

# Этап L2

**Задача:** ресерч проблематики, определение набора подходящих решений

**Итог работы:** проведен поиск решений среди научных работ/статей, отобраны наиболее оптимальные решения и сформирована итоговая архитектура решения.

Здесь представлены основные идеи нескольких статей по коллаборативной фильтрации и математике, связанной с данным подходом, оказавшиеся крайне полезными для определения пути решения задачи. В [предпоследнем разделе](#) представлена архитектура модели, которую буду пытаться реализовать на следующих этапах.

## Статья 1. Collaborative Filtering for Implicit Feedback Datasets

**Авторы:** Yifan Hu, Yehuda Koren, Chris Volinsky

**Организация:** AT&T Labs (2008)

**Ссылка:** <http://yifanhu.net/PUB/cf.pdf>

Существует 2 подхода к рекомендациям: Content Based, основанный на свойствах и метаданных юзеров и айтемов, и Collaborative Filtering, основанный на поведении пользователя в прошлом. Последний и рассматривается. В отличие от Content Based подхода, CF страдает от проблемы “холодного старта”.

Данные могут быть явными и неявными. В Задаче 1 мы имеем дело с неявным фидбеком. В таком случае от юзера не требуется никаких дополнительных действий, чтобы данные для модели были собраны. Авторы работали над механизмом рекомендаций ТВ-шоу.

У неявного фидбека выделяется несколько ключевых свойств:

1. *Нет негативного фидбека.* Тот факт, что юзер никогда не взаимодействовал с айтемом не означает, что айтем ему не нравится, но именно в пропущенных данных и будет, скорее всего, храниться информация о том, понравится ли айтем юзеру;
2. *Шумность.* Факт покупки айтема не означает, что айтем юзеру нравится: он мог быть куплен в подарок или не понравиться самому юзеру. Юзер мог полностью просмотреть телепередачу, заснув на предыдущей;
3. *Численное значение явного фидбека отражает предпочтения, однако для неявного фидбека - это уверенность, и является частотой взаимодействия юзера с айтемом.* БОльшее значение не означает предпочтительность айтема (фильм VS скетч), но повторное взаимодействие даёт больше уверенности в наблюдении, чем произошедшее единожды;
4. *Особенность оценки рекомендательной системы.* В традиционном подходе юзер численную оценку, и можно посчитать, например, MSE. В случае неявного фидбека непонятно, как оценивать шоу, просмотренное лишь однажды, или сравнивать 2 шоу, идущие одновременно по разным каналам.

$r_{ui}$  обозначает, сколько раз юзер полностью посмотрел передачу. Как правило, CF основана на моделях соседства, и в оригинальном виде базируется на user2user подходе. Наша цель - предсказать ненаблюдаемое значение  $r_{ui}$ . Модели скрытых факторов ставят своей целью выявление скрытых признаков, объясняющих наблюдаемые  $r_{ui}$ .

Чтобы перейти от предпочтительности к уверенности,  $r_{ui}$  бинаризуется, и переходим к  $p_{ui}$ . По мере роста  $r_{ui}$  у нас появляются более сильные признаки того, что айтем действительно нравится юзеру. Для отображения уверенности в наблюдении  $p_{ui}$  вводится  $c_{ui}$ :  $c_{ui} = 1 + \alpha r_{ui}$ . Скорость возрастания уверенности в наблюдении контролируется константой  $\alpha$ . Так, сделали переход:  $r_{ui} \rightarrow (p_{ui}, c_{ui})$ .

После того, как запишем матрицу  $R$  как  $R \approx X^T Y$ , наша задача — найти вектор  $x_u \in R^f$  для каждого юзера  $u$  и вектор  $y_i \in R^f$  для каждого элемента  $i$ , которые будут учитывать пользовательские предпочтения. Тогда предпочтения будут вычисляться как:  $p_{ui} = x_u^T y_i$ . Векторы отображают юзеров и айтемы в общее пространство скрытых факторов, где их можно будет сравнить.

Введя регуляризацию, получим функцию потерь вида:

$$\sum_{u,i} c_{ui} (r_{ui} - x_u^T y_i)^2 + \lambda (\sum_u ||x_u||^2 + \sum_i ||y_i||^2) \rightarrow \min(x_u, y_i)$$

Если обозначить число юзеров за  $m$ , число айтемов - за  $n$ , то число элементов в матрице взаимодействий равно  $mn$ . Это число часто составляет несколько миллиардов, поэтому привычный SGD не применим.

Когда вектор латентных факторов юзера или айтема зафиксирован, функция потерь квадратичная, и становится гораздо проще найти её глобальный минимум. В этом и заключается *Alternating-least-squares* процедура оптимизации: мы чередуем (alternate) пересчёт значений юзер-вектора с айтем-вектором, и каждый такой шаг гарантирует нам снижение значения функции потерь.

Итерационная процедура оптимизации ALS:

**Шаг 1.** Делаем пересчёт юзер-векторов со скрытыми факторами. Для этого введём матрицу  $Y$  размерности  $n \times f$ . Перед тем, как пробежаться по всем юзерам, предрассчитаем матрицу  $Y^T Y$  размерности  $f \times f$ , т.е. сложность составит  $O(f^2 n)$ . Для каждого юзера определяем диагональную матрицу весов  $C^u$  размерности  $n \times n$ , состоящую из введённых выше уверенностей:  $C_{ii}^u = c_{ui}$ . Также определяем вектор предпочтений для каждого юзера  $p(u) \in R^n$ , т.е.  $p(u) = (p_{u1}, \dots, p_{un})$ . В результате

дифференцирования получим аналитическое решение для  $x_u$ , которое минимизирует функцию потерь:

$$x_u = (Y^T C^u Y + \lambda I)^{-1} Y^T C^u p_u.$$

Заметим, что вычисление  $Y^T C^u Y$  потребует  $O(f^2 n)$  для каждого юзера  $u$ . Для ускорения вычислений заметим, что  $Y^T C^u Y = Y^T Y + Y^T (C^u - I) Y$ . В этом выражении  $Y^T Y$  не зависит от  $u$  и была уже предрасчитана. Обозначим за  $n_u$  количество непустых взаимодействий юзера  $u$  и тогда  $(C^u - I)$  имеет лишь  $n_u$  ненулевых элементов, причём  $n_u \ll n$ . При этом  $C^u p(u)$  тоже содержит  $n_u$  ненулевых элементов. Опустим выкладки относительно

сложности вычислений, обозначим за  $N = \sum_u n_u$  и получим итоговую сложность

вычислений для всех  $m$  юзеров:  $O(f^2 N + f^3 m)$ . **Так, время, требующееся для вычислений, линейно зависит от размера входных данных. Значение  $f$  обычно лежит от 20 до 200.**

**Шаг 2.** Полностью аналогичная логика сохраняется для пересчёта значений айтем-векторов, и тогда:

$$y_i = (X^T C^i X + \lambda I)^{-1} X^T C^i p_i.$$

Сложность этого шага равна  $O(f^2 N + f^3 n)$

Авторы отмечают, что обычно делается 10 таких итераций. После вычислений векторов латентных факторов для юзеров и айтемов мы рекомендуем юзеру  $u$   $K$  доступных товаров с наибольшим значением величины  $p_{ui} = x_u^T y_i$  ( $p$  с колпачком).

Алгоритм решения можно по-разному модифицировать. В частности, можно по-разному переходить от  $r_{ui}$  к  $p_{ui}$ . Например, можно использовать порог значения  $r_{ui}$ , с которого  $p_{ui}$  будет иметь ненулевое значение. Во-вторых, можно по-разному трансформировать  $r_{ui}$  к уверенности  $c_{ui}$ . У авторов, помимо базового, хорошо сработал следующий подход:  $c_{ui} = 1 + \alpha \cdot \log(1 + r_{ui}/\epsilon)$ . **Это попробуем использовать для модификации базового алгоритма.**

Переход от  $r_{ui}$  к 2 величинам  $p_{ui}$  и  $c_{ui}$  лучше отражает природу данных и обеспечивает повышение точности при прогнозировании.

Ввиду того, что мы абстрагируемся от прошлых действий юзера и переходим к вектору факторов юзера, пропадает прямая взаимосвязь между прошлыми действиями юзера и выданными рекомендациями. Однако ALS-модель обеспечивает интересный подход к объяснению предложенных юзеру рекомендаций. Вспомним, что

$x_u = (Y^T C^u Y + \lambda I)^{-1} Y^T C^u p_u$  и тогда (с колпачком):

$$p_{ui} = x_u^T y_i = y_i^T x_u = y_i^T (Y^T C^u Y + \lambda I)^{-1} Y^T C^u p_u.$$

Обозначим матрицу  $(Y^T C^u Y + \lambda I)^{-1}$  размерности  $f \times f$  за  $W^u$ , которую можно рассматривать как взвешивающую матрицу для юзера  $u$ . Взвешенная схожесть между айтемами  $i$  и  $j$  с точки зрения юзера  $u$ , которую обозначим за  $s_{ij}^u$ , равна  $s_{ij}^u = y_i^T W^u y_j$ .

Тогда предсказанное  $p_{ui}$  можно переписать как:  $p_{ui} = \sum_{j:r_{uj}>0} s_{ij}^u c_{uj}$ . В таких обозначениях предпочтения предсказываются как линейная функция от прошлых действий ( $r_{uj} > 0$ ), взвешенных на сходства между айтемами. В этой связи модель матричного разложения с ALS можно рассматривать как (preprocessor) для моделей, основанных на соседстве, где схожесть айтемов рассчитывается с помощью такой особой процедуры оптимизации.

Модель с выведенной выше функцией потерь перебила все другие опробованные модели.

## Статья 2. Applications of the Conjugate Gradient Method for Implicit Feedback Collaborative Filtering

**Авторы:** Gábor Takács, István Pilászy, Domonkos Tikk

**Организация:** Gravity Research and Development Ltd. (2011)

**Ссылка:** [http://rs1.sze.hu/~gtakacs/download/recsys\\_2011\\_draft.pdf](http://rs1.sze.hu/~gtakacs/download/recsys_2011_draft.pdf)

Алгоритм CF с неявным фидбеком, как правило, требует решения задачи взвешенной Ridge-регрессии. Зачастую нет достаточного количества времени для вычисления точного решения, поэтому используются приближительные подходы. В работе сравниваются 2 таких метода: покоординатный спуск и сопряжённый градиент. Покоординатный спуск и является стандартным ALS, и авторы приходят к выводу, что по скорости сходимости он проигрывает методу сопряжённого градиента.

Для ускорения стандартной процедуры оптимизации ALS автор [библиотеки](#), ссылаясь на данную статью, предлагает использовать другой метод получения численного решения – метод сопряжённого градиента (conjugate gradient method → CG). Принцип его работы в [туториале](#) создателя библиотеки описан существенно понятнее, чем в оригинальной работе.

В общем смысле CG учитывает значение градиента не только на текущем, но и на предыдущем шаге с весом  $\beta$ .

Возможно, CG и есть momentum для градиентного спуска или бустинга, но в статье такой терминологии нет.

Особое свойство этого метода в том, что направления шага (search directions) выбираются таким образом, что точка оптимума достигалась не более, чем за  $f$  шагов. Напомню, что  $f$  - это количество латентных фичей, которые будем извлекать из данных при SVD-разложении, и является гиперпараметром.

Изложенный в **Статье 1** и реализованный в **Статье 3** ALS-подход может рассматриваться как частный случай метода сопряжённого градиента, когда  $\beta = 0$ .

Матричная факторизация предполагает представление матрицы  $R$  размерности  $N \times M$  в виде произведения двух других матриц меньшей размерности:  $R = PQ^T$ , где  $P \in R^{N \times K}$ ,  $Q \in R^{M \times K}$ . Определим множество непустых взаимодействий как  $T$ , и тогда аппроксимация делается исключительно по всем  $(u, i) \in T$ .

Функция потерь (least squares cost function) для неявного фидбека определяется как:

$$g(P, Q) = \sum_{(u,i) \in T} c_{ui} (r_{ui}^{est.} - r_{ui})^2 + \lambda_P \|p_u\|^2 + \lambda_Q \|q_i\|^2.$$

Для всех ячеек, кроме непустых,  $c_{ui}$  и  $r_{ui}$  константы.

Функция  $g$  - невыпуклая, поэтому точная минимизация крайне затруднительна. Здесь на помощь приходит ALS, предлагающий поочерёдно шагать по  $P$  и по  $Q$ . В общем виде в оригинальной работе по ALS в результате дифференцирования получаем:

$p_u = (Q^T C_u Q + n_u \lambda_P I)^{-1} (Q^T C_u r_u)$ . Такая же логика и для  $q_i$ . Такой вариант считается "наивным" и в той же оригинальной работе приводится модификация.

Обозначим за  $u = 0$  юзера, у которого совсем нет (положительного) фидбека, т.е. он не взаимодействовал ни с одним айтемом. Предрассчитаем для него  $Q^T C_0 Q$  и  $Q^T C_0 r_0$ .

Заметим, что для любого другого произвольного юзера  $u$  разница между  $C_0$  и  $C_u$  будет мала, т.к. юзер взаимодействует лишь с довольно малым подмножеством айтемов.

Тогда вместо более вычисления  $Q^T C_u Q$  напрямую мы сможем рассчитать его как

$Q^T C_0 Q + Q^T (C_u - C_0) Q$ , т.е. нужно будет учитывать только разницу между юзерами. Это

и обосновывает разложение произведения матриц в Статье 1, ведь всем нулевым элементами матрицы взаимодействий присваивается уверенность 1 и тогда совокупность предпочтений может быть описана единичной матрицей  $I$ .

Вычисление  $X_u$  и  $Y_i$  в таком виде является довольно затратным, поэтому с помощью метода CG авторы уходят от такого подхода. В общем виде опишем решение. Изложение получилось смесью Статьи 2 и [записей](#) создателя библиотеки [implicit](#).

Вспомним, что  $Y^T C^u Y + \lambda I = Y^T Y + Y^T (C^u - I) Y + \lambda I$ . Самым трудоёмким здесь является вычисление  $Y^T C^u Y$ , чего и избегает автор. Предрассчитаем  $Y^T Y + \lambda I$ . Далее начинается итеративная процедура.

Пробегаем по всем юзерам. Вспомним, что мы бинаризовали исходную матрицу  $R$  и в формуле используется бинарное представление предпочтений  $P_u$ .

В общем виде эта задача формулируется как линейное уравнение:  $Ax = b$ . Нам надо восстановить матрицу латентных фичей юзеров  $X$ , и в Статье 1 мы в результате

дифференцирования получили, что  $X_u = (Y^T C_u Y + \lambda I)^{-1} Y^T C_u P_u$ .

Тогда в нашем случае  $A = Y^T C_u Y + \lambda I$ ,  $b = Y^T C_u P_u$

Далее вводится функцию, которая будет показывать, приближаемся ли мы к оптимуму  $X_u$ :  $f(x) = \frac{1}{2} x^T A x - x^T b$ . Дифференцируем её, получаем градиент:  $\nabla_x f(x) = Ax - b$ . На основании неё получаем остаток  $k$ -го шага:  $r_k = b - Ax_k = Y^T C_u P_u - Y^T C_u Y X_u$ , т.е. остаток рассчитывается как отрицательный градиент по  $x_k$ .

Введём сопряжённые векторы  $P = (p_1, \dots, p_f)$ . Свойство сопряжённости означает:

$p_i^T A p_j = 0$ . Тогда матрица  $P$  образует базис в пространстве скрытых фичей  $R^f$ , в которое мы перешли с помощью MF. Это необходимо, т.к. приближение для  $X_u$  будет

вида:  $X_u^{approx} = \sum_{i=1}^f \alpha_i p_i$ . Про  $\alpha_i$  поговорим чуть ниже.

Инициализируем  $p_0 = r_0$ . На каждой итерации будем пересчитывать вектор  $p_k$ :

$p_k = r_k - \sum_{i < k} \frac{p_i^T A r_k}{p_i^T A p_i} p_i$ . За этим шагом стоит сложная математика, в которую придётся углубиться, если буду реализовывать этот алгоритм.  $p_k$  задаёт направления шага и, как видно, из формулы, учитывает прошлые направления  $p_i$ ,  $i < k$ .

Далее делаем пересчёт на каждом шаге, число шагов - гиперпараметр. Иначе говоря, делаем внутренний цикл. Поэтому все рассчитанные ранее значения имеют индекс не  $k$ , а  $(k - 1)$  и изначальный вектор  $X_u = x_0$ .

$$\rightarrow \alpha_k = \frac{r_k^T r_k}{p_k^T A p_k}$$

$$\rightarrow x_k = x_{k-1} + \alpha_k p_{k-1}$$

$$\rightarrow r_k = r_{k-1} - \alpha_k A p_{k-1}$$

$$\rightarrow p_k = r_k + \frac{r_k^T r_k}{r_{k-1}^T r_{k-1}} p_{k-1}, \text{ причём } \frac{r_k^T r_k}{r_{k-1}^T r_{k-1}} = \beta. \text{ Обновление } p_k \text{ делается аналогично}$$

градиентному спуску, ведь  $p_{k-1}$  — отрицательный градиент, с той разницей, что шаг задаётся не гиперпараметром learning rate, а величиной изменения остатка

На выходе делаем присвоение  $X_u = x$ . Чтобы не нагромождать, не буду придумывать букву для индекса  $x$  и просто отмечу, что это  $x$ , полученный на последней итерации внутреннего цикла, который делается заданное число раз, причём не более, чем  $f$ .

Покоординатный спуск показал тот же результат, но на каждой эпохе требовалось больше времени для вычислений, а с ростом числа латентных факторов разница между алгоритмами росла, причём немонокотонно.

## Статья 3. ALS Implicit Collaborative Filtering

**Авторы:** <https://medium.com/@victorkohler>

**Организация:** Medium (2017)

**Ссылка:** <https://medium.com/radon-dev/als-implicit-collaborative-filtering-5ed653ba39fe>

Публикация основана на **Статье 1**. Автор реализует матричную факторизацию для неявного фидбека и приводит код в Python. Рассматривается датасет lastfm с данными о взаимодействии  $|U| = 360k$  юзеров с песнями. Исходный датасет содержит колонки user id, artist id, name of the artist, times artist played, а также колонки с метаданными, которые использованы не будут. Далее пойдём по шагам. На будущее выпишем и разложим векторы, полученные в результате дифференцирования:

$$x_u = (Y^T C^u Y + \lambda I)^{-1} Y^T C^u p_u = (Y^T Y + Y^T (C^u - I) Y + \lambda I)^{-1} Y^T C^u p_u,$$
$$y_i = (X^T C^i X + \lambda I)^{-1} X^T C^i p_i = (X^T X + X^T (C^i - I) X + \lambda I)^{-1} X^T C^i p_i.$$

**Шаг 1.** При создании матрицы  $R$  используется `scipy.sparse.csr_matrix()`, чтобы сэкономить место и сохранить только непустые значения. В нашем случае это 0,2% всех возможных взаимодействий.

**Шаг 2.** Считаем уверенность:  $confidence = \alpha \cdot R$ . Рандомно инициализируем матрицы юзер-векторов  $X$  и айтем-векторов  $Y$  из нормального распределения. Создаём единичные матрицу  $I$  размерности  $f \times f$  и предрассчитываем  $\lambda I$ , а также создаём единичные матрицы для  $X$  и  $Y$  с размерностями  $|users| \times |users|$  и  $|items| \times |items|$  соответственно.

**Шаг 3.** Делаем итеративную процедуру. Будет состоять из внешнего и внутреннего цикла, который будет представлен 2 циклами: поочерёдно фиксируем и делаем шаг по  $x_u$  и  $y_i$ .

→ Внешний цикл. Пробегаем по всем эпохам. На каждой итерации предрассчитываем  $X^T X$  и  $Y^T Y$ .

◆ Внутренний цикл для  $X$ . Пробегаем по всем юзерам. Достаём вектор уверенностей  $C_u$  для юзера  $u$ . Бинаризуем исходные значения матрицы  $R$

и переходим к  $p_u$ . Считаем слагаемое  $Y^T C^u Y + \lambda I$ , не забывая, что

$Y^T C^u Y = Y^T Y + Y^T (C^u - I) Y$ , где  $Y^T Y$  уже предрассчитано. Считаем

$Y^T(C^u - I)Y$ . Затем считаем  $Y^T C^u p_u$ . Наконец, вычисляем значения для вектора  $x_u \in R^f$ .

- ◆ Внутренний цикл для  $Y$ . Пробегаем по всем айтемам, и в целом делаем всё по аналогии и получаем значения элементов вектора  $y_i \in R^f$ .

Автор отмечает, что такая реализация с 20 эпохами потребует очень много времени на вычисление, и отправляет к создателю библиотеки [implicit](#).

## Статья 4. Application of Dimensionality Reduction in Recommender System - A Case Study

**Авторы:** Badrul M. Sarwar, George Karypis, Joseph A. Konstan, John T. Ried

**Организация:** GroupLens Research Group, University of Minnesota (2000)

**Ссылка:** <http://files.grouplens.org/papers/webKDD00.pdf>

CF хорошо зарекомендовала себя, но проблема в том, что с ростом числа юзеров и айтемов базовые алгоритмы начинают плохо себя показывать в значении сравнительно меньшего качества и трудоёмкости процесса вычислений. В работе представлены 2 эксперимента, основанные на SVD-разложении для понижения размерности и построенные на явном фидбеке. Сама же задача построения рекомендаций является частным случаем Knowledge Discovery in Databases.

Подходы, основанные на соседстве (NNA - Nearest Neighbors Algorithm), имеют несколько ограничений:

- *Разреженность данных.* NNA ищут точные совпадения между юзерами/айтемами. Из-за редкости точных совпадений применение NNA приводит к сравнительно невысокому охвату и точности. Корреляция может быть посчитана между юзерами, у которых совпали взгляды по меньшей мере по 2 айтемам, а большое число пар юзеров не будут иметь никакой корреляции;
- *Масштабируемость.* Сложность вычислений сравнительно быстро возрастает с ростом объёма входных данных;
- *Синонимия айтемов.* NNA не способен обнаружить скрытую взаимосвязь, когда (почти) одинаковые айтемы названы по-разному, и будет воспринимать их как 2 совершенно разных айтема.

Подход, использующий для понижения размерности исходной матрицы взаимодействий SVD-разложение, называется Latent Semantic Indexing.

Размерность  $f$  векторов скрытых свойств должна быть достаточной, чтобы уловить все важные взаимосвязи в данных, и достаточно малой, чтобы не переобучиться.

## Репозиторий библиотеки implicit

**Репозиторий:** <https://github.com/benfred/implicit>

**Автор:** Ben Frederickson



Библиотека `implicit` реализует всё ту же логику Статьи 1, но, благодаря переключению между GPU и CPU, обрабатывает намного быстрее. Также значительное [ускорение](#) вычислений достигается и благодаря возможности использования метода сопряжённого градиента (CG), который обсуждается в [Статье 2](#).

## Итоговая архитектура решения

[Почему матричная факторизация?](#)

[Как факторизовать пространство?](#)

[Как заполнять пропущенные значения исходной матрицы?](#)

[Как технически реализовать алгоритм?](#)

[Как можно попробовать доработать модель?](#)

Основой будет подход матричной факторизации и оптимизации при помощи ALS, описанный в **Статье 1**. В **Статье 4** обосновывается, что алгоритмы CF, основанные на соседстве, проигрывают MF и по качеству, и по времени вычисления. В частности, MF позволяет не только значительно уменьшить размерность пространства, что сказывается на времени вычислений, но и выявить скрытые свойства юзеров и айтемов, недоступные для других методов CF.

Подбор наилучшего приближения для исходной матрицы  $R$ , иначе говоря, оптимизация, будет осуществляться с помощью Alternating Least Squares.

После воплощения данного алгоритма попробую модифицировать исходную модель. Мне видится 3 модификации, которые могут сказаться на качестве.

**Модификация перехода к уверенности.** В базовом виде уверенность вычисляется по формуле:  $c_{ui} = 1 + \alpha \cdot r_{ui}$ , но сами авторы метода отмечали, что она может быть по-разному модифицирована. Так, в противовес базовому авторы также предлагают вариант:  $c_{ui} = 1 + \alpha \cdot \log(1 + r_{ui}/\epsilon)$ . Поверхностно сложно предположить, как это отразится на общепринятых метриках, ведь авторы использовали собственную.

Возможно, полезным в значении повышения качества модели было бы учесть в таргете дополнительную информацию

**Модификация таргета №1.** “Любовь” юзера  $u$  к товару  $i$ . Можно попробовать учесть, насколько большую долю в общем объёме покупок всех пользователей товара  $i$ ,

$\sum_u \sum_{t \in T_{u,i}} r_{u,i,t}$ , занимают покупки пользователя  $u$ ,  $\sum_{t \in T_{u,i}} r_{u,i,t}$ . Чем уникальнее товар  $i$  и чем больше спрос юзера к этому уникальному товару, тем больше должно быть значение

множителя, т.е. нужна немонотонная функция. Если остановить свой выбор на

отношении логарифмов, то выражение для таргета домножится на  $\frac{\log(\sum_{t \in T_{u,i}} r_{u,i,t})}{\log(\sum_{u \in U} \sum_{i \in I} r_{u,i,t})}$ .

**Модификация таргета №2.** Чем позже был совершён заказ, тем более актуальную информацию о предпочтениях пользователя он отображает, отчего более позднему заказу необходимо придать вес больший, чем веса более ранних заказов. Каждое из слагаемых, входящее в сумму в ячейке  $(u, i) \in R$ , т.е. слагаемое, образующее число взаимодействий  $r_{ui}$ , можно дисконтировать на функцию, значение которой растёт с увеличением лага между концом промежутка (31.03.2023) и датой  $t$  заказа  $r_{u,i,t}$ . Например, подобрать функцию, подобную упомянутой на [Хабре](#).

Таким образом, бейзлайн-модель - стандартная MF с ALS. 3 модели, которыми будем пытаться превзойти бейзлайн, будут учитывать модификации таргета и уверенности.

На этапе кросс-валидации необходимо будет подобрать несколько параметров:

- $f$  - количество скрытых свойств товара и предпочтений юзера, которые будут использованы при разложении;
- $\alpha$  - коэффициент во втором слагаемом весов  $c_{ui}$ , отвечающий за скорость роста уверенности в предпочтении юзером  $u$  товара  $i$ ;
- $\lambda$  - коэффициент регуляризации. Возможно, следует попробовать регуляризовать с разными коэффициентами отдельно для норм юзер- и айтем-векторов, и тогда подбирать будет надо  $\lambda$  и  $\mu$ .