Arbres de décision et agrégation de modèle

masedki.github.io

Univesité Paris-Saclay

février 2021

Méthodes basées sur des arbres

- Nous décrivons ici des méthodes basées sur des arbres pour la classification et la régression.
- Cela implique de stratifier ou segmenter l'espace des prédicteurs en un certain nombre de régions simples.
- Comme les règles des partitionnement peuvent être résumées par un arbre, ce type d'approches sont connues comme des méthodes à arbres de décision.

Pours et contres

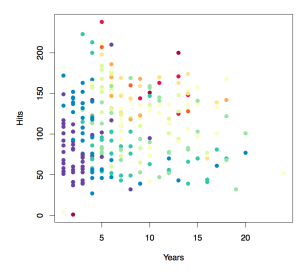
- Les méthodes basées sur des arbres sont simples et utiles pour l'interprétation.
- Cependant, elles ne sont pas capables de rivaliser avec les meilleures approches d'apprentissage supervisé en terme de qualité de prédiction.
- Nous discuterons donc aussi de *bagging*, *forêts aléatoires* (*random forests*), et *boosting*. Ces méthodes développent de nombreux arbres de décision qui sont ensuite *combinés* pour produire une réponse consensus.

Les bases des arbres de décision

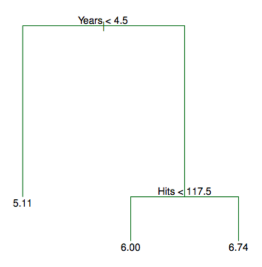
- Les arbres de décision sont utiles aussi bien pour des problèmes de régression que de classification.
- Nous commençons par présenter des problèmes de régression et nous viendrons ensuite à la classification.

Données de salaire au baseball: comment les stratifier ?

Le salaire est codé par des couleurs : les faibles valeurs sont en bleu, puis vert, les plus fortes valeurs en orange puis rouge.



L'arbre de décision sur ces données



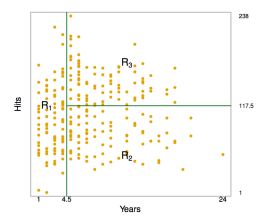
Détails de la précédente figure

- C'est un arbre de régression pour prédire le log des salaires des joueurs, basé sur
 - ► l'expérience (Years)
 - ▶ le nombre de succès (Hits)
- Pour chaque nœud interne, l'étiquette (de la forme $X_j < t_k$) indique la branche de gauche émanant du nœud et la branche droite correspond à $X_j \ge t_k$.
- ► Cet arbre a deux nœuds internes et trois nœuds terminaux ou feuilles. Le nœud le plus haut dans la hiérarchie est la racine.
- L'étiquette des feuilles est la réponse moyenne des observations qui satisfont aux critères pour la rejoindre.

Résultats

► En tout, l'arbre distingue trois classes de joueurs en partitionnant l'espace des variables explicatives en trois régions

: $R_1 = \{X : \text{Years} < 4.5\},\$ $R_2 = \{X : \text{Years} \ge 4.5, \text{Hits} < 117.5\} \text{ et }$ $R_3 = \{X : \text{Years} \ge 4.5, \text{Hits} \ge 117.5\}.$



Interprétation des résultats

- Years est le facteur le plus important pour expliquer Salary : les joueurs de moindre expérience gagnent moins que les joueurs expérimentés
- Sachant qu'un joueur a peu d'expérience, le nombre de Hits l'année passée n'influence pas son salaire
- Mais, parmis les joueurs expérimentés, le nombre de Hits de l'année passée affecte son salaire (positivement)
- C'est sûrement une simplification de la réalité, mais comparé à un modèle de régression (linéaire par exemple), la fonction de régression est simple à décrire, interpréter et expliquer.

Détails sur la construction de l'arbre

Algorithme CART (Classification and Regression Trees)

- 1. Division de l'espace des prédicteurs en J régions distinctes, non recouvrantes: $R_1, R_2, \dots R_J$.
- 2. Pour toute nouvelle observation des prédicteurs $X=x_0$, on regarde dans quelle région on tombe, disons R_ℓ . La prédiction est la moyenne des valeurs observées dans la partie de l'ensemble d'entrainement qui tombent dans R_ℓ .

Détails sur la construction de l'arbre (suite)

- Pour limiter l'espace des partitions possibles, les arbres de décision divisent l'espace en rectangles ou boîtes parallèles aux axes.
- Le but est de trouver les boîtes R_1, \ldots, R_J qui minimisent un critère des moindres carrés, ici

$$perte = \sum_{j=1}^{J} \sum_{i: x_i \in R_j} \left(y_i - \hat{y}_{R_j} \right)^2,$$

où \hat{y}_{R_j} est la réponse moyenne sur les observations d'entraînement qui tombent dans R_j .

Détails sur la construction de l'arbre (suite)

- ► Malheureusement, il est impossible de traverser l'ensemble des partitionnements de l'espace des prédicteurs en *J* boîtes.
- Pour cette raison, on met en place un algorithme *glouton*, *top-down* qui construit l'arbre binaire de façon récursive.
- L'algorithme démarre à la racine de l'arbre et sépare ensuite l'espace des prédicteurs en ajoutant progressivement des nœuds.
- On parle d'algorithme glouton car à chaque étape de la construction de l'arbre, on construit la meilleur division possible du nœud en deux sous-nœuds.

L'algorithme de construction de l'arbre T_0 (phase 1)

Initialisation

Nœud racine : on place l'ensemble de l'échantillon d'estimation à la racine de l'arbre

Récurrence sur chaque nœud

On partionne chaque nœud en deux classes:

$$\mathcal{R}_1(j,s) = \{X : X_j \le s\}, \quad \mathcal{R}_2(j,s) = \{X : X_j > s\}$$

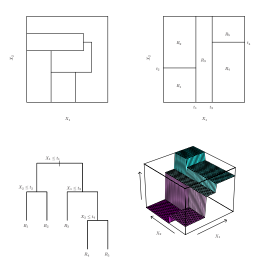
en cherchant j et s qui minimisent

$$\mathsf{perte}_{\mathsf{new}} = \sum_{i: x_i \in \mathcal{R}_1(j,s)} \left(y_i - \hat{y}_1 \right)^2 + \sum_{i: x_i \in \mathcal{R}_2(j,s)} \left(y_i - \hat{y}_2 \right)^2 \tag{1}$$

où $\hat{y}_m = \text{moyenne}\left(y_i \middle| x_i \in \mathcal{R}_m(j,s)\right)$ est la réponse moyenne des données d'apprentissage qui tombent dans la région $R_m(j,s)$ pour m=1 ou m=2.

Trouver le couple (j, s) optimal est un problème relativement facile lorsque le nombre de variables p n'est pas trop grand.

Exemples de récurrence binaire



Exemples de récurrence binaire

- ► En haut à gauche : exemple de partition qui ne peut être le résultat d'une partition binaire
- ► En haut à droite : résultat d'une partition binaire récursive
- ► En bas à gauche : l'arbre binaire correspondant à la partition en haut à droite
- ► En bas à droite : surface de prédiction associé à cet arbre

Algorithme (suite...)

Phase 1 : Construction de T_0

Initialisation

 $[\dots]$

Récurrence sur chaque nœud

[...]

Terminaison

On arrête de diviser un nœud de \mathcal{T}_0 lorsqu'il y a peu d'observations (disons 5).

Critère d'arrêt

- ▶ La récurrence jusqu'à 5 observations par nœud terminal est arbitraire
- ► Trop d'étapes de partitionnement : beaucoup de feuilles (nœuds terminaux), modèle trop complexe, petit biais mais grande variance, sur-apprentissage
- Peu d'étapes de partitionnement: peu de feuilles, modèle trop simple, grand biais mais petite variance, sous-apprentissage

Sur-apprentissage

L'arbre T_0 obtenu est trop profond. Faire un compromis entre

- sur-apprentissage : trop profond
- arbre trop peu précis (grande erreur de prédiction): trop peu profond

Solution : élagage de T_0 appelé *Cost complexity pruning*

Élagage

Une stratégie consiste à construire un très grand arbre, puis à l'élaguer afin d'obtenir un sous-arbre.

- Comment détermine-t-on le meilleur moyen d'élaguer l'arbre ?
- Sélectionner un sous-arbre menant à l'erreur de test la plus faible.
- Nous pouvons estimer l'erreur de test en utilisant la validation croisée (chaque sous-arbre : explosion combinatoire !!).
- Sélectionner un petit ensemble de sous-arbres à prendre en compte.
- L'élagage du maillon le plus faible permet de considérer une séquence d'arbres indexés par un paramètre de réglage non négatif α.

Élagage : détails

Introduire un paramètre α qui règle le compromis, et minimiser le critère pénalisé perte + pénalité défini pour $T \subset T_0$ par

$$C_{\alpha}(T) := \sum_{m=1}^{|T|} \sum_{x_i \in R_m(T)} (y_i - \hat{y}_m)^2 + \alpha |T|,$$

- ightharpoonup |T| est nombre de feuilles de T
- $\hat{y}_m = \mathsf{moyenne}\Big(y_i \Big| x_i \in \mathcal{R}_m(T)\Big)$
- On notera T_{α} le sous-arbre qui minimise $C_{\alpha}(T)$ à α fixé
- ▶ Rôle de α ? Cas particuliers $\alpha = 0$ et $\alpha \to +\infty$!!

Élagage : Calcul des minima \mathcal{T}_{lpha} du critère pénalisé

- 1. On construit une suite d'arbres itérativement
 - ightharpoonup On part de T_0
 - À chaque étape, on supprime le nœud interne qui produit la plus petite augmentation de la perte

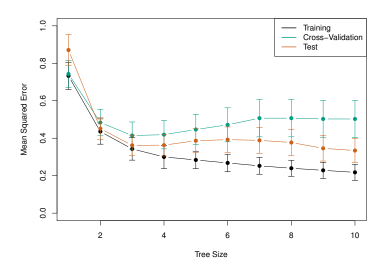
$$\sum_{m=1}^{|T|} \sum_{x_i \in R_m(T)} (y_i - \hat{y}_m)^2$$

- On s'arrête lorsque l'arbre est réduit à un seul nœud (racine)
- 2. Tous les minima $T = T_{\alpha}$ des fonctions $T \mapsto \mathcal{C}_{\alpha}(T)$ sont dans cette suite

Élagage : Choix de lpha par validation croisée \emph{K} -folds

- Diviser le jeu de données d'apprentissage en K-folds
- ▶ Pour k = 1, ..., K:
 - Calculer les minima T_{α} du critère pénalisé sur l'ensemble du jeu de données privé du $k^{\text{lème}}$ fold
 - Pour chaque T_{α} , calculer l'erreur de prédiction moyenne des données du $k^{\text{ième}}$ fold comme une fonction $\text{err}_{-k}(\alpha)$ de α
- ► Choisir la valeur de α^* qui minimise la fonction moyenne $\frac{1}{K}\sum_{k=1}^{K} \operatorname{err}_{-k}(\alpha)$
- Renvoyer T_{α^*} calculé par élagage sur l'ensemble du jeu de données d'apprentissage

Illustration: Hitters dataset



Exemple : coût de soins

- ► Compétition kaggle https://www.kaggle.com/mirichoi0218/insurance
- À l'aide de la fonction rpart, ajuster un arbre de décision sans élagage pour prédire la variable charges en fonction des autres variables présentes dans le jeu de données.
 - Utiliser la fonction rpart.control pour construire un arbre en continuant les découpages dans les feuilles qui contiennent au moins 5 observations (paramètre minsplit=5) et sans contrainte sur la qualité du découpage (paramètre cp=0)
 - Visualiser l'arbre obtenu à l'aide de la fonction rpart.plot
 - Évaluer l'erreur de prédiction du modèle sur le jeu de données test
- Découvrir l'élagage effectué automatiquement à l'aide de la fonction plotop
- À l'aide de la fonction prune, extraire l'arbre obtenu par élagage correspondant à l'erreur minimale par validation croisée
- Tracer le nouvel arbre obtenu par élagage et évaluer son erreur de prédiction sur le jeu de données test

Arbres de classification

- Similaires aux arbres de régression, sauf qu'ils sont utilisés pour prédire une réponse catégorielle
- Pour un arbre de classification, on prédit à l'aide la classe la plus fréquente dans cette feuille parmi les données d'entraînement

Classification : différence avec la régression

- Rappelons qu'en régression, on vise à réduire les moindres carrés (ou somme des carrés des résidus) notés RSS qui sert à mesurer l'erreur du modèle
- ► En classification, on a besoin d'une d'une mesure d'erreur appropriée
- ▶ Réponse catégorielle $Y \in \{1, 2, ..., K\}$ donc la prédiction $\hat{f}(x) \in \{1, 2, ..., K\}$

Taux d'erreur pour la classification

Si la feuille m représente la région \mathcal{R}_m avec N_m observations, on définit

$$\hat{p}_{mk} = \frac{1}{N_m} \sum_{\mathbf{x}_i \in \mathcal{R}_m} 1\{\mathbf{y}_i = k\},\,$$

la proportion d'observations du nœud m appartenant à la $k^{i \text{\`e}me}$ classe.

On assigne une nouvelle observation dans la région \mathcal{R}_m à la classe $\hat{c}_m = \operatorname{argmax}_k \hat{p}_{mk}$ (vote à la majorité simple)

Mesures d'impureté

En classification, les différentes mesures d'impureté $Q_m(T)$ d'une feuille m sont

► Taux de mauvais classement :

$$\frac{1}{N_m} \sum_{x_i \in \mathcal{R}_m} 1\{y_i \neq \hat{c}_m\} = 1 - \hat{\rho}_{m\hat{c}_m}$$

▶ Indice de Gini :

$$\sum_{k
eq k'} \hat{
ho}_{mk} \hat{
ho}_{mk'} = \sum_{k} \hat{
ho}_{mk} (1 - \hat{
ho}_{mk})$$

Entropie :

$$-\sum_{l}\hat{p}_{mk}\ln\hat{p}_{mk}$$

Mesures d'impureté

- Si R_m est presque pure, la plupart des observations proviennent d'une seule classe, alors l'indice de Gini et l'entropie prendraient des valeurs plus petites que le taux de mauvais classement
- L'indice de Gini et l'enropie sont plus sensibles à la pureté des nœuds
- Pour évaluer la qualité d'une partition, l'indice de Gini et l'entropie sont souvent utilisés comme mesure d'erreur (plus que le taux de mauvais classement)
- Chacune de ces trois mesures peut être utilisée lors de l'élagage d'un arbre
- Le taux de mauvais classement est préférable si on vise une meilleure précision de prédiction de l'arbre élagué final

Pima dataset

```
rm(list=ls())
require(rpart)
require(rpart.plot)
require(MASS)
data("Pima.tr")
data("Pima.te")
```

- ▶ Reprendre les étapes de l'exemple de régression pour ajuster un arbre de décision profond visant à prédire le diabète en fonction des autres variables présentes dans le jeu de données. Calculer l'erreur de test;
- Déduire l'arbre élagué. Calculer son erreur de test.

Avantages et inconvénients des arbres

- ▲ Les arbres sont faciles à expliquer à n'importe qui. Ils sont plus faciles à expliquer que les modèles linéaires
- ▲ Les arbres peuvent être représentés graphiquement, et sont interprétables même par des non-experts
- ▲ Ils peuvent gérer des variables explicatives catégorielles sans introduire des variables binaires
- ▼ Malheureusement, ils n'ont pas la même qualité prédictives que les autres approches d'apprentissage.

Cependant, en agrégeant plusieurs arbres de décision, les performances prédictives s'améliorent substantiellement.

Agrégation par Bagging

- L'agrégation bootstrap ou bagging est méthode de réduction de la variance en apprentissage statistique. Elle est particulièrement utile sur les arbres de décision.
- ▶ Rappelons que, sur un ensemble de n observations indépendantes Z_1, \ldots, Z_n , chacune de variance σ^2 , la variance de la moyenne \bar{Z} est σ^2/n .
- En pratique, il n'est pas possible de moyenner des arbres de décision construits sur de multiples ensembles d'entraînement (pas assez de données observées)

Bagging pour la régression

- Au lieu de cela, on peut bootstrapper en ré-échantillonnant plusieurs fois les données d'entraînement.
- Alors, à partir de B échantillons bootstrap, on entraîne une méthode d'apprentissage pour ajuster B fonctions de régressions, notées $\hat{f}^{*b}(x)$, $b=1,\ldots,B$
- La fonction de régression bagguée est alors

$$\hat{f}_{bag}(x) = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^{B} \hat{f}^{*b}(x)$$

Bagging pour la classification

- Sur un problème de classification, $\hat{f}^{*b}(x)$ renvoie une classe possible pour chaque échantillon bootstrap b.
- La décision finale $\hat{f}_{bag}(x)$ se prend par un vote à la majorité simple parmi les B prédictions des règles de classification bootstrap.

Intuitivement

- Cela fonctionne mieux pour les méthodes d'apprentissage à faible biais et à forte variance
- C'est le cas des arbres de décision, en particulier les arbres profonds.
- Sur des gros jeux de données d'entraînement, faire parfois du sous-échantillonnage bootstrap.

Erreur Out-Of-Bag (OOB)

- Il y a une façon simple d'estimer l'erreur de test quand on fait du bagging.
- La clé du bagging est l'entraînement de nombreux $\hat{f}(x)$ sur des échantillons bootstraps. On peut donc utiliser les observations hors du $b^{\text{lème}}$ bootstrap pour évaluer chaque $\hat{f}^{*b}(x)$.
- Ce qui donne l'algorithme ci-dessous.
 - 1. Pour chaque observation (x_i, y_i) , calculer \hat{y}_i^{oob} la prédiction en n'utilisant que les estimateurs $\hat{f}^{*b}(x)$ qui n'ont pas vu cette observation dans leur entraînement
 - 2. Évaluer l'erreur entre \hat{y}_i^{oob} et les y_i (erreur quadratique moyenne ou taux de mauvaise classification)

Erreur Out-Of-Bag pour l'estimation de l'erreur de test

- La probabilité qu'une observation i ne fasse pas partie d'un échantillon bootstrap est de $\left(1-\frac{1}{n}\right)^n \approx \frac{1}{e}$.
- Le nombre d'observations qui ne font pas partie d'un tirage bootstrap est $n\left(1-\frac{1}{n}\right)^n\approx\frac{n}{e}$. Ces observations sont dites out-of-bag.
- Sur B tirages bootstrap, il y a environ $\frac{B}{e}$ échantillon qui ne contiennent pas l'observation i.
- Les arbres de décisions ajustés sur ces échantillons servent à prédire la réponse de l'observation i. Il y a environ $\frac{B}{e}$ prédictions.
- ▶ On fait la moyenne des ces prédictions pour la régression ou prendre le vote à majorité simple pour la classification pour calculer la prédiction *bagguée* de l'observation i qu'on notera $\hat{f}^*(x_i)$.

Estimation de l'erreur de test par OOB

ightharpoonup L'erreur quadratique moyenne (\propto moindres carrés) OOB pour la régression

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{f}^*(x_i))^2.$$

L'erreur de classification OOB

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}1\{y_{i}\neq\hat{f}^{*}(x_{i})\}.$$

- L'erreur OOB est l'équivalente d'une erreur de test.
- ▶ Lorsque B est grand, on peut montrer que l'erreur OOB est équivalente à l'erreur calculée par validation-croisée one-leave-one-out.

Mesurer l'importance des variables

- ► Le bagging améliore la précision d'un modèle au détriment de son interprétation
- On peut obtenir un résumé général de l'importance d'une variable à l'aide des moindres carrés pour le bagging d'arbres de régression et l'indice de Gini pour le bagging d'arbres de classification.
- Pour chaque arbre de régression (ou classification) ajusté sur un échantillon bootstrap, on calcule le nombre de fois où les moindres carrés (ou l'indice de Gini pour la classification) a diminué par une partition d'une variable j. On fait la moyenne de cet indicateur sur les B échantillons bootstraps.
- Une grande valeur de cet indicateur indique une importance de la variable j

Garanties théoriques : un peu de notations

▶ On note l'échantillon $\mathcal{D}_n = \{(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)\}$ et on rappelle la fonction de régression

$$m^*(x) = \mathbb{E}[Y|X=x].$$

Pour $x \in \mathbb{R}^p$, on considère l'erreur quadratique moyenne d'un estimateur \hat{m} et sa décomposition biais-variance

$$\mathbb{E}\Big[\big(\hat{m}(x)-m^*(x)\big)^2\Big]=\Big(\mathbb{E}\big(\hat{m}(x)\big)-m^*(x)\Big)^2+\mathsf{Var}\big(\hat{m}(x)\big).$$

Soit l'estimateur $\hat{m}_{bag}(x) = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^{B} \hat{m}_{b}(x)$ obtenue par l'agrégation des fonctions de régression $\hat{m}_{1}, \ldots, \hat{m}_{B}$. Remarquons que si on suppose que les fonctions de régression $\hat{m}_{1}, \ldots, \hat{m}_{B}$ i.i.d, on a

$$\mathbb{E}[\hat{m}_{\mathsf{bag}}(x)] = \mathbb{E}[\hat{m}_{\mathsf{1}}(x)]$$
 et $\mathsf{Var}[\hat{m}_{\mathsf{bag}}(x)] = \frac{1}{B}\mathsf{Var}[\hat{m}_{\mathsf{1}}(x)].$

même biais mais la variance diminue

Garanties théoriques : boostrap

- Le fait de considérer des échantillons bootstrap introduit un aléa supplémentaire dans l'estimateur. Afin de prendre en compte cette nouvelle source d'aléatoire, on note $\theta_b = \theta_b(\mathcal{D}_n)$ l'échantillon bootstrap de l'étape b et $\hat{m}(\cdot,\theta_b)$ l'estimateur construit à l'étape b. On écrira l'estimateur final $\hat{m}_B(x) = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^B \hat{m}(x,\theta_b)$.
- ightharpoonup Conditionnellement à \mathcal{D}_n , les $\theta_1, \ldots, \theta_B$ sont i.i.d. Par la loi des grands nombres

$$\lim_{B\to\infty} \hat{m}_B(x) = \lim_{B\to\infty} \frac{1}{B} \sum_{b=1}^B \hat{m}(x,\theta_b) = \mathbb{E}_{\theta} \left[\hat{m}(x,\theta) | \mathcal{D}_n \right] \quad \text{p.s.}$$

L'espérance est ici calculée par rapport à la loi de θ . On déduit de ce résultat que, contrairement au boosting, prendre B trop grand ne va pas sur-ajuster l'échantillon. Dit brutalement, prendre la limite en B revient à considérer un estimateur *moyen* calculé sur tous les échantillons bootstrap. Le choix de B n'est donc pas crucial pour la performance de l'estimateur, il est recommandé de le prendre le plus grand possible (en fonction du temps de calcul).

Garanties théoriques : premier résultat

- Deux techniques sont généralement utilisées pour générer les échantillons bootstrap
 - a. $\theta_b(\mathcal{D}_n)$ est obtenu en tirant n observations avec remise dans \mathcal{D}_n , chaque observation ayant la même probabilité d'être tirée $\frac{1}{n}$.
 - b. $\ddot{\theta}_b(\mathcal{D}_n)$ est obtenu en tirant ℓ observations (avec ou sans remise) dans D_n avec $\ell < n$.
- ▶ Théorème de Biau & Devroye (2010) Si $\ell = \ell_n$ tel que $\lim_{n \to \infty} \ell_n = +\infty$ et $\lim_{n \to \infty} \frac{\ell_n}{n} = 0$ alors l'estimateur $\hat{m}(x) = \mathbb{E}_{\theta}[\hat{m}(x,\theta)|\mathcal{D}_n]$ est universellement consistant.

Garanties théoriques : biais et variance

- $\rho(x) = \operatorname{corr}\left(\hat{m}(x, \theta_1), \hat{m}(x, \theta_2)\right)$, le coefficient de corrélation entre deux estimateurs que l'on agrège (calculés sur deux échantillons bootstrap).
- La variance $\sigma^2(x)$ et la corrélation $\rho(x)$ sont calculées par rapport aux lois de \mathcal{D}_n et de θ . On suppose que les estimateurs $\hat{m}(x, \theta_1), \dots, \hat{m}(x, \theta_B)$ sont identiquement distribués.
- ► **Proposition** On a :

$$Var_B(\hat{m}_B(x)) = \rho(x)\sigma^2(x) + \frac{1-\rho(x)}{B}\sigma^2(x).$$

Par conséquent

$$Var[\hat{m}(x)] = \rho(x)\sigma^2(x).$$

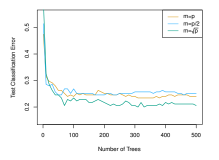
Forêts aléatoires très proche du bagging

- C'est la même idée que le bagging à l'exception . . .
- À chaque partition, on ne considère que m variables explicatives au hasard parmi les p variables explicatives du problème.
- ► Souvent $m \approx \sqrt{p}$.

Forêts aléatoires

- A chaque pas, la partition est contrainte sur un petit nombre m de variables explicatives choisies au hasard.
- Permet d'avoir des arbres différents.
- Deux arbres similaires sont hautement corrélés, la moyenne d'arbres hautement corrélés ne peut produire une réduction importante de la variance. Penser au cas extrême où tous les arbres sont les mêmes.
- La moyenne d'arbres non-corrélés ou faiblement corrélés permet une réduction importante de la variance.
- Une forêt aléatoire produit des arbres moins corrélés.
- ▶ Une forêt aléatoire est équivalente à un bagging si m = p.

Illustration : données d'expression de gênes



- Résultats de forêts aléatoires pour prédire les 15 classes à partir du niveau d'expression de 500 gènes
- L'erreur de test (évaluée par OOB) dépend du nombre d'arbres. Les différentes couleurs correspondent à différentes valeurs de *m*.
- Les forêts aléatoires améliorent significativement le taux d'erreur de CART (environ 45.7%)

Agrégation séquentielle : boosting

- ► De quoi s'agît-il ?
- ► Un peu d'histoire
- ► Gradient boosting pour la régression

De quoi s'agît-il?

Gradient Boosting = Gradient Descent + Boosting

De quoi s'agît-il?

- Premier algorithme de "boosting" [Freund and Schapire, 1997].
- Contruire une famille de règles qui sont ensuite agrégées.
- Processus récursif : la règle construite à l'étape k dépend de celle construite à l'étape k-1

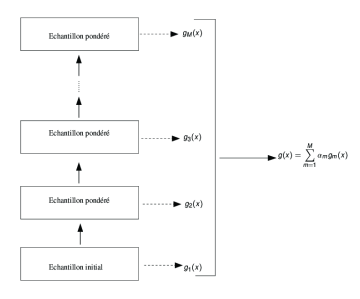
Un peu d'histoire

- ► Invention Adaboost, premier algorithme de boosting [Freund et al., 1996, Freund and Schapire, 1997]
- ► Formulation de l'algorithme Adaboost comme une descente du gradient avec une fonction de perte particulière [Breiman et al., 1998, Breiman, 1999]
- Généralisation de l'algorithme Adaboost au Gradient Boosting pour l'adapter à différentes fonctions de perte [Friedman et al., 2000, Friedman, 2001

Principe

- Le bagging propose d'agréger des modèles à forte variances.
- ► Le boosting est proposé à l'origine pour des problèmes de classification ensuite adapté à la régression.
- Le boosting combine séquentiellement des règles de classification dites faibles pour produire une règle de classification précise.
- Nous allons introduire l'algorithme de boosting le plus connu appelé AdaBoost.M1 introduit par [Freund and Schapire, 1997].
- On s'intéresse au problème de classification binaire où $Y \in \{-1,1\}$. Pour un vecteur de variables explicatives, g(X) est une règle de classification qui prédit une des modalités $\{-1,1\}$.

Schéma



Notion de règle faible

Le terme boosting s'applique à des méthodes générales permettant de produire des décisions précises à partir de règles faibles.

Définition: On appelle règle de classification faible une règle légèrement meilleure que le hasard:

g faible si
$$\exists \gamma > 0$$
 tel que $\mathbb{P}(g(X) \neq Y) = \frac{1}{2} - \gamma$.

Exemple: arbre à 2 feuilles.

Schéma ou idée

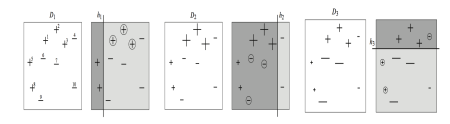


Figure: AdaBoost. Source: Figure 1.1 of [Schapire and Freund, 2012]

Algorithme dit Adaboost.M1

Input : - Une observation x à prédire et l'échantillon $d_n = (x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)$ - Une règle de classification faible et M le nombre d'itérations

Algorithm of [Freund and Schapire 1997]:

- 1. Initialisser les poids $w_i = \frac{1}{n}, i = 1, \dots, n$
- 2. **Pour** m = 1 à M:
 - a. Ajuster la règle faible sur l'échantillon d_n pondéré par les poids w_1, \ldots, w_n , on note $g_m(x)$ l'estimateur issu de cet ajustement
 - b. Calcul du taux d'erreur :

$$e_m = \frac{\sum_{i=1}^n w_i 1_{y_i \neq g_m(x_i)}}{\sum_{i=1}^n w_i}.$$

- c. Calcul de : $\alpha_m = \log\left(\frac{1-e_m}{e_m}\right)$
- d. Réajuster les poids :

$$w_i = w_i \exp \left(\alpha_m \mathbb{1}_{y_i \neq g_m(x_i)}\right), \quad i = 1, \dots, n.$$

Output:

$$\widehat{g}_{M}(x) = \sum_{m=1}^{M} \alpha_{m} g_{m}(x).$$

Schéma ou idée

$$\widehat{H}_3(x) = \sum_{m=1}^3 \alpha_m h_m(x)$$

$$H = \text{sign} \left(0.42 + 0.65 + 0.92 +$$

Figure: AdaBoost. Source: Figure 1.2 of [Schapire and Freund, 2012]

Commentaires

- L'étape 1. nécessite que la règle faible puisse prendre en compte des poids. Lorsque ce n'est pas le cas, la règle peut être ajustée sur un sous-échantillon de dn dans lequel les observations sont tirées avec remise selon les poids w₁, . . . , wn.
- Les poids w_1, \ldots, w_n sont mis à jour à chaque itération : si le $i^{\text{ième}}$ individu est bien classé son poids est inchangé, sinon il est augmenté.
- Le poids α_m de la règle g_m augmente avec la performance de g_m mesurée sur d_n : α_m augmente lorsque e_m diminue (il faut néanmoins que g_m ne soit pas trop faible : si $e_m > 0.5$ alors $\alpha_m < 0$!!!).

Quelques garanties théoriques : contrôle de l'erreur empirique

e_m désigne le taux d'erreur calculé sur l'échantillon de la règle g_m:

$$e_m = rac{\sum_{i=1}^{n} w_i 1_{y_i \neq g_m(x_i)}}{\sum_{i=1}^{n} w_i}.$$

 $ightharpoonup \gamma_m$ désigne le gain de la règle g_m par rapport à une règle pûrement aléatoire

$$e_m = \frac{1}{2} - \gamma_m.$$

Propriété: [Freund and Schapire, 1999]

$$L_n(\widehat{g}_M) \leq \exp\left(-2\sum_{m=1}^M \gamma_m^2\right).$$

Conséquence:

L'erreur empirique (calculée sur les données) tend vers 0 lorsque le nombre d'itérations augmente.

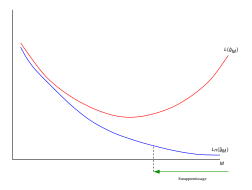
Contrôle de l'erreur de généralisation

Propriétés [Freund and Schapire, 1999]

$$L(\widehat{g}_M) \leq L_n(\widehat{g}_M) + \mathcal{O}\left(\sqrt{\frac{MV}{n}}\right)$$

- Le compromis biais/variance ou erreur approximation/estimation est régulé par le nombre d'itérations M :
 - 1. M petit \rightarrow premier terme (approximation) domine
 - 2. M grand \rightarrow second terme (estimation) domine
- ► Lorsque *M* est (trop) grand, Adaboost aura tendance à sur-ajuster l'échantillon d'apprentissage (sur-ajustement ou overfitting).

Surapprentissage



Conséquence : Il est important de bien choisir M.

Gradient boosting pour la régression (intuitif)

- Nous disposons de $(x_1, y_1), (x_2, y_2), \ldots, (x_n, y_n)$, et une fonction \hat{f} qui minimise l'erreur quadratique moyenne. item On fait une petit vérification et constate quelques écarts à la vérité : $\hat{f}(x_1) = 0.8$ alors que $y_1 = 0.9$, et $\hat{f}(x_2) = 1.4$ et $y_2 = 1.3, \ldots$ Comment améliorer \hat{f} ?
- ▶ On ne peut pas modifier \hat{f} .
- ▶ On peut ajouter un modèle (arbre de régression) h à \hat{f} et la prédiction sera donnée par $\hat{f}(x) + h(x)$.

Solution simple

$$\hat{f}(x_1) + h(x_1) = y_1$$

 $\hat{f}(x_2) + h(x_2) = y_2$
 $\hat{f}(x_3) + h(x_3) = y_3$
...
 $\hat{f}(x_n) + h(x_n) = y_n$

Peut-on obtenir un arbre h tel que

$$h(x_1) = y_1 - \hat{f}(x_1)$$

$$h(x_2) = y_2 - \hat{f}(x_2)$$

$$h(x_3) = y_3 - \hat{f}(x_3)$$
...
$$h(x_n) = y_n - \hat{f}(x_n)$$

Oui mais une approximation!

Peut-on obtenir un arbre h tel que

$$h(x_1) = y_1 - \hat{f}(x_1)$$

$$h(x_2) = y_2 - \hat{f}(x_2)$$

$$h(x_3) = y_3 - \hat{f}(x_3)$$
...
$$h(x_n) = y_n - \hat{f}(x_n)$$

Oui mais une approximation!

$$(x_1, y_1 - \hat{f}(x_1)), (x_2, y_2 - \hat{f}(x_2)), \dots, (x_n, y_n - \hat{f}(x_n))$$

Une solution simple

- $y_i \hat{f}(x_i)$ sont les résidus. La partie qui échappe à \hat{f} .
- Le rôle de h est de compenser les lacunes de \hat{f} .
- ▶ Si la nouvelle fonction de régression estimée $\hat{f} + h$ demeure insatisfaisante, on peut ajouter d'autres arbres de régression.

Justification du boosting : minimisation de risque empirique

Pertes théorique et empirique

- ▶ (X, Y) couple aléatoire à valeurs dans $\mathbb{R}^p \times \{-1, 1\}$. Étant donnée \mathcal{G} une famille de règles, on se pose la question de trouver la meilleure règle dans \mathcal{G} .
- Choisir la règle qui minimise une fonction de perte, par exemple

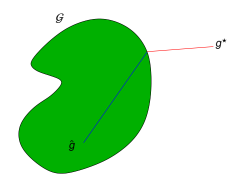
$$L(g) = \mathbb{P}(Y \neq g(X)).$$

Problème : la fonction de perte n'est pas calculable

► Idée : choisir la règle qui minimise la version empirique de la fonction de perte :

$$L_n(g) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n 1_{g(X_i) \neq Y_i}.$$

Erreurs d'estimation et d'approximation



$$L(\hat{g}) - L^* = L(\hat{g}) - \inf_{g \in \mathcal{G}} L(g) + \inf_{g \in \mathcal{G}} L(g) - L^*.$$

Risque convexifié

Problème: la fonction

$$\mathcal{G} \longrightarrow \mathbb{R}$$

$$g \longmapsto \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} 1_{g(X_i) \neq Y_i}$$

est généralement difficile à minimiser.

Idée : trouver une autre fonction de perte $\ell: \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ telle que

$$\mathcal{G} \to \mathbb{R}$$

$$g \mapsto \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(Y_i, g(X_i))$$

soit "facile" à minimiser (si la fonction fonction $v \mapsto \ell(u, v)$ est convexe par exemple).

Fonction de perte

▶ La fonction de perte $\ell(y, g(x))$ mesure l'écart entre la quantité à prévoir $y \in \{-1, 1\}$ et g(x).

Fonction de perte

- ▶ La fonction de perte $\ell(y, g(x))$ mesure l'écart entre la quantité à prévoir $y \in \{-1, 1\}$ et g(x).
- Elle doit donc prendre des valeurs
 - ightharpoonup élevées lorsque yg(x) < 0
 - faibles lorsque yg(x) > 0

Fonction de perte

- ▶ La fonction de perte $\ell(y, g(x))$ mesure l'écart entre la quantité à prévoir $y \in \{-1, 1\}$ et g(x).
- Elle doit donc prendre des valeurs
 - ightharpoonup élevées lorsque yg(x) < 0
 - ▶ faibles lorsque yg(x) > 0
- Exemple:
 - 1. $\ell(y, g(x)) = 1_{yg(x)<0}$
 - 2. $\ell(y, g(x)) = \exp(-yg(x))$ (présente l'avantage d'être convexe en le second argument).

▶ (X, Y) à valeurs dans $\mathbb{R}^p \times \{-1, 1\}$, une fonction de perte $\ell : \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ et on cherche à approcher

$$g^* = \operatorname{argmin} \mathbb{E}\left[\ell(Y, g(X))\right].$$

▶ (X, Y) à valeurs dans $\mathbb{R}^p \times \{-1, 1\}$, une fonction de perte $\ell : \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ et on cherche à approcher

$$g^* = \operatorname{argmin} \mathbb{E}\left[\ell(Y, g(X))\right].$$

Stratégie : étant donnée un n échantillon i.i.d $(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)$ de même loi que (X, Y), on cherche à minimiser la version empirique de $\mathbb{E}\left[\ell(Y, g(X))\right]$:

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n \ell(Y_i, g(X_i)).$$

▶ (X, Y) à valeurs dans $\mathbb{R}^p \times \{-1, 1\}$, une fonction de perte $\ell : \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ et on cherche à approcher

$$g^* = \operatorname{argmin} \mathbb{E} \left[\ell(Y, g(X)) \right].$$

Stratégie : étant donnée un n échantillon i.i.d $(X_1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)$ de même loi que (X, Y), on cherche à minimiser la version empirique de $\mathbb{E}\left[\ell(Y, g(X))\right]$:

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n \ell(Y_i, g(X_i)).$$

Approche récursive : approcher g^* par $\hat{g}(x) = \sum_{m=1}^M g_m(x)$ où g_m sont construits de façon récursive.

▶ (X, Y) à valeurs dans $\mathbb{R}^p \times \{-1, 1\}$, une fonction de perte $\ell : \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ et on cherche à approcher

$$g^* = \operatorname{argmin} \mathbb{E} \left[\ell(Y, g(X)) \right].$$

Stratégie : étant donnée un n échantillon i.i.d $(X_1,Y_1),\ldots,(X_n,Y_n)$ de même loi que (X,Y), on cherche à minimiser la version empirique de $\mathbb{E}\left[\ell(Y,g(X))\right]$:

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n \ell(Y_i, g(X_i)).$$

- Approche récursive : approcher g^* par $\hat{g}(x) = \sum_{m=1}^M g_m(x)$ où g_m sont construits de façon récursive.
- Méthode : utiliser une approche numérique (descente de gradients, Newton-Raphson).

Un petit rappel

Nous faisons ici un bref rappel sur la méthode de Newton-raphson dans le cas simple de la minimisation d'une fonction strictement convexe $J: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$. Si on désigne par \tilde{x} la solution du problème de minimisation, la méthode consiste à construire une suite (x_k) qui converge vers \tilde{x} . La suite est tout d'abord initialisée en choisissant une valeur x_0 . On cherche alors $x_1 = x_0 + h$ tel que $J'(x_1) \approx 0$. Par un développement limité, on obtient l'approximation

$$J'(x_0+h)\approx J'(x_0)+hJ''(x_0).$$

Comme $J'(x_0 + h) \approx 0$, il vient $h = -(J''(x_0))^{-1}J'(x_0)$. Si on pose $\lambda = (J''(x_0))^{-1}$, alors $x_1 = x_0 - \lambda J'(x_0)$ et on déduit la formule de récurrence

$$x_k = x_{k-1} - \lambda J'(x_{k-1}).$$

Newton Raphson

ightharpoonup On note $g_m = (g_m(x_1), \ldots, g_m(x_n))$, et

$$J(\mathbf{g_m}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(y_i, g_m(x_i)).$$

Newton Raphson

ightharpoonup On note $m{g_m} = (g_m(x_1), \ldots, g_m(x_n))$, et

$$J(\mathbf{g_m}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \ell(y_i, g_m(x_i)).$$

La formule de récurrence de l'algorithme de Newton-Raphson est donnée par

$$\mathbf{g_m} = \mathbf{g_{m-1}} - \lambda \nabla J(\mathbf{g_{m-1}}),$$

où $\lambda > 0$ désigne le pas de descente de gradient.

Newton Raphson

ightharpoonup On note $\mathbf{g_m} = (g_m(x_1), \dots, g_m(x_n))$, et

$$J(\mathbf{g_m}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \ell(y_i, g_m(x_i)).$$

La formule de récurrence de l'algorithme de Newton-Raphson est donnée par

$$\mathbf{g_m} = \mathbf{g_{m-1}} - \lambda \nabla J(\mathbf{g_{m-1}}),$$

où $\lambda > 0$ désigne le pas de descente de gradient.

- Inconvénients
 - a. Cet algorithme permet de calculer l'estimateur uniquement en les points du design x_1, \ldots, x_n .
 - b. Ne prend pas en compte une éventuelle régularité de la fonction à estimer (si x_i est proche de x_j alors $g^*(x_i)$ est proche de $g^*(x_i)$).

Boosting par descente du gradient

Entrées :

- ▶ $d_n = (x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)$ l'échantillon, λ un paramètre de régularisation tel que $0 < \lambda \le 1$
- M le nombre d'itérations.
- a. Initialisation : $g_0(\cdot) = \operatorname{argmin}_c \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \ell(y_i, c)$
- b. Pour m=1 à M:
 - 1..1 Calculer l'opposé du gradient $-\frac{\partial}{\partial g(x_i)}\ell(y_i,g_m(x_i))$ et l'évaluer aux points $g_{m-1}(x_i)$:

$$U_i = -\frac{\partial}{\partial g(x_i)} \ell(y_i, g_m(x_i)) \bigg|_{g(x_i) = g_{m-1}(x_i)}, \quad i = 1, \dots, n.$$

- 2..2 Ajuster la règle faible sur l'échantillon $(x_1, U_1), \dots, (x_n, U_n)$, on note h_m la règle ainsi définie.
- 3..3 Mise à jour : $g_m(x) = g_{m-1}(x) + \lambda h_m(x)$.
- c. Sortie : La règle $\hat{g}_M(x) = g_m(x)$.

Gradient Boosting Algorithm avec arbres

- a. Initialisation : $g_0(\cdot) = \operatorname{argmin}_c \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \ell(y_i, c)$
- b. Pour m = 1 à M:
 - ► Calculer l'opposé du gradient $-\frac{\partial}{\partial g(x_i)}\ell(y_i,g_m(x_i))$ et l'évaluer aux points $g_{m-1}(x_i)$:

$$U_i = -\frac{\partial}{\partial g(x_i)} \ell(y_i, g_m(x_i)) \bigg|_{g(x_i) = g_{m-1}(x_i)}, \quad i = 1, \dots, n.$$

- Ajuster un arbre à K nœuds terminaux sur l'échantillon $(x_1, U_1), \ldots, (x_n, U_n)$.
- Calculer la prévision optimale pour chaque nœuds ρ_1, \ldots, ρ_K : Mise à jour :

$$\rho_k = \underset{\rho}{\operatorname{argmin}} \sum_{x_i \in R_k} \ell(y_i, g_{m-1}(x_i) + \rho),$$

où R_k contient l'ensemble des x_i qui appartiennent au $k^{i\text{\`e}me}$ nœud de l'arbre.

- Mise à jour : $g_m(x) = g_{m-1}(x) + \lambda \rho_{k(x)}$, k(x) désignant le numéro du nœud qui contient x.
- c. Sortie : la règle $\hat{g}_M(x)$.

Boosting par descente du gradient pour la régression

- 1. Fixer $\hat{f}(x) = 0$ et $r_i = y_i$ pour tout i de l'ensemble d'entraînement.
- 2. Pour $m = 1, \ldots, M$ faire
 - Ajuster un arbre \hat{f}_m à d nœuds internes (d+1) feuilles) pour prédire les r_i avec x_i
 - Mettre à jour \hat{f} en ajoutant ce nouvel arbre (à un coefficient λ de réduction près)

$$\hat{f}(x) \leftarrow \hat{f}(x) + \lambda \hat{f}_m(x)$$

► Mettre à jour les résidus

$$r_i \leftarrow r_i - \lambda \hat{f}_m(x_i)$$

3. Retourner le modèle

$$\hat{f}(x) = \sum_{m=1}^{M} \lambda \hat{f}_m(x).$$

Commentaires

La sortie $\hat{g}_M(x)$ est un réel. Si on cherche à prédire le label de x, on pourra utiliser la règle $\hat{y} = \text{signe}(\hat{g}_M(x))$.

Commentaires

- La sortie $\hat{g}_M(x)$ est un réel. Si on cherche à prédire le label de x, on pourra utiliser la règle $\hat{y} = \text{signe}(\hat{g}_M(x))$.
- Pour le choix $\lambda = 1$ et $\ell(y, g(x)) = \exp(-yg(x))$, cet algorithme coïncide (quasiment) avec Adaboost.

Commentaires

- La sortie $\hat{g}_M(x)$ est un réel. Si on cherche à prédire le label de x, on pourra utiliser la règle $\hat{y} = \text{signe}(\hat{g}_M(x))$.
- Pour le choix $\lambda = 1$ et $\ell(y, g(x)) = \exp(-yg(x))$, cet algorithme coïncide (quasiment) avec Adaboost.
- Le choix de λ est lié au choix du nombre d'itérations M. Il permet de *contrôler* la vitesse à laquelle on minimise la fonction

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n \ell(y_i, g_i(x_i)).$$

 \implies lorsque $\lambda \nearrow M \searrow$ et réciproquement.

➤ Comme pour Adaboost, la règle utilisée dans l'algorithme doit être faible (légèrement meilleure que le hasard).

- ➤ Comme pour Adaboost, la règle utilisée dans l'algorithme doit être faible (légèrement meilleure que le hasard).
- Booster une règle non faible se révèle généralement peu performant.

- Comme pour Adaboost, la règle utilisée dans l'algorithme doit être faible (légèrement meilleure que le hasard).
- Booster une règle non faible se révèle généralement peu performant.
- Il est recommandé d'utiliser une règle possédant un biais élevé est une faible variable (booster permet de réduire le biais, pas la variance).

- Comme pour Adaboost, la règle utilisée dans l'algorithme doit être faible (légèrement meilleure que le hasard).
- Booster une règle non faible se révèle généralement peu performant.
- ► Il est recommandé d'utiliser une règle possédant un biais élevé est une faible variable (booster permet de réduire le biais, pas la variance).
- On utilise souvent des arbres comme règle faible. Pour posséder un biais élevé, on utilisera donc des arbres avec peu de nœuds terminaux.

Paramètres de la fonction gbm du package gbm de [Ridgeway, 2006]

- 1. fonction de perte distribution
- 2. nombre d'itérations qu'on a noté *M* n.trees
- nombre de noeuds terminaux des arbres plus 1 qu'on a noté K interaction.depth
- 4. paramètre de régularisation λ shrinkage

Logitboost: gradient boosting pour la classification

Si Y est à valeurs dans $\{0,1\}$. La variable Y|X=x suit une loi de Bernoulli de paramètre $p(x)=\mathbb{P}\big(Y=1|X=x\big)$. La vraisemblance d'une observation (x,y) s'écrit

$$p(x) = \frac{1}{1 + \exp\left(-x'\beta\right)} = \frac{\exp\left(x'\beta\right)}{1 + \exp\left(-x'\beta\right)}.$$

Souvent on estime β par maximum de vraisemblance. Le modèle logitboost repose une approche similaire $g: \mathbb{R}^p \to \mathbb{R}$, on pose

$$p(x) = \frac{\exp(g(x))}{\exp(g(x)) + \exp(-g(x))} = \frac{1}{1 + \exp(-2g(x))},$$

ce qui donne

$$g(x) = \frac{1}{2} \log \left(\frac{p(x)}{1 - p(x)} \right).$$

Maximiser la log-vraisemblance revient à minimiser son opposé

$$-\Big(y\log\big(\rho(x)\big)+(1-y)\log\big(1-\rho(x)\big)\Big)=\log\Big(1+\exp\big(-2\tilde{y}g\big)\Big)$$
 où $\tilde{y}=2y-1\in\{-1,1\}.$

Logitboost

➤ On applique l'algorithme de boosting par descente du gradient à la fonction de perte

$$\ell(y,g) = \log(1 + \exp(-2\tilde{y}g)).$$

Après M itérations, on obtient l'estimateur \hat{g}_M de

$$g^* = \operatorname*{argmin}_{g} \mathbb{E} \left[\log \left(1 + \exp \left(- 2 \tilde{Y} g \right) \right) \right].$$

▶ On peut montrer que $g^*(x) = \frac{1}{2} \log \left(\frac{p(x)}{1 - p(x)} \right)$, on débuit un estimateur $\hat{p}_M(x)$ de p(x) en posant

$$\hat{p}_M(x) = \frac{\exp\left(\hat{g}_M(x)\right)}{\exp\left(\hat{g}_M(x)\right) + \exp\left(-\hat{g}_M(x)\right)} = \frac{1}{1 + \exp\left(-2\hat{g}_M(x)\right)}.$$

On obtient la règle de classification

$$\hat{y} = \begin{cases} 1 & \text{si } \hat{g}_M(x) \ge 0 \iff \hat{p}_M(x) \ge 0.5 \\ 0 & \text{si } \hat{g}_M(x) < 0 \iff \hat{p}_M(x) < 0.5. \end{cases}$$

L₂ boosting : gradient boosting pour la régression

- ▶ On s'intéresse à la régression. On désigne par $f : \mathbb{R}^p \to \mathbb{R}$ une régresseur faible. Plus précisémment un régesseur (fortement) biaisé, par exemple :
 - un arbre de décision à deux noeuds terminaux (stumps)
 - un estimateur à noyau avec une grande fenêtre
- Le L₂ boosting consiste à applique l'algorithme de boosting par descente du gradient avec la fonction de perte quadratique

$$\ell(y,g) = \frac{1}{2}(y-g)^2.$$

Après M itérations, l'agorithme fournit un estimateur \hat{f}_M de

$$f^* = \underset{f}{\operatorname{argmin}} \mathbb{E}\left[\frac{1}{2}(Y - f(X))^2\right],$$

c'est-à-dire la fonction de régression $f^*(x) = \mathbb{E}[Y|X=x]$.

Les variables U_i de l'étape 2.1 du boosting par descente du gradient s'écrivent $U_i = y_i - f_{m-1}(x_i)$. L'étape 2.2 consiste donce simplement à faire une régression sur les résidus du modèle construit à l'étape m-1.

Bilan

- Les algorithmes adaboost, logitboost et L_2 boosting sont donc construits selon le même schéma : ils fournissent un estimateur de f^* ou g^* qui minimise la version empirique de l'espérance d'une fonction de perte ℓ .
- Récapitulatif

| $\ell(y,f)$ ou $\ell(y,g)$ | f* ou g* | Algorithme |
|---|---|-------------------------|
| exp [- 2 <i>yg</i>] | $\frac{1}{2}\log\left(\frac{p(x)}{1-p(x)}\right)$ | Adaboost |
| $\log\left(1+\exp\left[-2	ilde{y}g ight] ight)$ | $\frac{1}{2}\log\left(\frac{p(x)}{1-p(x)}\right)$ | Logitboost |
| $\frac{1}{2}(y-f)^2$ | $\mathbb{E}[Y X=x]$ | L ₂ boosting |