Pattern Recognition und Machine Learning

Hochschule München Sommersemester 2023

Prof. Dr.-Ing. Claudius Schnörr

Blatt 2

F. Freter, E. Kirchberger, S. Symhoven & J. Wustl

Aufgabe 1: Bayes-Klassifikator

1.)

$$P(w_1) = \frac{3000}{3000 + 2000} = 0, 6$$
$$P(w_2) = \frac{2000}{3000 + 2000} = 0, 4$$

2.) Vorüberlegungen:

Bayes-Formel (A posteriori-Wahrscheinlichkeiten):

$$P(w_1|x) = \frac{P(x|w_1) * P(w_1)}{P(x)}$$
$$P(w_2|x) = \frac{P(x|w_2) * P(w_2)}{P(x)},$$

und die Verbundwahrscheinlichkeit der Ereignisse:

$$P(x) = P(x|w_1) * P(w_1) + P(x|w_2) * P(w_2)$$

Der Bayes-Klassifikator folgt dann als:

$$g^* = \begin{cases} 1 & \text{wenn } P(w_1|x) \ge P(w_2|x) \\ 2 & \text{wenn } P(w_1|x) < P(w_2|x) \end{cases}$$

Aus den klassenbedingten Wahrscheinlichkeiten kann nun die optimale Klassifizierung anhand des MAP Kriteriums getroffen werden:

$$P(x = 1) = \frac{1}{6} * 0, 6 = 0, 1$$

$$P(x \in \{2, 3, 4, 5\}) = \frac{1}{6} * 0, 6 + \frac{1}{6} * 0, 4 = \frac{1}{6}$$

$$P(x = 6) = \frac{1}{6} * 0, 6 + \frac{1}{3} * 0, 4 = \frac{7}{30}$$

Es ergeben sich folgende A posteriori-Wahrscheinlichkeiten:

x = 1:

$$P(w_1|x=1) = \frac{\frac{1}{6} * 0, 6}{0, 1} = 1$$
$$P(w_2|x=1) = \frac{0 * 0, 4}{0, 1} = 0$$

x = 2, x = 3, x = 4 oder x = 5:

$$P(w_1|x \in \{2,3,4,5\}) = \frac{\frac{1}{6} * 0,6}{\frac{1}{6}} = 0,6$$
$$P(w_2|x \in \{2,3,4,5\}) = \frac{\frac{1}{6} * 0,4}{\frac{1}{6}} = 0,4$$

x = 6:

$$P(w_1|x=6) = \frac{\frac{1}{6} * 0, 6}{\frac{7}{30}} = \frac{3}{7}$$
$$P(w_2|x=6) = \frac{\frac{1}{3} * 0, 4}{\frac{7}{30}} = \frac{4}{7}$$

Daraus ergbit sich nun der Bayes-Klassifikator:

$$g^* = \begin{cases} 1 & \text{wenn } 1 \le x < 6, \text{ da } P(w_1|x) \ge P(w_2|x) \\ 2 & \text{wenn } x = 6, \text{ da } P(w_1|x) < P(w_2|x) \end{cases}$$

3.) Fehlerwahrscheinlichkeit des Bayes-Klassifikators g^* :

$$\begin{split} P_F^* &= P(g^* \neq w(x)) = 1 - P(g^* = w(x)) \\ &= 1 - (P(w_1|x=1) * P(x=1) + 4 * P(w_1|x \in \{2,3,4,5\}) * P(x \in \{2,3,4,5\}) \\ &+ P(w_2|x=6) * P(x=6)) \\ &= 1 - (1*0,1+4*0,6*\frac{1}{6} + \frac{4}{7}*\frac{7}{30}) \\ &= 1 - (0,1+0,4+\frac{2}{15}) \\ &= \frac{11}{30} \end{split}$$

Dagegen die Wahrscheinlichkeit des naiven Klassifikators g:

$$P_F^* = P(g \neq w(x)) = 1 - P(g = w(x))$$

$$= 1 - (P(w_1|x = 1) * P(x = 1) + 4 * P(w_1|x \in \{2, 3, 4, 5\}) * P(x \in \{2, 3, 4, 5\})$$

$$+ P(w_1|x = 6) * P(x = 6))$$

$$= 1 - (1 * 0, 1 + 4 * 0, 6 * \frac{1}{6} + \frac{3}{7} * \frac{7}{30})$$

$$= 1 - (0, 1 + 0, 4 + 0, 1)$$

$$= 0, 4$$

Die Fehlerwahrscheinlichkeit des naiven Klassifikators ist höher als die des Bayes-Klassifikators.

Aufgabe 2: Polynom-Klassifikator/Aufgabe 3: Logistic-Regression-Klassifikator 1 Imports

```
[91]: import numpy as np import matplotlib.pyplot as plt from sklearn.model_selection import train_test_split from sklearn.linear_model import LogisticRegression from sklearn.preprocessing import PolynomialFeatures from sklearn.metrics import accuracy_score from sklearn.metrics import confusion_matrix import seaborn as sns
```

1.0.1 Funktionen

```
[92]: def plot_scatter(c1: np.ndarray, c2: np.ndarray, c1_label: str, c2_label: str):
         plt.scatter(c1[:, 0], c1[:, 1], label=c1_label)
         plt.scatter(c2[:, 0], c2[:, 1], label=c2_label)
         plt.legend()
         plt.show()
      def generate_dataset(c1: np.ndarray, c2: np.ndarray, test_size: float = 0.3):
         x = np.concatenate([c1, c2], axis=0)
         y = np.concatenate([np.zeros(c1.shape[0]), np.ones(c2.shape[0])], axis=0)
         x_train, x_test, y_train, y_test = train_test_split(x, y, __
       return x, y, x_train, x_test, y_train, y_test
      def get_cm(y_test, y_pred):
          cm = confusion_matrix(y_test, y_pred)
         prec = cm / cm.sum() * 100
         prec\_score = (cm[0, 1] + cm[1, 0]) / cm.sum() * 100
         return cm, prec, prec_score
      def plot_cm(prec, title):
         sns.heatmap(prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues')
         plt.xlabel('Vorhergesagt')
         plt.ylabel('Wahrer Wert')
         plt.title(title)
         plt.show()
```

2 Aufgabe 2

2.0.1 Klassifkator implementieren

```
[93]: def train_polynomial_classifier(x_train, y_train):
          # Hinzufügen einer konstanten Eins-Spalte zu x_train
          x_aug_train = np.concatenate([np.ones((x_train.shape[0], 1)), x_train],__
       ⇒axis=1)
          # Erstellen der Designmatrix mit allen Features
          phi_train = np.concatenate([x_aug_train, np.square(x_aug_train)], axis=1)
          # Berechnen der Gewichte mithilfe der Pseudoinversen
          w = np.dot(np.linalg.pinv(phi_train), y_train)
          # oer von Hand:
          \#w = np.linalg.solve(np.dot(phi\_train.T, phi\_train), np.dot(phi\_train.T, ___
       \hookrightarrow y_train)
          return w
      def quadratic_separator(x1, x2, w):
          # w[0]: bias term
          # w \Gamma 17: x-Koordinate
          # w[2]: y-Koordinate
          # w[3]: Quadrat der x-Koordinate
          # w[4]: Produkt aus x-Koordinate und y-Koordinate
          # w[5]: Quadrat der y-Koordinate
          return w[0] + w[1]*x1 + w[2]*x2 + w[3]*x1**2 + w[4]*x1*x2 + w[5]*x2**2
      def predict(x, w, threshold=0.5):
          z = quadratic_separator(x[:,0], x[:,1], w)
          y_pred_class = np.where(z >= threshold, 1, 0)
          return y_pred_class
```

2.1 1. Datensatz: Unimodal teilweise überlappend

2.1.1 Daten erzeugen und plotten

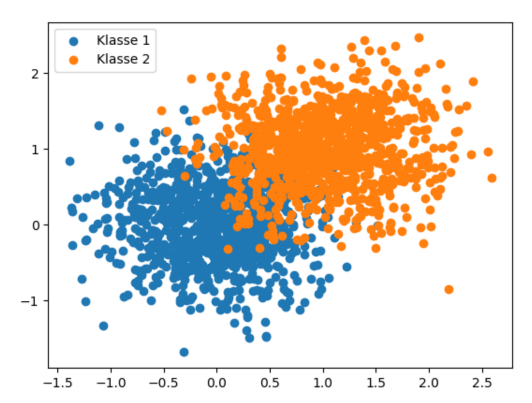
```
[94]: mean1 = [0, 0]
mean2 = [1, 1]
std = 0.5
n = 1000

c1 = np.random.normal(mean1, std, size=(n, 2))
c2 = np.random.normal(mean2, std, size=(n, 2))

x_set1, y_set1, x_train_set1, x_test_set1, y_train_set1, y_test_set1 = generate_dataset(c1=c1, c2=c2, test_size=0.3)
```

```
print(f'Size Training Data Set 1: {x_train_set1.shape[0]}')
print(f'Size Test Data Set 1: {x_test_set1.shape[0]}')
plot_scatter(c1=c1, c2=c2, c1_label='Klasse 1', c2_label='Klasse 2')
```

Size Training Data Set 1: 1400 Size Test Data Set 1: 600



2.1.2 Quadratischer Polynom-Klassifikator

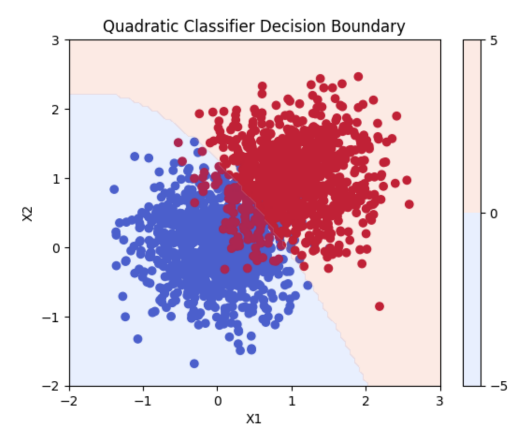
```
[95]: w = train_polynomial_classifier(x_train_set1, y_train_set1)
y_pred = np.round(quadratic_separator(x_test_set1[:, 0], x_test_set1[:, 1], w))

# Definiere Gitterpunkte zum Plotten
xx, yy = np.meshgrid(np.linspace(-3, 3, 100), np.linspace(-3, 3, 100))
zz = np.round(quadratic_separator(xx.ravel(), yy.ravel(), w))

# Plotte Datenpunkte
plt.scatter(x_set1[:, 0], x_set1[:, 1], c=y_set1, cmap='coolwarm')

# Plotte Entscheidungsgrenze
plt.contourf(xx, yy, zz.reshape(xx.shape), levels=0, alpha=0.2, cmap='coolwarm')
```

```
plt.colorbar()
plt.xlim(-2, 3)
plt.ylim(-2, 3)
plt.xlabel('X1')
plt.ylabel('X2')
plt.title('Quadratic Classifier Decision Boundary')
plt.show()
```

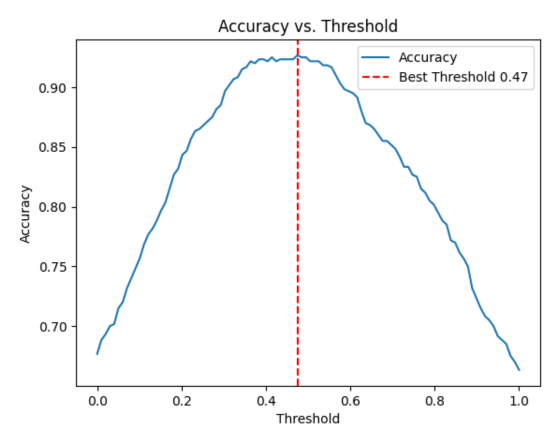


2.1.3 Optimaler Threshold

```
[96]: thresholds = np.linspace(0, 1, 100)

# Berechnung der Accuracy für jedes Threshold
accuracies = []
for t in thresholds:
    y_pred = predict(x_test_set1, w, threshold=t)
    accuracies.append(accuracy_score(y_test_set1, y_pred))

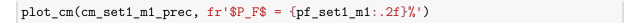
# Index des Thresholds mit höchster Accuracy
```

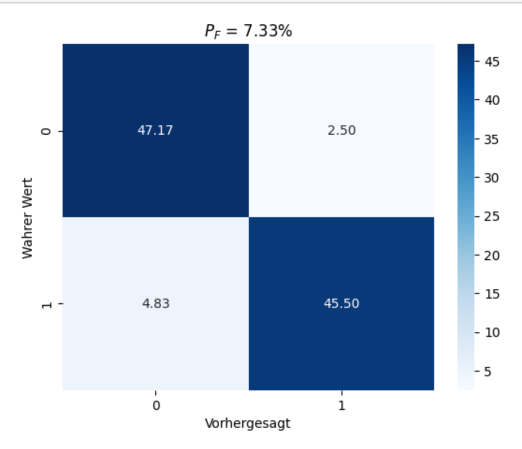


2.1.4 Fehlerwahrscheinlichkeit P_F

```
[97]: y_pred_set1_m1 = predict(x_test_set1, w, threshold=best_threshold)

cm_set1_m1, cm_set1_m1_prec, pf_set1_m1 = get_cm(y_test_set1, y_pred_set1_m1)
```





2.2 2. Datensatz: Eine nicht unimodal verteilte Klasse

2.2.1 Daten erzeugen und plotten

```
[98]: mean3 = [0, 0]

mean4_1 = [2, 1]
mean4_2 = [0, 2]

std = 0.5
n = 1000

c3 = np.random.normal(mean3, std, size=(n, 2))
class4_1 = np.random.normal(mean4_1, std, size=(int(n/2), 2))
class4_2 = np.random.normal(mean4_2, std, size=(int(n/2), 2))

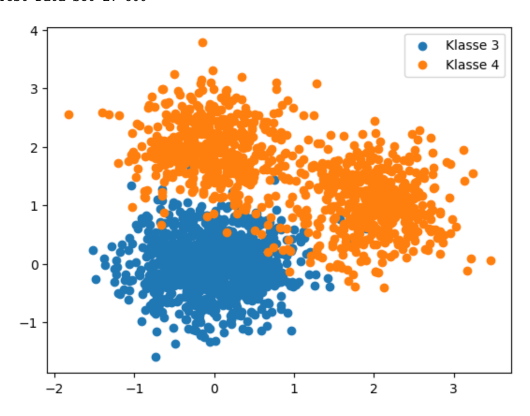
c4 = np.concatenate([class4_1, class4_2], axis=0)
```

```
x_set2, y_set2, x_train_set2, x_test_set2, y_train_set2, y_test_set2 =_
generate_dataset(c1=c3, c2=c4, test_size=0.3)

print(f'Size Training Data Set 2: {x_train_set2.shape[0]}')
print(f'Size Test Data Set 2: {x_test_set2.shape[0]}')

plot_scatter(c1=c3, c2=c4, c1_label='Klasse 3', c2_label='Klasse 4')
```

Size Training Data Set 2: 1400 Size Test Data Set 2: 600



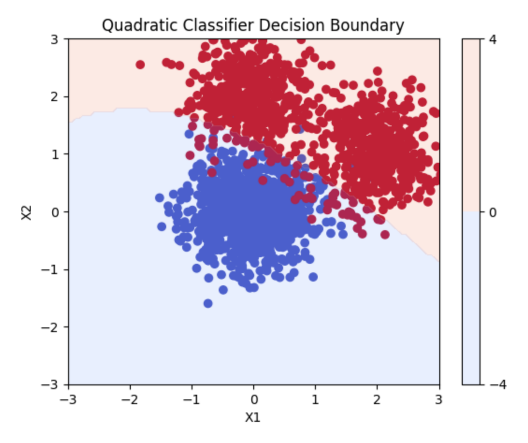
2.2.2 Quadratischer Polynom-Klassifikator

```
[99]: w = train_polynomial_classifier(x_train_set2, y_train_set2)
y_pred = np.round(quadratic_separator(x_test_set2[:, 0], x_test_set2[:, 1], w))

# Definiere Gitterpunkte zum Plotten
xx, yy = np.meshgrid(np.linspace(-3, 3, 100), np.linspace(-3, 3, 100))
zz = np.round(quadratic_separator(xx.ravel(), yy.ravel(), w))

# Plotte Datenpunkte
plt.scatter(x_set2[:, 0], x_set2[:, 1], c=y_set2, cmap='coolwarm')
```

```
# Plotte Entscheidungsgrenze
plt.contourf(xx, yy, zz.reshape(xx.shape), levels=0, alpha=0.2, cmap='coolwarm')
plt.colorbar()
plt.xlim(-3, 3)
plt.ylim(-3, 3)
plt.xlabel('X1')
plt.ylabel('X2')
plt.title('Quadratic Classifier Decision Boundary')
plt.show()
```



2.2.3 Optimaler Threshold

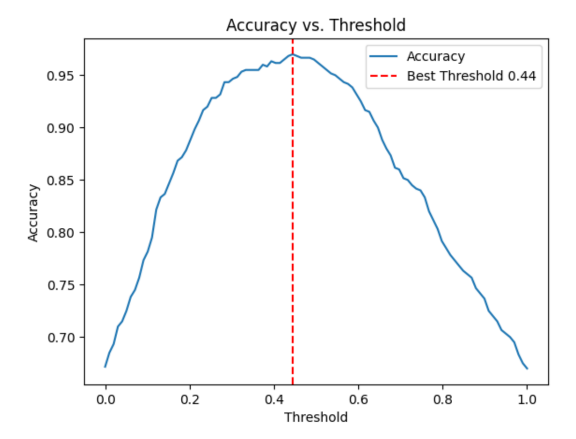
```
[100]: thresholds = np.linspace(0, 1, 100)

# Berechnung der Accuracy für jedes Threshold
accuracies = []
for t in thresholds:
    y_pred = predict(x_test_set2, w, threshold=t)
```

```
accuracies.append(accuracy_score(y_test_set2, y_pred))

# Index des Thresholds mit höchster Accuracy
best_idx = np.argmax(accuracies)
best_threshold = thresholds[best_idx]
best_accuracy = accuracies[best_idx]

# Plotte Accuracy vs. Threshold
plt.plot(thresholds, accuracies, label='Accuracy')
plt.axvline(x=best_threshold, color='r', linestyle='--', label=f'Best Threshold_u_fround(best_threshold,2)}')
plt.xlabel('Threshold')
plt.ylabel('Accuracy')
plt.title('Accuracy vs. Threshold')
plt.legend()
plt.show()
```

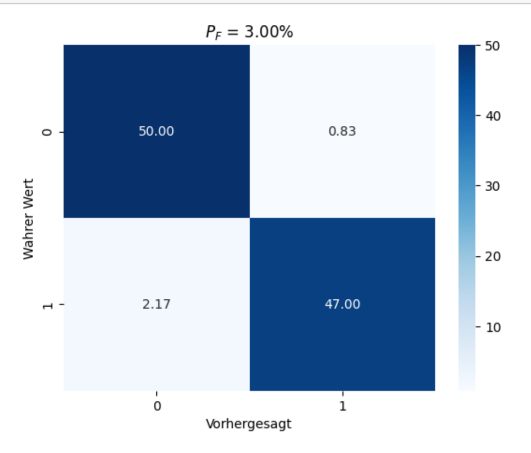


2.2.4 Fehlerwahrscheinlichkeit \$ P_F \$

```
[101]: y_pred_set2_m1 = predict(x_test_set2, w, threshold=best_threshold)

cm_set2_m1, cm_set2_m1_prec, pf_set2_m1 = get_cm(y_test_set2, y_pred_set2_m1)

plot_cm(cm_set2_m1_prec, fr'$P_F$ = {pf_set2_m1:.2f}%')
```



3 Aufgabe 3

3.1 1. Datensatz: Unimodal teilweise überlappend

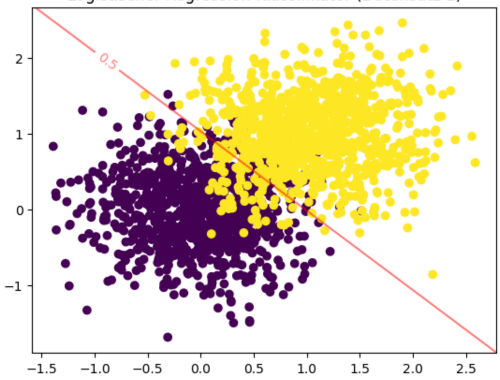
3.1.1 Logistische Regression

```
[102]: clf1 = LogisticRegression()
    clf1.fit(x_train_set1, y_train_set1)

plt.figure()
    plt.scatter(x_set1[:, 0], x_set1[:, 1], c=y_set1)

ax = plt.gca()
```

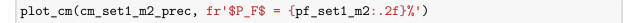
Logistischer-Regression-Klassifikator (Datensatz 1)

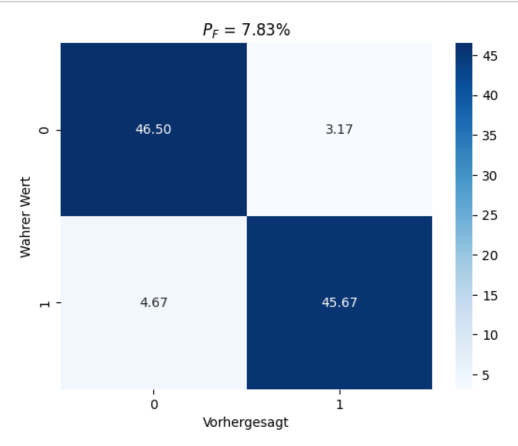


3.1.2 Fehlerwahrscheinlichkeit \$ P_F \$

```
[103]: y_pred_set1_m2 = clf1.predict(x_test_set1)

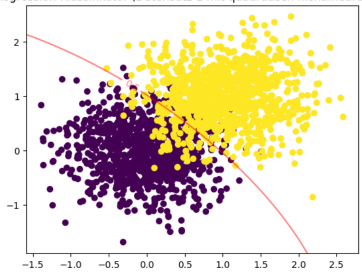
cm_set1_m2, cm_set1_m2_prec, pf_set1_m2 = get_cm(y_test_set1, y_pred_set1_m2)
```





3.1.3 Logistische Regression mit quadratisch nichlinearer Transformation

Logistischer-Regression-Klassifikator (Datensatz 1 mit quadratisch nichtlinearer Transformation)

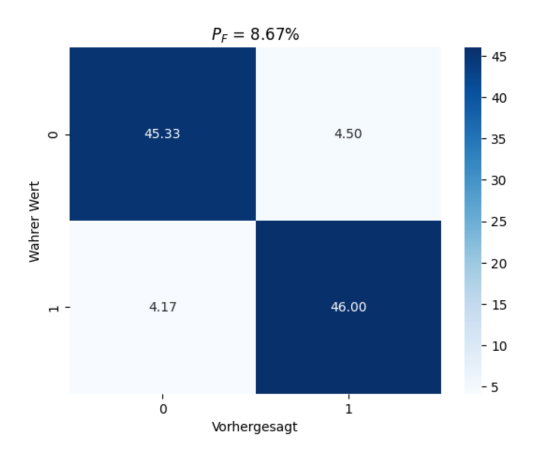


3.1.4 Fehlerwahrscheinlichkeit P_F

```
[105]: y_pred_set1_m3 = clf1.predict(x_test_set1)

cm_set1_m3, cm_set1_m3_prec, pf_set1_m3 = get_cm(y_test_set1, y_pred_set1_m3)

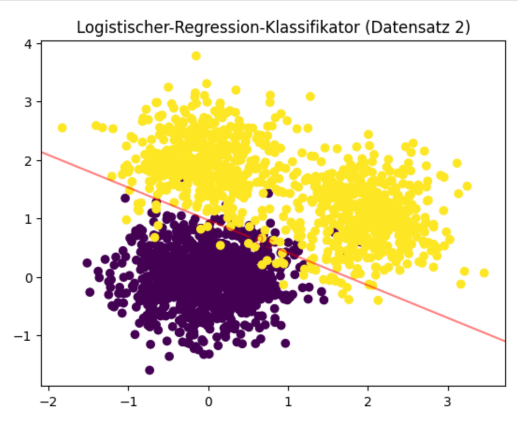
plot_cm(cm_set1_m3_prec, fr'$P_F$ = {pf_set1_m3:.2f}%')
```



3.2 2. Datensatz: Eine nicht unimodal verteilte Klasse

3.2.1 Logistische Regression

```
plt.title('Logistischer-Regression-Klassifikator (Datensatz 2)')
plt.show()
```

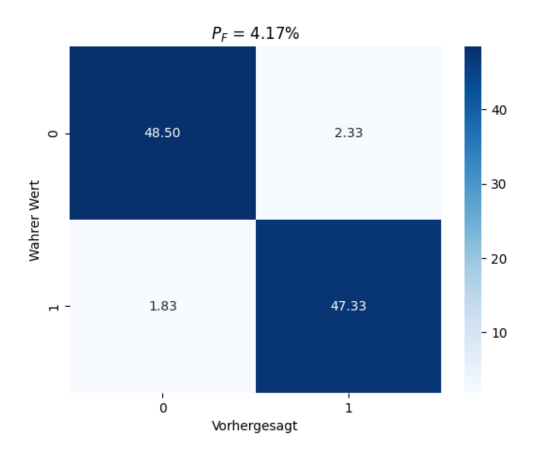


3.2.2 Fehlerwahrscheinlichkeit P_F

```
[107]: y_pred_set2_m2 = clf2.predict(x_test_set2)

cm_set2_m2, cm_set2_m2_prec, pf_set2_m2 = get_cm(y_test_set2, y_pred_set2_m2)

plot_cm(cm_set2_m2_prec, fr'$P_F$ = {pf_set2_m2:.2f}%')
```



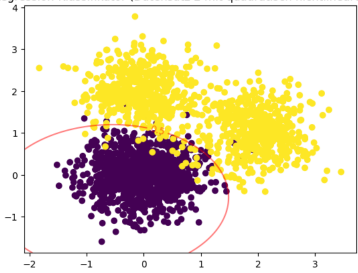
3.2.3 Logistische Regression mit quadratisch nichlinearer Transformation

```
np.linspace(ylim[0], ylim[1], 100))
xy = np.column_stack([xx.ravel(), yy.ravel()])
xy_transformed = poly.transform(xy)
Z = clf2.predict_proba(xy_transformed)[:, 1]
Z = Z.reshape(xx.shape)

cs = ax.contour(xx, yy, Z, levels=[0.5], colors='red', alpha=0.5)
ax.clabel(cs, inline=1, fontsize=10)

plt.title('Logistischer-Regression-Klassifikator (Datensatz 2 mit quadratisch_umichtlinearer Transformation)')
plt.show()
```

Logistischer-Regression-Klassifikator (Datensatz 2 mit quadratisch nichtlinearer Transformation)

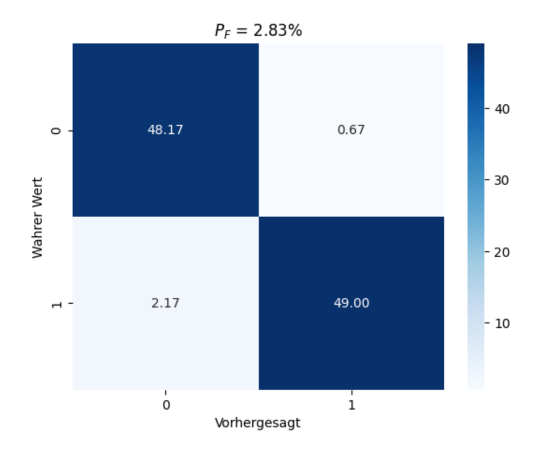


3.2.4 Fehlerwahrscheinlihckeit P_F

```
[109]: y_pred_set2_m3 = clf2.predict(x_test_set2)

cm_set2_m3, cm_set2_m3_prec, pf_set2_m3 = get_cm(y_test_set2, y_pred_set2_m3)

plot_cm(cm_set2_m3_prec, fr'$P_F$ = {pf_set2_m3:.2f}%')
```



3.3 Wie werden die Parameter über eine Optimierung bestimmt?

Die Parameter einer logistischen Regression werden über eine Optimierung bestimmt, indem die negativ logarithmierte Likelihood-Funktion numerisch minimiert wird.

Dies geschieht in der Regel mit Hilfe von Optimierungsalgorithmen, die den Gradienten der Funktion nutzen, um die Richtung der Parameteraktualisierung zu bestimmen. Ein weit verbreiteter Algorithmus ist zum Beispiel der Gradientenabstieg. Dabei wird ein Anfangswert für die Parameter festgelegt und iterativ so angepasst, dass die negativ logarithmierte Likelihood-Funktion minimiert wird. Die Iterationen werden fortgesetzt, bis ein Abbruchkriterium erreicht ist oder eine vorgegebene Anzahl von Iterationen durchgeführt wurde.

Ziel ist es, die Parameter so zu bestimmen, dass die Wahrscheinlichkeit, die beobachteten Daten zu erklären, maximiert wird. Dies bedeutet, dass das Modell in der Lage ist, die Beziehung zwischen den Eingangsdaten und den Zielvariablen so gut wie möglich zu modellieren und damit eine Vorhersage für neue, unbekannte Datenpunkte machen kann.

3.4 Vergleich der Modelle

```
[110]: | fig, ax = plt.subplots(nrows=2, ncols=3, figsize=(15, 10))
      sns.heatmap(cm_set1_m1_prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues', ax=ax[0, 0])
      ax[0,0].set_title(fr'$P_F$ = {pf_set1_m1:.2f}%')
      sns.heatmap(cm_set1_m2_prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues', ax=ax[0, 1])
      ax[0,1].set_title(fr'$P_F$ = {pf_set1_m2:.2f}%')
      sns.heatmap(cm_set1_m3_prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues', ax=ax[0, 2])
      ax[0,2].set_title(fr'$P_F$ = {pf_set1_m3:.2f}%')
      sns.heatmap(cm_set2_m1_prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues', ax=ax[1, 0])
      ax[1,0].set_title(fr'$P_F$ = {pf_set2_m1:.2f}%')
      sns.heatmap(cm_set2_m2_prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues', ax=ax[1, 1])
      ax[1,1].set_title(fr'$P_F$ = {pf_set2_m2:.2f}%')
      sns.heatmap(cm_set2_m3_prec, annot=True, fmt='.2f', cmap='Blues', ax=ax[1, 2])
      ax[1,2].set_title(fr'$P_F$ = {pf_set2_m3:.2f}%')
      fig.suptitle('Vergleich aller Modelle')
      fig.text(0.5, 0, 'Vorhergesagt', ha='center', va='center')
      fig.text(0.22, 0.04, 'quadratischer Polynom Klassifikator', ha='center', u
        ⇔va='center')
      fig.text(0.5, 0.04, 'Log. Regression Klassifikator', ha='center', va='center')
      fig.text(0.77, 0.04, 'Log. Regression Klassifikator\n (mit quadr. nicht linear
        fig.text(0.04, 0.5, 'Wahrer Wert', ha='center', va='center',

¬rotation='vertical')
      fig.text(0.08, 0.3, '2. Datensatz', ha='center', va='center',

¬rotation='vertical')

      fig.text(0.08, 0.7, '1. Datensatz', ha='center', va='center',
        ⇔rotation='vertical')
      plt.show()
```

Vergleich aller Modelle

