《Python与数据挖掘》



第8章 聚类分析

目录



聚类分析概述

- 聚类分析是研究对事物进行分类的一种多元统计方法。
- 由于对象的复杂性,仅凭经验和专业知识有时不能达到确切分类的目的 ,于是数学方法就被引进到分类问题中来。
- 聚类分析根据事物彼此不同的属性进行辨认,将具有相似属性的事物聚为一类,使得同一类的事物具有高度的相似性。这使得聚类分析可以很好的解决无法确定事物属性的分类问题。

K-Means聚类分析

- 聚类分析中最广泛使用的算法为K-Means聚类分析算法。K-Means算 法属于聚类分析中划分方法里较为经典的一种,由于该算法的效率高, 所以在对大规模数据进行聚类时被广泛应用。
- K-Means算法通过将样本划分 k个方差齐次的类来实现数据聚类。该算 法需要指定划分的类的个数。它处理大数据的效果比较好,已经被广泛 用于实际应用。
- K-Means算法将数据集 N中的 n个样本划分成 k个不相交的类,将这 k 个类用字母C表示,n个样本用字母表示X,每一个类都具有相应的中心u_i。K-Means算法是一个迭代优化算法,最终使得下面的均方误差最小:

 $\min \sum_{i=0}^{k} \sum_{x_i \in c_i} (||x_j - u_i||^2)$

迭代算法步骤

适当选取 K个类 的初始中心

如果通过前2步的迭代更新 每个中心 u_i 后,与更新前 的值相差微小,则迭代终止, 否则重复前2步继续迭代。

在第 K次的迭代中,对每一个样本 x_j ,求其到每个中心 u_i 的距离,将该样本归到距离最近的类中

对于每个类 C_i ,通过均值 计算出其中心 u_i

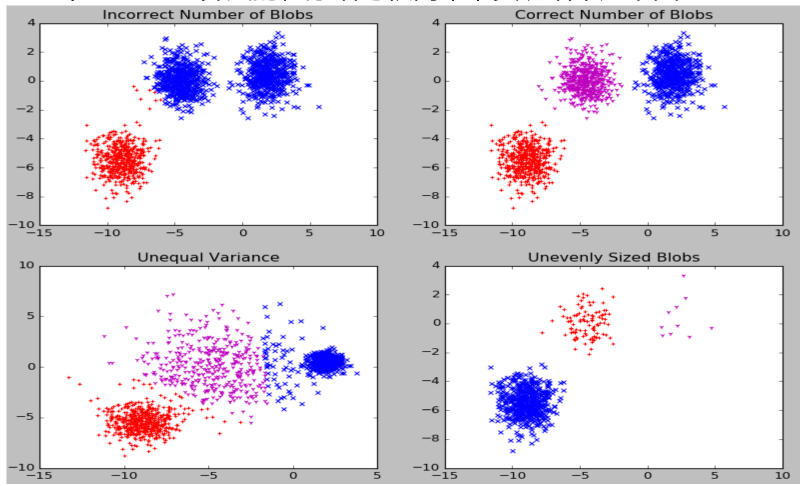
Python实现

● 这里选择scikit-learn中的K-Means算法进行聚类实验。看看程序代码和

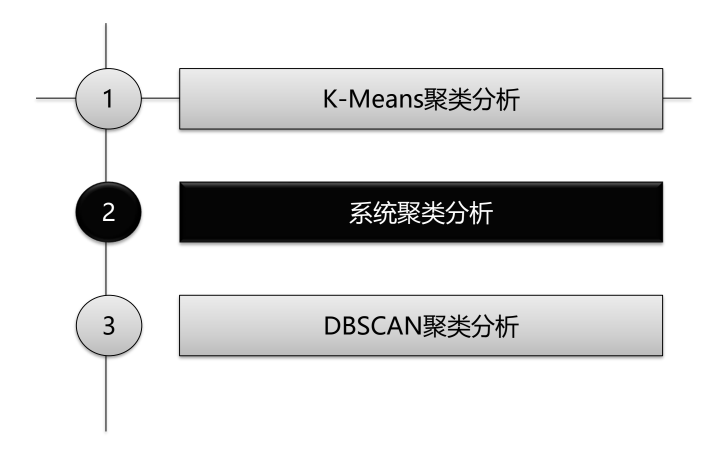
```
K-Means算法的效果:
 # 聚类数量不正确时的效果
 y pred = KMeans(n_clusters=2, random_state=random_state).fit_predict(X)
 plt.subplot(221)
 plt.scatter(X[y_pred==0][:, 0], X[y_pred==0][:, 1], marker='x',color='b')
 plt.scatter(X[y_pred==1][:, 0], X[y_pred==1][:, 1], marker='+',color='r')
 plt.title("Incorrect Number of Blobs")
 # 类间的方差存在差异的效果
 X varied, y varied = make_blobs(n_samples=n_samples,
                    cluster std=[1.0, 2.5, 0.5],
                    random state=random state)
 y_pred = KMeans(n clusters=3,
 random state=random state).fit predict(X varied)
 plt.subplot(223)
 plt.scatter(X_varied[y_pred==0][:, 0], X_varied[y_pred==0][:, 1],
 marker='x',color='b')
 plt.scatter(X varied[y pred==1][:, 0], X varied[y pred==1][:, 1],
 marker='+',color='r')
 plt.scatter(X varied[y pred==2][:, 0], X varied[y pred==2][:, 1],
 marker='1',color='m')
 plt.title("Unequal Variance")
         讲师: 武永亮
```

Python实现结果

我们实验采取的数据集是scikit-learn中的make_blods。使用scikit-learn中K-Means算法的程序语句很简单,实现结果如下图:



目录



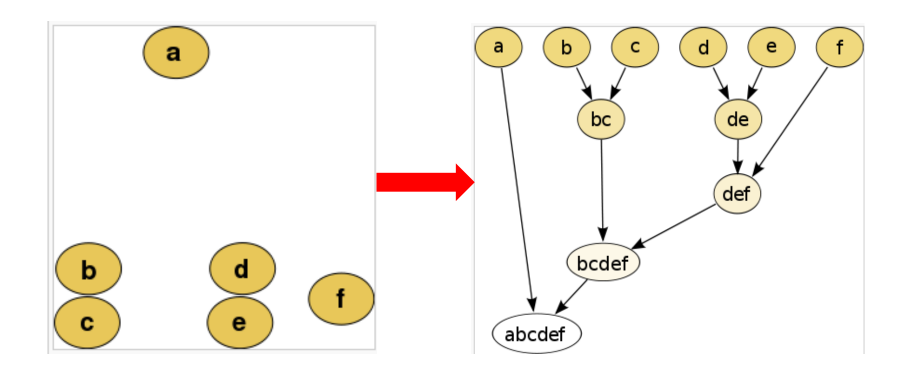
系统聚类概述

系统聚类(又称为层次聚类,系谱聚类)是一个一般的聚类算法,通过合并或分割类,生成嵌套的集群。算法的层次结构可以以一棵树表示。树的根是一个唯一的类,包含了所有的样本,而树的叶子节点是单独的一个样本。通过树的叶子节点的相互合并,最终合并成为树的根节点。

讲师: 武永亮 —————————————————————9

系统聚类原理

系统聚类的的基本思想是先将样本看作各自一类,定义类间距离的计算方法,选择距离最小的一对类合并成为一个新的类。接着重新计算类间的距离,再将距离最近的两类合并,如此最终便最终合成一类。



- 由上图给出了一个系统聚类的例子。
- 首先定义样本间距离的计算方法,计算各个样本点间的距离。先将距离 最近的b与c合并,此时有5个类: {a},{b,c},{d},{e} 和{f}。
- 为了进一步的合并,所以需要计算类 {a}与}{b,c} 间的距离。
- 因此还需要定义类间距离的计算方法。按照合并距离最小的两个类的规则,我们按顺序合并 {d}与 {e}, {d,e} 与 {f}, {b,c}与{d,e,f}, {a} 与 {b,c,d,e,f}。
- 最终我们通过类的合并得出上图的结果。整个过程如同生成树的过程, 树的层次结构分明。

● 下表给出了样本间距离的常用定义:

距离名称	公式
欧几里得距离(Euclidean distance)	$d(a,b) = a-b _2 = \sqrt{\sum_i (a_i - b_i)^2}$
均方距离(Square Euclidean distance)	$d(a,b) = a-b _2^2 = \sum_i (a_i - b_i)^2$
曼哈顿距离(Manhattan distance)	$d(a,b) = a-b _1 = \sum_{i} a_i - b_i $
余弦距离(Cosine distance)	$d(a,b) = \cos\Theta = \frac{\sum_{i} a_{i}b_{i}}{\sqrt{\sum_{i} a_{i}^{2}} \cdot \sqrt{\sum_{i} b_{i}^{2}}}$
最大距离(Maximum distance)	$d(a,b) = a-b _{\infty} = \max_{i} a_i - b_i $

• 下表给出了类间距离的常用定义:

连接规则名称	公式
完全连接聚类	$d(A,B) = \max(dist(a,b) : a \in A, b \in B)$
(Complete-linkage	$u(A,B) = \max(u(A,b) : u \in A, b \in B)$
clustering)	
单一连接聚类	$d(A,B) = \min(dist(a,b) : a \in A, b \in B)$
(Single-linkage	$u(I,B) = \min(u(S)(u,b) \cdot u \subset I, b \subset B)$
clustering)	
平均连接聚类	1 55
(Average linkage	$d(A,B) = \frac{1}{\ A\ \ B\ } \sum_{a \in A} \sum_{b \in B} d(a,b)$
clustering)	$ P P a \in A b \in B$
离差平方和法	递归算法:
(Ward's criterion)	1 初始情形,每个样本点单独作为一个类:
	$d_{ij} = d\{\{x_i\}, \{x_j\}\} = x_i - x_j ^2$
	1 递归合并:
	$d(A \cup B, C) = \frac{n_A + n_C}{n_A + n_B + n_C} d(A, C) +$
	$\frac{n_{B} + n_{C}}{n_{A} + n_{B} + n_{C}} d(B, C) - \frac{n_{C}}{n_{A} + n_{B} + n_{C}} d(A, B)$

讲师:武永亮 —

系统聚类步骤

- 考虑使用系统聚类算法将数据集 N中的n 个样本划分成 k个不相交的类
- 系统聚类算法步骤如下:

定义样本间距和类间距,每个样本各自成为一类

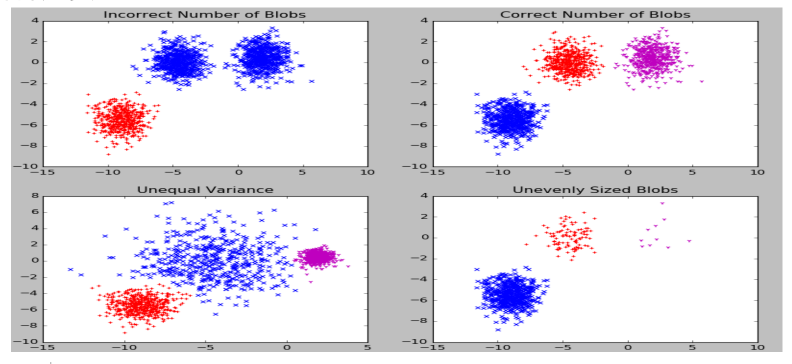
计算任意两个类间距离,将最短距离的两个类合并为一个类

如果已经聚为k 类则算法停止,否则重复步骤2继续 合并类

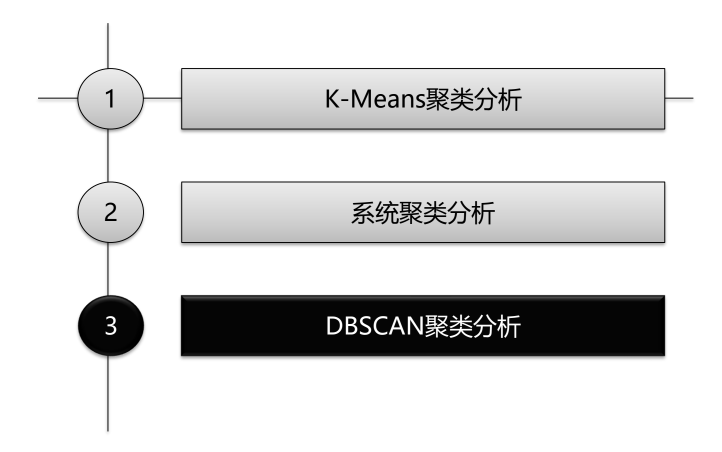
 通过相同的数据,我们使用系统聚类与K-Means算法效果作对比。一般 而言,系统聚类使用欧几里德距离(affinity= 'euclidean') 和离差平 方和法(linkage= 'ward')效果最好。代码如下:

```
# 聚类数量不正确时的效果
y pred =
AgglomerativeClustering(affinity='euclidean',linkage='ward',n clusters=2).fit predict(X)
# 选取欧几里德距离和离差平均和法
plt.subplot(221)
plt.scatter(X[y pred==0][:, 0], X[y pred==0][:, 1], marker='x',color='b')
plt.scatter(X[y_pred==1][:, 0], X[y_pred==1][:, 1], marker='+',color='r')
plt.title("Incorrect Number of Blobs")
# 类间的方差存在差异的效果
X varied, y varied = make blobs(n samples=n samples,
                   cluster std=[1.0, 2.5, 0.5],
                   random state=random state)
y pred= AgglomerativeClustering(
affinity='euclidean',linkage='ward',n clusters=3).fit predict(X varied)
plt.subplot(223)
plt.scatter(X varied[y pred==0][:, 0], X varied[y pred==0][:, 1], marker='x',color='b')
plt.scatter(X varied[y pred==1][:, 0], X varied[y pred==1][:, 1], marker='+',color='r')
plt.scatter(X varied[y pred==2][:, 0], X varied[y pred==2][:, 1], marker='1',color='m')
plt.title("Unequal Variance")
```

- 从实验结果分析,系统聚类的结果比K-Means的聚类效果要好,在这两个实验尤为明显。
- 从算法上分析,K-Means需要随机选择类的初始中心,给算法带来一定的不稳定性,比起K-Means的迭代算法,系统聚类算法更为严谨,每一步合并都是贪心的。



目录

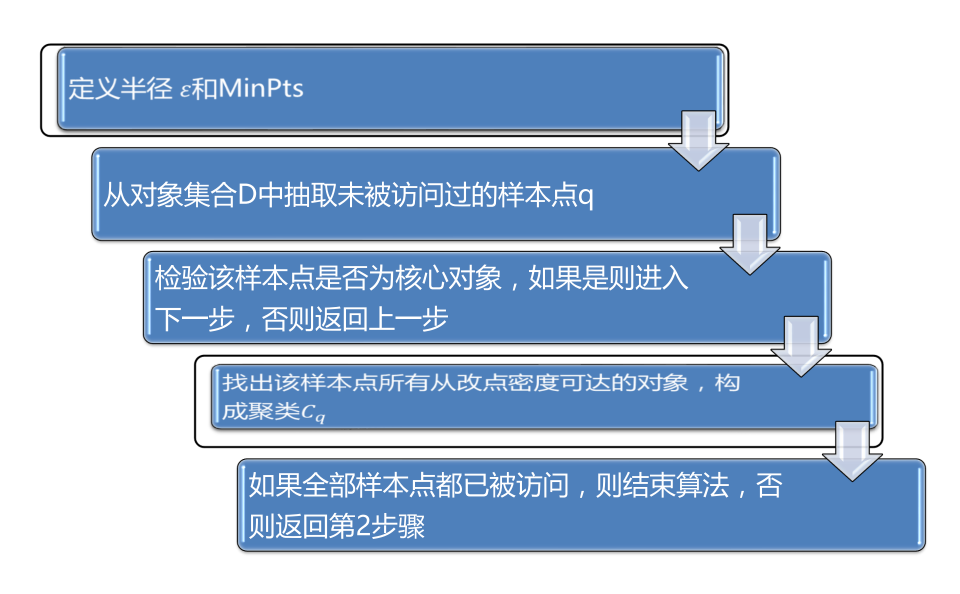


DBSCAN聚类

- DBSCAN(Density-Based Spatial Clustering of Applications with Noise)是一个有代表性的密度聚类算法。它将类定义为密度相连的点的 最大集合,通过在样本空间中不断寻找最大集合从而完成聚类。该算法 在带噪声的样本空间中发现任意形状的聚类并排除噪声。
- 首先我们将列出DBSCAN算法涉及的基本定义:

ε 邻域	给定对象半径 ϵ 内的区域称为该样本点的 ϵ 邻域
核心对象	如果给定对象 ε 邻域内的样本点数大于设定的 MinPts, 则称该对象为核心
	对象
直接密度可达	给定对象集合 D ,如果对象 p 在对象 q 的 ε 邻域内,且 p 是 D 的一个核心
	对象,则称为对象 p 从对象 q 出发是直接密度可达的
密度可达	给定对象集合 D ,如果存在一个对象链 p_1, p_2, \cdots, p_n , $p_1 = q$, $p_n = p$,
	$\forall p_i \in D (1 \le i \le n-1)$ 都有 p_{i+1} 与 p_i 是直接密度可达的,则称对象 p 从对
	象 q 出发是密度可达的
密度相连	如果存在对象 $o \in D$ 使得对象 p 和对象 q 都是从 o 出发密度可达的,则称
	对象 p 从对象 q 出发是密度相连

DBSCAN聚类步骤



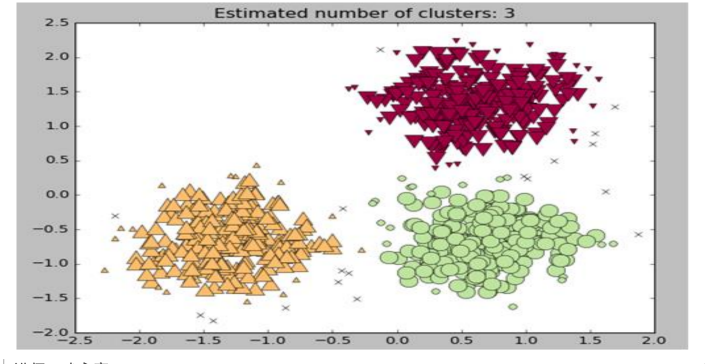
DBSCAN聚类

- 我们还是利用scikit-learn中已经封装好的DBSCAN算法,设置DBSCAN 分类器格式如下:
- clf = sklearn.cluster.DBSCAN(eps=0.3, min_samples=10)
- 如算法原理所述,我们需要设定两个参数, ε和MinPts。这两个参数需要根据我们的经验,或根据多次实验进行调整。

DBSCAN聚类

- 分析下图 , DBSCAN算法能够很好地去除噪音 , 聚类效果也比较理想。
 图中较大的样本点是核心对象 , 较小的样本点是非核心对象 , 以非核心对象为界的思想能够较好地划分类。
- 借助scikit-learn模块我们能够轻松使用各自聚类算法,但我们必须了解 算法背后的原理,知道如何调节算法的参数,这样才会取得好的聚类效

果。



Thank You!