



# Stimatori, Stima e Campionamento

Corso di Big Data – Modulo Analisi per i 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  $\boldsymbol{x}^{(i)}$

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

Le stime sono esse stesse variabili aleatorie!!

- Stima di una variabile **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

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



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

Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

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



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

In cui possiamo esprimere:

$$\sum_{i=1}^{m} \left( x^{(i)} - \mu \right) = \sum_{i=1}^{m} x^{(i)} - \sum_{i=1}^{m} \mu = \frac{m}{m} \left( \sum_{i=1}^{m} x^{(i)} - \sum_{i=1}^{m} \mu \right) =$$

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

• Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale

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



Sviluppiamo il quadrato e applichiamo la sostituzione precedente:

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

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

$$=\sigma^{2}-\operatorname{Var}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}x^{(i)}\right] = \sigma^{2}-\frac{1}{m^{2}}\sum_{i=1}^{m}\operatorname{Var}\left[x^{(i)}\right] = \sigma^{2}-\frac{m}{m^{2}}\sigma^{2} = \frac{m-1}{m}\sigma^{2} \quad \text{Polarizzato}$$

• Assumiamo che i campioni siano tratti da una distribuzione normale  $\forall i. x^{(i)} \sim \mathcal{N}(x; \mu, \sigma)$ 



$$\begin{split} &\tilde{\sigma}_m^2 = \frac{1}{m-1} \sum_{i=1}^m \left( x^{(i)} - \hat{\mu}_m \right)^2 \\ &\mathbb{E}\left[ \tilde{\sigma}_m^2 \right] = \mathbb{E}\left[ \frac{1}{m-1} \sum_{i=1}^m \left( x^{(i)} - \hat{\mu}_m \right)^2 \right] \\ &= \frac{m}{m-1} \mathbb{E}\left[ \hat{\sigma}_m^2 \right] = \frac{m}{m-1} \left( \frac{m-1}{m} \sigma^2 \right) = \sigma^2 \text{ Non polarizzato} \end{split}$$

$$=rac{m}{m-1}\mathbb{E}\left[\hat{\sigma}_m^2
ight]=rac{m}{m-1}\left(rac{m}{m}\sigma^2
ight)=\sigma^2$$
 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 
$$\operatorname{SE}(\hat{\mu}_m) = \sqrt{\operatorname{Var}\left[\frac{1}{m}\sum_{i=1}^m x^{(i)}\right]} = \frac{\sigma}{\sqrt{m}}$$

Università degli Studi di palermo di l'ingegneria unipa di palermo della composità degli Studi di palermo di l'ingegneria unipa di palermo di palermo

### 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 si effettuano suddividendo la popolazioni in L partizioni non sovrapponibili dette *strati*, ciascuno caratterizzato da una propria porzione  $S_k$  della popolazione
  - Da ogni strato si estraggono n<sub>k</sub> campioni

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

Rappresenta
la percentuale
della
popolazione
che ricade
nello strato

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





La varianza campionaria è semplicemente la varianza totale dei dati cioè la somma delle singole varianze di strato perché sono stati campionati indipendentemente in ogni strato

- 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

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

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

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

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

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

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





- Campionamento per importanza
  - Analizziamo il comportamento degli stimatori

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

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

• 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.





$$egin{aligned} oldsymbol{ heta}_{ ext{ML}} &= rg \max_{oldsymbol{ heta}} \sum_{i=1}^{m} \log p_{ ext{model}} \left( oldsymbol{x}^{(i)}; oldsymbol{ heta} 
ight) = \ &= rg \max_{oldsymbol{ heta}} \mathbb{E}_{oldsymbol{x} \sim \hat{p}_{ ext{data}}} \log p_{ ext{model}} \left( oldsymbol{x}; oldsymbol{ heta} 
ight) \ &= lpha \sum_{oldsymbol{nota} \ oldsymbol{ heta} \sim \hat{p}_{ ext{data}}} \log p_{ ext{model}} \left( oldsymbol{x}; oldsymbol{ heta} 
ight) \end{aligned}$$

dai dati osservati  $\rightarrow$  distribuzione empirica



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

non dipende dai parametri del modello

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

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

$$= -\sum_{\mathbf{x} \sim \hat{p}_{\text{data}}} p_{\text{model}} (\mathbf{x}; \boldsymbol{\theta}) \log p_{\text{model}} (\mathbf{x}; \boldsymbol{\theta})$$

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



- La MLE può estendersi anche alle probabilità condizionali  $p(y|x;\vartheta)$  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)

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

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



 II 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

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

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

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

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

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  $\vartheta$  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  $\vartheta$  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 3
  - 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  ${\boldsymbol \vartheta}$  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  $oldsymbol{\vartheta}$  che non possiamo trovare nei dati



