机器学习讲义(L19-B) K-Means 算法

授课教师: 王贝伦/助教: 张嘉琦, 黄旭, 谈笑, 徐 浩卿

1 K-Means 算法

在前面的讲义内容中,我们已经提到 K-Means 算法属于聚类算法中的分割演算法(Partitioning Algorithms),我们提到其通常以随机的一次划分开始,但随机的划分不一定是合理的,我们需要在后续的迭代过程中使之逐渐合理化。

基于这种思想而提出的 K-Means 算法易于理解,算法简单。算法 将样本集合划分为 K 个子集,构成 K 个类,将 n 个样本分到 K 个类中,每个样本到其所属类的中心的距离最小。每个样本只能属于一个类,所以 K-Means 聚类是硬聚类。

K-Means 聚类算法的思想很简单,就是通过损失函数的最小化来选取最优的划分。在 K-Means 聚类算法中我们采用欧式距离平方作为样本之间的距离衡量尺度。我们假设划分的类集合为 $C=\{C_1,C_2,...,C_K\}$,每个类的中心点表示为 $\mu_k,k=1,2,...,K$ 损失函数的定义为样本与其所属类的中心之间的距离的总和,即

$$L(C) = \sum_{k=1}^{K} \sum_{x_i \in C_k} \|x_i - \mu_k\|^2$$
 (1)

K-Means 聚类算法就是求解最优化问题:

$$C^* = \underset{C}{\operatorname{argmin}} L(C) = \underset{C}{\operatorname{argmin}} \sum_{k=1}^{K} \sum_{x_i \in C_k} \|x_i - \mu_k\|^2$$
 (2)

1.1 K-Means 聚类算法过程详解

K-Means 聚类算法是一个迭代的过程,每次迭代主要包括两个步骤。首先选择 K 个类的中心,将样本逐个指派到与其最近的中心的类中,得到一个聚类结果;然后更新每个类的样本的均值,作为类的新的中心;重复以上步骤,直到收敛为止。下面我们以一个例子详细解释一下这个过程。

步骤一: 随机选取 K 个样本点作为初始聚类中心,我们这里取 K=3;

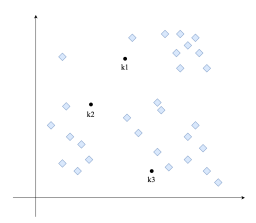


Figure 1: 步骤一

步骤二: 计算每个样本到这 3 个样本点中心的距离,将每个样本指派到与其最近的中心的类中,构成聚类结果,如下图,与三个点最近的聚类分别用粉绿黄三种颜色表示。

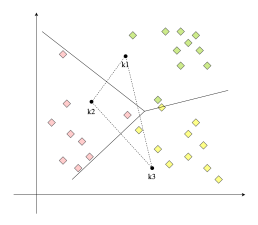


Figure 2: 步骤二

步骤三:对这粉绿黄三个聚类求每个类中样本的均值,作为新的类中心。

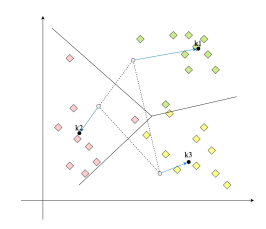


Figure 3: 步骤三

步骤四:重复步骤二和步骤三,直至类中心几乎不再变化或变化很小。

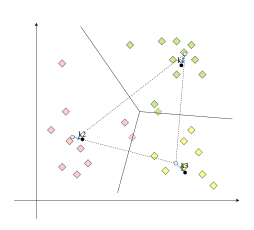


Figure 4: 步骤四

1.2 时间复杂度

K-Means 聚类算法本质上是一个组合优化问题。将 n 个样本分到 k 类,所有可能分法的数目是:

$$S(n,k) = \frac{1}{k!} \sum_{l=1}^{k} (-1)^{k-l} C_k^l k^n$$
 (3)

这个数字是指数级的。事实上,K-Means 聚类算法的最优解求解问题是 NP 难问题。现实中采用迭代的方法求解。

接下来我们细化到每一步,首先我们设问题背景为 p 维空间,总共有 n 个样本。

Table 1: 时间复杂度

步骤	时间复杂度
步骤二	O(Knp)
步骤三	O(np)
迭代上述两步 <i>l</i> 次	O(lKnp)

从上表可看出,每次迭代我们都需要重新计算中心点到所有样本之间的欧氏距离,时间复杂度很高。同样,在本章后面内容中,我们将学习 K 值的选取,学习 K 值的时间开销同样非常大。另一方面,如果初始点没有选好,可能无法进行迭代得到有效的聚类结果。

1.3 算法伪代码

Algorithm 1: K-Means 聚类算法

- 1 输入: n 个样本的集合 X。初始化。令 t=0,随机选择 K 个点作为初始聚类中心 $m^{(0)}=(m_1^{(0)},m_2^{(0)},...,m_K^{(0)})$;
- ${f 2}$ 对样本进行聚类。对固定的类中心 $m^{(t)}=(m_1^{(t)},m_2^{(t)},...,m_K^{(t)})$,计算每个样本到类中心的距 离,将每个样本指派到与其最近的中心的类中,构成聚类 结果 C^t 。;
- 3 计算新的类中心。对聚类结果 $C^{(t)}$,计算当前各个类中的样本的均值,作为新的类中心 (t+1) (t+1) (t+1)

$$m^{(t+1)} = (m_1^{(t+1)}, m_2^{(t+1)}, ..., m_K^{(t+1)})$$
.;

4 如果迭代收敛或者符合停止条件,输出 $C^*=C^{(t)}$ 。否则,令 t=t+1,返回第二步。输出:样本集合的聚类 C^* 。

2 优化算法

K-means 算法非常简单直观, 但却很有效。前面我们描述了 K-mean 算法的聚类过程, 在这一节我们用数学语言来解释 K-mean 算法背后隐含的优化过程, 以及为什么 K-means 可以获得比较好的聚类效果。

我们在前面解释过,一个好的聚类结果应该是:**类内距离很小**,**类间距离很大**。K-means 算法的本质其实就是在最小化类内的距离。具体来说,假设我们想要划分出 K 类,用 C_k 表示第 k 类中的所有样本, μ_k 表示第 k 类中的数据的平均值(即第 k 类的中心),K-means 的优化目标为

$$\underset{\mu_k, M}{\operatorname{argmin}} \sum_{k=1}^{K} \sum_{x_i \in C_i} M_{ik} \parallel x_i - \mu_k \parallel_2^2, \tag{4}$$

其中 $M_{ik} \in \{0,1\}$ 表示样本 x_i 是否属于第 k 类,即当 $x_i \in \mathcal{C}_k$ 时 $M_{ik}=1$,否则为 0。因为一个样本只能属于一类,对于每一个 x_i ,我们有 $\sum_{k=1}^K M_{ik}=1$ 。现在我们来求解公式4,这里我们有损失函数 $\mathcal{L}=M_{ik}\parallel x_i-\mu_k\parallel_2^2$,所以

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \mu_k} = 0$$

$$\mu_k = \frac{\sum_{i=1}^n M_{ik} x_i}{\sum_{i=1}^n M_{ik}}$$
(5)

显然, μ_k 的最优解是被分类为第 k 累的样本的平均值。计算得到了 μ_k ,我们再来计算 M_{ik} ,即怎样给样本划分类别。为了完成公式4的优化目标,直觉上来说我们计算 M_{ik} 的方法应该是

$$M_{ik} = \begin{cases} 1, & k = \underset{k}{\operatorname{argmin}} & \parallel x_i - \mu_k \parallel_2^2 \\ 0, & \text{otherwise.} \end{cases}$$
 (6)

即将样本 x_i 划分到距离最近的类中。可以看到上述的优化方法就是 K-means 所使用的聚类方法。

3 K-means 收敛性

接下来我们说明 K-means 算法的收敛性。K-means 算法的过程是在最小化类内距离(公式4)。随着迭代,我们将样本分类到最近的类中并更新每一类的中心位置,因此随着迭代,类内距离逐渐下降。所以 K-means 算法会慢慢收敛。K-means 本质上是期望最大算法(Expectation Maximization,EM)的一种特殊情况,EM 算法被证明是收敛的,所以 K-means 算法最终会收敛。我们会在下一节中详细解释 EM 算法。

4 模型选择

在 K-means 算法中,我们需要预先设定我们需要划分出的类别数 K。因为我们并不知道真正的 K 值是什么,所以只能去根据不同方法猜测。虽然没有一种可以完美选择 K 的方法,但是有一些启发性方法在实际应用中已经被证明是有效的。

最简单的方法就是我们用很多 K 值都试一下,根据损失函数值来选择最好的 K 值。我们以图5中的数据点为例,假设数据本身属于两类。我们需要根据无标签的数据来对他们进行聚类。现在我们选择 K=1,2,3 分别完成聚类任务,并按照公式4计算类内距离。

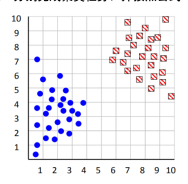


Figure 5: 样本示意图。

图6为设定 K=1 时的聚类结果,类内距离为 873;图7为设定 K=2 时的聚类结果,类内距离为 173.1;图8为设定 K=3 时的聚类结果,类内距离为 133.6。

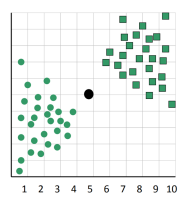


Figure 6: K = 1 时的聚类结果。

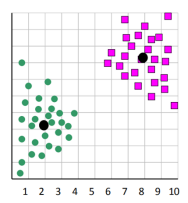


Figure 7: K=2 时的聚类结果。

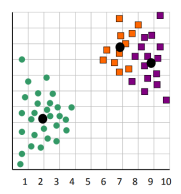


Figure 8: K = 3 时的聚类结果。

如果我们把不同 K 值聚类出的结果的类内距离绘制成折线图 (图9),可以看到当 K>2 的时候类内距离会很小。K>2 虽然会使得类内距离减小,但是同样会增加运算时间,所以选择 K=2 或 K=3 是比较好的选择。

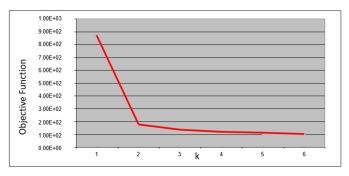


Figure 9: 不同 K 值聚类结果对应类内距离值。

除了上述的选择方法,我们还会用其他的指标来选择 K 值,比如轮廓系数(silhouette coefficient)。轮廓系数综合考虑类内和类间距离,计算方法为

$$S = \frac{b - a}{\max(a, b)} \tag{7}$$

其中 a 为所有类的类内平均距离, b 为所有类的类间平均距离。轮廓系数越大说明聚类结果越好。

引用

- [1] Silhouette coefficient: https://en.wikipedia.org/wiki/ Silhouette_(clustering)
- [2] K-means Clustering: https://en.wikipedia.org/wiki/ K-means_clustering
- [3 Hang Li 'Statistical Learning'