## Разработка данных и машинное обучение Методы кластеризации

#### Игнатов Дмитрий Игоревич

Факультет компьютерных наук Департамент анализа данных и искусственного интеллекта

2016

### План лекции

- Задача кластеризации
  - Формулировка задачи
  - Применение кластерного анализа
  - Классификация методов кластеризации
- Методы кластеризации
  - Методы построения разбиений
    - Метод *k*-средних
    - Метод k-медоидов
    - Метод нечётких k-средних
  - Иерархические методы
    - Агломеративная кластеризация
    - Дивизивная кластеризация
  - Плотностные методы
  - Непараметрические методы

#### План лекции

- Задача кластеризации
  - Формулировка задачи
  - Применение кластерного анализа
  - Классификация методов кластеризации
- 2 Методы кластеризации
  - Методы построения разбиений
    - Метод *k*-средних
    - Метод *k*-медоидов
    - Метод нечётких k-средних
  - Иерархические методы
    - Агломеративная кластеризация
    - Дивизивная кластеризация
  - Плотностные методы
  - Непараметрические методы

### Формулировка задачи

Cluster — гроздь, сгусток, пучок (англ.)

Основная задача кластерного анализа — разбиение исходного набора объектов на различающиеся между собой подмножества объектов, состоящие из близких элементов.

#### Кластерные структуры

- Разбиения
- Иерархии
- Нечеткие разбиения
- Бикластеры
- Смеси распределений

## Применение кластеризации

- Биология и медицина
  - Анализ экспрессии генов
  - Кластеризация томограмм
- Науки об обществе и человеке
  - Социология и антропология
  - Психология
- Технические системы
  - Телеметрия
  - Сегментация изображений
- Маркетинг
  - Сегментация потребителей
  - Анализ поведения групп
- Анализ текстов
- Социальные сети
  - Поиск сообществ

◆□▶ ◆□▶ ◆□▶ ◆□▶ □ りゅ○

5 / 43

## Классификация методов кластеризации

- Методы построения разбиений (Partitioning methods)
- Иерархические методы (Hierarchical methods)
- Методы, основанные на плотности (Density-based methods)
- Непараметрические методы (Non-parametric methods)
- Сеточные методы кластеризации (Grid-based methods)
- Мультимодальная кластеризация и бикластеризация (Multimodal clustering)

←ロト ←部 ← 注 ト ← 注 ・ り へ ○

## Методы построения разбиений

- Выдача попарно-непересекающихся кластеров сферической формы
- Основано на расстоянии между объектами
- Кластер характеризуется центроидом центром масс (k-means) или одним из объектов (k-medoids)

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2010

### Иерархические методы

- Выдача иерархической структуры кластеров
- Последовательное объединение одноэлементных кластеров (агломеративное или снизу вверх) или разбиение тривиального кластера (все множество объектов) на несколько мелких (дивизимная или сверху вниз)

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016

#### План лекции

- Задача кластеризации
  - Формулировка задачи
  - Применение кластерного анализа
  - Классификация методов кластеризации
- 2 Методы кластеризации
  - Методы построения разбиений
    - Метод *k*-средних
    - Метод k-медоидов
    - Метод нечётких k-средних
  - Иерархические методы
    - Агломеративная кластеризация
    - Дивизивная кластеризация
  - Плотностные методы
  - Непараметрические методы

## Примеры «мер различия» объектов

Объекты  $x \in \mathbb{R}^m$  представляются в виде матрицы «объект-признак»

$$\begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} \iff \begin{bmatrix} x_1^1 & x_1^2 & \cdots & x_1^m \\ x_2^1 & x_2^2 & \cdots & x_2^m \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \\ x_n^1 & x_n^m & \cdots & x_n^m \end{bmatrix}$$

Метрика Минковского

$$d(x,y) = \left[\sum_{i=1}^{m} |x^i - y^i|^p\right]^{\frac{1}{p}}$$

Косинусное расстояние

$$d(x,y) = 1 - \frac{\langle x,y \rangle}{\sqrt{\langle x,x \rangle} \sqrt{\langle y,y \rangle}}$$

Расстояние Хэмминга

$$d(x,y) = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} [x^i \neq y^i]$$

10 / 43

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016

## Mетод k-средних

Метод k-средних является итеративным алгоритмом разбиения множества объектов на k классов.

Центр масс кластера (внутрикластерное среднее по каждому признаку)  $C_j$  называется **центроидом** и вычисляется как

$$c_j = \frac{1}{|C_j|} \sum_{i \in C_j} x_i$$

Целевая функция алгоритма есть сумма расстояний между объектами и центроидами классов, к которым они принадлежат

$$J(C) = \sum_{j=1}^k \sum_{i \in C_i} d(x_i, c_j)^2$$

(ФКН, НИУ ВШЭ)

11 / 43

## Mетод k-средних

#### Этапы алгоритма

 $\mathsf{Bxog}$ : Данные, k — параметр

Выход: Разбиение, состоящее из k кластеров

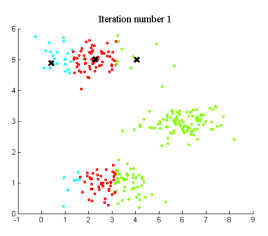
\* \* \*

- 1. Инициализация: Назначение k точек в качестве начальных центроидов.
- 2. Обновление кластеров: При заданных k центроидах, каждый объект приписывается к ближайшему центроиду. Объекты, приписанные к центроиду  $c_j$   $(j=1\dots k)$ , образуют кластер  $C_j$ .
- 3. Обновление центроидов: Для каждого кластера  $C_j$  вычисляется центр масс, который объявляется новым центроидом.

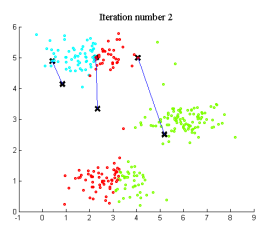
Итеративный процесс 2-3 продолжается до тех пор, пока получаемые кластеры изменяются.

2016

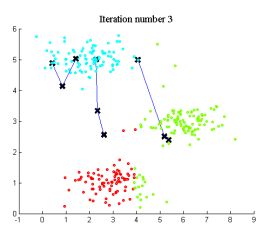
12 / 43



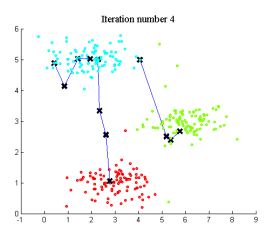
→□ > ◆□ > ◆ き > ◆き > き の Q @



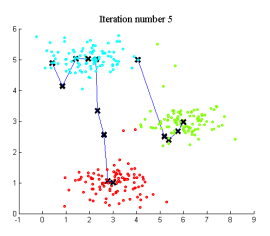
→□ > ◆□ > ◆ き > ◆き > き の Q @



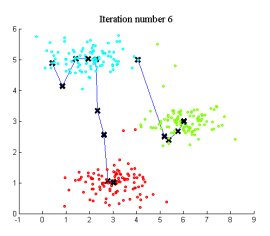
→□ > ◆□ > ◆ き > ◆き > き の Q @



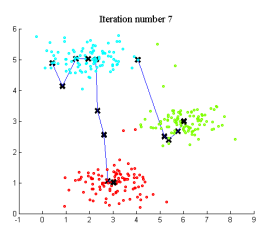
- 4 ロ ト 4 個 ト 4 差 ト 4 差 ト - 差 - 夕 Q ()



→□ > ◆□ > ◆ き > ◆き > き の Q @



→□ > ◆□ > ◆ き > ◆き > き の Q @



→□ > ◆□ > ◆ き > ◆き > き の Q @

# Оценки качества / числа классов

Метод локтя (elbow method)

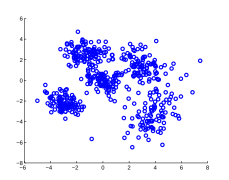
Каждому k ставится в соответствие значение функционална  $J(\mathcal{C})$ . Принятие решения о количестве кластеров заключается в том, что нужно найти такую точку k', начиная с которой значения функционала  $J(\mathcal{C})$  падают «не слишком быстро».

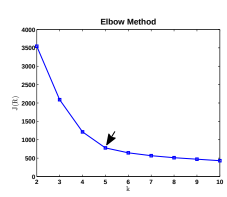
То есть соотношение невелико:

$$D(k) = \frac{|J(k) - J(k+1)|}{|J(k-1) - J(k)|}$$

# Оценки качества / числа классов

Метод локтя (elbow method)





◆□ > ◆□ > ◆重 > ◆重 > ● の < ○</p>

14 / 43

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016

# Оценки качества / числа классов

Силуэт кластеров

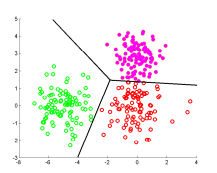
**Силуэтом** кластера  $C_h$  называют функцию

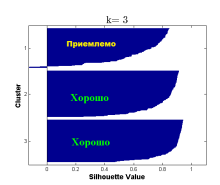
$$s_h(i) = \frac{\min\limits_{m} \{b_m(i)\} - a(i)}{\max\{a(i), \min(b_m(i))\}}$$
  $(m = 1, \dots, k, m \neq h),$ 

где a(i) — среднее расстояние от i-го элемента кластера  $C_h$  до каждого из остальных элементов этого кластера, а  $b_m(i)$  — среднее расстояние до элементов одного из «прочих» кластеров.

## Силуэт

#### Приемлемое число кластеров

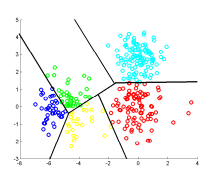


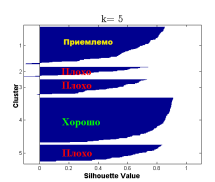


(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 16 / 43

## Силуэт

#### Неудачное число кластеров





(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 17 / 43

## Метод *k*-медоидов

Идея метода похожа на k-средних, однако, теперь центроиды (здесь медоиды) всегда являются объектами исходной выборки.

- Устойчивость к выбросам
- Медленная работа

#### Этапы алгоритма

- 1. Инициализация: Назначение k точек в качестве начальных медоидов M
- 2. Обновление кластеров: При заданных k медоидах, каждый объект приписывается к ближайшему медоиду. Объекты, приписанные к медоидам  $c_i$  ( $i=1\ldots k$ ), образуют кластер  $C_i$
- 3. Смещение медоидов: Для каждой пары  $(c_i, x_h)$ ,  $c_i \in M$  и  $x_h \in \overline{M}$ , вычисляется  $Cost(c_i, x_h) = J(C') J(C)$ , где C' разбиение, в котором объект  $x_h$  является медоидом вместо  $c_i$ . Если Cost < 0, то объект  $x_h$  назначается медоидом вместо  $c_i$

Итерационный процесс 2-3 продолжается до тех пор, пока получаемые кластеры изменяются.

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 18 / 43

## Fuzzy c-means

[Bezdek, 1981]

- Пусть  $w_{ij}$  степень принадлежности объекта  $x_i$  к кластеру  $C_j$ ,  $i=1,\ldots,n,\ j=1,\ldots,k$ .
- $\sum_{i} w_{ij} = 1$ .
- Целевая функция

$$J(C) = \sum_{j=1}^{k} \sum_{i \in C_j} w_{ij}^{p} d(x_i, c_j)^{2}$$

• р — параметр влияния весов

### Fuzzy c-means

#### Этапы алгоритма

 $\mathsf{Bxog}$ : Данные, k — параметр

Выход: Матрица степеней принадлежности  $W^{n \times k}$ 

\* \* \*

- 1. Инициализация: Назначение k точек в качестве начальных центроидов
- $\underline{2}$ . Обновление степеней принадлежности:  $w_{ij}=rac{(1/d(x_i,c_j)^2)^{rac{1}{p-1}}}{\sum\limits_{q=1}^k (1/d(x_i,c_q)^2)^{rac{1}{p-1}}}$
- 3. Обновление центроидов:  $c_j = \frac{\sum\limits_{i=1}^n w_{ij}^p x_i}{\sum\limits_{i=1}^n w_{ij}^p}$

Итеративный процесс 2-3 продолжается до тех пор, пока полученные кластеры изменяются (или изменение целевой функции несущественно).

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 20 / 43

### Иерархические методы

От матрицы «объект-признак» можно перейти к матрице попарных расстояний между объектами

$$\begin{bmatrix} x_1^1 & x_1^2 & \cdots & x_1^m \\ x_2^1 & x_2^2 & \cdots & x_2^m \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \\ x_n^1 & x_n^m & \cdots & x_n^m \end{bmatrix} \Rightarrow \begin{pmatrix} d(x_1, x_1) & d(x_1, x_2) & \cdots & d(x_1, x_n) \\ d(x_2, x_1) & \ddots & \ddots & d(x_2, x_n) \\ \vdots & \ddots & \ddots & \vdots \\ d(x_n, x_1) & d(x_n, x_2) & \cdots & d(x_n, x_n) \end{pmatrix}$$

Матрица расстояний симметрична, на главной диагонали нули.

### Иерархические методы

От матрицы «объект-признак» можно перейти к матрице попарных расстояний между объектами

$$\begin{bmatrix} x_1^1 & x_1^2 & \cdots & x_1^m \\ x_2^1 & x_2^2 & \cdots & x_2^m \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \\ x_n^1 & x_n^m & \cdots & x_n^m \end{bmatrix} \Rightarrow \begin{bmatrix} 0 & d(x_1, x_2) & d(x_1, x_3) & \cdots & d(x_1, x_n) \\ 0 & d(x_2, x_3) & \cdots & d(x_2, x_n) \\ & & \ddots & & & & \\ & & & 0 & d(x_{n-1}, x_n) \\ & & & & 0 \end{bmatrix}$$

Матрица расстояний симметрична, на главной диагонали нули.

21 / 43

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016

Агломеративный подход — последовательное объединение близких кластеров.

- Начиная с одноэлементных кластеров
- Найти пару наиболее близких кластеров
- Объединить два кластера

Продолжать шаги 1-2 пока все объекты не объединятся в один кластер.

Предположим, выбрана мера расстояния и найдена пара наиболее близких объектов. Произведено их объединение в кластер большего размера.

Вопрос: как вычислить расстояния между новым и другими кластерами?

4 D > 4 D > 4 D > 4 D >

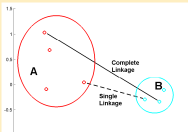
#### Типы связей

Одиночная связь (Single Linkage)

$$d(A,B) = \min_{x \in A, y \in B} d(x,y)$$

Полная связь (Complete Linkage)

$$d(A,B) = \max_{x \in A, y \in B} d(x,y)$$



#### Типы связей

3 Средняя связь (Average Linkage)

$$d(A, B) = \frac{1}{|A||B|} \sum_{i \in A} \sum_{j \in B} d(x_i, y_j)$$

ullet Взвешенная средняяя связь (Weighted Average Linkage) Пусть кластер A получился в результате объединения кластеров q и p. Тогда

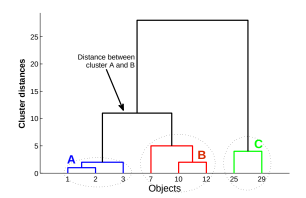
$$d(A,B) = \frac{d(p,B) + d(q,B)}{2}$$

Центроидная связь (Centroid Linkage)

$$d(A, B) = ||c_A - c_B||_2$$

Процесс объединения можно изобразить в виде древовидной структуры – дендрограммы.

Пусть даны одномерные наблюдения  $\{\ 1,\ 2,\ 3,\ 7,\ 10,\ 12,\ 25,\ 29\ \}$ 



←□ → ←□ → ← = → ○
 ←□ → ← = → ○

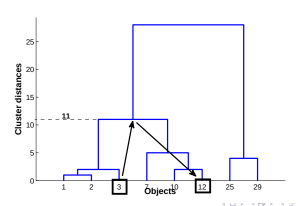
(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 25 / 43

#### Оценка качества

Кофенетическая корреляция

#### Кофенетическое расстояние

Кофенетическим расстоянием между объектами  $x_i$  и  $x_j$  называется высота дерева, при котором эти объекты стали содержаться в одном кластере.



(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 26 / 43

#### Оценка качества

Кофенетическая корреляция

#### Кофенетическая корреляция

Кофенетическая корреляция — коэффициент корреляции между рядами попарных расстояний и попарных кофенетических расстояний.

При «удачно» построенном дереве эти ряды должны хорошо коррелировать.

$$cophCorr = \frac{\sum\limits_{i < j} (d(x_i, x_j) - \overline{d})(coph(x_i, x_j) - \overline{coph})}{\sqrt{\sum\limits_{i < j} (d(x_i, x_j) - \overline{d})^2 \cdot \sum\limits_{i < j} (coph(x_i, x_j) - \overline{coph})^2}}$$

(ФКН, НИУ ВШЭ)

27 / 43

### Дивизивная кластеризация

Дивизивная кластеризация идет в обратном направлении, разбивая большие кластеры на меньшие.

- **1** Найти объект  $x_{i*}$  с наибольшим средним расстоянием от остальных. Добавить его ко множеству S — отсоединённых объектов
- ② Для каждого объекта  $x_i \notin S$  вычислить разницу между средними расстояниями до объектов из S и не из S:

$$D_i = \frac{1}{|S|} \sum_{j \in S} d(x_i, x_j) - \frac{1}{|\overline{S}|} \sum_{j \notin S} d(x_i, x_j)$$

- $\odot$  Добавить объект  $x_h$  с наименьшим  $D_h$  к S
- **1** Повторить шаги 2-3 пока все  $D_i$  не окажутся положительными
- Повторить шаги 1-4 для кластера с наибольшим диаметром (наибольшим расстоянием между парой объектов)

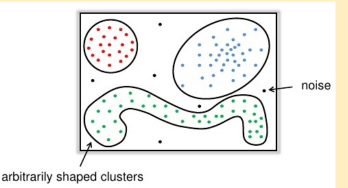
Закончить процесс необходимо, когда останутся только одноэлементные кластеры.

4□ > 4回 > 4 回 > 4 回 > 1 回 9 9 0 ○ мі & рм 28 / 43

### Плотностные методы

### Алгоритм DBSCAN

Алгоритм DBSCAN (Density Based Spatial Clustering of Applications with Noise) — плотностный алгоритм для кластеризации пространственных данных с присутствием шума. Способен распознать кластеры различной формы.



29 / 43

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016

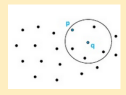
#### Основная идея

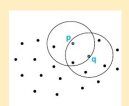
Для каждой точки кластера её окрестность заданного радиуса должно содержать не менее некоторого числа точек M, то есть  $N_{eps}(p) \geq M$ , где  $N_{eps}(p)$  — множество точек, расположенных не далее, чем на расстоянии Eps от p.

Но возникает проблема с граничными точками.

### Определение

Точка p непосредственно плотно-достижима из точки q (при заданных Eps и M), если  $p \in N_{eps}(q)$  и  $|N_{eps}(q)| \geq M$ .



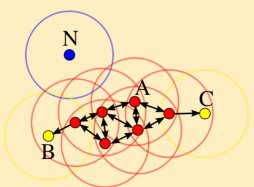


(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 30 / 43

### Определение

Точка p плотно-достижима из точки q (при заданных Eps и M), если между ними существует последовательность точек, таких что каждая непосредственно плотно-достижима из предыдущей.

Точка B плотно-связана (при заданных Eps и M) с точкой C, если существует точка A, такая что B и C плотно-достижимы из A (при заданных Eps и M).



(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 31 / 43

### Определение кластера

Кластер  $C_j$  (при заданных Eps и M) — это непустое множество объектов:

- 1)  $\forall p,q:p\in C_j,q$  плотно-достижима (при заданных Eps и M) из точки  $p\Rightarrow q\in C_j$
- 2)  $\forall p,q \in \mathit{C}_{j} : p$  плотно-связана (при заданных  $\mathit{Eps}$  и  $\mathit{M}$ ) с  $\mathit{q}$ .

### Псевдокод алгоритма

9: return  $C = \{C_i\}$ 

```
      Require:
      Данные \mathcal{D}, Eps, M - параметры.

      Ensure:
      Кластеры C_j.

      1:
      Устанавливаем всем элементам множества \mathcal{D} флаг «не посещён», j=0, Noise=\emptyset

      2:
      for all d_i \in \mathcal{D}:
      \phi - \phi
```

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 32 / 43

### Псевдокод алгоритма. Расширение кластера

```
Require: Текущий объект d_i, его окрестность N_i, текущий кластер C_j, Eps, M — параметры Ensure: Кластер C_j.

1: C_j = C_j + \{d_i\}
2: for all \ d_k \in N_i: флаг(d_i) == «не посещен» do
3: if \ флаг(d_k) == «посещен» then
4: флаг(d_k) == «посещен»
5: N_{ik} = N_{eps}(d_k)
6: if \ |N_{ik}| \ge M \ then
7: N_i = N_i + N_{ik}
8: if \ \nexists p : d_k \in C_p(d_k) еще нет ни в одном кластере) then
9: C_j = C_j + \{d_k\}
```

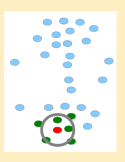
(中) (回) (重) (重) (重) (型) のQ(P)

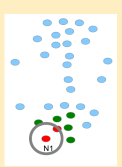
(ФКН, НИУ ВШЭ)

10: return  $C = \{C_i\}$ 

Начальные параметры: M = 4, Eps > 0.

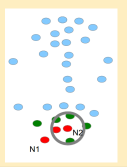
Берем наугад первую точку. У нее 6 соседей из  $N_{eps}$  (рис. слева)  $\Rightarrow$  создаем первый кластер (красный) и начинаем расширение. Первый из соседей N1 оказался граничным — добавляем его в кластер (рис. справа).

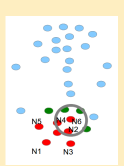




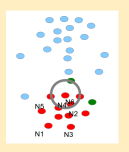
(ФКН. НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 34 / 43

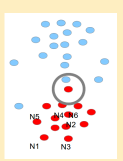
Переходим к следующему соседу N2. У него 5 своих соседей из  $N_{ik}$ . (рис. слева)  $\Rightarrow$  Добавляем новых соседей к старым (появился еще один зеленый сосед). И так далее. Когда обошли всех исходных соседей N1-N6 (рис. справа), продолжаем с новыми, «зелеными».





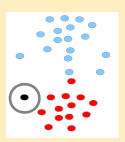
После обхода соседей точек N1-N6 остаются всего две «зеленые» точки (рис. слева), после обработки которых формируется первый кластер (рис. справа) и далее снова наугад берется точка из изходного массива.

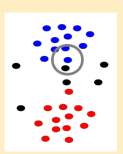




(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 34 / 43

Когда выбор пал на «одинокую точку», у которой число соседей меньше M=4 (рис. слева), она добавляется в массив шумов Noise, и далее опять наугад выбирается следующая непосещенная точка. В итоге в данном примере формируются 2 кластера, а 6 точек классифицируются как шумы (рис. справа). Заметим, что в число шумов попали и две точки между кластерами («перешеек»).





(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 34 / 43

### Плюсы и минусы алгоритма DBSCAN

#### Плюсы

- + Находит кластеры произвольной формы
- + Алгоритм легко реализовать
- + Различает шумы во входных данных
- + Хорошее быстродействие  $O(n \log(n))$  при правильном выборе структуры данных (в противном случае  $O(n^2)$ )

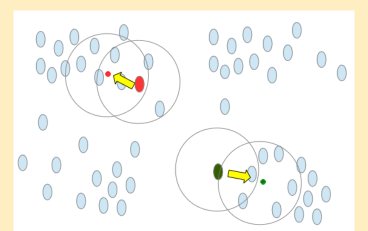
### Минусы

- Параметрический. Плохо работает при большых разностях плотности из-за параметра *M* (минимальное число соседей). Есть модификации алгоритма, учитывающие эту проблему.
- Зависит от выбора метрики расстояния

←□ → ←□ → ← □ → ← □ → ← ○ ← ○

### Идея

Найти центр масс объектов, где плотность точек максимальна, и использовать его как центроид.

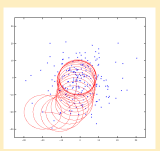


(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 36 / 43

### Идея

- Задать область вокруг каждой точки выборки
- Вычислить в каждой области центроид
- Переместить центр области в центроид

После каждой итерации центроиды перемещаются в «более плотные» области до сходимости к пикам плотности (density modes).



37 / 43

(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016

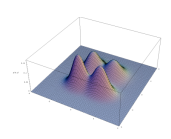
Пики плотности (density modes) точек задаются с помощью ядерной оценки плотности (kernel density estimation):

$$\hat{f}(\mathbf{x}) = \frac{1}{nh^d} \sum_{i=1}^n K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h})$$

d — размерность данных, h — ширина окна (bandwidth).

 $K(\frac{x-x_i}{h})$  – ядро как функция от расстояния задает вклад соседей  $x_i$  при вычислении среднего в пределах окна. Часто используется ядро Гаусса:

$$K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h}) = \frac{1}{2\pi^{d/2}} e^{-\frac{||\mathbf{x} - \mathbf{x_i}||^2}{2h^2}}$$



◆ロト ◆団 ト ◆恵 ト ◆恵 ト 恵 めらぐ

Mean-Shift использует градиентный подъем (gradient ascent).

$$\nabla \hat{f}(\mathbf{x}) = \frac{1}{nh^d} \sum_{i=1}^n \frac{\partial}{\partial \mathbf{x}} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h})$$

$$\nabla \hat{f}(\mathbf{x}) = 0$$

Для Гауссового ядра:

$$\frac{\partial}{\partial \mathbf{x}} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h}) = K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h}) \frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h} \frac{1}{h}$$

$$\implies \sum_{i=1}^{n} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h}) \mathbf{x} = \sum_{i=1}^{n} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h}) \mathbf{x_i}$$

Тогда направление наибольшего роста ядерной функции плотности задается вектором:

$$\mathbf{m}(\mathbf{x}) = \frac{\sum_{i=1}^{n} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x}_{i}}{h}) \mathbf{x}_{i}}{\sum_{i=1}^{n} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x}_{i}}{h})}$$

Собственно, смещение среднего (mean shift):

$$\mathbf{m}(\mathbf{x}) - \mathbf{x} = \frac{\sum\limits_{i=1}^{n} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h}) \mathbf{x_i}}{\sum\limits_{i=1}^{n} K(\frac{\mathbf{x} - \mathbf{x_i}}{h})} - \mathbf{x}$$

#### Шаги

Вход: Данные D

Выход: Кластеры  $C_i$ 

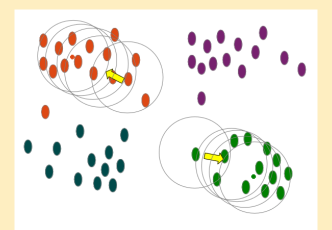
- <u>1. Вычисление mean shift:</u> Для каждой точки начальной выборки  $x_i \in D$  вычисляется вектор смещения среднего  $\mathbf{m}(\mathbf{x_i})$
- 2. Расширение кластера: Аргумент фунцкии ядерной оценки плотности смещается на  $\mathbf{m}(\mathbf{x}):\hat{f}(\mathbf{x}) \to \hat{f}(\mathbf{m}(\mathbf{x})-\mathbf{x}).$

Шаги 1, 2 повторяются до сходимости к пикам фунцкии ядерной оценки плотности.

4 D > 4 B > 4 E > 4 E > 9 Q C

### Сходимость к локальному максимуму гарантирована

Yizong Cheng, Mean Shift, Mode Seeking, and Clustering. IEEE TRANSACTIONS ON PATTERN ANALYSIS AND MACHINE INTELLIGENCE,(8) 1995



(ФКН, НИУ ВШЭ) ML&DM 2016 42 / 43

### Вопросы и контакты

www.hse.ru/staff/dima

Спасибо!

dmitrii.ignatov[at]gmail.com

- ◆ロ → ◆**回** → ◆ き → ◆ き → りへぐ