



Introduzione al Machine Learning

Corso di Big Data a.a. 2021/2022

Prof. Roberto Pirrone

Sommario

- Generalità
- Tipologie dei compiti di apprendimento
- Utilizzo dei dati
- Capacità e generalizzazione
- Tecniche di addestramento



Generalità

• Il Machine Learning – Apprendimento Automatico in Italiano – si riferisce allo sviluppo di *programmi per computer che siano in grado di apprendere dai dati*

• In generale, il programma avrà a disposizione una esperienza *E*, rispetto a una classe di compiti *T* e una misura di performance *P*

 L'apprendimento implica che la performance P sulla classe di compiti T migliorerà utilizzando E



Generalità

• Un algoritmo di apprendimento deve fornire la stima statistica di una funzione complessa che lega i dati alle uscite desiderate

Modello: caratterizzazione della famiglia di forme funzionali utilizzate per f e/o della tipologia di algoritmo impiegato

Parametri del modello: quantità che sono direttamente coinvolte nella forma funzionale di *f* e devono essere apprese dai dati

$$y = f(x, w; \theta)$$

Iperparametri: quantità che condizionano la corretta evoluzione dell'algoritmo, ma che devono essere fissate in fase di apprendimento; possono essere stimate usando i dati, ma con tecniche diverse dall'apprendimento vero e proprio



Classificazione

• L'algoritmo stima una funzione che fa corrispondere ogni ingresso ad una di *k* classi distinte

$$f: \mathbb{R}^n \to \{1, \dots, k\}$$

- Nel caso di classificazione con valori mancanti nelle feature, il compito diviene quello di stimare un insieme di funzioni che classificano gli ingressi per ogni possibile sottoinsieme di feature mancanti
- Un altro approccio è quello di apprendere una distribuzione di probabilità su tutte le variabili e poi marginalizzare quelle mancanti



- Regressione
 - Predizione di un valore numerico a partire dagli ingressi
 - Simile alla classificazione, ma la la funzione $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$



Trascrizione

- Osservazione di dati scarsamente strutturati e trascrizione in forma testuale
- OCR, speech recognition
- E' riconducibile alla classificazione



- Traduzione automatica (machine translation)
 - Conversione di una sequenza discreta di simboli in un'altra
 - Applicata al linguaggio naturale



- Compiti con output strutturato
 - In generale ci si riferisce ai compiti di Machine Learning in cui l'uscita è un vettore o un'altra struttura dati i cui valori sono strettamente correlati tra loro
 - Task di NLP quali il parsing o il QA
 - Segmentazione e annotazione di immagini

Rilevamento di anomalie

- Individuazione di ingressi tali da essere eccezionali o atipici rispetto ad un dato comportamento «normale» dei campioni della popolazione
- Riconducibili a compiti di clustering e/o classificazione interpretati in forma duale e cioè cercando gli elementi «non appartenenti» alla classe normale



- Sintesi e campionamento
 - Generazione di campioni simili ai dati di ingresso
 - Applicazioni in campo multimediale
 - Generazione automatica di texture nei video-game
 - Speech synthesis



- Imputazione di dati mancanti
 - Predizione di feature mancanti a partire da input incompleto
- Denoising
 - Predizione di $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$, noto che sia \mathbf{x}' versione corrotta di \mathbf{x}
 - Più in generale, predizione di $p(x \mid x')$



- Stima di una densità di probabilità o di una funzione massa
 - Si tratta del compito di stimare la funzione

$$p_{\text{model}}: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$$

che deve intendersi come una funzione densità di probabilità p(x), o funzione massa in caso di variabile discreta

• In genere si usa per disporre di una stima esplicita di p(x) da usare in altri compiti di apprendimento che la richiedono



- Apprendimento non supervisionato (unsupervised learning)
 - In questi algoritmi si deve apprendere la distribuzione di probabilità p(x) che sottende il data set
 - Si è interessati, in generale, ad apprendere la struttura dei dati
 - Es. clustering, compiti di sintesi, denoising



- Apprendimento supervisionato (supervised learning)
 - In questi algoritmi ogni campione x dei dati di ingresso è associato ad una «etichetta» y numerica o testuale
 - L'algoritmo deve apprendere a predire y dato x, ovvero a predire $p(y \mid x)$
 - Classificazione e regressione, anche con reti neurali



- Apprendimento per rinforzo (reinforcement learning)
 - Il data set non è fisso e l'algoritmo interagisce con l'ambiente, apprendendo tramite una procedura di prova ed errore
 - L'algoritmo (o meglio l'agente) esegue azioni, a ciascuna delle quali corrisponde una ricompensa o «reward»



- Apprendimento per rinforzo (reinforcement learning)
 - L'agente impara ad adottare una «policy» cioè ad eseguire determinate sequenze di azioni massimizzano il reward
 - In genere questi algoritmi hanno un orizzonte di azioni che possono analizzare per stabilire se globalmente stanno seguendo una policy con reward elevato
 - Trade-off tra l'analisi di lunghi orizzonti e l'esecuzione dell'azione che nell'immediato fornisce il reward più elevato



- L'obiettivo principale di un algoritmo di apprendimento è quello di generalizzare a partire dai dati osservati, cioè fare corrette predizioni su dati che non ha mai osservato prima
- Ogni algoritmo deve minimizzare due misure di errore:
 - Training error, cioè la misura di errore sui dati usati per l'addestramento
 - Test error o generalization error, cioè la misura di errore sui dati utilizzati per testare la bontà della performance e che sono assolutamente distinti da quelli di addestramento
 - La forma funzionale *L* di queste misure di errore, che in generale chiameremo *loss*, è la stessa e dipende, algoritmo per algoritmo, *dal tipo di stima statistica che stiamo conducendo*



- La capacità di generalizzare si basa sulla Teoria dell'Apprendimento Statistico
 - Esiste un processo statistico unico che descrive il fenomeno sotto esame e che genera i dati usati per l'addestramento, ma anche quelli mai visti
 - Questo processo è descritto da un'unica distribuzione di probabilità $p_{\rm data}$, non nota a priori
 - Si può stabilire, quindi, un'ipotesi a priori sui dati che è il fondamento di ogni algoritmo di ML: i dati di addestramento e di test sono independenti e identicamente distribuiti (independent and identically distributed i.i.d.)

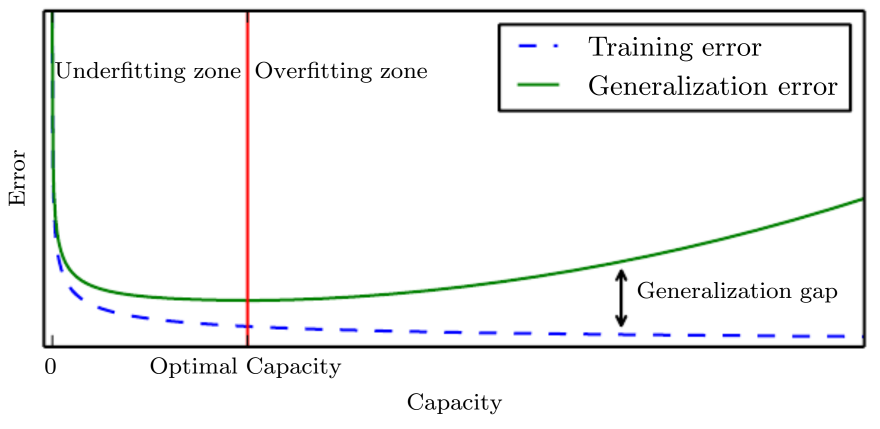


- L'ipotesi i.i.d. ci dice che, per qualunque modello, il valore atteso del training error e del test error sono uguali
 - Esiste certamente una configurazione dei parametri w per cui questi due errori sono uguali
 - Nella realtà, a causa del campionamento dei dati disponibili, questa condizione non si verifica
 - L'algoritmo cerca di minimizzare il training error attraverso l'addestramento sul training set che è una procedura di minimizzazione della loss
 - L'algoritmo cerca di mantenere minimo il gap con il generalization error



- Overfitting
 - Eccesso di minimizzazione del training error, con conseguente scarsa generalizzazione (generalization error elevato)
- Underfitting
 - Bassa capacità di minimizzare il training error







 Si parla di capacità di un modello con riferimento al fatto che questo riesca ad approssimare la gamma di forme funzionali più vasta possibile

 Il ventaglio di forme funzionali direttamente ottenibili dal nostro modello si dirà «spazio delle ipotesi»

• La capacità del modello sarà *gestibile tramite i suoi iperparametri*



- No free lunch theorem
 - La performance di un qualunque algoritmo di apprendimento mediata su qualunque distribuzione di probabilità dei dati è la stessa
 - Non ci sono algoritmi in linea di principio migliori degli altri
 - In realtà il disegno di un modello basato su particolari assunzioni fatte su $p_{\rm data}$, ovvero la scelta accurata dello spazio delle ipotesi, rende certi algoritmi migliori degli altri su quella particolare forma di processo di generazione dei dati



Esempio – la regressione

$$y = \boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{x} + b,$$

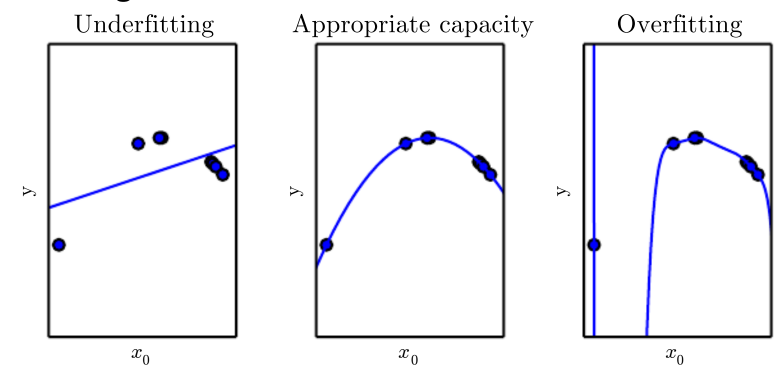
regressione lineare

$$y = \sum_{i=1}^{n} \boldsymbol{w}_i \cdot \boldsymbol{x}^i + b$$
, regressione polinomiale

- Spazio delle ipotesi → funzioni polinomiali
- Parametri $\rightarrow \{b, \mathbf{w}_i i = 1, ..., n\}$
- Iperparametro $\rightarrow n$



• Esempio – la regressione

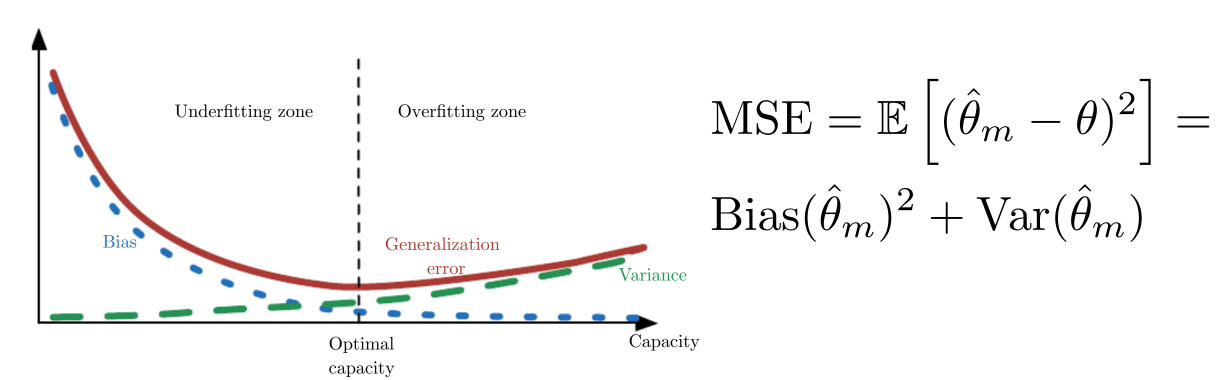




- Esempio la regressione
 - L'algoritmo di regressione apprende minimizzando il MSE_{train} calcolato sul training set, mantenendo minimo il gap dal generalization error MSE_{test}
 - Questo, come ricorderemo, corrisponde ad una stima MLE dei parametri ottimi di $p_{\text{model}}(y | \mathbf{x}_{\sim p \text{data}})$ supposta Gaussiana
 - È possibile rivedere l'andamento della stima in termini della capacità



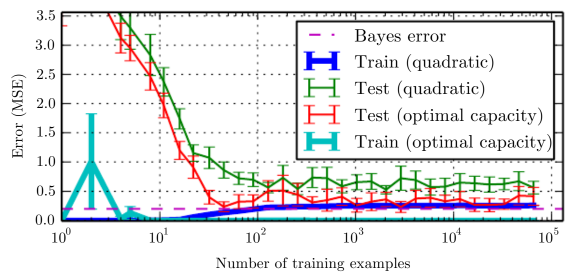
• Esempio – la regressione

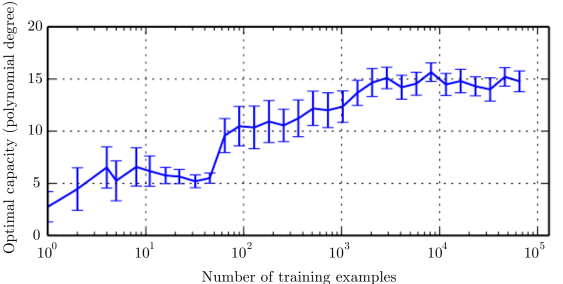




- Il training error e la generalizzazione di un algoritmo di apprendimento dipendono anche dalle dimensioni dal training set
- In linea di principio un «oracolo» che conosca esattamente $p_{\rm data}$ commette un errore costante di predizione noto come *Bayes error*
 - L'oracolo non conosce «esattamente» i dati, ma la loro distribuzione di probabilità
- Al crescere dei dati di addestramento, L'errore di generalizzazione tende asintoticamente ad un valore che è maggiore (in caso di bassa capacità del modello) o uguale al Bayes error







Data set sintetico generato aggiungendo rumore ai punti ottenuti da un polinomio di grado 5



 Gli algoritmi di apprendimento utilizzano diverse tecniche che modificano le procedure di addestramento standard al fine di aumentare la capacità effettiva del modello prescelto

- Queste tecniche impattano direttamente sulla scelta degli iperparametri da cui dipende la capacità di rappresentazione (teorica) del modello
 - Regolarizzazione
 - Validation set e cross-validation



- Regolarizzazione
 - Una qualunque modifica dell'algoritmo di apprendimento mirata a ridurre esplicitamente l'errore di generalizzazione, ma non il training error
 - Il termine di regolarizzazione ci consente di scegliere alcune forme funzionali rispetto alle altre nel nostro spazio delle ipotesi

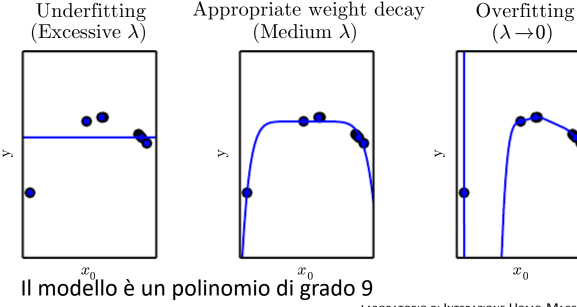
Regolarizzazione

• Esempio – regolarizzazione «weight decay» per la regressione che esprime

preferenza per piccoli valori di ${m w}$

$$J(\boldsymbol{w}) = \mathrm{MSE}_{\mathrm{train}} + \lambda \boldsymbol{w}^{\top} \boldsymbol{w}$$

 λ è un ulteriore iperparametro





- Validation set e cross-validation
 - Il validation set si utilizza per ovviare al problema dell'apprendimento degli iperparametri
 - Il validation set è una porzione del training set che viene espunta da quest'ultimo prima di iniziare l'addestramento vero e proprio e viene utilizzata per verificare l'andamento del generalization error, modificando gli iperparametri per minimizzarlo
 - L'errore commesso sul validation set durante l'addestramento risulta essere una stima più corretta dell'errore di generalizzazione rispetto al training error



 La procedura di training restituisce il miglior modello rispetto al validation set

Algorithm 1 Full training procedure

```
Input: A, \boldsymbol{x}^{(train)}, split_perc, H {A: the algorithm, \boldsymbol{x}^{(train)}: the training data,
                                           split_perc: split percentage,
                                           H: hyperparameters search space}
   \boldsymbol{w} \leftarrow \text{init\_weights}() {initialize the parameters
                                    as either zero or random values}
   L \leftarrow \infty, \ L^{val} \leftarrow \infty {initial values of the loss both for training
                                    and validation
   (train\_set, val\_set) \leftarrow \text{split}(\boldsymbol{x}^{(train)}, split\_perc) \text{ split the training data}
   for all \theta \in H do
      (L, \boldsymbol{w}) \leftarrow A(train\_set, \boldsymbol{w}, \theta) {training provides loss and weights}
      if L(val\_set, \boldsymbol{w}, \theta) < L^{val} then
          {save the state of the model related to the best validation error}
         L^{val} \leftarrow L(val\_set, \boldsymbol{w}, \theta)
         \theta^* \leftarrow \theta
         oldsymbol{w}^* \leftarrow oldsymbol{w}
         L^* \leftarrow L
      end if
   end for
Output: L^*, \boldsymbol{w}^*, \theta^* {output the best model as regards validation}
```



- Validation set e cross-validation
 - Quando ci si trova con un numero ridotto di campioni si adotta la tecnica della k-fold cross validation
 - Il data set viene suddiviso in k partizioni che non si sovrappongono
 - Per ogni partizione si adotta una strategia di addestramento per cui la partizione fa da test set e il resto da training set
 - All'interno di ogni run di training si può individuare un validation set per addestrare il modello rispetto ai propri iperparametri
 - L'errore commesso viene calcolato come il *valore medio su tutte le partizioni* e riportato come performance del modello sull'intero data set



```
Define \mathsf{KFoldXV}(\mathbb{D}, A, L, k):
Require: \mathbb{D}, the given dataset, with elements \boldsymbol{z}^{(i)}
Require: A, the learning algorithm, seen as a function that takes a dataset as
   input and outputs a learned function
Require: L, the loss function, seen as a function from a learned function f and
   an example z^{(i)} \in \mathbb{D} to a scalar \in \mathbb{R}
Require: k, the number of folds
   Split \mathbb{D} into k mutually exclusive subsets \mathbb{D}_i, whose union is \mathbb{D}
   for i from 1 to k do
      f_i = A(\mathbb{D} \backslash \mathbb{D}_i)
      for z^{(j)} in \mathbb{D}_i do
        e_j = L(f_i, \boldsymbol{z}^{(j)})
      end for
   end for
   Return e
```

