# Кластеризация данных

Курс «Интеллектуальные информационные системы» Кафедра управления и информатики НИУ «МЭИ» Осень 2017 г.

# Что такое кластеризация?

**Кластеризация** - задача разбиения заданной выборки *объектов* на непересекающиеся подмножества, называемые кластерами, так, чтобы каждый кластер состоял из схожих объектов, а объекты разных кластеров существенно отличались.

Под схожестью обычно понимается близость друг к другу относительно выбранной метрики.

Задача кластеризации относится к разделу задач обучения без учителя.

Обучение без учителя (Unsupervised learning) — один из разделов машинного обучения. Изучает широкий класс задач обработки данных, в которых известны только описания множества объектов (обучающей выборки), и требуется обнаружить внутренние взаимосвязи, зависимости, закономерности, существующие между объектами.

Обучение без учителя часто противопоставляется обучению с учителем, когда для каждого обучающего объекта задаётся «правильный ответ», и требуется найти зависимость между объектами и ответами.

# Постановка задачи кластеризации

### Дано:

**X** – пространство объектов

 $\vec{X}_l$  – обучающая выборка; l=1...L

р - функция расстояния между объектами

### Найти:

**Y** – множество кластеров и

а:  $X \to Y$  — алгоритм кластеризации, такие, что:

- каждый кластер состоит из близких объектов
- объекты разных кластеров существенно различны

# Особенности задачи кластеризации

Решение задачи классификации принципиально неоднозначно:

- Точной постановки задачи кластеризации нет
- Существует множество критериев качества кластеризации
- Существует множество эвристических методов кластеризации
- Число кластеров | Y | заранее, как правило, не известно
- Результат кластеризации существенно зависит от метрики ρ, которую эксперт задает субъективно

## Цели кластеризации

**Понимание данных путём выявления кластерной структуры.** Разбиение выборки на группы схожих объектов позволяет упростить дальнейшую обработку данных и принятия решений, применяя к каждому кластеру свой метод анализа (стратегия «разделяй и властвуй»).

Сжатие данных. Если исходная выборка избыточно большая, то можно сократить её, оставив по одному наиболее типичному представителю от каждого кластера.

**Обнаружение новизны** (novelty detection). Выделяются нетипичные объекты, которые не удаётся присоединить ни к одному из кластеров.

Построение иерархии множества объектов (задача таксономии)

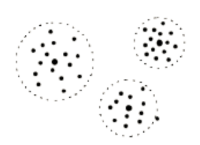
## Примеры кластерных структур



внутрикластерные расстояния, как правило, меньше межкластерных



ленточные кластеры



кластеры с центром

## Примеры кластерных структур



кластеры могут соединяться перемычками

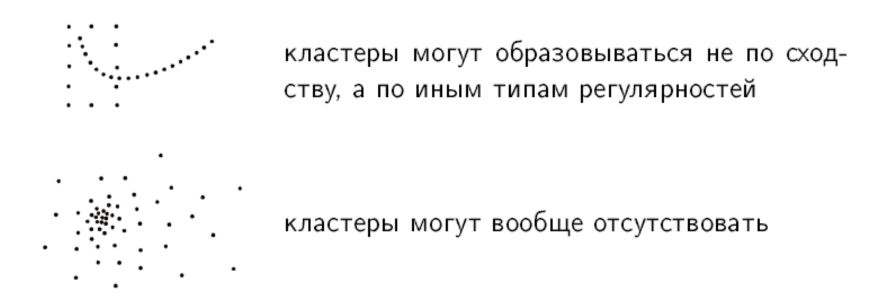


кластеры могут накладываться на разреженный фон из редко расположенных объектов



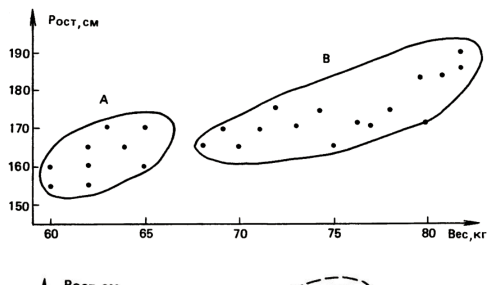
кластеры могут перекрываться

## Примеры кластерных структур



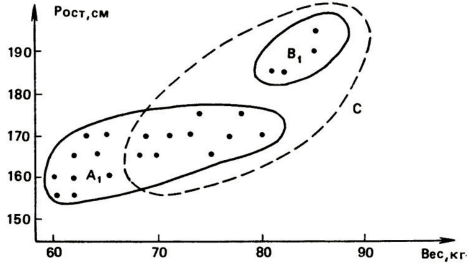
- Каждый метод кластеризации имеет свои ограничения и выделяет кластеры лишь некоторых типов
- Понятие «тип кластерной структуры» зависит от метода и не имеет формального определения

# Проблема чувствительности к метрике



А – девушки

В – молодые люди



После перенормировки (сжали ось «Вес» вдвое)

# Качество кластеризации

### Сумма средних внутрикластерных расстояний:

$$F_0 = \sum_{k \in Y} \frac{1}{N_k} \sum_{l=1}^{N_k} \rho(\vec{X}_l, \mu_k) \to \min$$

 $\mu_k$  - Центр масс кластера k

N<sub>k</sub> - Размер кластера k

### Сумма межкластерных расстояний:

$$F_1 = \sum_{j,k \in Y} \rho(\mu_j, \mu_k) \to \max$$

#### Обобщенный функционал:

$$F_2 = \frac{F_0}{F_1} \to \min$$

В задачах кластеризации текстов качество кластеризации можем косвенно оценить по наиболее частотным терминам, встречающимся в классе. Т.е. мы могли бы дать название каждому кластеру исходя из наиболее частотных терминов.

# Алгоритмы кластеризации

### Иерархические

- Агломеративная кластеризация
- Дивизимная кластеризация

### Статистические

- К-средних (k-means)
- ЕМ-алгоритмы
- Алгоритм FOREL

Сети Кохонена

Среди алгоритмов иерархической кластеризации различаются два основных типа. Дивизимные или нисходящие алгоритмы разбивают выборку на всё более и более мелкие кластеры. Более распространены агломеративные или восходящие алгоритмы, в которых объекты объединяются во всё более и более крупные кластеры

Сначала каждый объект считается отдельным кластером. Для одноэлементных кластеров естественным образом определяется функция расстояния  $\rho(x_i, x_k)$ 

Затем запускается процесс слияний. На каждой итерации вместо пары самых близких кластеров U и V образуется новый кластер  $W=U\cup V$ 

Расстояние от нового кластера W до любого другого кластера S вычисляется по расстояниям R(U, V), R(U, S) и R(V, S):

$$R(U \cup V, S) = \alpha_u R(U, S) + \alpha_v R(V, S) + \beta R(U, V) + \gamma |R(U, S) - R(V, S)|$$

где  $\alpha_u$ ,  $\alpha_v$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ - числовые параметры

Эта универсальная формула обобщает практически все разумные способы определить расстояние между кластерами. Она была предложена Лансом и Уильямсом в 1967 году.

На практике используются следующие способы вычисления расстояний R(W, S) между кластерами W и S. Для каждого из них доказано соответствие формуле Ланса-Вильямса при определённых сочетаниях параметров:

Расстояние ближнего соседа (single linkage):

$$R^{6}(W,S) = \min_{w \in W, s \in S} \rho(w,s); \qquad \alpha_{u} = \alpha_{v} = \frac{1}{2}, \qquad \beta = 0, \qquad \gamma = -\frac{1}{2}$$

Расстояние дальнего соседа (complete linkage):

$$R^{\mu}(W,S) = \max_{w \in W, s \in S} \rho(w,s); \quad \alpha_u = \alpha_v = \frac{1}{2}, \quad \beta = 0, \quad \gamma = \frac{1}{2}$$

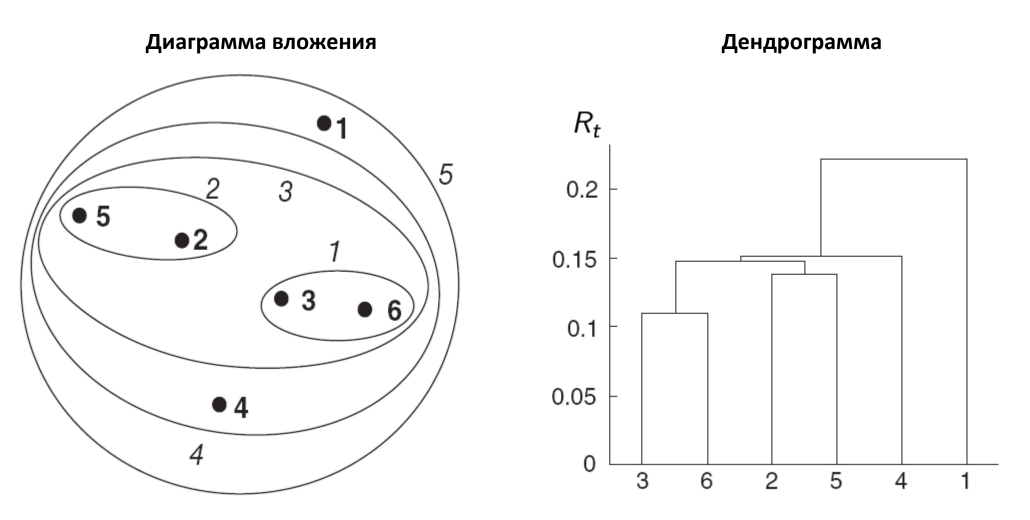
Расстояние до центра:

$$R^{\mathrm{II}}(W,S) = \rho^2 \left( \sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{S \in S} \frac{s}{|S|} \right); \qquad \alpha_u = \frac{|U|}{|W|}, \qquad \alpha_v = \frac{|V|}{|W|}, \qquad \beta = -\alpha_u \alpha_v, \qquad \gamma = 0$$

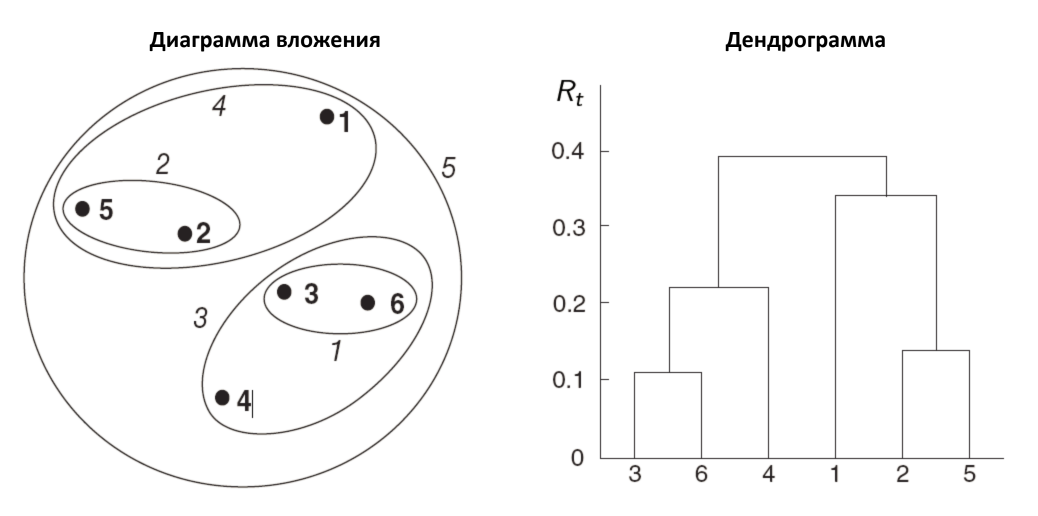
Расстояние Уорда (Варда, Ward):

$$R^{y}(W,S) = \frac{|S||W|}{|S| + |W|} \rho^{2} \left( \sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{S \in S} \frac{s}{|S|} \right); \quad \alpha_{u} = \frac{|S| + |U|}{|S| + |W|} \quad \alpha_{v} = \frac{|S| + |V|}{|S| + |W|}, \quad \beta = -\frac{|S|}{|S| + |W|}, \quad \gamma = 0$$

## Расстояние ближнего соседа



## Расстояние дальнего соседа



## Расстояние Уорда

## Дендрограмма Диаграмма вложения 5 $R_t$ 0.25 • 5 0.2 0.15 0.1 0.05 3 0 6

2

4

5

# Основные свойства иерархической кластеризации

**Монотонность:** дендрограмма не имеет самопересечений, при каждом слиянии расстояние между объединяемыми кластерами увеличивается:  $R_2 \le R_3 \le R_4 \dots$ 

 $R^{\mu}$  — не монотонна,  $R^{6}$   $R^{\mu}$   $R^{\nu}$  — монотонны

### Сжимаемость и растягиваемость:

 $R_t \leq \rho(\mu_u, \mu_v)$ ,  $\forall t$  – сжимающее расстояние

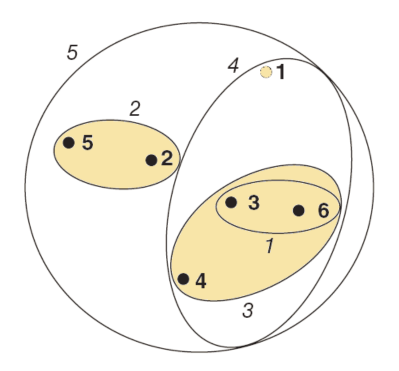
 $R_t \ge \rho(\mu_u, \mu_v)$ ,  $\forall t$  – растягивающее расстояние

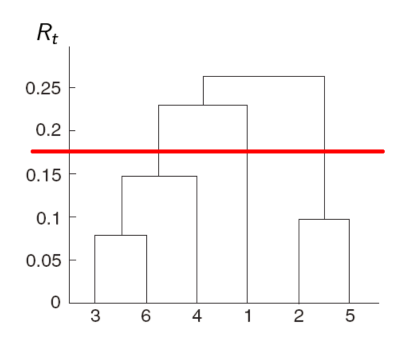
Свойство растяжения желательно, так как оно способствует более четкому отделению кластеров

 $R^{6}$  — сильно сжимающее,  $R^{\mu}$   $R^{\nu}$  — растягивающие,  $R^{\mu}$  — сохраняет метрику пространства

# Выводы и рекомендации

- Рекомендуется пользоваться расстоянием Уорда.
- Обычно строят несколько вариантов и выбирают лучший визуально по дендрограмме.
- Определять число кластеров рекомендуется по максимальной высоте участка | Rt+1 Rt | на дендрограмме.





# ЕМ-алгоритм. Предпосылки

#### Гипотеза о вероятностной природе данных:

Обучающая выборка Х случайна и независима, состоит из смеси распределений

$$p(x) = \sum_{y \in Y} w_y p_y(x) \qquad \sum_{y \in Y} w_y = 1$$

 $p_{\scriptscriptstyle \mathcal{V}}(x)$  – плотность,  $w_{\scriptscriptstyle \mathcal{V}}$  - априорная вероятность кластера у

#### Гипотеза о пространстве объектов и форме кластеров:

Кластеры п-мерные, гауссовские

$$p_y(x) = (2\pi)^{-n/2} (\sigma_{y1} \cdots \sigma_{yn})^{-1} \exp(-1/2\rho_y^2(x, \mu_y))$$

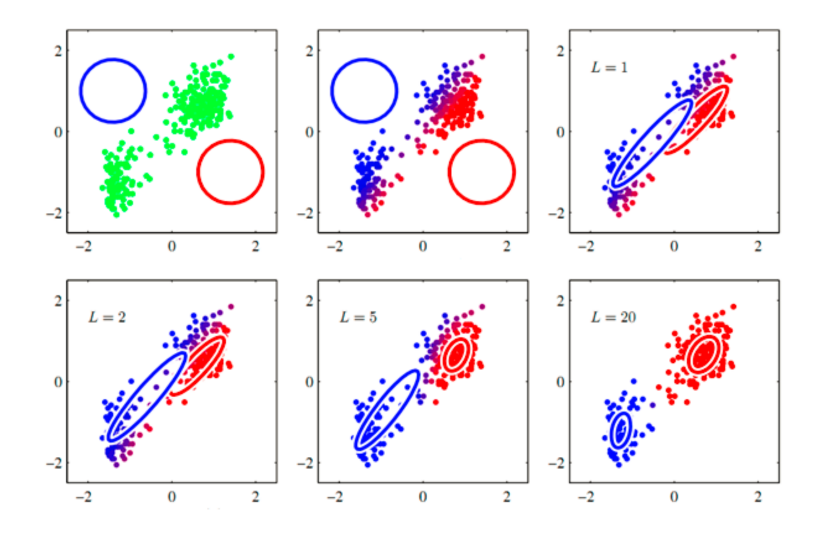
$$\mu_y = (\mu_{y1},...,\mu_{yn})$$
 — центр кластера  $y$   $\Sigma_y = diag(\sigma_{y1}^{\ \ 2},...,\sigma_{yn}^{\ \ 2})$  — диагональная матрица ковариаций

$$\rho_y^2(x, x') = \sum_{j=1}^n \sigma_{yj}^{-2} |f_j(x) - f_j(x')|^2$$

## ЕМ-алгоритм

```
1: начальное приближение w_y, \mu_y, \Sigma_y для всех y \in Y;
2: повторять
       E-шаг (expectation):
          g_{iy} := P(y|x_i) \equiv \frac{w_y p_y(x_i)}{\sum_{x \in Y} w_x p_x(x_i)}, y \in Y, i = 1, ..., \ell;
       M-шаг (maximization):
          w_y := \frac{1}{\ell} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy}, y \in Y;
          \mu_{yj} := \frac{1}{\ell w_{ij}} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy} f_j(x_i), \ \ y \in Y, \ \ j = 1, \ldots, n;
          \sigma_{yj}^2 := \frac{1}{\ell w_y} \sum_{i=1}^{\ell} g_{iy}(f_j(x_i) - \mu_{yj})^2, \ \ y \in Y, \ \ j = 1, \ldots, n;
5: y_i := \arg\max g_{iy}, i = 1, \dots, \ell;
пока у; не перестанут изменяться;
```

# ЕМ-алгоритм



# Метод к-средних (k-means)

Упрощенный аналог EM-алгоритма: Жесткая кластеризация вместо мягкой

- 1. Начальное приближение центроидов  $\mu_{\mathcal{V}}$ ,  $y \in Y$
- 2. Повторять:
- 3. Аналог Е-шага:

отнести каждый хік ближайшему центру

$$y_i := \underset{y \in Y}{\operatorname{arg \, min}} \, \rho(x_i, \mu_y), \quad i = 1, \dots, \ell;$$

4. Аналог М-шага:

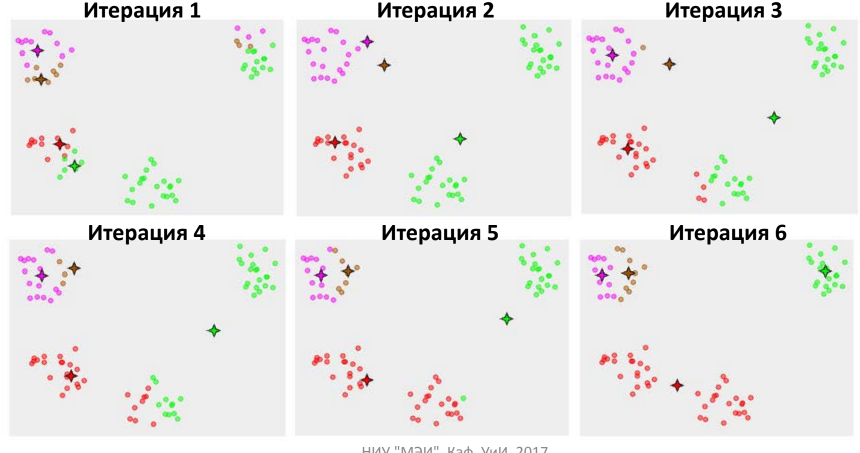
вычислить новые положения центров:

$$\mu_{yd} := \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = y] f_d(x_i)}{\sum_{i=1}^{\ell} [y_i = y]}, \ y \in Y, \ d = 1, \dots, n;$$

5. Пока уі не перестанут изменяться

# Недостатки метода (k-means)

- Не гарантируется достижение глобального минимума суммарного квадратичного отклонения V, а только одного из локальных минимумов.
- Результат зависит от выбора исходных центров кластеров, их оптимальный выбор неизвестен.
- Рекомендуется повторная прогонка алгоритма для избежания ситуации «плохой» кластеризации.
- Число кластеров надо знать заранее.



# Семейство алгоритмов FOREL (ФОРмальный ЭЛемент)

Алгоритм предложен Загоруйко Н. Г. и Ёлкиной В. Н. в 1967 году.

Задается параметр R – радиус поиска локальных сгущений.

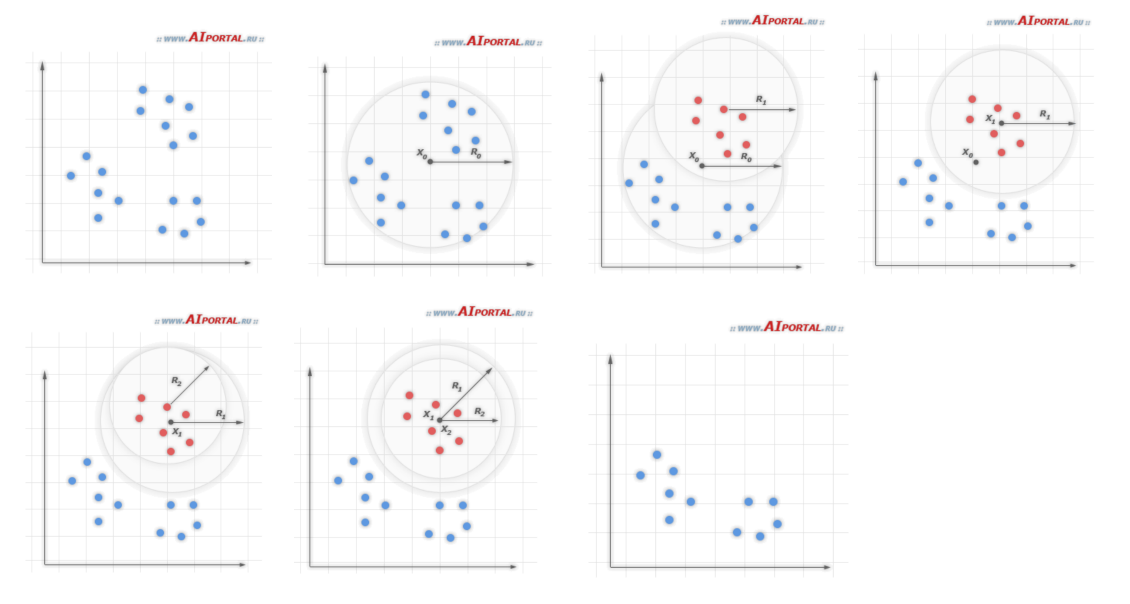
На каждом шаге мы

- 1. случайным образом выбираем объект из выборки,
- 2. раздуваем вокруг него сферу радиуса R,
- 3. внутри этой сферы выбираем центр тяжести и делаем его центром новой сферы.

Таким образом, мы на каждом шаге двигаем сферу в сторону локального сгущения объектов выборки, т.е. стараемся захватить как можно больше объектов выборки сферой фиксированного радиуса.

4. После того как центр сферы стабилизируется, все объекты внутри сферы с этим центром мы помечаем как кластеризованные и выкидываем их из выборки. Этот процесс мы повторяем до тех пор, пока вся выборка не будет кластеризована.

# Визуализация алгоритма семейства FOREL



# Алгоритм FOREL (ФОРмальный ЭЛемент)

#### Преимущества:

- Точность минимизации функционала качества (при удачном подборе параметра R)
- Наглядность визуализации кластеризации
- Сходимость алгоритма
- Возможность подсчета промежуточных функционалов качества, например, длины цепочки локальных сгущений

#### Недостатки:

- Относительно низкая производительность
- Плохая применимость алгоритма при плохой разделимости выборки на кластеры
- Неустойчивость алгоритма (зависимость от выбора начального объекта)
- Произвольное по количеству разбиение на кластеры
- Необходимость априорных знаний о ширине (диаметре) кластеров