

## 大数据导论 Introduction to Big Data



#### 第11-12讲: 聚类分析与离群点检测

叶允明 计算机科学与技术学院 哈尔滨工业大学(深圳)

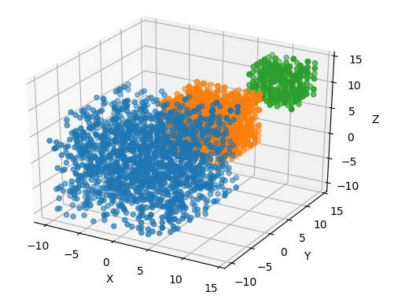
#### 目录

- 聚类分析简介
- 数据对象之间的距离
- 聚类算法
  - ▶ 基于划分的聚类
  - > 层次聚类
  - 基于密度的聚类
- 离群点检测算法

## 聚类分析简介

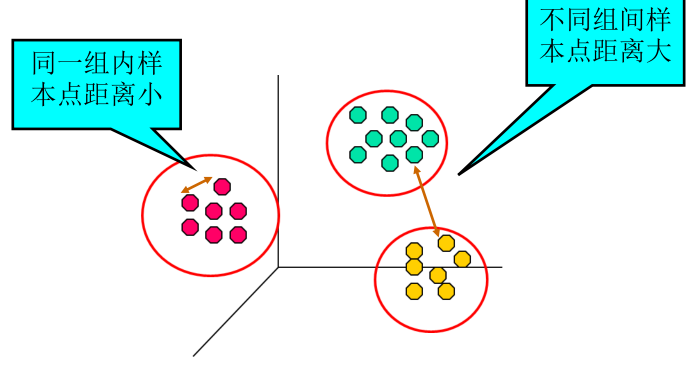
#### 动机

- 对于给定的数据集能否找到一种好的分组方式?
- 如何决定将数据集分成多少组?
- 对于每个组,还可以进一步划分出子组吗?



## 什么是聚类分析(cluster analysis)

- 在聚类分析任务中,需要将数据集合划分成许多组,使得同一组内的数据具有较高的相似度,而不同组之间的数据相似度较低
- 聚类分析是最常见的无监督学习任务



#### 聚类分析的常见应用

- 商务智能
  - > 客户分组
  - > 推荐
- WWW应用
  - > 文档分组
  - » 聚类Weblog数据以发现相似的访问模式组
- 模式识别
- 空间数据分析

#### 聚类分析的功能

#### • 理解数据

- > 对浏览过的相关文档进行分组;
- > 对具有相似功能的基因和蛋白质进行分组;

#### 汇总

> 减少大规模数据集的大小

#### 预处理

> 其他数据挖掘算法的预处理步骤

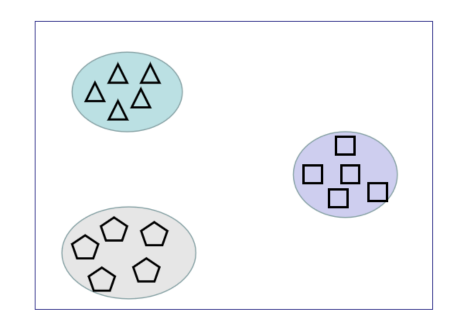
## 簇 (cluster)

#### • 簇的定义

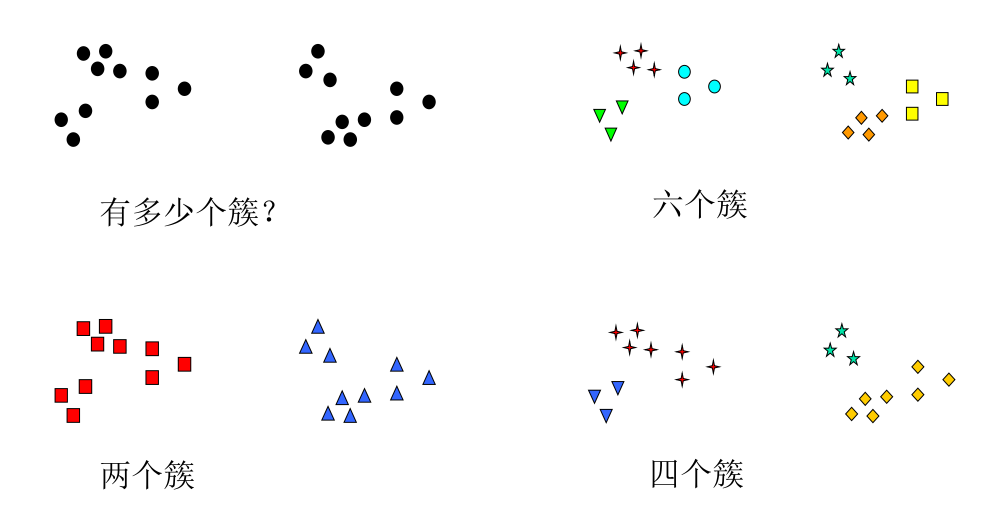
- ▶ 簇 (Cluster) 为给定数据集合的子集,满足:
  - ✓ 1) 同一簇内的数据彼此相似
  - ✓ 2) 不同簇间的数据彼此相异

#### • 相关概念

- > 簇中心;
- > 簇大小;
- > 簇密度;



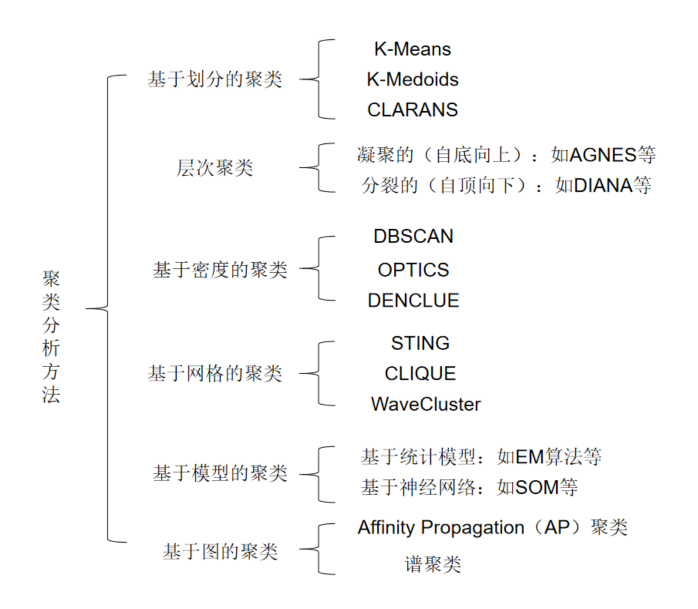
## 簇的概念可能不明确



#### 什么是好的聚类

- 一个好的聚类方法可以产生高质量的簇:
  - > 簇内相似度高 (high intra-cluster similarity)
  - > 簇间相似度低 (low inter-cluster similarity)
- 可伸缩性
- 处理噪声的能力
- 发现任意形状的簇
- 聚类高维数据的能力

#### 聚类方法概览



## 数据对象之间的距离

#### 聚类分析的输入数据

- 许多聚类算法在实现时选择如下两种具有代表性的数据结构:
  - ▶ 数据矩阵 (Data Matrix) : 对象-属性结构,每一行代表一个样本,每一列代表一种属性(双模矩阵, two-mode matrix)
  - ▶ 相异度矩阵 (Dissimilarity Matrix) : 对象-对象结构,存储对象两两之间的相异度 (单模矩阵 , one-mode matrix)

$$\begin{bmatrix} x_{11} & \cdots & x_{1f} & \cdots & x_{1p} \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \\ x_{i1} & \cdots & x_{if} & \cdots & x_{ip} \\ \cdots & \cdots & \cdots & \cdots \\ x_{n1} & \cdots & x_{nf} & \cdots & x_{np} \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} 0 \\ d(2,1) & 0 \\ d(3,1) & d(3,2) & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ d(n,1) & d(n,2) & \dots & \dots & 0 \end{bmatrix}$$

#### 聚类分析中的数据类型

- 区间标度变量 (Interval-scaled variables)
- 二值变量 (Binary variables)
- 标称型、序数型和比例型变量 (Nominal, ordinal, and ratio variables)
- 混合类型变量 (Variables of mixed types)

#### 区间标度变量

- 大致呈线性比例的连续变量
  - 重量、高度、温度等
- 属性中度量单位的影响
  - ▶ 单元越小,变量变化范围越大,对结果的影响越大
  - ▶ 标准化+背景知识

#### 相似度

- 通常使用数据对象之间的距离衡量相似度
- 闵可夫斯基距离 (Minkowski distance)

$$Dis(x_i, x_j) = \sqrt[q]{|x_{i1} - x_{j1}|^q + |x_{i2} - x_{j2}|^q + \dots + |x_{ip} - x_{jp}|^q}$$

- > q=1: 曼哈顿距离 (Manhattan distance)
- > q=2: 欧氏距离 (Euclidean distance)
- > q=∞: 切比雪夫距离 (Chebyshev distance)

#### 二值变量

- 一个二值变量只有两种状态: 0或1
  - 用于二值数据的列联表

Object i

Object j									
	1	0	Sum						
1	q	r	q+r						
0	S	t	s+t						
Sum	q+s	r+t	р						

- 对称变量:每个状态具有相同的权值
  - > 不变相异度 (Invariant dissimilarity) :  $Dis(i,j) = \frac{r+s}{q+r+s+t}$
- 非对称变量:正值权重更大
  - ightharpoonup 非不变相异度(Noninvariant dissimilarity),Jaccard系数:  $Dis(i,j) = \frac{r+s}{q+r+s}$

#### 二值变量相异度

#### • 例子

Name	Gender	Fever	Cough	Test-1	Test-2	Test-3	Test-4
Jack	M	Y	N	P	N	N	N
Mary	F	Y	N	P	N	P	N
Jim	M	Y	P	N	N	N	N

- > Gender是对称属性,但并不考虑
- > 其余的都不是
- ▶ 假设值Y和P编码为1,值N编码为0,则Jaccard系数为:

$$Dis(jack, mary) = \frac{0+1}{2+0+1} = 0.33$$

$$Dis(jack, jim) = \frac{1+1}{1+1+1} = 0.67$$

$$Dis(jim, mary) = \frac{1+2}{1+1+2} = 0.75$$

## 标称型变量

- 标称型变量是二值变量的一般化,它可以有两种以上的状态,如颜色 变量有红、黄、蓝、绿
  - ▶ 方法一:简单匹配方法

$$Dis(i,j) = \frac{p-m}{p}$$

- ✓ m: 匹配的数目, p: 全部变量的数目
- > 方法二: 使用大量的二值变量
  - ✓ 为每一个状态创建一个新的二值变量

## 序数型变量

- 序数型变量可以是离散的,也可以是连续的
- 顺序是重要的,例如:排名
- 可以像区间标度变量那样处理
  - ightharpoonup 使用顺序替换 $x_{if}$ :  $r_{if} \in \{1, \dots, M_f\}$
  - 》将范围映射到[0,1]区间:  $z_{if} = \frac{r_{if} 1}{M_f 1}$
  - 使用区间标度变量的方法计算相异度

#### 比例型变量

- 比例型变量: 非线性标度上取正测量值的变量
  - ▶ 例如,近似指数比例:*Ae<sup>Bt</sup>*
- 把它们当作区间标度的变量?
  - > 不是一个好的选择:比例会被扭曲!
- 运用对数变换:  $y_{if} = \log(x_{if})$

#### 混合类型变量

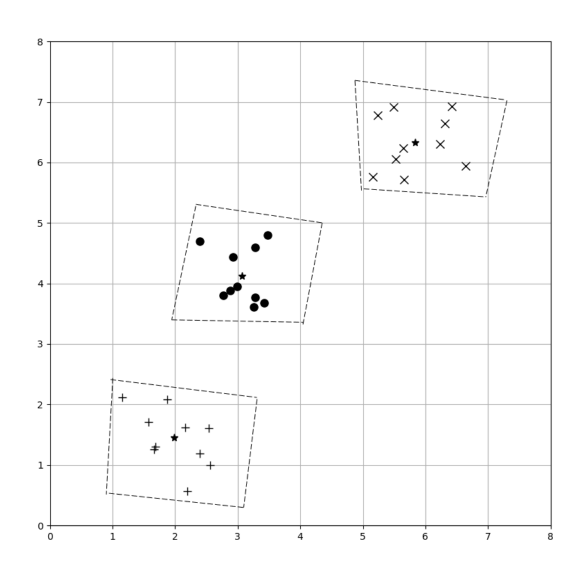
- 数据库中可以包含各种类型的变量
  - 例如,对称二值型,非对称二值型,标称型,序数型等。
- 可以使用加权公式来综合它们的影响

$$Dis(i,j) = \frac{\sum_{f=1}^{p} \delta_{ij}(f)Dis_{ij}(f)}{\sum_{f=1}^{p} \delta_{ij}(f)}$$

## 基于划分的聚类算法

#### 基于划分的聚类

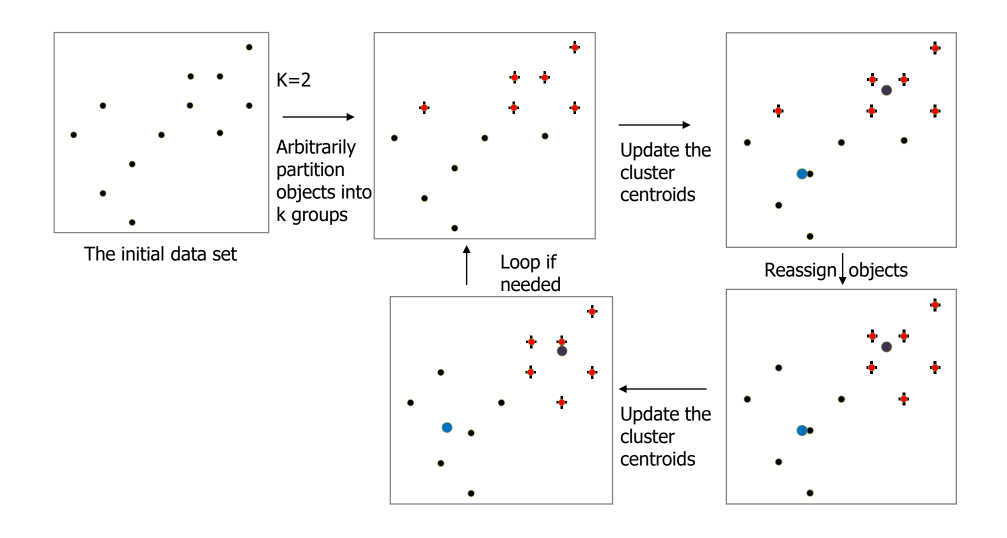
- 将m个数据对象划分成K个簇
  - ▶ 优化某一划分指标
- 全局优化
  - ▶ 检查所有可能的划分——NP-Hard
- 贪心方法: k-means
  - ▶ k-means算法中的簇是基于中心的



#### k-means算法的基本思想

- 基于划分的聚类方法
- 每个簇和一个中心关联
- 预先指定簇数K
- 主要步骤:
  - > 随机选择初始的簇中心 (cluster centroids)
  - > 每个样本被分配到距离最近的中心所对应的簇中
  - > 根据分配的结果重新计算各个簇中心
  - > 不断迭代直到簇中心不变(或基本不变)

## K-Means算法的简单示例



#### k-means算法的伪代码

```
输入: 样本集 D = \{x_1, x_2, ..., x_m\}; 预定义聚类簇数 K
```

输出: 聚类结果  $C = \{C_1, C_2, ..., C_K\}$ 

- 1: 初始化 K 个簇和簇中心:  $C_i = \emptyset, i = 1, 2, ...K$ 。并从样本集 D 中随机选择 K 个样本作为对应簇的初始中心:  $\{\mu_1, \mu_2, ..., \mu_K\}$
- 2: repeat
- 3: **for** j=1,2,...,m **do**
- 4: 计算样本点  $x_j$  到每个簇中心的距离:  $Dis(x_j, \mu_k) = ||x_j \mu_k||$ , 并得到最近的簇中心  $\mu_s$ ;
- 5: 将样本  $x_i$  重新划入到距离最近的簇中心  $\mu_s$  对应的簇  $C_s$  中;
- 6: end for
- 7: **for** i=1,2,...,K **do**
- 8: 计算新的簇中心:  $\mu_i = \frac{1}{|C_i|} \sum_{x \in C_i} x$
- 9: end for
- 10: until 簇中心不再发生变化

#### k-means算法执行的示例

• 例子: 数据集*D*={(1, 2),(5, 7),(2, 2),(5, 6)}, 聚类簇数为2, 初始簇中心为:

$$\mu_1 = (1,2) \pi \Pi \mu_2 = (2,2)$$

▶ 第一轮迭代:

$$\checkmark \mu_1 = (1,2), C_1 = \{(1,2)\}; \mu_2 = (2,2), C_2 = \{(2,2),(5,6),(5,7)\}$$

$$\mu_1 = (1, 2), \quad \mu_2 = (4, 5)$$

#### ▶ 第二轮迭代:

$$\checkmark \mu_1 = (1,2), C_1 = \{(1,2),(2,2)\}; \mu_2 = (4,5), C_2 = \{(5,6),(5,7)\}$$

$$\mu_1 = (1.5, 2), \quad \mu_2 = (5, 6.5)$$

#### > 第三轮迭代:

$$\Psi_1 = (1.5, 2), C_1 = \{(1, 2), (2, 2)\}; \mu_2 = (5, 6.5), C_2 = \{(5, 6), (5, 7)\}$$

$$\mu_1 = (1.5, 2), \quad \mu_2 = (5, 6.5)$$

|和上一轮结果一样, 迭代终止!

#### k-means: A Mathematical Programming Problem

- 输入
  - ▶ 包含m个样本的数据集 $D = \{x_1, x_2, ..., x_m\}$ ; 划分簇数K
- 輸出
  - ▶ 划分方式 $C = \{C_1, C_2, ..., C_K\}$
- 目标(损失函数):  $E = \sum_{i=1}^{K} \sum_{x \in C_i} ||x \mu_i||_2^2$ 
  - ightharpoonup 其中 $\mu_i$ 为第i个簇 $C_i$ 的簇中心,该损失也称为SSE(Sum of the Squared Errors,误差平方和)

#### k-means: A Mathematical Programming Problem

目标(损失函数)

$$E = \sum_{i=1}^{K} \sum_{x \in C_i} ||x - \mu_i||_2^2$$

- 坐标下降法
  - ▶ 固定簇中心, 优化分组方式:

$$x \in C_i$$
,  $if f: i = \underset{j}{\operatorname{argmin}} Dis(x, \mu_j)$ 

✓ 其中Dis(·,·)为距离度量函数,如欧式距离

#### k-means: A Mathematical Programming Problem

#### • 坐标下降法

▶ 固定分组方式,优化簇中心:

$$\frac{\partial E}{\partial \mu_i} = \frac{\partial (\sum_{i=1}^K \sum_{x \in C_i} ||x - \mu_i||_2^2)}{\partial \mu_i}$$

$$= \frac{\partial (\sum_{x \in C_i} (||x - \mu_i||_2^2)}{\partial \mu_i}$$

$$= \sum_{x \in C_i} \frac{\partial (||x - \mu_i||_2^2)}{\partial \mu_i}$$

$$= -\sum_{x \in C_i} 2(x - \mu_i)$$

## k-means算法的特点

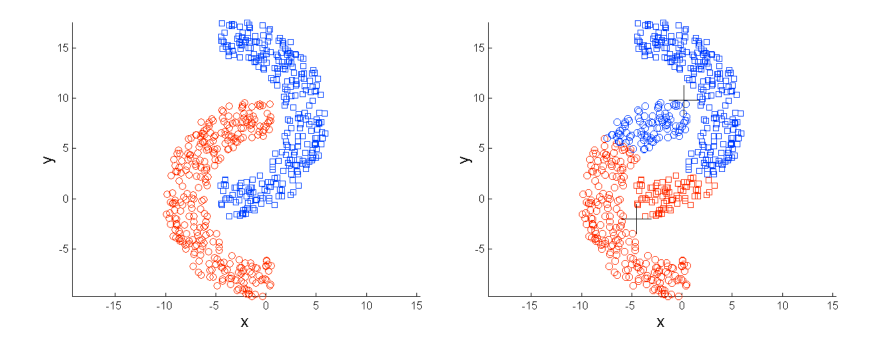
• 复杂度: O(mKT), 其中m为样本数, K为簇数, T为迭代次数。

- 优点
  - 简单易实现
  - ▶ 相对有效,通常能取得不错的结果
- 多次运行取优

## k-means算法的缺点

- 缺点
  - > 属性均值有意义方可使用该算法
  - ▶ 簇数K需要提前给定,而且算法对K值敏感;
  - > 对离群点、噪声敏感;
  - > 不能保证收敛于全局最优,受初始簇中心影响;
  - > 不适合发现非凸簇,以及大小差别很大的簇;

#### Limitations of K-means: Non-globular Shapes



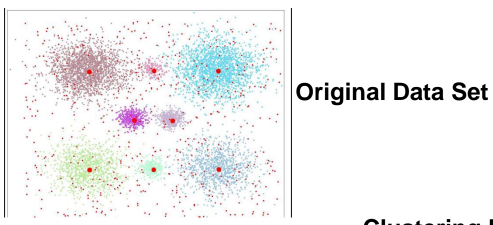
**Original Points** 

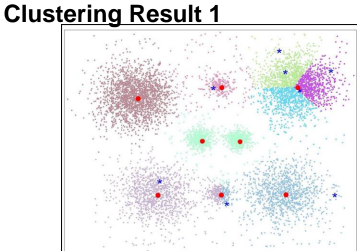
K-means (2 Clusters)

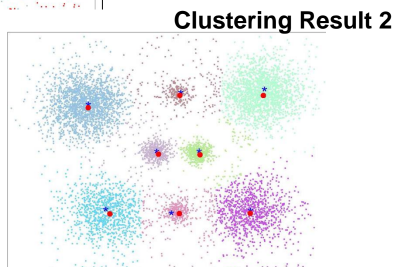
# Problems of Selecting Initial Centers in *k-means* Clustering

• The clustering result of k-means is very sensitive to the selection of initial

cluster centers







#### k-means

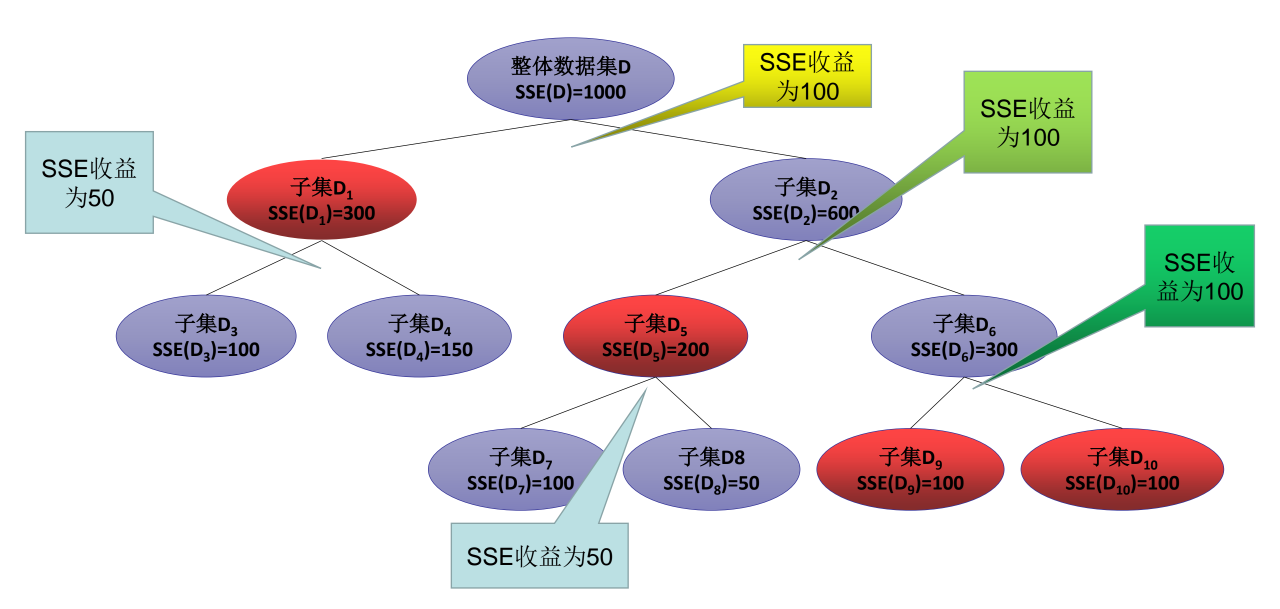
#### • 衍生算法

- k-modes
- k-median
- k-medoids
- k-means++
- > 二分k-means
- **>** ... ...

### 二分k-means

- 二分k-means: 以k-means为基础,但本质思想有差别
  - ▶ 也是为了解决k-means算法易受初始簇中心影响,常常收敛到局部最优解的问题
- 一种类似于"决策树"的划分过程
  - ▶ 首先将所有样本看成一个簇,然后执行k=2的k-means算法(也即将簇一分为二);
  - > 之后不断选择某个簇做同样的划分;
    - ✓ 选择的标准是划分后能最大限度降低SSE(误差平方和)
  - > 直到簇数等于预先设定的数值

### 二分k-means



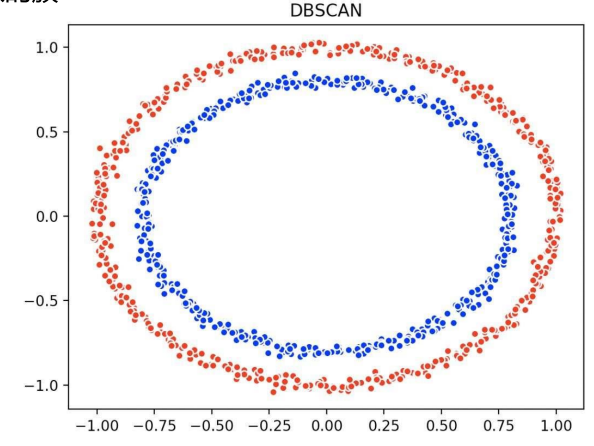
### 二分k-means

- 几乎不需要随机初始的簇中心
  - > 尽管内部k=2的k-means算法仍需随机初始的簇中心,但此时k值仅为2,而且可以执行多次取 最优
- 直接以SSE作为分裂标准
- 复杂度
  - ▶ 2k-3次k=2的k-means算法(记录下每个簇划分前后的SSE)
  - ➤ 每次需要划分的簇都是其父簇的子簇,于是每次执行k=2的k-means的样本点数目会指数级的 小于全样本数目

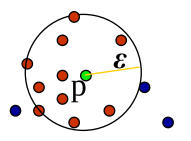
# 基于密度的聚类算法

# 基于密度的聚类

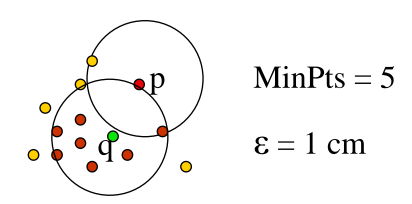
- 簇可以看成特征空间中被稀疏区域分隔的稠密区域
  - 通过连接密度较大的区域,形成不同形状的簇
- 基于密度的聚类方法
  - DBSCAN
  - OPTICS
  - DENCLUE
  - **>** ... ...



- 两个参数:
  - > &: Maximum radius of the neighborhood
  - MinPts: Minimum number of points in an Eps-neighborhood of that point
- N<sub>ε</sub>(p):{q belongs to D | dist(p,q) <= ε}</li>



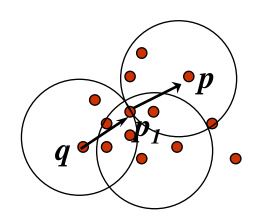
- 直接密度可达(Directly density-reachable): A point p is directly density-reachable from a point q wrt. Eps, MinPts if
  - $\triangleright$  1) *p* belongs to  $N_{\varepsilon}q$
  - > 2) core point condition:  $| N_{\varepsilon}(q) | >= MinPts$



直接密度可达不满足对称性!

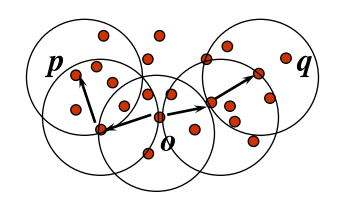
#### 密度可达(Density-reachable):

- A point p is density-reachable from a point q wrt. Eps, MinPts if there is a chain of points  $p_1, \ldots, p_n, p_1 = q, p_n = p$  such that  $p_{i+1}$  is directly density-reachable from  $p_i$
- > 密度可达也不满足对称性
- > 满足传递性



#### • <u>密度连接(Density-connected)</u>:

- A point p is density-connected to a point q wrt.  $\varepsilon$ , MinPts if there is a point o such that both, p and q are density-reachable from o wrt. Eps and MinPts.
- > 密度连接满足对称性



# 簇的定义

- DBSCAN算法中的一个簇C定义为满足如下性质的样本点集合:
  - ▶ 对  $\forall x_i, x_j \in C$ , 有 $x_i$ 和 $x_j$ 密度相连;
  - ▶ 对  $\forall x_i \in C$  , 若 $x_j$ 由 $x_i$ 密度可达, 则 $x_j \in C$

#### 结论

 $\rightarrow$  如果样本点 $x_i$ 是核心对象,那么所有由 $x_i$ 密度可达的点可构成一个簇 $C_i$ ,即:

$$C_i = \{x_j | x_j \oplus x_i$$
密度可达}

# DBSCAN算法的主要步骤

- Step1: DBSCAN算法先计算出所有的核心对象
- Step2: 之后随机选择一个核心对象,找到所有可由其密度可达的样本点,形成一个簇
  - > 基于核心对象的广度优先搜索
- Step3: 重复Step2, 直到所有核心对象都被访问过

#### DBSCAN算法

```
输入: 样本集 D = \{x_1, x_2, ..., x_m\}; 邻域超参数: \epsilon, MinPts
输出: 聚类结果 C = \{C_1, C_2, ..., C_K\}; 噪声点集合 NS
 1: 计算核心对象集合 O: O = \{x_i | |N_{\epsilon}(x_i)| \geq MinPts\}
 2: 初始化聚类簇数: K=1
 3: 初始化未访问过的样本点集合: P = D
 4: while O \neq \emptyset do
      随机选取一个核心对象 o \in O,
     初始化根据该核心对象 o 考虑的样本点队列 q = \{o\},和从该核心对象生成的簇 C_K = \{o\}
     P = P \setminus \{o\}
 7:
      while q \neq \emptyset do
        取出 q 中的队首元素 x_i;
 9:
        if x_i 是核心对象 then
10:
           令 \Omega = N_{\epsilon}(x_i) \cap P; //属于 x_i 的邻域但未被访问过的点
11:
           q = q \cup \Omega; //将这些待考虑的点加入队列
12:
           P = P \setminus \Omega; //标记这些点为已访问过
13:
           C_K = C_K \cup \Omega; //这些点都是由 o 密度可达的
14:
        end if
15:
        O = O \setminus C_K; //从核心对象集合中剔除刚刚生成的簇中的核心对象
16:
        K=K+1;
17:
      end while
19: end while
20: NS = P; //所有仍未考虑过的点即为噪声点
```

#### **DBSCAN**

#### 优点

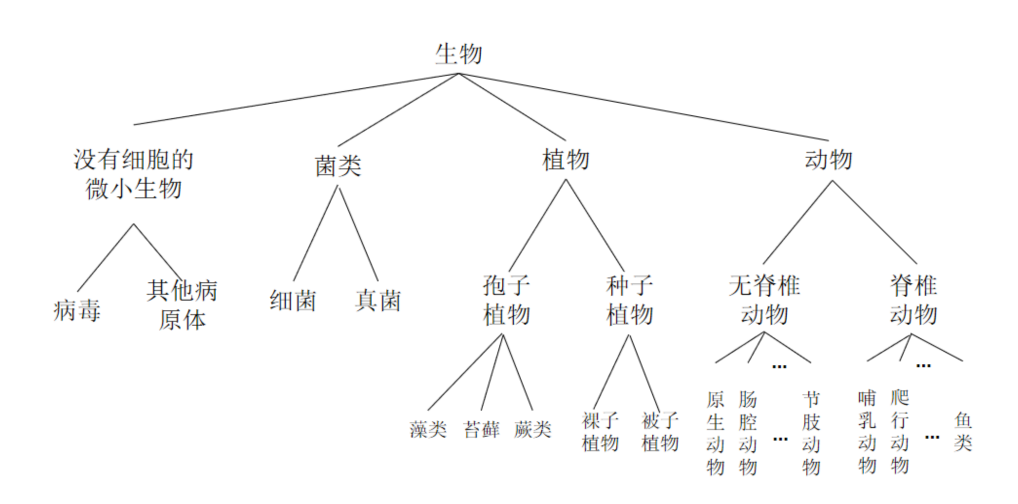
- 可以发现任意形状簇
- > 噪声鲁棒
- 不需要预先指定聚类簇数

#### 缺点

- > 对超参数ε和MinPts敏感
- 不适合发现密度差异较大的簇

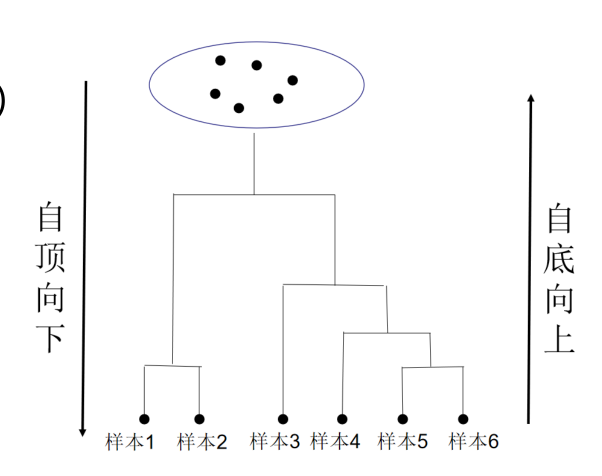
# 层次聚类算法

# 层次聚类



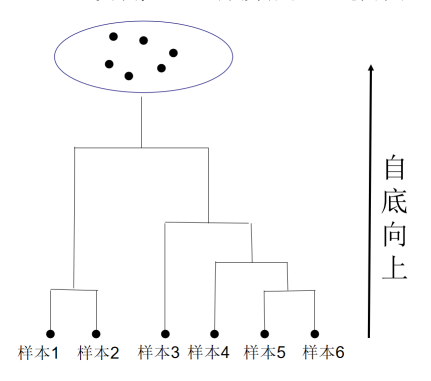
# 层次聚类

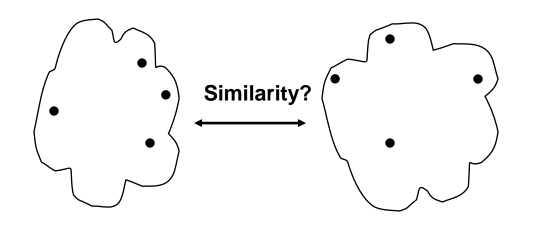
- 凝聚的层次聚类方法(自底向上)
  - > AGNES算法
- 分裂的层次聚类方法(自顶向下)
  - **DIANA算法**
- 树状图 (dendrogram)



# AGNES(Agglomerative Nesting)

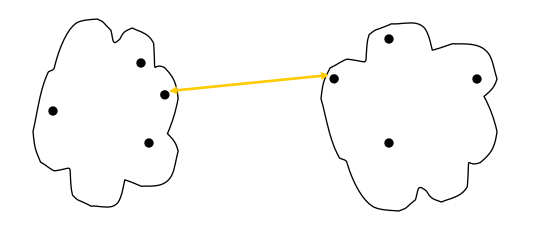
- 自底向上
  - 首先将每个样本看成是一个初始簇
  - > 之后每次合并距离最近的两个簇,直到簇数目到达预设的值





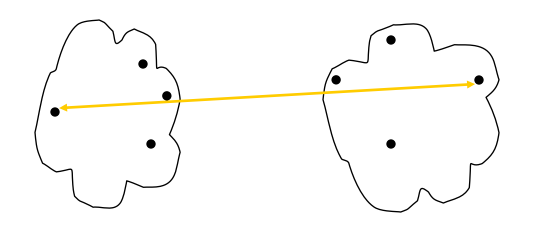
	<b>p</b> 1	p2	рЗ	p4	р5	<u> </u>
<b>p1</b>						
<b>p2</b>						
р3						
<b>p4</b>						
p5						

- MIN
- MAX
- Group Average
- Distance Between Centroids
- Other methods driven by an objective function
  - Ward's Method uses squared error



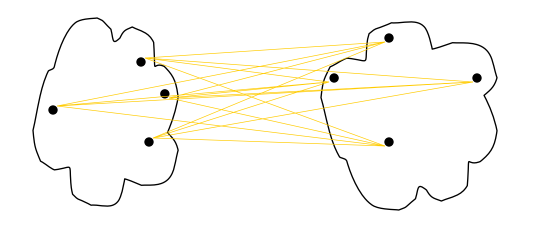
	<b>p</b> 1	p2	р3	p4	р5	
p1						
<b>p2</b>						
p3						
p4						
p5						

- MIN
- MAX
- Group Average
- Distance Between Centroids
- Other methods driven by an objective function
  - Ward's Method uses squared error



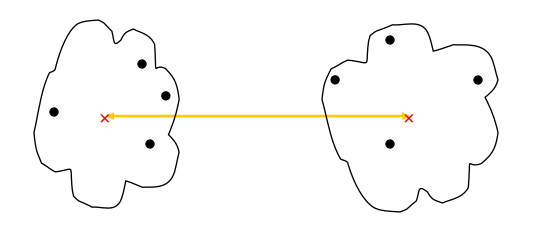
	<b>p</b> 1	p2	рЗ	p4	<b>p</b> 5	<u> </u>
р1						
p2						
р3						
<b>p</b> 4						
p5						
_						

- MIN
- MAX
- Group Average
- Distance Between Centroids
- Other methods driven by an objective function
  - Ward's Method uses squared error



	р1	<b>p2</b>	р3	p4	р5	<u></u>
p1						
p2						_
р3						
p4						
<u>р4</u> р5						

- MIN
- MAX
- Group Average
- Distance Between Centroids
- Other methods driven by an objective function
  - Ward's Method uses squared error



	<b>p1</b>	<b>p2</b>	рЗ	p4	<b>p</b> 5	<u>.</u>
p1						
p2						
р3						
<b>p4</b>						
p5						

- MIN
- MAX
- Group Average
- Distance Between Centroids
- Other methods driven by an objective function
  - Ward's Method uses squared error

#### Distance Measures

- Minimum distance
- Maximum distance
- Mean distance
- Average distance

$$d_{\min}(C_i, C_j) = \min_{p \in C_i, q \in C_j} d(p, q)$$

$$d_{\max}(C_i, C_j) = \max_{p \in C_i, q \in C_j} d(p, q)$$

$$d_{mean}(C_i, C_j) = d(m_i, m_j)$$

$$d_{avg}(C_{i}, C_{j}) = \frac{1}{n_{i}n_{j}} \sum_{p \in C_{i}} \sum_{q \in C_{j}} d(p, q)$$

m: mean for a cluster

C: a cluster

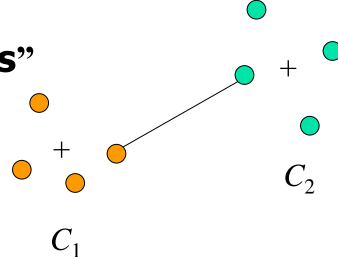
n: the number of objects in a cluster

### Merging Methods

- Single linkage: MIN distance
- Complete linkage: Maximum distance
- Average linkage: Mean distance
- Centroid linkage: Average distance

### Single Linkage

- Dissimilarity between two clusters = Minimum dissimilarity between the members of two clusters
- Only need dissimilarity matrix
- Tend to generate "long chains"



$$\begin{aligned} d_{(12)3} &= \min \left[ d_{13}, d_{23} \right] = d_{23} = 5.0 \\ d_{(12)4} &= \min \left[ d_{14}, d_{24} \right] = d_{24} = 9.0 \\ d_{(12)5} &= \min \left[ d_{15}, d_{25} \right] = d_{25} = 8.0 \end{aligned}$$

$$D_{2} = \begin{pmatrix} 1.2 \\ 3 \\ 4 \\ 9.0 \\ 4.0 \\ 0.0 \end{pmatrix}$$

$$5 \begin{pmatrix} 0.0 \\ 9.0 \\ 4.0 \\ 0.0 \\ 3.0 \\ 0.0 \end{pmatrix}$$

$$D_{2} = \begin{pmatrix} 1,2 \\ 3 \\ 4 \\ 9.0 \\ \hline 5 \\ 8.0 \\ \hline 5.0 \\ 0.0 \\ \hline 0.$$

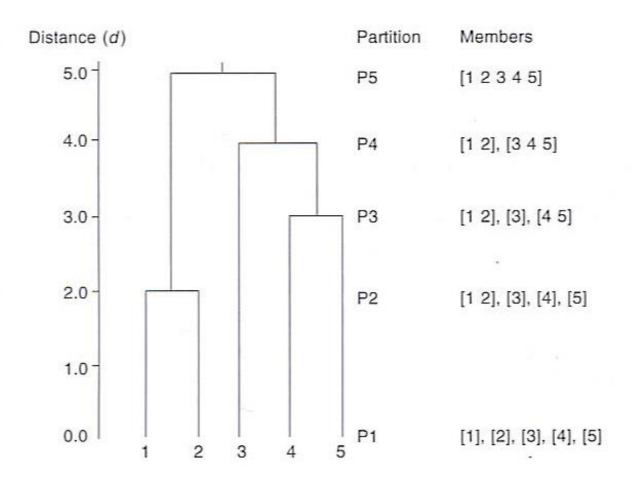
$$d_{(12)(45)} = \min \left[ d_{(12)4}, d_{(12)5} \right] = d_{(12)5} = 8.0$$

$$d_{(45)3} = \min \left[ d_{34}, d_{35} \right] = d_{34} = 4.0$$

$$D_3 = 3 \begin{pmatrix} 0.0 \\ 5.0 & 0.0 \\ (4,5) \begin{pmatrix} 8.0 & 4.0 & 0.0 \end{pmatrix}$$

$$D_3 = \begin{pmatrix} 1.2 \\ 0.0 \\ 5.0 \\ 0.0 \\ 4.5 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 3 \\ 8.0 \\ 4.0 \\ 0.0 \end{pmatrix}$$

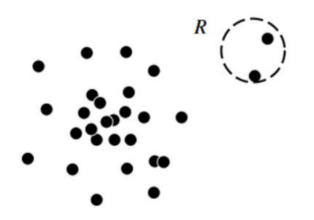
- Add individual 3 to the cluster containing individuals 4 and
   5.
- Then merge the groups (1,2) and (3,4,5) into a single cluster.



# 离群点检测简介

### 概述

- 离群点检测 (outlier detection) : 又称为异常检测 (anomaly detection) , 是找出数据集中形为显著不同于预期对象的过程。
- 离群点:显著不同于数据集中其余数据对象的样本,当假定多数样本由某一随机 过程产生时,离群点可认为是由不同的随机过程产生。



# 离群点检测的主要方法

• 统计学方法: 3sigma准则

• 基于密度的方法: LOF

• 基于聚类的方法: k-means

• 基于分类的方法: OCSVM

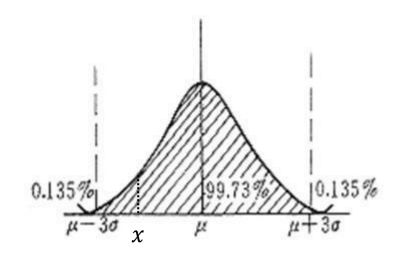
• 基于距离的方法: 最近邻, k近邻

• 基于重构的方法: PCA, autoencoder

### 基于统计学的方法

#### • 基本思想:

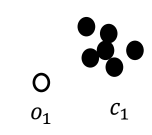
- 段定正常数据由统计随机模型产生,而离群点不遵从该类模型。
- 对于一维变量,当假定数据服从一维正太分布时,对于样本x,可以求得概率密度
   p(x),若p(x)较小,则判为异常。
- 异常判断准则: 3σ准则
   [μ 3σ, μ + 3σ]范围内包含99.7%的数据, 若数据位于该范围外,则判为异常。

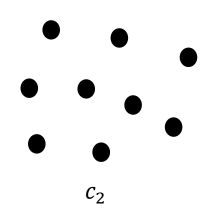


### 基于密度的方法

#### • 基本思想:

- 正常对象周围的密度与其邻域周围的密度 类似,而离群点周围的密度显著不同于邻 域周围的密度。
- ▶ 如图, o₁的局部密度显著偏离其最近邻的局部密度, 而稀疏簇c₂中每一点的局部密度 度和其最近邻的局部密度一致,故o₁是异常点, c₂中每一点是正常点。

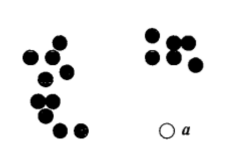




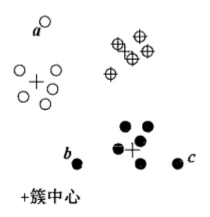
### 基于聚类的方法

#### • 基本思想:

> 离群点不属于某个簇,或与最近簇之间的距离很远。



点*a*是离群点,因为不属于任何簇。

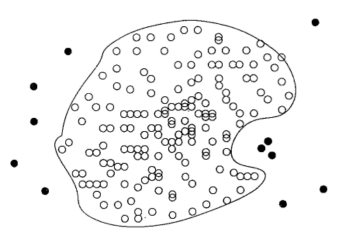


a b c是离群点,因为远离和 其最近的簇

### 基于分类的方法

#### • 基本思想:

- > 训练集高度有偏,大多数为正常点,只含有少数异常点
- > 构建描述正常类边界的分类器
- > 当样本落在正常类的决策边界之外时, 判为异常。

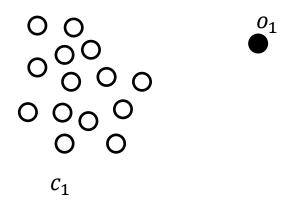


黑色样本落在正常类决策边界之外, 故判为异常。

### 基于距离的方法

#### • 基本思想:

- > 离群点和近邻之间的近邻性显著偏离数据 集中其他对象和近邻之间的近邻性。
- 对于给定半径的邻域,当该对象邻域内没有足够多的其他样本时,该对象被认为是离群点。

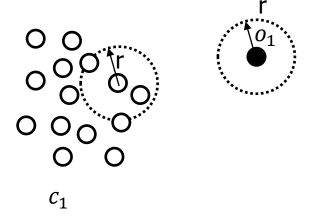


 $o_1$ 和邻居的距离显著偏离 $c_1$ 中对象和其邻居的距离,认为 $o_1$ 是离群点

### 基于距离的方法

#### 算法流程:

```
输入: 对象集 D = \{o_1, o_2, \dots o_n\} , 给定邻域半径 r(r > 0) , 近邻个数阈值 n(n > 0)
输出:每个样本是否异常
  for i=1 to n:
     count=0
     for j=1 to n:
         if j≠i and dist(i,j) < r:
           count+=1
           if count≥n:
             print(i不可能是离群点)
             exit()
           end if
        end if
     end for
     print (i是离群点)
  end for
```



对于给定邻域半径r, 当指定近邻个数阈值为n=1时, $o_1$ 的r-邻域内近邻数目小于r0,故判为异常。

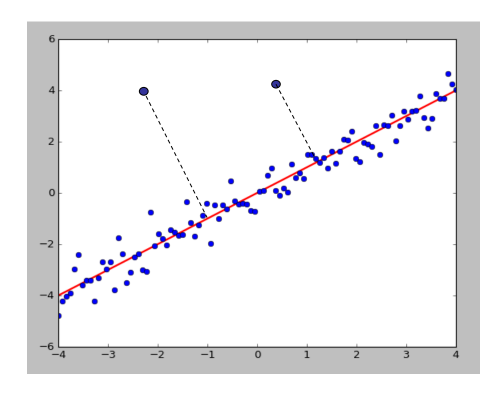
### 基于重构的方法

#### • 基本思想:

- ) 假设正常类中存在隐藏结构,隐藏结构可以用低维特征空间进行表示。
- 正常样本在低维特征空间中可得到良好的 近似。

$$x_i \longrightarrow y_i \longrightarrow \widehat{x_i}$$

$$x_i, \ \widehat{x_i} \in \mathbb{R}^n, y_i \in \mathbb{R}^{d'}, \ d' \ll n$$



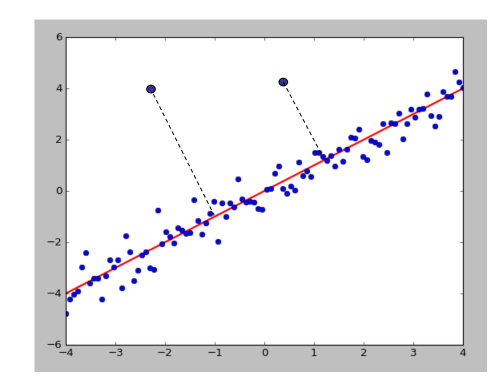
### 基于重构的方法

#### • 基本思想:

- **重构误差** $e = ||x_i \hat{x}_i||^2$ ,根据重构误差判别 异常。
- ▶ 对于正常样本,低维空间可以捕获其主要特征, y<sub>i</sub>是x<sub>i</sub>的良好近似,重构得到的汆<sub>i</sub>和x<sub>i</sub>接近,重构误差较低。
- ▶ 对于异常样本,不符合正常类的隐藏结构, 低维空间无法获得其良好近似,即y<sub>i</sub>无法近 似表示x<sub>i</sub>,重构得到x̂<sub>i</sub>和原样本x<sub>i</sub>偏差较大 ,重构误差较大。

$$x_i \longrightarrow y_i \longrightarrow \widehat{x_i}$$

$$x_i, \ \widehat{x_i} \in \mathbb{R}^n, y_i \in \mathbb{R}^{d'}, \ d' \ll n$$



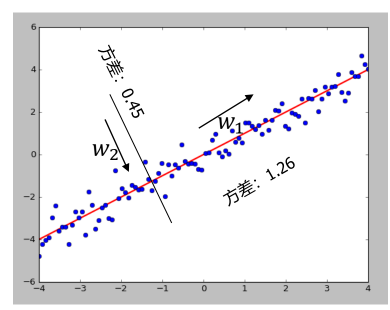
# 主成分分析 (PCA)

#### • 基本思想:

- 主成分构成低维空间,每个主成分是原始 属性的线性组合
- ▶ 欲合理表达正常类, 低维子空间应满足:样本点在子空间的投影尽可能分开。(最大可分性) → 最大化投影后样本点方差
- > 即,逐一选取原样本中方差最大的方向。

$$x_i \longrightarrow y_i \longrightarrow \widehat{x_i}$$

 $x_i, \widehat{x_i} \in \mathbb{R}^n, y_i \in \mathbb{R}^{d'}, d' \ll n$ 



以二维数据为例,样本在第一主成分方向方差为 1.26,在第二主成分方向方差为0.45,第一主成分 方向最能捕捉样本特征,故用其作为一维特征空 间。

# 自编码器 (autoencoder)

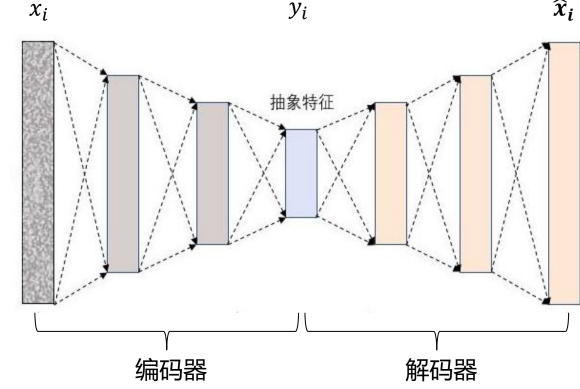
#### • 基本思想:

- 正常类的低维隐藏结构呈现非线性模式。利用神经网络,捕捉原始属性的非线性组合。
- ▶ 和PCA差别:

PCA只能捕捉原始属性的线性组合。

$$x_i \longrightarrow y_i \longrightarrow \widehat{x_i}$$

$$x_i, \ \widehat{x_i} \in \mathbb{R}^n, y_i \in \mathbb{R}^{d'}, \ d' \ll n$$



### 致谢

 部分图表、文字来自教材、互联网等,仅供公益性的学习参考,在 此表示感谢!如有版权要求请联系: yym@hit.edu.cn,谢谢!