Задачи классификации и кластеризации



Олег Булыгин

ІТ-аудитор, ментор и наставник

Аккаунты в соц.сетях

- fb.com/obulygin91
- vk.com/obulygin91
- obulygin91@ya.ru

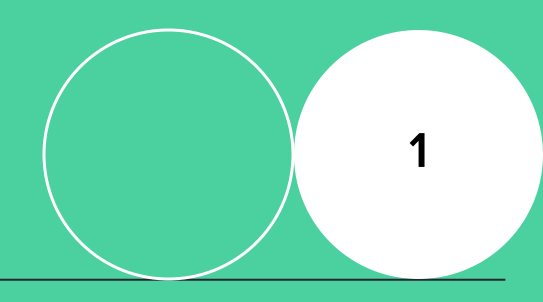
- in linkedin.com/in/obulygin
- @obulygin91



Сегодня на лекции

- 1. Классификация
- 2. Кластеризация

Дискриминантный анализ



Выбираем метод анализа

Зависимая переменная	Независимая переменная	Метод
Непрерывная	Непрерывная	Регрессионный анализ
Категориальная	Непрерывная	Дискриминантны й анализ

Дискриминантный анализ

Задача:

По значениям дискриминантных переменных для объектов получить значения классифицирующей переменной, то есть определить классы, в которые попадают эти объекты.

На основании некоторых признаков (независимых переменных) объект может быть причислен к одной из **заранее** заданных групп.

Примеры

- Определить класс цветка на основе его характеристик (ширина и длина чашелистика и лепестка)
- Понять категорию заемщика надежный или нет
- ..

Входные данные

Класс (label)	X1 (petal_length)	X2 (petal_width)	X3 (sepal_length)	X4 (sepal_width)
Setosa	2.43	1.17	4.32	2.35
Setosa	1.42	5.23	2.32	3.31
Versicolor	2.12	3.12	4.87	4.34
Virginica	4.21	3.21	5.53	3.42
Virginica	5.65	5.34	4.32	2.23

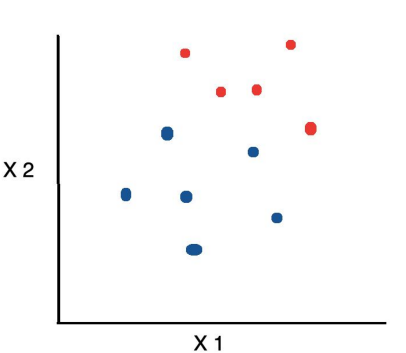
Дискриминантная функция

$$z=b0+b1*x1+b2*x2+...+bn*xn$$

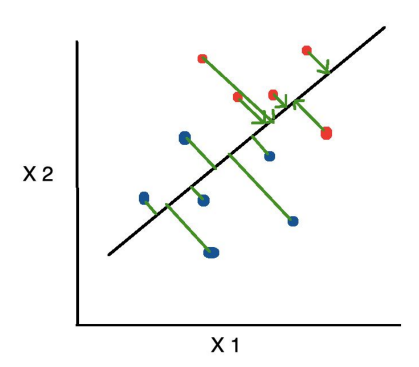
Задача - определить коэффициенты b, чтобы по значениям дискриминантной функции можно было с максимальной точностью провести разделение по группам.

Хотим разделить красные и синие точки (классы) в зависимости от значений двух независимых переменных (х1 и х2).

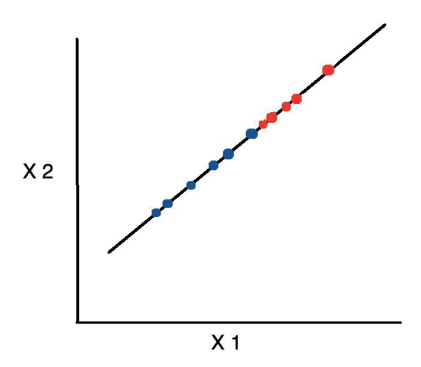
Например: красные точки – благонадежные заемщики, а синие – нет.



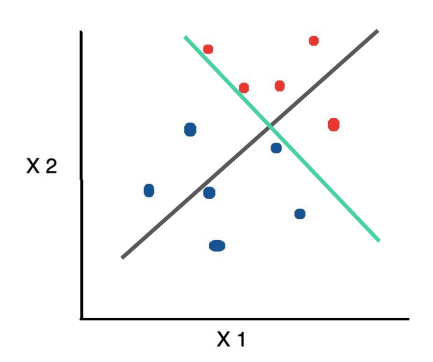
LDA строит линию, и проецирует на нее точки из нашей выборки



Эта линия строится специальным образом, чтобы "центр" области красных точек был максимально отдален от "центра" области синих точек



Дискриминантной функцией в данном случае будет перпендикуляр к этой линии



Более формально:

$$Z = b0 + b1*x1 + b2*x2$$

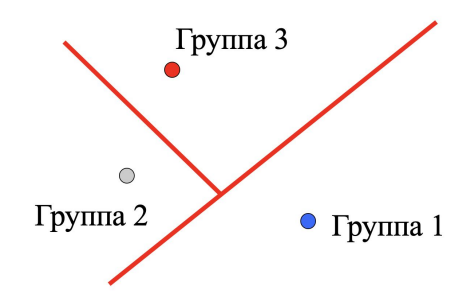
Пусть **Z1** и **Z2** - средние значения дискриминантной функции для синих и красных точек

Задача - подобрать такие коэффициенты **b0**, **b1**, **b2**, чтобы максимизировать **IZ1 - Z2**I

После этого можно найти **Zкр = (Z1 - Z2)/2** и построить решающее правило для нового образца (**Zn**): если **Zn - Zкр >= 0**, то точка синяя, иначе - красная

Если классов больше 2-х:

Если классов больше двух - то нужна не одна дискриминантная функция, а несколько



Предположения

- **Нормальное распределение.** Предполагается, что анализируемые переменные представляют выборку из многомерного нормального распределения. Отступление обычно не является критичным.
- Однородность дисперсий/ковариаций. Предполагается, что матрицы дисперсий/ковариаций переменных однородны. Как и ранее, малые отклонения не фатальны
- Слабая скоррелированность признаков

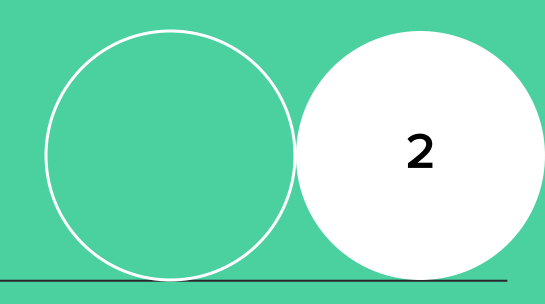
Другие виды анализа

- С отбором признаков
 - Позволяет включать самые важные признаки
 - Позволяет исключать наименее информативные признаки
- Квадратичный дискриминантный анализ
 - В случае различия матриц ковариаций
- Логистическая регрессия
 - Еще один способ разделить данные

Практика

- 1. Загрузим датасет по качеству вин
- 2. Применим к нему линейный дискриминантный анализ и посмотрим качество предсказания на отложенной выборке
- 3. Оставим два признака в данных ash и flavanoids и два класса 0 и 2
- 4. Попробуем еще раз применить LDA на такой ограниченной выборке
- 5. Посмотрим визуально, как выглядит линия разделения классов

Кластерный анализ



Цель

Цель кластерного анализа – нахождение групп схожих объектов в выборке данных. Эти группы удобно называть кластерами.

Пример:

У нас есть список клиентов с характеристиками, которые у нас заказывали те или иные товары. Попробуем выделить в них группы (кластера) на основе признаков для проведения микротаргетинга.

Отличие от других задач

- Отсутствие "правильных" ответов. Задача кластерного анализа открытая по своей природе
- Сложность оценки качества

Основные методы кластерного анализа

- Иерархический
- К-средних

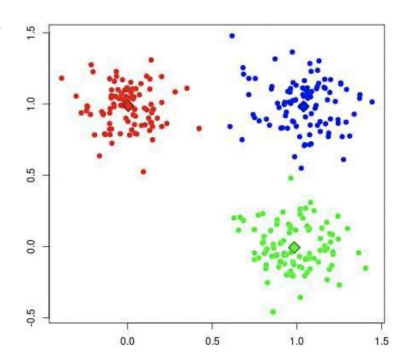




Метод К-средних

Итеративный метод, который работает непосредственно с объектами

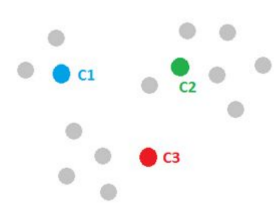
Нужно заранее указать число кластеров



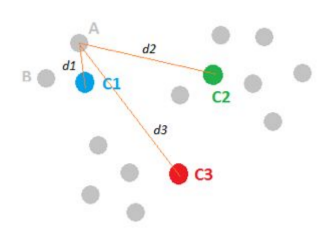
1. Нам дан набор объектов с их характеристиками



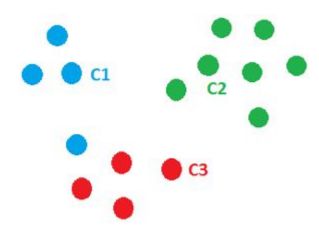
2. Выбираем количество кластеров (например, 3) и случайно располагаем их среди наших точек



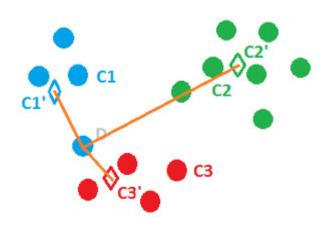
3. Берем одну точку из имеющихся у нас и считаем расстояние до каждого из центров. Относим точку к тому кластеру, расстояние до которого - минимально.



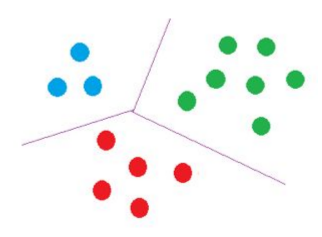
4. Таким образом относим все точки к одному из кластеров.



5. Передвигаем центры кластеров в центры точек. И запускаем шаги 3-5 заново.



6. После стабилизации алгоритма получаем готовую кластеризацию.



Более формально

Алгоритм пытается минимизировать сумму внутриклассовых отличий от центра:

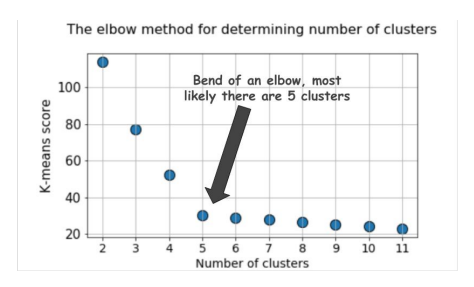
$$\sum_{i=0}^{n} \min_{\mu_j} (\|x_i - \mu_j\|)^2$$

Неявно предполагает выпуклость и однородность кластеров

Выбор количества кластеров

Метод локтя:

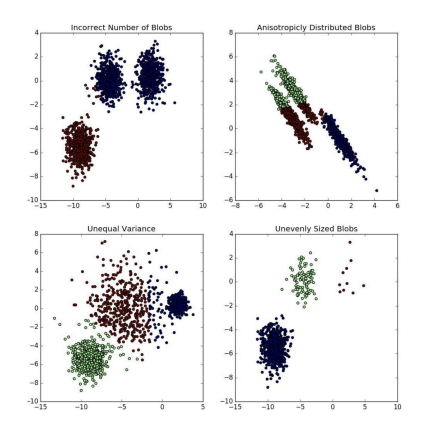
Смотрим на зависимость суммы внутриклассовых отличий от центра (в sklearn - inertia). Останавливаемся, когда при увеличении количества кластеров метрика перестает значимо улучшаться



Ограничения

Алгоритм может выдавать контринтуитивные результаты, если:

- 1. Вы выбрали не то число кластеров
- 2. Кластеры не выпуклые и близко расположены
- 3. Кластера обладают разной дисперсией



Особенности работы

- Алгоритм k-средних сходится к локальному оптимуму. Следовательно, результат, полученный с помощью K-средних, не обязательно является самым оптимальным.
- Инициализация центров крайне важна для качества найденного решения. По умолчанию - используйте k-means++.
- Крайне чувствителен к масштабу признаков (будет дальше в лекции).

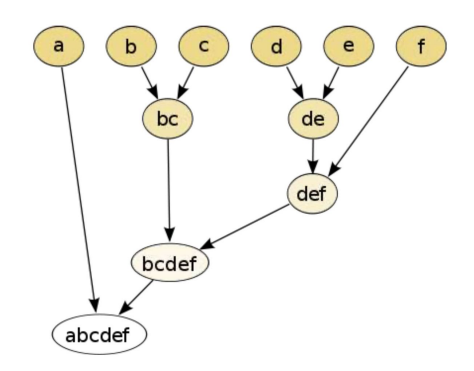




Иерархический алгоритм

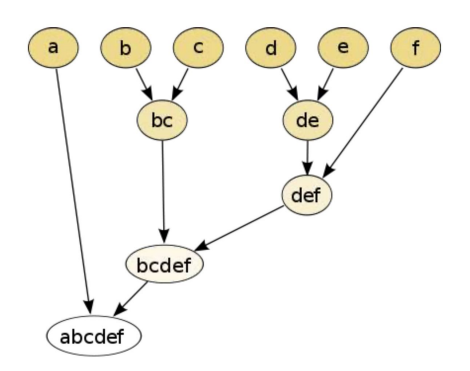
В иерархических методах происходит последовательное объединение наиболее близких объектов в один кластер.

Процесс объединения можно показать визуально в виде дендрограммы (дерева объединения).

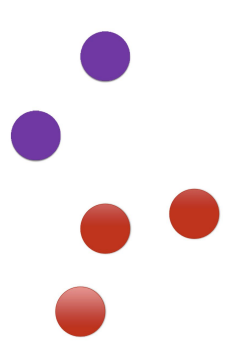


Алгоритм

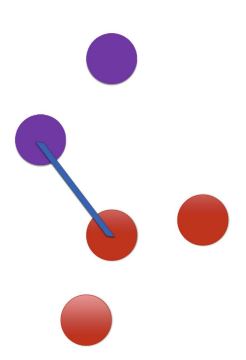
- 1. Все объекты отдельные кластера
- 2. Повторять, пока у нас больше чем один кластер:
 - а. Соединить два ближайших кластера в один



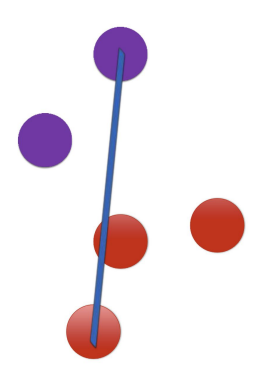
- Ближнего соседа
- Дальнего соседа
- Групповое среднее
- Расстояние между центрами
- Расстояние Уорда



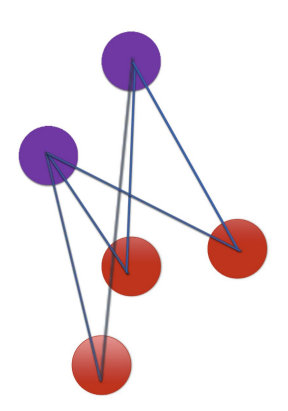
- Ближнего соседа
- Дальнего соседа
- Групповое среднее
- Расстояние между центрами
- Расстояние Уорда



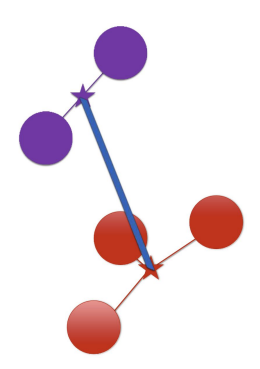
- Ближнего соседа
- Дальнего соседа
- Групповое среднее
- Расстояние между центрами
- Расстояние Уорда



- Ближнего соседа
- Дальнего соседа
- Групповое среднее
- Расстояние между центрами
- Расстояние Уорда

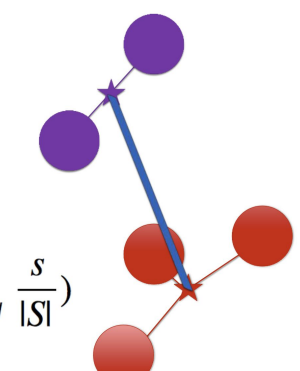


- Ближнего соседа
- Дальнего соседа
- Групповое среднее
- Расстояние между центрами
- Расстояние Уорда



- Ближнего соседа
- Дальнего соседа
- Групповое среднее
- Расстояние между центрами
- Расстояние Уорда

$$R^{y}(W,S) = \frac{|W| * |S|}{|W| + |S|} \rho^{2} (\sum_{w} \frac{w}{|W|}, \sum_{s} \frac{s}{|S|})$$



Рекомендуемое расстояние

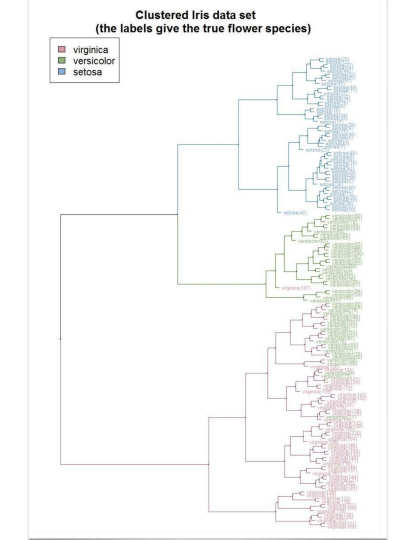
Используйте по умолчанию метод Уорда.

Причины:

- При каждом слиянии расстояние между кластерами растет
- Основано на центра кластеров
- При каждом оъединении минимизирует внутрикластерную дисперсию

Пример

Кластеризация цветков Ириса







Подсчет расстояний

Все алгоритмы кластеризации завязаны на подсчет расстояния между точками.

Расстояние между точками - это способ трактовать "похожесть" объектов в выборке.

Делать это можно различными способами. Рецепта как выбрать правильное расстояние - нет. Надо экспериментировать с учетом имеющихся данных и природы задачи.

Евклидово

$$d(p,q) = \sqrt{(p_1-q_1)^2 + (p_2-q_2)^2 + \dots + (p_n-q_n)^2} = \sqrt{\sum_{k=1}^n (p_k-q_k)^2}$$

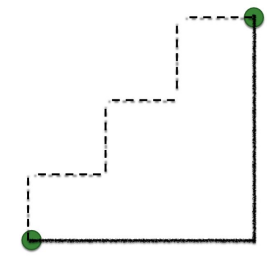
- Обычно мы все понимаем под расстоянием именно его
- Расстояние по прямой от точки А до точки Б



Манхеттенское

$$d_1(\mathbf{p},\mathbf{q}) = \|\mathbf{p} - \mathbf{q}\|_1 = \sum_{i=1}^n |p_i - q_i|$$

 Другое название - расстояние городских кварталов



Другие

- Расстояние Чебышева
- Косинусное расстояние
- Расстояние Минковского
- 1- коэффициент корреляции
- ...

Нормализация данных

При выполнении кластерного анализа все признаки обычно приводят к единому масштабу, чтобы каждый фактор играл одинаковую роль при определении сходства объектов

Выборка:

Человек	Рост (мм)	Вес (тонны)	Рост (см)	Вес (кг)
1	1800	0.085	180	85
2	1620	0.085	162	85
3	1800	0.093	180	93

Евклидово расстояние от 1 до 2 и 3:

	Мм и тонны	Смикг
2	180	18
3	0.008	8

Нормализация данных

$$Z = \frac{x_i - x}{s}$$

Из каждого признака вычитаем среднее по этому признаку и делим на стандартное отклонение признака.

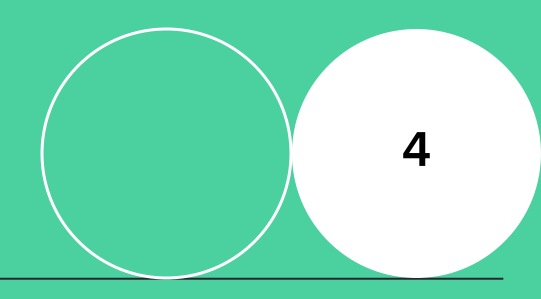
Практика

- 1. Создадим датасет при помощи функции make_blobs
- 2. Проведем кластеризацию методом k-средних и подберем оптимальное количество кластеров
- 3. Построим дендрограмму для иерархической кластеризации

Важно помнить!

- 1. Большая часть методов кластерного анализа набор эвристических правил
- 2. Не существует адекватного способа оценки "качества" кластеризации
- 3. Разные методы кластерного анализа и даже разные "настройки" одного и того же метода порождают разные результаты кластеризации

Итоги



Олег Булыгин

Статистика

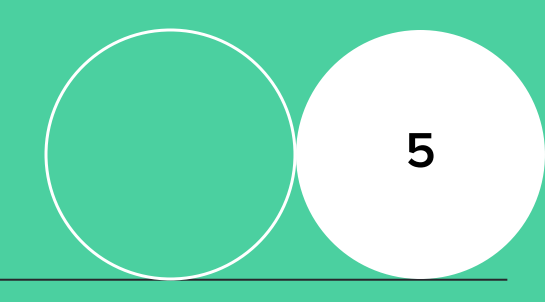
** нетология

Что мы узнали сегодня

- Разделять данные на категории при помощи дискриминантного анализа
- Искать кластера похожих объектов в выборке при помощи кластерного анализа



Домашнее задание



Домашнее задание

- 1. Возьмите датасет с цветками iris'a (функция load_iris из библиотеки sklearn)
- 2. Оставьте два признака sepal_length и sepal_width и целевую переменную variety
- 3. Разделите данные на выборку для обучения и тестирования
- 4. Постройте модель LDA
- 5. Визуализируйте предсказания для тестовой выборки и центры классов (разделяющую плоскость можно не строить, но обратите внимание, что класса 3).
- 6. Отбросьте целевую переменную и оставьте только два признака sepal_length и sepal_width
- 7. Подберите оптимальное число кластеров для алгоритма kmeans и визуализируйте полученную кластеризацию

Дискриминантный и факторный анализ

Вопросы?





