k-means聚类算法原理总结

原创 石头 机器学习算法那些事 2019-05-16

k-means算法是非监督聚类最常用的一种方法,因其算法简单和很好的适用于大样本数据,广泛应用于不 同领域,本文详细总结了k-means聚类算法原理。

目录

- 1. k-means聚类算法原理
- 2. k-means聚类算法步骤
- 3. k-means++聚类优化算法
- 4. 小批量处理的k-means聚类算法
- 5. k值的选取
- 6. k-means聚类算法不适用的几个场景
- 7. k-means与knn区别
- 8. 小结

1. k-means聚类算法原理

聚类算法性能度量的文章提到若簇类相似度好簇间的相似度差,则聚类算法的性能较好。我们基于此定义kmeans聚类算法的目标函数:

$$J = \sum_{i=1}^{N} \sum_{k=1}^{K} r_{ik} \| x_i - u_k \|^2 \quad (1.1)$$

其中 r_{ik} 表示当样本 x_i 划分为簇类k时为1,否则为0。 $r_{ik} = \begin{cases} 1, x_i \in k \\ 0, x_i \not\in k \end{cases}$

$$r_{ik} = \begin{cases} 1, x_i \in k \\ 0, x_i \notin k \end{cases}$$

 u_k 表示簇类k的均值向量。

目标函数 (1.1) 在一定程度上刻画了簇内样本围绕簇均值向量的紧密程度, J值越小则簇内样本相似度越 高。最小化目标函数是一个NP难题,k-means聚类运用EM算法思想实现模型的最优化。

- 1) 初始化K个簇的均值向量,即 u_k 是常数,求J最小化时的 r_{ik} 。我们不难知道当数据点划分到离该数据 点最近的簇类时,目标函数J取最小。
- 2) 已知 r_{ik} ,求最小化J时相应的 u_k 。令目标函数J对 u_k 的偏导数等于0:

$$\frac{\partial J}{\partial u_k} = \sum_{i=1}^N \sum_{k=1}^K r_{ik} (x_i - u_k)$$
$$= \sum_{i=1}^N r_{ik} (x_i - u_k) = 0$$

得:

$$u_k = \frac{\sum\limits_{i=1}^{N} r_{ik} x_i}{\sum\limits_{i=1}^{N} r_{ik}}$$

 u_k 表达式的含义是簇类中心等于所属簇类样本的均值。

本节用EM算法思想解释了k-means聚类算法的参数更新过程,相信大家对k-means聚类算法有一个更清晰的认识。

2. k-means聚类算法步骤

k-means聚类算法步骤实质是EM算法的模型优化过程,具体步骤如下:

- 1) 随机选择k个样本作为初始簇类的均值向量;
- 2) 将每个样本数据集划分离它距离最近的簇;
- 3) 根据每个样本所属的簇, 更新簇类的均值向量;
- 4) 重复(2)(3)步,当达到设置的迭代次数或簇类的均值向量不再改变时,模型构建完成,输出聚类算法结果。

3. k-means++聚类优化算法

若给定足够的迭代次数,k-means算法就能收敛,但是有可能在局部最小值点收敛。k-means收敛局部极值的原因很可能是初始化簇类中心的距离很接近,而且算法的收敛时间也加长了,为了避免这一情况,多次运行k-means聚类算法,每次运行初始化不同的簇类中心。

另一种解决k-means收敛局部极值的方法是k++聚类算法,k-means++通过让簇间中心互相远离的方案来初始化簇类中心。

具体算法步骤:

- 1) 随机选择一个样本数据作为第一个簇类中心 C_1 ;
- 2) 计算每一个样本 x_i 到簇类中心 C_j 的最小距离;

$$D(x_i) = \arg\min ||x_i - C_j||_2^2 \quad j = 1, 2, ..., k$$

- 3) 选择最大距离的样本点作为簇类中心;
- 4) 重复(2)(3), 直到达到簇类个数k;
- 5) 利用这k个簇类中心作为初始化的簇类中心运行k-means算法;

4. 小批量处理的k-means聚类算法

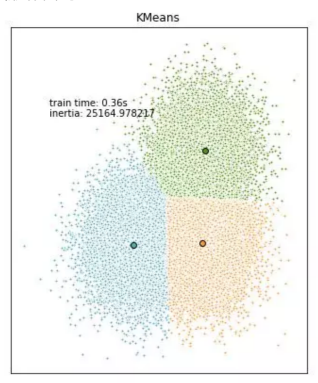
k-means聚类算法的时间复杂度随着样本数的增加而增大,若样本量达到上万时,k-means聚类算法非常耗时,因此对该数据集进行无放回随机抽样得到合适的小批量样本数据集,sklearn.cluster包提供了相应的实现方法MiniBatchKMeans。

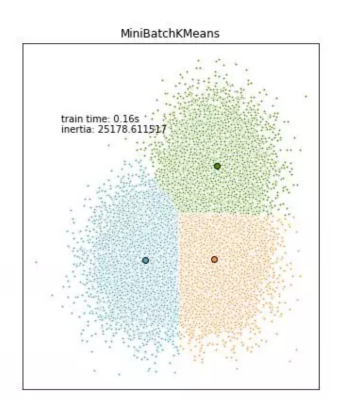
小批量处理的k-means聚类算法在减少了收敛时间的同时,算法结果相差不大。如下结果用inertia评价k-means和MiniBatchKmeans的算法结果。

```
import time
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
from sklearn.cluster import MiniBatchKMeans, KMeans
from sklearn.metrics.pairwise import pairwise distances argmin
from sklearn. datasets. samples generator import make blobs
# Generate sample data
np. random. seed (0)
# minibatch随机抽样100例样本进行训练
batch size = 100
centers = [[1, 1], [-1, -1], [1, -1]]
n_clusters = len(centers)
# 产生3个簇类的30000个样本数据
X, labels true = make blobs(n samples=30000, centers=centers, cluster std=0.7)
# k-means++算法
k means = KMeans(init='k-means++', n clusters=3, n init=10)
t0 = time.time()
k means.fit(X)
t \text{ batch} = time.time() - t0
# MiniBatchKMeans算法
mbk = MiniBatchKMeans(init='k-means++', n_clusters=3, batch_size=batch_size,
                     n init=10, max no improvement=10, verbose=0)
t0 = time.time()
mbk. fit(X)
t mini batch = time.time() - t0
# 打印k-means++运行时间和性能度量
print("k-means++ runtime= ", t batch)
print("k means++ metics= ", k means.inertia )
# 打印minibatch k means++运行时间和性能度量值
print("MiniBatch k means++ runtime= ", t mini batch)
print("k_means_metics= ", mbk. inertia_)
k-means++\_runtime=0.36002039909362793
k means++ metics= 25164.97821695812
```

```
MiniBatch k means++ runtime= 0.15800929069519043
k means metics= 25178.611517320118
```

图形结果表示:





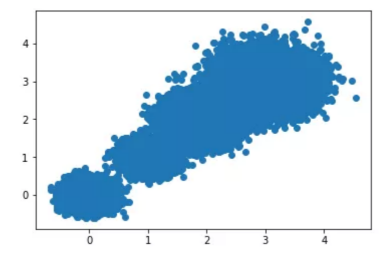
5. 簇类个数k的选取

我们运用Calinski-Harabasz分数作为评价聚类性能的标准,分数越大,聚类性能越好, Calinski-Harabasz的含义请参考该文,

我们首先构建四个不同标准差的二维样本数据:

```
from sklearn import metrics
# 定义四个簇类中心
centers1 = [[0,0],[1, 1],[1.9, 2],[3, 3]]
# 定义每个簇类的标准差
std1 = [0.19, 0.2, 0.3, 0.4]
# 算法可重复性
seed1 = 45
# 产生4个簇类的30000个样本数据
X, labels true = make blobs(n samples=30000, centers=centers1, cluster std=std1, random state=see
plt.scatter(X[:,0], X[:,1], marker='o')
plt.show()
```

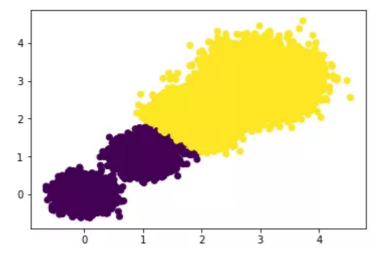
数据散点图如下:



首先选择簇类个数为2,即K=2,查看聚类效果图和Calinski-Harabasz分数。

```
# 若我们选择k=2
k_means = KMeans(init='k-means++', n_clusters=2, n_init=10, random_state=10)
y_pred = k_means.fit_predict(X)
plt.scatter(X[:, 0], X[:, 1], c=y_pred)
plt.show()
scores2 = metrics.calinski_harabaz_score(X,y_pred)
print("the Calinski-Harabasz scores(k=2) is: ", scores2)
```

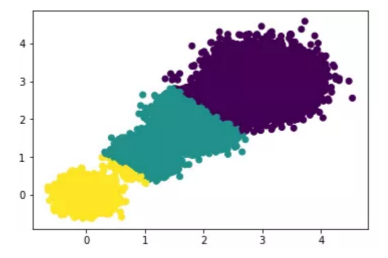
散点图效果:



Calinski-Harabasz分数:

```
#> the Calinski-Harabasz scores(k=2) is: 85059.39875951338
```

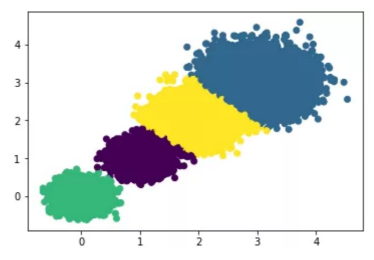
选择簇类个数为3,即K=3,查看聚类效果图和Calinski-Harabasz分数。 散点图效果:



Calinski-Harabasz分数:

#> the Calinski-Harabasz scores(k=3) is: 92778.08155077342

选择簇类个数为4,即K=4,查看聚类效果图和Calinski-Harabasz分数。 散点图效果:



Calinski-Harabasz分数:

#> the Calinski-Harabasz scores(k=4) is: 158961.98176157777

有结果可知: k=4时的Calinski-Harabasz分数最高,因此选择簇类个数为4。

6. k-means聚类算法不适用的几个场景

k_means算法假设数据是各向同性的,即不同簇类的协方差是相等的,通俗讲就是样本数据落在各个方向的概率是相等的。

1) 若样本数据是各向异性的,那么k-means算法的效果较差。

生成一组各向异性的样本数据:

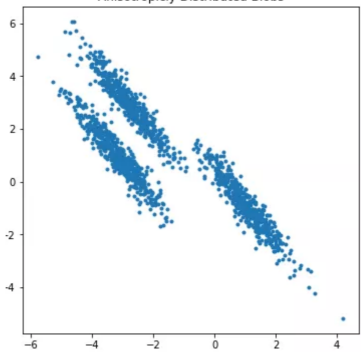
```
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt

from sklearn.cluster import KMeans
from sklearn.datasets import make_blobs
```

```
plt.figure(figsize=(6, 6))
n \text{ samples} = 1500
random_state = 170
X, y = make_blobs(n_samples=n_samples, random_state=random_state)
# 生成各项异性的数据
transformation = [[0.60834549, -0.63667341], [-0.40887718, 0.85253229]]
X_aniso = np.dot(X, transformation)
plt.scatter(X aniso[:, 0], X aniso[:, 1], marker='.')
plt.title("Anisotropicly Distributed Blobs")
plt.show()
```

生成样本数据的散点图效果:

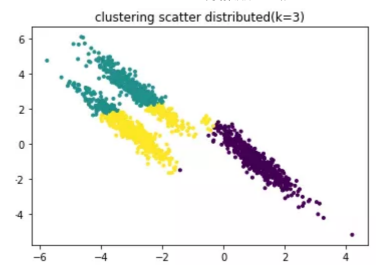




根据散点图分布, 我们用簇类数k=3训练样本数据:

```
# k =3训练数据,输出散点效果图
y_pred = KMeans(n_clusters=3, random_state=random_state).fit_predict(X_aniso)
plt.scatter(X_aniso[:, 0], X_aniso[:, 1], marker='.', c=y_pred)
plt.title("clustering scatter distributed k=3")
plt.show()
```

聚类效果图:



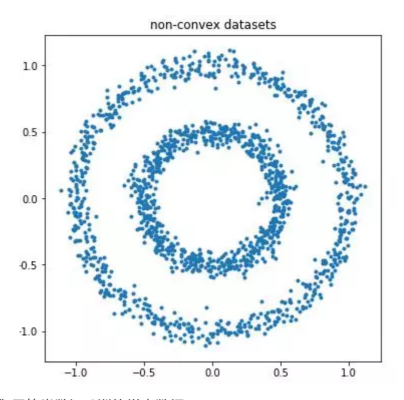
由上图可知聚类效果很差。

2) 当样本数据集是非凸数据集时, k-means聚类效果较差:

首先生成非凸数据集:

```
# 非凸数据集
plt.figure(figsize=[6,6])
from sklearn import cluster, datasets
n_samples = 1500
noisy_circles = datasets.make_circles(n_samples=n_samples, factor=.5, noise=.05)
plt.scatter(noisy_circles[0][:,0], noisy_circles[0][:,1], marker='.')
plt.title("non-convex datasets")
plt.show()
```

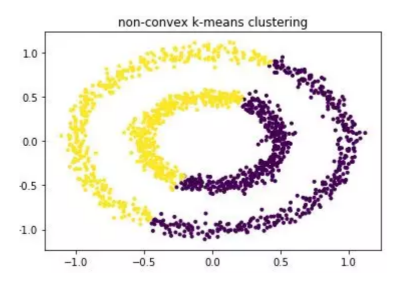
散点图效果:



根据散点图分布, 我们用簇类数k=2训练样本数据:

```
plt.scatter(noisy_circles[0][:, 0], noisy_circles[0][:, 1], marker='.', c=y_pred)
plt.title("non-convex k-means clustering")
plt. show()
```

散点图聚类效果:

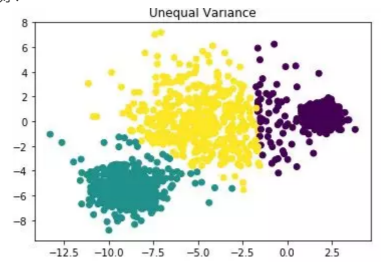


由上图可知聚类效果很差。

3) 当训练数据集各个簇类的标准差不相等时, k-means聚类效果不好。

```
# 构建不同方差的各簇类数据,标准差分别为1.0,2.5,0.5
X_varied, y_varied = make_blobs(n_samples=n_samples,
                               cluster std=[1.0, 2.5, 0.5],
                               random state=random state)
y_pred = KMeans(n_clusters=3, random_state=random_state).fit_predict(X_varied)
plt.scatter(X_varied[:, 0], X_varied[:, 1], c=y_pred)
plt.title("Unequal Variance")
plt.show()
```

由下图可知聚类效果不好:



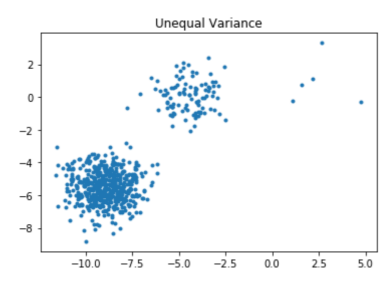
4) 若各簇类的样本数相差比较大,聚类性能较差。

产生三个样本数分别为500,10,10的簇类:

```
n \text{ samples} = 1500
random state = 170
```

```
# 产生三个簇类,每个簇类样本数是500
X, y = make blobs(n samples=n samples, random state=random state)
# 三个簇类的样本数分别为500,100,10,查看聚类效果
X_{filtered} = np. vstack((X[y == 0][:500], X[y == 1][:100], X[y == 2][:5]))
plt.scatter(X_filtered[:, 0], X_filtered[:, 1], marker='.')
plt.title("Unequal Variance")
plt.show()
```

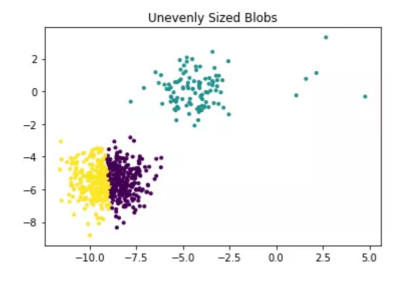
散点图分布:



运用k-means对其聚类:

```
y_pred = KMeans(n_clusters=3,
                random_state=random_state).fit_predict(X_filtered)
plt.scatter(X_filtered[:, 0], X_filtered[:, 1], c=y_pred, marker='.')
plt.title("Unevenly Sized Blobs")
plt.show()
```

效果图如下:



5) 若数据维度很大时,运行时间很长,可以考虑先用pca降维。

```
# 产生100维的15000个样本
n \text{ samples} = 15000
```

```
random state = 170
plt. figure (figsize=[10, 6])
t0=time.time()
# 产生三个簇类,每个簇类样本数是500
X, y = make_blobs(n_samples=n_samples, n_features=100, random_state=random_state)
y pred = KMeans(n clusters=3,
                random_state=random_state).fit_predict(X)
t1 = time. time() - t0
scores1 = metrics.calinski harabaz score(X, y)
print("no feature dimonsion reduction scores = ", scores1)
print("no feature dimonsion reduction runtime = ", t1)
```

输出聚类效果和运行时间:

```
no feature dimonsion reduction scores = 164709.2183791984
no feature dimonsion reduction runtime = 0.5700197219848633
```

数据先进行PCA降维再用k-means聚类,

```
# 数据先pca降维, 再k-means聚类
from sklearn. decomposition import PCA
pca = PCA(n components=0.8)
s=pca.fit transform(X)
t0=time.time()
y pred = KMeans(n clusters=3,
                random_state=random_state).fit_predict(s)
t1 = time. time() - t0
print("feature dimonsion reduction scores = ", scores1)
print("feature dimonsion reduction runtime = ", t1)
```

输出聚类效果和运行时间:

```
feature dimonsion reduction scores = 164709.2183791984
feature dimonsion reduction runtime = 0.0630037784576416
```

由结果对比可知,聚类效果相差无几的情况下,运行时间大大降低了。

7. k-means与knn的区别

k-means是最简单的非监督分类算法,knn是最简单的监督分类算法,初学者学完监督学习章节再去学非监 督章节会感觉似曾相识,原因可能都是用距离作为评价样本间的相似度。下面列举几个区别的地方:

- 1) knn是监督学习方法, k-means是非监督学习方法, 因此knn需要样本的标记类, k-means不需要;
- 2) knn不需要训练,只要找到距离测试样本最近的k个样本,根据k个样本的类别给出分类结果; k-means 需要训练,训练的目的是得到每个簇类的均值向量(质心),根据质心给出测试数据的分类结果;

8. 小结

k-means算法简单且在一些大样本数据表现较好而得到广泛的应用,本文也列举了k-means不适用的几个 场景,其他聚类算法可能很好的解决k-means所不能解决的场景,不同的聚类算法有不同的优缺点,后续 文章会持续介绍聚类算法,希望这篇k-means总结文章能帮到您。

参考

https://scikit-learn.org/stable/modules/clustering.html#clustering https://www.cnblogs.com/pinard/p/6169370.html

推荐阅读

聚类 | 超详细的性能度量和相似度方法总结

