Quentin Fortier

December 14, 2022

Définition : Algorithme d'apprentissage supervisé

 $\underline{\mathsf{Inconnu}}: f: X \longrightarrow Y$, où X un ensemble de **données** et Y un ensemble d'**étiquettes** (ou **classes**).

Entrée : des données d'entraînement $x_1, ..., x_n \in X$ et leurs étiquettes $f(x_1), ..., f(x_n) \in Y$.

 $\underline{\mathsf{Sortie}}: \mathsf{une} \; \mathsf{fonction} \; g: X \longrightarrow Y \; \mathsf{approximant} \; f.$

<u>Intuitivement</u> : à partir de données d'entraînement dont on connaît la classe, on veut prédire la classe de nouvelles données.

Définition : Algorithme d'apprentissage supervisé

 $\underline{\mathsf{Inconnu}}: f: X \longrightarrow Y$, où X un ensemble de **données** et Y un ensemble d'**étiquettes** (ou **classes**).

Entrée : des données d'entraînement $x_1, ..., x_n \in X$ et leurs étiquettes $f(x_1), ..., f(x_n) \in Y$.

<u>Sortie</u>: une fonction $g: X \longrightarrow Y$ approximant f.

<u>Intuitivement</u> : à partir de données d'entraînement dont on connaît la classe, on veut prédire la classe de nouvelles données.

Suivant l'ensemble possible d'étiquettes, on parle de :

• Classification : Y est fini, par exemple $Y = \{1, ..., k\}$. Exemples : k plus proches voisins, arbre de décision, réseau de neurones...

Définition : Algorithme d'apprentissage supervisé

 $\underline{\mathsf{Inconnu}}: f: X \longrightarrow Y$, où X un ensemble de **données** et Y un ensemble d'**étiquettes** (ou **classes**).

Entrée : des données d'entraînement $x_1,...,x_n \in X$ et leurs étiquettes $f(x_1),...,f(x_n) \in Y$.

Sortie: une fonction $g: X \longrightarrow Y$ approximant f.

<u>Intuitivement</u> : à partir de données d'entraînement dont on connaît la classe, on veut prédire la classe de nouvelles données.

Suivant l'ensemble possible d'étiquettes, on parle de :

- Classification : Y est fini, par exemple $Y = \{1,...,k\}$. Exemples : k plus proches voisins, arbre de décision, réseau de neurones...
- **Régression** : Y est un ensemble continu, par exemple $Y = \mathbb{R}$. Exemples : régression linéaire, modèle linéaire généralisé...

Définition : Algorithme d'apprentissage supervisé

 $\underline{\mathsf{Inconnu}}: f: X \longrightarrow Y$, où X un ensemble de **données** et Y un

ensemble d'étiquettes (ou classes).

Entrée : des données d'entraînement $x_1, ..., x_n \in X$ et leurs étiquettes $f(x_1), ..., f(x_n) \in Y$.

Sortie: une fonction $g: X \longrightarrow Y$ approximant f.

Exemples de problèmes de classification :

X	Y	f(x)
Tailles de tumeurs	Maligne, Bénigne	Quelle est la gravité de x ?
Mails	Spam, Non-spam	Est-ce que ce mail
		est un spam ?
Images	$[\![0,9]\!]$	Quel chiffre est représenté
Images	$\llbracket 0, 9 rbracket$	$\operatorname{sur} x$?
Musiques	classique,	Genre musical de x
iviusiques	rap, rock	Genre musical de x

Pour simplifier, on se ramène souvent à \mathbb{R}^p :

- Variable catégorielle (non numériques : genre, couleur, etc.) : on utilise souvent un vecteur avec un 1 et que des 0 (one-hot vector).
- $\underline{\text{Image}}$: On passe d'une matrice de pixels avec n lignes, p colonnes à un vecteur de taille np.
- Son : Transformée de Fourier discrète.

Dans la suite, on suppose que $X \subseteq \mathbb{R}^p$.

On a besoin de mesurer la distance entre deux données. On utilise souvent la distance euclidienne :

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

Question

On représente un vecteur $x \in X$ par la liste de ses coordonnées. Écrire une fonction $\mathtt{d}(\mathtt{x}, \mathtt{y})$ renvoyant la distance euclidienne entre deux vecteurs x et y.

On a besoin de mesurer la distance entre deux données. On utilise souvent la distance euclidienne :

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

Question

On représente un vecteur $x \in X$ par la liste de ses coordonnées. Écrire une fonction $\mathtt{d}(\mathtt{x}, \mathtt{y})$ renvoyant la distance euclidienne entre deux vecteurs x et y.

Complexité : O(p).

On peut utiliser d'autres distances, par exemple la distance de Manhattan :

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

Soit $k \in \mathbb{N}$.

L'algorithme des k plus proches voisins prédit la classe d'une nouvelle donnée x de la façon suivante :

• Calculer les distances de x à toutes les données d'entraînement.

Soit $k \in \mathbb{N}$.

L'algorithme des k plus proches voisins prédit la classe d'une nouvelle donnée x de la façon suivante :

- Calculer les distances de x à toutes les données d'entraînement.
- Trouver les k données d'entraînement les plus proches de x (en termes de distance).

Soit $k \in \mathbb{N}$.

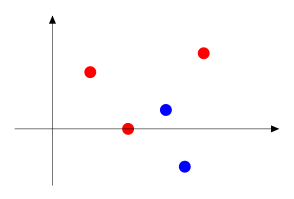
L'algorithme des k plus proches voisins prédit la classe d'une nouvelle donnée x de la façon suivante :

- Calculer les distances de x à toutes les données d'entraînement.
- ② Trouver les k données d'entraînement les plus proches de x (en termes de distance).
- $\begin{tabular}{ll} \hline \begin{tabular}{ll} \hline \end{tabular} \hline \end{tabular} \end{ta$

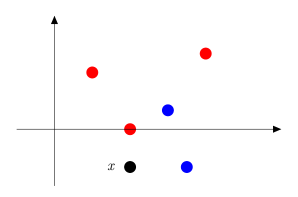
Soit $k \in \mathbb{N}$.

L'algorithme des k plus proches voisins prédit la classe d'une nouvelle donnée x de la façon suivante :

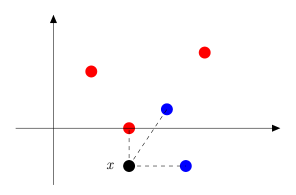
- Calculer les distances de x à toutes les données d'entraînement.
- ② Trouver les k données d'entraînement les plus proches de x (en termes de distance).
- $\textbf{ 3} \ \, \text{Trouver la classe majoritaire } c \in Y \text{ parmi ces } k \text{ données les plus proches de } x.$
- ullet Prédire que x est de classe c.



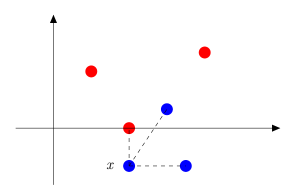
Des données dont les classes (rouge ou bleues) sont connues.



On veut prédire la classe d'une nouvelle donnée x.



On trouve les k plus proches voisins.



On associe à \boldsymbol{x} la classe majoritaire de ses plus proches voisins.

On peut trier les données d'entraı̂nement par ordre croissant de distance à x et prendre les k premières :

```
def voisins(x, X, k):
    # renvoie les k plus proches voisins de x dans X
    indices = sorted(range(len(X)), key=lambda i: d(x, X[i]))
    return indices[:k]
```

Complexité:

On peut trier les données d'entraı̂nement par ordre croissant de distance à x et prendre les k premières :

```
def voisins(x, X, k):
    # renvoie les k plus proches voisins de x dans X
    indices = sorted(range(len(X)), key=lambda i: d(x, X[i]))
    return indices[:k]
```

Complexité : $O(np + n \log(n))$, où n = |X|.

(MP Option info) On peut aussi utiliser une file de priorité max implémentée par un tas min avec le module heapq :

```
from heapq import heappush, heappushpop
def voisins(x, X, k):
    f = []
    for i in range(len(X)):
        c = (-d(x, X[i]), i)
        if len(f) < k:
            heappush(f, c)
        else:
            heappushpop(f, c) # push suivi d'un pop
    return [f[i][1] for i in range(k)]</pre>
```

Complexité:

(MP Option info) On peut aussi utiliser une file de priorité max implémentée par un tas min avec le module heapq :

```
from heapq import heappush, heappushpop
def voisins(x, X, k):
    f = []
    for i in range(len(X)):
        c = (-d(x, X[i]), i)
        if len(f) < k:
            heappush(f, c)
        else:
            heappushpop(f, c) # push suivi d'un pop
    return [f[i][1] for i in range(k)]</pre>
```

Complexité : $O(np + n \log(k))$.

(MP Option info) On peut aussi utiliser heapify pour transformer une liste en tas en O(n):

```
from heapq import heapify
def voisins(x, X, k):
    f = [(-d(x, X[i]), X[i]) for i in range(len(X))]
    heapify(f) # O(n)
    V = []
    for i in range(k): # O(klog(n))
        V.append(heappop(f)[1])
    return V
```

Complexité : $O(np + k \log(n))$.

Étape 2 : trouver la classe majoritaire

Question

Écrire une fonction maj(L) renvoyant l'élément le plus fréquent de la liste L, en complexité linéaire.

Étape 2 : trouver la classe majoritaire

Question

Écrire une fonction maj(L) renvoyant l'élément le plus fréquent de la liste L, en complexité linéaire.

```
def maj(L):
    compte = {} # compte[e] = nombre d'occurrences de e dans L
    for e in L:
        compte[e] = compte.get(e, 0) + 1
    return max(compte, key=compte.get)
```

Complexité : O(n), où n est la taille de L.

Étape 3 : prédire la classe de x

```
def knn(x, X, Y, k):
    """ Prédit la classe de x avec l'algorithme KNN
    x : nouvelle donnée
    X : données d'entraînement
    Y : étiquettes des données d'entraînement
    k : nombre de voisins à considérer
    """
    V = voisins(x, X, k)
    return maj([Y[i] for i in V])
```

Supposons que l'on possède des données X avec des étiquettes Y et qu'on veuille savoir si KNN est un bon classifieur pour ces données.

Pour cela, on partitionne les données en deux ensembles :

- Ensemble d'entraînement X_{train} (de classes Y_{train}) : données parmi lesquelles on va chercher les k plus proches voisins.
- Ensemble de test $X_{\rm test}$ (de classes $Y_{\rm test}$) : données utilisées pour évaluer le modèle, en comparant les classes prédites par KNN avec les classes réelles.

```
def separer(X, Y, p):
    """ Sépare les données X en 2 ensembles X_train et X_test
    p : pourcentage de données dans X_train
    11 11 11
   X_train, X_test, Y_train, Y_test = [], [], []
   for i in range(len(X)):
        if i :
           X_train.append(X[i])
           Y train.append(Y[i])
       else:
           X test.append(X[i])
           Y test.append(Y[i])
   return X train, X test, Y train, Y test
def predict(x, k):
   return knn(x, X train, Y train, k)
```

Définition

- La **précision** d'un modèle est la proportion de données de test bien classées par rapport au nombre total de données.
- L'erreur est égale à 1 précision.

Définition

La **matrice de confusion** est une matrice carrée dont les lignes et les colonnes sont les classes possibles. La case (i,j) contient le nombre de données de test de classe i qui ont été prédites comme appartenant à la classe j.

Définition

La **matrice de confusion** est une matrice carrée dont les lignes et les colonnes sont les classes possibles. La case (i,j) contient le nombre de données de test de classe i qui ont été prédites comme appartenant à la classe j.

Question

Comment obtenir la précision à partir de la matrice de confusion ?

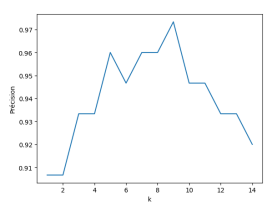
Question

Comment choisir la valeur de k dans l'algorithme des k plus proches voisins ?

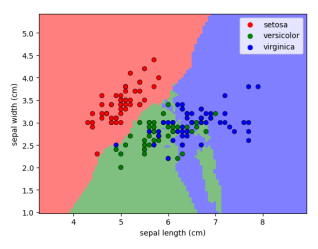
Question

Comment choisir la valeur de k dans l'algorithme des k plus proches voisins ?

Réponse : on affiche la précision en fonction de k pour choisir la valeur de k qui donne la meilleure précision.



On peut aussi visualiser la frontière de décision (decision boundary) permettant de voir à quelle classe est associée chaque point de l'espace des données :



scikit-learn

scikit-learn est une bibliothèque Python qui contient de nombreux algorithmes d'apprentissage et fonctions utilitaires. Par exemple :

- sklearn.neighbors.KNeighborsClassifier: classification par les plus proches voisins, avec beaucoup d'options.
- sklearn.model_selection.train_test_split : séparer un ensemble de données en deux ensembles d'entraînement et de test.
- Pour plus d'informations, lire la documentation de scikit-learn.

Cependant, l'objectif de ce cours est plutôt de comprendre et réécrire les algorithmes plutôt que de les utiliser comme des boîtes noires.

Exemple complet: classification d'iris

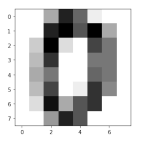
Exemple complet: classification d'iris

Autre exemple : classification de chiffres

MNIST est un jeu de données de chiffres manuscrits, utilisée initialement pour la reconnaissance de code postal. L'objectif est de reconnaître le chiffre écrit sur une image de taille 28x28.

Autre exemple : classification de chiffres

Chaque image est stockée sous forme d'une matrice 8×8 dont chaque élément est un niveau de gris entre 0 (= blanc) et 15 (= noir).



```
array([

[ 0., 0., 5., 13., 9., 1., 0., 0.],
    [ 0., 0., 13., 15., 10., 15., 5., 0.],
    [ 0., 3., 15., 2., 0., 11., 8., 0.],
    [ 0., 4., 12., 0., 0., 8., 8., 0.],
    [ 0., 5., 8., 0., 0., 9., 8., 0.],
    [ 0., 4., 11., 0., 1., 12., 7., 0.],
    [ 0., 2., 14., 5., 10., 12., 0., 0., 0.]])
```

Autre exemple : classification de chiffres

On transforme une matrice à n lignes, p colonnes en un vecteur à np=64 éléments.

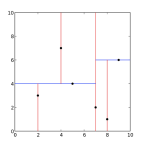
On utilise, par exemple, la distance euclidienne sur \mathbb{R}^{64} pour calculer la distance entre deux images.

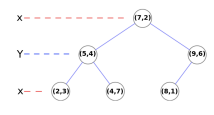
Puis on applique la méthode des plus proches voisins pour prédire le chiffre sur une nouvelle image.

On obtient une précision d'environ 96%.

Complément : Arbre k-d

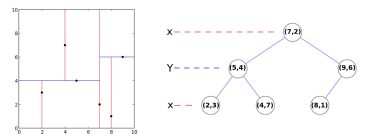
Un arbre k-d est une structure de données permettant de calculer plus rapidement les plus proches voisins.





Complément : Arbre k-d

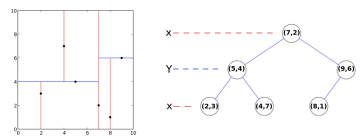
Un arbre k-d est une structure de données permettant de calculer plus rapidement les plus proches voisins.



<u>Construction de l'arbre</u> : à la profondeur i, on divise les points de \mathbb{R}^p en 2 parties en prenant comme axe de division l'axe i modulo p.

Complément : Arbre k-d

Un arbre k-d est une structure de données permettant de calculer plus rapidement les plus proches voisins.



 $\implies O(\log n)$ en moyenne pour trouver le plus proche voisin de x.