ML Handbook

s.pol

Оглавление

| 1 | Ma | Математика | | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|--|--|--|
| | 1.1 | Случайная величина | | | | | | |
| | 1.2 | Распределение случайной величины | | | | | | |
| | 1.3 | Выборка | | | | | | |
| | 1.4 | Закон больших чисел | | | | | | |
| | 1.5 | Центральная предельная теорема | | | | | | |
| | 1.6 | Статистики | | | | | | |
| | 1.7 | Bootstrap | | | | | | |
| | 1.8 | Классический и байесовский подход | | | | | | |
| | 1.9 | Метод максимального правдоподобия | | | | | | |
| | 1.10 | Доверительный интервал | | | | | | |
| | 1.11 | Байесовский доверительный интервал | | | | | | |
| | 1.12 | Основные дискретные распределения | | | | | | |
| | 1.13 | Основные непрерывные распределения | | | | | | |
| | 1.14 | Матричные разложения | | | | | | |
| | 1.15 | К-Л дивергенция | | | | | | |
| | 1.16 | Энтропия | | | | | | |
| | | Кросс-энтропия | | | | | | |
| | 1.18 | Квантили | | | | | | |
| | 1.19 | Точечные оценки | | | | | | |
| | 1.20 | Интервальные оценки | | | | | | |
| | 1.21 | Проверка гипотез | | | | | | |
| | 1.22 | Множественная проверка гипотез | | | | | | |
| | 1.23 | Параметрические и непараметрические критерии, бутстреп | | | | | | |
| | | Ошибки I и II рода | | | | | | |
| | 1.25 | Достигаемый уровень значимости | | | | | | |
| | | Мощность статистического критерия | | | | | | |
| | | Основные задачи статистики | | | | | | |
| | | Проверка основных гипотез | | | | | | |
| | | Корреляция Пирсона | | | | | | |
| | | Корреляция Спирмена | | | | | | |
| | | Корреляция Метьюса | | | | | | |
| | | Корреляция Крамера | | | | | | |

Оглавление 2

| | 1.33 | Z-тест Фишера |
|---|------|--|
| | | Т-тест Стьюдента |
| | 1.35 | Критерий Пирсона χ^2 |
| | 1.36 | Точный тест Фишера |
| 2 | Ана | лиз данных 11 |
| | 2.1 | Типы данных |
| | 2.2 | Предобработка данных |
| | 2.3 | Понижение размерности |
| 3 | Обп | цие вопросы |
| | 3.1 | Машинное обучение |
| | 3.2 | Основные классы задач |
| | J | 3.2.1 Обучение с учителем |
| | | 3.2.2 Обучение без учителя |
| | | 3.2.3 Частичное обучение |
| | | 3.2.4 Обучение с подкреплением |
| | 3.3 | Обнаружение аномалий |
| | 3.4 | Контроль качества |
| | 3.5 | Недообучение |
| | 3.6 | Переобучение |
| | 3.7 | Регуляризация |
| | 3.8 | Отбор признаков |
| | 3.9 | Параметры алгоритма |
| | 3.10 | Подбора метапараметров |
| | | Основные типы алгоритмов |
| | | Многоклассовая классификация |
| | | Дисбаланс классов |
| | | Ансамбли алгоритмов |
| | | Метрики и функции потерь |
| | | Метрики бинарной классификации |
| | 0.20 | 3.16.1 Accuracy |
| | | 3.16.2 Precision |
| | | 3.16.3 Полнота (recall) |
| | | 3.16.4 F1-mepa |
| | | 3.16.5 F-мера |
| | | 3.16.6 ROC кривая |
| | | 3.16.7 ROC-AUC |
| | | 3.16.8 РК кривая |
| | | 3.16.9 PR-AUC |
| | | 3.16.10 Бинарная кросс-энтропия (logloss) |
| | 3.17 | Метрики многоклассовой классификации |
| | • | 3.17.1 Категориальная кросс-энтропия (logloss) |

Оглавление 3

| | Индекс Джини | 18 |
|------|---|----|
| | 3.19.1 Среднеквадратичная ошибка (MSE) | 18 |
| | 3.19.2 Среднеабсолютная ошибка (МАЕ) | 19 |
| | $3.19.3$ Коэффициент детерминации (R^2) | 19 |
| 3.20 | Метрики кластеризации | 20 |
| 3.21 | Разложение ошибки алгоритма | 20 |
| 3.22 | Кривые валидации | 20 |
| 3.23 | Кривые обучения | 20 |
| 3.24 | Метрические методы | 20 |
| 3.25 | Метод ближайших соседей | 20 |
| 3.26 | Линейные методы | 20 |
| 3.27 | Линейная регрессия | 20 |
| 3.28 | Логистическая регрессия | 20 |
| 3.29 | SVM | 20 |
| 3.30 | Ядра и спрямляющие пространства | 20 |
| 3.31 | Решаюшие деревья | 20 |
| | Случайный лес | 20 |
| | Градиентный бустинг | 20 |
| | Байесовские методы | 20 |

Предисловие

В данной книге описаны основные понятия, методы и подходы, широко используемые в современном DS и ML. Обычно, свободное владение этими понятиями необходимо для правильного понимания как основных, так и продвинутых методов ML и по умолчанию предполагается от DS специалиста.

Здесь собраны разные определения, встречавшиеся автору в научных статьях по ML и на собеседованиях. Охвачены: теория вероятностей, классическая и байесовская статистика, некоторые вопросы мат. анализа.

Освещение вопросов ни в коем случае не претендует на полноту и в некоторых случаях на строгость. Основная цель книги - составить расширенный глоссарий основных понятий и подходов, встретившихся автору в процессе работы в области ML.

Обозначения

DS - наука о данных ML - машинное обучение RV - случайная величина

CDF - функция распределения случайной величины PDF - плотность распределения случайной величины

СLТ - центральная предельная теорема EX - среднее случайной величины X - дисперсия случайной величины X

 $X \sim Y$ - случайные величины X и Y одинаково распределены

Глава 1

Математика

В этой главе описаны основные математические понятия, необходимые для правильного понимания как основных, так и продвинутых методов ML. Охвачены: теория вероятностей, классическая и байесовская статистика, некоторые вопросы мат. анализа.

1.1 Случайная величина

Случайной величиной (RV) называется числовая функция X, определенная на некотором множестве элементарных исходов Ω (обычно подмножество \mathbb{R} или \mathbb{R}^n),

$$X:\Omega\to\mathbb{R}$$
.

С прикладной точки зрения на RV часто смотрят как на генераторы случайных чисел с заданным распределением.

Примеры:

- Рост людей, взятых из некоторой группы.
- Цвет фиксированного пикселя изображения, взятого из некоторого множества изображений.
- Некоторый признак из датасета ML задачи.

1.2 Распределение случайной величины

Если RV принимает дискретное множество значений $x_1, x_2, ...,$ то она полностью определяется значениями их вероятностей: $p_k = \mathbb{P}(X = x_k)$.

Если множество значений RV не дискретно, то RV может быть описана своей функцией распределения (CDF, Cumulative distribution function): $F(x) = \mathbb{P}(X < x)$.

Глава 1. Математика 7

В большинстве прикладных случаев CDF оказывается дифференцируемой функцией. Производная от CDF называется плотностью распределения случайной величины (PDF, Probability density function): f(x) = F'(x). Таким образом, по определению

$$\mathbb{P}(a < X < b) = \int_{a}^{b} f(x)dx.$$

1.3 Выборка

Выборкой объема n из генеральной совокупности X называется последовательность независимых и распределенных как X случайных величин:

$$X_1, X_2, ..., X_n, X_k \sim X$$

На практике под выборкой понимают конкретные реализации величин X_k , то есть последовательность чисел $x_1, x_2, ..., x_n$.

1.4 Закон больших чисел

Закон больших чисел утверждает, что если $X_1, X_2, ..., X_n$ - выборка объема n из генеральной совокупности X, то ее среднее с ростом n стабилизируется к среднему значению X:

$$\frac{X_1 + X_2 + \dots + X_n}{n} \approx EX, \quad n \to \infty.$$

1.5 Центральная предельная теорема

Центральная предельная теорема (CLT) является в некотором смысле уточнением закона больших чисел. В упрощенном варианте она утверждает, что если $X_1, X_2, ..., X_n$ - выборка объема n из генеральной совокупности X, то ее распределение ее среднего при больших n очень близко к нормальному,

$$\frac{X_1 + X_2 + \dots + X_n}{n} \approx N(\mu, \sigma^2/n), \quad \mu = EX, \sigma^2 = DX, \quad n \to \infty.$$

Заметим, что если совокупность распределена нормально, $X \sim N(\mu, \sigma^2)$, то предыдущая формула обращается в точное равенство при любых n.

1.6 Статистики

Пусть $X_1, X_2, ..., X_n$ - выборка объема n. Статистикой называется произвольная RV, являющаяся функцией выборки:

$$T = T(X_1, X_2, ..., X_n).$$

Часто статистикой называют конкретное значение $T(x_1, x_2, ..., x_n)$, полученное на данной реализации $x_1, x_2, ..., x_n$ выборки.

Примеры:

- $\bar{X} = (X_1 + X_2 + ... + X_n)/n$ выборочное среднее.
- ullet $X_{(n)} = \max(X_1, X_2, ..., X_n)$ максимальное значение в выборке.
- медиана, перцентили.

1.7 Bootstrap

- 1.8 Классический и байесовский подход
- 1.9 Метод максимального правдоподобия
- 1.10 Доверительный интервал
- 1.11 Байесовский доверительный интервал
- 1.12 Основные дискретные распределения

https://medium.com/@srowen/common-probability-distributions-347e6b945ce4

1.13 Основные непрерывные распределения

1.14 Матричные разложения

...может разделить главу на части...

- 1.15 К-Л дивергенция
- 1.16 Энтропия
- 1.17 Кросс-энтропия
- 1.18 Квантили
- 1.19 Точечные оценки
- 1.20 Интервальные оценки
- 1.21 Проверка гипотез
- 1.22 Множественная проверка гипотез
- 1.23 Параметрические и непараметрические критерии, бутстреп
- 1.24 Ошибки I и II рода
- 1.25 Достигаемый уровень значимости
- 1.26 Мощность статистического критерия
- 1.27 Основные задачи статистики

...из лекций новосиба курсера...

- 1.28 Проверка основных гипотез
- 1.29 Корреляция Пирсона
- 1.30 Корреляция Спирмена
- 1.31 Корреляция Метьюса
- 1.32 Корреляция Крамера
- 1.33 Z-тест Фишера
- 1.34 Т-тест Стьюдента
- 1.35 Критерий Пирсона χ^2
- 1.36 Точный тест Фишера

Глава 2

Анализ данных

Анализ и предобработка данных - первая задача, успешное решение которой зачастую определяет успех в решении любых задач ML. В этой главе описываются основные подходы....

- 2.1 Типы данных
- 2.2 Предобработка данных
- 2.3 Понижение размерности

Глава 3

Общие вопросы

В этой главе приводятся основные понятия ML и DS.

3.1 Машинное обучение

Машинное обучение (ML) - область искусственного интеллекта, изучающая самообучающиеся модели, то есть решающие поставленную задачу не по заранее запрограммированному алгоритму, а предварительно настраивая свое поведение согласно имеющимся данным.

Обычно методы ML содержат свободные параметры, подбор которых наилучшим (в смысле имеющихся данных и задачи) образом и составляет процесс обучения алгоритма. После обучения алгоритм можно использовать на новых данных, которые не были представлены алгоритму на стадии обучения.

3.2 Основные классы задач

- 3.2.1 Обучение с учителем
- 3.2.2 Обучение без учителя
- 3.2.3 Частичное обучение
- 3.2.4 Обучение с подкреплением
- 3.3 Обнаружение аномалий

3.4 Контроль качества

...оценка обобщающей способности...

- 3.5 Недообучение
- 3.6 Переобучение
- 3.7 Регуляризация
- 3.8 Отбор признаков
- 3.9 Параметры алгоритма
- 3.10 Подбора метапараметров
- 3.11 Основные типы алгоритмов
- 3.12 Многоклассовая классификация
- 3.13 Дисбаланс классов

...чем плохо... как бороться (over/undersampling/SMOTE)...

3.14 Ансамбли алгоритмов

3.15 Метрики и функции потерь

Метрика - величина, обычно диктуемая бизнесом, оптимизация (максимизация или минимизация) которой вполне очевидным образом свидетельствует об улучшении качества работы модели.

Функция потерь - величина, более удобная для оценки/оптимизации модели, уменьшение которой, вообще говоря, приводит к оптимизации метрики задачи.

Иными словами, улучшение метрики - конечная цель процесса обучения алгоритма, но достигается это зачастую оптимизацией именно некоторой функции потерь, с которой может быть удобнее работать. Метрики и функции потерь - близкие понятия, когда речь идет об оценки качества алгоритма, и их довольно часто смешивают.

Пример: Пусть в задаче бинарной классификации основной метрикой является ассигасу - доля правильных ответов. Эта метрика не дифференцируема, поэтому ее оптимизация напрямую методами гладкой оптимизации невозможна. В качестве функции потерь выберем MSE - среднеквадратичную ошибку. Это уже гладкая

функция своих аргументов,и ее минимизация скорее всего приведет к увеличению доли правильных ответов, то есть к конечной цели.

3.16 Метрики бинарной классификации

Пусть некоторый алгоритм a решает задачу бинарной классификации с классами 0 (негативный) и 1 (позитивный). Тестирование алгоритма a проводится на n объектах, ответы y на которых известны. Пусть TP и TN - числа правильно классифицированных позитивных и негативных объектов соответственно. Аналогично, FP и FN - числа неправильно классифицированных позитивных и негативных объектов соответственно.

О качестве алгоритма a можно судить по матрице ошибок:

$$y=1$$
 $y=0$
 $a=1$ TP FP
 $a=0$ FN TN

Для оценки качества работы алгоритмов бинарной классификации обычно используются описанные далее основные метрики.

3.16.1 Accuracy

Точность (accuracy) - доля правильных ответов,

$$accuracy = \frac{TP + TN}{n}.$$

Проста в использовании и интерпретации, но плоха для несбалансированных выборок. Кроме того, не дифференцируема и потому не может быть использована напрямую в качестве функции потерь для алгоритмов гладкой оптимизации.

3.16.2 Precision

Точность (precision) - отношение числа правильно классифицированных позитивных объектов к общему количеству позитивно классифицированных,

$$precision = \frac{TP}{TP + FP}.$$

Чем ближе значение к 1, тем меньше ложных срабатываний (FP). Проста в использовании и интуитивна, то не использует информацию о негативно классифицированных объектах и, кроме того, не является дифференцируемой.

3.16.3 Полнота (recall)

Полнота (recall) - вычисляется как отношение

$$recall = \frac{TP}{TP + FN}.$$

Чем ближе значение к 1, тем меньше ложных пропусков (FN). Проста в использовании и интуитивна, то не использует TN, FP и, кроме того, не является дифференцируемой.

3.16.4 F1-мера

F1-мера - среднее гармоническое точности и полноты,

$$F = \frac{2PR}{P+R}.$$

F1-мера усредняет точность и полноту, является неплохом компромиссом между обеими метриками. Проста в использовании, но плохо интерпретируема и не является дифференцируемой.

3.16.5 Г-мера

Обобщенная F-мера вычисляется как

$$F = (1 + \beta^2) \frac{PR}{\beta^2 P + R}.$$

F-мера усредняет точность и полноту, является неплохом компромиссом между обеими метриками, имеет настраиваемый параметр β . Проста в использовании, но плохо интерпретируема и не является дифференцируемой.

3.16.6 ROC кривая

ROC кривая - характеристика качества алгоритмов бинарной классификации, дающих вероятностноподобный вывод, $a \in [0, 1]$. ROC кривая строится в координатах

$$FPR = \frac{FP}{FP + TN}, \quad TPR = \frac{TP}{TP + FN}.$$

Каждая точка кривой - значение (FPR, TPR), полученное для некоторого порога дискретизации алгоритма (см. 3.16.8).

Более простой способ построения ROC кривой состоит в следующем:

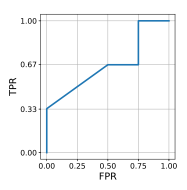
1. отрезки [0,1] по осям TPR и FPR разбиваются на #[y=0] и #[y=1] частей соответственно.

- 2. пары реальных ответов y_i упорядочиваются по убыванию соответствующих ответов алгоритма a_i .
- 3. проходя по получившемуся после сортировки массиву значений y_i , строим ROC кривую, начиная от начала координат и делая шаг вправо, если $y_i = 0$ и вверх, если $y_i = 1$. Важный момент: если рядом по порядку оказались несколько a_i с одинаковыми значениями, то соответствующий им участок ROC кривой будет не ступенчатым, а прямолинейным (см. пример ниже).

ROC кривая идеального алгорима проходит через точки (0,0), (0,1), (1,1); для случайного гадания - проходит вблизи прямой FPR = TPR. Наилучшим значением порога дискретизации алгоритма может считаться порог, соответствующий точке на ROC кривой, ближайшей к (0,1), либо точке, наиболее удаленной от прямой случайного гадания TPR = FPR.

Пример: для алгоритма, дающего вывод как в таблице ниже, график ROC кривой выглядит следующим образом

| у | 1 | 0 | 0 | 1 | 0 | 1 | 0 |
|---|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| a | 1.0 | 0.9 | 0.9 | 0.9 | 0.8 | 0.3 | 0.2 |



3.16.7 ROC-AUC

ROC-AUC - площадь под ROC кривой. Применяется к алгоритмам бинарной классификации, дающим вероятностноподобный вывод, $a \in [0,1]$, позволяя оценить алгоритм "в целом без привязки к конкретному значению порога дискретизации алгоритма.

ROC-AUC принимает значения от 0 до 1. Значения близкие к 0.5 интерпретируются как самые худшие (случайное гадание), близкие к 1 - как хорошие. ROC-AUC более устойчива к дисбалансу классов, чем Ассигасу, но не так хорошо, как PR-AUC. ROC-AUC также не учитывает уверенность алгоритма в своих предсказаниях (насколько близко распределены предсказания к 0 и 1). Не является дифференцируемой.

ROC-AUC для примера 3.16.6 равна 2/3.

3.16.8 PR кривая

PR кривая - характеристика качества алгоритмов бинарной классификации, дающих вероятностноподобный вывод, $a \in [0, 1]$. PR кривая строится в координатах

$$recall = \frac{TP}{TP + FN}, \quad precision = \frac{TP}{TP + FP}.$$

Каждая точка кривой - значение (recall, precision), полученное для некоторого порога дискретизации алгоритма.

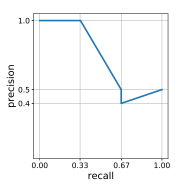
Способ построения РК кривой состоит в следующем:

- 1. вычисляются пороги h всевозможные значения ответов алгоритма a.
- 2. ответы a_i дискретизируются для каждого значения порога и вычисляются значения recall и precision. При этом ордината первой точки кривой, соответствующей порогу h > 1, не определена, так как знаменатель precision обращается в ноль. В качестве ординаты берется ордината второй точки.
- 3. по полученным точкам строится график PR кривой.

PR кривая идеального алгорима проходит через точки (0,1), (1,1), (1,#[y=1]/n); для случайного гадания - проходит вблизи прямой precision = #[y=1]/n.

Пример: для алгоритма, дающего вывод как в таблице ниже, график PR кривой выглядит следующим образом

| у | 1 | 0 | 0 | 1 | 0 | 1 | 0 |
|---|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| a | 1.0 | 0.9 | 0.9 | 0.9 | 0.8 | 0.3 | 0.2 |



3.16.9 PR-AUC

PR-AUC - площадь под PR кривой. Применяется к алгоритмам бинарной классификации, дающим вероятностноподобный вывод, $a \in [0,1]$, позволяя оценить алгоритм "в целом без привязки к конкретному значению порога дискретизации алгоритма.

PR-AUC - площадь под PR кривой. Принимает значения от 0 до 1. Значения близкие к 1 интерпретируются как хорошие, близкие к #[y=1]/n - как самые худшие (случайные гадания). PR-AUC более устойчива к дисбалансу классов, чем

ROC-AUC, однако, не учитывает уверенность алгоритма в своих предсказаниях (насколько близко распределены предсказания к 0 и 1). Не является дифференцируемой.

PR-AUC для примера 3.16.8 равна $11/15 \approx 0.73$.

3.16.10 Бинарная кросс-энтропия (logloss)

Пусть y - истинная метка объекта (0 или 1), а a - ответы некоторого алгоритма (число из [0,1]). Бинарная кросс-энтропия (logloss) вычисляется как

$$L(y, a) = -y \log_2 a - (1 - y) \log_2 (1 - a).$$

Слагаемые с нулевым множителем при логарифме (соответствующие y=0 и y=1) полагаются равными нулю.

Полная кросс-энтропия на множестве ответов определяется усреднением значений по всем объектам.

Бинарная кросс-энтропия имеет следующую вероятностную интерпретацию. Пусть метка i-му объекту назначается по схеме Бернулли, т.е. метка полагается равной $y_i = 1$ с вероятностью a_i и $y_i = 0$ с вероятностью $1 - a_i$. Тогда вероятность получить истинные ответы y_i равна

$$\prod_{i=1}^{n} a_i^{y_i} (1 - a_i)^{1 - y_i}.$$

Логарифмируя, получаем правдоподобие, совпадающее с бинарной кросс-энтропией с точностью до знака. Таким образом, нахождение ответов a_i с позиции минимизации бинарной кросс-энтропии равносильно максимизации правдоподобия.

 $https://en.wikipedia.org/wiki/Loss_functions_for_classification$

3.17 Метрики многоклассовой классификации

3.17.1 Категориальная кросс-энтропия (logloss)

3.18 Индекс Джини

3.19 Метрики регрессии

3.19.1 Среднеквадратичная ошибка (MSE)

Пусть y - истинная метка объекта, а a - ответы некоторого алгоритма. Квадратичная ошибка вычисляется как

$$L(y,a) = (y-a)^2.$$

Полная среднеквадратичная ошибка на множестве ответов определяется усреднением значений по всем объектам. Наилучшим константным предсказанием для MSE является выборочное среднее:

$$a = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} y_i$$

MSE дифференцируема и проста в использовании, но плохо интрепретируема, так как дает ненормированный ни к чему результат, который трудно с чем-либо сравнить. Кроме того, MSE чувствительна к выбросам в выборке.

3.19.2 Среднеабсолютная ошибка (МАЕ)

Пусть y - истинная метка объекта, а a - ответы некоторого алгоритма. Абсолютная ошибка вычисляется как

$$L(y, a) = |y - a|.$$

Полная среднеквадратичная ошибка на множестве ответов определяется усреднением значений по всем объектам. Наилучшим константным предсказанием для MSE является выборочная медиана.

MAE проста в использовании, но недифференцируема и плохо интрепретируема, так как дает ненормированный ни к чему результат, который трудно с чем-либо сравнить. МАЕ менее чувствительна к выбросам в выборке, чем MSE.

3.19.3 Коэффициент детерминации (R^2)

Пусть y_i - истинные метки объектов x_i , а a_i - ответы некоторого алгоритма. Коэффициент детерминации R^2 вычисляется как

$$R^{2}(y,a) = 1 - \frac{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - a_{i})^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \hat{y})^{2}}, \quad \hat{y} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} y_{i}.$$

 R^2 показывает долю дисперсии y_i , объясняемую моделью. Является по сути линейной функцией от MSE, но более интерпретируема в силу нормировки к результату с константным прогнозом \hat{y} . Минусом является увеличение R^2 при увеличении числа признаков, что далеко не всегда свидетельствует о увеличении качества модели.

- 3.20 Метрики кластеризации
- 3.21 Разложение ошибки алгоритма
- 3.22 Кривые валидации
- 3.23 Кривые обучения
- 3.24 Метрические методы
- 3.25 Метод ближайших соседей
- 3.26 Линейные методы
- 3.27 Линейная регрессия
- 3.28 Логистическая регрессия

...отличие от линейной...

- 3.29 SVM
- 3.30 Ядра и спрямляющие пространства
- 3.31 Решаюшие деревья
- 3.32 Случайный лес

...отличие от беггинга над решающими деревьями...

- 3.33 Градиентный бустинг
- 3.34 Байесовские методы

Глава 4

Нейросети

В данной главе приводится обзор основных понятий и методов, связанных с ней-росетями.