# K-Nearest Neighbors

## Lorenzo Arcioni

## 5 luglio 2024

### Sommario

In questo articolo, presentiamo un'analisi approfondita dell'algoritmo K-Nearest Neighbors (KNN), esaminandolo sia dal punto di vista teorico che pratico. L'algoritmo KNN è un metodo di apprendimento supervisionato utilizzato per la classificazione e la regressione, basato sul principio che oggetti simili sono vicini nello spazio delle caratteristiche. Iniziamo con una descrizione dettagliata dei fondamenti teorici del KNN, compresa la definizione formale, i criteri di scelta del parametro K e le metriche di distanza utilizzate per determinare la vicinanza tra i dati. Successivamente, esploriamo le sue proprietà matematiche e discutiamo l'impatto della dimensionalità dei dati e del rumore sulla sua performance. Attraverso un'analisi empirica, confrontiamo l'efficacia del KNN con altri algoritmi di machine learning, utilizzando dataset standard. Infine, esaminiamo le tecniche di ottimizzazione e miglioramento del KNN, come la normalizzazione dei dati e l'uso di pesi nei vicini, per aumentare la precisione e l'efficienza computazionale. Questo studio offre una visione completa del KNN, evidenziando i suoi punti di forza, le sue limitazioni e le situazioni in cui è più adatto.

## Indice

Inti	roduzione
1.1	Panoramica dell'algoritmo K-Nearest Neighbors (KNN)
1.2	Funzionamento di KNN
1.3	Potenzialità di KNN
1.4	Caratteristiche e Limitazioni
1.5	Definizione e concetto di base
	1.5.1 Dataset, feature e variabile target
	1.5.2 Problema di classificazione
	1.5.3 Problema di regressione
1.6	Sfide e Ottimizzazioni
1.7	Applicazioni Avanzate e Ricerca
1.8	Obiettivi dell'articolo
Fon	ndamenti Teorici del KNN
2.1	Definizione matematica formale
2.2	Metriche di distanza
	2.2.1 Distanza Euclidea
	2.2.2 Distanza Manhattan
	2.2.3 Distanza Chebyshev
	2.2.4 Distanza Minkowski
	2.2.5 Distanza Coseno
2.3	2.2.5       Distanza Coseno
2.3 2.4	2.2.5 Distanza Coseno
	1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 1.6 1.7 1.8 <b>For</b> 2.1

•		prietà Matematiche e Analisi Teorica	8
	3.1	La maledizione della dimensionalità	. 8
	3.2	Complessità computazionale	. 8
	3.3	Trade-off bias-varianza nel KNN	. 8
	3.4	Interpretazione probabilistica del KNN	. 8
	3.5	Comportamento asintotico e convergenza	. 8
4		alisi Teorica	8
4	4.1	La maledizione della dimensionalità	
4	4.1		
4	4.1 4.2	La maledizione della dimensionalità	. 8
4	4.1 4.2 4.3	La maledizione della dimensionalità	. 8

## 1 Introduzione

## 1.1 Panoramica dell'algoritmo K-Nearest Neighbors (KNN)

L'algoritmo K-Nearest Neighbors (KNN) rappresenta un pilastro fondamentale nell'ambito dell'apprendimento automatico supervisionato, apprezzato per la sua semplicità concettuale e la sua efficacia in una vasta gamma di applicazioni. La sua filosofia si basa sul principio intuitivo che oggetti simili tendono a raggrupparsi nello stesso spazio delle caratteristiche. Questo approccio non parametrico permette a KNN di adattarsi a strutture dati complesse e a relazioni non lineari, senza fare assunzioni rigide sulla distribuzione dei dati.

### 1.2 Funzionamento di KNN

KNN opera determinando le etichette di classificazione o i valori di regressione per un nuovo punto, basandosi sulla vicinanza ai punti di addestramento. Il parametro chiave di KNN è K, che rappresenta il numero di "vicini" più prossimi da considerare durante la fase di predizione. Quando un nuovo dato deve essere classificato o valutato, KNN calcola la distanza (come vedremo, esistono varie tipologie di distanze) tra il dato da classificare, o valutare, e tutti i punti di addestramento; quindi seleziona i K punti più vicini. La classe o il valore di regressione del nuovo dato è determinato dalla classe maggiormente rappresentata o dalla media dei valori nei punti vicini, rispettivamente.

### 1.3 Potenzialità di KNN

KNN trova applicazione in numerosi settori grazie alla sua flessibilità e facilità di implementazione. Nei sistemi di raccomandazione, ad esempio, può suggerire prodotti o contenuti simili a quelli preferiti dall'utente sulla base dei gusti di altri utenti simili (vicini). Nell'analisi di immagini e nel riconoscimento di pattern, KNN può classificare nuove immagini confrontandole con esempi già noti. In ambito medico, può supportare la diagnosi confrontando i sintomi del paziente con casi storici simili.

Oltre ai settori menzionati, KNN può essere utilizzato in molti altri contesti. Nell'analisi di frodi, per esempio, KNN può identificare transazioni sospette confrontandole con transazioni conosciute come fraudolente. Nel settore del marketing, può segmentare i clienti in gruppi simili per creare campagne pubblicitarie mirate. Anche in ambito finanziario, KNN può essere utilizzato per prevedere l'andamento di titoli azionari o per valutare il rischio di credito basandosi su dati storici.

### 1.4 Caratteristiche e Limitazioni

Il KNN è noto per la sua semplicità e il principio della distanza su cui basare le decisioni di classificazione o regressione. Tuttavia, nella pratica, il KNN presenta diverse sfide significative.

Innanzitutto, KNN utilizza tutte le features in modo uguale, anche se alcune possono essere molto più predittive del target rispetto ad altre. Le distanze tra i punti vengono calcolate considerando tutte le features in modo uguale, utilizzando metriche come la distanza Euclidea o Manhattan. Questo approccio, sebbene semplice, non è sempre il più efficace, poiché molte features possono essere irrilevanti

per il target. Anche dopo aver effettuato una selezione delle features, la rilevanza delle stesse non sarà comunque uniforme.

Inoltre, le previsioni effettuate dai modelli KNN sono difficili da interpretare. Sebbene l'algoritmo sia comprensibile, capire le previsioni può essere complicato. È possibile elencare i K vicini più prossimi per un record, il che fornisce alcune indicazioni sulla previsione fatta per quel record, ma è difficile capire perché un determinato insieme di record sia considerato il più simile, soprattutto quando ci sono molte features in gioco.

Il KNN è anche sensibile al rumore nei dati e alla presenza di features non rilevanti, che possono influenzare negativamente le previsioni. Gestire grandi dataset con KNN può risultare computazionalmente oneroso, poiché richiede il calcolo delle distanze tra il nuovo dato e tutti i punti di addestramento. Questo problema diventa ancora più complesso quando si tratta di dataset con molte dimensioni (features).

Infine, quando i dati utilizzati da KNN sono altamente non strutturati, tipicamente non sono utili per comprendere la natura della relazione tra le features e il risultato della classe o della regressione. Questo limita ulteriormente l'interpretabilità del modello e la sua efficacia in situazioni reali.

### 1.5 Definizione e concetto di base

### 1.5.1 Dataset, feature e variabile target

Un dataset in Machine Learning è una collezione di dati organizzati in un formato strutturato. Ogni riga del dataset rappresenta un'osservazione, mentre ogni colonna rappresenta una caratteristica (feature) o la variabile target (etichetta). Le feature sono attributi che descrivono le osservazioni e possono essere di diversi tipi, come numeriche, categoriche o binarie. La variabile target è ciò che vogliamo predire utilizzando le feature.

Ad esempio, in un dataset per la predizione del prezzo delle case, le feature potrebbero includere la superficie della casa, il numero di camere, la posizione, l'anno di costruzione, ecc. La variabile target sarebbe il prezzo della casa.

#### 1.5.2 Problema di classificazione

Consideriamo un esempio reale: la diagnosi precoce di malattie cardiache. Questo è un problema non banale che richiede l'uso del Machine Learning per essere risolto efficacemente. Il dataset potrebbe includere pazienti con varie caratteristiche cliniche misurate durante esami medici. Le feature potrebbero includere età, genere, pressione sanguigna, livelli di colesterolo, frequenza cardiaca massima, risultati di elettrocardiogrammi, e altre misure cliniche rilevanti. La variabile target sarebbe una variabile binaria che indica la presenza o l'assenza di una malattia cardiaca.

L'algoritmo KNN può essere utilizzato per classificare un nuovo paziente come "a rischio" o "non a rischio" di malattia cardiaca basandosi sui dati storici di altri pazienti. Quando un nuovo paziente entra per una valutazione, KNN calcola le distanze tra le caratteristiche cliniche del nuovo paziente e quelle dei pazienti nel dataset di addestramento. Seleziona i K pazienti più simili (i vicini più prossimi) e determina la classe del nuovo paziente in base alla maggioranza delle classi dei vicini.

Per esempio, se K=5 e tra i 5 pazienti più vicini al nuovo paziente 3 hanno una malattia cardiaca e 2 no, KNN predice che il nuovo paziente è "a rischio" di malattia cardiaca. Questa previsione può aiutare i medici a prendere decisioni informate riguardo ulteriori test o trattamenti, dimostrando l'importanza e l'utilità del Machine Learning in contesti medici critici.

### 1.5.3 Problema di regressione

Un esempio di problema di regressione risolvibile con l'algoritmo KNN è la previsione del valore di mercato delle proprietà immobiliari in una città. Questo problema richiede un approccio che si affida al Machine Learning per ottenere stime accurate e affidabili, data la moltitudine di fattori che influenzano i prezzi delle case.

Consideriamo un dataset che include informazioni dettagliate sulle proprietà immobiliari di una città. Le feature possono includere:

• Superficie della proprietà (in metri quadrati)

- Numero di camere da letto
- Numero di bagni
- Anno di costruzione
- Distanza dai servizi principali (scuole, ospedali, trasporti pubblici)
- Valutazioni della qualità del quartiere
- Prezzi recenti delle proprietà vicine

La variabile target in questo caso è il prezzo di vendita della proprietà.

Quando si vuole stimare il valore di una nuova proprietà, l'algoritmo KNN calcola la distanza tra le caratteristiche della nuova proprietà e quelle delle proprietà nel dataset di addestramento. Utilizzando una metrica di distanza (come la distanza euclidea), KNN identifica i K immobili più simili.

Ad esempio, se K=5, KNN selezionerà le cinque proprietà più vicine alla nuova proprietà in termini di caratteristiche. Il prezzo stimato per la nuova proprietà sarà la media dei prezzi delle cinque proprietà più vicine. Il prezzo stimato della nuova proprietà sarà dunque

$$\hat{y} = \frac{1}{K} \sum_{i \in \mathcal{N}_K(\mathbf{x})} y_i$$

Dove K è il numero di vicini considerati,  $\mathcal{N}_K(\mathbf{x})$  rappresenta l'insieme dei K vicini più prossimi e  $y_i$  è il prezzo della proprietà *i*-esima.

Questo approccio di regressione basato su KNN è particolarmente utile perché tiene conto della località spaziale e delle caratteristiche specifiche delle proprietà immobiliari. Inoltre, permette di adattarsi a variazioni non lineari e complesse nei dati, che sono comuni nel mercato immobiliare. La previsione accurata dei prezzi immobiliari è fondamentale per acquirenti, venditori, agenti immobiliari e investitori, rendendo KNN uno strumento prezioso in questo contesto.

### 1.6 Sfide e Ottimizzazioni

La "maledizione della dimensionalità" è una delle sfide principali di KNN, in quanto la performance dell'algoritmo può decadere significativamente con l'aumento della dimensionalità dei dati. Per mitigare questo problema, sono state sviluppate tecniche come la riduzione della dimensionalità e l'uso di strutture dati specializzate (come KD-Trees) per accelerare il calcolo delle distanze.

[Da approfondire...]

## 1.7 Applicazioni Avanzate e Ricerca

La ricerca attuale su KNN si concentra sulla sua integrazione con tecniche avanzate di Machine Learning, come l'apprendimento semi-supervisionato e il trasferimento di conoscenza, per migliorare ulteriormente la sua robustezza e la sua capacità predittiva in scenari complessi.

Nonostante le sfide associate, KNN continua a essere ampiamente utilizzato come punto di partenza per problemi di classificazione e regressione, offrendo risultati affidabili e interpretazioni chiare in vari contesti.

### 1.8 Obiettivi dell'articolo

L'obiettivo principale di questo articolo è fornire una comprensione completa e dettagliata dell'algoritmo K-Nearest Neighbors (KNN) attraverso un'analisi sia teorica che pratica.

In primo luogo, l'articolo presenta i fondamenti teorici di KNN, spiegando il funzionamento dell'algoritmo, le metriche di distanza utilizzate (come la distanza euclidea e la distanza di Manhattan) e l'importanza della scelta del parametro K. Verranno, inoltre, discusse le implicazioni di queste scelte sulla performance dell'algoritmo.

In secondo luogo, verranno esaminate le proprietà matematiche di KNN, inclusa la complessità computazionale e le sfide legate alla "maledizione della dimensionalità". Saranno analizzati i trade-off tra bias e varianza per comprendere come ottimizzare le prestazioni di questo algoritmo.

In terzo luogo, l'articolo fornirà un'analisi empirica, confrontando KNN con altri algoritmi di Machine Learning su dataset standard. Questo confronto aiuterà a evidenziare i punti di forza e le limitazioni di KNN in scenari pratici.

Infine, l'articolo esplora le tecniche di ottimizzazione e miglioramento di KNN, come la normalizzazione dei dati, l'uso di KNN pesato e l'implementazione di strutture dati efficienti come KD-Trees.

## 2 Fondamenti Teorici del KNN

### 2.1 Definizione matematica formale

Per formalizzare matematicamente l'algoritmo K-Nearest Neighbors (KNN), consideriamo un dataset di addestramento  $\mathcal{D} = \{(\mathbf{x}_i, y_i)\}_{i=1}^N$ , dove  $\mathbf{x}_i \in \mathbb{R}^d$  rappresenta un vettore di lunghezza d (un punto dati con d caratteristiche) e  $y_i \in \mathbb{R}$  (o  $y_i \in \{1, \dots, C\}$  dove  $C \in \mathbb{N}$ , per la classificazione) rappresenta un'istanza della variabile target associata.

### 2.2 Metriche di distanza

Per determinare i K vicini più prossimi, è necessario definire una metrica di distanza  $d(\mathbf{x}, \mathbf{z})$  tra due vettori (punti dati)  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$ . Le metriche comunemente utilizzate includono:

### 2.2.1 Distanza Euclidea

La distaza Euclidea (chiamata anche norma  $L^2$ ) calcola la distanza diretta tra punti in uno spazio multidimensionale. È adatta per dati che presentano caratteristiche continue e numeriche con scale e intervalli simili. Può anche gestire bene gli outlier e il rumore, poiché dà più peso alle differenze più grandi. Tuttavia, può essere influenzata dal "curse of dimensionality", che significa che all'aumentare del numero di features, la distanza tra due punti diventa meno significativa e più simile tra loro. Inoltre, può essere influenzata dall'orientamento e dalla scala delle caratteristiche, poiché assume che tutte le features siano ugualmente importanti e che abbiano tutte una stessa scala.

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = ||\mathbf{x} - \mathbf{z}|| = \sqrt{\sum_{j=1}^{d} (x_j - z_j)^2}$$

## 2.2.2 Distanza Manhattan

La distanza Manhattan (chiamata anche norma  $L^1$ ) è adatta per dati che presentano caratteristiche discrete e categoriali, poiché non penalizza tanto le piccole differenze quanto la distanza euclidea. Inoltre, gestisce meglio i dati ad alta dimensionalità, poiché è meno sensibile al "curse of dimensionality". Tuttavia, può essere influenzata dall'orientamento e dalla scala delle caratteristiche, poiché assume che tutte le features siano ugualmente importanti e che abbiano tutte una stessa scala.

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = \sum_{j=1}^{d} |x_j - z_j|$$

### 2.2.3 Distanza Chebyshev

La distanza Chebyshev (chiamata anche norma  $L^{\infty}$ ) è adatta per dati che presentano caratteristiche discrete e categoriali, poiché non penalizza tanto le piccole differenze quanto la distanza euclidea. Inoltre, gestisce meglio i dati ad alta dimensionalità, poiché è meno sensibile al "curse of dimensionality". Tuttavia, è influenzata dall'orientamento e dalla scala delle caratteristiche, poiché assume che tutte le features siano ugualmente importanti e che abbiano tutte una stessa scala.

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = \sqrt[\infty]{\sum_{j=1}^{d} |x_j - z_j|^{\infty}} = \max_{j=1}^{d} |x_j - z_j|$$

Diamo ora una dimostrazione della seconda ugualianza. Siano  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$  due vettori di dimensione d. Sia  $\mathbf{a} = [|x_i - z_i|]_{i=1}^d$  il vettore differenza in valore assoluto tra  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$ . Senza perdita di generalità, supponiamo che max $\frac{d}{2}$ ,  $|x_i - z_j| = a_i$ 

Senza perdita di generalità, supponiamo che  $\max_{j=1}^{d} |x_j - z_j| = a_i$ .

$$\lim_{p \to \infty} (a_1^p + \dots + a_d^p)^{1/p} \ge \lim_{p \to \infty} (a_i^p)^{1/p} = \lim_{p \to \infty} a_i = a_i = \max_{j=1}^d |x_j - z_j|$$

e:

$$\lim_{p \to \infty} (a_1^p + \dots + a_d^p)^{1/p} \le \lim_{p \to \infty} (a_i^p + \dots + a_i^p)^{1/p} = \lim_{p \to \infty} (d \cdot a_i^p)^{1/p}$$

$$= \lim_{p \to \infty} a_i \cdot d^{1/p}$$

$$= a_i \cdot \lim_{p \to \infty} d^{1/p}$$

$$= a_i = \max_{i=1}^d |x_i - z_i|$$

Quindi, per il teorema del confronto,  $\lim_{p\to\infty}(a_1^p+\ldots+a_d^p)^{1/p}=\max_{j=1}^d|x_j-z_j|$ .  $\square$ 

### 2.2.4 Distanza Minkowski

La distanza Minkowski (chiamata anche norma  $L^p$ ) è una generalizzazione delle distanze Euclidea, Manhattan e Chebyshev. È definita da un parametro p che controlla quanto peso viene dato alle differenze più grandi o più piccole tra le coordinate.

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = \left(\sum_{j=1}^{d} |x_j - z_j|^p\right)^{\frac{1}{p}}$$

dove p è un parametro positivo che determina la forma della distanza. La distanza Minkowski può essere vista come una famiglia di metriche di distanza che include la distanza Euclidea (p=2), la distanza di Manhattan (p=1) e la distanza di Chebyshev  $(p=\infty)$ , che rappresenta il massimo delle differenze assolute tra le coordinate. La distanza di Minkowski è adatta per dati che presentano tipi misti di caratteristiche, poiché consente di regolare il parametro p per bilanciare l'importanza delle diverse caratteristiche e delle distanze. Tuttavia, può essere computazionalmente costosa e difficile da interpretare, poiché il parametro p può avere effetti diversi su diversi insiemi di dati e problemi.

#### 2.2.5 Distanza Coseno

La distanza coseno (o similarità coseno) misura l'angolo tra due vettori in uno spazio multidimensionale, piuttosto che la loro distanza diretta. È particolarmente utile per dati in cui l'orientamento dei vettori è più importante della loro magnitudine, come nel caso di dati testuali o vettori di parole (word embeddings). La distanza coseno è calcolata come uno meno il coseno dell'angolo tra i vettori, quindi varia tra 0 e 2, dove 0 indica vettori identici (completamente simili) e 2 indica vettori diametralmente opposti (completamente dissimili).

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = 1 - \frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{z}}{||\mathbf{x}|| \cdot ||\mathbf{z}||} = 1 - \frac{\sum_{j=1}^{d} x_j z_j}{\sqrt{\sum_{j=1}^{d} x_j^2} \sqrt{\sum_{j=1}^{d} z_j^2}}$$

Qui,  $\mathbf{x} \cdot \mathbf{z}$  rappresenta il prodotto scalare tra i vettori  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$ , mentre  $||\mathbf{x}||$  e  $||\mathbf{z}||$  sono le norme euclidee dei rispettivi vettori.

La distanza coseno è particolarmente robusta rispetto a variazioni di scala nei dati, poiché normalizza i vettori prima di calcolare l'angolo tra essi. Questo la rende adatta per scenari in cui la lunghezza assoluta (magnitudine) dei vettori è meno rilevante rispetto alla direzione, come nell'analisi di documenti o nella raccomandazione di oggetti basata su preferenze utente. Tuttavia, può essere influenzata dalla presenza di valori nulli o zero nei dati, che possono distorcere il calcolo della similarità.

Diamo ora un'interpretazione intuitiva della distanza coseno. Siano  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$  due vettori di dimensione d. Il coseno dell'angolo  $\alpha$  (l'angolo con ampiezza minore tra i due vettori), tra  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$  si ottiene, secondo

la definizione di coseno, dividendo  $||proj_z\mathbf{x}||$  (la lunghezza della proiezione del vettore  $\mathbf{x}$  nella direzione del vettore  $\mathbf{z}$ ) per la norma del vettore  $\mathbf{x}$ :

$$\cos(\alpha) = \frac{||proj_z \mathbf{x}||}{||\mathbf{x}||}.$$
 (1)

Ora non ci rimane che trovare la norma del vettore proiezione. La proiezione  $proj_z \mathbf{x}$  è un vettore che giace nella direzione di  $\mathbf{z}$ , quindi possiamo scriverlo come  $c \cdot \mathbf{z}$  per qualche numero c. Per trovare c possiamo utilizzare il fatto che la proiezione  $proj_z \mathbf{x} = c \cdot \mathbf{z}$  è un vettore che si annulla quando  $\mathbf{x}$  è perpendicolare a  $\mathbf{z}$ . Come vettore perpendicolare a  $\mathbf{z}$  possiamo considerare il vettore  $\mathbf{x} - c \cdot \mathbf{z}$  e moltipliciarlo per  $\mathbf{z}$ . Possiamo quindi ricavare il valore c dalla seguente equazione:

$$(\mathbf{x} - c \cdot \mathbf{z}) \cdot \mathbf{z} = \mathbf{0} \tag{2}$$

$$\mathbf{x} \cdot \mathbf{z} - c \cdot \mathbf{z} \cdot \mathbf{z} = \mathbf{0} \tag{3}$$

$$\mathbf{x} \cdot \mathbf{z} - c||\mathbf{z}||^2 = \mathbf{0} \tag{4}$$

$$c = \frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{z}}{||\mathbf{z}||^2}.\tag{5}$$

Ora, mettendo insieme le due equazioni (1) e (5), otteniamo

$$\cos(\alpha) = \frac{||proj_z \mathbf{x}||}{||\mathbf{x}||} = \frac{||c \cdot \mathbf{z}||}{||\mathbf{x}||} = \frac{c \cdot ||\mathbf{z}||}{||\mathbf{x}||} = \frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{z}}{||\mathbf{z}||^2} \frac{||\mathbf{z}||}{||\mathbf{x}||} = \frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{z}}{||\mathbf{x}|| \cdot ||\mathbf{z}||}.$$

Per ottenere ora un valore positivo che indica la distanza coseno tra due vettori, sottraiamo il coseno, che ha valori in [-1,1], ad 1. In questo modo otteniamo una distanza massima di 2 e una distanza minima di 0.  $\square$ 

#### 2.2.6 Distanza di Hamming

La distanza di Hamming è una metrica comunemente utilizzata per misurare la somiglianza o la dissimiglianza tra due vettori di caratteristiche binarie. È particolarmente utile quando si lavora con dati categorici o binari, dove ogni caratteristica può assumere solo due valori possibili.

Consideriamo due vettori di caratteristiche,  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$ , ciascuno composto da d caratteristiche binarie. La distanza di Hamming tra  $\mathbf{x}$  e  $\mathbf{z}$ , denotata come  $d(\mathbf{x}, \mathbf{z})$ , può essere calcolata utilizzando la seguente formula:

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = \sum_{i=1}^{d} (x_i \oplus z_i)$$

dove  $\oplus$  denota l'operazione XOR elemento per elemento. Questo significa che la distanza di Hamming è la somma delle differenze bit a bit tra le caratteristiche corrispondenti dei due vettori.

Per chiarire, l'operazione XOR ( $\oplus$ ) restituisce 1 se  $x_i \neq z_i$  e 0 se sono uguali. Pertanto, sommando tutti i risultati degli XOR si ottiene il conteggio delle posizioni in cui i due vettori differiscono.

Una variante generalizzata, utilizzabile per vettori di features categoriche (non per forza binarie), della distanza di Hamming può essere calcolata utilizzando la seguente formula:

$$d(\mathbf{x}, \mathbf{z}) = \sum_{i=1}^{d} \mathbf{1}_{x_i \neq z_i}$$

dove  $x_i \neq y_i$  indica che la caratteristica i del vettore  $\mathbf{x}$  è diversa da quella del vettore  $\mathbf{z}$ .

La distanza di Hamming è particolarmente conveniente da utilizzare quando le caratteristiche dei dati sono binarie (derivate ad esempio da un one-hot encoding) o categoriche che possono essere codificate in forma numerica.

## 2.3 KNN per la Classificazione

Nel contesto della classificazione, la variabile target  $\hat{y}$  di un nuovo punto dati  $\hat{\mathbf{x}}$  viene determinata dal seguente algoritmo:

1. Calcolare la distanza, utilizzando la metrica di distanza scelta, tra  $\hat{\mathbf{x}}$  e ogni punto dati  $\mathbf{x}_i$  nel dataset di addestramento  $\mathcal{D}$ . Definiamo un nuovo vettore  $\mathbf{d}^{\hat{\mathbf{x}}}$  che contiene le distanze tra  $\hat{\mathbf{x}}$  e ogni punto di  $\mathcal{D}$ :

$$\mathbf{d}^{\hat{\mathbf{x}}} = [d(\hat{\mathbf{x}}, \mathbf{x}_i)]_{i=1}^{N}$$

2. A partire da  $\mathbf{d}^{\hat{\mathbf{x}}}$ , determiniamo un nuovo vettore

$$\overline{\mathbf{d}^{\hat{\mathbf{x}}}} = \arg \underset{i \in [N]}{\operatorname{sort}} d_i^{\hat{\mathbf{x}}}$$

dove N è la dimensione del dataset  $\mathcal{D}$  e la funzione arg sort è una funzione così definita:

$$\arg \underset{i \in [N]}{\text{sort}} v_i = [\sigma(i)]_{i=1}^N$$

dove  $v_i$  è un elemento del vettore  $\mathbf{v} = [v_1, \dots, v_N]$ , i è un indice e N è il numero di elementi del vettore. La funzione arg sort restituisce una permutazione  $\sigma : \{1, \dots, N\} \to \{1, \dots, N\}$ , tale che  $v_{\sigma(i)} \leq v_{\sigma(i+1)} \quad \forall i \in [N-1]$ .

A questo punto, possiamo definire l'insieme degli indici dei K vicini più prossimi come:

$$\mathcal{N}_K(\hat{\mathbf{x}}) = \{ \overline{d_i^{\hat{\mathbf{x}}}} \mid 1 \le i \le K \}.$$

3. Assegnare a  $\hat{\mathbf{x}}$  la variabile target di classe più frequente tra i K vicini più prossimi. Formalmente,

$$\hat{y} = \arg \max_{c \in \{1, \dots, C\}} \sum_{i \in \mathcal{N}_K(\hat{\mathbf{x}})} \mathbf{1}_{\{y_i = c\}}$$

dove  $\mathcal{N}_K(\hat{\mathbf{x}})$  denota l'insieme degli indici dei K vicini più prossimi di  $\hat{\mathbf{x}}$  e  $\mathbf{1}_{\{y_i=c\}}$  è una funzione indicatrice che vale 1 se  $y_i=c$  e 0 altrimenti.

Nel contesto della classificazione, la funzione di aggregazione più comunemente utilizzata è la moda (la classe più frequente). Quindi possiamo esprimere la variabile  $\hat{y}$  come segue:

$$\hat{y} = mode\{y_{i_1}, \dots, y_{i_K}\}$$
 with  $i \in \mathcal{N}_K(\hat{\mathbf{x}})$ .

## 2.4 Regressione

Per la regressione, il valore predetto  $\hat{y}$  per un nuovo punto dati  $\hat{\mathbf{x}}$  è calcolato come la media dei valori dei K vicini più prossimi:

$$\hat{y} = \frac{1}{K} \sum_{i \in \mathcal{N}_K(\hat{\mathbf{x}})} y_i$$

Solitamente viene utilizzata la media aritmetica dei target dei punti in  $\mathcal{N}_K(\hat{\mathbf{x}})$ , ma possono essere utilizzate anche altre funzioni di aggregazione, come la mediana, la moda o la media ponderata in base alla distanza dei vicini (minore distanza dal punto = maggiore peso nel calcolo della media).

Questa definizione matematica formale fornisce una chiara comprensione del funzionamento di base dell'algoritmo KNN, sia per la classificazione che per la regressione.

- 2.5 Scelta del parametro K
- 3 Proprietà Matematiche e Analisi Teorica
- 3.1 La maledizione della dimensionalità
- 3.2 Complessità computazionale
- 3.3 Trade-off bias-varianza nel KNN
- 3.4 Interpretazione probabilistica del KNN
- 3.5 Comportamento asintotico e convergenza
- 4 Analisi Teorica
- 4.1 La maledizione della dimensionalità
- 4.2 Complessità computazionale
- 4.3 Trade-off bias-varianza nel KNN
- 4.4 Interpretazione probabilistica del KNN
- 4.5 Comportamento asintotico e convergenza

## Riferimenti bibliografici

- [1] Reinhard Diestel. Graph Theory. Springer Berlin Heidelberg, 2017.
- [2] J. A. Bondy and U. S. R. Murty. Graph Theory. Springer London, 2008.