

Lecture 8: Machine Learning

Árboles, Bosques y Boosting

Big Data and Machine Learning en el Mercado Inmobiliario
Educación Continua

Ignacio Sarmiento-Barbieri

Universidad de los Andes

October 27, 2022

Agenda

- 1 Recap: Regularización
- 2 Árboles
- 3 Bagging and Random Forests
- 4 Boosting
 - Motivation
 - Boosting Trees
 - Boosting Trees: Demo
- 5 Break

Recap: Regularization

- ▶ Para $\lambda \geq 0$ dado, consideremos el siguiente problema de optimización
- ▶ Lasso:

$$\min_{\beta} E(\beta) = \sum_{i=1}^n (y_i - \beta_0 - x_{i1}\beta_1 - \cdots - x_{ip}\beta_p)^2 + \lambda \sum_{j=1}^p |\beta_j| \quad (1)$$

- ▶ Ridge:

$$\min_{\beta} E(\beta) = \sum_{i=1}^n (y_i - \beta_0 - x_{i1}\beta_1 - \cdots - x_{ip}\beta_p)^2 + \lambda \sum_{j=1}^p (\beta_j)^2 \quad (2)$$

Recap: Regularization

- ▶ Elastic Net es un happy medium

$$\min_{\beta} EL(\beta) = \sum_{i=1}^n (y_i - \beta_0 - \sum_{j=1}^p x_{ij}\beta_j)^2 + \alpha\lambda \sum_{j=1}^p |\beta_j| + (1 - \alpha)\lambda \sum_{j=1}^p (\beta_j)^2 \quad (3)$$

- ▶ Si $\alpha = 1$ Lasso
- ▶ Si $\alpha = 0$ Rigdge
- ▶ Como elegir (α, λ) ? \rightarrow Crossvalidation Bidimensional

Más allá de la linealidad

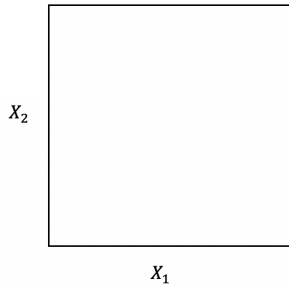
- ▶ El objetivo es predecir Y dadas otras variables X . Ej: precio vivienda dadas las características
- ▶ Asumimos que el link entre Y and X esta dado por el modelo:

$$Y = f(X) + u \quad (4)$$

- ▶ Hasta ahora vimos modelos lineales o linealizables.
 - ▶ Regresión lineal, lasso, ridge, elastic net
- ▶ Árboles (CARTs)
 - ▶ Modelo flexible e interpretable para la relación entre Y y X .
 - ▶ Para que? No-linealidades, interacciones.

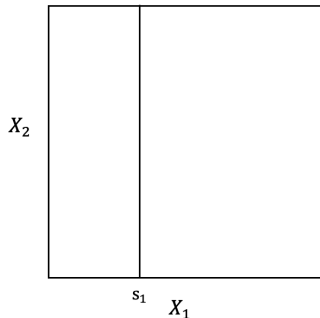
Árboles: que hacen?

- 1 Y es la variable a predecir, los insumos son X_1 y X_2
- 2 Partimos el espacio (X_1, X_2) en dos regiones, en base a una sola variable (particion horizontal o vertical).



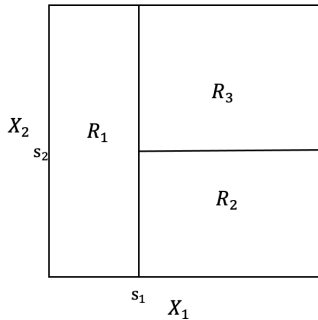
Árboles: que hacen?

- 1 Y es la variable a predecir, los insumos son X_1 y X_2
- 2 Partimos el espacio (X_1, X_2) en dos regiones, en base a una sola variable .
- 3 Dentro de cada región proponemos como predicción la media muestral de Y en cada región.
- 4 Punto: elegir la variable y el punto de partición de manera optima (mejor ajuste global).



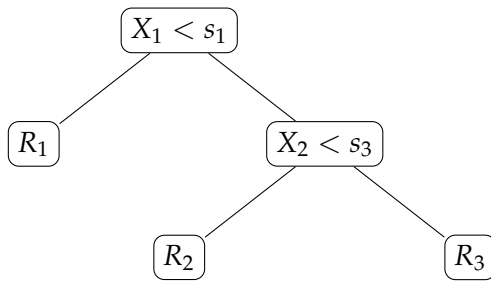
Árboles: que hacen?

- 1 Y es la variable a predecir, los insumos son X_1 y X_2
- 2 Partimos el espacio (X_1, X_2) en dos regiones, en base a una sola variable .
- 3 Dentro de cada región proponemos como predicción la media muestral de Y en cada región.
- 4 Punto: elegir la variable y el punto de partición de manera optima (mejor ajuste global).

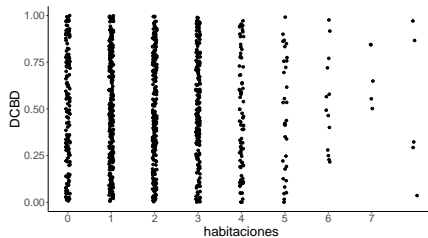
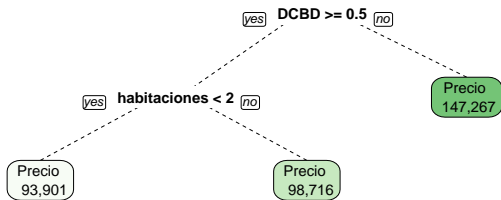


Árboles: que hacen?

- 1 Y es la variable a predecir, los insumos son X_1 y X_2
- 2 Partimos el espacio (X_1, X_2) en dos regiones, en base a una sola variable (partición horizontal o vertical).
- 3 Dentro de cada región proponemos como predicción la media muestral de Y en cada región.
- 4 Punto: elegir la variable y el punto de partición de manera optima (mejor ajuste global).
- 5 Continuamos partiendo



Árboles: que hacen?



Árboles: cómo lo hacen?

- ▶ Tenemos datos $y_{n \times 1}$ (precio) y $X_{n \times p}$ (características)
- ▶ Definiciones
 - ▶ j es la variable que parte el espacio y s es el punto de partición
 - ▶ Defina los siguientes semiplanos

$$R_1(j, s) = \{X | X_j \leq s\} \ \& \ R_2(j, s) = \{X | X_j > s\} \quad (5)$$

- ▶ El problema se reduce a buscar la variable de partición X_j y el punto s de forma tal que

$$\min_{j,s} \left[\min_{c_1} \sum_{x_i \in R_1(j,s)} (y - c_1)^2 + \min_{c_2} \sum_{x_i \in R_2(j,s)} (y - c_2)^2 \right] \quad (6)$$

Árboles: cómo lo hacen?

- ▶ Para cada variable y punto, la minimización interna es la media

$$\hat{c}_m = \frac{1}{n_m} \sum (y_i | x_i \in R_m) \quad (7)$$

- ▶ El proceso se repite para todas las regiones

Árboles: cómo lo hacen?

- ▶ Para cada variable y punto, la minimización interna es la media

$$\hat{c}_m = \frac{1}{n_m} \sum (y_i | x_i \in R_m) \quad (7)$$

- ▶ El proceso se repite para todas las regiones
- ▶ El árbol final tiene M regiones

$$\hat{f}(x) = \sum_{m=1}^M \hat{c}_m I(x \in R_m) \quad (8)$$

Árboles: cómo lo hacen?

- ▶ El árbol creció, como lo paramos?
- ▶ Si el árbol es muy grade, tenemos overfit
- ▶ Un árbol mas chico, puede tener menos regiones. Esto puede llevar a una varianza menor y mejor interpretación al costo de un poco sesgo.
- ▶ Solución: *Cost complexity pruning* (cortar las ramas mas débiles)

$$C_\lambda(T) = \sum_{m=1}^{[T]} n_m Q_m(T) + \lambda[T] \quad (9)$$

- ▶ donde $Q_m(T) = \frac{1}{n_m} \sum_{x_i \in R_m} (y_i - \hat{c}_m)^2$ para los árboles de regresión
- ▶ $Q_m(T)$ penaliza la heterogeneidad dentro de la regresión y el número de regiones
- ▶ Objetivo: para un dado λ , encontrar el pruning óptimo que minimice $C_\lambda(T)$

Ventajas y Desventajas de los Árboles

► Pros:

- Los árboles son muy fáciles de explicar a las personas (probablemente incluso más fáciles que la regresión lineal)
- Los árboles se pueden trazar gráficamente y son fácilmente interpretados incluso por no expertos. Variables más importantes en la parte superior
- Funcionan bien en problemas de clasificación y regresión.

► Cons:

- Los árboles no son muy precisos o robustos (ensamblados, bosques aleatorios y boosting al rescate)
- Si la estructura es lineal, CART no funciona bien

Bagging

- ▶ Problema con CART: varianza alta.
- ▶ Podemos mejorar mucho el rendimiento mediante la agregación
- ▶ Bagging:
 - ▶ Obtenga repetidamente muestras aleatorias $(X_i^b, Y_i^b)_{i=1}^N$ de la muestra observada.
 - ▶ Para cada muestra aleatoria, ajuste un árbol de regresión $\hat{f}^b(x)$
 - ▶ Promedie las muestras de bootstrap

$$\hat{f}_{bag} = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^B \hat{f}^b(x) \quad (10)$$

- ▶ Básicamente estamos suavizando las predicciones.
- ▶ Idea: la varianza del promedio es menor que la de una sola predicción.

Random Forests

- ▶ Problema con el bagging: si hay un predictor fuerte, diferentes árboles son muy similares entre sí. Si hay alta correlación, ¿está realmente reduciendo la varianza?
- ▶ Bosques (forests): reduzca la correlación entre los árboles en el bootstrap.
- ▶ Si hay p predictores, en cada partición use solo $m < p$ predictores, elegidos al azar.
- ▶ Bagging es forests con $m = p$ (usando todo los predictores en cada partición).
- ▶ Tipicamente $m = \sqrt{p}$

Random Forests

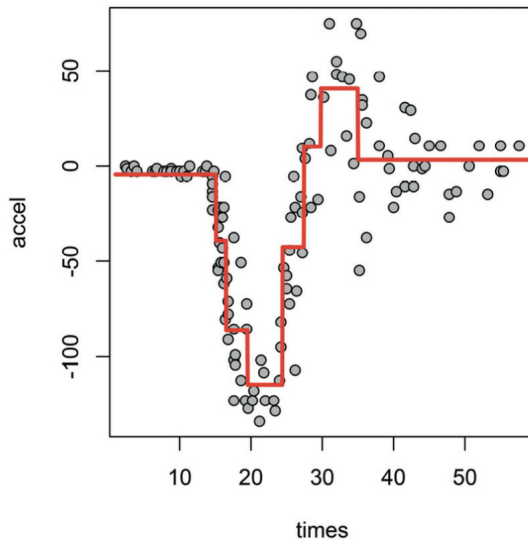
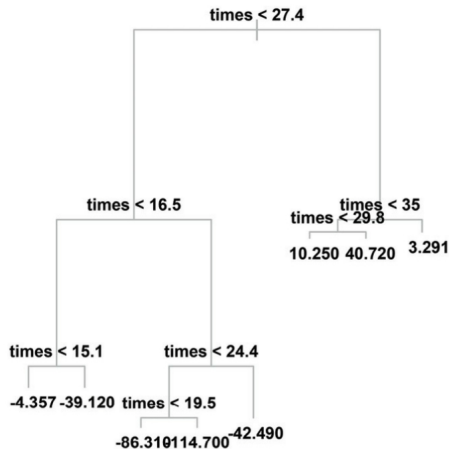
Trees:



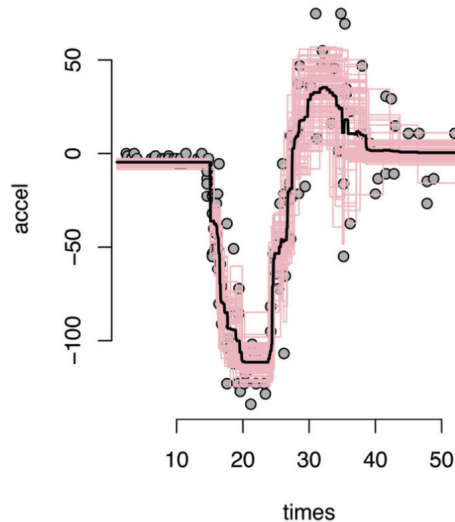
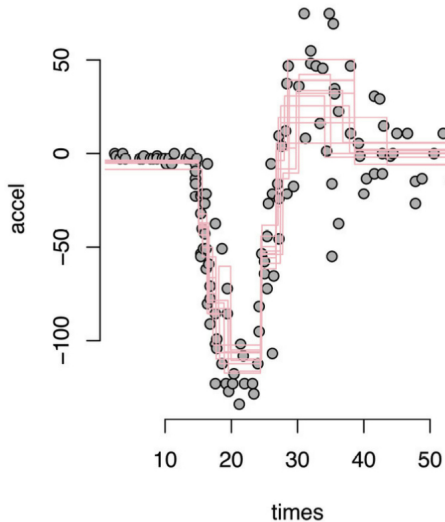
Random Forests:



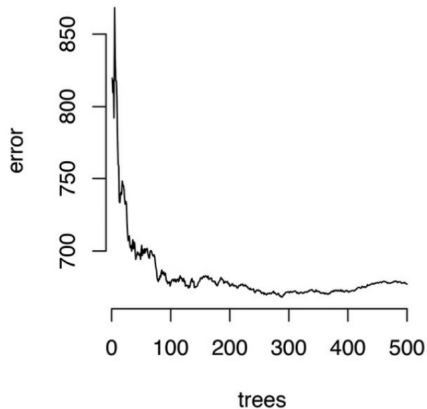
Random Forests



Random Forests



Random Forests



Boosting: Motivation

- ▶ Problema con CART: varianza alta.
- ▶ Podemos mejorar mucho el rendimiento mediante la agregación
- ▶ El boosting toma esta idea pero lo "encara" de una manera diferente → viene de la computación
- ▶ Va a usar clasificadores débiles: clasificador marginalmente mejor que lanzar una moneda (tasa de error ligeramente mejor que .5)
- ▶ Ej.: CART con pocas ramas (dos ramas)
- ▶ Boosting: promedio ponderado de la sucesión de clasificadores débiles.

Boosting Trees: Algoritmo

- ▶ En el caso de los árboles ($\hat{f}(x)$) aprender su estructura es mucho mas difícil.
 - ▶ Necesitamos saber el tamaño del árbol.
 - ▶ Es intratable aprender todos los arboles al mismo tiempo.
- ▶ La estrategia de boosting es aprender iterativamente.
- ▶ Fijamos lo aprendido, y agregamos un nuevo árbol en cada paso.

Boosting Trees: Algoritmo

1 Iniciamos fijando $\hat{f}(x) = 0$ y $r_i = y_i$ para todos los i del training set

2 Para $m = 1, 2, \dots, M$

1 Ajustamos un arbol $\hat{f}^m(x)$ con d bifurcaciones

2 Actualizamos $\hat{f}(x)$ con una versión "shrunk" del nuevo arbol

$$\hat{f}(x) \leftarrow \hat{f}(x) + \lambda \hat{f}^m(x) \quad (11)$$

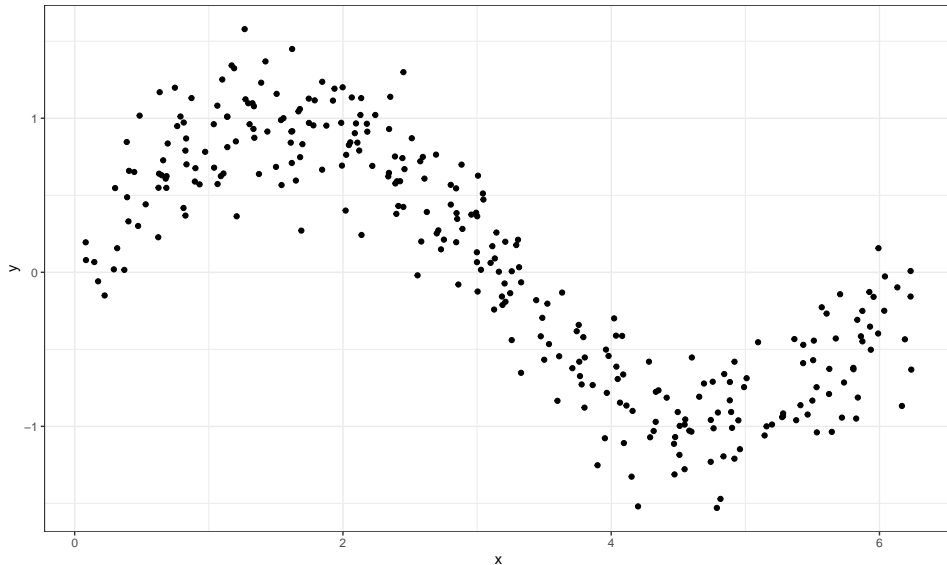
3 Actualizamos los residuales

$$r_i \leftarrow r_i - \lambda \hat{f}^m(x) \quad (12)$$

3 El modelo final es

$$\hat{f}_{boost} = \sum_{m=1}^M \lambda \hat{f}^m(x) \quad (13)$$

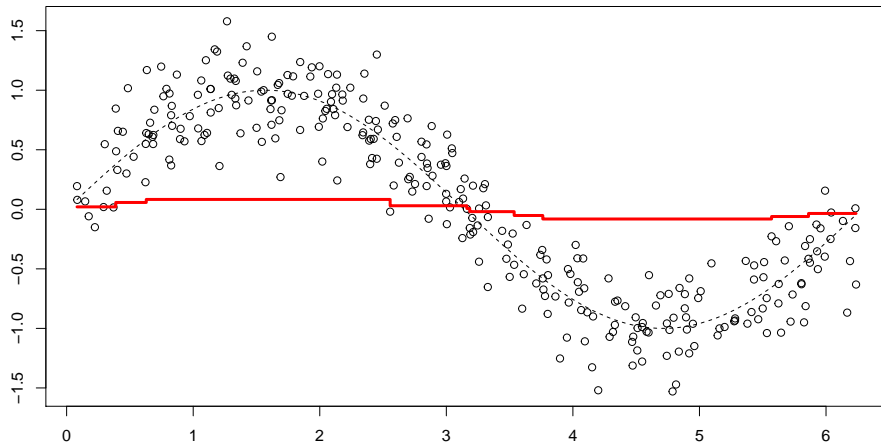
Boosting Trees: Demo



Boosting Trees: Example

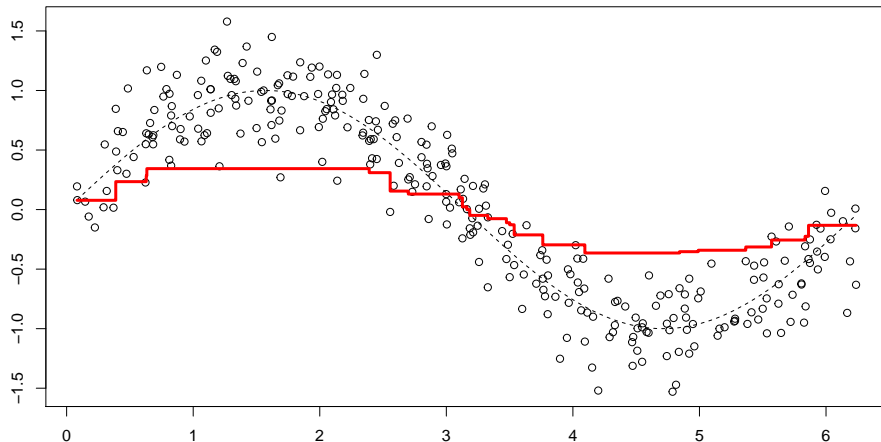
► Algorithm:

$M < -2$



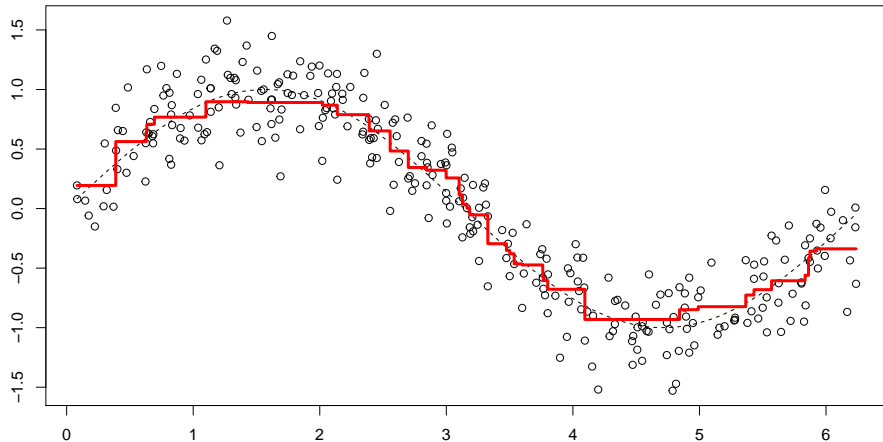
Boosting Trees: Example

$M < -10$



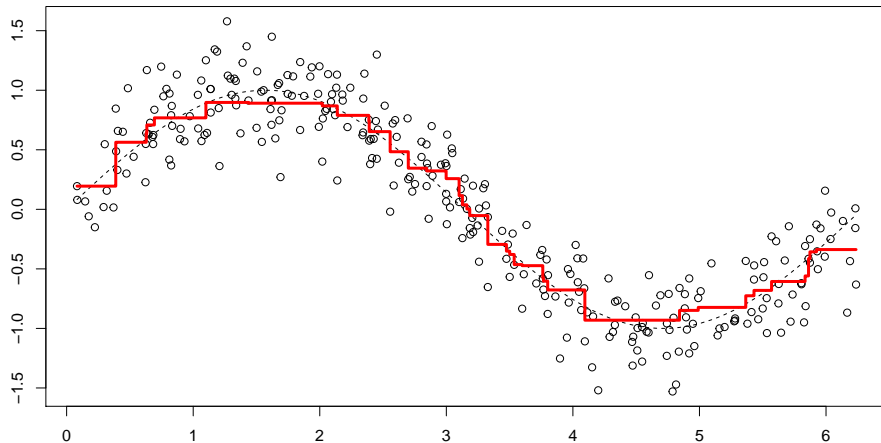
Boosting Trees: Example

$M < -100$



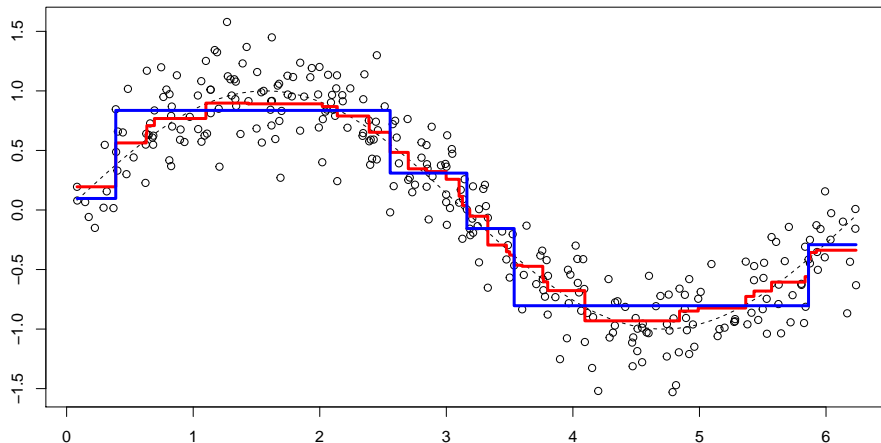
Boosting Trees: Example

$M < -300$



Boosting Trees: Example

- Simple tree (blue), boosted tree (red)



XGBoost en un Boosting Tree

- ▶ ¿Qué árbol agregamos en cada paso?
- ▶ El que optimice la función objetivo

$$\mathcal{L} = \sum_{i=1}^N L(y_i, \hat{y}_i) + \sum_{k=1}^m \Omega(f_k) \quad (14)$$

- ▶ El segundo termino penaliza la complejidad del modelo,

$$\Omega(f) = \gamma T + \frac{1}{2} \lambda ||\omega||_2 \quad (15)$$

XGBoost: palabras finales

- ▶ XGBoost es una extensión de boosting trees, hay muchas más.
- ▶ Su implementación fue diseñada específicamente para un rendimiento y velocidad óptimos.
- ▶ ¿Por qué hablar de XGBoost?
 - ▶ Entre las 29 soluciones ganadoras del desafío publicadas en página de Kaggle durante 2015, 17 soluciones utilizaron XGBoost.
 - ▶ Entre estas soluciones, ocho utilizaron exclusivamente XGBoost para entrenar el modelo, mientras que la mayoría de las demás combinaron XGBoost con redes neuronales. (El segundo método más popular, las redes neuronales profundas, se utilizó en 11 soluciones)
 - ▶ También se vio en la competencia de Minería de Datos y Descubrimiento de Conocimiento de 2015 organizada por ACM (Copa KDD), donde XGBoost fue utilizado por todos los equipos ganadores en el top-10.
 - ▶ Históricamente, XGBoost ha funcionado bastante bien para datos tabulares estructurados. Pero, si se trata de datos no estructurados como imágenes, las redes neuronales suelen ser una mejor opción.

Break