

# IIC-3641 Aprendizaje Automático basado en Grafos

https://github.com/marcelomendoza/IIC3641

- RECAPITULACIÓN -

### **Graph Isomorphic Networks (GIN)**

En la AF9, trabajamos con GIN. Este modelo propone aprender f y  $\varphi$  en base al teorema de aproximación universal de MLPs<sup>1</sup>.

En la práctica, usamos una MLP a la salida de la función de agregación y update según:

$$h_v^{(k)} = \text{MLP}^{(k)} \left( \left( 1 + \epsilon^{(k)} \right) \cdot h_v^{(k-1)} + \sum_{u \in \mathcal{N}(v)} h_u^{(k-1)} \right)$$

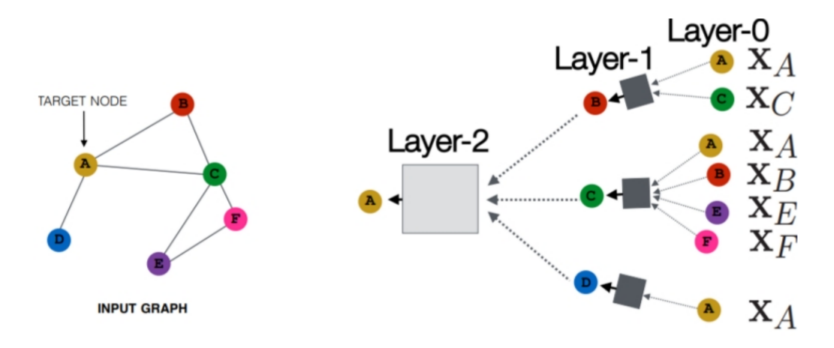
Los embeddings de GIN pueden ser usados directamente para node classification o link prediction. De hecho, los usamos para clasificación de grafos en el dataset de IMDB, el cual era de clasificación binaria.



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hornik, K., Stinchcombe, M., White, H. Multilayer feedforward networks are universal approximators. Neural networks, 2(5):359-366, 1989.

# **Graph Isomorphic Networks (GIN)**

Usar una MLP a la salida de la función de update y agregación tiene este efecto:

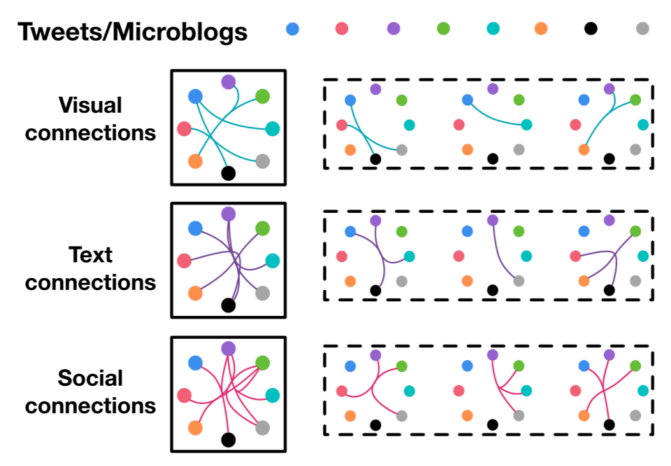


Importante notar que como la MLP es dependiente de cada capa (MLP<sup>(k)</sup>), en la misma capa los pesos se comparten, pero estos difieren de los que se usarán en la siguiente capa. Es decir, usar más capas dota de mayor expresividad a la red.

- Hypergraph Neural Networks (HGNN) -

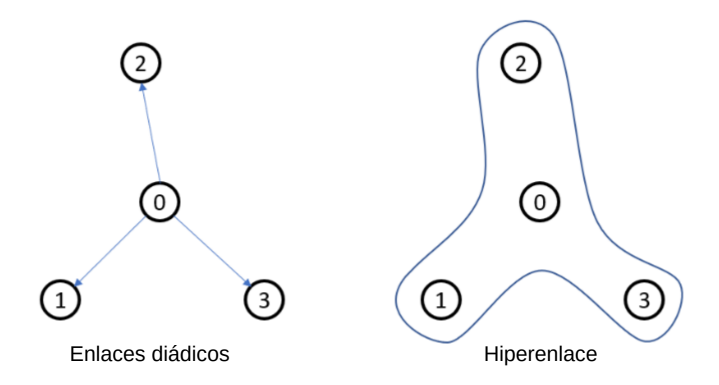
Un hipergrafo es un grafo en el cual los enlaces pueden conectar simultáneamente mas de dos nodos.

El hecho de que un hipergrafo permite enlaces de orden mayor a dos establece una representación a partir de la cual podemos codificar correlaciones de orden superior, algo muy frecuente en datos multimodales. Veamos un ejemplo:



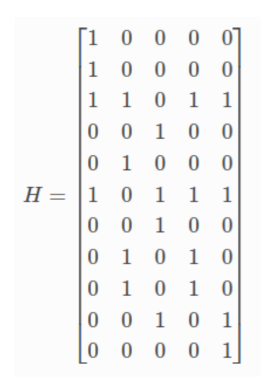
Una red social define distintos tipos de interacciones, y en realidad, tenemos redes superpuestas.

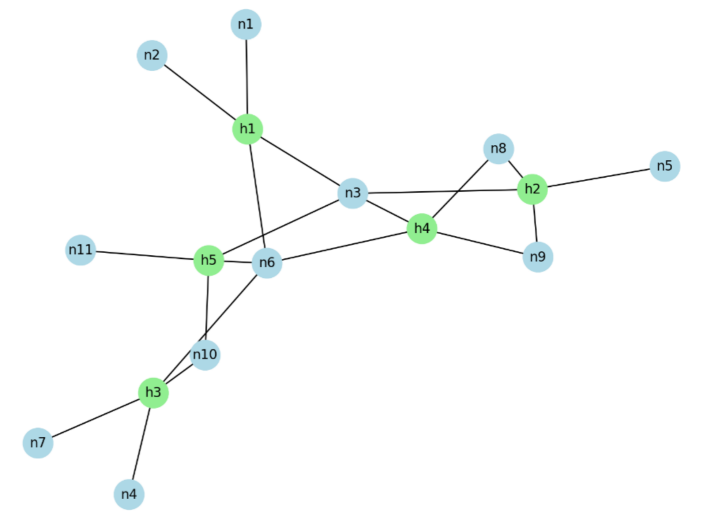
Una forma de modelar lo anterior es usando **hiperenlaces**, es decir, definir enlaces que conecten varios nodos a la vez.



Una forma sencilla de representar este tipo de grafos es a través de una **matriz de incidencia**, esto es, cada fila representa un nodo y cada columna un hiperenlace. Cada columna puede tener varios 1s, es decir, puede vincular a varios nodos a las vez.

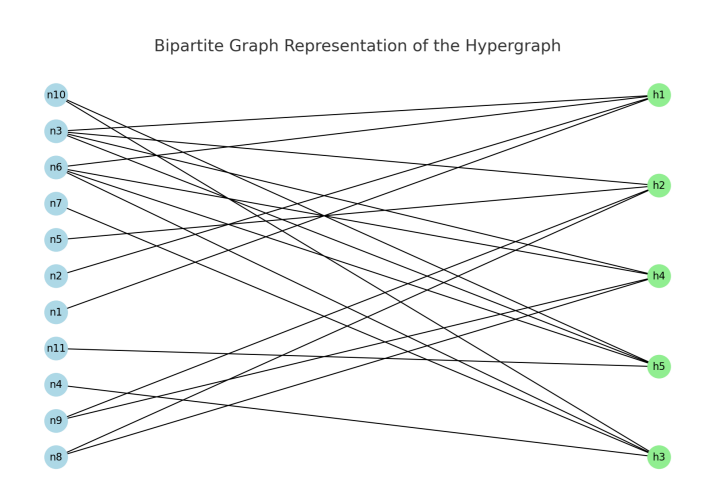
#### Matriz de incidencia

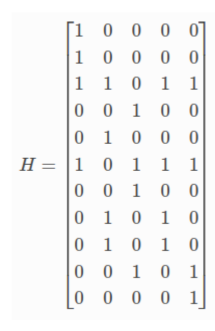




Algo interesante de esta representación es que permite definir grafos bipartitos, ya que surgen dos tipos de nodos y los nodos del mismo tipo no tienen conexiones directas entre sí.

Un hipergrafo puede verse como una grafo bipartito de nodos e hiperenlaces.

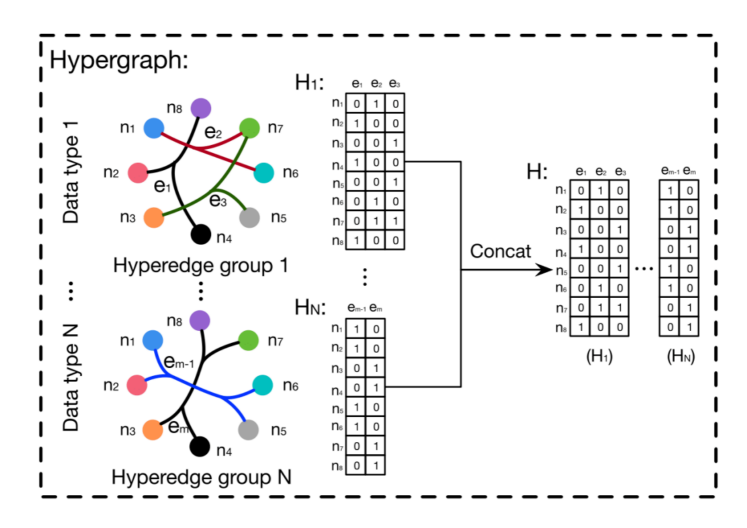




Esta representación es bastante útil ya que se conecta con sistema recomendadores, en los cuales el grafo bipartito modela usuarios y productos.

Vamos a estudiar un modelo que permite representar N hipergrafos que operan sobre los mismos nodos, esto, para permitir modelar datos multimodales. Esto es interesante ya que es lo suficientemente flexible como para modelar distintos tipos de datos en una misma representación.

En el caso de un hipergrafo estándar, simplemente usando este modelo de forma unimodal. Para hacer esto, las HGNN operan sobre una concatenación de matrices de incidencia:



Las HGNN definen una matriz de pesos para los hiperenlaces. Cada hiperenlace tiene una matriz diagonal de pesos que modela la relevancia de ese hiperenlace para el grafo (peso global de e en G). En base a esto, se definen las funciones de grado de nodos y grado de hiperenlaces:

$$d(v) = \sum_{e \in \mathcal{E}} \omega(e) h(v, e)$$
$$\delta(e) = \sum_{v \in \mathcal{V}} h(v, e)$$

Los h() representa las entradas de la matriz de incidencia.

El aprendizaje de representaciones en una HGNN se hace a nivel de nodos. Típicamente la tarea considera una fase de minimización de un funcional con dos componentes:

$$\arg \min_{f} \left\{ \mathcal{R}_{emp}(f) + \Omega(f) \right\}$$

donde f representa la función de clasificación (por ejemplo, clasificación de nodos), R la función de pérdida empírica supervisada (típicamente transductiva), y omega es la componente de regularización.

El factor de regularización se minimiza si, dos nodos conectados por un hiperenlace, se corresponden según f:

$$\Omega(f) = \frac{1}{2} \sum_{e \in \mathcal{E}} \sum_{\{u,v\} \in \mathcal{V}} \frac{w(e)h(u,e)h(v,e)}{\delta(e)} \left(\frac{f(u)}{\sqrt{d(u)}} - \frac{f(v)}{\sqrt{d(v)}}\right)^2$$

Este factor tiene una relación con el Laplaciano de un hipergrafo, el cual se define a partir de:

$$\mathbf{\Theta}_v = \mathbf{D}_v^{-1/2} \mathbf{H} \mathbf{W} \mathbf{D}_e^{-1} \mathbf{H}^{\top} \mathbf{D}_v^{-1/2}$$

y entonces el Laplaciano es:

$$\Delta = \mathbf{I} - \mathbf{\Theta}$$

El factor de regularización normalizado se escribe según:

$$\Omega(f) = f^{\top} \mathbf{\Delta}$$

La conexión de las HGNN con las GCN es evidente. De hecho, adolece de las mismas limitaciones. Si recordamos, la convolución espectral en base a la transformada de Fourier de grafo era muy costosa de computar. Luego, las HGNN para ser eficientes, simplifican el operador de convolución a lo siguiente:

$$\mathbf{g} \star \mathbf{x} \approx \theta_0 \mathbf{x} - \theta_1 \mathbf{D}^{-1/2} \mathbf{H} \mathbf{W} \mathbf{D}_{\mathbf{e}}^{-1} \mathbf{H}^{\top} \mathbf{D}_{\mathbf{v}}^{-1/2} \mathbf{x}$$

donde g es el kernel de convolución, definido a partir del grafo. Sin aproximación, g debiera ser el kernel de convolución de los vectores propios del laplaciano del grafo.

Como g se aproxima, se usa lo siguiente:

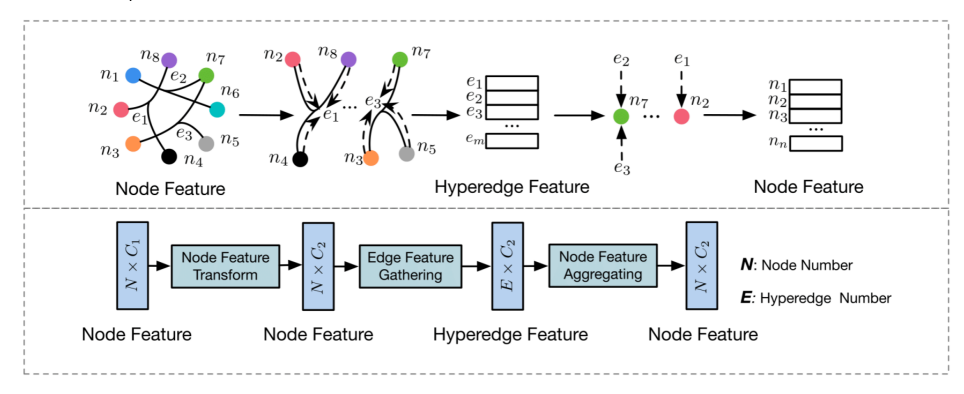
$$\begin{cases} \theta_1 = -\frac{1}{2}\theta \\ \theta_0 = \frac{1}{2}\theta \mathbf{D}_v^{-1/2} \mathbf{H} \mathbf{D}_e^{-1} \mathbf{H}^\top \mathbf{D}_v^{-1/2} \end{cases}$$

Luego, en simple, la convolución corresponde a:

$$\mathbf{g} \star \mathbf{x} \approx \frac{1}{2} \theta \mathbf{D}_v^{-1/2} \mathbf{H} (\mathbf{W} + \mathbf{I}) \mathbf{D}_e^{-1} \mathbf{H}^{\top} \mathbf{D}_v^{-1/2} \mathbf{x}$$
$$\approx \theta \mathbf{D}_v^{-1/2} \mathbf{H} \mathbf{W} \mathbf{D}_e^{-1} \mathbf{H}^{\top} \mathbf{D}_v^{-1/2} \mathbf{x}$$

Finalmente, la HGNN opera usando capas convolucionales sobre el hipergrafo de la siguiente forma:

Luego de la función de activación, vuelve a los nodos



Los experimentos muestran que la HGNN es similar a la GCN en grafos convencionales.

Method	Cora	Pubmed
DeepWalk (Perozzi, Al-Rfou, and Skiena 2014)	67.2%	65.3%
ICA (Lu and Getoor 2003)	75.1%	73.9%
Planetoid (Yang, Cohen, and Salakhutdinov 2016)	75.7%	77.2%
Chebyshev (Defferrard, Bres-	81.2%	74.4%
son, and Vandergheynst 2016) GCN (Kipf and Welling 2017)	81.5%	79.0%
HGNN	81.6%	80.1%

Sin embargo, su utilidad está en su capacidad para modelar hipergrafos, por ejemplo en dataset multimodales, algo que la GCN no puede hacer de forma nativa.

Method	Classification Accuracy
PointNet (Qi et al. 2017a)	89.2%
PointNet++ (Qi et al. 2017b)	90.7%
PointCNN (Li et al. 2018)	91.8%
SO-Net (Li, Chen, and Lee 2018)	93.4%
HGNN	96.7%

