(注:本次先讲聚类,再讲第七章模型选择)

第8章第1讲

数据聚类

Data Clustering

向世明

smxiang@nlpr.ia.ac.cn

助教:杨学行(xhyang@nlpr.ia.ac.cn);吴一超(yichao.wu@nlpr.ia.ac.cn)



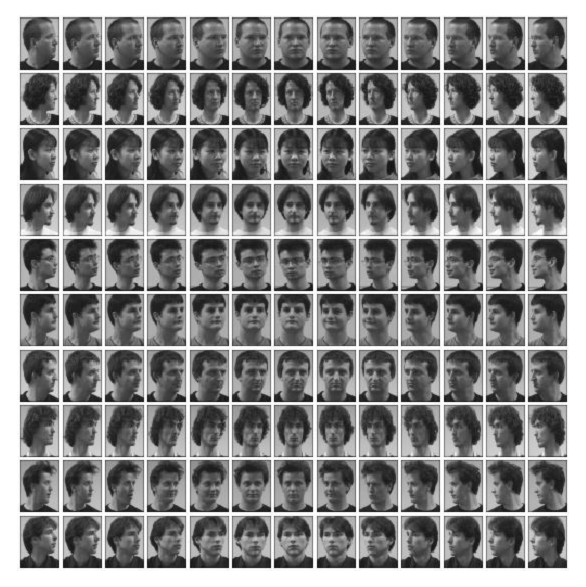




聚类

- 物以类聚,人以群分。
- 将数据分成多个类别,在同一个类内,对象(实体) 之间具有较高的相似性,不同类对象之间的差异性较 大。
- 对一批没有类别标签的样本集,按照样本之间的相似程度分类,相似的归为一类,不相似的归为其它类。 这种分类称为**聚类分析**,也称为无监督分类。
- 聚类的质量(或结果)取决于对度量标准的选择。
- 聚类结果因不同任务而不同。





身份识别 vs 姿态估计



• 聚类任务

- 给定一个样本集合 X,给定一种度量样本间相似度或者相异度(距离)的标准。聚类系统的输出是关于样本集 X 的一个划分,即 $D = \{D_1 \cup D_2 \cup ... \cup D_k\}$ 。其中, $D_i(i=1,2,...,k)$ 是 X 的一个子集,且满足:
 - $D_1 \cup D_2 \cup \cup D_k = X$
 - $D_i \cap D_j = \emptyset$, $i \neq j$
- D 中成员 D_1 , D_2 ,..., D_k 叫做类或者簇(cluster),每个类都是通过一些特征来描述的:
 - 通过类中心或者类的边界点来表示;
 - 使用聚类树采用图形化方式来表示。



- 聚类方法分类
 - 按照聚类标准
 - 统计聚类方法:基于全局数据的聚类,即从全体 样本中通过距离比较,获得聚类中心。主要采用 欧氏距离度量、马氏距离度量等。
 - 概念聚类方法: 聚类时不采用几何距离, 主要根据对概念的描述来确定。
 - 按聚类所处理的数据类型
 - 数值型数据聚类、离散型数据聚类、混合型数据 聚类。



- 聚类方法分类
 - 按照度量准则
 - 基于距离的聚类方法: 基于各种不同的距离或者相似性来度量点对之间的关系,如K-means等。
 - 基于密度的聚类方法: 基于合适的密度函数来对样本进行聚类。
 - 基于连通性的聚类方法: 主要包含**基于图**的方法。 高度连通的数据通常被聚为一簇,如谱聚类。



- 聚类方法分类
 - 按照不同的技术路线
 - · 划分法:采用一定的规则对数据进行划分,如K-means等。
 - 层次法: 对给定样本进行层次划分,如层级聚类。
 - 密度法: 对数据的密度进行评价,如高斯混合模型。
 - 网格法:将数据空间划分为有限个单元网络结构,然后基于网络结构进行聚类
 - 模型法: 为每一个簇引入一个模型, 然后对数据进行划分, 使其满足各自分派的模型。



• 距离

- 设有 d 维空间的三个样本**x**,**y** 和 **z**,记 d(.,.)为 一个 $\mathbf{R}^{d}\times\mathbf{R}^{d}\rightarrow\mathbf{R}$ 的映射,如满足如下几个条件则 称d(.,.)为一个距离:

• $d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) \ge 0$

非负性

• $d(\mathbf{x}, \mathbf{x}) = 0$

自相似性

• $d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = d(\mathbf{y}, \mathbf{x})$

对称性

• $d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) \le d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) + d(\mathbf{z}, \mathbf{y})$

三角不等式

- 距离可以描述一对点之间的相异程度,距离越大,两个点越不相似;距离越小,两个点越相似。



• 距离

- 设 \mathbf{x} , \mathbf{y} ∈ \mathbf{R}^d , Minkowski 距离度量定义如下:

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \left(\sum_{i=1}^{d} |x_i - y_i|^q\right)^{\frac{1}{q}}$$

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \sum_{i=1}^{d} |x_i - y_i|$$

城区距离 曼哈顿距离

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \sqrt{\sum_{i=1}^{d} |x_i - y_i|^2}$$

欧氏距离

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \max_{1 \le i \le d} |x_i - y_i|$$

切比雪夫距离



• 距离

- 设 \mathbf{x} , \mathbf{y} ∈ \mathbf{R}^d , 马氏 (Mahalanobis) 距离定义如下:

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \sqrt{(\mathbf{x} - \mathbf{y})^T \mathbf{M} (\mathbf{x} - \mathbf{y})}$$

其中, M是半正定矩阵。

- M为单位矩阵时,退化为欧氏距离度量。
- M为对角矩阵时,退化为特征加权欧氏距离



- 相似性
 - 设**x**, **y** ∈ \mathbb{R}^d , 余弦相似度定义如下:

$$s(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \frac{\sum_{i=1}^{d} x_i y_i}{\sqrt{\sum_{i=1}^{d} x_i^2} \sqrt{\sum_{i=1}^{d} y_i^2}}$$

(两个模为1的向量之内积)



• 相似性

- 设 \mathbf{x} , \mathbf{y} ∈ \mathbf{R}^d ,其每维特征只取{0,1}中的一个值。为了定义数据点之间的距离,通常先计算出如下几个值:
 - f_{00} : 样本 x 和 y 中满足 $x_i=y_i=0$ 的属性的个数
 - f_{10} : 样本 x 和 y 中满足 $x_i=1 \& y_i=0$ 的属性的个数
 - f_{01} : 样本 x 和 y 中满足 $x_i=0$ & $y_i=1$ 的属性的个数
 - f_{11} : 样本 x 和 y 中满足 $x_i=y_i=1$ 的属性的个数
- 进一步,可以定义如下几种类型的相似性度量:



- 相似性
 - 简单匹配系数(simple matching coefficient, SMC):

$$S_{SMC}(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \frac{f_{00} + f_{11}}{f_{00} + f_{10} + f_{01} + f_{11}}$$

- Jaccard 相似系数:

$$s_{J}(\mathbf{x},\mathbf{y}) = \frac{f_{11}}{f_{10} + f_{01} + f_{11}}$$
- Tanimoto系数:

$$s_{T}(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \frac{\mathbf{x}^{T} \mathbf{y}}{\mathbf{x}^{T} \mathbf{x} + \mathbf{y}^{T} \mathbf{y} - \mathbf{x}^{T} \mathbf{y}} = \frac{f_{11}}{\mathbf{x}^{T} \mathbf{x} + \mathbf{y}^{T} \mathbf{y} - f_{11}}$$

$$\mathbf{x} \mathbf{y} \mathbf{1} \mathbf{h} \mathbf{h} \mathbf{y} \mathbf{y} \mathbf{1} \mathbf{h} \mathbf{h} \mathbf{h} \mathbf{y}$$



• 举例: 计算如下两位顾客的相似度:

商品	面包	啤酒	牛奶	咖啡	茶叶	鸡蛋	猪肉	牛肉	洋葱	土豆	大米	白糖
x y	1 1	1 0	1 1	1 0	0 0	0	0	1 0	1 0	1 1	0	1 1
商品	莲藕	花生	可乐	豆腐	菠菜	黄瓜	面粉	酱油	辣椒	白酒	黄鱼	茄子
x y	0	0	1 1	0	1 1	1 1	1 1	0	1 0	1 0	1 1	0



- 类间距离:
 - **最短距离法:** 定义两个类中最近的两个样本的距离为类间距离。

$$d(D_a, D_b) = \min\{d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) \mid \mathbf{x} \in D_a, \mathbf{y} \in D_b\}$$

- **最长距离法:** 定义两个类中最远的两个样本的距离为类间距离。

$$d(D_a, D_b) = \max\{d(\mathbf{x}, \mathbf{y}) \mid \mathbf{x} \in D_a, \mathbf{y} \in D_b\}$$

• **类直径**: 类直径反映类中样本之间的差异,可定义为类中 各样本至**类中心点**的欧氏距离平方和:

$$r(D_a) = \sum_{\mathbf{x} \in D_a} (\mathbf{x} - \overline{\mathbf{x}})^T (\mathbf{x} - \overline{\mathbf{x}}))$$



8.3 混合密度函数

- 目标一利用样本估计密度中的一些参数
 - 混合密度估计可为数据聚类提供方法论上的指导。

• 假定:

- 样本来自于c个不同类别,c是已知的。
- 每一个类出现的先验概率 $P(\omega_j)$ 是已知的, j=1,2,...,c。
- 类条件概率密度函数 $p(\mathbf{x}|\omega_i, \theta_i)$ 的形式是已知的。
- -c 个参数向量 θ_i , j = 1, 2, ..., c, 是未知的。
- 样本的类别标签也是未知的。
- **样本的生成过程**: 首先通过类先验概率 $P(\omega_j)$ 随机选择一个类别,然后通过类条件概率密度函数 $p(\mathbf{x}|\omega_j, \boldsymbol{\theta}_j)$ 随机选择一个样本。



8.3 混合密度函数

• 设总体样本的概率密度函数为:

 $p(\mathbf{x} | \mathbf{\theta}) = \sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x} | \omega_j, \mathbf{\theta}_j) P(\omega_j)$

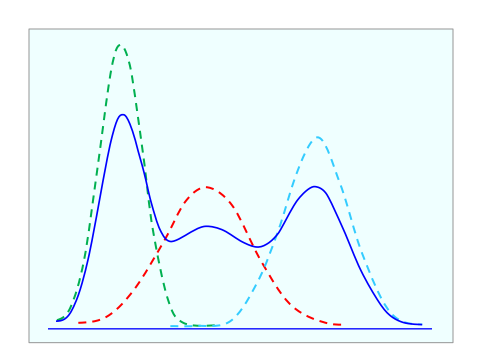
其中, $\theta = \{\theta_1, \theta_2, ..., \theta_c\}$ 。称上述密度函数为**混合密度**;称条件概率密度函数 $p(\mathbf{x}|\omega_j, \theta_j)$ 为**成分密度**;称先验概率为**混合参数**。此处主要考察参数 θ 。

基本任务:估计 θ。一旦 θ 得到估计,可以将上述混合密度分解为多个已知的密度成分,并且可以采用最大化后验概率来确定样本的类别。



8.3 混合密度函数及参数可辨识性

• 举例: 一维高斯混合模型:



三个高斯分布的混合



8.4 最大似然估计

- 任务:
 - 给定一个包含n个无类别标签的数据集 $D=\{\mathbf{x}_1,\mathbf{x}_2,...,\mathbf{x}_n\}$,假定这些样本独立地从如下**混合型概率密度函数**中选样得到:

$$p(\mathbf{x} \mid \mathbf{\theta}) = \sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x} \mid \omega_j, \mathbf{\theta}_j) P(\omega_j)$$

- 根据这些样本,采用最大似然估计方法对θ进行估计。
- D 中数据的联合密度 (假定独立采样):

$$p(D \mid \mathbf{\theta}) = \prod_{k=1}^{n} p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})$$



8.4 最大似然估计

- 目标: 估计一个 $\hat{\theta}$ 使 $p(D|\theta)$ 最大。
- 考虑对数似然:

$$f_{lh}(\mathbf{\theta}) = \sum_{k=1}^{n} \ln \left(p(\mathbf{x}_k \mid \mathbf{\theta}) \right) = \sum_{k=1}^{n} \ln \left(\sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x}_k \mid \omega_j, \mathbf{\theta}_j) P(\omega_j) \right)$$

 $-f_{lb}(\theta)$ 对参数的梯度,并假定参数独立。



$f_{lb}(\theta)$ 对参数的梯度:

$$p(\mathbf{x} \mid \mathbf{\theta}) = \sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x} \mid \omega_j, \mathbf{\theta}_j) P(\omega_j)$$

$$\begin{split} \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} f_{lh}(\boldsymbol{\theta}) &= \sum_{k=1}^{n} \frac{1}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta})} \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta}) \\ &= \sum_{k=1}^{n} \frac{1}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta})} \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \left(p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) P(\boldsymbol{\omega}_{i}) \right) \\ &= \sum_{k=1}^{n} \frac{P(\boldsymbol{\omega}_{i})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta})} \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \left(p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) \right) \\ &= \sum_{k=1}^{n} \frac{P(\boldsymbol{\omega}_{i})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta})} \left[p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \ln \left(p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) \right) \right] \\ &= \sum_{k=1}^{n} \frac{P(\boldsymbol{\omega}_{i}, \mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta}_{i})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta})} \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \ln \left(p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) \right) \\ &= \sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \boldsymbol{\theta}) \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \ln \left(p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) \right) \end{split}$$



$f_{lh}(\theta)$ 对参数的梯度:

$$\nabla_{\boldsymbol{\theta}_i} f_{lh}(\boldsymbol{\theta}) = \sum_{k=1}^n P(\boldsymbol{\omega}_i \mid \mathbf{x}_k, \boldsymbol{\theta}) \ \nabla_{\boldsymbol{\theta}_i} \ln \left(p(\mathbf{x}_k \mid \boldsymbol{\omega}_i, \boldsymbol{\theta}_i) \right)$$

单个样本对梯度的贡献:

$$\nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} f_{lh}(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbf{x}_{k}) = P(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \boldsymbol{\theta}) \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \ln(p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}))$$

单个样本 \mathbf{x}_k 对"似然函数关于 $\boldsymbol{\theta}_i$ 的梯度"之贡献等于" \mathbf{x}_k 属于第 i 个成分的后验概率"乘以" \mathbf{x}_k 对第 i 个成分所对应的似然函数关于 $\boldsymbol{\theta}_i$ 的梯度"。



8.4 最大似然估计

• 令梯度等于零,可得如下 c 个方程:

$$\sum_{k=1}^{n} P(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\theta}}) \nabla_{\boldsymbol{\theta}_{i}} \ln \left(p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \hat{\boldsymbol{\theta}}_{i}) \right) = 0, \quad i = 1, 2, \dots, c$$

- 求解上述方程可得待估计的 $\hat{m{ heta}}$ 。
- 进一步: 当未知量中包含先验概率 $P(\omega_i)$ (即混合比例)时,对 $p(D|\theta)$ 的最大似然 值的搜索应限制如下两个条件:

$$P(\omega_i) \ge 0, \quad i = 1, 2, \dots, c, \quad \underline{\square} \quad \sum_{i=1}^{c} P(\omega_i) = 1.$$



8.4 最大似然估计

• 实际上,如果似然函数可微,且 $P(\omega_i) \neq 0$, 那么 $P(\omega_i)$ 和 $\hat{\theta}_i$ 必然同时满足以下条件:

条件1:
$$\hat{P}(\omega_i) = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n \hat{P}(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\theta}})$$

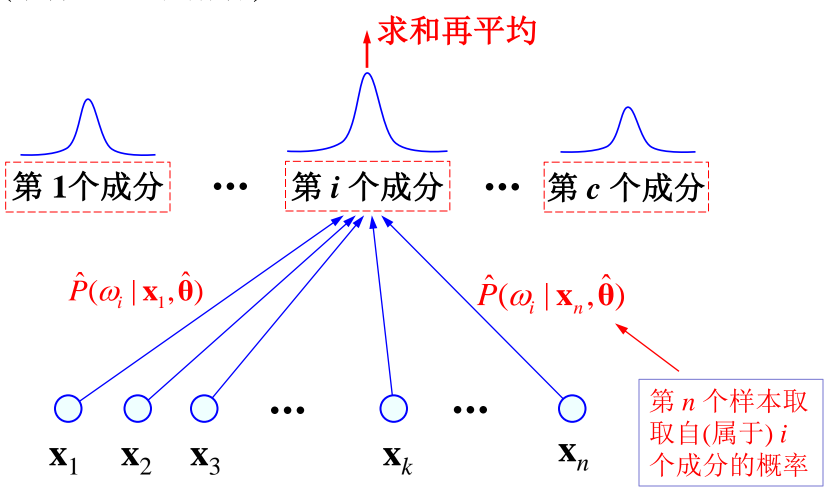
条件2:
$$\sum_{k=1}^{n} \hat{P}(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\theta}}) \nabla_{\boldsymbol{\theta}_i} \ln \left(p(\mathbf{x}_k \mid w_i, \hat{\boldsymbol{\theta}}_i) \right) = 0, \quad i = 1, 2, \dots, c$$

其中,
$$\hat{P}(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\mathbf{\theta}}) = \frac{p(\mathbf{x}_k \mid \omega_i, \hat{\mathbf{\theta}}_i) \hat{P}(\omega_i)}{\sum_{j=1}^c p(\mathbf{x}_k \mid \omega_j, \hat{\mathbf{\theta}}_j) \hat{P}(\omega_j)} = \frac{p(\mathbf{x}_k, \omega_i \mid \hat{\mathbf{\theta}}_i)}{p(\mathbf{x}_k \mid \mathbf{\theta})}$$
全概率公式



• 对类先验的估计 (条件1的直观解释)

$$\hat{P}(\omega_i) = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^n \hat{P}(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\theta}}), \quad i = 1, 2, ..., c$$





• 关于条件1的证明

- 首先,考虑所有变量时对数似然函数可以写成:

$$f_{lh}(\mathbf{\theta}, \mathbf{\alpha}) = \sum_{k=1}^{n} \ln \left(p(\mathbf{x}_{k} | \mathbf{\theta}) \right) = \sum_{k=1}^{n} \ln \left(\sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x}_{k} | \omega_{j}, \mathbf{\theta}_{j}) P(\omega_{j}) \right)$$
$$= \sum_{k=1}^{n} \ln \left(\sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x}_{k} | \omega_{j}, \mathbf{\theta}_{j}) \alpha_{j} \right)$$

其中引入新记号: $\mathbf{\alpha} = [\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_c]^T = [P(\omega_1), P(\omega_2), \dots, P(\omega_c)]^T$

- 然后, 拉格朗日函数可以写成:

$$L(\mathbf{0}, \boldsymbol{\alpha}) = f_{lh}(\mathbf{0}, \boldsymbol{\alpha}) + \lambda \left(\sum_{j=1}^{c} \alpha_{j} - 1 \right) \qquad \therefore \sum_{j=1}^{c} \alpha_{j} = 1$$

拉格朗日乘子



• 关于条件1的证明(续)

- 求目标函数关于变量的偏导数,并令其等于0:

$$\frac{\partial L(\mathbf{\theta}, \mathbf{\alpha})}{\partial \alpha_i} = \sum_{k=1}^n \frac{p(\mathbf{x}_k \mid \omega_i, \mathbf{\theta}_i)}{p(\mathbf{x}_k \mid \mathbf{\theta})} + \lambda = 0, \quad i = 1, 2, ..., c$$

- 在方程的两边乘以 α_i ,并将 c 个方程相加,可得

$$\sum_{i=1}^{c} \sum_{k=1}^{n} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\omega}_{i}, \boldsymbol{\theta}_{i}) \boldsymbol{\alpha}_{i}}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \boldsymbol{\theta})} + \lambda \sum_{i=1}^{c} \boldsymbol{\alpha}_{i} = 0$$

$$\Rightarrow \lambda = -\sum_{i=1}^{c} \sum_{k=1}^{n} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \mathbf{\theta}_{i}) \alpha_{i}}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})} = -\sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{c} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \mathbf{\theta}_{i}) \alpha_{i}}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})}$$
$$= -\sum_{k=1}^{n} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})} = -n$$



• 关于条件1的证明(续)

- 最后由如下公式

$$\frac{\partial L(\mathbf{\theta}, \mathbf{\alpha})}{\partial \alpha_i} = \sum_{k=1}^n \frac{p(\mathbf{x}_k \mid \omega_i, \mathbf{\theta}_i)}{p(\mathbf{x}_k \mid \mathbf{\theta})} + \lambda = 0, \quad i = 1, 2, ..., c$$

- 可得

$$\sum_{k=1}^{n} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \mathbf{\theta}_{i})\alpha_{i}}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})} = n\alpha_{i}, \quad i = 1, 2, ..., c$$

$$\Rightarrow \alpha_{i} = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^{n} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \mathbf{\theta}_{i}) \alpha_{i}}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})} = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^{n} \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \mathbf{\theta}_{i}) p(\omega_{i})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \mathbf{\theta})}$$
$$= \frac{1}{n} \sum_{k=1}^{n} P(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \mathbf{\theta})$$

因此,条件1得证。



8.5 正态分布情形下的非监督参数估计

• 本节讨论混合密度的各分量成分均为多维正态分布的情形: $p(\mathbf{x}|\omega_i, \theta_i) \sim N(\mathbf{x}|\mathbf{\mu}_i, \Sigma_i)$

$$N(\mathbf{x} \mid \boldsymbol{\mu}_i, \boldsymbol{\Sigma}_i) = \frac{1}{(2\pi)^{d/2} \mid \boldsymbol{\Sigma}_i \mid^{1/2}} \exp\left(-\frac{1}{2} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)^T \boldsymbol{\Sigma}_i^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)\right)$$

• 考虑如下两种情形:

Case	μ_i ,	\sum_{i}	$P(\omega_i)$	С
1	?	$\sqrt{}$	$\sqrt{}$	$\sqrt{}$
2	?	?	?	



8.5 正态分布情形下的非监督参数估计

- 情形一:均值 μ,未知
 - 似然函数如下:

$$\ln p(\mathbf{x} \mid \boldsymbol{\omega}_i, \boldsymbol{\mu}_i) = -\ln \left((2\pi)^{d/2} \mid \boldsymbol{\Sigma} \mid^{1/2} \right) - \frac{1}{2} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)^T \boldsymbol{\Sigma}^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)$$

- 梯度:

$$\nabla_{\boldsymbol{\mu}_i} \ln p(\mathbf{x} \mid \boldsymbol{\omega}_i, \boldsymbol{\mu}_i) = \boldsymbol{\Sigma}_i^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)$$

- 均值 μ_i 需要满足的方程 (由前述条件2):

$$\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}}) \; \boldsymbol{\Sigma}_{i}^{-1}(\mathbf{x} - \hat{\boldsymbol{\mu}}_{i}) = 0, \quad i = 1, 2, \dots, c$$

$$\hat{\boldsymbol{\mu}} = [\hat{\boldsymbol{\mu}}_{1}, \hat{\boldsymbol{\mu}}_{2}, \dots, \hat{\boldsymbol{\mu}}_{c}]^{T}$$



· 情形一:均值 µ,未知

- 通过两边乘以 Σ_i ,于是有:

$$\hat{\boldsymbol{\mu}}_{i} = \frac{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}}) \mathbf{x}_{k}}{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}})}$$

- 进一步, 令:

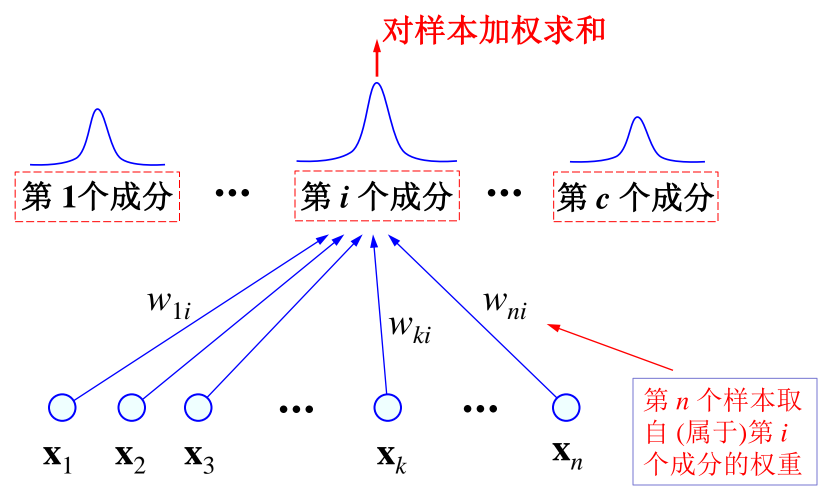
$$w_{ki} = \frac{P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}{\sum_{k=1}^n P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}, \quad k = 1, ..., n; \quad i = 1, ..., c$$

$$\Rightarrow \hat{\boldsymbol{\mu}}_i = \sum_{i=1}^n w_{ki} \; \mathbf{x}_k$$

上式表明,类均值的最大似然估计为样本的加权平均。权值表明样本 x_i 属于第i类的可能性。



• 对 μ_i 的估计(解释): $\hat{\mu}_i = \sum_{i=1}^n w_{ki} \mathbf{X}_k$, $w_{ki} = \frac{P(\omega_i \mid \mathbf{X}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}{\sum_{k=1}^n P(\omega_i \mid \mathbf{X}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}$

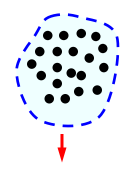


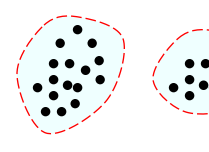


· 情形一:均值 μ,未知

— 如果正好有一些样本 满足: $p(\omega_i, | \mu_i, \mathbf{x}_k)=1$, 其它均为 0, $\hat{\mu}_i$, 将为属于第 i 的样本的均值。







只属于第 i 类:

$$P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\mathbf{\mu}}) = \begin{cases} 1, & \mathbf{x}_k \in \omega_i \\ 0, & \mathbf{x}_k \notin \omega_i \end{cases}$$

$$w_{ki} = \frac{P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}{\sum_{k=1}^n P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})} = \frac{1}{n_i}$$

$$\hat{\boldsymbol{\mu}}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{\mathbf{x}_k \in D_i} \mathbf{x}_k$$



8.5 正态分布情形下的非监督参数估计

- 情形一:均值 μ_i未知
 - 如果 $\hat{\mu}_i$ 充分接近其真值,则 $P(\omega_i | \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})$ 将成为 \mathbf{x}_k 属于第 i 类的后验概率。
 - 但 $\hat{\mu}_i$ 的计算要通过类条件概率和类先验概率来计算:

$$P(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}}) = \frac{p(\mathbf{x}_{k}, \omega_{i} \mid \hat{\boldsymbol{\mu}})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \hat{\boldsymbol{\mu}})} = \frac{p(\mathbf{x}_{k}, \omega_{i} \mid \hat{\boldsymbol{\mu}}_{i})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \hat{\boldsymbol{\mu}})}$$

$$= \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \hat{\boldsymbol{\mu}}_{i})P(\omega_{i})}{\sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{j}, \hat{\boldsymbol{\mu}}_{j})P(\omega_{j})} = \frac{N(\mathbf{x}_{k} \mid \hat{\boldsymbol{\mu}}_{i}, \Sigma_{i})P(\omega_{i})}{\sum_{j=1}^{c} N(\mathbf{x}_{k} \mid \hat{\boldsymbol{\mu}}_{j}, \Sigma_{j})P(\omega_{j})}$$

第二个等式:表示"先选择类 ω_i 再选择样本"这一事件只与第i个成分相关。



- · 情形一:均值 µ,未知
 - 但是,上述表示并不是关于 $\hat{\mu}_i$ 的一个显示表达式, 它与 $\hat{\mu}$ 有关,因为后验概率包含待估参数(根据前一页,我们有):

$$P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}}) = \frac{N(\mathbf{x}_k \mid \hat{\boldsymbol{\mu}}_i, \Sigma_i) P(\omega_i)}{\sum_{j=1}^c N(\mathbf{x}_k \mid \hat{\boldsymbol{\mu}}_j, \Sigma_j) P(\omega_j)}$$

- 通常采用迭代求解(给定各值初值):

$$\hat{\mathbf{\mu}}_{i}(t+1) = \frac{\sum_{k=1}^{n} P(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\mathbf{\mu}}(t)) \mathbf{x}_{k}}{\sum_{k=1}^{n} P(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\mathbf{\mu}}(t))}$$

算法本质:梯度下降法,也称爬山法(最大似然)



• 一个例子: 假定以下25个样本随机取自于如下分布:

$$p(x \mid \mu_1, \mu_2) = \frac{1}{3} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{1}{2}(x - \mu_1)^2\right) + \frac{2}{3} \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{1}{2}(x - \mu_2)^2\right)$$

其中,
$$\mu_1$$
=-2, μ_2 = 2.

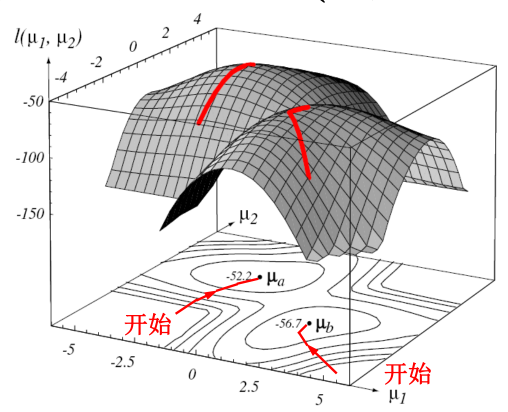
k	x_k	ω_1	ω_2
1	0.608		X
2	-1.590	×	
3	0.235		×
4	3.949		×
5	-2.249	×	
6	2.704		×
7	-2.473	×	
8	0.672		×

k	x_k	ω_1	ω_2
9	0.262		×
10	1.072		×
11	-1.773	×	
12	0.537		×
13	3.240		×
14	2.400		×
15	-2.499	×	
16	2.608		×

k	x_k	ω_1	ω_2
17	-3.458	×	
18	0.257		×
19	2.569		×
20	1.415		×
21	1.410		×
22	-2.653	×	
23	1.396		×
24	3.286		×
25	-0.712	×	



• 由25个样本生成的似然函数曲面(25个对数似然相加得到):



目标函数有两个局部最大点在 (μ_1, μ_2) = (-2, 2) 和 (2, -2)附近。 每个最大点都是一个近似正确的解。**因为类中心交换一下顺序 也是可以的。**

图中,两个不同的初始迭代点分别趋近于不同的局部最优点。



- 情形二: 所有参数均未知(但总类数已知)
 - 对 μ_i , Σ_i , 样本 \mathbf{x}_k 的似然值有:

$$\ln p(\mathbf{x}_k \mid \omega_i, \boldsymbol{\mu}_i, \boldsymbol{\Sigma}_i) = -\ln \left((2\pi)^{d/2} \mid \boldsymbol{\Sigma}_i \mid^{1/2} \right) - \frac{1}{2} (\mathbf{x}_k - \boldsymbol{\mu}_i)^T \boldsymbol{\Sigma}_i^{-1} (\mathbf{x}_k - \boldsymbol{\mu}_i)$$

$$= \ln \left(|\boldsymbol{\Sigma}_i^{-1}|^{1/2} / (2\pi)^{d/2} \right) - \frac{1}{2} (\mathbf{x}_k - \boldsymbol{\mu}_i)^T \boldsymbol{\Sigma}_i^{-1} (\mathbf{x}_k - \boldsymbol{\mu}_i)$$

因为:

$$N(\mathbf{x} \mid \boldsymbol{\mu}_i, \boldsymbol{\Sigma}_i) = \frac{1}{(2\pi)^{d/2} \mid \boldsymbol{\Sigma}_i \mid^{1/2}} \exp\left(-\frac{1}{2} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)^T \boldsymbol{\Sigma}_i^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)\right)$$



• 情形二: 所有参数均未知(但总类数已知)

- 对 $\ln p(\mathbf{x}_k \mid \omega_i, \boldsymbol{\mu}_i, \boldsymbol{\Sigma}_i)$ 其求梯度,并考虑所有样本,通过矩阵代数运算,我们有:

类先验(混合比例):

$$\hat{P}(\omega_i) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \hat{P}(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\theta}})$$

类均值:

$$\hat{\boldsymbol{\mu}}_{i} = \frac{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}}) \mathbf{x}_{k}}{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}})}$$

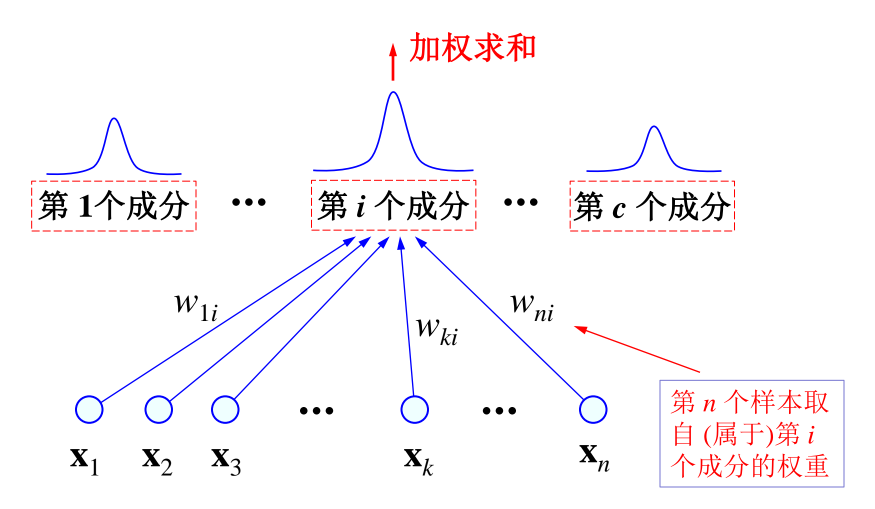
类协方差矩阵:
$$\hat{\boldsymbol{\Sigma}}_{i} = \frac{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\theta}}) (\mathbf{x}_{k} - \hat{\boldsymbol{\mu}}_{i}) (\mathbf{x}_{k} - \hat{\boldsymbol{\mu}}_{i})^{T}}{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\theta}})}$$

(ê 记录所有的未知参数)



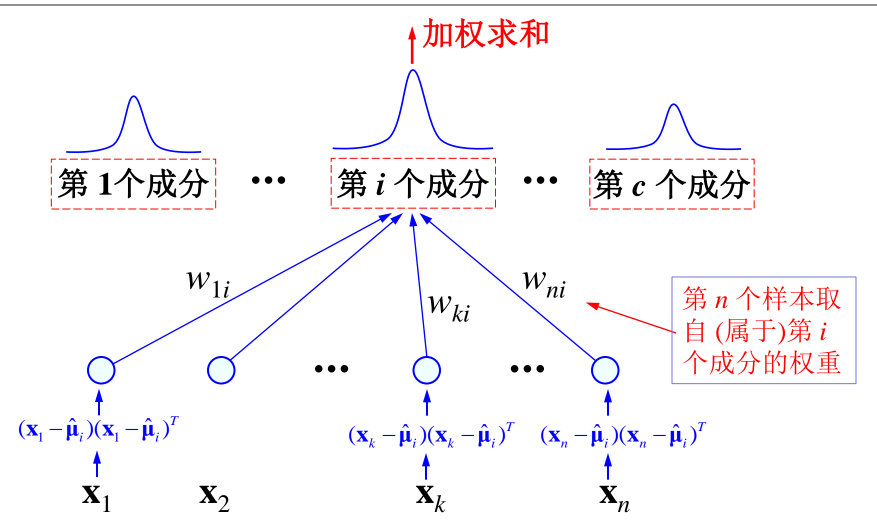
对 μ_i 的估计(解释):

$$\hat{\boldsymbol{\mu}}_i = \sum_{i=1}^n w_{ki} \; \mathbf{x}_k, \qquad w_{ki} = \frac{P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}{\sum_{k=1}^n P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}$$





对
$$\Sigma_i$$
 的估计(解释): $\hat{\Sigma}_i = \sum_{i=1}^n w_{ki} (\mathbf{x}_k - \hat{\boldsymbol{\mu}}_i) (\mathbf{x}_k - \hat{\boldsymbol{\mu}}_i)^T, w_{ki} = \frac{P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}{\sum_{k=1}^n P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\mu}})}$





· 其中,样本属于第 i 个成分的后验概率(此时也可以计算):

$$\begin{split} \hat{P}(\omega_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\mathbf{\theta}}) &= \frac{p(\mathbf{x}_{k}, \omega_{i} \mid \hat{\mathbf{\theta}}_{i})}{p(\mathbf{x}_{k} \mid \hat{\mathbf{\theta}})} \\ &= \frac{p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{i}, \hat{\mathbf{\theta}}_{i}) \hat{P}(\omega_{i})}{\sum_{j=1}^{c} p(\mathbf{x}_{k} \mid \omega_{j}, \hat{\mathbf{\theta}}_{j}) \hat{P}(\omega_{j})} \\ &= \frac{|\hat{\mathbf{\Sigma}}_{i}|^{-1/2} \exp\left(-\frac{1}{2}(\mathbf{x}_{k} - \hat{\mathbf{\mu}}_{i})^{T} \hat{\mathbf{\Sigma}}_{i}^{-1}(\mathbf{x}_{k} - \hat{\mathbf{\mu}}_{i})\right) \hat{P}(\omega_{i})}{\sum_{j=1}^{c} |\hat{\mathbf{\Sigma}}_{j}|^{-1/2} \exp\left(-\frac{1}{2}(\mathbf{x}_{k} - \hat{\mathbf{\mu}}_{j})^{T} \hat{\mathbf{\Sigma}}_{j}^{-1}(\mathbf{x}_{k} - \hat{\mathbf{\mu}}_{j})\right) \hat{P}(\omega_{j})} \end{split}$$

注意,分子只与 i 有关。

(ê 记录所有的未知参数)



• 前面关于均值、类方差和混合比例的公式看起来很很复杂。但实际上,**它们的含义确十分明显**。在极端情况下,即当样本 \mathbf{x}_k 来自于 ω_i 类时,其后验概率 $\hat{P}(\omega_i | \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\theta}})$ 为 1,否则就为零,此时有:

只属于第 i 类:

$$P(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\mathbf{\mu}}) = \begin{cases} 1, & \mathbf{x}_k \in \omega_i \\ 0, & \mathbf{x}_k \notin \omega_i \end{cases} \Rightarrow$$

$$\hat{P}(\omega_i) = \frac{n_i}{n},$$

$$\hat{\mu}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{k=1}^{n_i} \mathbf{x}_k^{(i)},$$

$$\hat{\Sigma}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{k=1}^{n_i} (\mathbf{x}_k^{(i)} - \hat{\boldsymbol{\mu}}_i) (\mathbf{x}_k^{(i)} - \hat{\boldsymbol{\mu}}_i)^T$$

上标 (i) 表示属于 ω_i 类的样本, n_i 表示属于 ω_i 类样本的个数。



8.6 K-均值聚类 (K-means clustering)

- 前一节在最大似然框架下有关参数估计的相关结论可以从 多个方面进行简化,得到一些经典的算法。
- 其中之一是著名的 K-均值聚类算法。
 - 引入假设: 只计算数据点到类中心的欧氏距离的平方,即仅计算 $\|\mathbf{x}_k \hat{\mathbf{\mu}}_i\|^2$,**寻找与样本** \mathbf{x}_k 最近的中心点,并对后验概率做如下0-1近似 (上述假定意味着 (协方差矩阵为单位矩阵):

$$\hat{P}(\omega_i \mid \mathbf{x}_k, \hat{\boldsymbol{\theta}}) \approx \begin{cases} 1, & \text{if } \mathbf{x}_k \text{ is nearest to the center } \hat{\boldsymbol{\mu}}_i \\ 0, & \text{otherwise} \end{cases}$$



• 进一步,如果只估计 c 个高斯成分的均值,同时考虑关于后验概率的0-1近似,利用前一节的结论有:

$$\hat{\boldsymbol{\mu}}_{i} = \frac{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}}) \mathbf{x}_{k}}{\sum_{k=1}^{n} P(\boldsymbol{\omega}_{i} \mid \mathbf{x}_{k}, \hat{\boldsymbol{\mu}})} = \frac{1}{n_{i}} \sum_{\mathbf{x}_{k} \in \boldsymbol{\omega}_{i}} \mathbf{x}_{k}$$

- 对上述公式进行迭代求解。在迭代过程中,同时考虑关于后验概率的0-1近似。 由此可以得到著名的 K-均值聚类算法(这里 K = c)。
- 通过迭代最终得到 c 个高斯成分的均值之后,以这些均值 作为 c 个类(簇)的类中心,计算每个样本点到类中心的 欧氏距离,将该样本点归入到最短距离所在的类。从而完成 K-均值聚类的计算工作。



• 算法基本思想

K-Means Clustering—Algorithm 1

- 1 begin initialization $n, c, \mu_1, \mu_2, ..., \mu_c$.
- 2 do classify n samples according to nearest μ_i
- 3 re-compute μ_i
- 4 until no change in μ_i
- 5 return $\mu_1, \mu_2, ..., \mu_c$



• 一个例子: 假定以下25个样本随机取自于如下分布:

$$p(x \mid \mu_1, \mu_2) = \frac{1}{3\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{1}{2}(x - \mu_1)^2\right) + \frac{2}{3\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{1}{2}(x - \mu_2)^2\right)$$

其中, μ 1=-2, μ 2 = 2.

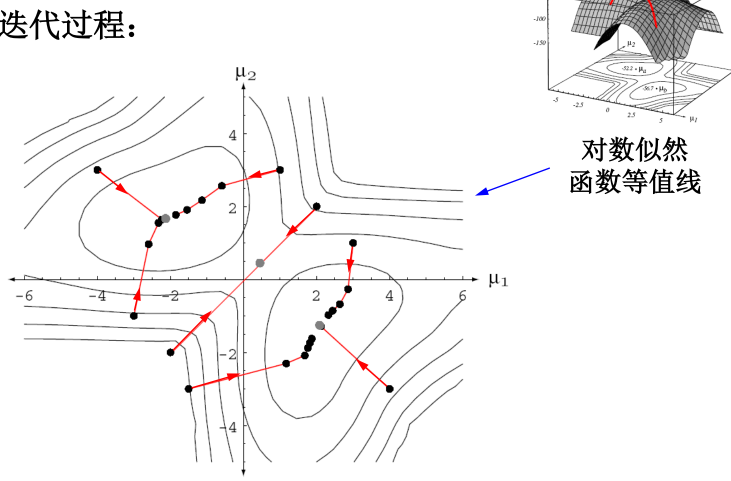
k	x_k	ω_1	ω_2
1	0.608		X
2	-1.590	×	
3	0.235		×
4	3.949		×
5	-2.249	×	
6	2.704		×
7	-2.473	×	
8	0.672		×

k	x_k	ω_1	ω_2
9	0.262		×
10	1.072		×
11	-1.773	×	
12	0.537		×
13	3.240		×
14	2.400		×
15	-2.499	×	
16	2.608		×

k	x_k	ω_1	ω_2
17	-3.458	×	
18	0.257		×
19	2.569		×
20	1.415		×
21	1.410		×
22	-2.653	×	
23	1.396		×
24	3.286		×
25	-0.712	×	



· K-均值迭代过程:



8个初始点(二维向量):3个迭代获得(-2,2)附近的点,3个迭代获得(2,-2)附近的点,两个得到(0,0)附件的点(错误)。



- 前面我们对K-均值算法从混合密度估计的角度("正态分布情形下的非监督参数估计")做了一个解释。其中,假定数据是服从一个含有 c 个高斯成分的混合密度。
- 在估计混合密度均值时,我们考虑样本点至类中心的欧氏 距离,以此为迭代准则来逐步地得到个类中心(即均值), 从而得到K-均值聚类算法。
- 所以该算法的基础也可以解释为"最小误差平方和"准则。
- 下面从这个角度来进一步解释,并给出一个"最小误差平方和"准则下的K-均值聚类方法。



• 设 n_i 表示属于 ω_i 类样本的个数, \mathbf{m}_i 是这些样本的均值 (注: 这里将 μ_i 换成 \mathbf{m}_i):

$$\mathbf{m}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{\mathbf{x} \in D_i} \mathbf{x}$$

考虑对所有样本的一个划分,计算划分后的样本与均值的 误差平方和,得到如下"误差平方和"聚类准则:

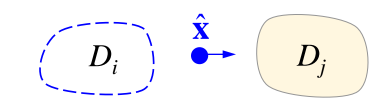
$$J_e = \sum_{i=1}^c J_i, \quad \sharp \uparrow, \quad J_i = \sum_{\mathbf{x} \in D_i} \|\mathbf{x} - \mathbf{m}_i\|^2$$

• 注意,对于不同的划分(聚类),会得到不同的 \mathbf{m}_i 。因此 J_e 的值也是不同的。使 J_e 最小的聚类就是误差平方和准则下的最优结果。因此,称这类聚类方法为最小方差划分法。



- 尽管我们的目标是对样本进行最优划分,但上述准则的关键之处仍然在于对各均值的估计。
- 从"正态分布情形下的非监督参数估计"的相关分析可知, 难以得到有关它们的解析解。实际上,从 J_e 准则所具有的 形式上看,也很难得到解析解。因此,需要采用迭代求解 技术。
- 每一次迭代就是对样本的一个划分,通过划分的结果才能 计算类中心。因此,要不断地调整属于各个类的样本,有 进有出。
- 因此,下面的重点将介绍**在迭代的过程中如何对样本进行 调整**。





- 迭代过程中的样本调整:
 - 假设样本 $\hat{\mathbf{x}}$ 从类 D_i 移动到 D_j ,此时,两个类中心将同时进行变化:

$$\mathbf{m}_{j}^{*} = \mathbf{m}_{j} + \frac{\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j}}{n_{j} + 1}, \quad \mathbf{m}_{i}^{*} = \mathbf{m}_{i} - \frac{\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{i}}{n_{i} - 1}$$

- 属于第 j 类的样本点引起的误差平方和将增加为:

$$J_{j}^{*} = \sum_{\mathbf{x} \in D_{j}} \|\mathbf{x} - \mathbf{m}_{j}^{*}\|^{2} + \|\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j}\|^{2} = J_{j} + \frac{n_{j} \|\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j}\|^{2}}{n_{j} + 1}$$



$$\boldsymbol{J}_{j}^{*} = \sum_{\mathbf{x} \in D_{j}} \left\| \mathbf{x} - \mathbf{m}_{j}^{*} \right\|^{2} + \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \right\|^{2}$$

$$= \sum_{\mathbf{x} \in D_j} \left\| \mathbf{x} - \mathbf{m}_j - \frac{\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_j}{n_j + 1} \right\|^2 + \left\| \frac{n_j}{n_j + 1} (\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_j) \right\|^2$$

属于第*j*类的样本点引起的误差平方和将增加,推导如左。

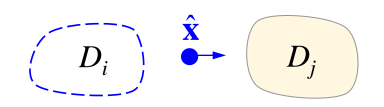
$$= \sum_{\mathbf{x} \in D_j} \left(\left\| \mathbf{x} - \mathbf{m}_j \right\|^2 - \frac{2}{n_j + 1} (\mathbf{x} - \mathbf{m}_j)^T (\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_j) + \frac{\left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_j \right\|^2}{(n_j + 1)^2} \right) + \left\| \frac{n_j}{n_j + 1} (\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_j) \right\|^2$$

$$= \boldsymbol{J}_{j} - \frac{2}{n_{j} + 1} (\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j})^{T} \left(\sum_{\mathbf{x} \in D_{j}} \mathbf{x} - \sum_{\mathbf{x} \in D_{j}} \mathbf{m}_{j} \right) + \frac{n_{j} \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \right\|^{2}}{(n_{j} + 1)^{2}} + \left\| \frac{n_{j}}{n_{j} + 1} (\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j}) \right\|^{2}$$

$$= \boldsymbol{J}_{j} - \frac{2}{n_{j}+1} (\hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j})^{T} \left(n_{j} \mathbf{m}_{j} - n_{j} \mathbf{m}_{j} \right) + \frac{n_{j} \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \right\|^{2}}{n_{j}+1}$$

$$= J_{j} + \frac{n_{j} \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \right\|^{2}}{n_{j} + 1}$$





- 迭代过程中的样本调整:
 - 属于第 i 类的样本点引起的误差平方和将减少为:

$$\boldsymbol{J}_{i}^{*} = \boldsymbol{J}_{i} - \frac{\boldsymbol{n}_{i} \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{i} \right\|^{2}}{\boldsymbol{n}_{i} - 1}$$

- 如果以下条件成立,则将样本 $\hat{\mathbf{x}}$ 从类 D_i 移动到 D_j 会减少总体误差,**因此这种移动是可以鼓励的**:

$$\frac{n_{j} \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \right\|^{2}}{n_{j} + 1} < \frac{n_{i} \left\| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{i} \right\|^{2}}{n_{i} - 1}$$
 如果減少量大于增加量

- 即是说,从一个类引出一个样本会减少该类均方误差;但移入一个样本至一个类会增加该类均方误差。如果减少量大于增加量,对这样的样本进行移动是有利于总体误差减少的。



K-Means Clustering—Algorithm2 (minimum squared error clustering)

- 1 begin initialization $n, c, \mathbf{m}_1, \mathbf{m}_2, ..., \mathbf{m}_c$.
- 2 do randomly select a sample $\hat{\mathbf{x}}$
- $i \leftarrow \arg\min_{i} ||\mathbf{m}_{i'} \hat{\mathbf{x}}|| \qquad // \text{ classify } \hat{\mathbf{x}}$
- 4 $\underline{\text{if }} n_i \neq 0$, then compute

$$\rho_{j} = \begin{cases} \frac{n_{j}}{n_{j}+1} \| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \|, & j \neq i \\ \frac{n_{j}}{n_{j}-1} \| \hat{\mathbf{x}} - \mathbf{m}_{j} \|, & j = i \end{cases}$$

- find the minimum ρ_k among all ρ_i , j=1,2,...,c
- 6 $\underline{\text{if }} \rho_k \leq \rho_j \text{ for all } j, \underline{\text{then}} \text{ transfer } \hat{\mathbf{x}} \text{ to } D_k$
- 7 re-compute J_e , \mathbf{m}_i , \mathbf{m}_k
- 8 until no change in J_e for all n samples



- K-均值聚类算法是一种典型的**动态聚类方法**,具有如下三个要点:
 - (1) 选择欧氏距离度量作为样本间的相似性度量。
 - (2) 采用最大似然估计或最小均方误差作为评价聚类的准则函数。
 - (3) 给定某个初始分类,然后采用迭代算法寻找准则函数的极值。

• 优点:

- 是解决聚类问题的一种经典算法,简单、快速。
- 对处理大数据集,该算法仍可保持其高效率。
- 对于密集簇,聚类效果很好。

• 缺点:

- 必须事先给定簇的个数,且对初始值敏感。
- 不适合于发现非凸曲面的簇以及大小相差很大的簇。
- 对噪声、孤立数据点、野点很敏感。



- 关于初始点的选择建议:
 - **凭经验选择初始代表点**,根据问题相关性。
 - **将数据随机地分成 c 类**, 计算每类中心, 以此作为初始点。
 - 用密度法选择初始点,以每个样本为中心,在一个球形区域内估计样本密度,类似parzen窗方法,逐步地将数据划分至不同的密度区域。
 - 中心分解方法: 先将所有数据看成一个聚类, 计算聚 类中心, 然后寻找与该中心最远的点, 划入一部分数 据点至该最远点所在的区域; 对剩下的数据, 以此类 推。



8.7 模糊K-均值聚类

• 模糊集的基本知识

- 从集合论的角度,一个类可以看作是一个集合。聚类就是将一个集合划分为若干个子集的过程。
- 1965年, Zadeh 提出了著名的模糊集理论,由此形成了一门新的学科:模糊数学和模糊技术。
- 模糊集理论是对传统集合理论的一种推广。在传统集合理论中,一个元素或者属于一个集合,或者不属于一个集合。对于模糊集而言,一个元素是以一定的程度属于某个集合,也可以以不同的程度属于几个集合。这一描述引伸出一个重要的概念——模糊集中元素的"隶属度"。
- 隶属度函数是表示一个对象 x 属于集合 A 的程度,其自变量的取值范围为所有可能属于集合 A 的对象。



8.7 模糊K-均值聚类

· 模糊K-均值聚类准则

- 基本出发点:假定样本 \mathbf{x}_{i} 以一定的模糊程度属于某一类,比如第 i 类,记为: $\mu_{i}(\mathbf{x}_{j})$ 。**直观地讲,这种假定也可以理解为** \mathbf{x}_{i} 属于第 i 类的概率,即令: $\mu_{i}(\mathbf{x}_{j}) = P(\omega_{i}|\mathbf{x}_{j},\theta)$ 。
- 聚类准则修正如下:

$$J_{fuz} = \sum_{i=1}^{c} \sum_{j=1}^{n} [\mu_i(\mathbf{x}_j)]^b \|\mathbf{x}_j - \mathbf{m}_i\|^2$$

其中,上标 b 是一个自由参数,如果等于0,则退化为经典的 K-均值聚类算法。

- 定义不同的隶属度函数将得到不同的模糊聚类算法。



8.7 模糊K-均值聚类

• 一个经典的方法是假定 \mathbf{x}_i 属于各类的隶属度之和为1:

$$\sum_{i=1}^{c} \mu_i(\mathbf{x}_j) = 1, \quad j = 1, 2, ..., n$$

• 在上述约束条件下,对 J_{fuz} 目标函数求极值,分别对 \mathbf{m}_i 和 $\mu_i(\mathbf{x}_i)$ 求偏导数,并令其等于 0,则有:

$$\mathbf{m}_{i} = \frac{\sum_{j=1}^{n} [\mu_{i}(\mathbf{x}_{j})]^{b} \mathbf{x}_{j}}{\sum_{j=1}^{n} [\mu_{i}(\mathbf{x}_{j})]^{b}},$$

$$\mu_{i}(\mathbf{x}_{j}) = \frac{\left(1/||\mathbf{x}_{j} - \mathbf{m}_{i}||^{2}\right)^{1/(b-1)}}{\sum_{k=1}^{c} \left(1/||\mathbf{x}_{j} - \mathbf{m}_{k}||^{2}\right)^{1/(b-1)}}, \quad i = 1, ..., j = 1, ..., n$$



8.7 模糊 K-均值聚类

• 算法步骤

Fuzzy K-Means Clustering

- 1 begin initialization $n, c, \mathbf{m}_1, \mathbf{m}_2, ..., \mathbf{m}_c$
- 2 given $\mu_i(\mathbf{x}_i)$, i = 1, 2, ..., c, j = 1, 2, ..., n,
- 3 let $\Sigma_i \mu_i(\mathbf{x}_i) = 1, j = 1, 2, ..., n$
- 4 do the following computations:
- 5 update \mathbf{m}_{j}
- 6 update $\mu_i(\mathbf{x}_j)$
- 7 until small change in \mathbf{m}_i and $\mu_i(\mathbf{x}_i)$
- 8 return $\mathbf{m}_1, \mathbf{m}_2, \dots, \mathbf{m}_c$



8.7 模糊 K-均值聚类

- 优点:
 - 算法的鲁棒性会更好。
- 缺点:
 - 仍处理不好野点 (outlier)
 - 仍对初始值敏感
 - 仍需知道类别数



- 针对符合混合高斯密度分布的数据,我们从**最大似然估计**和**最小均方误差**的角度介绍了一类经典的聚类方法: K-均值聚类和模糊K-均值聚类。现对聚类规则作进一步扩展。
- 均方误差准则

$$\boldsymbol{J}_{e} = \sum_{i=1}^{c} \sum_{\mathbf{x} \in D_{i}} \left\| \mathbf{x} - \mathbf{m}_{i} \right\|^{2}, \quad \sharp \boldsymbol{+}, \quad \boldsymbol{m}_{i} = \frac{1}{n_{i}} \sum_{\mathbf{x} \in D_{i}} \mathbf{x}$$

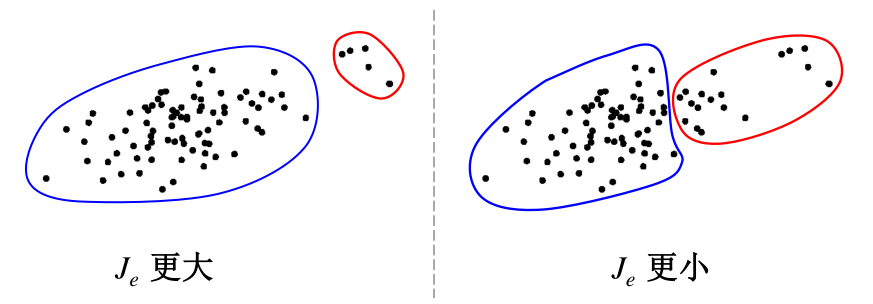
该准则的直观解释是:对于一个给定的簇 D_i ,用其均值将作为该簇所有样本的代表点,称为聚类中心。 J_e 度量了总体平方误差。

 J_e 的值取决于样本如何被分成不同簇,同时 J_e 的值也取决于簇的多少。



• 均方误差准则的适用范围

- $-J_e$ 适合于度量簇内数据形成一个紧凑的"云团"的情形。也就是说, J_e 不太适用于分散的数据点。
- $-J_e$ 不太适用于各簇数据不平衡的情形。





• 均方误差准则扩展

- 将簇内数据点的均值带入 J_e , 可得:

$$J_e = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^c n_i \overline{s}_i, \quad \sharp \uparrow \uparrow, \quad \overline{s}_i = \frac{1}{n_i^2} \sum_{\mathbf{x} \in D_i} \sum_{\mathbf{x}' \in D_i} \left\| \mathbf{x} - \mathbf{x'} \right\|^2$$

可见, \overline{s}_i 即为属于同一簇 D_i 的点对之间的平均距离。该表达式同时也表明,欧氏距离将作为相似性的度量方式。

上述形式更容易扩展。也就是说,可以引入其它度量方式来代替点对之间的欧氏距离:

$$\overline{s}_i = \frac{1}{n_i^2} \sum_{\mathbf{x} \in D_i} \sum_{\mathbf{x}' \in D_i} s(\mathbf{x}, \mathbf{x}')$$



散度准则

- 散度准则: 类内散度最小, 类间散度最大。
- 散度度量数据点之间的分散程度,采用矩阵表示:

类均值

$$\mathbf{m}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{\mathbf{x} \in D_i} \mathbf{x}$$

$$\mathbf{m}_{i} = \frac{1}{n_{i}} \sum_{\mathbf{x} \in D_{i}} \mathbf{x} \quad \mathbf{m} = \frac{1}{n} \sum_{\mathbf{x} \in D} \mathbf{x} = \frac{1}{n_{i}} \sum_{i=1}^{c} n_{i} \mathbf{m}_{i}$$

总均值

类散度

$$\mathbf{S}_{i} = \sum_{\mathbf{x} \in D_{i}} (\mathbf{x} - \mathbf{m}_{i}) (\mathbf{x} - \mathbf{m}_{i})^{T} \left| \mathbf{S}_{W} = \sum_{i=1}^{c} \mathbf{S}_{i} \right|$$

$$\mathbf{S}_W = \sum_{i=1}^{c} \mathbf{S}_i$$

总类内散度

类间散度
$$\mathbf{S}_B = \sum_{i=1}^c n_i (\mathbf{m}_i - \mathbf{m}) (\mathbf{m}_i - \mathbf{m})^T \left| \mathbf{S}_T = \sum_{\mathbf{x} \in D} (\mathbf{x} - \mathbf{m}) (\mathbf{x} - \mathbf{m})^T \right|$$

$$\mathbf{S}_T = \sum_{\mathbf{x} \in D} (\mathbf{x} - \mathbf{m}) (\mathbf{x} - \mathbf{m})^T$$

总散度

$$\mathbf{S}_T = \mathbf{S}_W + \mathbf{S}_B$$



- 为什么叫散度?
 - **类散度矩阵**实际上为协方差矩阵(相差一个系数)其 主对角线元素代表方差,因此具有数据分布"分散程 度"的含义。从宏观上刻画样本之间的离散程度。
 - 总类内散度矩阵为类内散度矩阵之和,它所刻画的是: "从总体来看类内各个样本与其所在类之间的离散 度"。
 - **类间散度矩阵**则描述类与类之间的总体离散程度。



- 散度与距离之间的关系:
 - 设一个簇的中心点为 \mathbf{m} 。对于该簇的一个样本 \mathbf{x} ,它 **对类散度矩阵的贡献**为 $(\mathbf{x} \mathbf{m}) (\mathbf{x} \mathbf{m})^T \in \mathbf{R}^{d \times d}$ 。根据矩阵运算,该**矩阵的迹**等于 $(\mathbf{x} \mathbf{m})^T (\mathbf{x} \mathbf{m})$,即样本 \mathbf{x} 到类中心点 \mathbf{m} 的距离的平方。
 - 因此,类散度矩阵的迹等于类内所有点到类中心点的 距离平方和:

$$\sum_{\mathbf{x} \in D_i} \|\mathbf{x} - \mathbf{m}_i\|^2 = \operatorname{tr}(\mathbf{S}_i), \quad i = 1, 2, ..., c$$

- 该和反应了样本分布的聚集程度。该和越小,数据分布越紧凑。



- 总类内散度迹最小准则
 - 根据散度矩阵的迹与距离的关系,有如下关于总类内 散度的迹的关系式:

$$\boldsymbol{J}_{e} = \sum_{i=1}^{c} \sum_{\mathbf{x} \in D_{i}} \left\| \mathbf{x} - \mathbf{m}_{i} \right\|^{2} = \sum_{i=1}^{c} \operatorname{tr}(\mathbf{S}_{i}) = \operatorname{tr}\left(\sum_{i=1}^{c} \mathbf{S}_{i}\right) = \operatorname{tr}(\mathbf{S}_{W})$$

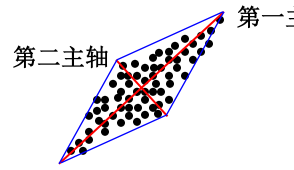
- 可见,总类内散度迹最小准则与类均方误差最小准则 是等价的。
- 类间散度最大准则

$$\max \quad \operatorname{tr}(\mathbf{S}_B) = \sum_{i=1}^{c} n_i \|\mathbf{m} - \mathbf{m}_i\|^2$$



行列式准则

- 一个矩阵的行列式等于该矩阵的所有特征值之乘积。
- 对于数据的协方差矩阵而言,其第一个特征值反映 数据沿第一主轴的分布。该值越大,数据沿此轴分 布越长。



第一主轴

两个主轴大小 之积可描述面 积大小。

- 协方差矩阵的行列式正比于数据的分布所占的空间 体积 (平方)。
- 最小化总类内行列式准则: $\min J_d = |S_w|$
- 通常不采用这一准则的原因: S_w 可能非奇异!



• 不变性准则

- 在 S_W 为非奇异矩阵时,可以证明 $tr((S_W)^{-1}S_B)$ 不会因为对数据施加一个任意的非奇线性变换而改变。
- 由于实对称矩阵的迹等于其所有特征值之和,于是有:

$$\operatorname{tr}\left(\mathbf{S}_{W}^{-1}\mathbf{S}_{B}\right) = \sum_{i=1}^{d} \lambda_{i}, \qquad \left|\mathbf{S}_{W}^{-1}\mathbf{S}_{B}\right| = \prod_{i=1}^{d} \lambda_{i} \qquad (最大化)$$

$$\operatorname{tr}\left(\mathbf{S}_{T}^{-1}\mathbf{S}_{W}\right) = \sum_{i=1}^{d} \frac{1}{1+\lambda_{i}}, \quad \frac{|\mathbf{S}_{W}|}{|\mathbf{S}_{T}|} = \prod_{i=1}^{d} \frac{1}{1+\lambda_{i}} \quad (最小化)$$

其中, λ_i 为矩阵 $(\mathbf{S}_W)^{-1}\mathbf{S}_B$ 的特征值。

由于 S_T 并不依赖于数据如何划分,所以最小化 $|S_w|$ 与最小化 $|S_w|/|S_T|$ 是等价的。



Thank All of You!