Лекция 3

Кластеризация

Екатерина Тузова

Разбор летучки

Мотивирующий пример

Мотивирующий пример



Датасет

In [4]: pokemons.head() Out[4]: Туре Sp. Sp. Name Type 2 Total HP Attack Defense Speed Generation Legendary Atk Def Poison 318 0 Bulbasaur Grass 45 49 49 65 65 45 False 1 Ivysaur Grass Poison 405 62 63 80 80 60 False 2 Venusaur Poison 525 80 82 83 Grass 100 100 80 False VenusaurMega Grass Poison 625 80 100 123 122 80 120 False Venusaur 4 Charmander Fire NaN 309 39 52 43 60 50 65 1 False

Постановка задачи кластеризации

Кластеризация – задача разделения объектов одной природы на несколько групп так, чтобы объекты в одной группе обладали одним и тем же свойством.

Постановка задачи кластеризации

Кластеризация – задача разделения объектов одной природы на несколько групп так, чтобы объекты в одной группе обладали одним и тем же свойством.

Кластеризация – это обучение без учителя.

Постановка задачи кластеризации

$$X$$
 – пространство объектов

$$\rho: X \times X \to [0,\infty)$$
 – функция расстояния между объектами

Найти:

Y – множество кластеров

a:X o Y – алгоритм кластеризации

Гипотеза компактности

Какие функции расстояния мы знаем?

- Критерий качества кластеризации

- Критерий качества кластеризации
- Число кластеров неизвестно заранее

- Критерий качества кластеризации
- Число кластеров неизвестно заранее
- Результат кластеризации существенно зависит от метрики

– Сократить объём хранимых данных

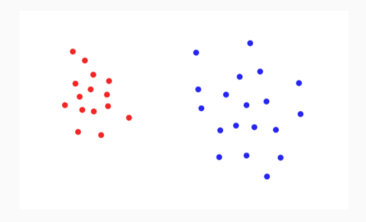
- Сократить объём хранимых данных
- Выделить нетипичные объекты

- Сократить объём хранимых данных
- Выделить нетипичные объекты
- Упростить дальнейшую обработку данных

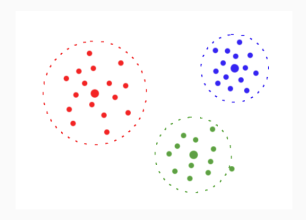
- Сократить объём хранимых данных
- Выделить нетипичные объекты
- Упростить дальнейшую обработку данных
- Построить иерархию множества объектов

Какие бывают кластеры?

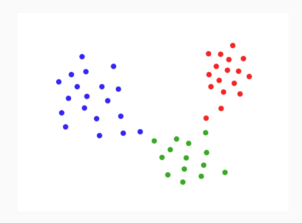
Сгущения



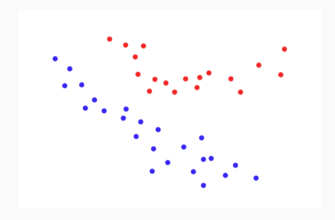
С центром



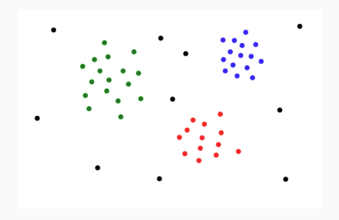
С перемычками



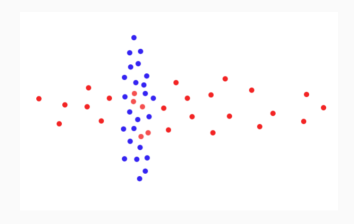
Ленты



На фоне

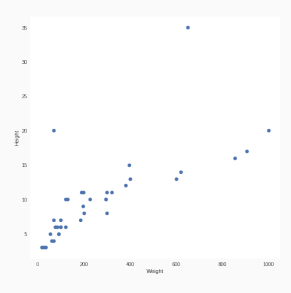


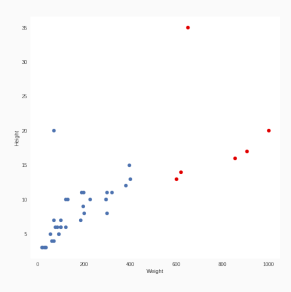
Перекрывающиеся

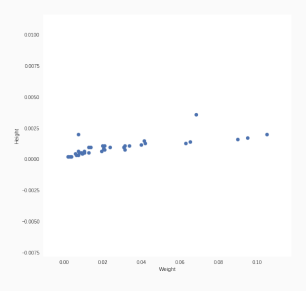


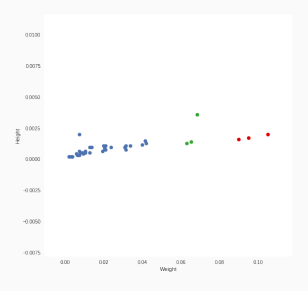
Чувствительность к

нормировке признаков









Методы кластеризации

- Статистические
- Графовые
- Иерархические

Статистические алгоритмы

Метод k-средних

Идея: Мы можем искать центры кластеров путем усреднения вектора признаков объектов.

k-means 18

Метод k-средних

Идея: Мы можем искать центры кластеров путем усреднения вектора признаков объектов.

$$\sum_{i=1}^{l} \|x_i - \mu_i\|^2 \to \min$$

 μ_i – ближайший к x_i центр кластера

Метод k-средних

1 function KMEANS(k)

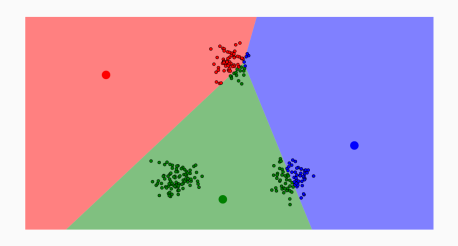
- 2 Инициализировать μ_{i} , i = 1 ... k
- з repeat[пока μ_c не перестанет меняться]

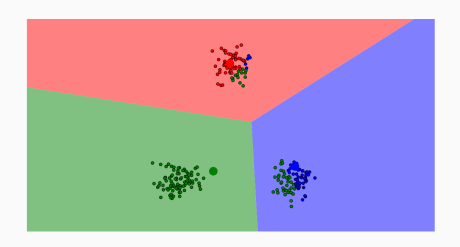
4
$$c_i = \arg\min_{c \in 1...k} \rho(x_i, \mu_c) \qquad i = 1, ..., l$$

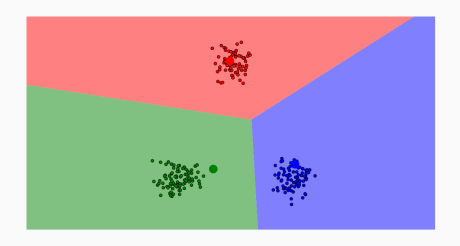
5

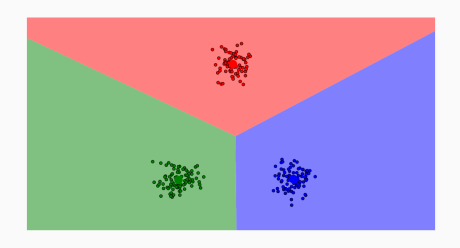
$$\mu_c = \frac{\sum\limits_{j=1,\dots,n} [c_i = c] x_i^j}{\sum\limits_{c_i = c} 1} \qquad c \in 1\dots k$$

 μ_c — новое положение центров кластеров c_i — принадлежность x_i к кластеру $ho(x_i,\mu_c)$ — расстояние от x_i до центра кластера μ_c



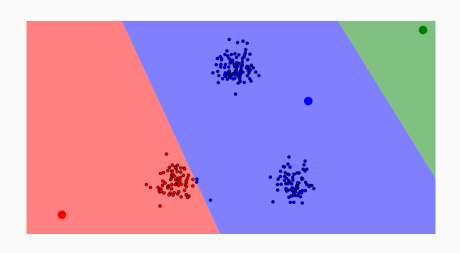


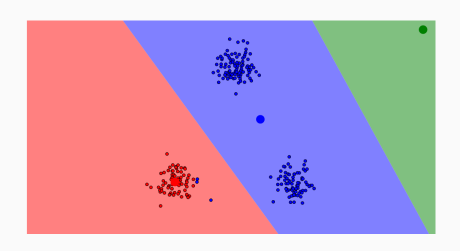


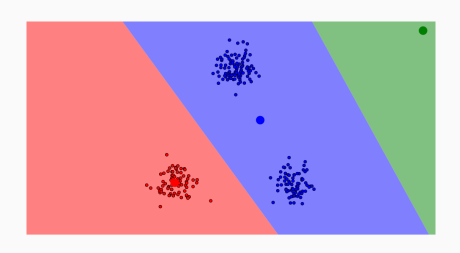


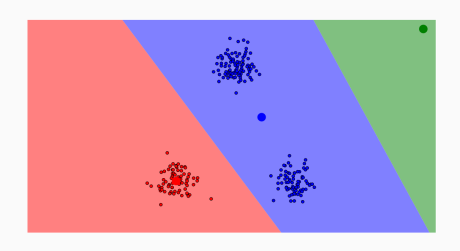
Особенности метода k-средних

- Чувствительность к начальному выбору μ_c
- Необходимость задавать k

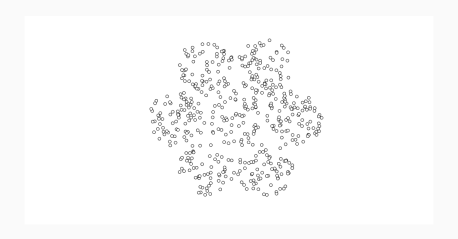




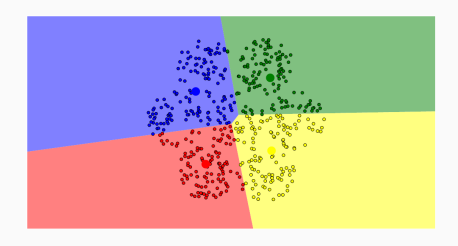




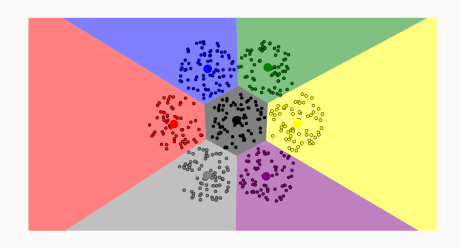
Необходимость задавать k



Необходимость задавать k



$\mathsf{Heofxoдимость}$ задавать k



Устранение недостатков

· Случайным образом

- · Случайным образом
- · Взять наиболее удалённые объекты выборки

- · Случайным образом
- · Взять наиболее удалённые объекты выборки
- Несколько случайных кластеризаций

- · Случайным образом
- · Взять наиболее удалённые объекты выборки
- Несколько случайных кластеризаций
- · Использование k-means++

k-means++

Идея:

- 1. Выбрать первый центроид случайным образом
- 2. Для каждой точки найти значение квадрата расстояния до ближайшего центроида.
- 3. Выбрать из этих точек следующий центроид так, чтобы вероятность выбора точки была пропорциональна вычисленному для неё квадрату расстояния

X-means

Идея:

- 1. Получать на вход не k, а диапазон, в котором может находиться k.
- 2. Запустить k-means на самом маленьком значении из диапазона.
- 3. Разбить пополам полученные кластеры и проверить, не улучшилась ли кластеризация.

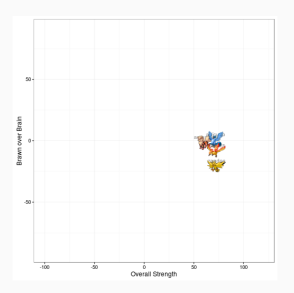
Интересные результаты

Интересные результаты



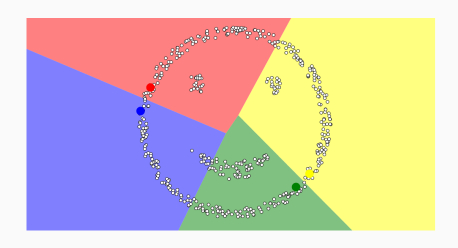
Arcanine

Интересные результаты

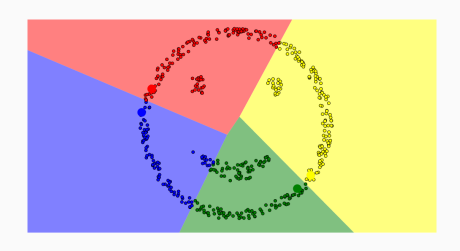


Когда k-means работает плохо

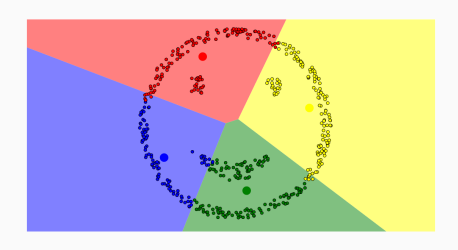
"Не сферические данные"



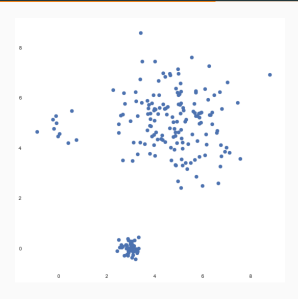
"Не сферические данные"



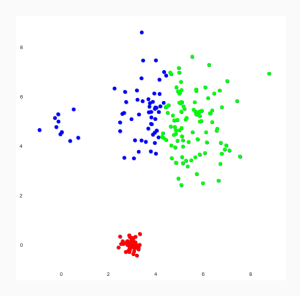
"Не сферические данные"



Разноразмерные кластеры



Разноразмерные кластеры



Графовые алгоритмы

Графовые алгоритмы

Какие есть две очевидные идеи?

Графовые алгоритмы

Идеи:

- 1. Выделение связных компонент
- 2. Минимальное покрывающее дерево

Выделение связных компонент

- 1. Рисуем полный граф с весами, равными расстоянию между объектами
- 2. Выбираем лимит расстояния r и выкидываем все ребра длиннее r
- 3. Компоненты связности полученного графа наши кластеры

Выделение связных компонент

Как искать компоненты связности?

Минимальное покрывающее дерево

Минимальное остовное дерево – дерево, содержащее все вершины графа и имеющее минимальный суммарный вес ребер.

Минимальное покрывающее дерево

Как использовать минимальное остовное дерево для разбиения на кластеры?

Минимальное покрывающее дерево

Строим минимальное остовное дерево, а потом выкидываем из него ребра максимального веса.

Сколько ребер выбросим – столько кластеров получим.

Иерархическая кластеризация

Агломеративный алгоритм Ланса-Уильямса

Идея:

- 1. Считаем каждую точку кластером.
- 2. Затем объединяем ближайшие точки в новый кластер.
- 3. Повторяем.

Алгоритм Ланса-Уильямса

```
1 function LANCE-WILLIAMS(X^l)
2 C_1 = \{\{x_1\}, \{x_2\}, \dots, \{x_l\}\}
3 for i=2,\dots,l do
4 (U,V) = \arg\min_{U \neq V} \rho(U,V)
5 W = U \cup V
6 C_i = C_{i-1} \cup \{W\} \setminus \{U,V\}
7 for each S \in C_i do
8 вычислить \rho(W,S)
```

Алгоритм Ланса-Уильямса

Чего-то не хватает?

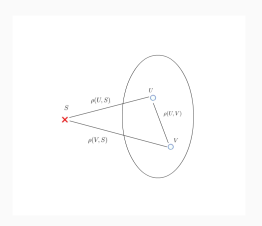
Формула Ланса-Уильямса

$$W = \{U \cup V\}$$

Знаем:

$$\rho(U,S), \rho(V,S), \rho(U,V)$$

Расстояние $\rho(W,S)$?



Формула Ланса-Уильямса

$$W = \{U \cup V\}$$

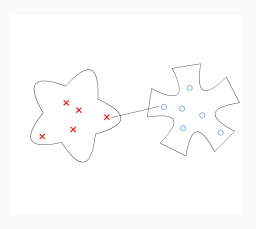
$$\rho(U \cup V, S) = \alpha_U \rho(U, S) + \alpha_V \rho(V, S) + \beta \rho(U, V) + \gamma |\rho(U, S) - \rho(V, S)|$$

 $\alpha_U, \alpha_V, \beta, \gamma$ – числовые параметры

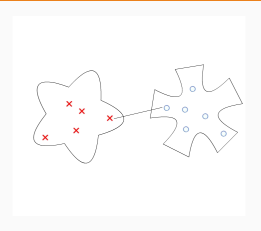
Параметры

Значения параметров $\alpha_U, \alpha_V, \beta, \gamma$?

Расстояние ближнего соседа

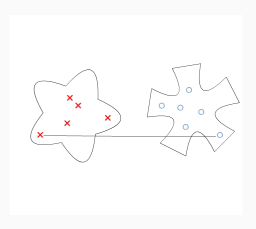


Расстояние ближнего соседа

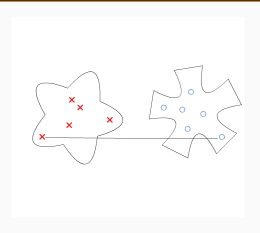


$$\alpha_U = \alpha_V = \frac{1}{2}$$
$$\beta = 0$$
$$\gamma = -\frac{1}{2}$$

Расстояние дальнего соседа

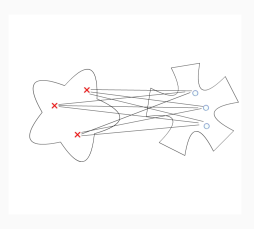


Расстояние дальнего соседа

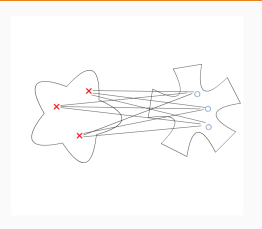


$$\alpha_U = \alpha_V = \frac{1}{2}$$
$$\beta = 0$$
$$\gamma = \frac{1}{2}$$

Групповое среднее



Групповое среднее

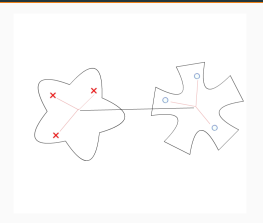


$$\alpha_U = \frac{|U|}{|W|}$$

$$\alpha_V = \frac{|V|}{|W|}$$

$$\beta = \gamma = 0$$

Расстояние Уорда



$$\alpha_U = \frac{|S| + |U|}{|S| + |W|}$$

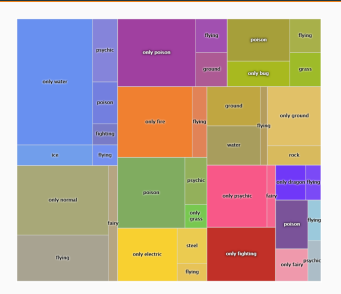
$$\alpha_V = \frac{|S| + |V|}{|S| + |W|}$$

$$\beta = \frac{-|S|}{|S| + |W|}$$

$$\gamma = 0$$

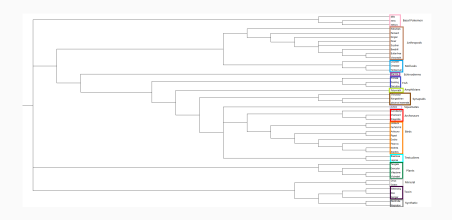
Визуализация кластеров

Диаграмма вложения

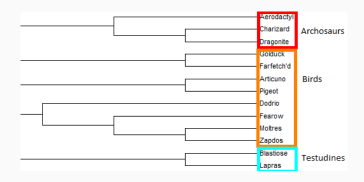


Treemap 59

Дендрограмма



Дендрограмма



Вопрос

Может ли так случиться, что дендрограмма имеет самопересечения?

Свойство монотонности

Кластеризация монотонна, если на каждом шаге расстояние ρ между объединяемыми кластерами не уменьшается.

$$\rho_2 \le \rho_3 \le \dots \le \rho_l$$

Обучение с частичным привлечением учителя

Вопросы?

Идея: Позволим объектам обновлять информацию друг о друге, для того, чтобы выбрать центр кластера.

Идея: Позволим объектам обновлять информацию друг о друге, для того, чтобы выбрать центр кластера.

s(i,k) – "похожесть" объекта x_i на x_k , s(k,k) < 0. r(i,k) – "ответственность", x_i решает насколько x_k подходит для того, чтобы быть центром кластера. a(i,k) – "доступность", x_k решает насколько подходит для того, чтобы быть центром кластера x_i .

```
1 function AFFINITY_PROPAGATION(S)
2 R \leftarrow 0, A \leftarrow 0
3 repeat[noka c_i не перестанет меняться]
4 r(i,k) = s(i,k) - \max_{j \neq k} (a(i,j) + s(i,j))
5 a(k,k) = \sum_{j \neq k} \max(0,r(j,k))
6 i \neq k : a(i,k) = \min(0,r(k,k) + \sum_{j \neq k} \max(0,r(j,k)))
7 c_i = \arg\max_k (a(i,k) + r(i,k))
```

+ Не нужно задавать количество кластеров

- + Не нужно задавать количество кластеров
- + "Выбросы" выделяются в отдельные кластеры

- + Не нужно задавать количество кластеров
- + "Выбросы" выделяются в отдельные кластеры
- Долгое время работы

- + Не нужно задавать количество кластеров
- + "Выбросы" выделяются в отдельные кластеры
- Долгое время работы
- Часто нуждается в постобработке

Что почитать по этой лекции

- Christopher M. Bishop "Pattern Recognition and Machine Learning" Chapter 9
- · G. James, D. Witten, T. Hastie, R. Tibshirani "An Introduction to Statistical Learning" Chapter 10.3

Что происходит сейчас в области

ICML'16: Interactive Bayesian Hierarchical Clustering

ICML'16: k-variates++: more pluses in the k-means++

NIPS'16: Clustering with Same-Cluster Queries

NIPS'16: Fast and Provably Good Seedings for k-Means

На следующей лекции

- Деревья принятия решений
- Виды правил
- Поиск информативных закономерностей
- Подрезание деревьев
- Oblivious деревья
- Random forest