Занятие 11. Кластеризация

Гирдюк Дмитрий Викторович

25 ноября 2023

СП6ГУ, ПМ-ПУ, ДФС

Обучение без учителя

- Обучение без учителя (unsupervised learning) это тип машинного обучения, который ищет ранее необнаруженные закономерности в наборе данных без ранее существовавших меток и с минимальным или полностью отсутствующим контролем человека.
- Задача обучения без учителя покрывает не только кластеризацию, но и
 - поиск ассоциативных правил
 - заполнение пропущенных значений
 - поиск аномалий
 - сокращение размерности и визуализация данных

Постановка задачи кластеризации

- Кластерный анализ или кластеризация это задача
 группировки набора объектов таким образом, чтобы объекты в
 одной группе (называемой кластером) были более похожи (в
 некотором смысле) друг на друга, чем на объекты в других
 группах (кластерах).
- Проще говоря, имеем
 - ullet Неизвестное распределение $f_{\mathcal{X}}(m{x})$ и выборку $m{X}=\{m{x}^{(i)}\}_{i=1}^N, m{x}^{(i)}\in\mathbb{R}^m$ из него.
 - ullet Мера расстояния между объектами $ho: X \times X o R^+$

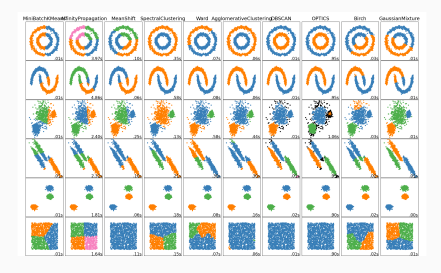
Хотим получить

- Множество групп/кластеров $Y = \{y^{(i)}\}_{i=1}^N, y_i \in \mathbb{N}$
- ullet Алгоритм кластеризации $lpha:\mathcal{X} o\mathcal{Y}$

Приложения

- Разделение на группы с целью упрощения работы (отдельные модели для каждой группы).
- Сокращение объемов наблюдений и сжатие данных (например, квантизация нейронных сетей).
- Выделение новизны/аномалий.
- Построение иерархии/таксономии объектов.

Примеры кластеризации [1]



Классификация алгоритмов

В большинстве источников выделяют пять групп алгоритмов

- Основанные на центроидах (centroid based): k-means, k-modes, k-medoids, Meanshift, FCM, Affiniy propagation.
- *Иерархические* (hierarchical): агломеративные (Ward, single/average/complete linkage), BIRCH, на основе теории графов (выделение связных компонент и минимальное остовное дерево), **Spectral Clustering**, CURE, ROCK, Chameleon, Echidna, SNN, CACTUS, GRIDCLUST.
- *Основанные на плотности* (density based): **DBSCAN**, OPTICS, DBCLASD, GDBSCAN, DENCLU, SUBCLU.
- *Сеточные* (grid based): STING, Wave cluster, BANG, CLIQUE, OptiGrid, MAFIA, ENCLUS, PROCLUS, ORCLUS, FC, STIRR.
- Основанные на модели данных (model based): Expectation Maximization (EM), COBWEB, CLASSIT, SOM.

k-means

- Алгоритм k-means один из самых простых и популярных алгоритмов кластеризации, заключающийся в поиске заранее заданного числа кластеров путем минимизации суммы квадратов внутрикластерных расстояний между точками кластеров и соответствующих им центроидами.
- Получаемая оптимизационная задача вычислительно трудна (NP-сложная), однако разработано достаточно много эвристических алгоритмов, позволяющих достаточно быстро отыскать локальный минимум.

Формальное определение

- Пусть $S = \{S_1, S_2, \dots, S_k\}$ есть разбиение выборки на k непересекающихся множеств.
- Тогда задача минимизации суммы квадратов внутрикластерных расстояний может быть записана следующим образом

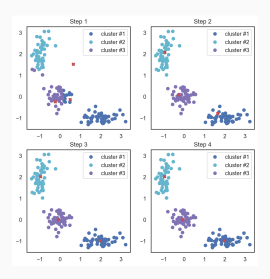
$$rg \min_{S} \sum_{i=1}^{k} \sum_{m{x} \in S_i} ||m{x} - m{\mu}^{(i)}||^2 = rg \min_{S} \sum_{i=1}^{k} |S_i| \operatorname{Var} S_i,$$

$$m{\mu}^{(i)} = \frac{1}{|S_i|} \sum_{i \in S} m{x}$$

k-means: описание алгоритма Ллойда

- 1. Зафиксировав число кластеров, произвольным образом инициализируем k центроид. Это могут быть наблюдения из выборки, произвольные точки в пространстве данных или что-нибудь более умное, вроде использования эмпирической плотности распределения данных (k-means++).
- 2. Относим каждое наблюдение к кластеру, чей центроид (центр тяжести) находится к наблюдению ближе всего.
- 3. Обновляем центроиды с учетом всех входящих в каждый кластер наблюдений.
- 4. Повторяем шаги 2 и 3 фиксированное количество раз или до тех пор, пока все центроиды не стабилизируются (т.е. изменяются по норме не больше заранее заданного ε).

k-means: пример [2]



k-means: алгоритм Ллойда

Algorithm 1: k-means

$${f input}\,$$
 : Выборка ${m X} = \left\{ {{m x}^{(1)}, \ldots ,{m x}^{(N)}}
ight\}$, количество кластеров k и $arepsilon$

Произвольным образом инициализируем k центроидов μ_i while $\mathit{True}\ \mathbf{do}$

Относим наблюдения к ближайшим центроидам:

$$S_i := \left\{ \boldsymbol{x}^{(p)} : || \boldsymbol{x}^{(p)} - \boldsymbol{\mu}^{(i)}|| \leq || \boldsymbol{x}^{(p)} - \boldsymbol{\mu}^{(j)}||, 1 \leq j \leq k \right\}$$

Обновляем центроиды:

$$\boldsymbol{\mu}^{(i)} = \frac{1}{|S_i|} \sum_{\boldsymbol{x} \in S_i} x$$

$$\begin{array}{l} \textbf{if} \ \max_p \left| \min_i || \boldsymbol{x}^{(p)} - \boldsymbol{\mu}_t^{(i)} || - \min_i || \boldsymbol{x}^{(p)} - \boldsymbol{\mu}_{t-1}^{(i)} || \right| < \varepsilon \ \textbf{then} \\ \ \ \ \ \, \bot \ \ \ \ \, \text{Завершить работу} \end{array}$$

k-means: обсуждение

- Отличное базовое решение.
- Алгоритм метрический, потому либо нормализуем данные, либо определяем специальную метрику.
- Алгоритм прост и понятен, имеет большое количество всевозможных обобщений (k-medians, k-medoids, k-means++ и т.д.).
- Не гарантируется достижение глобального минимума суммарного квадратичного отклонения, а только одного из локальных минимумов. Кроме того, полученные кластеры зачастую стремятся иметь сферическую форму ввиду вида целевой функции.
- Результат зависит от выбора исходных центров кластеров, их оптимальный выбор неизвестен. Чаще всего алгоритм запускают несколько раз и выбирают то разбиение, которое показало наименьшее значение целевой функции.

k-means: эвристика выбора числа кластеров

• Число кластеров необходимо задавать заранее. На практике производят разбиения для различных значений k, строят график значений целевой функции и ищут такое значение k, после которого значение целевой функции перестает сильно изменяться (так называемый «метод локтя»).

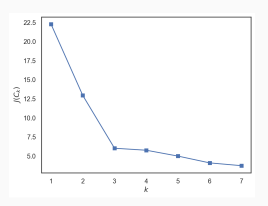


Рис. 1: График локтя [2]

k-means: sklearn

- k-means реализован в sklearn'e.
- Кроме числа кластеров n_clusters основными гиперпараметрами являются:
 - init. Метод инициализации центроид. k-means++ (стандартный), рандомный и определенный пользователем.
 - n_init. Количество запусков алгоритма (было описано ранее на слайдах).
 - algorithm. Алгоритм Ллойда или Элкана. Второй является модификацией алгоритма Ллойда: ускорение работы путем исключения некоторого числа вычислений расстояний за счет использования неравенства треугольника).

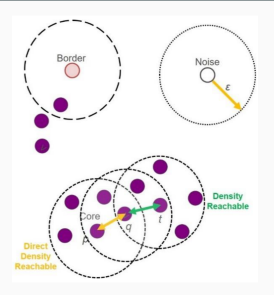
DBSCAN

- Density-Based Spatial Clustering of Appliations with Noise (DBSCAN) – алгоритм кластеризации, основанный на плотности точек, изначально разработанный с целью кластеризации в базах данных, содержащих геометрические представления наблюдений.
- Основными преимуществами алгоритма авторы выделили минимальную необходимость понимания предметной области данных при подборе гиперпараметров метода, а также способность обнаруживать кластеры произвольной формы.
- Алгоритм достаточно прост, наряду с k-means один из самых популярных.

DBSCAN: описание алгоритма

- Алгоритм имеет 2 гиперпараметра: величина окрестности точки ε и минимальное количество наблюдений в окрестности MinPts
- При кластеризации точка может быть причислена к одному из 3 типов:
 - ullet корневая: в ее arepsilon-окрестности не менее MinPts точек
 - ullet граничная: в ее arepsilon-окрестности меньше MinPts точек, но среди них есть как минимум одна корневая
 - шумовая: не корневая и не граничная

DBSCAN: иллюстрация типов наблюдений [3]



DBSCAN: алгоритм

Algorithm 2: DBASCAN

```
{f input} : Выборка {m X}=\{{m x}^{(1)},\ldots,{m x}^{(N)}\}, параметры arepsilon и MinPts
U = X, N = \emptyset, a = 0;
while U \neq \emptyset do
     Взять \boldsymbol{x} \in U:
    if |U_{\varepsilon}(x)| < MinPts then
         N = N \cup x:
    else
         K = U_{\varepsilon}(x), a = a + 1;
         for x' \in K do
              if |U_{\varepsilon}(x)| > MinPts then
                 K = K \cup U_{\varepsilon}(\mathbf{x}');
              else
                   пометить x' как граничную точку кластера K;
         foreach x_i \in K do a_i = a;
         U = U \setminus K:
```

DBSCAN: Подбор гиперпараметров

- Общая идея состоит в построении графика, по ординате у которого расстояние до MinPts-го соседа, а по абсциссе точки, отсортированные в порядке увеличения этого расстояния.
- Существенный скачок в значении идентифицирует выбросы, посему задавая некоторый процент на их число можно определить ε .
- Обычно строят несколько таких графиков для различных значений MinPts.
- В некоторых источниках значение MinPts предлагают выбирать равным $|\pmb{X}|+1$. Где-то встречается $2*|\pmb{X}|$.

DBSCAN: sklearn

- Есть реализация в sklearn'e. Кроме того, там же представлена модификация алгоритма под названием OPTICS, фактически отличающаяся от него тем, что задает интервал для значений ε , что позволяет выделять кластеры с различными плотностями.
- Основные гиперпараметры:
 - ullet ерs и min_samples. arepsilon и MinPts соответственно.
 - algorithm. Способ поиска соседей: брутфорс, ball-дерево, KD-дерево, и автоматический подбор подходящего с учетом обучающей выборки (дефолтное).
 - leaf_size. Максимальный размер листа в дереве, если выбрано ball/KD-дерево.
 - metric и p. Метрику можно как реализовать самостоятельно, так и использовать из имеющегося: Минковского (p ее параметр) и ее частные случаи (Чебышева и Манхэттенская).

Использованные источники і

- sklearn clustering user guide. URL: https://scikit-learn.org/stable/modules/clustering.html.
- mlcours.ai: Unsupervised learning: PCA and clustering. URL: https://mlcourse.ai/book/topic07/topic7_pca_clustering.html.
- 3. A Blind Nonlinearity Compensator Using DBSCAN Clustering for Coherent Optical Transmission Systems. /. E. Giacoumidis [и др.] // Applied Sciences. 2019. T. 9, № 20. DOI: 10.3390/app9204398. URL: https://www.mdpi.com/2076-3417/9/20/4398.