## Validation Croisée

Joseph Salmon, Nicolas Verzelen

Université de Montpellier / INRAE



# Évaluer la précision d'une règle d'apprentissage

Supposons que l'on ajuste une règle  $\widehat{f}(x)$  sur les données  $D_1^n=\{(x_1,y_1),\ldots,(x_n,y_n)\}.$ 

Le **risque empirique** ou **risque apparent** d'un algorithme de  $\widehat{f}$  (construit sur  $D_1^n$ ) est défini par  $\widehat{R}_n(\widehat{f}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n l\left(y_i, \widehat{f}(x_i)\right)$ .

ATTENTION: Sous-estimation du risque moyen

 $\Rightarrow$  Minimisation du risque empirique = sur-apprentissage (overfitting)!

#### Erreur de Test

Supposons que l'on a accès à un deuxième échantillon

$$D_{n+1}^{n+N} = \{(x_{n+1}, y_{n+1}), \dots, (x_{n+N}, y_{n+N})\}$$

indépendant de l'échantillon d'apprentissage  $\mathbb{D}^n_1$ .

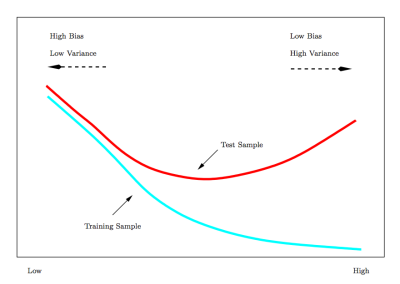
$$\widetilde{R}_{Te}(\widehat{f}) = \frac{1}{N} \sum_{i=n+1}^{N+n} l(y_i, \widehat{f}(x_i))$$

#### Proposition =

$$\mathbb{E}\big[\widetilde{R}_{Te}(\widehat{f})|D_1^n\big] = R_P(\widehat{f})$$

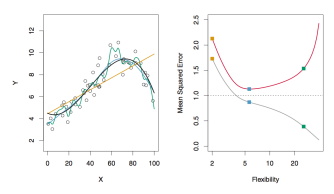
Lorsque N tend l'infini,  $\widetilde{R}_{Te}(\widehat{f})$  converge presque sûrement vers  $R_P(\widehat{f})$  .

### Erreur d'entraînement et erreur de test



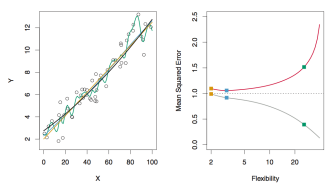
Prediction Error

Model Complexity

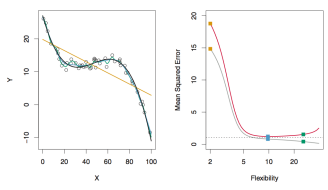


Noire : vraie f(x)Orange : modèle linéaire Bleue et verte : splines

Rouge : risque test  $\widetilde{R}_{Te}(\widehat{f})$  Gris : risque empirique  $\widehat{R}_n(\widehat{f})$ 



Noire : vraie f(x)Orange : modèle linéaire Bleue et verte : splines Rouge : risque test  $\widetilde{R}_{Te}(\widehat{f})$  Gris : risque empirique  $\widehat{R}_n(\widehat{f})$ 



Noire : vraie f(x)Orange : modèle linéaire Bleue et verte : splines Rouge : risque test  $\widetilde{R}_{Te}(\widehat{f})$  Gris : risque empirique  $\widehat{R}_n(\widehat{f})$ 

## Estimations de l'erreur de prédiction

- ► La meilleure solution : un grand ensemble de test clairement désigné. Bien souvent, ce n'est pas disponible.
- Certaines méthodes permettent de corriger l'erreur d'entraînement pour estimer l'erreur de test, avec des arguments fondés mathématiquement.

Cela inclut les critères AIC et BIC.

▶ Ici, nous nous intéressons à une classe de méthodes qui estime le risque en mettant de côté un sous-ensemble des données d'entraînement disponibles pour ajuster les modèles, et en appliquant la méthode ajustée sur ces données mises de côté.

## Approche par ensemble de validation

- Cette méthode propose de diviser l'échantillon d'apprentissage en deux : un ensemble d'entraînement et un ensemble de validation
- Le modèle est ajusté sur l'ensemble d'entraînement, et on l'utilise ensuite pour prédire les réponses sur l'échantillon de validation.

## Approche par ensemble de validation

#### Algorithme : Algorithme de validation croisée hold-out

**input** :  $\mathcal{A}$  sous-ensemble de  $\{1,\ldots,n\}$ , définissant l'ensemble d'apprentissage

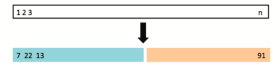
input :  $\mathcal V$  sous-ensemble de  $\{1,\dots,n\}$ , définissant l'ensemble de validation

#### début

Construire la règle de prédiction  $\widehat{f}_{D_{\mathcal{A}}}$  sur

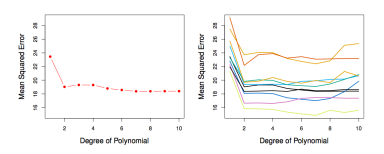
$$D_{\mathcal{A}} = \{(x_i, y_i), i \in \mathcal{A}\}$$

output :  $\frac{1}{\#\mathcal{V}}\sum_{i\in\mathcal{V}}l\left(y_i,\widehat{f}_{D_{\mathcal{A}}}(x_i)\right)$ 



## Exemple sur les données automobiles

- On veut comparer la régression linéaire à des régressions polynomiales de différents degrés
- ➤ On divise en deux les 392 observations : 196 pour l'entraînement, 196 pour le test.



Sur une partition aléatoire

Variabilité d'une partition à l'autre

## Inconvénients de l'approche par ensemble de validation

- L'estimation obtenue par cette méthode peut être très variable, et dépend de la chance ou malchance dans la construction du sous-échantillon de validation
- ▶ Dans cette approche, seule une moitié des observations est utilisée pour ajuster les modèles — celles qui sont dans l'ensemble d'entraînement.
- Cela suggère que l'erreur calculée peut surestimer l'erreur de test d'un modèle ajusté sur l'ensemble des données (moins de variabilité d'échantillonnage dans l'inférence des paramètres du modèle)

Déjà mieux : échanger les rôles entraînement-validation et faire la moyenne des deux erreurs obtenues. On *croise* les rôles.

## Estimation du risque moyen

#### Méthodes de validation croisée et de bootstrap

- ► Validation croisée leave-p-out
- ► Validation croisée *K* fold.

#### **Algorithme :** Algorithme de validation croisée "leave p out"

**input** : p entier inférieur à n

#### début

Rem: : Temps de calcul très long hormis pour p=1 (ou p=2)

## Validation croisée à K groupes

- C'est la méthode la plus couramment utilisée pour estimer l'erreur de test
- L'estimation peut être utilisée pour choisir le meilleur modèle (la meilleure méthode d'apprentissage), ou approcher l'erreur de prédiction du modèle finalement choisi.
- L'idée est de diviser les données en K groupes de même taille. On laisse le ke bloc de côté, on ajuste le modèle, et on l'évalue sur le bloc laissé de côté.
- On répète l'opération en laissant de côté le bloc k=1, puis  $k=2,\ldots$  jusqu'à k=K. Et on combine les résultats

1	2	3	4	5
Validation	Train	Train	Train	Train

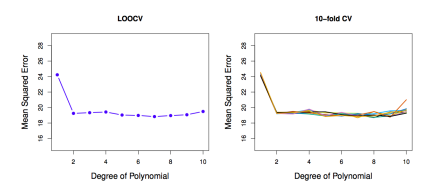
#### **Algorithme :** Algorithme de validation croisée K-fold

**input** : K entier diviseur de n

#### début

- ▶ On choisit généralement K=5 ou K=10 blocs
- ▶ Lorsque K=n, il s'agit de la méthode de « leave-one out cross-validation » (LOOCV)

#### Retour sur les données automobile



En cas d'égalité, choisir le modèle le plus *parcimonieux* car il aura naturellement moins de variance d'estimation dans les coefficients du modèle.

## Validation croisée : les pièges

Considérons un classifieur simple pour prédire une réponse Y binaire, mais avec de nombreuses co-variables (p=5000).

#### On procède comme suit

- 1. On démarre avec les 5000 prédicteurs et un échantillon de taille 50, et on cherche les 100 prédicteurs qui ont la plus grande corrélation par la réponse
- 2. On utilise une méthode d'apprentissage, par exemple la régression logistique, sur ces 100 meilleures co-variables.

Comment doit-on estimer l'erreur de test?

Peut-on utiliser la validation croisée à l'étape 2???

## Réponse : NON, NON et NON!

- 1. On démarre avec les 5000 prédicteurs et un échantillon de taille 50, et on cherche les 100 prédicteurs qui ont la plus grande corrélation par la réponse
- 2. On utilise une méthode d'apprentissage, par exemple la régression logistique, sur ces 100 meilleures co-variables.
- ► Cela ignore le fait que l'étape 1 a déjà utilisé les réponses observées. Cette étape est une forme d'entraînement du classifier final.
- ▶ Il est facile de simuler des données réalistes, avec Y indépendant de X (dont l'erreur de test doit être de 50%) mais dont l'erreur calculée par CV dans l'étape 2 est proche de 0!

#### Essayer de le faire vous même!

► Cette erreur est pourtant commise dans de nombreux articles traitant de données génomiques!

#### Pré-validation

- ▶ Dans des études génomiques (microarray, etc.), un problème important est de comparer un prédicteur de l'état d'une maladie, calculé à partir des données microarray, avec d'autre prédicteurs cliniques
- ► Ce prédicteur est un résumé numérique construit sur des données. Comparer son lien avec l'état de la maladie sur les données qui ont servi à le construire n'est pas juste envers les autres prédicteurs
- La pré-validation permet de dé-biaiser la situation.

**Exemple.** van't Veer et al. *Nature* (2002)

Données microarray de 4918 gènes sur 78 cas de cancer des poumons : 44 cas favorables, 34 cas graves.

On construit le prédicteur (un résumé binaire)  $z_i=\hat{C}(x_i)$  pour chacun des cas i de l'échantillon.

On veut maintenant comparer ce résumé de données génomiques avec d'autres variables pour prédire l'état d'un nouveau patient.

## Régression logistique sans pré-validation

	coeff	Stand.Err	Z-stat	p-value
microarray $\hat{C}$	4.096	1.092	3.752	< 0.001
angio	1.208	0.816	1.482	0.069
er	-0.554	1.044	-0.530	0.298
grade	-0.697	1.003	-0.695	0.243
pr	1.214	1.057	1.149	0.125
age	-1.593	0.911	-1.748	0.040
size	1.483	0.732	2.026	0.021

 $\hat{C}$  est déjà lié au données (par construction de  $\hat{C}$  ). Ce n'est pas étonnant qu'il est une p-value très faible.

Cela ne dit rien de la capacité de  $\hat{C}$  sur de nouveaux patients.

## **Solution**: pré-validation

On procède comme suit.

- 1. On divise les cas observés en K=13 groupes de 6 observations chacun.
- 2. On construit un  $\hat{C}$  sur 12 groupes.
- 3. On l'utilise pour construire la co-variable sur les données mises de côté, ce qui donne des  $\tilde{Z}_i$  pour le groupe mis de côté
- 4. On répète les étapes 2 et 3 pour construire les  $\tilde{Z}_i$  sur chacune des observations
- 5. On utilise ce prédicteur, pour le comparer aux 6 autres prédicteurs cliniques

	coeff	Stand.Err	Z-stat	$p ext{-}value$
microarray $ ilde{Z}$	1.549	0.675	2.296	0.011
angio	1.589	0.682	2.329	0.010
er	-0.617	0.894	-0.690	0.245
grade	0.719	0.720	0.999	0.159
pr	0.537	0.863	0.622	0.267
age	-1.471	0.701	-2.099	0.018
size	0.998	0.594	1.681	0.046