

Метод главных компонент

В данной работе необходимо реализовать метод главных компонент, позволяющий выделять наиболее существенную информацию из данных с помощью линейных преобразований и с помощью него и алгоритма k-ближайших соседей решить задачу распознавания рукописных цифр из базы данных MNIST.

Основная часть работы заключается в реализации собственных классов `my_PCA`, `my_kNN`, аналогичных имеющимся в библиотеке `sklearn`:

`sklearn.decomposition.PCA`

`sklearn.neighbors.KNeighborsClassifier`

Можете использовать следующие шаблоны классов :

```
class my_PCA():
    def __init__(self, n_components=None):
        pass

    def fit(self, X):
        pass

    def transform(self, X):
        pass

    def fit_transform(self, X):
        pass

class my_kNN():
    def __init__(self, n_neighbors=5):
        pass

    def fit(self, X, y):
        pass

    def predict(self, X):
        pass
```

Загрузите датасет MNIST рукописных цифр в виде картинок размера 28*28 пикселей.

В работе вам понадобятся следующие вспомогательные библиотеки

`sklearn.model_selection.train_test_split` – для разбиения датасета на обучающую и тестовую выборку.

`sklearn.metrics.accuracy_score` – для оценки точности алгоритмов.

I. Датасет:

1. Нужно скачать базу данных MNIST при помощи функции `load_mnist` из пакета `mnist.py`, используя код ниже:

```
from mnist import load_mnist

train, validation, test = load_mnist()
```

Получить массивы картинок в виде массива X , а также ответов `labels`.

2. При помощи функции `matplotlib.pyplot.imshow` нарисовать несколько примеров картинок из X . Чтобы картинки шли в виде массива, а не друг под другом, используйте функцию `subplots`.

II. Алгоритм PCA:

Метод главных компонент состоит из следующих 4-х шагов:

1) Центрирование данных: $X_c = X - \bar{X}$, где \bar{X} – среднее для каждого параметра

2) Вычисление матрицы ковариации: $C = X_c^T X_c$

3) Вычисление собственных векторов F и значений λ матрицы ковариации C .

4) Преобразование данных в координаты в базисе главных компонент: $Y = X_c F$

1. Реализуйте описанные выше шаги 1-3 внутри метода `fit()`, и шаг 4 внутри метода `transform()` класса `my_PCA`. При реализации шага 3 используйте функцию `numpy.linalg.eig`, либо реализуйте вычисление матрицы F и значений λ методом сингулярного разложения (singular value decomposition (SVD)) матрицы X_c без вычисления матрицы ковариации C , для чего используйте функцию `numpy.linalg.svd`.

2. Заметьте, что собственные значения уже упорядочены в порядке убывания. Постройте график собственных значений, а также график отношения кумулятивной суммы к их полной сумме. Посмотрите, какую долю дисперсии данных покрывают первые 15 главных компонент? Как связаны между собой собственные числа и дисперсия данных?

3. Изобразите на графике точки датасета в первых двух координатах главных компонент. Разным цифрам должны соответствовать разные цвета. Сделайте выводы о линейной разделимости классов в этих координатах.

III. Алгоритм kNN:

Алгоритм k-ближайших соседей (k-nearest neighbours (kNN)) является одним из простейших метрических алгоритмов для решения задач классификации объектов. Суть его в следующем. Пусть у нас есть некоторая обучающая выборка данных X_{train} с известными классами принадлежности объектов y_{train} . Предположим, есть некоторый объект x_* с неизвестным классом, который мы хотели бы предсказать. Для этого

посчитаем расстояния от x_* до каждого из объектов X_{train} и найдём k ближайших (т.е. с наименьшим расстоянием) из этого набора. Поскольку мы знаем к какому классу принадлежат эти k соседей, то мы можем предположить, что и наш объект x_* будет принадлежать к тому классу, из которого наибольшее количество соседей. Например, пусть $k=7$ и среди этих семи ближайших соседей *четыре соседа оказались в классе A, один сосед оказался в классе B и ещё два соседа оказались в классе C*, значит мы делаем предположение, что и наш объект x_* *принадлежит классу A*.

1. Реализуйте метод k -ближайших соседей в виде класса `my_kNN`. Заметьте, что метод `__init__` ничего не делает, кроме сохранения параметра `n_neighbors` во внутреннюю переменную `self.n_neighbors`. Аналогично метод `fit` лишь сохраняет переданные обучающие данные во внутренние переменные. Основные вычисления происходят лишь в методе `predict`, который должен возвращать предполагаемый класс.

2. Разбейте данные `X` и `labels` на обучающую и тестовую выборку, используя функцию `train_test_split` из модуля `sklearn.model_selection`.

3. Создайте классификатор `my_kNN` с числом соседей равным 5. Обучите классификатор на обучающих данных. Посчитайте точность на тестовой выборке, используя функцию `accuracy_score` из модуля `sklearn.metrics`. Какова точность полученного алгоритма? Если точность оказалась около 10%, значит ваш алгоритм работает как случайный, а это значит, что ваш код работает неправильно и его нужно исправить.

4. Уменьшите размерность данных с помощью реализованного выше метода главных компонент. Примените алгоритм k -ближайших соседей к преобразованным данным. Попробуйте разное количество соседей (от 1 до 30) и разное количество компонент (начиная с одной и заканчивая всеми 64). Найдите параметры, при которых алгоритм даёт наибольшую точность на тестовой выборке.

Сделайте выводы по всей работе.

Решение в формате Jupyter notebook.

Для единообразия название файла пусть будет:

Lab6.Фамилия.Имя.Номер_группы.ipynb