Линейные методы классификации и регрессии: метод стохастического градиента

Воронцов Константин Вячеславович vokov@forecsys.ru http://www.MachineLearning.ru/wiki?title=User:Vokov

Этот курс доступен на странице вики-ресурса http://www.MachineLearning.ru/wiki «Машинное обучение (курс лекций, К.В.Воронцов)»

МФТИ • 11 сентября 2021

Содержание

- 1 Метод стохастического градиента
 - Минимизация эмпирического риска
 - Линейный классификатор
 - Метод стохастического градиента
- Эвристики для метода стохастического градиента
 - Инициализация весов и порядок объектов
 - Выбор величины градиентного шага
 - Проблема переобучения, метод сокращения весов
- Вероятностные функции потерь
 - Вероятностная модель классификации
 - Логистическая регрессия
 - Пример. Задача кредитного скоринга

Обучение регрессии — это оптимизация

Обучающая выборка: $X^\ell=(x_i,y_i)_{i=1}^\ell,\;\;x_i\in\mathbb{R}^n,\;\;y_i\in\mathbb{R}$

Модель регрессии — линейная:

$$a(x, w) = \langle x, w \rangle = \sum_{j=1}^{n} w_j f_j(x), \qquad w \in \mathbb{R}^n$$

Функция потерь — квадратичная:

$$\mathcal{L}(a,y) = (a-y)^2$$

Метод обучения — метод наименьших квадратов:

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{\ell} (a(x_i, w) - y_i)^2 \rightarrow \min_{w}$$

1 Проверка по тестовой выборке $X^k = (\tilde{x}_i, \tilde{y}_i)_{i=1}^k$:

$$\bar{Q}(w) = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} (a(\tilde{x}_i, w) - \tilde{y}_i)^2$$

Обучение классификации — тоже оптимизация

Обучающая выборка: $X^{\ell}=(x_i,y_i)_{i=1}^{\ell}, \;\; x_i\in\mathbb{R}^n, \;\; y_i\in\{-1,+1\}$

Модель классификации — линейная:

$$a(x, w) = \operatorname{sign}\langle x, w \rangle = \operatorname{sign} \sum_{j=1}^{n} w_j f_j(x)$$

Функция потерь — бинарная или её аппроксимация:

$$\mathscr{L}(a,y) = [ay < 0] = [\langle x, w \rangle y < 0] \leqslant \mathscr{L}(\langle x, w \rangle y)$$

Метод обучения — минимизация эмпирического риска:

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \left[\langle x_i, w \rangle y_i < 0 \right] \leqslant \sum_{i=1}^{\ell} \mathscr{L} \left(\langle x_i, w \rangle y_i \right) \to \min_{w}$$

1 Проверка по тестовой выборке $X^k = (\tilde{x}_i, \tilde{y}_i)_{i=1}^k$:

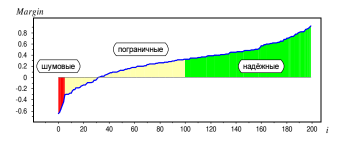
$$\bar{Q}(w) = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} \left[\langle \tilde{x}_i, w \rangle \tilde{y}_i < 0 \right]$$

Понятие отступа для разделяющих классификаторов

Разделяющий классификатор:
$$a(x,w) = \mathrm{sign}\,g(x,w)$$
 $g(x,w) - p$ азделяющая (дискриминантная) функция $g(x,w) = 0$ — уравнение разделяющей поверхности

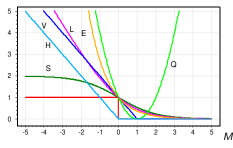
$$M_i(w)=g(x_i,w)y_i-$$
 отступ (margin) объекта x_i $M_i(w)<0 \iff$ алгоритм $a(x,w)$ ошибается на x_i

Ранжирование объектов по возрастанию отступов $M_i(w)$:



Непрерывные аппроксимации пороговой функции потерь

Часто используемые непрерывные функции потерь $\mathscr{L}(M)$:



$$V(M) = (1-M)_+$$
 — кусочно-линейная (SVM); $H(M) = (-M)_+$ — кусочно-линейная (Hebb's rule); $L(M) = \log_2(1+e^{-M})$ — логарифмическая (LR); $Q(M) = (1-M)^2$ — квадратичная (FLD); $S(M) = 2(1+e^{M})^{-1}$ — сигмоидная (ANN); $E(M) = e^{-M}$ — экспоненциальная (AdaBoost); — пороговая функция потерь.

Линейный классификатор — математическая модель нейрона

Линейная модель нейрона МакКаллока-Питтса [1943]:

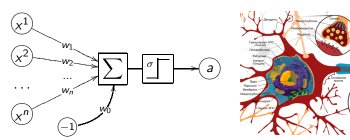
$$a(x, w) = \sigma(\langle w, x \rangle) = \sigma\left(\sum_{j=1}^{n} w_j f_j(x) - w_0\right),$$

 $\sigma(z)$ — функция активации (например, sign),

 w_i — весовые коэффициенты синаптических связей,

 w_0 — порог активации,

 $w,x\in\mathbb{R}^{n+1}$, если ввести константный признак $f_0(x)\equiv -1$



Градиентный метод численной минимизации

Минимизация эмпирического риска (регрессия, классификация):

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \mathscr{L}_i(w) \to \min_{w}.$$

Численная минимизация методом градиентного спуска:

 $w^{(0)} :=$ начальное приближение;

$$w^{(t+1)} := w^{(t)} - h \cdot \nabla Q(w^{(t)}), \qquad \nabla Q(w) = \left(\frac{\partial Q(w)}{\partial w_j}\right)_{j=0}^n,$$

где h — градиентный шаг, называемый также темпом обучения.

$$w^{(t+1)} := w^{(t)} - h \sum_{i=1}^{c} \nabla \mathcal{L}_i(w^{(t)}).$$

Идея ускорения сходимости:

брать (x_i, y_i) по одному и сразу обновлять вектор весов.

Алгоритм SG (Stochastic Gradient)

```
Вход: выборка X^{\ell}, темп обучения h, темп забывания \lambda;
   Выход: вектор весов w;
  инициализировать веса w_i, j=0,\ldots,n;
2 инициализировать оценку функционала:
    \bar{Q} := \frac{1}{\ell} \sum_{i=1}^{\ell} \mathscr{L}_i(w);
  повторять
       выбрать объект x_i из X^\ell случайным образом;
4
5 вычислить потерю: \varepsilon_i := \mathscr{L}_i(w); сделать градиентный шаг: w := w - h \nabla \mathscr{L}_i(w);
      оценить функционал: ar{Q}:=\lambdaarepsilon_i+(1-\lambda)ar{Q};
  пока значение \bar{Q} и/или веса w не сойдутся;
```

Robbins, H., Monro S. A stochastic approximation method // Annals of Mathematical Statistics, 1951, 22 (3), p. 400-407.

Откуда взялась рекуррентная оценка функционала?

Проблема: вычисление оценки Q по всей выборке x_1, \ldots, x_ℓ намного дольше градиентного шага по одному объекту x_i .

Решение: использовать приближённую рекуррентную формулу.

Среднее арифметическое:

$$\bar{Q}_m = \frac{1}{m}\varepsilon_m + \frac{1}{m}\varepsilon_{m-1} + \frac{1}{m}\varepsilon_{m-2} + \dots$$

$$\bar{Q}_m = \frac{1}{m} \varepsilon_m + (1 - \frac{1}{m}) \bar{Q}_{m-1}$$

Экспоненциальное скользящее среднее:

$$\bar{Q}_m = \lambda \varepsilon_m + (1 - \lambda)\lambda \varepsilon_{m-1} + (1 - \lambda)^2 \lambda \varepsilon_{m-2} + \dots$$

$$\bar{Q}_m = \lambda \varepsilon_m + (1 - \lambda) \bar{Q}_{m-1}$$

Параметр λ — темп забывания предыстории ряда.

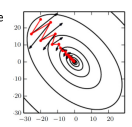
Метод накопления инерции (momentum)

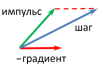
Momentum — экспоненциальное скользящее среднее градиента по последним $\approx \frac{1}{1-\gamma}$ итерациям [Б.Т.Поляк, 1964]:

$$v := \gamma v + (1 - \gamma) \mathcal{L}'_i(w)$$
$$w := w - hv$$

NAG (Nesterov's accelerated gradient) — стохастический градиент с инерцией [Ю.Е.Нестеров, 1983]:

$$v := \gamma v + (1 - \gamma) \mathcal{L}'_i(w - h\gamma v)$$
$$w := w - hv$$







Варианты инициализации весов

- $\mathbf{0} \ w_j := 0$ для всех $j = 0, \ldots, n$;
- **2** небольшие случайные значения: $w_j := \text{random} \left(-\frac{1}{2n}, \frac{1}{2n} \right);$
- $oldsymbol{w}_j := rac{\langle y, f_j
 angle}{\langle f_j, f_j
 angle}, \ f_j = \left(f_j(x_i)
 ight)_{i=1}^\ell$ вектор значений признака.

Эта оценка w оптимальна, если

- 1) функция потерь квадратична и
- 2) признаки некоррелированы, $\langle f_i, f_k \rangle = 0$, $j \neq k$.
- обучение по небольшой случайной подвыборке объектов;
- мультистарт: многократные запуски из разных случайных начальных приближений и выбор лучшего решения.

Варианты порядка предъявления объектов

Возможны варианты:

- перетасовка объектов (shuffling): попеременно брать объекты из разных классов;
- ullet чаще брать объекты, на которых ошибка больше: чем меньше M_i , тем больше вероятность взять объект;
- **③** чаще брать объекты, на которых уверенность меньше: чем меньше $|M_i|$, тем больше вероятность взять объект;
- вообще не брать «хорошие» объекты, у которых $M_i > \mu_+$ (при этом немного ускоряется сходимость);
- \odot вообще не брать объекты-«выбросы», у которых $M_i < \mu_-$ (при этом может улучшиться качество классификации);

Параметры μ_+ , μ_- придётся подбирать.

Варианты выбора градиентного шага

🚺 сходимость гарантируется (для выпуклых функций) при

$$h_t \to 0$$
, $\sum_{t=1}^{\infty} h_t = \infty$, $\sum_{t=1}^{\infty} h_t^2 < \infty$,

в частности можно положить $h_t=1/t$;

2 метод скорейшего градиентного спуска:

$$\mathscr{L}_i(w - h\nabla \mathscr{L}_i(w)) \to \min_h$$

позволяет найти *адаптивный шаг h^**;

При квадратичной функции потерь $h^* = \|x_i\|^{-2}$.

- пробные случайные шаги для «выбивания» итерационного процесса из локальных минимумов;
- метод Левенберга-Марквардта (второго порядка)

Диагональный метод Левенберга-Марквардта

Метод Ньютона-Рафсона, $\mathscr{L}_i(w) \equiv \mathscr{L}(\langle w, x_i \rangle y_i)$:

$$w := w - h(\mathcal{L}_{i}^{"}(w))^{-1} \nabla \mathcal{L}_{i}(w),$$

где
$$\mathscr{L}_i''(w) = \left(rac{\partial^2 \mathscr{L}_i(w)}{\partial w_j \partial w_{i'}}
ight)$$
 — гессиан, $n imes n$ -матрица

Эвристика. Считаем, что гессиан диагонален:

$$w_j := w_j - h \left(\frac{\partial^2 \mathscr{L}_i(w)}{\partial w_j^2} + \mu \right)^{-1} \frac{\partial \mathscr{L}_i(w)}{\partial w_j},$$

h — темп обучения, можно полагать h=1

 μ — параметр, предотвращающий обнуление знаменателя.

Отношение h/μ есть темп обучения на ровных участках функционала $\mathcal{L}_i(w)$, где вторая производная обнуляется.

Проблема переобучения

Возможные причины переобучения:

- слишком мало объектов; слишком много признаков;
- линейная зависимость (мультиколлинеарность) признаков: пусть построен классификатор: $a(x,w) = \operatorname{sign}\langle w,x \rangle$; мультиколлинеарность: $\exists u \in \mathbb{R}^n \colon \forall x_i \in X^\ell \ \langle u,x_i \rangle = 0$; неединственность решения: $\forall \gamma \in \mathbb{R} \ a(x,w) = \operatorname{sign}\langle w + \gamma u,x \rangle$.

Проявления переобучения:

- ullet слишком большие веса $|w_j|$ разных знаков;
- неустойчивость дискриминантной функции $\langle w, x \rangle$;
- $Q(X^{\ell}) \ll Q(X^{k})$:

Основной способ уменьшить переобучение:

• регуляризация (сокращение весов, weight decay);

Регуляризация (сокращение весов)

Штраф за увеличение нормы вектора весов:

$$\widetilde{\mathscr{L}_i}(w) = \mathscr{L}_i(w) + \frac{\tau}{2} \|w\|^2 = \mathscr{L}_i(w) + \frac{\tau}{2} \sum_{i=1}^n w_i^2 \to \min_w.$$

Градиент:

$$\nabla \widetilde{\mathcal{L}}_i(w) = \nabla \mathcal{L}_i(w) + \tau w.$$

Модификация градиентного шага:

$$w := w(1 - h\tau) - h\nabla \mathcal{L}_i(w).$$

Методы подбора коэффициента регуляризации au:

- скользящий контроль;
- стохастическая адаптация;
- 3 двухуровневый байесовский вывод.

SG: Достоинства и недостатки

Достоинства:

- легко реализуется;
- $oldsymbol{2}$ легко обобщается на любые g(x,w), $\mathcal{L}(a,y)$;
- легко добавить регуляризацию
- возможно динамическое (потоковое) обучение;
- **5** на сверхбольших выборках можно получить неплохое решение, даже не обработав все (x_i, y_i) ;
- 🧿 подходит для задач с большими данными

Недостатки:

• подбор комплекса эвристик является искусством (не забыть про переобучение, застревание, расходимость)

Принцип максимума правдоподобия

Пусть $X \times Y$ — в.п. с плотностью p(x,y|w) = P(y|x,w)p(x). Пусть X^{ℓ} — простая (i.i.d.) выборка: $(x_i,y_i)_{i=1}^{\ell} \sim p(x,y|w)$

Оценка максимального правдоподобия для w:

$$\prod_{i=1}^{\ell} p(x_i, y_i | w) = \prod_{i=1}^{\ell} P(y_i | x_i, w) p(x_i) \rightarrow \max_{w}$$

Логарифм правдоподобия (log-likelihood, log-loss):

$$L(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \log P(y_i|x_i, w) \rightarrow \max_{w}.$$

В случае двух классов, $y_i \in Y = \{0,1\}$, удобно записывать модель условной вероятности $\pi(x,w) = P(y=1|x,w)$:

$$L(w) = \sum_{i=1}^{\ell} y_i \log \pi(x_i, w) + (1 - y_i) \log (1 - \pi(x_i, w)) \to \max_{w},$$

Связь правдоподобия и аппроксимации эмпирического риска

Пусть
$$X \times Y$$
 — в.п. с плотностью $p(x,y|w) = P(y|x,w)p(x)$. Пусть X^{ℓ} — простая (i.i.d.) выборка: $(x_i,y_i)_{i=1}^{\ell} \sim p(x,y|w)$

• Максимизация правдоподобия (Maximum Likelihood, ML):

$$L(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \log P(y_i|x_i, w) \rightarrow \max_{w}.$$

• Минимизация аппроксимированного эмпирического риска:

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \mathscr{L}(y_i g(x_i, w)) \to \min_{w};$$

Эти два принципа эквивалентны, если положить

$$-\log P(y_i|x_i,w) = \mathcal{L}(y_ig(x_i,w)).$$

модель
$$P(y|x,w)
ightleftharpoons egin{aligned} igoplus & ig$$

Вероятностный смысл регуляризации

P(y|x,w) — вероятностная модель данных; $p(w;\gamma)$ — априорное распределение параметров модели; γ — вектор *гиперпараметров*;

Теперь не только появление выборки X^{ℓ} , но и появление модели w также полагается стохастическим.

Совместное правдоподобие данных и модели:

$$p(X^{\ell}, w) = p(X^{\ell}|w) p(w; \gamma).$$

Принцип максимума апостериорной вероятности (Maximum a Posteriori Probability, MAP):

$$L(w) = \ln p(X^{\ell}, w) = \sum_{i=1}^{\ell} \log P(y_i|x_i, w) + \underbrace{\log p(w; \gamma)}_{\text{регуляризатор}} \rightarrow \max_{w}$$

Примеры: априорные распределения Гаусса и Лапласа

Пусть веса w_j независимы, $Ew_j = 0$, $Dw_j = C$.

Распределение Гаусса и квадратичный (L_2) регуляризатор:

$$\begin{split} p(w;C) &= \frac{1}{(2\pi C)^{n/2}} \exp\left(-\frac{\|w\|^2}{2C}\right), \quad \|w\|^2 = \sum_{j=1}^n w_j^2, \\ &- \ln p(w;C) = \frac{1}{2C} \|w\|^2 + \text{const} \end{split}$$

Распределение Лапласа и абсолютный (L_1) регуляризатор:

$$\begin{split} p(w;C) &= \frac{1}{(2C)^n} \exp\left(-\frac{\|w\|}{C}\right), \quad \|w\| = \sum_{j=1}^n |w_j|, \\ &- \ln p(w;C) = \frac{1}{C} \|w\| + \text{const} \end{split}$$

C — гиперпараметр, $au = \frac{1}{C}$ — коэффициент регуляризации.

Двухклассовая логистическая регрессия

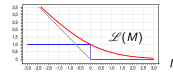
Линейная модель классификации для двух классов $Y = \{-1,1\}$:

$$a(x) = \operatorname{sign}\langle w, x \rangle, \quad x, w \in \mathbb{R}^n.$$

Отступ $M = \langle w, x \rangle y$.

Логарифмическая функция потерь:

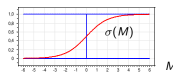
$$\mathscr{L}(M) = \log(1 + e^{-M}).$$



Модель условной вероятности:

$$P(y|x, w) = \sigma(M) = \frac{1}{1+e^{-M}}$$

где $\sigma(M)$ — сигмоидная функция, важное свойство: $\sigma(M)+\sigma(-M)=1$.



Максимизация правдоподобия (logistic loss) с регуляризацией:

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \log(1 + \exp(-\langle w, x_i \rangle y_i)) + \frac{\tau}{2} ||w||^2 \rightarrow \min_{w}$$

Многоклассовая логистическая регрессия

Линейный классификатор при произвольном числе классов | Y |:

$$a(x) = \arg \max_{y \in Y} \langle w_y, x \rangle, \quad x, w_y \in \mathbb{R}^n.$$

Вероятность того, что объект x относится к классу y:

$$P(y|x,w) = \frac{\exp\langle w_y, x \rangle}{\sum\limits_{z \in Y} \exp\langle w_z, x \rangle} = \operatorname{SoftMax}\langle w_y, x \rangle,$$

функция SoftMax: $\mathbb{R}^Y \to \mathbb{R}^Y$ переводит произвольный вектор в нормированный вектор дискретного распределения.

Максимизация правдоподобия (log-loss) с регуляризацией:

$$L(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \log P(y_i|x_i, w) - \frac{\tau}{2} \sum_{y \in Y} ||w_y||^2 \rightarrow \max_{w}.$$

Пример. Бинаризация признаков и скоринговая карта

Задача кредитного скоринга:

•
$$y_i = -1 \text{ (bad)}, +1 \text{ (good)}$$

Бинаризация признаков $f_j(x)$:

$$b_{jk}(x) = ig[f_j(x)$$
 из k -го интервала $ig]$

Линейная модель классификации:

$$a(x, w) = \operatorname{sign} \sum_{j,k} w_{jk} b_{jk}(x).$$

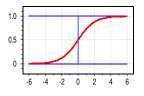
Вес признака *w_{jk}* равен его вкладу в общую сумму баллов (score).

признак <i>ј</i>	интервал <i>k</i>	W_{jk}
Возраст	до 25	5
	25 - 40	10
	40 - 50	15
	50 и больше	10
Собственность	владелец	20
	совладелец	15
	съемщик	10
	другое	5
Работа	руководитель	15
	менеджер среднего звена	10
	служащий	5
	другое	0
Стаж	1/безработный	0
	13	5
	310	10
	10 и больше	15
Работа_мужа /жены	нет/домохозяйка	0
	руководитель	10
	менеджер среднего звена	5
	служащий	1

Оценивание рисков в скоринге

Логистическая регрессия не только определяет веса w, но и оценивает апостериорные вероятности классов

$$\mathsf{P}(y|x) = \frac{1}{1 + e^{-\langle w, x \rangle y}}$$



Оценка pucka (математического ожидания) потерь объекта x:

$$R(x) = \sum_{y \in Y} D_{xy} P(y|x),$$

где D_{xy} — величина потери для объекта x с исходом y.

Оценка говорит о том, сколько мы потеряем в среднем. Но сколько мы потеряем в худшем случае?

Методика VaR (Value at Risk)

Стохастическое моделирование: ${\it N}=10^4$ раз

- ullet для каждого x_i разыгрывается исход $y_i \sim P(y|x_i)$;
- ullet вычисляется сумма потерь по портфелю $V = \sum_{i=1}^\ell D_{x_i y_i}$;

99%-квантиль эмпирического распределения потерь определяет величину резервируемого капитала



Резюме в конце лекции

- Метод стохастического градиента (SG, SAG) подходит для любых моделей и функций потерь
- Хорошо подходит для обучения по большим данным
- Аппроксимация пороговой функции потерь $\mathcal{L}(M)$ позволяет использовать градиентную оптимизацию
- Функции $\mathscr{L}(M)$, штрафующие за приближение к границе классов, увеличивают зазор между классами, благодаря этому повышается надёжность классификации
- Регуляризация решает проблему мультиколлинеарности и также снижает переобучение
- Логистическая регрессия метод классификации, оценивающий условные вероятности классов P(y|x)