SY09

${ m TD/TP}$ — Introduction à l'apprentissage supervisé, méthode des K plus proches voisins

numpy=1.26.4; seaborn=0.13.2; matplotlib=3.8.3; pandas=2.2.0

1 Travaux pratiques

On souhaite utiliser l'algorithme des K plus proches voisins sur différents jeux de données, à des fins de discrimination. On complétera tout d'abord les fonctions fournies, puis on les testera sur des données synthétiques (générées selon une distribution prédéfinie) puis réelles.

1.1 Méthode des K plus proches voisins

On rappelle que la méthode des K plus proches voisins ne nécessite pas de phase d'apprentissage. Cependant, pour diverses raisons (liées notamment à l'optimisation des calculs permettant de classer des individus de test), l'instanciation des K-PPV nécessite l'appel à une fonction fit.

Instanciation

La méthode des K plus proches voisins est implémentée dans la classe ${\tt KNeighborsClassifier}$ qu'on charge au moyen de l'instruction suivante

from sklearn.neighbors import KNeighborsClassifier

Lors de l'instanciation de la classe KNeighborsClassifier, l'argument le plus important est n_neighbors qui détermine le nombre de voisins utilisés dans la règle de décision. On peut par exemple définir

```
cls = KNeighborsClassifier(n_neighbors=3)
```

Il faut ensuite apprendre le modèle avec la méthode fit

avec X le jeu de données et y les étiquettes correspondantes. On peut alors prédire les étiquettes d'un autre jeu de données Xte avec l'instruction

labels = cls.predict(Xte)

- 1 Charger et visualiser le jeu de données Synth1-2000.csv avec la fonction plot_clustering utilisée lors du TP06.
- 2 Utiliser la méthode des cinq plus proches voisins sur le jeu de données précédent pour prédire la classe des points suivants :

$$\mathbf{p}_1 = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \quad \mathbf{p}_2 = \begin{pmatrix} 0 \\ -1 \end{pmatrix}, \quad \mathbf{p}_3 = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}, \quad \mathbf{p}_4 = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix}.$$

On pourra utiliser le code suivant pour placer ces points

```
Y = np.array([[0, 0], [0, -1], [1, 0], [1, 1]])
plt.scatter(*Y.T, color="k")
```

3 Utiliser la fonction add_decision_boundary pour visualiser la frontière de décision.

1.1.1 Sélection de modèle

L'hyperparamètre K du nombre de voisins a jusqu'alors été choisi arbitrairement. Pour déterminer le nombre « optimal » de voisins K_{opt} , on adopte la stratégie dite de validation simple suivante.

On sépare aléatoirement l'ensemble des données disponibles de manière à former un ensemble d'apprentissage et un ensemble de validation. L'ensemble d'apprentissage est réservé à l'apprentissage du modèle uniquement. L'ensemble de validation sert à sélectionner le meilleur modèle.

4 Séparer le jeu de données en un ensemble d'apprentissage et un ensemble de validation avec deux fois plus d'exemples dans le premier que dans le second. Pour ce faire, on pourra utiliser la fonction train_test_split rendue disponible par l'instruction

```
from sklearn.model_selection import train_test_split
```

Compléter les fonctions accuracy et knn_simple_validation afin de déterminer le nombre $K_{\rm opt}$ de voisins « optimal », c'est-à-dire qui donnera les meilleurs performances sur un ensemble de validation. On déterminera $K_{\rm opt}$ à partir d'une liste n_neighbors_list de valeurs possibles.

On pourra visualiser les résultats avec seaborn en utilisant sns.lineplot avec les arguments err_style et ci et sélectionner le meilleur nombre de voisins avec idxmax.

Lorsque l'espace des hyperparamètres est trop grand ou le nombre de données insuffisantes, la validation simple peut sélectionner le mauvais modèle. En effet, il se peut que le modèle sélectionné soit uniquement celui qui présente de bonnes performances sur l'ensemble de validation. Pour y pallier, on peut utiliser la validation multiple. Il s'agit de réitérer plusieurs fois la validation simple en changeant à chaque fois l'ensemble d'apprentissage et l'ensemble de validation.

6 Compléter la fonction knn_multiple_validation qui renvoie un générateur produisant les erreurs de validation.

On pourra visualiser les résultats avec seaborn en utilisant sns.lineplot et sélectionner le meilleur nombre de voisins avec idxmax.

La validation multiple (c'est-à-dire simple répétée) présente l'inconvénient statistique de sous ou sur-représenter certains exemples dans les jeux de données d'apprentissage ou de validation. Il faut alors répéter la validation simple un grand nombre de fois pour se débarrasser de ce biais ce qui peut être problématique pour des jeux de données conséquents.

La validation croisée réalise un compromis. Tous les exemples ont le même statut et le nombre d'apprentissage de modèles à effectuer est limité.

7 Compléter la fonction knn_cross_validation. Visualiser les résultats obtenus.

8 Le calcul des erreurs de validation croisée peut être automatisé en utilisant la fonction cross_val_score. Réécrire en cinq lignes la fonction knn_cross_validation.

Scikit-learn permet de calculer automatiquement une validation croisée mais il permet également de sélectionner directement le meilleur hyperparamètre. Pour cela, on utilise la classe GridSearchCV du module sklearn.model_selection.

La classe GridSearchCV s'utilise comme les classes scikit-learn déjà vues. Il faut instancier la classe avec des paramètres et ensuite appeler la méthode fit.

Les deux premiers paramètres sont les suivants :

- estimator : Le modèle (instancié) sur lequel on veut recherchre les hyperparamètres les plus performants.
- param_grid : Les hyperparamètres à tester.

Parmi les autres paramètres nommés utiles, on trouve

- scoring : le critère utilisé pour évaluer le classifieur,
- cv : le nombre de plis à utiliser pour la validation croisée.

Une fois l'apprentissage terminé, les attributs suivants sont disponibles :

- best_estimator_ : le meilleur estimateur trouvé,
- best_params_: un dictionnaire des meilleurs paramètres trouvés,
- cv_results_: la synthèse de tous les résultats des validations croisées pour tous les paramètres testés.
- 9 Créer un objet de classe GridSearchCV pour rechercher le nombre de voisins optimal.
- 10 En utilisant l'attribut cv_results_, regénérer la figure précédente.

On pourra utiliser la fonction errorbar de matplotlib.

1.1.2 Estimation des performances

11 En utilisant train_test_split et GridSearchCV, donner une estimation non biaisée du taux de bonne classification du modèle sélectionné.



1.2 Méthode des « K plus proches prototypes »

La méthode des K plus proches voisins présente des propriétés intéressantes, mais cette stratégie reste coûteuse : elle nécessite, en phase de test, de calculer la distance entre chaque individu de test et tous les individus d'apprentissage. On souhaite ici en tester une variante, dans laquelle l'ensemble d'apprentissage sera résumé par un ensemble de points caractéristiques que nous appellerons prototypes.

Le bénéfice attendu d'une telle opération est évidemment calculatoire; notons qu'elle a également une influence sur le plan des performances, en fonction du nombre de prototypes choisi pour résumer une classe et de la manière dont ces prototypes sont déterminés.

1.2.1 Apprentissage des prototypes

Cette variante de la méthode des K plus proches voisins comporte à présent une phase d'apprentissage : le calcul des prototypes qui résument les individus d'apprentissage dans chaque classe.

Pour réaliser cet apprentissage, on utilisera l'algorithme des « C_k -means » 1 : pour chaque classe ω_k , on déterminera ainsi C_k centres qui résumeront la classe. L'ensemble de ces centres (étiquetés) sera ensuite utilisé à la place de l'ensemble d'apprentissage pour classer les individus de test.

Les paramètres C_k , qui fixent pour chaque classe ω_k le nombre de prototypes qui la résument, doivent bien être différenciés du paramètre K, qui détermine le nombre de plus proches prototypes utilisés en phase de test pour classer les individus.

1.2.2 Questions

Supposons que l'on fixe $C_k = 1$ pour tout k = 1, ..., g, et K = 1: à quel classifieur correspond alors la méthode des K plus proches prototypes?

13 Si l'on fixe à présent $C_k = n_k = \sum_{i=1}^n z_{ik}$, quel classifieur retrouve-t-on?

^{1.} Il se peut que l'on veuille utiliser un indicateur de tendance centrale plus robuste aux points atypiques que la moyenne ; cela revient à remplacer l'algorithme des C_k -means par une autre méthode de partitionnement, comme par exemple la stratégie des C_k -médoïdes (dans laquelle on substitue la médiane à la moyenne).

- Quelle relation entre les C_k et K doit-on avoir pour que l'algorithme soit bien défini?
- Compléter le fichier $src/nearest_prototypes.py$ qui implémente les K plus proches prototypes.

Tester l'algorithme sur le jeu de données Synth1-2000.csv.

16 Tester l'algorithme sur les jeux de données Synth2-1500.csv et Synth3-1500.csv.



1.2.3 Recherche aléatoire dans l'espace des hyperparamètres

Dans cette section, on souhaite déterminer les hyperparamètres optimaux avec pour seule restriction le coût à l'évaluation de l'algorithme. Les hyperparamètres sont donc

- n_1 et n_2 , les nombres des prototypes pour chacune des classes,
- K le nombre de voisins pour l'algorithme des plus proches voisins.

On suppose que le coût à l'évaluation de l'algorithme des plus proches voisins est $(n_1 + n_2)K$.

17 En utilisant les contraintes de l'algorithme des plus proches voisins. Montrer que le choix d'hyperparamètres valides est controlé par les relations suivantes :

$$\begin{cases}
1 \le K \le \lfloor \sqrt{A} \rfloor \\
1 \le n_1 \le \lfloor \frac{A}{K} \rfloor - 1 \\
1 \le n_2 \le \lfloor \frac{A}{K} \rfloor - 1 \\
K \le n_1 + n_2 \le \lfloor \frac{A}{K} \rfloor
\end{cases} \tag{1}$$

avec A le coût maximum autorisé.

On peut montrer que le nombre d'hyperparamètres vérifiant les contraintes (1) varie comme $A^{3/2}$. Plutôt que de les tester tous, nous allons adopter une stratégie de recherche aléatoire dans l'espace des hyperparamètres. On se sert de la classe RandomizedSearchCV qui s'utilise quasiment comme GridSearchCV à la différence près qu'au lieu de spécifier tous les hyperparamètres à tester, on donne un objet possédant une méthode nommée rvs qui renvoie un jeu d'hyperparamètres tirés au hasard.

18 Compléter le code ci-après qui génère une distribution des paramètres à l'aide d'une fonction stochastique.

On pourra utiliser la fonction rng.randint.

```
import math
```

```
class StochasticProtList:
    """Tirage aléatoire des hyperparamètres `n1` et `n2` en fonction de
    `n_neighbors` et `A`.

"""

def __init__(self, n_neighbors, A):
    self.n_neighbors = n_neighbors
    self.A = A

def rvs(self, *args, **kwargs):
    # Création de `n1` et `n2` vérifiant les 2e et 3e conditions
    n1 = ...
    n2 = ...
```

```
# Retour du couple de prototypes si la 4e condition est
# vérifiée ou rejet de ce couple et appel récursif de `rus`
if ...:
    return ...
else:
    return ...

A = 100

param_grid = [
    {
        "n_neighbors": [n_neighbors],
        "n_prototypes_list": StochasticProtList(n_neighbors, A),
    }
    for n_neighbors in range(1, math.floor(math.sqrt(A)) + 1)
]
```

19 En utilisant la variable param_grid définie précédemment, créer un objet de classe RandomizedSearchCV. On utilisera l'argument n_iter pour spécifier le nombre de jeux d'hyperparamètres à échantillonner.

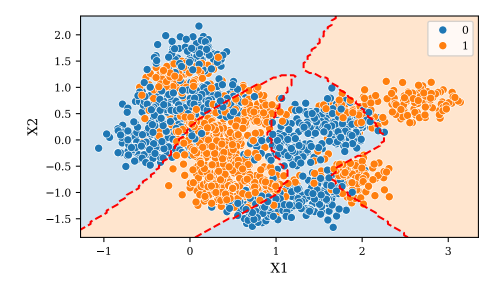


FIGURE 1 – Frontière de décision optimale (au sens de Bayes). Erreur de Bayes : $\simeq 13.81\%$

2 Exercices théoriques

On se propose d'illustrer un résultat sur le taux de bonne classification du classifieur 1-NN. Si δ^* désigne l'erreur de Bayes et δ l'erreur du classifieur 1-NN alors on a

$$\delta^* < \delta < 2\delta^*(1 - \delta^*).$$

En particulier, le classifieur 1-NN a un taux de mauvaise classification au plus deux fois supérieur au classifieur optimal de Bayes.

Pour montrer expérimentalement ce résultat, on va construire un jeu de données dont on contrôle par construction l'erreur de Bayes et qui est plus ou moins difficile pour le classifieur 1-NN. De cette façon, on va pouvoir contrôler que l'erreur du classifieur 1-NN est comprise entre les deux bornes.

Soit $c \geq 0$, $\delta \in [0, 1/2]$ et M la variable aléatoire suivante,

$$M = \begin{cases} E & \text{si } Z = 0\\ c + D & \text{si } Z = 1, \end{cases}$$

avec $Z \sim \mathcal{B}(1-2\delta)$, $E \sim \mathcal{N}(0,1)$ et $D \sim \mathcal{E}(1)$.

20 Montrer que la densité de M s'écrit :

$$f_M(x) = 2\delta\phi(x) + (1 - 2\delta)\exp(-(x - c))\mathbb{1}_{x>c}$$

avec ϕ la densité d'une loi gaussienne centrée réduite.

La distribution du jeu données consiste en l'exemple X et son étiquette Y tels que

$$X = \begin{cases} M & \text{si } Y = 0 \\ -M & \text{si } Y = 1. \end{cases}$$

et $Y \sim \mathcal{B}(1/2)$.

- 21 En déduire les densités f_0 et f_1 des classes 0 et 1.
- 22 Montrer que min $(f_0, f_1) = 2\delta\phi$
- [23] En déduire que l'erreur de Bayes pour ce jeu de données vaut δ .
- 24 Compléter les fonctions suivantes dans le fichier src/knn_bayes.py:
 - 1. $sample_from_M$: échantillonner selon la loi de M,
 - 2. sample_from_Xy : échantillonner selon la loi jointe (X, Y),
 - 3. gen : générer des triplets (δ^*, c, δ) .
- $\boxed{25}$ À l'aide de la fonction sample_from_Xy, étudier l'influence des paramètres δ et c sur la distribution (X,Y).
- Visualiser les résultats avec le code présent dans le fichier knn_bayes_plot.py.