# 聚类

杜逆索

# 大纲

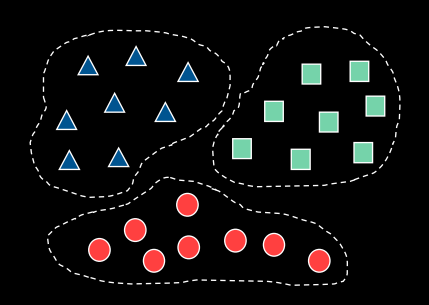
- □ 聚类任务
- □ 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- □ 层次聚类

# 大纲

- □ 聚类任务
- 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- 层次聚类

### 聚类任务

- □ 在"无监督学习"任务中研究最多、应用最广.
- □ 聚类目标:将数据集中的样本划分为若干个通常不相交的子集 ("簇", cluster).
- □ 聚类既可以作为一个单独过程(用于找寻数据内在的分布结构), 也可作为分类等其他学习任务的前驱过程.



### 聚类任务

形式化描述 假定样本集  $D = \{x_1, x_2, \cdots, x_m\}$  包含m个无标记样本,每个样本  $x_i = (x_{i1}; x_{i2}; \cdots; x_{in})$  是一个n 维的特征向量,聚类算法将样本集 D 划分成 k 个不相交的簇 $\{C_l|l=1,2,...,k\}$  。其中 $C_l \cap_{l'\neq l} C_l = \emptyset$ ,且  $D = \bigcup_{l=1}^k C_l$ 。

相应地,用 $\lambda_j \in \{1,2,\cdots,k\}$ 表示样本 $x_j$ 的"簇标记"(即cluster label),即 $x_j \in C_{\lambda_j}$ 。于是,聚类的结果可用包含m个元素的簇标记向量  $\lambda = \{\lambda_1; \lambda_2; \cdots; \lambda_m\}$ 表示。

# 大纲

- □ 聚类任务
- □ 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- 层次聚类

# 性能度量

- □ 聚类性能度量,亦称为聚类"有效性指标" (validity index)
- □ 直观来讲:

我们希望"物以类聚",即同一簇的样本尽可能彼此相似,不同簇的样本尽可能不同。换言之,聚类结果的"簇内相似度"(intracluster similarity)高,且"簇间相似度"(inter-cluster similarity)低,这样的聚类效果较好.

# 性能度量

- □ 聚类性能度量:
  - 外部指标 (external index)

将聚类结果与某个"参考模型"(reference model)进行比较。

内部指标 (internal index)

直接考察聚类结果而不用任何参考模型。

### 性能度量

对数据集 $D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\}$ ,假定通过聚类得到的簇划分为

 $C = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}$ ,参考模型给出的簇划分为  $C^* = \{C_1, C_2, \dots, C_s^*\}$  相应地,令  $\lambda$  与  $\lambda^*$  分别表示与 C 和  $C^*$  对应的簇标记向量。

我们将样本两两配对考虑, 定义

$$a = |SS|, SS = \{(x_i, x_j) | \lambda_i = \lambda_j, \lambda_i^* = \lambda_j^*, i < j\}$$

$$b = |SD|, SD = \{(x_i, x_j) | \lambda_i = \lambda_j, \lambda_i^* \neq \lambda_j^*, i < j\}$$

$$c = |DS|, DS = \{(x_i, x_j) | \lambda_i \neq \lambda_j, \lambda_i^* = \lambda_j^*, i < j\}$$

$$d = |DD|, DD = \{(x_i, x_j) | \lambda_i \neq \lambda_j, \lambda_i^* \neq \lambda_j^*, i < j\}$$

# 性能度量 - 外部指标

□ Jaccard系数 (Jaccard Coefficient, JC)

$$JC = \frac{a}{a+b+c}$$

FM指数 (Fowlkes and Mallows Index, FMI)

$$FMI = \sqrt{\frac{a}{a+b} \cdot \frac{a}{a+c}}$$

□ Rand指数 (Rand Index, RI)

$$RI = \frac{2(a+b)}{m(m-1)}$$

[0,1]区间内, 越大越好.

# 性能度量 - 内部指标

□ 考虑聚类结果的簇划分 $C = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}$ ,定义簇 C内样本间的平均距离

$$avg(C) = \frac{2}{|C|(|C|-1)} \sum_{1 \le i \le j \le |C|} dist(x_i, x_j)$$

簇☑内样本间的最远距离

$$diam(C) = max_{1 \le i \le j \le |C|} dist(x_i, x_j)$$

簇Ci与簇Ci最近样本间的距离

$$d_{min}(C) = min_{x_i \in C_i, x_j \in C_j} dist(x_i, x_j)$$

簇了,与簇了中心点间的距离

$$d_{cen}(C) = dist(\mu_i, \mu_j)$$

# 性能度量 - 内部指标

DB指数 (Davies-Bouldin Index, DBI)

$$DBI = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} \max_{j \neq i} \left( \frac{avg(C_i) + avg(C_j)}{d_{cen}(\mu_i, \mu_j)} \right)$$

Dunn指数 (Dunn Index, DI)

$$DI = \min_{1 \le i \le k} \left\{ \min_{j \ne i} \left( \frac{d_{min}(C_i, C_j)}{\max_{1 \le l \le k} diam(C_l)} \right) \right\}$$

# 大纲

- □ 聚类任务
- □ 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- 层次聚类

#### □ 距离度量的性质:

非负性:  $dist(x_i, x_j) \geq 0$ 

同一性:  $dist(x_i, x_j) = 0$  当且仅当  $x_i = x_j$ 

对称性:  $dist(x_i, x_i) = dist(x_i, x_i)$ 

直递性:  $dist(x_i, x_j) \leq dist(x_i, x_k) + dist(x_k, x_j)$ 

#### □ 距离度量的性质:

非负性:  $dist(x_i, x_j) \geq 0$ 

同一性:  $dist(x_i, x_j) = 0$  当且仅当  $x_i = x_j$ 

对称性:  $dist(x_i, x_i) = dist(x_i, x_i)$ 

直递性:  $dist(x_i, x_i) \leq dist(x_i, x_k) + dist(x_k, x_i)$ 

口 常用距离:

闵可夫斯基距离(Minkowski distance):

$$dist(x_i, x_j) = \left(\sum_{u=1}^{n} |x_{iu} - x_{ju}|^p\right)^{\frac{1}{p}}$$

p=2: 欧氏距离 (Euclidean distance).

p=1: 曼哈顿距离 (Manhattan distance).

- □ 属性介绍
  - 连续属性 (continuous attribute)
     在定义域上有无穷多个可能的取值
  - 离散属性 (categorical attribute)

在定义域上是有限个可能的取值

#### □ 属性介绍

- 连续属性 (continuous attribute)在定义域上有无穷多个可能的取值
- 离散属性 (categorical attribute)在定义域上是有限个可能的取值
- 有序属性 (ordinal attribute)
   例如定义域为{1,2,3}的离散属性, "1"与"2"比较接近、与"3"比较远, 称为"有序属性"。
- 无序属性 (non-ordinal attribute)

例如定义域为{飞机,火车,轮船}这样的离散属性,不能直接在属性值上进行计算,称为"无序属性"。

### 距离度量

■ Value Difference Metric, VDM (处理无序属性):

令  $m_{u,a}$  表示属性 u 上取值为 u 的样本数, $m_{u,a,i}$  表示在第 i 个样本簇中在属性 u 上取值为 u 的样本数,k 为样本数,则属性 u 上两个离散值 u 与 k 之间的 v 之间的 v 及 v 及 v 不

$$VDM_p(a,b) = \sum_{i=1}^{k} \left| \frac{m_{u,a,i}}{m_{u,a}} - \frac{m_{u,b,i}}{m_{u,b}} \right|^p$$

# 距离度量

■ MinkovDMp(处理混合属性):

$$MinkovDM_p(x_i, x_j) = \left(\sum_{u=1}^{n_c} |x_{iu} - x_{ju}|^p + \sum_{u=n_c+1}^n VDM_p(x_{iu}, x_{ju})\right)^{\frac{1}{p}}$$

□ 加权距离(样本中不同属性的重要性不同时):

$$dist(x_i, x_j) = (\omega_1 \cdot |x_{i1} - x_{j1}|^p + \dots + \omega_n \cdot |x_{in} - x_{jn}|^p)^{\frac{1}{p}}$$

$$\omega_i \ge 0, \sum_{i=1}^n \omega_i = 1$$

# 大纲

- □ 聚类任务
- □ 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- 层次聚类

### 原型聚类

□原型聚类

也称为"基于原型的聚类" (prototype-based clustering), 此类算法假设聚类结构能通过一组原型刻画。

□ 算法过程:

通常情况下,算法先对原型进行初始化,再对原型进行迭代更新求解。

□ 接下来,介绍几种著名的原型聚类算法 k均值算法、学习向量量化算法、高斯混合聚类算法。

#### 原型聚类 - k均值算法

给定数据集  $D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\}$ , k均值算法针对聚类所得簇划分  $C = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}$  最小化平方误差

$$E = \sum_{i=1}^{k} \sum_{x \in C_j} ||x - \mu_i||_2^2$$

其中, $\mu_i$ 是簇 $C_i$ 的均值向量。

位在一定程度上刻画了簇内样本围绕簇均值向量的紧密程度, **E**值越小,则簇内样本相似度越高。

# 原型聚类 - k均值算法

给定数据集  $D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\}$ , k均值算法针对聚类所得簇划分

 $C = \{C_1, C_2, \cdots, C_k\}$  最小化平方误差

$$E = \sum_{i=1}^{k} \sum_{x \in C_j} ||x - \mu_i||_2^2$$

其中, $\mu_i$ 是簇 $C_i$ 的均值向量。

出值在一定程度上刻画了簇内样本围绕簇均值向量的紧密程度, *E* 值越小,则簇内样本相似度越高。

- □ 算法流程(迭代优化): 初始化每个簇的均值向量 repeat
  - 1. (更新) 簇划分;
  - 2. 计算每个簇的均值向量until 当前均值向量均未更新

#### 京型聚类 - k均值算法

#### □ 算法伪代码:

```
输入: 样本集D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\};
        聚类簇数k.
过程:
 1: 从D中随机选择k个样本作为初始均值向量{\mu_1, \mu_2, \ldots, \mu_k}
 2: repeat
      \diamondsuit C_i = \emptyset \ (1 \le i \le k)
      for j = 1, \ldots, m do
         计算样本x_j与各均值向量\mu_i (1 \le i \le k)的距离: d_{ji} = ||x_j - \mu_i||_2;
 5:
         根据距离最近的均值向量确定x_j的簇标记: \lambda_j = \arg\min_{i \in \{1,2,...,k\}} d_{ji};
 6:
         将样本x_j划入相应的簇: C_{\lambda_j} = C_{\lambda_j} \bigcup \{x_j\};
      end for
 8:
      for i = 1, ..., k do
 9:
         计算新均值向量: \mu'_i = \frac{1}{|C_i|} \sum_{x \in C_i} x;
10:
11:
         if \mu'_i \neq \mu_i then
            将当前均值向量\mu_i更新为\mu'_i
12:
13:
         else
            保持当前均值向量不变
14:
         end if
15:
      end for
16:
17: until 当前均值向量均未更新
18: return 簇划分结果
输出: 簇划分\mathcal{C} = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}
```

# 原型聚类 - k均值算法

#### □ k均值算法实例

接下来以表9-1的西瓜数据集4.0为例,来演示k均值算法的学习过程。将编号为1的样本称为10.

| 编号 | 密度    | 含糖率   | 编号 | 密度    | 含糖率   | 编号 | 密度    | 含糖率   |
|----|-------|-------|----|-------|-------|----|-------|-------|
| 1  | 0.697 | 0.460 | 11 | 0.245 | 0.057 | 21 | 0.748 | 0.232 |
| 2  | 0.774 | 0.376 | 12 | 0.343 | 0.099 | 22 | 0.714 | 0.346 |
| 3  | 0.634 | 0.264 | 13 | 0.639 | 0.161 | 23 | 0.483 | 0.312 |
| 4  | 0.608 | 0.318 | 14 | 0.657 | 0.198 | 24 | 0.478 | 0.437 |
| 5  | 0.556 | 0.215 | 15 | 0.360 | 0.370 | 25 | 0.525 | 0.369 |
| 6  | 0.403 | 0.237 | 16 | 0.593 | 0.042 | 26 | 0.751 | 0.489 |
| 7  | 0.481 | 0.149 | 17 | 0.719 | 0.103 | 27 | 0.532 | 0.472 |
| 8  | 0.437 | 0.211 | 18 | 0.359 | 0.188 | 28 | 0.473 | 0.376 |
| 9  | 0.666 | 0.091 | 19 | 0.339 | 0.241 | 29 | 0.725 | 0.445 |
| 10 | 0.243 | 0.267 | 20 | 0.282 | 0.257 | 30 | 0.446 | 0.459 |

### 原型聚类 - k均值算法

#### □ k均值算法实例

假定聚类簇数k=3,算法开始时,随机选择3个样本  $x_6, x_{12}, x_{27}$ 作为初始均值向量,即  $\mu_1=(0.403;0.237), \mu_2=(0.343;0.099), \mu_3=(0.533;0.472)$ 

考察样本  $x_1 = (0.697; 0.460)$  ,它与当前均值向量  $\mu_1, \mu_2, \mu_3$  的距离分别为0.369, 0.506, 0.166, 因此 $x_1$  将被划入簇 $x_2$  中。类似的,对数据集中的所有样本考察一遍后,可得当前簇划分为

$$C_1 = \{x_5, x_6, x_7, x_8, x_9, x_{10}, x_{13}, x_{14}, x_{15}, x_{17}, x_{18}, x_{19}, x_{20}, x_{23}\}$$

$$C_2 = \{x_{11}, x_{12}, x_{16}\}$$

$$C_3 = \{x_1, x_2, x_3, x_4, x_{21}, x_{22}, x_{24}, x_{25}, x_{26}, x_{27}, x_{28}, x_{29}, x_{30}\}$$

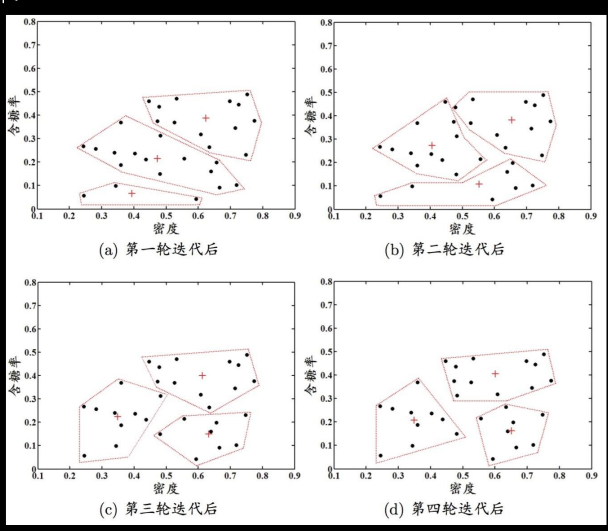
于是,可以从分别求得新的均值向量

$$\mu_1' = (0.473; 0.214), \mu_2' = (0.394; 0.066), \mu_3' = (0.623; 0.388)$$

不断重复上述过程,如下图所示。

#### 京型聚类 - k均值算法

#### □ 聚类结果:



# 原型聚类 - 学习向量量化

学习向量量化(Learning Vector Quantization, LVQ)

与一般聚类算法不同的是,LVQ假设数据样本带有类别标记,学习过程中利用样本的这些监督信息来辅助聚类。

给定样本集  $D = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \cdots, (x_m, y_m)\}$  , LVQ的目标是学得一组n维原型向量 $\{p_1, p_2, \cdots, p_q\}$  , 每个原型向量代表一个聚类簇。

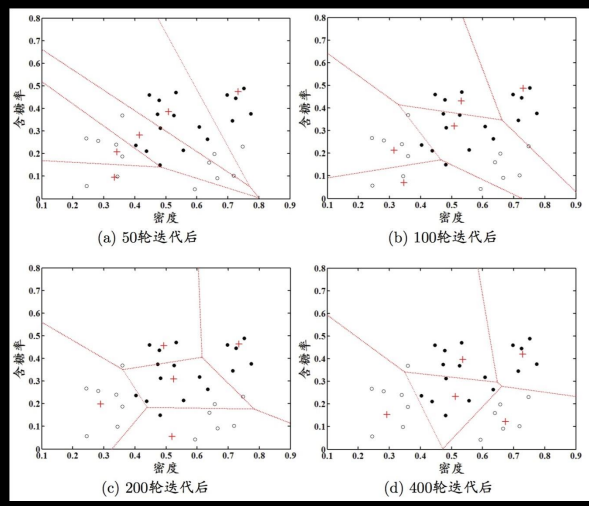
# 京型聚类 - 学习向量量化

#### □ 算法伪代码:

```
输入: 样本集D = \{(\boldsymbol{x}_1, y_1), \dots, (\boldsymbol{x}_m, y_m)\};
         原型向量个数q, 各原型向量预设的类别标记\{t_1, t_2, \ldots, t_q\};
         学习率η ∈ (0,1).
过程:
 1: 初始化一组原型向量\{p_1, p_2, \ldots, p_q\}
 2: repeat
       从样本集D随机选取样本(x_i, y_i);
       计算样本x_j与p_i (1 \le i \le q)的距离: d_{ji} = ||x_j - p_i||_2;
 4:
       找出与x_i距离最近的原型向量; i^* = \arg\min_{i \in \{1,2,...,q\}} d_{ji};
 5:
       if y_i = t_{i^*} then
 6:
          oldsymbol{p}' = oldsymbol{p}_{i^*} + \eta \cdot (oldsymbol{x}_i - oldsymbol{p}_{i^*})
 7:
 8:
       else
          oldsymbol{p}' = oldsymbol{p}_{i^*} - \eta \cdot (oldsymbol{x}_i - oldsymbol{p}_{i^*})
 9:
       end if
10:
       将原型向量p_{i*}更新为p'
11:
12: until 满足停止条件
13: return 当前原型向量
输出: 原型向量\{p_1, p_2, \dots, p_q\}
```

### 京型聚类 - 学习向量量化

□ 聚类效果:



与k均值、LVQ用原型向量来刻画聚类结构不同,高斯混合聚类(Mixture-of-Gaussian) 采用概率模型来表达聚类原型:

□ 多元高斯分布的定义

对22维样本空间中的随机向量24,若21服从高斯分布,其概率密度函数为

$$p(x) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{n}{2}} |\Sigma|^{\frac{1}{2}}} e^{-\frac{1}{2}(x-\mu)^T \Sigma^{-1}(x-\mu)}$$

其中  $\mu$ 是 n 维均值向量,  $n \times n$  的协方差矩阵。也可将概率密度函数记作  $p(x|\mu,\Sigma)$ 。

□ 高斯混合分布的定义

$$p_M(x) = \sum_{i=1}^k \alpha_i p(x|\mu_i, \Sigma_i)$$

该分布由 16 个混合分布组成,每个分布对应一个高斯分布。其中,

 $\mu_i$ 与 $\Sigma_i$ 是第i个高斯混合成分的参数。而 $\alpha_i > 0$ 为相应的"混合系数", $\sum_{i=1}^k \alpha_i = 1$ 。

□ 假设样本的生成过程由高斯混合分布给出:

首先,根据  $\alpha_1, \alpha_2, \cdots, \alpha_k$  定义的先验分布选择高斯混合成分,其中  $\alpha_i$  为选择第 i 个混合成分的概率;

然后,根据被选择的混合成分的概率密度函数进行采样,从而生成相应的样本。

□ 模型求解:最大化(对数)似然

$$LL(D) = \ln \left( \prod_{j=1}^{m} p_M(x_j) \right)$$
$$= \sum_{j=1}^{m} \ln \left( \sum_{i=1}^{k} \alpha_i \cdot p\left(x_j | \mu_i, \Sigma_i\right) \right)$$

**\$**:

$$\frac{\partial LL(D)}{\partial \mu_i} = 0 \qquad \Longrightarrow \qquad \mu_i = \frac{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji} x_j}{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji}}$$

# 高斯混合聚类 - 模型求解 (续)

**令**:

$$\Sigma_i = \frac{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji} (x_j - \mu_i) (x_j - \mu_i)^T}{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji}}$$

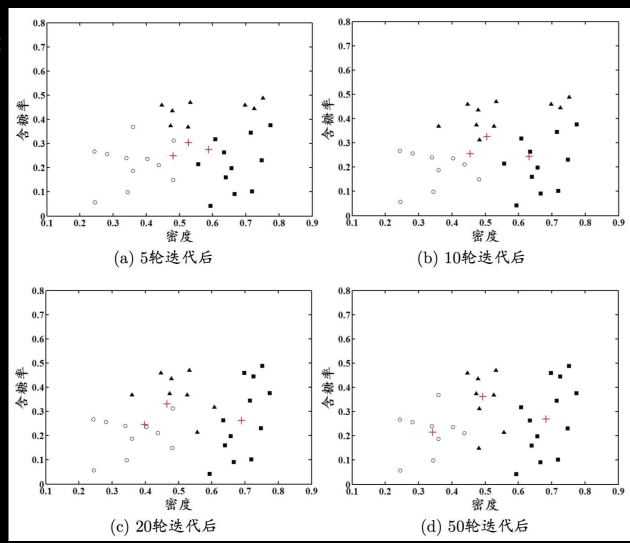
#### 高斯混合聚类

#### □ 算法伪代码:

```
输入: 样本集D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\};
           高斯混合成分个数k.
过程:
 1: 初始化高斯混合分布的模型参数\{(\alpha_i, \boldsymbol{\mu}_i, \boldsymbol{\Sigma}_i) \mid 1 < i < k\}
 2: repeat
 3:
         for j = 1, \ldots, m do
             根据(9.30)计算x_i由各混合成分生成的后验概率,即
 4:
             \gamma_{ii} = p_{\mathcal{M}}(z_i = i \mid \boldsymbol{x}_i) \ (1 \leq i \leq k)
         end for
 5:
         for i = 1, \ldots, k do
 6:
             计算新均值向量: \mu_i' = \frac{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji} \boldsymbol{x}_j}{\sum_{i=1}^m \gamma_{ii}};
 7:
             计算新协方差矩阵: \Sigma_i' = \frac{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji} (\mathbf{x}_j - \boldsymbol{\mu}_i') (\mathbf{x}_j - \boldsymbol{\mu}_i')^\top}{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji}};
 8:
             计算新混合系数: \alpha_i' = \frac{\sum_{j=1}^m \gamma_{ji}}{m};
 9:
          end for
10:
          将模型参数\{(\alpha_i, \boldsymbol{\mu}_i, \boldsymbol{\Sigma}_i) \mid 1 \leq i \leq k\}更新为\{(\alpha'_i, \boldsymbol{\mu}'_i, \boldsymbol{\Sigma}'_i) \mid 1 \leq i \leq k\}
11:
12: until 满足停止条件
13: C_i = \emptyset \ (1 \le i \le k)
14: for j = 1, ..., m do
         根据(9.31)确定x_j的簇标记\lambda_j;
15:
         将x_j划入相应的簇: C_{\lambda_j} = C_{\lambda_j} \bigcup \{x_j\}
16:
17: end for
18: return 簇划分结果
输出: 簇划分\mathcal{C} = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}
```

### 高斯混合聚类

#### □ 聚类效果:



# 大纲

- □ 聚类任务
- □ 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- 层次聚类

□ 密度聚类的定义

密度聚类也称为"基于密度的聚类" (density-based clustering)。

此类算法假设聚类结构能通过样本分布的紧密程度来确定。

通常情况下,密度聚类算法从样本密度的角度来考察样本之间的可连接性,并基于可连接样本不断扩展聚类簇来获得最终的聚类结果。

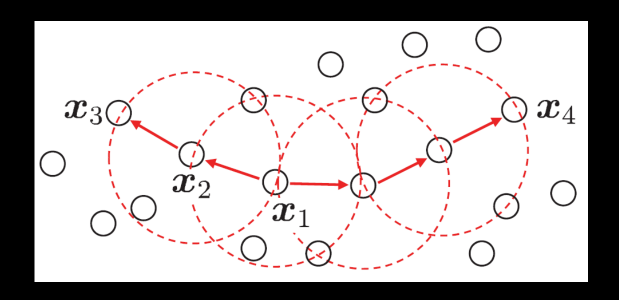
接下来介绍DBSCAN这一密度聚类算法。

- **DBSCAN**算法:基于一组 "邻域"参数  $(\epsilon, MinPts)$  来刻画样本分布的紧密程度。
- □ 基本概念:
  - 令邻域: 对样本 $x_j \in D$ , 其合邻域包含样本集D 中与 $x_j$  的距离不大于 C 的样本;
  - 核心对象: 若样本 3% 的 € 邻域至少包含MinPts个样本,则该样本点为一个核心对象;
  - 密度直达: 若样本 $x_j$  位于样本 $x_i$ 的 e 邻域中,且 $x_i$ 是一个核心对象,则称样本 $x_j$ 由  $x_i$  密度直达;
  - 密度可达: 对样本 $x_i$ 与 $x_j$ ,若存在样本序列 $p_1, p_2, \cdots, p_n$ ,其中  $p_1 = x_i, p_n = x_j$  且  $p_{i+1}$  由  $p_i$  密度直达,则该两样本密度可达;
  - 密度相连: 对样本 $x_i$ 与 $x_j$ ,若存在样本 $x_k$ 使得两样本均由 $x_k$ 密度可达,则称该两样本密度相连。

### □ 一个例子

*令MinPts* = 3,则 虚线显示出 **⊆**领域。

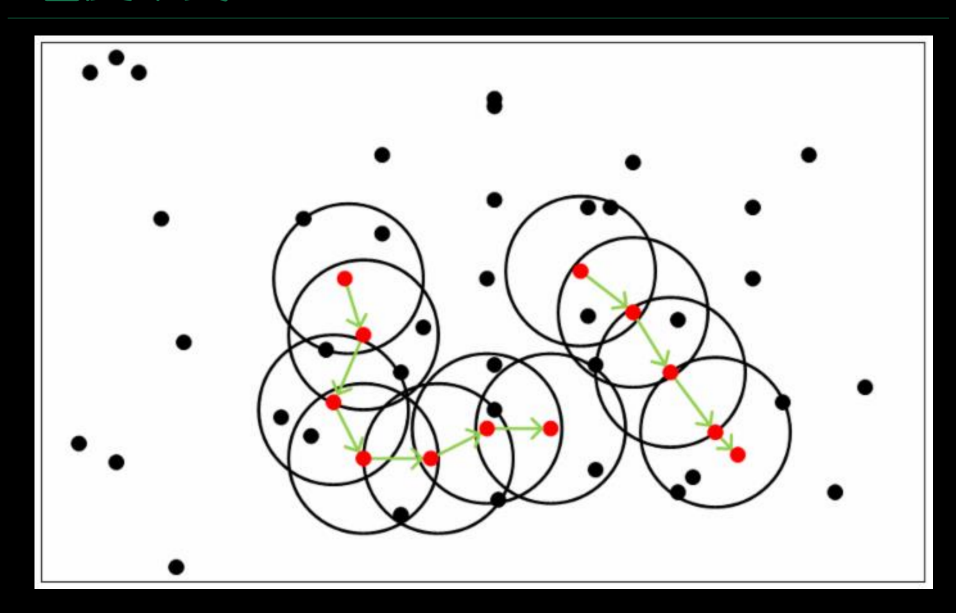
- $x_1$ 是核心对象。
- $x_2$ 由 $x_1$ 密度直达。
- $x_3$ 由 $x_1$ 密度可达。
- $x_3$ 与 $x_4$ 密度相连。



- □ 对 "簇"的定义 由密度可达关系导出的最大密度相连样本集合。
- □ 对 "簇"的形式化描述 给定领域参数, 簇是满足以下性质的非空样本子集:

连接性:  $x_i \in C, x_j \in C \Rightarrow x_i \vdash x_j$  密度相连

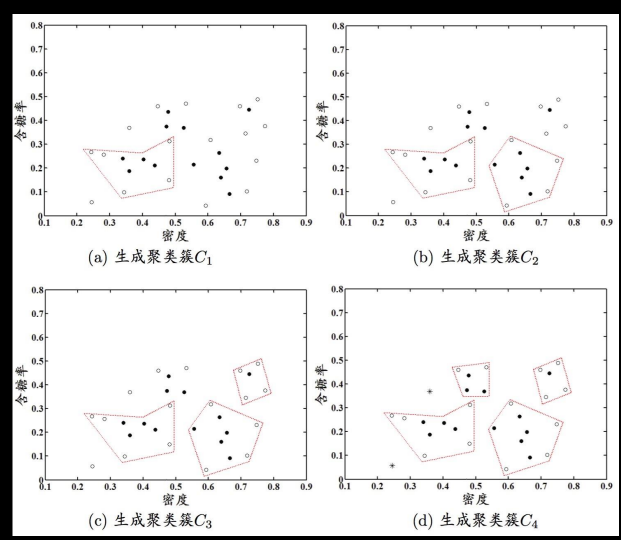
最大性:  $x_i \in C$ ,  $x_i = x_j$  密度可达  $\Rightarrow x_j \in C$ 



#### ■ DBSCAN算法伪代码:

```
输入: 样本集D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\};
         邻域参数(\epsilon, MinPts).
 过程:
 1: 初始化核心对象集合: Ω = ∅
 2: for j = 1, ..., m do
       确定样本x_i的\epsilon-邻域N_{\epsilon}(x_i);
       if |N_{\epsilon}(\boldsymbol{x}_{j})| \geq MinPts then
 4:
           将样本x_i加入核心对象集合: \Omega = \Omega \bigcup \{x_i\}
 5:
       end if
 7: end for
 8: 初始化聚类簇数: k=0
    初始化未访问样本集合: \Gamma = D
10: while \Omega \neq \emptyset do
       记录当前未访问样本集合: \Gamma_{\text{old}} = \Gamma;
11:
12:
       随机选取一个核心对象o \in \Omega, 初始化队列 Q = \langle o \rangle;
13:
       \Gamma = \Gamma \setminus \{o\};
14:
       while Q \neq \emptyset do
          取出队列Q中的首个样本q;
15:
16:
          if |N_{\epsilon}(q)| \geq MinPts then
             \diamondsuit \Delta = N_{\epsilon}(\boldsymbol{q}) \cap \Gamma;
17:
             将\Delta中的样本加入队列Q;
18:
19:
             \Gamma = \Gamma \setminus \Delta;
20:
          end if
21:
       end while
22:
       k = k + 1, 生成聚类簇C_k = \Gamma_{\text{old}} \setminus \Gamma;
23:
       \Omega = \Omega \setminus C_k
24: end while
25: return 簇划分结果
 输出: 簇划分\mathcal{C} = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}
```

#### □ 聚类效果:



# 大纲

- □ 聚类任务
- □ 性能度量
- □ 距离计算
- □ 原型聚类
- □ 密度聚类
- □ 层次聚类

## 层次聚类

- □ 层次聚类试图在不同层次对数据集进行划分,从而形成树形的聚类结构。数据集划分既可采用"自底向上"的聚合策略,也可采用"自顶向下"的分拆策略。
- □ AGNES算法(自底向上的层次聚类算法)

首先,将样本中的每一个样本看做一个初始聚类簇,然后在算法运行的每一步中找出距离最近的两个聚类簇进行合并,该过程不断重复,直到达到预设的聚类簇的个数。

这里两个聚类簇 🖸 和 😘 的距离,可以有3种度量方式。

## 层次聚类

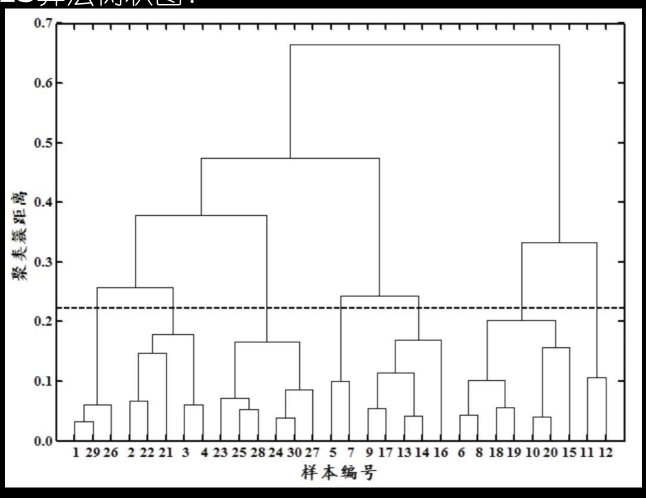
$$d_{min}(C_i, C_j) = \min_{x \in C_i, z \in C_j} dist(x, z)$$

$$d_{max}(C_i, C_j) = \max_{x \in C_i, z \in C_j} dist(x, z)$$

$$d_{avg}(C_i, C_j) = \frac{1}{|C_i||C_j|} \sum_{x \in C_i} \sum_{z \in C_j} dist(x, z)$$

### 层次聚类 - 树状图

### □ AGNES算法树状图:



## 层次聚类 - AGNES算法

#### □ AGNES算法伪代码:

```
输入: 样本集D = \{x_1, x_2, \dots, x_m\};
        聚类簇距离度量函数d \in \{d_{\min}, d_{\max}, d_{\text{avg}}\};
        聚类簇数k.
过程:
 1: for j = 1, ..., m do
      C_i = \{ \boldsymbol{x}_i \}
 3: end for
   for i = 1, \ldots, m do
      for j = i, \ldots, m do
         M(i,j) = d(C_i, C_j);
         M(j,i) = M(i,j)
      end for
 9: end for
    设置当前聚类簇个数: q = m
11: while q > k do
      找出距离最近的两个聚类簇(C_{i*}, C_{j*});
12:
      合并(C_{i^*}, C_{i^*}): C_{i^*} = C_{i^*} \bigcup C_{i^*};
13:
      for j = j^* + 1, ..., q do
14:
         将聚类簇C_i重编号为C_{i-1}
15:
      end for
16:
      删除距离矩阵M的第j*行与第j*列;
17:
      for j = 1, ..., q - 1 do
18:
19:
        M(i^*, j) = d(C_{i^*}, C_i);
         M(j, i^*) = M(i^*, j)
20:
21:
      end for
      q = q - 1
22:
23: end while
24: return 簇划分结果
输出: 簇划分\mathcal{C} = \{C_1, C_2, \dots, C_k\}
```

### 层次聚类

### ■ AGNES算法聚类效果:

