входному.
- Выходной слой автокодировщика должен содержать столько же нейронов, сколько и входной слой.
- Чтобы решение не оказалось тривиальным, на промежуточный слой автокодировщика накладывают ограничения.

Автокодировщик



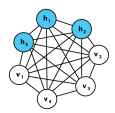
Промежуточный слой должен быть или меньшей размерности, чем входной и выходной слои, или искусственно ограничивается количество одновременно активных нейронов промежуточного слоя — разрежённая активация.

Автокодировщики применяют для:

- предварительного обучения глубокой сети без учителя
- извлчения признаков
- кластеризации

Машина Больцмана

Машина Больцмана - вид стохастической рекуррентной нейронной сети, изобретенной Джеффри Хинтоном и Терри Сейновски в 1985 году. Является случайным марковским полем .

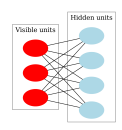


Глобальная энергия: $E = -\sum_{i < j} w_{ij} s_i s_j - \sum_i \theta_i s_i$

- \bullet θ_i порог для нейрона i.
- s_i состояние нейрона $i. s_i \in \{0, 1\}.$
- ullet w_{ij} сила связи между нейронами j и i. $w_{ii}=0;$ $w_{ij}=w_{ji}$

Ограниченная машина Больцмана

 Ограниченная машина Больцмана (restricted Boltzmann machine; RBM) является двудольным графом: связи существуют только между скрытыми и видимыми нейронами.



При заданном состоянии нейронов одной группы, состояние нейронов другой группы будут независимы друг от друга.

Contrastive Divergence

Алгоритм придуман Хинтоном в 2002 году.

- состояние входных нейронов приравнивается к входному образу
- 2 выводятся вероятности скрытого слоя
- каждому нейрону скрытого слоя ставится в соответствие состояние "1"с вероятностью, равной его текущему состоянию
- выводятся вероятности видимого слоя на основании скрытого
- если текущая итерация меньше k, то возврат к шагу 2
- выводятся вероятности состояний скрытого слоя

Обратная связь

Отзывы о прошедших лекциях и семинарах можно и нужно оставлять здесь:

 $https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdefy8neFtoxDIXD3to\\ Hi3fWB3OW-23APTRj-GuTX8wtAJahQ/viewform?c=0w=1$