

Машинное обучение

Лекция 7. Метод k-ближайших соседей, наивный байесовский классификатор

Автор: Рустам Азимов

Санкт-Петербургский государственный университет

Санкт-Петербург, 2022г.

Метрические классификаторы

- Метрический классификатор (similarity-based classifier) алгоритм классификации, основанный на вычислении оценок сходства между объектами
- Простейшим метрическим классификатором является метод ближайших соседей
- Для формализации понятия сходства вводится функция расстояния между объектами $\rho(x,x')$
- В общем случае, жёсткого требования, чтобы эта функция была метрикой не предъявляется (в частности, неравенство треугольника может нарушаться)

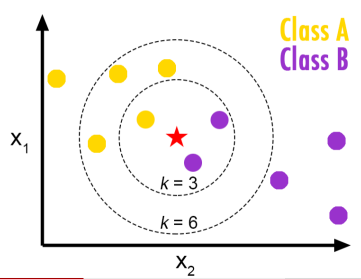
Метод ближайших соседей

- Основывается на оценивании сходства объектов обучающей выборки
- Классифицируемый объект относится к тому классу, которому принадлежат ближайшие к нему объекты обучающей выборки
 - метод ближайшего соседа (k = 1)
 - ▶ метод *k*-ближайших соседей (k-nearest neighbors, *k*-NN)
 - ▶ взвешанный метод k-ближайших соседей
- Методы существенно опираются на **гипотезу компактности**: если мера сходства объектов введена достаточно удачно, то схожие объекты гораздо чаще лежат в одном классе, чем в разных

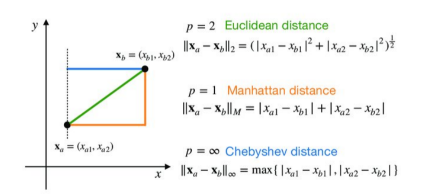
Метод k-ближайших соседей

- Во всех случаях как такового обучения нету, оно сводится к сохранению обучающей выборки
- Должна быть выбрана метрика ρ для вычисления расстояний (вычисления сходства) между объектами, а также число k
- Для предсказания целевого признака для нового объекта x производятся следующие шаги
 - $oldsymbol{0}$ Вычисляются расстояния от x до всех объектов обучающей выборки
 - ② Объекты обучающей выборки сортируются по возрастанию расстояний до x
 - $oldsymbol{3}$ Выбираются k объектов с наименьшими расстояниями до x
 - $oldsymbol{0}$ По этим k объектам вычисляется ответ на задачу предсказания
- Для классификации может быть выбран наиболее популярный класс (k лучше нечётное брать)
 - ▶ Можно выдавать вероятности
- Для регрессии можно взять среднее/медиану значений целевых признаков

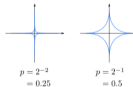
Метод k-ближайших соседей



Метрики



Метрики Минковского





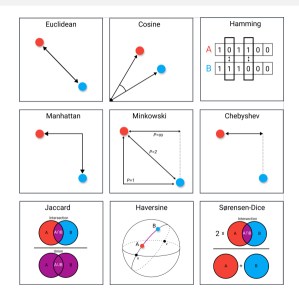
= 1







Ещё метрики



Взвешанный k-NN

- При расчёта предсказания каждому соседу даётся определённый вес
- Например веса обратные квадрату расстояний $\frac{1}{d^2(x,x_i)}$
- Более близкие объекты обучающей выборки сильнее влияют на конечное предсказание

Применимость k-NN

- Существуют теоремы, что метод ближайших соседей идеальный метод классификаций в случае неограниченного датасета
- Но на практике применимость этого метода ограничена из-за вычислительных ограничений и проклятия размерности
- k-NN может служить как некоторый baseline или как конструктор мета-признаков (его предсказаний), которые пойдут на вход другим алгоритмам
- При проблемах с производительностью на огромных данных можно применять некоторый приближённый поиск ближайших соседей

Вероятностные классификаторы

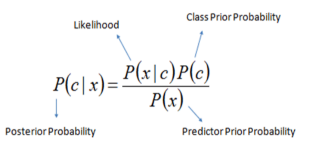
- Основываются на оценка вероятности принадлежать объекта к определённому классу
- Мы уже сталкивались с этим (логистическая регрессия)
- Ещё один пример наивный байесовкий классификатор (Naive Bayes classifier)
- До недавнего времени повсеместно использовался для классификации спама в электронной почте

Naive Bayes

- Наивный байесовский алгоритм это алгоритм классификации, основанный на теореме Байеса с допущением о независимости признаков
- Он предполагает, что наличие какого-либо признака в классе не связано с наличием какого-либо другого признака
- Например размер головы студента не зависит от его оценок
- Даже если имеется зависимость между признаками, они должны вносить **независимый** вклад в вероятность принадлежности классу
- Отсюда название "наивный"

Naive Bayes

- Теорема Байеса позволяет рассчитать апостериорную вероятность P(c|x) на основе P(c), P(x) и P(x|c)
- ullet Наивная часть в переходе от P(X|c) к произведению $P(x_i|c)$



$$P(c \mid X) = P(x_1 \mid c) \times P(x_2 \mid c) \times \cdots \times P(x_n \mid c) \times P(c)$$

Машинное обучение (СПбГУ)

Naive Bayes

- Здесь P(c|x) апостериорная вероятность данного класса c (т.е. данного значения целевой переменной) при данном значении признака x
- P(c) априорная вероятность данного класса
- P(x|c) правдоподобие, т.е. вероятность данного значения признака при данном классе
- P(x) априорная вероятность данного значения признака, не зависит от c и является константой
- Байесовский классификатор минимизирует ошибку принятия решений
- Для объекта X выбираем класс с максимальной P(c|X) (убрали из вычислений все что не зависит от c)

Категориальные признаки: оценка априорных вероятностей классов

• Вероятность класса P(c) оценивается по обучающей выборке как отношение количества объектов этого класса к объёму всей выборки:

$$P(c) = \frac{n_c}{n}$$

Категориальные признаки: оценка вероятностей признаков

• Вероятность признаков оценивается по обучающей выборке следующим образом:

$$P(x = i|c) = \frac{M_i(c) + \alpha}{\sum_{j=1}^{m} (M_j(c) + \alpha)}$$

- ullet Где $M_i(c)$ общее количество элементов класса c со значением признака x=i
- ullet Для избежания нулевых значений добавляется lpha>0, например, lpha=1

Количественные признаки: одномерный непрерывный случай

• Эмпирическая оценка плотности:

$$p_h(x) = \frac{1}{2nh} \sum_{i=1}^n [|x - x_i| < h]$$

- ullet Где h неотрицательный параметр, называемый шириной окна
- Локальная непараметрическая оценка Парзена-Розенблатта:

$$p_h(x) = \frac{1}{2nh} \sum_{i=1}^n K(\frac{x - x_i}{h})$$

Количественные признаки: многомерный непрерывный случай

- \bullet У объектов m признаков
- Оценка плотности в точке $x = (\varepsilon_1, \dots, \varepsilon_m)$:

$$p_h(x) = \frac{1}{2nh} \sum_{i=1}^n \prod_{j=1}^m \frac{1}{h_j} K(\frac{x - x_i}{h})$$

• В каждой точке многомерная плотность представляется в виде произведения одномерных плотностей

Применимость Naive Bayes

- Простотой в реализации и имеет низкие вычислительные затраты при обучении и классификации
- Подходит для случаев, когда в распоряжении малое количество данных
- В тех редких случаях, когда признаки действительно независимы (или почти независимы), наивный байесовский классификатор (почти) оптимален
- Основной его недостаток относительно низкое качество классификации в большинстве реальных задач
- Может быть использован как baseline или в связке с другими алгоритмами (в композиции)

Дополнительные источники

- https://habr.com/ru/company/ods/blog/322534/
- machinelearning.ru
- scikit-learn.org
- kaggle