Aprendizaje no supervisado: clustering y reducción de la dimensionalidad

November 15, 2018

Outline

Introducción

2 Clustering

Reducción de la dimensionalidad

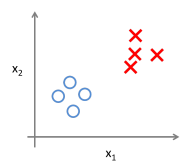
Introducción

Aprendizaje no supervisado?

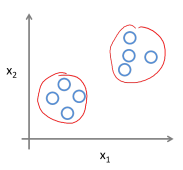
Dado un input de *features* $\{x_1, x_2, \ldots, x_m\}$, El aprendizaje no supervisado consiste en encontrar patrones subyacentes en los datos, sin ningún tipo de constraint externo (ésta es la principal diferencia con el aprendizaje supervisado). Además, permite encuentrar subgrupos naturales, que presentan propiedades similares entre si, y comprimir los datos a lo largo de los patrones encontrados para reducir la dimensionalidad del problema.

supervisado versus no supervisado

Supervised Learning



Unsupervised Learning



ejemplos

Consensus clustering approach to group brain connectivity matrices

Javier Rasero^{1,2,3}, Mario Pellicoro², Leonardo Angelini^{2,3,4}, Jesus M. Cortes^{1,5}, Daniele Marinazzo⁶, and Sebastiano Stramaglia^{2,3,4}

*Biocruces Health Research Institute. Hospital Universitation de Cinces, Buskaldo, Spain *Dipartiermon de Tieire, Universida dell' Biol Add Abb Mon. Birl. *Printation Nazionale di Faica Nucleone, Sectione di Bari, Baly *Pittato Nazionale di Faica Nucleone, Sectione di Bari, Baly *PIRES-Centre of Innocalite Celebratique, Des Basque Foundation for Science, Billiano, Spain *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and Educational Sciences. Decaminent Cada Anaholis. Gheet Universito. Cleent. Belgium *Faccultur of Parcholose and *Faccultur of Parc

Keywords: Unsupervised learning, Consensus clustering, Resting fMRI, Structural DTI

ABSTRACT

A novel approach rooted on the notion of consensus clustering, a strategy developed for community detection in complex networks, is proposed to cope with the heterogeneity that characterizes connectivity matrices in health and disease. The method can be summarized as follows; (a) define, for each node, a distance matrix for the set of subjects by comparing the connectivity pattern of that node in all pairs of subjects; (b) cluster the distance matrix for each node; (c) bullet the consensus network from the corresponding partitions; and (d) extract groups of subjects by influing the communities of the consensus network thus obtained. Different from the previous implementations of consensus clustering, we thus proposed proposed in the proposed approach may be seen either of cach node. The proposed approach may be seen either of cach node. The construction of a supervived classifier, Applications on a low model and two real datases show the effectiveness of the proposed methodology, which represents heterogeneity of a set of subjects in terms of a verified red newlow, the consensus matrix.



OPEN

A novel brain partition highlights the modular skeleton shared by structure and function

Received: 38 November 2014 Accepted: 33 April 2015 Published: 03 June 2015

Ibai Diez'-', Paolo Bonifazi'-', Iĥaki Escudero'-i, Beatriz Mateos'-i, Miguel A. Muñoz', Sebastiano Stramaglia'-4-⁶-' & Jesus M Cortes'-⁶-⁷

Exhibiting this invitacion relationably between brain structure and function, both in healthy and dispositional confidence, by a chaining for modern consultant. See they are not investigated confidence, in ordinarios of the confidence of the conf

Clustering

objetivo

Partir las observaciones en subgrupos (clusters), tal que la similaridad entre las observaciones pertenecientes al mismo cluster es mayor que aquéllos en diferentes clusters.

tipos de clustering

- 4 Hard Clustering, en el que cada observación pertenece a un cluster.
- Soft Clustering, que da una probabilidad de pertenencia de las observaciones a cada cluster.

Elementos de un clustering

- Matriz de (dis)similaridad. Suele ser representada por una matriz de distancias D de tamaño N × N, donde N como siempre es el número de observaciones.
- Para cada feature, tenemos una métrica de similaridad entre cada par de observaciones d_j(x_{ij}, x_{i'j}).
- La similaridad de dos observaciones viene dado entonces por:

$$D(x_i, x_{i'}) = \sum_{j=1}^{m} w_j d_j(x_{ij}, x_{i'j})$$
 (1)

• Los algoritmos de clustering se diferencian en la elección de la métrica que define la matriz *D*.

Algoritmos de clustering (en scikit)

Method name	Parameters	Scalability	Usecase	Geometry (metric used)
K-Means	number of clusters	Very large n_samples, medium n_clusters with MiniBatch code	General-purpose, even cluster size, flat geometry, not too many clusters	Distances between points
Affinity propagation	damping, sample preference	Not scalable with n_samples	Many clusters, uneven cluster size, non-flat geometry	Graph distance (e.g. nearest-neighbor graph)
Mean-shift	bandwidth	Not scalable with n_samples	Many clusters, uneven cluster size, non-flat geometry	Distances between points
Spectral clustering	number of clusters	Medium n_samples, small n_clusters	Few clusters, even cluster size, non-flat geometry	Graph distance (e.g. nearest-neighbor graph)
Ward hierarchical clustering	number of clusters	Large n_samples and n_clusters	Many clusters, possibly connectivity constraints	Distances between points
Agglomerative clustering	number of clusters, linkage type, distance	Large n_samples and n_clusters	Many clusters, possibly connectivity constraints, non Euclidean distances	Any pairwise distance
DBSCAN	neighborhood size	Very large n_samples, medium n_clusters	Non-flat geometry, uneven cluster sizes	Distances between nearest points
Gaussian mixtures	many	Not scalable	Flat geometry, good for density estimation	Mahalanobis distances to centers
Birch	branching factor, threshold, optional global clusterer.	Large n_clusters and n_samples	Large dataset, outlier removal, data reduction.	Euclidean distance between points

Clustering: Optimización de distancias

La pertenencia de las observaciones a los clusters se obtiene minimizando las distancia de los puntos pertenecientes a un mismo cluster (within cluster distance)

$$W \propto \sum_{k=1}^{K} \sum_{i \in k} \sum_{i' \in k} d(x_i, x_{i'})$$
 (2)

o maximizando la distancia entre puntos de diferente cluster (between cluster distance)

$$B \sim \sum_{k=1}^{K} \sum_{i \in k} \sum_{i' \ni k} d(x_i, x_{i'})$$

$$\tag{3}$$

K-means

Se basa en la distancia euclidea entre las observaciones

$$d(x_i, x_{i'}) = \sum_{j=1}^{m} (x_{ij} - x_{i'j})^2 = |x_{ij} - x_{i'j}|^2$$
 (4)

• La distancia de las observaciones dentro del cluster es

$$W \propto \sum_{i \in k} |x_i - \mu_k|^2 \tag{5}$$

donde μ_k define las coordenadas del centroide de dicho cluster K.

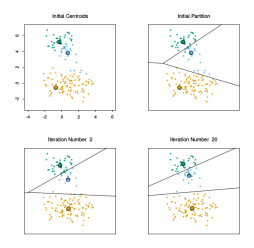
 K-means busca minimizar esta cantidad asignando cada observación al cluster K dado por su centroide más cercano.

K-means

Este algorimo se implementa de la siguiente manera:

- **①** Se eligen arbitrareamente los centroídes k $\mathcal{C} = (\mu_1, \mu_2, \dots \mu_k)$
- ② Para cada $i \in 1, ..., k$, se define el cluster C_i como el conjunto de puntos más próximos a μ_i .
- **9** Para cada $i \in 1, ..., k$, se actualizan los centros tomando la media de los puntos pertenecientes a cada cluster $\mu_i = \frac{1}{N_c} \sum_{i \in C_i} x_i$
- Se repiten los dos pasos anteriores hasta que no haya más cambios

En cada paso, W se va reduciendo, aunque puede pasar que caigamos en un mínimo local debido a la elección del punto inicial. Por ello, es conveniente correr el algoritmo con varios puntos iniciales diferentes y elegir la solución con el menor valor de W



En scikit, se puede encontrar en cluster.KMeans



Gaussian Mixtures

- Puede verse como un soft K-means.
- La probabilidad total de cada observación viene dada por

$$\mathcal{L} = \prod_{i} p(x_i) \tag{6}$$

$$p(x_i) \propto \sum_{k} \alpha_i p(x_i | \mu_k, \Sigma_k)$$

$$\propto \sum_{k} \alpha_i \mathcal{N}_i(\mu_k, \Sigma_k)$$
(7)

- Es decir, que cada cluster viene representado por un centroide μ_k y una matriz de covarianza Σ_k .
- Cada observación es asignada una probabilidad de pertenencia a cada cluster como

$$p(k|x_i) = \mathcal{N}_i(x_i|\mu_k, \Sigma_k)$$
 (8)

• Cada observación es asignada al cluster con probabilidad mayor

Gaussian Mixtures

La forma de calcular μ y Σ (y por tanto las probabilidades de pertenencia a cada cluster) es parecido a k-means, maxímizando en este caso $\mathcal L$

- **1** Se toma un valor inicial para μ_k , Σ_k y α_k
- ② Se calcula un nuevo $p(k|x_i)$ y nuevo $\mathcal L$

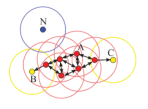
$$\mu_k \to \mu_k = \frac{\sum_i p(k|x_i)x_i}{\sum_i p(k|x_i)}$$
(9)

$$\Sigma_k \to \Sigma_k = \frac{\sum_i p(k|x_i)(x_i - \mu_k)^T (x_i - \mu_k)}{\sum_i p(k|x_i)}$$
(10)

En scikit, se puede encontrar en mixture. Gaussian Mixture

DBSCAN

- Considera los clusters como áreas de alta densidad separadas por áreas de baja.
- La densidad está definida por el número de minPts y y el radio ε.
- Un core point es un punto dentro de un objeto con más de minPts
- Border points son aquéllos puntos conectados con algún core point, pero no forma parte de un cluster.
- Noise point son aquellos no conectados con ningún punto core



DBSCAN

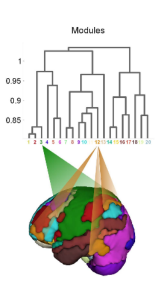
El algoritmo funciona de la siguiente forma:

- **①** Calcular dentro del radio ϵ los vecinos de cada punto.
- Identificar como core points aquéllos que tengan mas de minPts vecinos.
- Identificar los core points como un cluster
- Asignar cada border point al cluster vecino
- Los noise points se quedan como tal

En scikit: cluster.DBSCAN

Hierarchical Clustering

- A diferencia de K-means, hierarchical clustering no requiere elección de antemano del número de clusters.
- Basado en la métrica de similaridad entre grupo de observaciones, produce clusters en multi-escala.
- Pueden ser aglomerativo (bottom-up) o divisivo (top-down)



- Empieza con cada observación representando un solo clúster.
- Se escoge la métrica de la distancia (euclidea, coseno, manhattan...)
- Se unen las observaciones según el linkage, que determina qué distancia optimizar
 - Ward, la diferencia entre distancias de puntos (la varianza) dentro de cada cluster.

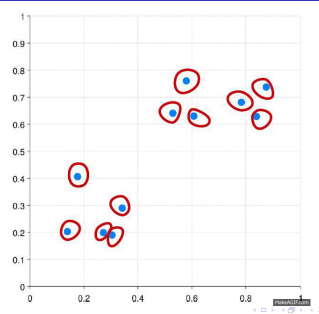
$$D \equiv \min \sum_{k} \sum_{i \in c_k} \sum_{i' \in c_k} d_{ii'} \tag{11}$$

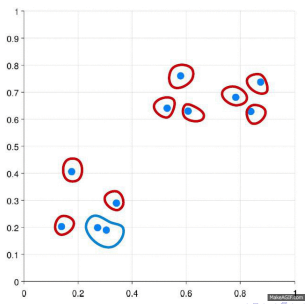
Average, la distancia media entre grupos

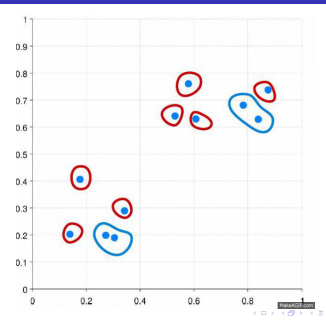
$$D(c_1, c_2) \equiv \max \frac{1}{N_{c_1}} \frac{1}{N_{c_2}} \sum_{i \in c_1} \sum_{i' \in c_2} d_{ii'}$$
 (12)

Complete, la distancia intergrupal máxima

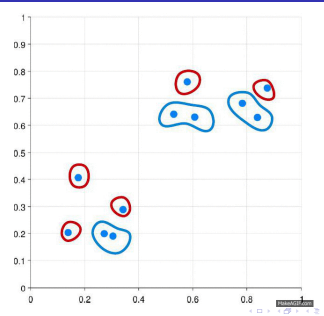
$$D(c_1, c_2) \equiv \max_{i \in c_1, i' \in c_2} d_{ii'}$$
 (13)

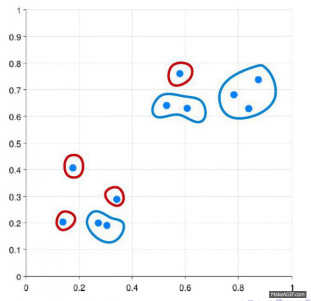


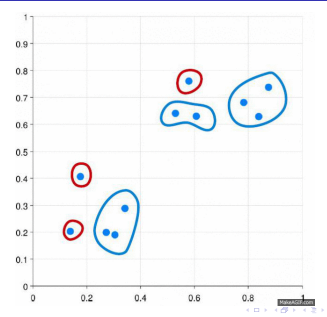


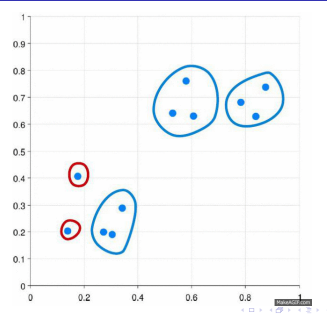


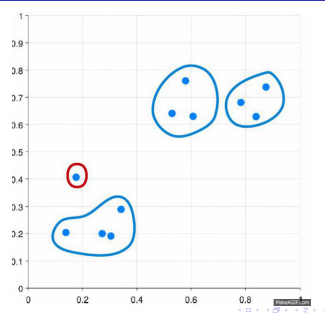
21/34

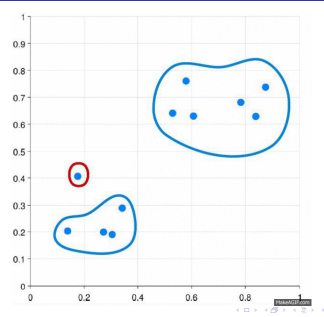


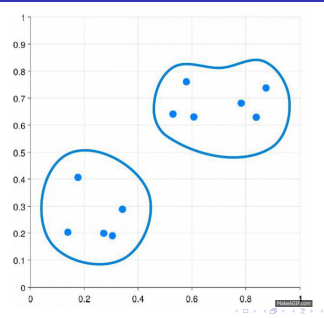


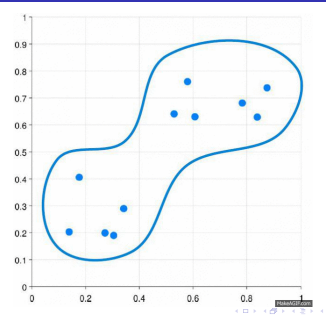


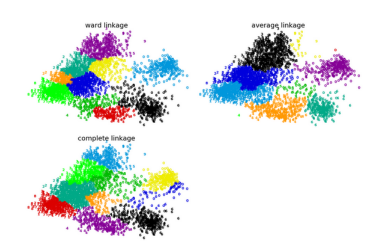












En scikit: cluster.AgglomerativeClustering

Métricas

Si sabemos los labels, algunas métricas son

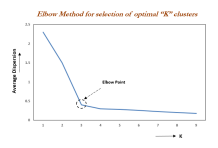
- Adjusted Rand index, que mide la similaridad entre dos clusterings considerando todos los pares y contanto aquellos que son asignados al mismo cluster tanto en las predicciones como en el verdadero. En scikit: metrics.adjusted_rand_score
- Adjusted Mutual Information (AMI), que mide el agreement entre clustering predicho y los labels conocidos midiendo la información mutua y ajustándolo por chance. En scikit: metrics.adjusted _ mutual _ info _ score
- Homogeneidad, que mide si cada cluster contiene sólo miembros de una sola clase. En scikit: metrics.homogeneity_ score
- Completitud, que mide si todos los miembros de una sola clase son asignados al mismo cluster. En scikit: **metrics.completeness_ score**

Cuántos clusters coger?

Si no sabemos los labels, lo que tenemos que medir es la calidad de las particiones obtenidas. Básicamente, para este caso, el número de clusters a escoger es desconocido.

Elbow method

- Usar un método de clustering con diferentes k's
- Para cada k, calcular la distancia total dentro.
- O Plotear la curva para los diferentes número de k.
- El punto en el que la pendiente cambia (el "codo"), suele dar la mejor indicación del número de clusters



Reducción de la dimensionalidad

Motivación

- Habíamos dicho que uno de los problemas más comunes y graves en machine learning es el del Overfitting, ya que arruina el poder de generalización de nuestro modelo.
- Este problema suele estar relacionado con un exceso de complejidad, asociado a una dimensionalidad muy alta, que en muchos casos sólo aporta información redundante.
- Existen por tanto dos formas (pueden ser complementarias) de atacar el problema de la alta dimensionalidad:
 - Quedarnos sólo con aquellas features más relevantes (feature selection)
 - Encontrar un subset de nuevas variables, combinación de las originales, manteniendo la misma información original (reducción de la dimensionalidad)

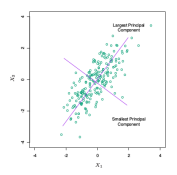
Motivación

Además, las técnicas de reducción de la dimensionalidad permiten:

- Comprimir los datos y reducir espacio de almacenamiento
- Liberar demanda de poder computacional
- Usar algoritmos no apropiados para altas dimensiones
- Visualizar mejor los resultados

PCA

- Probablemente, la técnica de reducción de la dimensionalidad más usada
- Convierte un conjunto de features posiblemente correlacionadas en una serie de features (componentes principales) no correlacionadas
- Las componentes principales son ordenadas según la información total que retienen de los datos originales
- El número de componentes principales diferentes son min(N-1, m)



- La primera PC representa una línea que ajusta distancia mínima a ella
- La segunda PC representa una línea que ajusta distancia mínima a ella y que es perpendicular a la primera PC.
- Las componentes principales son entonces una serie de direcciones que ajustan la distancia mínima a ellas y son ortogonales entre si

Matemática de la PCA

• Suponemos que existe una función f que aproxima las observaciones:

$$f(\lambda) = \mu + V_q \lambda \tag{14}$$

donde $[\mu]=m imes 1$, $[V_q]=m imes p$ y $[\lambda]=p imes 1$

• Tenemos por tanto que encontrar tal que minimcemos

$$RSS = \sum_{i=1}^{N} |x_i - \mu - V_q \lambda_i|^2$$
 (15)

Resolviendo esto nos da

$$\mu = < x > \tag{16}$$

$$\lambda_i = V_q^T(x_i - \langle x \rangle) \tag{17}$$



Matemática de la PCA

ullet Lo que significa de antes que sólo nos queda por encontrar V_q de:

$$RSS = \sum_{i}^{N} |x_{i} - \langle x \rangle - H_{q}(x_{i} - \langle x \rangle)|^{2}, \qquad (18)$$

 $con H_q = V_q V_q^T$

- La matrix H_q se conoce como la matriz de proyección, que mapea x_i en un subespacio p y lo devuelve al espacio original.
- La ecuación anterior se puede escribir como

$$RSS = \sum_{i=1}^{N} |x - \langle x \rangle|^2 + 1 - 2(x - \langle x \rangle)^T H_q(x - \langle x \rangle)$$
 (19)

• Por lo tanto, para minimizar RSS, significa que tenemos que maximizar

$$\sum_{i=1}^{N} (x - \langle x \rangle)^{T} H_{q}(x - \langle x \rangle)$$
 (20)

Matemática de la PCA

- La cantidad anterior es proporcional a la covarianza.
- Tenemos por tanto que encontrar la serie de componentes principales que maximizan la información a lo largo de sus direccciones (varianza) y la minimizan en sus términos cruzados (covarianza).
- Esto es similar a encontrar los autovalores de la matriz de covarianza, que a veces quede ser muy ineficiente.
- Esto se puede realizar también mediante singular value decomposition (SVD)

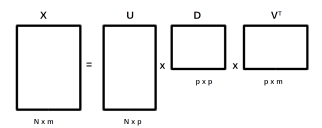
SVD

- Centramos o estandarizamos la matriz de features X con dimensiones $N \times m$.
- ullet Se construye la decomposición en valores singulares de X como

$$X = UDV^{T} \tag{21}$$

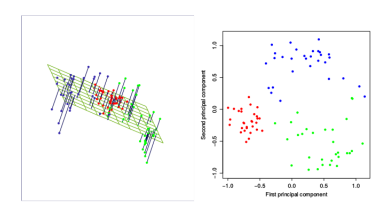
• U es una matriz ortogonal $N \times p$, cuyas columnas se conocen como vectores singulares izquierdos, las columnas V^T como vectores singulares derechos y D es la matriz diagonal $p \times p$ con elementos $d_1 \geq d_2 \geq \cdots \geq d_p \geq 0$

PCA



- Las columas de U representan los vectores principales, ortogonales entre si y cuya combinación linear permite reconstruir los datos originales
- D es diagonal y muestra la importancia (mayor varianza) de cada componente principal
- \bullet Las columnas de V^T muestran la relación entre los features y las componentes principales





En scikit decomposition.PCA