# Оценивание качества классификации Обобщающая способность Методы отбора признаков

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 • 23 октября 2021

#### Содержание

- 🕕 Оценки качества классификации
  - Чувствительность, специфичность, ROC, AUC
  - Правдоподобие вероятностной модели классификации
  - Точность, полнота, AUC-PR
- Внешние критерии обобщающей способности
  - Внутренние и внешние критерии
  - Эмпирические внешние критерии
  - Аналитические внешние критерии
- 3 Методы отбора признаков
  - Полный перебор
  - Жадные алгоритмы
  - Поиск в ширину и генетический алгоритм

### Анализ ошибок классификации

Задача классификации на два класса,  $y_i \in \{-1, +1\}$ . Алгоритм классификации  $a(x_i) \in \{-1, +1\}$ 

	ответ классификатора	правильный ответ
TP, True Positive	$a(x_i) = +1$	$y_i = +1$
TN, True Negative	$a(x_i) = -1$	$y_i = -1$
FP, False Positive	$a(x_i) = +1$	$y_i = -1$
FN, False Negative	$a(x_i) = -1$	$y_i = +1$

Доля правильных классификаций (чем больше, тем лучше):

Accuracy = 
$$\frac{1}{\ell} \sum_{i=1}^{\ell} \left[ a(x_i) = y_i \right] = \frac{\mathsf{TP} + \mathsf{TN}}{\mathsf{FP} + \mathsf{FN} + \mathsf{TP} + \mathsf{TN}}$$

Недостаток: не учитывается ни численность (дисбаланс) классов, ни цена ошибки на объектах разных классов.

### Функции потерь, зависящие от штрафов за ошибку

Задача классификации на два класса,  $y_i \in \{-1, +1\}$ . Модель классификации:  $a(x; w, w_0) = \mathrm{sign}(g(x, w) - w_0)$ . Чем больше  $w_0$ , тем больше  $x_i$  таких, что  $a(x_i) = -1$ .

Пусть  $\lambda_y$  — штраф за ошибку на объекте класса y. Функция потерь теперь зависит от штрафов:

$$\mathscr{L}(a,y) = \frac{\lambda_{y_i}}{a(x_i; w, w_0)} \neq y_i = \frac{\lambda_{y_i}}{b(g(x_i, w) - w_0)} y_i < 0.$$

#### Проблема

На практике штрафы  $\{\lambda_{\nu}\}$  могут пересматриваться

- Нужен удобный способ выбора  $w_0$  в зависимости от  $\{\lambda_y\}$ , не требующий построения w заново.
- Нужна характеристика качества модели g(x, w), не зависящая от штрафов  $\{\lambda_v\}$  и численности классов.

### Определение ROC-кривой

Кривая ошибок ROC (receiver operating characteristic). Каждая точка кривой соответствует некоторому  $a(x; w, w_0)$ .

• по оси X: доля *ошибочных положительных классификаций* (FPR — false positive rate):

$$\mathsf{FPR} = \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = -1] [a(x_i; w, w_0) = +1]}{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = -1]};$$

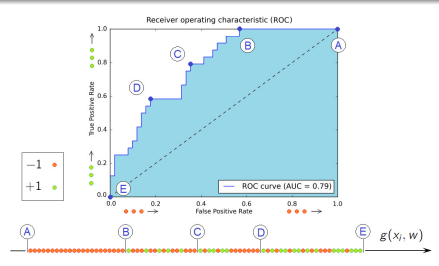
 $1-\mathsf{FPR}$  называется специ $\phi$ ичность $\phi$  алгоритма a.

• по оси Y: доля *правильных положительных классификаций* (TPR — true positive rate):

$$\mathsf{TPR} = \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = +1] [a(x_i; w, w_0) = +1]}{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = +1]};$$

TPR называется также чувствительностью алгоритма a.

#### ROC-кривая и площадь под кривой AUC (Area Under Curve)



ABCDE — положения порога  $w_0$  на оси значений функции g

# Алгоритм эффективного построения ROC-кривой

```
Вход: выборка \{x_i\}_{i=1}^{\ell}; дискриминантная функция g(x,w);
Выход: ROC-кривая (X_i, Y_i)_{i=0}^k, k \leq \ell и площадь AUC
\ell_{v} := \sum_{i=1}^{\ell} [y_{i} = y], для всех y \in Y;
упорядочить \{x_i\} по убыванию g_i = g(x_i, w): g_1 \geqslant \ldots \geqslant g_\ell;
(X_0, Y_0) := (0, 0); AUC := 0; \Delta X := 0; \Delta Y := 0; i := 1;
для i := 1, \ldots, \ell
                                                                             \Delta Y = 0
    \Delta X := \Delta X + \frac{1}{\ell} [y_i = -1];
    \Delta Y := \Delta Y + \frac{1}{\ell_+} [y_i = +1];
    если (g_i \neq g_{i-1}) то
                                                         \Delta X = 0
  X_i := X_{i-1} + \Delta X;
                                                                   \Delta X
```

Чувствительность, специфичность, ROC, AUC Правдоподобие вероятностной модели классификации Точность, полнота, AUC-PR

#### Градиентная максимизация AUC

Модель классификации:  $a(x_i, w, w_0) = \text{sign}(g(x_i, w) - w_0)$ .

 $\mathsf{AUC}$  — это доля правильно упорядоченных пар  $(x_i, x_j)$ :

$$\begin{aligned} \mathsf{AUC}(w) &= \frac{1}{\ell_{-}} \sum_{i=1}^{\ell} \big[ y_i = -1 \big] \mathsf{TPR}_i = \\ &= \frac{1}{\ell_{-}\ell_{+}} \sum_{i=1}^{\ell} \sum_{j=1}^{\ell} \big[ y_i < y_j \big] \big[ g(x_i, w) < g(x_j, w) \big] \to \max_{w}. \end{aligned}$$

Явная максимизация аппроксимированного AUC:

$$1 - \mathsf{AUC}(w) \leqslant \mathit{Q}(w) = \sum_{i,j \colon y_i < y_j} \mathscr{L}(\underbrace{\mathit{g}(x_j,w) - \mathit{g}(x_i,w)}_{\mathit{M}_{ij}(w)}) \to \min_{w},$$

где  $\mathscr{L}(M)$  — убывающая функция отступа,

 $M_{ij}(w)$  — новое понятие отступа для пар объектов.

## Алгоритм SG для максимизации AUC

Возьмём для простоты линейный классификатор:

$$g(x, w) = \langle x, w \rangle, \qquad M_{ij}(w) = \langle x_j - x_i, w \rangle, \qquad y_i < y_j.$$

**Вход:** выборка  $X^{\ell}$ , темп обучения h, темп забывания  $\lambda$ ; **Выход:** вектор весов w;

инициализировать веса  $w_j$ ,  $j=0,\ldots,n$ ; инициализировать оценку:  $ar{Q}:=rac{1}{\ell+\ell-}\sum_{i,j}[y_i< y_j]\,\mathscr{L}(M_{ij}(w))$ ;

#### повторять

выбрать пару объектов (i,j):  $y_i < y_j$ , случайным образом; вычислить потерю:  $\varepsilon_{ij} := \mathscr{L}(M_{ij}(w));$  сделать градиентный шаг:  $w := w - h \mathscr{L}'(M_{ij}(w))(x_j - x_i);$  оценить функционал:  $\bar{Q} := (1 - \lambda)\bar{Q} + \lambda \varepsilon_{ij};$  пока значение  $\bar{Q}$  и/или веса w не сойдутся;

# Логарифм правдоподобия, log-loss

Вероятностная модель классификации,  $y_i \in \{-1,+1\}$ :

$$g(x,w)=P(y=+1|x,w).$$

**Проблема:** ROC и AUC инвариантны относительно монотонных преобразований дискриминантной функции g(x, w).

Критерий логарифма правдоподобия (log-loss):

$$L(w) = \sum_{i=1}^{\ell} [y_i = +1] \ln g(x, w) + [y_i = -1] \ln (1 - g(x, w)) \to \max_{w}$$

Вероятностная модель многоклассовой классификации:

$$a(x) = \arg\max_{y \in Y} P(y|x, w);$$

$$L(w) = \sum_{i=1}^{\ell} \ln \mathsf{P}(y_i|x_i,w) o \max_{w}$$

### Оценки качества двухклассовой классификации

#### В информационном поиске:

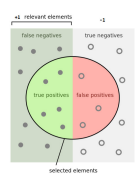
Точность, Precision = 
$$\frac{TP}{TP+FP}$$
  
Полнота, Recall =  $\frac{TP}{TP+FN}$ 

Precision — доля релевантных среди найденных Recall — доля найденных среди релевантных

#### В медицинской диагностике:

Чувствительность, Sensitivity = 
$$\frac{TP}{TP+FN}$$
  
Специфичность, Specificity =  $\frac{TN}{TN+FP}$ 

Sensitivity — доля верных положительных диагнозов Specificity — доля верных отрицательных диагнозов







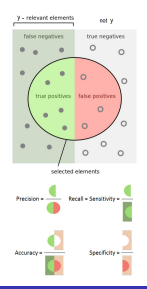
#### Точность и полнота многоклассовой классификации

Для каждого класса  $y \in Y$ :  $\mathsf{TP}_y$  — верные положительные  $\mathsf{FP}_y$  — ложные положительные  $\mathsf{FN}_v$  — ложные отрицательные

Точность и полнота с микроусреднением:

Precision: 
$$P = \frac{\sum_{y} \mathsf{TP}_{y}}{\sum_{y} (\mathsf{TP}_{y} + \mathsf{FP}_{y})};$$
  
Recall:  $R = \frac{\sum_{y} \mathsf{TP}_{y}}{\sum_{y} (\mathsf{TP}_{y} + \mathsf{FN}_{y})};$ 

Микроусреднение не чувствительно к ошибкам на малочисленных классах



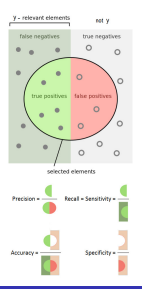
#### Точность и полнота многоклассовой классификации

Для каждого класса  $y \in Y$ :  $\mathsf{TP}_y$  — верные положительные  $\mathsf{FP}_y$  — ложные положительные  $\mathsf{FN}_y$  — ложные отрицательные

Точность и полнота с макроусреднением:

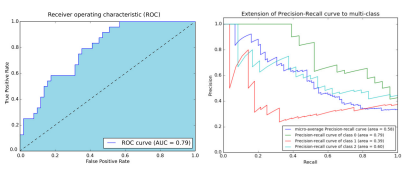
Precision: 
$$P = \frac{1}{|Y|} \sum_{y} \frac{\mathsf{TP}_{y}}{\mathsf{TP}_{y} + \mathsf{FP}_{y}};$$
  
Recall:  $R = \frac{1}{|Y|} \sum_{y} \frac{\mathsf{TP}_{y}}{\mathsf{TP}_{y} + \mathsf{FN}_{y}};$ 

Макроусреднение чувствительно к ошибкам на малочисленных классах



## Кривые ROC и Precision-Recall

Модель классификации:  $a(x) = \text{sign}(\langle x, w \rangle - w_0)$ Каждая точка кривой соответствует значению порога  $w_0$ 



AUROC — площадь под ROC-кривой

AUPRC — площадь под кривой Precision-Recall

Примеры из Python scikit learn: http://scikit-learn.org/dev

### Резюме. Оценки качества классификации

- Чувствительность и специфичность лучше подходят для задач с несбалансированными классами
- Логарифм правдоподобия (log-loss) лучше подходит для оценки качества вероятностной модели классификации.
- Точность и полнота лучше подходят для задач поиска, когда доля объектов релевантного класса очень мала.

#### Агрегированные оценки:

- AUC лучше подходит для оценивания качества, когда соотношение цены ошибок не фиксировано.
- AUPRC площадь под кривой точность-полнота.
- $F_1 = \frac{2PR}{P+R} F$ -мера, другой способ агрегирования P и R.
- ullet  $F_eta=rac{(1+eta^2)PR}{eta^2P+R}-F_eta$ -мера: чем больше eta, тем важнее R.

## Задачи выбора модели и метода обучения

**Дано:** 
$$X$$
 — пространство объектов;  $Y$  — множество ответов;  $X^{\ell}=(x_i,y_i)_{i=1}^{\ell}$  — обучающая выборка,  $y_i=y^*(x_i)$ ;  $A_t=\{a\colon X\to Y\}$  — модели алгоритмов,  $t\in T$ ;  $\mu_t\colon (X\times Y)^{\ell}\to A_t$  — методы обучения,  $t\in T$ .

**Найти:** метод  $\mu_t$  с наилучшей обобщающей способностью.

#### Частные случаи:

- $\bullet$  выбор лучшей модели  $A_t$  (model selection);
- выбор метода обучения  $\mu_t$  для заданной модели A (в частности, оптимизация *гиперпараметров*);
- отбор признаков (feature selection):  $F = \left\{ f_j \colon X \to D_j \colon j = 1, \dots, n \right\}$  множество признаков; метод обучения  $\mu_J$  использует только признаки  $J \subseteq F$ .

## Как оценить качество обучения по прецедентам?

$$\mathscr{L}(a,x)$$
 — функция потерь алгоритма  $a$  на объекте  $x$ ;  $Q(a,X^\ell)=rac{1}{\ell}\sum\limits_{i=1}^\ell\mathscr{L}(a,x_i)$  — функционал качества  $a$  на  $X^\ell$ .

Внутренний критерий оценивает качество на обучении  $X^\ell$ :

$$Q_{\mu}(X^{\ell}) = Q(\mu(X^{\ell}), X^{\ell}).$$

**Недостаток:** эта оценка смещена, т.к.  $\mu$  минимизирует её же.

Внешний критерий оценивает качество «вне обучения», например, по отложенной (hold-out) контрольной выборке  $X^k$ :

$$Q_{\mu}(X^{\ell},X^{k})=Q(\mu(X^{\ell}),X^{k}).$$

**Недостаток:** эта оценка зависит от разбиения  $X^L = X^\ell \sqcup X^k$ .

#### Основное отличие внешних критериев от внутренних

*Внутренний критерий* монотонно убывает с ростом сложности модели (например, числа признаков).

Внешний критерий имеет характерный минимум, соответствующий оптимальной сложности модели.



# Кросс-проверка (cross-validation, CV)

Усреднение оценок hold-out по заданному N — множеству разбиений  $X^L = X_n^\ell \sqcup X_n^k$ ,  $n = 1, \ldots, N$ :

$$\mathsf{CV}(\mu, X^L) = \frac{1}{|\mathcal{N}|} \sum_{n \in \mathcal{N}} Q_{\mu}(X_n^{\ell}, X_n^k).$$

Частные случаи — разные способы задания N.

- 1. Случайное множество разбиений.
- 2. Полная кросс-проверка (complete cross-validation, CCV): N множество всех  $C_{\ell+k}^k$  разбиений.

**Недостаток:** оценка CCV вычислительно слишком сложна. Используются либо малые k, либо комбинаторные оценки CCV.

#### Скользящий контроль и поблочная кросс-проверка

3. Скользящий контроль (leave one out CV): k=1,

$$LOO(\mu, X^L) = \frac{1}{L} \sum_{i=1}^{L} Q_{\mu}(X^L \setminus \{x_i\}, \{x_i\}).$$

**Недостатки** LOO: ресурсоёмкость, высокая дисперсия.

4. Кросс-проверка по q блокам (q-fold CV): случайное разбиение  $X^L=X_1^{\ell_1}\sqcup\cdots\sqcup X_q^{\ell_q}$  на q блоков (почти) равной длины,

$$\mathsf{CV}_q(\mu, X^L) = rac{1}{q} \sum_{n=1}^q Q_\mu ig( X^L ackslash X_n^{\ell_n}, X_n^{\ell_n} ig).$$

#### **Недостатки** q-fold CV:

- оценка существенно зависит от разбиения на блоки;
- каждый объект лишь один раз участвует в контроле.

### Многократная поблочная кросс-проверка

- 5. Контроль t раз по q блокам  $(t \times q$ -fold CV)
- стандарт «де факто» для тестирования методов обучения.

Выборка  $X^L$  разбивается t раз случайным образом на q блоков

$$X^L = X_{s1}^{\ell_1} \sqcup \cdots \sqcup X_{sq}^{\ell_q}, \quad s = 1, \ldots, t, \quad \ell_1 + \cdots + \ell_q = L;$$

$$\mathsf{CV}_{t\times q}(\mu, X^L) = \frac{1}{t} \sum_{s=1}^t \frac{1}{q} \sum_{n=1}^q Q_\mu \big( X^L \backslash X_{sn}^{\ell_n}, X_{sn}^{\ell_n} \big).$$

#### Преимущества $t \times q$ -fold CV:

- увеличением t можно улучшать точность оценки (компромисс между точностью и временем вычислений);
- каждый объект участвует в контроле ровно t раз;
- оценивание доверительных интервалов (95% при t=40).

### Критерии непротиворечивости моделей

Идея: Если модель верна, то алгоритмы, настроенные по разным частям данных, не должны противоречить друг другу.

1. По одному случайному разбиению  $X^\ell \sqcup X^k = X^L$ ,  $\ell = k$ :

$$D_1(\mu, X^L) = \frac{1}{L} \sum_{i=1}^{L} |\mu(X^\ell)(x_i) - \mu(X^k)(x_i)|.$$

2. Аналог  $\mathsf{CV}_{t imes 2}$ : по t разбиениям  $X^L = X^\ell_s \sqcup X^k_s$ ,  $s = 1, \dots, t$ :

$$D_t(\mu, X^L) = \frac{1}{t} \sum_{s=1}^t \frac{1}{L} \sum_{i=1}^L |\mu(X_s^\ell)(x_i) - \mu(X_s^k)(x_i)|.$$

#### Недостатки:

- длина обучения сокращается в 2 раза;
- трудоёмкость возрастает в 2t раз.

#### Критерии регуляризации

 $Perynnerset{property}$  — аддитивная добавка к внутреннему критерию, обычно штраф за сложность (complexity penalty) модели A:

$$Q_{\mathsf{per}}(\mu, X^\ell) = Q_\mu(X^\ell) + \mathsf{штра} \mathbf{\phi}(A),$$

Линейные модели:  $A = \{a(x) = \text{sign}\langle w, x \rangle\}$  — классификация,  $A = \{a(x) = \langle w, x \rangle\}$  — регрессия.

 $L_2$ -регуляризация (ридж-регрессия):

штра
$$\phi(w) = \tau \|w\|_2^2 = \tau \sum_{i=1}^n w_j^2$$
.

 $L_1$ -регуляризация (LASSO):

штра
$$\phi(w) = \tau \|w\|_1 = \frac{\tau}{\tau} \sum_{i=1}^n |w_i|.$$

 $L_0$ -регуляризация (AIC, BIC):

штра
$$\phi(w) = \tau \|w\|_0 = \tau \sum_{i=1}^n [w_i \neq 0].$$

#### Разновидности $L_0$ -регуляризации

Информационный критерий Акаике (Akaike Information Criterion):

$$\mathsf{AIC}(\mu, x) = Q_{\mu}(X^{\ell}) + \frac{2\hat{\sigma}^2}{\ell} |J|,$$

где  $\hat{\sigma}^2$  — оценка дисперсии ошибки  $D(y_i - a(x_i))$ , J — подмножество используемых признаков.

Байесовский информационный критерий (Bayes Inform. Criterion):

$$\mathsf{BIC}(\mu, X^\ell) = rac{\ell}{\hat{\sigma}^2} \left( Q_\mu(X^\ell) + rac{\hat{\sigma}^2 \ln \ell}{\ell} |J| 
ight).$$

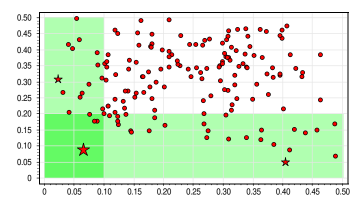
Оценка Вапника-Червоненкиса (VC-bound):

$$\mathsf{VC}(\mu, X^\ell) = Q_\mu(X^\ell) + \sqrt{rac{h}{\ell} \ln rac{2e\ell}{h}} + rac{1}{\ell} \ln rac{9}{4\eta},$$

h — VC-размерность; для линейных моделей h = |J|;  $\eta$  — уровень значимости; обычно  $\eta = 0.05$ .

## Многокритериальный выбор модели

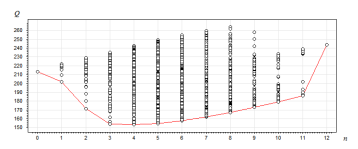
Модель, немного неоптимальная по обоим критериям, может оказаться лучше, чем модель, оптимальная по одному критерию, но сильно не оптимальная по другому.



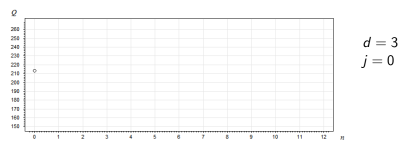
## Задача отбора признаков по внешнему критерию

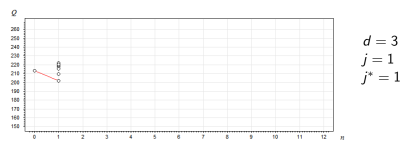
 $F = \left\{ f_j \colon X o D_j \colon j = 1, \dots, n 
ight\}$  — множество признаков;  $\mu_J$  — метод обучения, использующий только признаки  $J \subseteq F$ ;  $Q(J) = Q(\mu_J, X^\ell)$  — выбранный внешний критерий.  $Q(J) o \min$  — задача дискретной оптимизации.



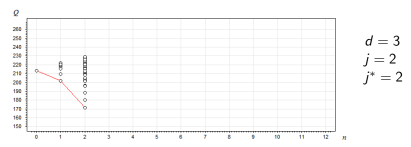


```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j j = j
```

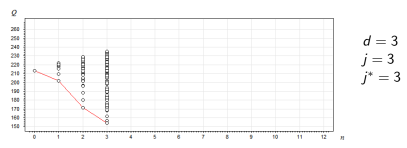




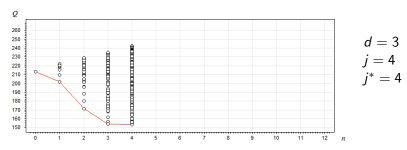
```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j-j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



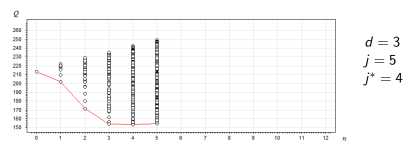
```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j-j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



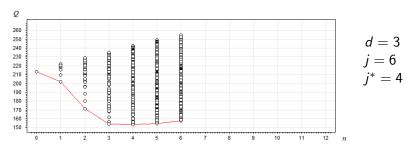
```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



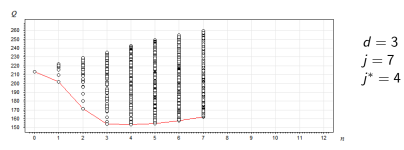
```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```



```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: Q^* := Q(\varnothing); для j=1,\ldots,n, где j — сложность наборов J_j := rg \min Q(J) — найти лучший набор сложности j; J: |J| = j если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```

#### Преимущества:

- простота реализации;
- гарантированный результат;
- полный перебор эффективен, когда
  - информативных признаков не много,  $j^* \lesssim 5$ ;
  - всего признаков не много,  $n \leq 20..100$ .

#### Недостатки:

- в остальных случаях ооооооочень долго  $O(2^n)$ ;
- чем больше перебирается вариантов, тем больше переобучение (особенно, если лучшие из вариантов существенно различны и одинаково плохи).

#### Способы устранения:

- эвристические методы сокращённого перебора.

# Алгоритм жадного добавления (Add)

```
Вход: множество F, критерий Q, параметр d; инициализация: J_0 := \varnothing; Q^* := Q(\varnothing); для j = 1, \ldots, n, где j — сложность наборов: найти признак, наиболее выгодный для добавления: f^* := \underset{f \in F \setminus J_{j-1}}{\operatorname{arg min}} \ Q(J_{j-1} \cup \{f\}); добавить этот признак в набор: J_j := J_{j-1} \cup \{f^*\}; если Q(J_j) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_j); если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{j^*};
```

**Преимущество:** скорость  $O(n^2)$ , точнее  $O(nj^*)$ , вместо  $O(2^n)$  **Недостаток:** склонность включать в набор лишние признаки **Способы устранения:** Del, Add-Del, Beam Search

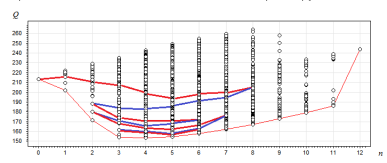
## Алгоритм поочерёдного добавления и удаления (Add-Del)

#### Преимущества:

- как правило, лучше, чем Add и Del по отдельности;
- возможны быстрые инкрементные алгоритмы, пример *шаговая регрессия* (step-wise regression).

#### Недостатки:

- работает дольше, оптимальность не гарантирует.



# Алгоритм поочерёдного добавления и удаления (Add-Del)

```
инициализация: J_0 := \emptyset; Q^* := Q(\emptyset); t := 0;
повторять
    пока |J_t| < n добавлять признаки (итерации Add):
        t:=t+1 — началась следующая итерация;
        f^* := \operatorname{arg\,min} Q(J_{t-1} \cup \{f\}); \ J_t := J_{t-1} \cup \{f^*\};
        если Q(J_t) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t);
        если t - t^* \geqslant d то прервать цикл;
    пока |J_t| > 0 удалять признаки (итерации Del):
        t := t + 1 — началась следующая итерация;
        f^* := \arg \min Q(J_{t-1} \setminus \{f\}); \ J_t := J_{t-1} \setminus \{f^*\};
        если Q(J_t) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t);
        если t - t^* \geqslant d то прервать цикл;
пока значения критерия Q(J_{t^*}) уменьшаются;
```

вернуть  $J_{t^*}$ ;

# Усечённый поиск в ширину (Beam Search)

Он же *многорядный итерационный алгоритм МГУА* (МГУА — метод группового учёта аргументов).

Философия — принцип *неокончательных решений* Габора: принимая решения, следует оставлять максимальную свободу выбора для принятия последующих решений.

Усовершенствуем алгоритм Add:

на каждой j-й итерации будем строить не один набор, а множество из  $B_j$  наборов, называемое j-м pядом:

$$R_j = \{J_j^1, \dots, J_j^{B_j}\}, \quad J_j^b \subseteq F, \quad |J_j^b| = j, \quad b = 1, \dots, B_j.$$

где  $B_i \leqslant B$  — параметр ширины поиска.

Ивахненко А. Г., Юрачковский Ю. П. Моделирование сложных систем по экспериментальным данным, 1987.

# Усечённый поиск в ширину (Beam Search)

```
\mathbf{B}ход: множество F, критерий Q, параметры d, B;
первый ряд состоит из всех наборов длины 1:
R_1 := \{ \{f_1\}, \dots, \{f_n\} \}; \quad Q^* = Q(\emptyset);
для j = 1, ..., n, где j — сложность наборов:
    отсортировать ряд R_i = \left\{J_i^1, \dots, J_i^{B_j}\right\}
    по возрастанию критерия: Q(J_i^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_i^{B_j});
    если B_i > B то
     R_i := \{J_i^1, \dots, J_i^B\} — оставить B лучших наборов ряда;
    если Q(J_i^1) < Q^* то j^* := j; Q^* := Q(J_i^1);
    если j - j^* \geqslant d то вернуть J_{i^*}^1;
    породить следующий ряд:
   R_{i+1} := \{J \cup \{f\} \mid J \in R_i, f \in F \setminus J\};
```

## Усечённый поиск в ширину: дополнительные эвристики

- Трудоёмкость:  $O(Bn^2)$ , точнее  $O(Bn(j^*+d))$ .
- Проблема дубликатов: после сортировки  $Q(J_j^1)\leqslant\ldots\leqslant Q(J_j^{B_j})$  проверить на совпадение только соседние наборы с равными значениями внутреннего и внешнего критерия.
- Адаптивный отбор признаков: на последнем шаге добавлять к j-му ряду только признаки f с наибольшей информативностью  $I_i(f)$ :

$$I_j(f) = \sum_{b=1}^{B_j} [f \in J_j^b].$$

## Эволюционный алгоритм поиска (идея и терминология)

$$J\subseteq F$$
 — индивид (в МГУА «модель»);

$$R_t := \left\{J_t^1, \dots, J_t^{B_t}
ight\} -$$
 поколение (в МГУА  $-$  «ряд»);

$$\beta=(\beta_j)_{j=1}^n$$
,  $\beta_j=[f_j\in J]-$  хромосома, кодирующая  $J$ ;

Бинарная операция *скрещивания*  $\beta = \beta' \times \beta''$ :

$$eta_j = egin{cases} eta_j', & ext{c вероятностью } 1/2; \ eta_j'', & ext{c вероятностью } 1/2; \end{cases}$$

Унарная операция мутации  $eta = \sim eta'$ 

$$eta_j = egin{cases} 1 - eta_j', & ext{c вероятностью } p_m; \ eta_j', & ext{c вероятностью } 1 - p_m; \end{cases}$$

где параметр  $p_m$  — вероятность мутации.

## Эволюционный (генетический) алгоритм

```
Вход: множество F, критерий Q, параметры: d, p_m,
        B — размер популяции, T — число поколений;
инициализировать случайную популяцию из B наборов:
B_1 := B; R_1 := \{J_1^1, \dots, J_1^{B_1}\}; Q^* := Q(\emptyset);
для t = 1, ..., T, где t — номер поколения:
    ранжирование индивидов: Q(J_t^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_t^{B_t});
   если B_t > B то селекция: R_t := \{J_t^1, \dots, J_t^B\};
   если Q(J_t^1) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t^1);
   если t-t^*\geqslant d то вернуть J_{t^*}^1;
   породить t+1-е поколение путём скрещиваний и мутаций:
   R_{t+1} := \{ \sim (J' \times J'') \mid J', J'' \in R_t \} \cup R_t,
```

#### Эвристики для управления процессом эволюции

- Увеличивать вероятности перехода признаков от более успешного родителя к потомку.
- Накапливать оценки информативности признаков.
   Чем более информативен признак, тем выше вероятность его включения в набор во время мутации.
- Применение совокупности критериев качества.
- Скрещивать только лучшие индивиды (элитаризм).
- Переносить лучшие индивиды в следующее поколение.
- В случае стагнации увеличивать вероятность мутаций.
- Параллельно выращивается несколько изолированных популяций (островная модель эволюции).

# Обобщение: случайный поиск с адаптацией (СПА)

```
\mathbf{B}ход: множество F, критерий Q, параметры: d,
        B — размер популяции, T — число поколений;
равные вероятности признаков: p_1 = \cdots = p_n := 1/n;
инициализировать случайную популяцию из B_1 наборов:
R_1 := \{J_1^1, \ldots, J_1^{B_1} \sim \{p_1, \ldots, p_n\}\}; \quad Q^* := Q(\varnothing);
для t = 1, ..., T, где t — номер поколения:
    ранжирование индивидов: Q(J_t^1) \leqslant \ldots \leqslant Q(J_t^{B_t});
   если B_t > B то селекция: R_t := \{J_t^1, \dots, J_t^B\};
   если Q(J_t^1) < Q^* то t^* := t; Q^* := Q(J_t^1);
    если t-t^*\geqslant d то вернуть J_{t^*}^1;
   увеличить p_i для признаков из лучших наборов;
   уменьшить p_i для признаков из худших наборов;
    породить t+1-е поколение из B_t наборов:
   R_{t+1} := \{J_{t+1}^1, \dots, J_{t+1}^{B_t} \sim \{p_1, \dots, p_n\}\} \cup R_t;
```

### Резюме. Методы отбора признаков

 Для отбора признаков могут использоваться любые эвристические методы дискретной оптимизации

$$Q(J) \to \min_{J \subseteq F}$$
.

- Q(J) должен быть внешним критерием, с характерным минимумом по сложности модели
- Большинство эвристик эксплуатируют две основные идеи:
  - признаки ранжируются по их полезности;
  - -Q(J) изменяется не сильно при малом изменении J.
- МГУА, ЭА и СПА очень похожи на их основе можно изобретать новые «симбиотические» мета-эвристики.