

Agrupamento de múltiplas tabelas de dissimilaridade baseado em SOM com pesos adaptativos

Anderson B. S. Dantas¹, Francisco de A. T. de Carvalho¹

¹Centro de Informática – Universidade Federal de Pernambuco (CIn/UFPE)
Av. Prof. Luiz Freire, s/n - Cidade Universitária, CEP 50740-540, Recife – PE – Brazil

{absd, fatc}@cin.ufpe.br

Abstract.

Resumo.

1. Introdução

2. Self-organizing map (SOM)

A classe de métodos chamados *self-organizing maps* [Kohonen 1990] (mapas auto-organizáveis) segue uma série de procedimentos para associar um número finito de vetores de objetos (entradas) com um número finito de pontos representativos, tal que as relações de semelhança entre as entradas são respeitadas por esses pontos. O algoritmo SOM representa uma abordagem de aprendizado não-supervisionado, todas as propriedades de cada cluster são estimados ou aprendidos sem o uso de informação a priori [Murtagh and Hernández-Pajares 1995].

O SOM consiste em um conjunto de neurônios organizados topologicamente em uma grade, geralmente com uma, duas, ou três dimensões, chamada mapa. De modo mais formal, o mapa é descrito por um grafo não-orientado (C, Γ) . C é um conjunto de m neurônios interconectados com topologia definida por Γ . A estrutura de grafo permite que se defina uma função de distância entre dois neurônios no mapa. Para cada par de neurônios (c, r) no mapa, $\delta(c, r)$ é o comprimento do caminho mais curto entre c e r no grafo C . Essa função de distância permite que haja uma relação de vizinhança entre neurônios.

O conceito de vizinhança é incorporado ao algoritmo através do uso de uma função *kernel* K positiva e tal que $\lim_{|x| \rightarrow \infty} K(x) = 0$ [Badran et al. 2005]. As distâncias $\delta(c, r)$ entre os neurônios c e r do mapa permitem a definição da influência relativa dos neurônios sobre os objetos. $K(\delta(c, r))$ quantifica essa influência. Os neurônios e os padrões de entrada são ambos associados a vetores m -dimensionais. O neurônio com melhor correspondência será atualizado, como também os neurônios na vizinhança ao redor deste "vencedor". A região ao redor do neurônio que melhor representa um dado objeto de entrada é modificada para se aproximar mais do objeto apresentado. O resultado é que os neurônios no mapa ficam ordenados, neurônios vizinhos possuem vetores referência (ou protótipos) similares.

Considere um vetor \mathbf{w}_i ($\mathbf{w}_i \in \mathbb{R}^p$) associado a cada elemento i do mapa. O vetor do elemento i na iteração t é $\mathbf{w}_i^{(t)}$. Atribua $t = 0$.

Etapa 0: Escolha um vetor \mathbf{x} ($\mathbf{x} \in \mathbb{R}^p$) aleatoriamente do conjunto de entradas.

Etapa 1: Determine o neurônio $c = i$ tal que $\| \mathbf{x} - \mathbf{w}_i^{(t)} \|$ é mínimo. Onde $\| \cdot \|$ representa uma medida de dissimilaridade que pode ser expressa em termos de uma função de distância, por exemplo, a distância Euclidiana seria uma escolha plausível.

Etapa 2: Para todos os elementos i do mapa:

$$\begin{aligned} \mathbf{w}_i^{(t+1)} &= \mathbf{w}_i^{(t)} + \alpha^{(t)}(\mathbf{x} - \mathbf{w}_i^{(t)}) \text{ se } i \in N_c(t) \\ &= \mathbf{w}_i^{(t)} \text{ se } i \notin N_c(t) \end{aligned}$$

onde $\alpha^{(t)}$ é uma pequena taxa usada para controlar a convergência e $N_c(t)$ é a vizinhança do elemento c do mapa.

Etapa 3: Incremente t ; retorne ao Passo 0, a menos que uma condição de parada seja atingida.

É importante notar que neste tipo de algoritmo somente um indivíduo é apresentado por vez (Etapa 0), os neurônios do mapa se ajustam às entradas a medida em que elas são apresentadas.

3. Batch self-organizing map aplicado em dados de dissimilaridade

3.1. Algoritmo de treinamento batch

O algoritmo de treinamento do tipo batch é um algoritmo iterativo onde todo o conjunto de exemplos é apresentado ao mapa antes que qualquer ajuste seja realizado.

3.2. O mapa para dados de dissimilaridade

O SOM para dados de dissimilaridade conforme proposto por [Golli et al. 2004] também é descrito por um grafo (C, Γ) . A principal diferença está nos dados que serão classificados que consistem em um conjunto arbitrário onde uma dissimilaridade é definida.

Cada neurônio c é representado por um "individual referent" $a_c = x_{j_i}$, $x_{j_i} \in \Omega$. Denotamos a *individuals codebook*, i.e. a lista $a = \{a_c; c = 1, \dots, m\}$ de *individual referents* do mapa.

Uma nova dissimilaridade d^T de $\Omega \times P(\Omega)$ para \mathbb{R} é definida por:

$$d^T(x_i, a_c) = \sum_{r \in C} K^T(\delta(c, r)) d^2(x_i, a_r) \quad (1)$$

Tal dissimilaridade é baseada na função kernel positiva K , como descrita na seção anterior. K é usada para definir uma família de funções K^T parametrizadas por T , onde $K^T(\delta) = K(\frac{\delta}{T})$. O parâmetro T controla o tamanho da vizinhança dos neurônios: se o valor de T for pequeno, poucos neurônios serão atingidos pela vizinhança. Um simples exemplo para K^T é definido por $K^T(\delta) = e^{-\frac{\delta^2}{T^2}}$.

Durante a etapa de aprendizado, a seguinte função custo E é minimizada alternando-se o passo de afetação e o passo de representação:

$$E(f, a) = \sum_{x_i \in \Omega} d^T(x_i, a_{f(x_i)}) = \sum_{x_i \in \Omega} \sum_{r \in C} K^T(\delta(f(x_i), r)) d^2(x_i, a_r) \quad (2)$$

Na etapa de afetação, a função f afeta cada indivíduo x_i ao neurônio mais próximo. Em termos da dissimilaridade d^T :

$$f(x_i) = \arg \min_{c \in C} d^T(x_i, a_c) \quad (3)$$

Na etapa de representação, são selecionados novos protótipos que representam o conjunto de objetos. Esta etapa de otimização pode ser realizada independentemente para cada neurônio. De fato, as seguintes m funções são minimizadas:

$$E_r = \sum_{x_i \in \Omega} K^T(\delta(f(x_i), r)) d^2(x_i, a_r) \quad (4)$$

3.3. O Algoritmo

Inicialização: iteração $k = 0$; selecione os protótipos iniciais a^0 ; fixe $T = T_{max}$ e o número total de iterações N_{iter}

Iteração: Na iteração k , o conjunto de protótipos da iteração anterior a^{k-1} é conhecido. Calcule o novo valor de T :

$$T = T_{max} * \left(\frac{T_{min}}{T_{max}} \right)^{\frac{k}{N_{iter}-1}}$$

- **etapa de afetação:** Afetar cada indivíduo X_i ao protótipo como definido na equação 3.
- **etapa de representação:** determinar os novos protótipos a^{k*} que minimizam a função $E(f_{a^k}, a)$, a^{k*} é definido pela equação 4.

Repetir Iteração até $T = T_{min}$.

4. Self-organizing map adaptativo para múltiplas tabelas de dissimilaridade

4.1. Introdução

Nesta seção apresentamos um algoritmo baseado no algoritmo SOM para dados de dissimilaridade [Golli et al. 2004] e no algoritmo de *clustering* de múltiplas tabelas de dissimilaridade de [Lechevallier et al. 2010]. O objetivo do modelo apresentado é mapear objetos levando em conta suas descrições relacionais dadas por múltiplas matrizes de dissimilaridade. O algoritmo é capaz de associar dados de entrada com pontos representativos de um mapa formando grupos (*clusters*) de objetos.

Seja $E = \{e_1, \dots, e_n\}$ um conjunto de n objetos e p o número de matrizes de dissimilaridade $\mathbf{D}_j = [d_j(e_i, e_l)] (j = 1, \dots, p)$, onde $d_j(e_i, e_l)$ é a dissimilaridade entre os objetos e_i e $e_l (i, l = 1, \dots, n)$ na matriz de dissimilaridades \mathbf{D}_j . Assuma que o protótipo g_l do *cluster* C_l é um elemento do conjunto de objetos E , i.e., $g_l \in E \forall l = 1, \dots, L$.

O algoritmo SOM ponderado para múltiplas tabelas de dissimilaridade calcula uma partição $P = (C_1, \dots, C_L)$ de E em L clusters e o respectivo protótipo g_l representando o cluster C_l em P tal que um determinado critério de adequação (função objetivo) que mede o ajuste entre os clusters e seus respectivos protótipos é localmente otimizado. O critério de adequação é definido como:

$$\begin{aligned}
E &= \sum_{i=1}^n \sum_{l=1}^c K(\delta(f(e_i), l), T) D_{\lambda_l}(e_i, g_l) \\
&= \sum_{i=1}^n \sum_{l=1}^c \exp\left\{-\frac{(\delta((f(e_i)), l))^2}{2T^2}\right\} \sum_{j=1}^p \lambda_{lj} d_j(e_i, g_l)
\end{aligned} \tag{5}$$

onde K é uma função kernel positiva, tal que $\lim_{|\delta| \rightarrow \infty} K(\delta) = 0$. E $\delta(c, r)$ calcula a distância entre dois neurônios no mapa. A matriz de pesos λ é composta por L vetores de pesos $\lambda_k = (\lambda_k^1, \dots, \lambda_k^j, \dots, \lambda_k^p)$, muda a cada iteração do algoritmo, ou seja, os vetores não possuem valores determinados absolutamente e é diferente para cada matriz de dissimilaridades. O modelo segue três etapas definidas (representação, atualização de pesos e afetação):

Etapla 1: Definição dos melhores protótipos

Nesta etapa, a partição $P^{(t-1)} = (P_1^{(t-1)}, \dots, P_c^{(t-1)})$ e $\lambda_l^{(t)} (l = 1, \dots, c)$ são fixos. O protótipo $g_l^{(t)} = g^* \in E$ do cluster C_l , que minimiza o critério de adequação E é calculado segundo a equação:

$$g^* = \underset{e \in E}{\operatorname{argmin}} \sum_{i=1}^n \exp\left\{-\frac{(\delta((f(e_i))^{(t-1)}, l))^2}{2T^2}\right\} \sum_{j=1}^p \lambda_{lj}^{(t-1)} d_j(e_i, e) \tag{6}$$

Etapla 2: Definição dos melhores pesos

Nesta etapa, a partição $P^{(t-1)} = (P_1^{(t-1)}, \dots, P_c^{(t-1)})$ e os protótipos $g_l^{(t)} \in E (l = 1, \dots, c)$ são fixos. O elemento j do vetor de pesos $\lambda_l = (\lambda_l^1, \dots, \lambda_l^p)$, que minimiza o critério de adequação E é calculado segundo a expressão:

$$\lambda_{lj}^{(t)} = \frac{\left\{ \prod_{h=1}^p \left(\sum_{i=1}^n \exp\left\{-\frac{\delta^2(f^{(t-1)}(x_i), l)}{2T^2}\right\} d_h(e_i, g_l^{(t)}) \right) \right\}^{\frac{1}{p}}}{\sum_{i=1}^n \exp\left\{-\frac{\delta^2(f^{(t-1)}(x_i), l)}{2T^2}\right\} d_j(e_i, g_l^{(t)})} \tag{7}$$

Etapla 3: Definição da melhor partição

Nesta etapa, os protótipos $g_l^{(t)} \in E (l = 1, \dots, c)$ e $\lambda_l^{(t)} (l = 1, \dots, c)$ são fixos. O cluster C_r que minimiza o critério E é determinado de acordo com a equação:

$$r = (f(e_i))^{(t)} = \underset{1 \leq h \leq c}{\operatorname{argmin}} \sum_{l=1}^c \exp\left\{-\frac{(\delta(h, l))^2}{2T^2}\right\} \sum_{j=1}^p \lambda_{lj}^{(t)} d_j(e_i, g_l^{(t)}) \tag{8}$$

4.2. O algoritmo

1. Inicialização

Fixe o número c de clusters;

Fixe δ ;

Fixe a função kernel K ;

Fixe o número de iterações N_{iter} ;

Fixe T_{min}, T_{max} ; Atribua $T \leftarrow T_{max}$; Atribua $t \leftarrow 0$;

Selecione c protótipos aleatoriamente $g_l^{(0)} \in E (l = 1, \dots, c)$;

Configure $\lambda_l^{(0)} = (\lambda_{l1}^{(0)}, \dots, \lambda_{lp}^{(0)}) = (1, \dots, 1) (l = 1, \dots, c)$;

Configure o mapa $L(c, \mathbf{G}^0)$, onde $\mathbf{G}^0 = (g_1^{(0)}, \dots, g_c^{(0)})$.

Cada objeto e_i é afetado ao protótipo mais próximo com o objetivo de obter a partição $P^{(0)} = (P_1^{(0)}, \dots, P_c^{(0)})$ de acordo com o seguinte critério:

$$(f(e_i))^{(0)} = \underset{1 \leq r \leq c}{\operatorname{argmin}} \sum_{l=1}^c \exp\left\{-\frac{(\delta(r, l))^2}{2T^2}\right\} \sum_{j=1}^p \lambda_{lj}^{(0)} d_j(e_i, g_l) \quad (9)$$

2. Passo 1: Representação

Atribua $t = t + 1$;

Atribua $T = T_{max} \left(\frac{T_{min}}{T_{max}}\right)^{\frac{t}{N_{iter}-1}}$

A partição $P^{(t-1)} = (P_1^{(t-1)}, \dots, P_c^{(t-1)})$ e $\lambda_l^{(t)} (l = 1, \dots, c)$ são fixos.

Calcule o protótipo $g_l^{(t)} = g^* \in E$ do cluster $P_l^{(t-1)} (l = 1, \dots, c)$ de acordo com a equação 6.

3. Passo 2: Atualização dos pesos

A partição $P^{(t-1)} = (P_1^{(t-1)}, \dots, P_c^{(t-1)})$ e os protótipos $g_l^{(t)} \in E (l = 1, \dots, c)$ são fixos.

Atualize o vetor de pesos de acordo com a equação 7.

4. Passo 3: Afetação

Os protótipos $g_l^{(t)} \in E (l = 1, \dots, c)$ e $\lambda_l^{(t)} (l = 1, \dots, c)$ são fixos
 $P^{(t)} \leftarrow P^{(t-1)}$

para $i = 1$ até n faça:

encontre o cluster $C_m^{(t)}$ ao qual o objeto e_i pertence

encontre o cluster vencedor $C_r^{(t)}$, onde r é obtido pela equação 8

se $r \neq m$:

$C_r^{(t)} \leftarrow C_r^{(t)} \cup \{e_i\}$

$C_m^{(t)} \leftarrow C_m^{(t)} \setminus \{e_i\}$

5. Critério de parada

Se $T == T_{min}$ então PARE; senão volte ao passo 1

5. Experimentos e resultados

Para provar a utilidade do algoritmo proposto, foram realizados experimentos utilizando bases de dados obtidas do repositório UCI Machine Learning Repository [Frank and Asuncion 2010]. Com a finalidade de avaliar os resultados da clusterização realizada pelo método proposto neste trabalho foi considerado um índice externo:

o índice de Rand corrigido (CR) [Hubert and Arabie 1985], a medida *F-measure* [van Rijsbergen 1979] e a taxa de erro global de classificação (OERC - overall error rate of classification) [Breiman et al. 1984].

O índice CR avalia o grau de similaridade entre a partição a priori e a partição fornecida pelo algoritmo de clustering. Além disso, o índice CR não é sensível ao número de classes nas partições ou à distribuição dos itens dentro dos clusters. O índice CR pode assumir valores no intervalo $[-1,1]$, onde o valor 1 indica perfeita combinação entre as partições, valores perto de 0 ou negativos indicam pouca semelhança. O índice *F-measure* entre a partição a priori e a partição obtida pelo algoritmo de clustering assume valores no intervalo $[0,1]$, em que 1 indica perfeita combinação entre as partições. O índice OERC mede a habilidade de um algoritmo de clustering encontrar classes a priori presentes na base de dados.

Alguns parâmetros são considerados para a realização dos experimentos. São eles: topologia do mapa, o valor de T_{min} , T_{max} e o número de iterações N_{iter} . A topologia do mapa define o número máximo de clusters que serão formados. Como os protótipos de cada cluster são os próprios objetos de entrada, o número máximo de clusters deve ser um número menor do que a quantidade de indivíduos presentes na base de dados. Todos os parâmetros foram definidos empiricamente.

5.1. Base de dados Iris

Esta base de dados consiste em três tipos (classes) de planta íris: iris setosa, iris versicolor e iris virginica. Cada uma das classes possui 50 exemplos. Cada instância é descrita por quatro atributos, que são o comprimento (length) e a largura (width) da sépala (sepal) e da pétala (petal), em centímetros.

Os algoritmos SOM foram aplicados nesta base de dados com os parâmetros apresentados na tabela 1. As tabelas 2 e 3 mostram a matriz de confusão obtidas pelos algoritmos batch SOM e batch SOM adaptativo para múltiplas tabelas de dissimilaridade.

Tabela 1. Parâmetros utilizados nos experimentos com a base iris

Parâmetros	Valor
Topologia	2x5
T_{min}	0,02
T_{max}	2,0
N_{iter}	300

Tabela 2. Base de dados iris: Matriz de confusão obtida pelo algoritmo batch SOM

Classe/Cluster	0,0	0,1	0,2	0,3	0,4	1,0	1,1	1,2	1,3	1,4
1	13	17	4	0	0	16	0	0	0	0
2	0	0	0	12	15	0	19	0	0	4
3	0	0	0	1	2	0	0	3	26	18

Os índices CR, *F-measure* e OERC obtiveram, respectivamente, os valores 0,46, 0,58, 0,027 para o modelo SOM adaptativo, e os valores, respectivamente 0,47, 0,68, 0,047 para o modelo SOM batch não-adaptativo.

Tabela 3. Base de dados iris: Matriz de confusão obtida pelo algoritmo SOM adaptativo

Classe/Cluster	0,0	0,1	0,2	0,3	0,4	1,0	1,1	1,2	1,3	1,4
1	0	0								
2	0	0								
3	9	25								

5.2. Base de dados Wine

A base de dados wine consiste em resultados da análise química de vinhos produzidos numa mesma região na Itália, mas derivados de três cultivos diferentes, formando três classes de vinhos. As classes 1, 2 e 3 possuem, respectivamente 59, 71 e 48 instâncias. Cada indivíduo é descrito por 13 atributos com valores reais representando os valores de 13 componentes encontrados em cada um dos três tipos de vinho. Tais atributos são: (1) álcool; (2) ácido málico; (3) cinzas; (4) alcalinidade das cinzas; (5) magnésio; (6) fenóis totais; (7) flavonóides; (8) fenóis não-flavonóides; (9) proantocianinas; (10) intensidade da cor; (11) matiz; (12) OD280/OD315 de vinhos diluídos e (13) proline.

Os algoritmos SOM foram aplicados nesta base de dados com os parâmetros apresentados na tabela 4. As tabelas 5 e 6 mostram a matriz de confusão obtidas pelos algoritmos batch SOM e batch SOM adaptativo para múltiplas tabelas de dissimilaridade.

Tabela 4. Parâmetros utilizados nos experimentos com a base wine

Parâmetros	Valor
Topologia	2x5
T_{min}	0,002
T_{max}	2,0
N_{iter}	300

Tabela 5. Base de dados wine: Matriz de confusão obtida pelo algoritmo batch SOM

Cluster/Classe	1	2	3
0,0	33	1	0
0,1	3	34	0
0,2	0	22	0
0,3	0	1	8
0,4	0	0	26
1,0	23	4	0
1,3	0	5	2
1,4	0	4	12

Tabela 6. Base de dados wine: Matriz de confusão obtida pelo algoritmo batch SOM adaptativo

Cluster/Classe	1	2	3
0,0	0	21	0
0,1	0	9	0
0,2	0	2	23
0,3	8	0	0
0,4	30	2	0
1,0	1	16	0
1,1	0	19	0
1,2	2	0	0
1,3	0	1	25
1,4	18	1	0

6. Conclusão

Referências

- Badran, F., Yacoub, M., and Thiria, S. (2005). Self-organizing maps and unsupervised classification. In *Neural networks: methodology and applications*, pages 379 – 442. Springer-Verlag.
- Breiman, L., Friedman, J., Stone, C. J., and Olshen, R. (1984). *Classification and Regression Trees*. Chapman and Hall/CRC.
- Frank, A. and Asuncion, A. (2010). Uci machine learning repository.
- Golli, A. E., Conan-Guez, B., and Rossi, F. (2004). A self-organizing map for dissimilarity data. *Classification, Clustering, and Data*.
- Hubert, L. and Arabie, P. (1985). Comparing partitions. *Journal of Classification*, 2:193–218.
- Kohonen, T. (1990). The self-organizing maps. *Proceedings of the IEEE*, 78:1464–1480.
- Lechevallier, Y., de Carvalho, F. A. T., Despeyroux, T., and de Melo, F. M. (2010). Clustering of Multiple Dissimilarity Data Tables for Documents Categorization. *Proceedings of COMPSTAT'2010*.
- Murtagh, F. and Hernández-Pajares, M. (1995). The Kohonen Self-Organizing Map Method: An Assessment. *Journal of Classification*.
- van Rijsbergen, C. J. (1979). *Information Retrieval*. London: Butterworths.