

Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова Факультет вычислительной математики и кибернетики Кафедра математических методов прогнозирования

Никишин Евгений Сергеевич

Снижение размерности больших массивов данных

ВЫПУСКНАЯ КВАЛИФИКАЦИОННАЯ РАБОТА

Научный руководитель:

д.ф.-м.н., профессор А.Г. Дьяконов

Содержание

1	Вве	едение	3
	1.1	Популярные алгоритмы	3
	1.2	Связь понижения размерности с поиском матричной ап-	
		проксимации	5
2	Ста	бильная матричная аппроксимация	6
3	Ана	ализ стабильности	7
4	Модель		9
	4.1	Предложенная архитектура	9
		Выбор подмножеств Ω_k	
	4.3	Итоговый алгоритм	12
5	Эксперименты		12
	5.1	Подбор архитектуры	12
	5.2	Сравнение на реальных данных	14
6	Зак	лючение	16

1 Введение

Снижение размерности данных является одной из главных задач в машинном обучении, на практике использующейся для ряда целей:

- получение информативного описания элементов выборки;
- визуализация данных;
- предобработка данных с целью уменьшения затрат по памяти и времени.

Однако из-за роста объёмов информации многие классические алгоритмы оказываются неприменимы даже для предобработки данных. Наиболее плодотворной идеей в таком случае является постановка задачи снижения размерности как задачи оптимизации с последующим использованием аппарата стохастической оптимизации.

Кроме того, если есть необходимость в обучении правила снижения размерности с последующим его применением к данным, не участвовавших в обучении, возникает вопрос об обобщающей способности такого правила. Реальные данные зачастую оказываются зашумлёнными и разреженными, что приводит к плохому качеству работы методов на данных, не участвующих в обучении.

Постановка задачи выглядит следующим образом. Отметим сразу, что в дальнейшем мы несколько отойдём от неё. Дана матрица $R \in \mathbb{R}^{m \times n}$. Предполагается, что существует скрытое представление данных размерности k (где k < n), которое вложено в исходное. Методы снижения размерности осуществляют преобразование выборки, получая новое представление $Y \in \mathbb{R}^{m \times k}$, как можно больше при этом сохраняя структуру исходных данных.

1.1 Популярные алгоритмы

PCA

Метод главных компонент (Principal Component Analysis) является классическим методом снижения размерности. Основным предположением метода является существование линейного многообразия, на котором или около которого лежат данные.

Алгоритм находит k ортогональных осей, вдоль которых данные имеют наибольшую дисперсию и осуществляет проекцию данных на них. Нахождение таких осей тесно связано с нахождением сингулярного разложения матрицы:

$$R = U \cdot \Sigma \cdot V^T,$$

где $U \in \mathbb{R}^{m \times m}$ и $V \in \mathbb{R}^{n \times n}$ — ортогональные матрицы, $\Sigma \in \mathbb{R}^{m \times n}$ — диагональная. При этом столбцы матриц U и V являются собственными векторами матриц RR^T и R^TR , а числа на диагонали Σ — корни из собственных значений этих двух матриц (наборы собственных значений у RR^T и R^TR совпадают), называемые сингулярными числами.

Если центрировать исходные данные, то матрица R^TR будет ковариационной матрицей, собственные вектора и собственные значения которой соответствуют осям и дисперсиям вдоль них. Как было сказано выше, метод находит k осей, вдоль которых дисперсия наибольшая. Поэтому, для получения представления размерности k необходимо умножить исходную матрицу R на матрицу, полученную из V выбором k векторстолбцов, соответствующих наибольшим сингулярным числам:

$$Y = R \cdot V_k, \qquad V_k \in \mathbb{R}^{n \times k}$$

Если количество признаков меньше длины выборки (как и происходит обычно на практике), то сложность метода главных компонент составляет $O(mn^2)$. Однако существуют эффективные итерационные методы нахождения усечённого сингулярного разложения (т.е. сохраняющего лишь первые k максимальных сингулярных чисел и соответствующих им сингулярных векторов), сложность которых O(kmn).

Несмотря на то, что метод был предложен Карлом Пирсоном в 1901 году, PCA остаётся до сих пор одним из самых популярных методов снижения размерности.

Автокодировщик

Автокодировщиком называется нейронная сеть, выучивающая приближение для тождественной функции. Накладывая различные ограничения на архитектуру, мы можем обнаружить структурные закономерности в данных. К примеру, такими ограничениями могут быть ограничение на число нейронов в скрытых слоях сети или ограничение разреженности на нейроны скрытого слоя. На Рис. 1 схематично изображена типичная архитектура сети.

Одним из главных достоинств автокодировщиков является возможность обучения стохастическими градиентными методами, итерация которого не зависит от одной из размерностей исходной матрицы, позволяя использовать для обучения большие массивы данных.

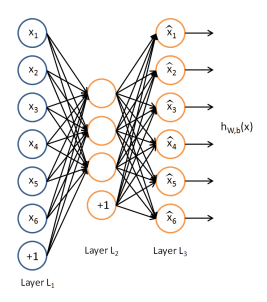


Рис. 1: Пример архитектуры автокодировщика

1.2 Связь понижения размерности с поиском матричной аппроксимации

Отметим, что и усечённое сингуряное разложение, и автокодировщик осуществляют аппроксимацию матрицы R. Для получения нового представления при использовании сингулярного разложения необходимо умножить исходную матрицу на один из факторов разложения, а при использовании автокодировщика — построчно применить к исходной матрице нейронную сеть и собрать представления на выходе кодирующей части.

В ряде задач машинного обучения матрица R не допускает представления объекты-признаки. Ярким примером является задача построения рекомендательной системы, в которой строкам матрицы R соответствуют пользователи, а столбцам — товары. На пересечении строки i и столбца j стоит рейтинг R_{ij} в случае, если пользователь i оценил товар j. В таком случае объектами являются и пользователи, и товары, а их признаковое описание в матрице R отсутствует.

Обычно ([5, 11]) тогда пытаются обучать скрытые представления для пользователей и товаров. Можно сказать, что одновременно решаются две задачи снижения размерности в предположении, что объектами являются пользователи, а признаками — товары, и наоборот. То есть строятся две матрицы $U \in \mathbb{R}^{m \times k_1}$ и $V \in \mathbb{R}^{n \times k_2}$, на основе которых находится

аппроксимация \hat{R} исходной матрицы R. Часто $k_1 = k_2$ и $\hat{R} = UV^T$.

Как было отмечено выше, реальные данные зачастую оказываются зашумлёнными и разреженными, что приводит к плохой обобщающей способности методов. Именно поиску аппроксимаций, не обладающих данным недостатком, и посвящена данная работа.

2 Стабильная матричная аппроксимация

Будем искать аппроксимацию матрицы в виде решения следующей задачи оптимизации:

$$\hat{R} = \arg\min_{X \in Domain(X)} D(R, X),$$

где $D(\cdot,\cdot)$ — некоторая функция потерь, а Domain(X) — некоторый класс матриц, в котором ищется аппроксимация.

Например, если $D(R,X) = ||R-X||_F^2 = \sum_{i,j} (R_{ij} - X_{ij})^2$ — квадрат нормы Фробениуса разности матриц, а класс Domain(X) — множество всех матриц ранга k соответствующего размера, то решением задачи оптимизации \hat{R} является матрица, получаемая с помощью усечённого сингулярного разложения исходной матрицы R.

Другим примером может служить случай, когда $Domain(X) = \mathbb{R}^{m \times n}$ — множество всех действительных матриц соответствующего размера. В таком случае для большинства адекватных функций потерь аппроксимация \hat{R} будет совпадать с исходной матрицей R. Однако нас подобные решения интересовать не будут, так как обобщающая способность такой аппроксимации нулевая. Схожий эффект в обучении с учителем называется переобучением: если семейство, в котором мы ищем решения, допускает произвольно сложные функции, а функция потерь никак за эту сложность не штрафует, то алгоритм по сути лишь запоминает обучающую выборку, выдавая на новых объектах далёкие от истины ответы.

Таким образом, мы приходим, как минимум, к двум способам повышения обобщающей способности аппроксимации матрицы: штраф за сложность и ограничение класса решений. Рассмотренное выше ограничение на ранг матрицы представляет собой одновременно оба способа регуляризации. Это излишне упрощает получаемые аппроксимации, приводя к низкому качеству предсказания ненаблюдаемых ранее элементов матрицы.

Введём теперь в некотором смысле «прямой» способ повышения обобщающей способности. Допустим, что для оценки качества мы используем k-fold кросс-валидацию. Если дисперсия эмпирического риска (среднего

значения функции потерь по объектам) для разных подвыборок получается большой, то с высокой вероятностью на тестовых данных такой алгоритм продемонстрирует плохое качество. То есть, если рассматривать ошибку как случайную величину, то такая случайная величина должна иметь низкую дисперсию. Более формально ([7]):

Определение 1 Назовём ошибку аппроксимации δ -стабильной, если для заданного числа ϵ и для случайно выбранного подмножества элементов Ω выполнено следующее неравенство:

$$\mathbb{P}(|D(\hat{R}) - D_{\Omega}(\hat{R})| \le \epsilon) \ge 1 - \delta,$$

где $D_{\Omega}(\hat{R})$ — ошибка на выбранном подмножестве. Например, если $D(\hat{R}) = \sqrt{\frac{1}{mn}\sum_{i=1}^{m}\sum_{j=1}^{n}(R_{ij}-\hat{R}_{ij})^2}$, то $D_{\Omega}(\hat{R}) = \sqrt{\frac{1}{|\Omega|}\sum_{(i,j)\in\Omega}(R_{ij}-\hat{R}_{ij})^2}$.

Далее будет неоднократно упоминаться «стабильная аппроксимация». Данные термины являются взаимозаменяемыми. Если выполнено свойство стабильности, то минимизация ошибки на тренировочном множестве объектов с высокой вероятностью влечёт низкую ошибку на тестовом множестве.

Существуют другие способы формализации понятия стабильности, которые можно найти, например, в [2, 3, 9]

Подобная нотация позволяет производить сравнивнение различных аппроксимаций. Для примера расссмотрим два подмножества элементов Ω_1 и Ω_2 . Если соответствующие им аппроксимации δ_1 - и δ_2 -стабильны, то можно говорить, что $D_{\Omega_1}(\hat{R})$ более стабильна, чем $D_{\Omega_2}(\hat{R})$, если $\delta_1 < \delta_2$. То есть, $D_{\Omega_1}(\hat{R})$ ближе к $D(\hat{R})$ с большей вероятностью, чем $D_{\Omega_2}(\hat{R})$. Это означает, что минимизация $D_{\Omega_1}(\hat{R})$ будет приводить к аппроксимации с лучшей обобщающей способностью, чем минимизация $D_{\Omega_2}(\hat{R})$. На основе подобного анализа и будет построено дальнейшее изложение.

3 Анализ стабильности

В обучении с учителем широко известной практикой является дообучение алгоритма на объектах, ошибка предсказания которых велика (если известно, что эти объекты не являются шумовыми / выбросами). Делать это можно разными способами, например, придавать больший вес таким объектам в оптимизируемом функционале. В работе [7] это и предлагается делать. Если на текущем шаге у нас есть аппроксимация \hat{R} , то «прямым» способом повышения стабильности будет добавление к оптимизируемому функционалу слагаемых, дополнительно штрафующих

за ошибку на выделенных элементах матрицы. Посредством такой операции ошибки на различных подмножествах элементах становятся более равномерными, приводя к более стабильным аппроксимациям в соответствии с определением выше.

Может показаться, что предложенный способ повышения стабильности является сугубо эврестическим. Однако справедливы следующие две теоремы, обосновывающие данную процедуру:

Теорема 1 Пусть Ω — множество всех наблюдаемых элементов матрицы R. Обозначим за ω множество таких элементов, что выполнено неравенство $|R_{ij} - \hat{R}_{ij}| < D_{\Omega}(\hat{R}) \ \forall (i,j) \in \omega$. Обозначим $\Omega' = \Omega \setminus \omega$. Тогда для любого $\epsilon > 0$ и любого набора весов $\lambda_0, \lambda_1 \ (0 < \lambda_0, \lambda_1 < 1, \lambda_0 + \lambda_1 = 1)$ $\lambda_0 D_{\Omega}(\hat{R}) + (1 - \lambda_0) D_{\Omega'}(\hat{R})$ и $D_{\Omega}(\hat{R})$ являются δ_1 - и δ_2 -стабильными, причём $\delta_1 \leq \delta_2$.

Теорема 2 Пусть Ω — множество всех наблюдаемых элементов матрицы R. Обозначим за ω множество таких элементов, что выполнено неравенство $|R_{ij} - \hat{R}_{ij}| < D_{\Omega}(\hat{R}) \ \forall (i,j) \in \omega$. Разобъём это множество на K подмножеств ω_k : $\bigsqcup_{k=1}^K \omega_k = \omega$, и обозначим $\Omega' = \Omega \setminus \omega$, $\Omega_k = \Omega \setminus \omega_k$. Тогда для любого $\epsilon > 0$ и любого набора весов $\lambda_0, \ldots, \lambda_K$ ($0 < \lambda_k < 1 \ \forall k \in \overline{0,K}, \sum_{k=0}^K \lambda_k = 1$) $\lambda_0 D_{\Omega}(\hat{R}) + \sum_{k=1}^K \lambda_k D_{\Omega_k}(\hat{R})$ и $\lambda_0 D_{\Omega}(\hat{R}) + (1-\lambda_0)D_{\Omega'}(\hat{R})$ являются δ_1 - и δ_2 -стабильными, причём $\delta_1 \leq \delta_2$.

Разберёмся со смыслом данных теорем. В множество ω входят элементы, опибка на которых меньше, чем в среднем. Тогда, неформально говоря, в разнице множества всех наблюдаемых элементов Ω и множества «легкопредсказуемых» элементов ω лежат «труднопредсказуемые» элементы матрицы R, а при разбиении ω на подмножества ω_k в множествах $\Omega_k = \Omega \setminus \omega_k$ лежат «труднопредсказуемые» элементы R с некоторым количеством «легкопредсказуемых».

В первой теореме формулируется утверждение о том, что лучше минимизировать выпуклую комбинацию функционала на всём множестве Ω и функционала на множестве элементов Ω' , ошибка на которых в среднем выше, чем просто на множестве Ω . Вторая же теорема гласит, что ещё большей стабильности можно достичь, если совместно с функционалом на Ω минимизировать функционал сразу на нескольких множествах элементов, не являющимися лёгкими для предсказания.

Таким образом, в контексте поиска стабильных матричных аппроксимаций, подход с дообучением на объектах с высокой ошибкой предсказания обоснован не только эмпирически, но и теоретически.

4 Модель

До сих пор мы обсудили способ повышения стабильности аппроксимации, но упомянули, как именно её искать. В оригинальной статье предлагается находить аппроксимацию в виде произведения UV^T двух матриц $U \in \mathbb{R}^{m \times k}$ и $V \in \mathbb{R}^{n \times k}$, где $k < \min(m,n)$. Поэтому результатом будет матрица низкого ранга. Кроме того, к оптимизируемому функционалу прибаляются значения с коэффициентами норм этих матриц:

$$(\hat{U}, \hat{V}) := \arg\min_{U, V} \sum_{k=1}^{K} \lambda_k D_{\Omega_k}(UV^T) + \lambda_0 D_{\Omega}(UV^T) + \mu_1 ||U||_F^2 + \mu ||V||_F^2$$

То есть используются сразу три способа повышения стабильности: «прямой» способ, ограничение на класс матриц и штраф за сложность.

Поиск низкоранговой аппроксимации действительно приводит к стабильной ошибке, однако излишне ограничивает множество допустимых решений оптимизационной задачи, что означает недостаточно высокое качество аппроксимации.

Отметим, что в данной модели элементы R_{ij} находятся в виде линейной комбинации элементов матриц U=U(R) и V=V(R). Тогда естественным расширением будет поиск элементов R_{ij} в виде нелинейной функции f=f(R). Одним из самых гибких подходов к аппроксимации нелинейных функций в настоящее время зарекомендовали себя нейронные сети. Параметризуя функцию с помощью нейронной сети $f=f_{\theta}$, мы можем применять для поиска аппроксимации аппарат стохастической оптимизации, который позволяет решать задачу для больших массивов данных.

В последующих разделах будет изложено описание архитектуры сети, способ поиска подмножеств Ω_k и итоговый алгоритм для поиска аппроксимации.

4.1 Предложенная архитектура

На рисунке 2 схематично изображена архитектура сети. Допустим, мы хотим получить элемент R_{ij} . Тогда на вход сети подаётся конкатенация векторов $R_{i\bullet}$ и $R_{\bullet j}$. Далее следует один или несколько слоёв, на выходе которых получается скрытое совместное представление соответствующих строки и столбца матрицы. Затем архитектура разделяется на две ветви: первая соответствует декодировщику, который пытается приблизить тождественную функцию от входа, вторая же ветвь выдаёт предсказание элемента R_{ij} . Вклад каждой из ветвей в функционал регулируется весами.

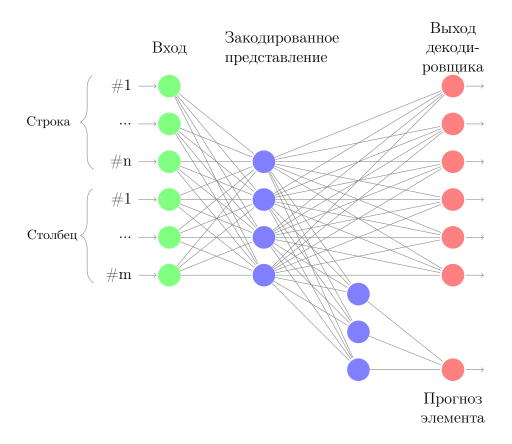


Рис. 2: Архитектура нейронной сети для поиска элементов аппроксимации

Ключевым предположением при использовании такой сети является наличие структуры по строкам и столбцам в матрице R. Поясним на примере, что это означает. Как отмечалось, при решении задачи построения рекомендательной системы возникает матрица, строки которой соответствуют пользователям, столбцы — товарам. На пересечении строки u и столбца i стоит рейтинг R_{ij} в случае, если данный пользователь оценил данный товар. Такая матрица будет обладать структурой по строкам и по столбцам. Отметим, что поиск R в виде UV^T соответствует поиску R_{ij} в виде скалярного произведения векторов скрытых представлений пользователей $U_{i\bullet}$ и товаров $V_{j\bullet}$.

Данная архитектура обралает рядом особенностей:

- она обобщает алгоритм поиска аппроксимации в виде произведения двух матриц низкого ранга;
- в работе [1] предложена модель, в которой либо по строкам, либо по

столбцам обучается автокодировщик. Данная архитектура также обобщает эту модель;

• соответствующие \hat{R}_{ij} элементы встречаются в выходных слоях, вообще говоря, 3 раза: 2 раза в соответствующих позициях векторов $\hat{R}_{i\bullet}$ и $\hat{R}_{\bullet j}$ выхода декодировщика и третий раз в выходе сети непосредственно для прогноза R_{ij} . Итоговый элемент аппроксимации \hat{R}_{ij} можно полагать равным их выпуклой комбинации.

4.2 Выбор подмножеств Ω_k

Процедура дообучения на элементах, ошибка предсказания которых велика, предполагает подсчёт этой ошибки на основе имеющейся аппроксимации. Находить её можно с помощью стандартных методов, подбор которых стоит производить на основе априорной информации и функции потерь. Например, для $D(\hat{R}) = \sqrt{\frac{1}{mn} \sum_{i=1}^{m} \sum_{j=1}^{n} (R_{ij} - \hat{R}_{ij})^2}$ хорошим методом будет алгоритм RSVD, описанный в работе [8].

После подсчёта ошибки на каждом элементе происходит дополнительная рандомизация, в ходе которой решается, включить ли данный элемент во множество ω , на основе которого будут выбираться подмножества Ω_k . Пусть p>0.5, тогда элементы, удовлетворяющие неравенству $|R_{i,j}-\hat{R}_{ij}|>D_{\Omega}(\hat{R})$, будем включать с вероятностью p, а не удовлетворяющие – с вероятностью 1-p.

Теперь всё готово для полного изложения алгоритма.

4.3 Итоговый алгоритм

```
Алгоритм 1 Нахождение стабильной матричной аппроксимации <sup>1</sup>
Вход: Исходная матрица R, вероятность выбора элемента p,
      начальная аппроксимация \bar{R}, число подмножеств K,
      набор коэффициентов \{\lambda_k\}_{k=0}^K, \mu;
Выход: Аппроксимация R;
 1: \Omega = множество пар индексов наблюдаемых элементов R;
 2: \omega = \emptyset;
 3: Для всех (i,j) \in \Omega
         \rho \sim U[0,1];
         Если (|R_{ij} - \bar{R}_{ij}| \geq D_{\Omega}(\bar{R}) и \rho \leq p) или
         (|R_{ij} - \bar{R}_{ij}| < D_{\Omega}(\bar{R}) и 
ho > p) то
             \omega = \omega \cup (i, j);
 7: разбить \omega на \omega_k: \bigsqcup_{k=1}^K \omega_k = \omega
 8: положить \Omega_k = \Omega \setminus \omega_k \ \forall k \in \overline{1, K};
 9: положить \Omega_0 = \Omega; {для удобства}
10: \sum_{k=0}^{K} \lambda_k (D_{\Omega_k}([f_{\theta}(R_{i\bullet}, R_{\bullet j})]_{i=1,j=1}^{m,n}) + \mu \sum_{(i,j)\in\Omega_k} ||g_{\theta}(R_{i\bullet}, R_{\bullet j}) - [R_{i\bullet}^T, R_{\bullet j}^T]||^2) \to \min_{\theta}
11: Для всех (i, j)
         Если (i,j) \in \Omega то
12:
            R_{ij} = R_{ij};
13:
14:
             \hat{R}_{ij} = f_{\theta}(R_{i\bullet}, R_{\bullet j});
15:
```

Здесь за $[f_{\theta}(R_{i\bullet},R_{\bullet j})]_{i=1,j=1}^{m,n}$ обозначена матрица, элементами которой являются предсказания элементов \hat{R}_{ij} , то есть $D_{\Omega_k}([f_{\theta}(R_{i\bullet},R_{\bullet j})]_{i=1,j=1}^{m,n})=\sqrt{\frac{1}{|\Omega_k|}\sum_{(i,j)\in\Omega_k}(R_{ij}-f_{\theta}(R_{i\bullet},R_{\bullet j}))^2}$, а за $||g_{\theta}(R_{i\bullet},R_{\bullet j})-[R_{i\bullet}^T,R_{\bullet j}^T]||^2-$ штраф за разницу между выходом декодировщика и конкатенацией исходных векторов.

5 Эксперименты

5.1 Подбор архитектуры

В разделе 4.1 была предложена довольно нетипичная архитектура нейронной сети. В качестве альтернатив рассматривалась обычная feed-

¹Код доступен на github.com/nikishin-evg/bachelors-diploma

forward сеть, архитектура которой схематично представлена на Рис. 3, и сеть похожей конфигурации, отличающаяся от описанной в 4.1 разделением автокодировщика на две части (Рис. 4).

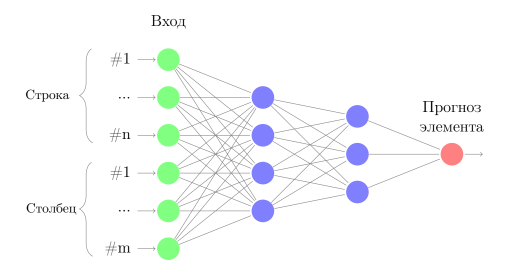


Рис. 3: Feed-forward сеть для поиска элементов аппроксимации

Поясним, почему выбор остановился именно на такой архитектуре. Как упоминалось ранее, одним из способов повышения стабильности алгоритма является введение штрафа за сложность модели. Как известно ([4]), нейронная сеть является универсальным аппроксиматором. Это может приводить к сильнейшему переобучению, что является нежелательным. На практике для достижения приемлемого качества при применении сетей необходимо их грамотно регуляризовывать. Добавление к функционалу слагаемого, отвечающего за качество декодирования исходного вектора, является как раз таким способом регуляризации.

Мотивацией разделения автокодировщика на два послужила возможность регулировать веса перед слагаемыми, отвечающими за восстановление строк и столбцов. Кроме того, скрытые представления на втором слое такой архитектуры можно интерпретировать как признаковое описание по столбцам и строкам. Отметим, что при равных весах такая архитектура является частным случаем архитектуры 2.

Предложенной архитектуре всегда получалось обогнать по качеству feed-forward сеть. Это логично, так как предложенная архитектура является обобщением feed-forward, и путём подбора весов в функционале можно добиться не меньшего качества.

При использовании архитекстуры 4 оказывалось, что оптимальное качество на тестовой выборке достигается для примерно равных весов

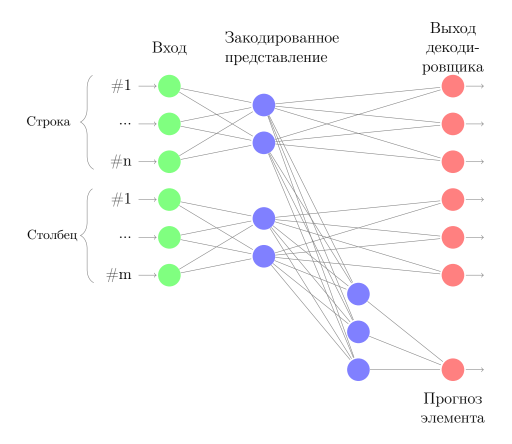


Рис. 4: Архитектура с разделённым автокодировщиком

слагаемых функционала, отвечающих за части автокодировщика. Поэтому эта архитектура также была изъята из дальнейшено рассмотрения.

5.2 Сравнение на реальных данных

Одним из самых известных наборов данных для оценки качества аппроксимации матриц является MovieLens 1M ($\sim 10^6$ наблюдаемых элементов, m=6040 пользователей, n=3883 фильмов) Хорошо зарекомендовали себя на этом наборе данных следующие методы:

- RSVD [8]: один из самых популярных методов, в котором рейтинг находится в виде скалярного произведения, а признаки для пользователей и фильмов ищутся путём минимизации среднеквадратичной ошибки с регурялизатором на норму векторов
- LLORMA [6]: метод, предполагающий, что матрица описывается с помощью множества локальных низкоранговых матриц

- GSMF [10]: передаёт информацию между различными типами поведения пользователей с помощью общих и частных скрытых факторов
- I-Autorec [1]: автокодировщик применяется к исходной матрице по столбцам, выучивая признаковое представление для фильмов
- SMA [7]: из данной статьи была почёрпнута идея со стабильными матричными аппроксимациями

Качество работы данных на тестовом множестве представлены на Рис. 5. За NNSMA обозначен предложенный метод.

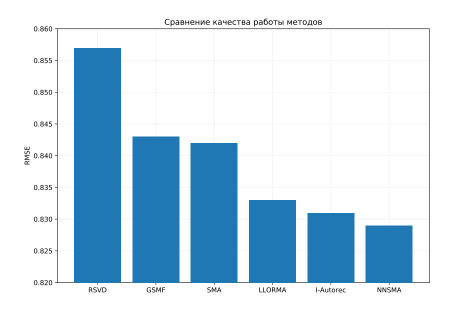


Рис. 5: Значение ошибки на тестовой выборке для различных методов

Результаты получены при следующих значениях параметров: количество нейронов закодированного представления =512, количество нейронов на слое перед прогнозом элемента 64, количество подмножеств для дообучения K=4. Использовался метод оптимизации RMSProp. Также вводился небольшой штраф на значения весов нейронной сети. Функция активации сигмоидальная.

6 Заключение

В работе предложен метод получения скрытого представления и стабильной матричной аппроксимации. Данный метод базируется на использовании нейронных сетей, которые являются достаточно гибким семейством для получения низкой ошибки на тренировочном множестве. При этом повышение стабильности позволяет одновременно достигать низкого ошибки и на тестовом множестве элементов.

Эффективная реализация с использованием фреймворка Tensorflow делает возможным обучение модели даже на персональном компьютере. Экспериментально показано, что алгоритм превосходит существующие методы для решения аналогичных задач. Кроме того, приводятся теоретические обоснования стабильности метода.

Список литературы

- [1] Autorec: Autoencoders meet collaborative filtering / Suvash Sedhain, Aditya Krishna Menon, Scott Sanner, Lexing Xie // Proceedings of the 24th International Conference on World Wide Web / ACM. -2015. P. 111-112.
- [2] Bousquet, O. Algorithmic stability and generalization performance / Olivier Bousquet, André Elisseeff // Advances in Neural Information Processing Systems. 2001. P. 196–202.
- [3] Collective stability in structured prediction: Generalization from one example. / Ben London, Bert Huang, Ben Taskar, Lise Getoor // ICML (3).-2013.-P.~828-836.
- [4] Cybenko, G. Approximation by superpositions of a sigmoidal function / George Cybenko // Mathematics of Control, Signals, and Systems (MCSS). -1989. Vol. 2, no. 4. P. 303–314.
- [5] Koren, Y. Matrix factorization techniques for recommender systems / Yehuda Koren, Robert Bell, Chris Volinsky // Computer. — 2009. — Vol. 42, no. 8.
- [6] Local low-rank matrix approximation. / Joonseok Lee, Seungyeon Kim, Guy Lebanon, Yoram Singer // ICML (2). 2013. Vol. 28. P. 82–90.
- [7] Low-rank matrix approximation with stability / Dongsheng Li, Chao Chen, Qin Lv et al. // Proc. of. Vol. 951. 2016. P. 16.

- [8] Paterek, A. Improving regularized singular value decomposition for collaborative filtering / Arkadiusz Paterek // Proceedings of KDD cup and workshop. Vol. 2007. -2007. -P. 5–8.
- [9] Query-level stability and generalization in learning to rank / Yanyan Lan, Tie-Yan Liu, Tao Qin et al. // Proceedings of the 25th international conference on Machine learning / ACM. 2008. P. 512–519.
- [10] Recommendation by mining multiple user behaviors with group sparsity. / Ting Yuan, Jian Cheng, Xi Zhang et al. // AAAI. 2014. P. 222—228.
- [11] Ricci, F. Introduction to recommender systems handbook / Francesco Ricci, Lior Rokach, Bracha Shapira.—Springer, 2011.