



# Stimatori, Stima e Campionamento

Corso di Big Data a.a. 2022/2023

Prof. Roberto Pirrone

#### Sommario

- Definizione di stimatore
- Stimatori polarizzati e non polarizzati
- Campionamento e stimatori
- Stima MLE e MAP



#### Definizione di stimatore

- Uno stimatore o una statistica è una funzione dei dati in nostro possesso la quale cerca di fornire la migliore predizione possibile di una quantità o funzione cui siamo interessati
  - Stima puntuale di un parametro  $\boldsymbol{\vartheta}$  in funzione dei dati  $\boldsymbol{x}^{(i)}$

$$\hat{\boldsymbol{\theta}}_m = g(\boldsymbol{x}^{(1)}, \dots, \boldsymbol{x}^{(m)})$$

- Stima di una variabile  $\mathbf{y}$  funzione dei dati  $\mathbf{y} = f(\mathbf{x}) + \boldsymbol{\varepsilon}$ 
  - La relazione tra  $\mathbf{y}$  ed  $\mathbf{x}$  non  $\grave{e}$  completamente descritta tramite f
  - Stimiamo una funzione che approssima *f*
  - È una stima puntuale nello spazio delle funzioni



# Stimatori polarizzati e non polarizzati

 La polarizzazione o bias di uno stimatore si misura come la differenza tra il suo valore atteso ed il valore vero della quantità da stimare

$$\operatorname{bias}(\hat{\boldsymbol{\theta}}_m) = \mathbb{E}\left[\hat{\boldsymbol{\theta}}_m\right] - \boldsymbol{\theta}$$

- Dipende dai dati che abbiamo per calcolare la stima
- Stimatore non polarizzato
- Stimatore asintoticamente non polarizzato

$$\mathbb{E}\left[\hat{oldsymbol{ heta}}_m
ight]=oldsymbol{ heta}$$

$$\lim_{m o\infty}\mathbb{E}\left[\hat{oldsymbol{ heta}}_m
ight]=oldsymbol{ heta}$$

$$\hat{\mu}_m = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m x^{(i)}$$

$$\hat{\sigma}_m^2 = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m (x^{(i)} - \hat{\mu}_m)^2$$

• Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

$$\forall i, x^{(i)} \sim \mathcal{N}(x; \mu, \sigma)$$



$$\begin{aligned} & \operatorname{bias}(\hat{\mu}_m) = \mathbb{E}\left[\hat{\mu}_m\right] - \mu = \\ & = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^m x^{(i)}\right] - \mu = \frac{1}{m}\sum_{i=1}^m \mathbb{E}\left[x^{(i)}\right] - \mu = \\ & = \frac{m \cdot \mu}{m} - \mu = 0, \quad \mathbb{E}_{x^{(i)} \sim \mathcal{N}}\left[x^{(i)}\right] \triangleq \mu \quad \text{Non polarizzation} \end{aligned}$$

Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

$$\forall i, x^{(i)} \sim \mathcal{N}(x; \mu, \sigma)$$



$$\hat{\mu}_m - \mu = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m x^{(i)} - \mu = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m (x^{(i)} - \mu);$$

$$m(\hat{\mu}_m - \mu) = \sum_{i=1}^m (x^{(i)} - \mu)$$

$$\mathbb{E}\left[\hat{\sigma}_{m}^{2}\right] = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)} - \hat{\mu}_{m}\right)^{2}\right] = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)} - \hat{\mu}_{m} + \mu - \mu\right)^{2}\right] = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(\left(x^{(i)} - \mu\right) - (\hat{\mu}_{m} - \mu)\right)^{2}\right]$$

Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

$$\forall i, x^{(i)} \sim \mathcal{N}(x; \mu, \sigma)$$



$$\mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(\left(x^{(i)}-\mu\right)-(\hat{\mu}_{m}-\mu)\right)^{2}\right] = \\ = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)}-\mu\right)^{2}-\frac{2}{m}\left(\hat{\mu}_{m}-\mu\right)\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)}-\mu\right)+\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(\hat{\mu}_{m}-\mu\right)^{2}\right] = \\ = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)}-\mu\right)^{2}-\frac{2\cdot m}{m}\left(\hat{\mu}_{m}-\mu\right)^{2}+\frac{m}{m}\left(\hat{\mu}_{m}-\mu\right)^{2}\right] = \\ = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)}-\mu\right)^{2}\right]-\mathbb{E}\left[\left(\hat{\mu}_{m}-\mu\right)^{2}\right] = \\ = \sigma^{2}-\operatorname{Var}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}x^{(i)}\right] = \sigma^{2}-\frac{1}{m^{2}}\sum_{i=1}^{m}\operatorname{Var}\left[x^{(i)}\right] = \sigma^{2}-\frac{m}{m^{2}}\sigma^{2} = \frac{m-1}{m}\sigma^{2}$$

POIUITZZUII I

· Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

$$\forall i, x^{(i)} \sim \mathcal{N}(x; \mu, \sigma)$$



$$\tilde{\sigma}_m^2 = \frac{1}{m-1} \sum_{i=1}^m \left( x^{(i)} - \hat{\mu}_m \right)^2$$

$$\mathbb{E}\left[\tilde{\sigma}_{m}^{2}\right] = \mathbb{E}\left[\frac{1}{m-1}\sum_{i=1}^{m}\left(x^{(i)} - \hat{\mu}_{m}\right)^{2}\right]$$

$$=rac{m}{m-1}\mathbb{E}\left[\hat{\sigma}_m^2
ight]=rac{m}{m-1}\left(rac{m-1}{m}\sigma^2
ight)=\sigma^2$$
 Non polarizzato

Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

$$\forall i, x^{(i)} \sim \mathcal{N}(x; \mu, \sigma)$$



#### Varianza di uno stimatore

• È la misura utilizzata per quanto la stima sia stabile rispetto al variare dei campioni utilizzati

La radice quadrata della varianza si definisce standard error

$$SE(\hat{\theta}_m) = \sqrt{Var(\hat{\theta}_m)}$$

Standard error della media campionaria 
$$\operatorname{SE}(\hat{\mu}_m) = \sqrt{\operatorname{Var}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^m x^{(i)}\right]} = \frac{\sigma}{\sqrt{m}}$$
 Laborat dipalermo di Junipa vinipa vinip



# Errore quadratico medio (MSE)

 Lo stimatore ideale ha il minimo bias, meglio se sia non polarizzato, e la minima varianza

 Per giudicare la bontà di una stima in questo senso si utilizza l'errore quadratico medio (mean square error – MSE)

$$MSE = \mathbb{E}\left[(\hat{\theta}_m - \theta)^2\right] =$$

$$Bias(\hat{\theta}_m)^2 + Var(\hat{\theta}_m)$$



 Gli stimatori visti sinora sono semplici e rientrano nella famiglia di quelli detti di «Monte Carlo»

 I metodi di Monte Carlo restituiscono una stima della quantità ricercata con un certo ammontare casuale di errore

 In questo contesto il campionamento cioè la scelta dei campioni per formare la stima è essenziale



- In genere si campionano dati da una distribuzione per approssimare un integrale non trattabile numericamente con una serie finita di somme
- Tale integrale viene visto come il *calcolo di un valore atteso* stimato attraverso la corrispondente media

$$s = \int p(\mathbf{x}) f(\mathbf{x}) d\mathbf{x} = \mathbb{E}_p [f(\mathbf{x})]$$



- Campionamento con distribuzione uniforme dei campioni:
  - Fornisce gli stimatori visti in precedenza
  - La stima della varianza è polarizzata



- Campionamento stratificato:
  - La stima della media e della varianza dipendono dal numero degli strati L, che possono avere dimensioni diverse  $S_k$  ( $S = \Sigma_k S_k$ ) e dal numero di campioni per strato  $n_k$

$$\hat{\mu} = \sum_{k=1}^{L} \frac{S_k}{S} \mu_k, \quad \hat{\sigma}^2 = \sum_{k=1}^{L} \sigma_k^2, \quad \text{Var} \left[\hat{\mu}\right] = \sum_{k=1}^{L} \left(\frac{S_k}{S}\right)^2 \frac{\sigma_k^2}{n_k}$$

$$\begin{cases} S_k = \text{cost} \\ n_k = 1 \end{cases} \Rightarrow \text{Var} \left[\hat{\mu}\right] = \frac{1}{L^2} \sum_{k=1}^{L} \sigma_k^2, \quad \hat{\mu} = \frac{1}{L} \sum_{k=1}^{L} \mu_k$$



- Campionamento per importanza
  - L'idea di base è quella di approssimare la distribuzione di probabilità di cui si vuole calcolare il valore atteso (l'integrale che è il vero obiettivo della stima)
  - Tale distribuzione è non nota, perché è non noto tutto l'integrando, ma si può introdurre una nuova distribuzione di probabilità, nota, dalla quale trarre i campioni
  - Chiamiamo questa distribuzione *funzione importanza* perché condiziona la scelta dei campioni che da questa sono tratti; auspicabilmente dovrebbe essere tale da approssimare la distribuzione originaria



Campionamento per importanza

$$s = \int p(\mathbf{x}) f(\mathbf{x}) d\mathbf{x} = \int q(\mathbf{x}) \frac{p(\mathbf{x}) f(\mathbf{x})}{q(\mathbf{x})} d\mathbf{x}$$

$$s = \mathbb{E}_{\mathbf{x} \sim q} \left[ \frac{pf}{q} \right]$$



- Campionamento per importanza
  - Analizziamo il comportamento degli stimatori

$$\hat{s}_{q} = \frac{1}{n} \sum_{i=1,\mathbf{x}^{(i)} \sim q}^{n} \frac{p\left(\boldsymbol{x}^{(i)}\right) f\left(\boldsymbol{x}^{(i)}\right)}{q\left(\boldsymbol{x}^{(i)}\right)}$$

$$\mathbb{E}_{q}\left[\hat{s}_{q}\right] = \frac{1}{n} \sum_{i=1,\mathbf{x}^{(i)} \sim q}^{n} q(\boldsymbol{x}^{(i)}) \frac{p\left(\boldsymbol{x}^{(i)}\right) f\left(\boldsymbol{x}^{(i)}\right)}{q\left(\boldsymbol{x}^{(i)}\right)} = \mathbb{E}_{p}\left[\hat{s}_{p}\right] = s$$



- Campionamento per importanza
  - Analizziamo il comportamento degli stimatori

$$\operatorname{Var}\left[\hat{s}_q\right] = \operatorname{Var}\left[rac{p(\mathbf{x})f(\mathbf{x})}{q(\mathbf{x})}
ight]/n$$
 Legge dei grandi numeri

$$q^*(m{x}) = rac{p(m{x})|f(m{x})|}{Z} \; \Rightarrow \; \mathrm{Var}\left[\hat{s}_q^*
ight] = 0 \;\;\;\;\;\; _{ ext{La stima esatta}}^{ ext{Basta un solo campione per}}$$

• Si possono utilizzare versioni non normalizzate di p e q che comportano una stima asintoticamente non polarizzata



- Campionamento per importanza
  - La scelta di  $q^*$  è critica rispetto alla reale magnitudo di p|f| perché porta a sovrastimare/sottostimare pesantemente l'integrale e ad ottenere varianze troppo elevate
  - Possono insorgere problemi di stima in elevata dimensionalità di x
  - Il campionamento per importanza è comunque molto utilizzato in diversi ambiti del machine learning
    - Stochastic Gradient Descent



 La MLE è uno dei principi che possono essere utilizzati per definire se una particolare funzione rappresenta un buon stimatore per una certa classe di modelli di apprendimento

• Di conseguenza è uno dei principi fondanti del machine learning poiché se, dato il problema da risolvere, si riesce a identificare il modello più adatto, la MLE ci fornisce un criterio certo per poter stimare l'errore commesso e l'affidabilità della predizione.



$$egin{aligned} \mathbb{X} &= \{m{x}^{(1)}, \dots, m{x}^{(m)}\}, \; p_{ ext{data}}(\mathbf{x}) \quad ext{non nota} \ m{ heta}_{ ext{ML}} &= rg\max_{m{ heta}} p_{ ext{model}} \left(\mathbb{X}; m{ heta}\right) \ &= rg\max_{m{ heta}} \prod_{i=1}^m p_{ ext{model}} \left(m{x}^{(i)}; m{ heta}\right) \ ext{{\it Assunzione di indipendenza statistica dei campioni}} \end{aligned}$$





• Possiamo assumere di voler minimizzare la distanza tra la distribuzione empirica sui dati e quella del modello in termini della loro  $D_{\kappa l}$ 

non dipende dai parametri del modello

$$D_{\text{KL}}(\hat{p}_{\text{data}} || p_{\text{model}}) = \mathbb{E}_{\mathbf{x} \sim \hat{p}_{\text{data}}} \left[ \log \hat{p}_{\text{data}} (\boldsymbol{x}) - \log p_{\text{model}} (\boldsymbol{x}) \right] =$$

$$= -\mathbb{E}_{\mathbf{x} \sim \hat{p}_{\text{data}}} \left[ \log p_{\text{model}} (\boldsymbol{x}) \right]$$

Cross-entropia della distribuzione del modello Rispetto a quella dei dati!!



• La MLE può estendersi anche alle probabilità condizionali p( $y \mid x; \vartheta$ ) che rappresentano ciò che viene stima dai classificatori

 Siamo sotto l'ipotesi base del machine learning sui dati e cioè che essi siano indipendenti e identicamente distribuiti (i.i.d. assumption)

$$\boldsymbol{\theta}_{\mathrm{ML}} = \underset{\boldsymbol{\theta}}{\mathrm{arg\,max}} P(\boldsymbol{Y}|\boldsymbol{X};\boldsymbol{\theta}) =$$

$$= \arg \max_{\boldsymbol{\theta}} \sum_{i=1}^{m} \log P(\boldsymbol{y}^{(i)}|\boldsymbol{x}^{(i)};\boldsymbol{\theta})$$



 Il MSE corrisponde alla MLE se la distribuzione è gaussiana

 Si assuma di avere un modello che forma una stima ŷ (x;w) di una variabile y

$$p(y|\boldsymbol{x}) = \mathcal{N}(y; \hat{y}(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w}), \sigma^2)$$

$$\sum_{i=1}^{m} \log p\left(y^{(i)}|\boldsymbol{x}^{(i)};\boldsymbol{w}\right)$$

$$= -m \log \sigma - \frac{m}{2} \log(2\pi) - \sum_{i=1}^{m} \frac{\|\hat{y}^{(i)} - y^{(i)}\|^2}{2\sigma^2}$$

$$MSE_{train} = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \|\hat{y}^{(i)} - y^{(i)}\|^{2}$$

Minimizzare il MSE corrisponde a massimizzare la MLE



## Stima Maximum A Posteriori (MAP)

- La MLE rappresenta l'approccio alla massimizzazione della stima nell'ottica della *statistica frequentista* 
  - La stima del parametro **3** è una variabile statistica che è funzione dei dati, anch'essi visti come casuali
  - L'incertezza sulla stima è rappresentata dalla sua varianza
- Nella statistica Bayesiana, al contrario, i dati sono considerati come già osservati e non sono casuali mentre 3 è esatto, ma non noto
- La nostra conoscenza imperfetta su  $\vartheta$  è rappresentata dal *prior* e cioè la sua distribuzione di probabilità  $p(\vartheta)$  prima di osservare i dati



# Stima Maximum A Posteriori (MAP)

 Il processo di stima si avvale della regola di Bayes che stima una distribuzione di probabilità a posteriori su 3

$$p\left(\boldsymbol{\theta}|x^{(1)},\ldots,x^{(m)}\right) = \frac{p\left(x^{(1)},\ldots,x^{(m)}|\boldsymbol{\theta}\right)p(\boldsymbol{\theta})}{p\left(x^{(1)},\ldots,x^{(m)}\right)} \frac{p_{\text{rior}}}{p\left(x^{(1)},\ldots,x^{(m)}\right)} \frac{$$

- In questo contesto è importante la scelta del prior:
  - Deve riflettere l'incertezza a priori sul valore di  $oldsymbol{\vartheta}$
  - Distribuzione uniforme o gaussiana sul dominio di variazione
  - Elevata entropia del prior, cioè elevato contenuto informativo



# Stima Maximum A Posteriori (MAP)

 La stima MAP non è altro che la scelta di un valore puntuale di 3 al posto di un'intera distribuzione

$$\boldsymbol{\theta}_{\text{MAP}} = \underset{\boldsymbol{\theta}}{\operatorname{arg\,max}} p(\boldsymbol{\theta}|\boldsymbol{x}) = \underset{\boldsymbol{\theta}}{\operatorname{arg\,max}} \log p(\boldsymbol{x}|\boldsymbol{\theta}) + \log p(\boldsymbol{\theta})$$

- Si sceglie il valore di  $oldsymbol{artheta}$  che massimizza il posterior
- Si tratta della somma del MLE e del prior
- La stima MAP riduce la varianza dello stimatore rispetto a quella MLE
- Utile quando abbiamo una conoscenza su 3º che non possiamo trovare nei dati

