# «Машинное обучение»



#### План

## Задачи обучения без учителя

Понижение (сокращение) размерности / Вложение в поверхности (Manifold Learning)

**SVD, PCA, kernel PCA** 

**LLE (Locally Linear Embedding)** 

**SNE (Stochastic Neighbor Embedding)** 

t-SNE (t-distributed Stochastic Neighbor Embedding)

IsoMap (Isometric Mapping)

MDS (MultiDimensional Scaling)

**Maximum Variance Unfolding** 

Spectral Embedding / Laplacian Eigenmap

ICA

Обучение без учителя (Unsupervised Learning)

Главный вопрос исследователя – «как всё устроено?»

вход: неразмеченные данные

выход: описание структуры данных / упрощение данных / объяснение данных

Неформально: понимание, как данные устроены

# Задачи обучения без учителя (Unsupervised Learning)



# Задачи обучения без учителя (Unsupervised Learning)



#### Обучение без учителя – причины

- неразмеченные данные проще получить
- методы USL можно применять до SL (в том числе, для получения новых признаков) при этом нет риска переобучения, т.к. не видим метки, но можем подглядывать в будущее
- ⇒ повышение качества / экономия памяти / интерпретация (в том числе, для последующей визуализации)

## Дальше в этой лекции



всё это полезно для визуализации и генерации новых признаков

#### Понижение (сокращение) размерности

$$X \in \mathbb{R}^{m \times n} \to Z \in \mathbb{R}^{m \times k}, k < n$$

#### подходы:

- выразимость X через Z (м.б. и наоборот) ех: возможность восстановления (в DL автокодировщики)
- сохранение расстояний (или порядка расстояний)

#### меньше признаковое пространство =>

- борьба с переобучением
- интерпретация
- визуализация
- скорость работы алгоритмов
- автоматическое удаление шума
- ниже стоимость признакового пространства

#### Понижение (сокращение) размерности

$$X \in \mathbb{R}^{m \times n} \to Z \in \mathbb{R}^{m \times k}, k < n$$

## Но отличается от отбора признаков!

получаем вообще говоря новую матрицу...

если признаков слишком много, то найдётся случайно коррелирующий с целевым...

ех: случайная матрица размера n×n п.н. невырождена

#### Понижение (сокращение) размерности с помощью SVD

## у нас было сингулярное разложение

$$X_{m \times n} = U \Lambda V^{\mathrm{T}}$$

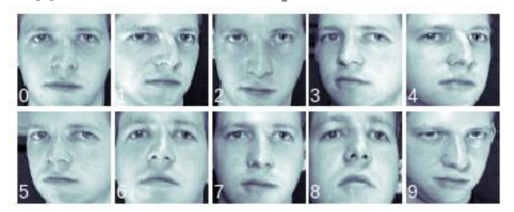
#### и усечённое сингулярное разложение

$$X_{m \times n} \approx X'_{m \times n} = U[:,1:k] \cdot \underbrace{\operatorname{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_k)}_{\Lambda[1:k,1:k]} \cdot V[1:k,:]^{\mathrm{T}}$$

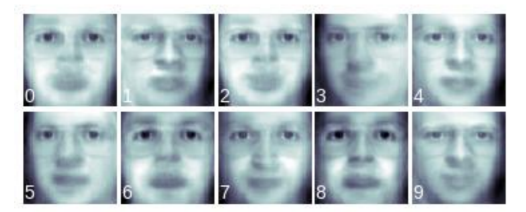
 $X^{\prime}$  лучшее (в каком смысле?) приближение матрицы X логично переходить к признаковому пространству U[:,1:k]

## Эксперименты с лицами «Olivetti faces dataset»

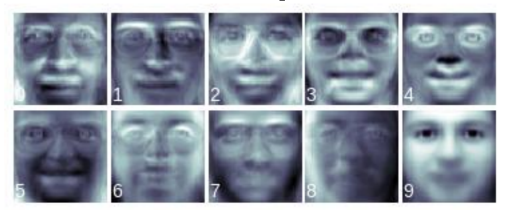
датасет – 400 картинок 64×64



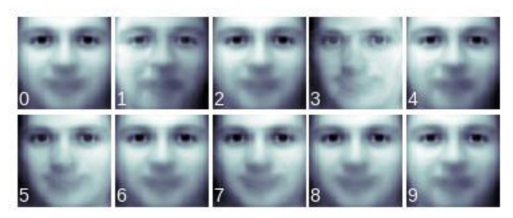
изображения, восстановленные по 10 компонентам



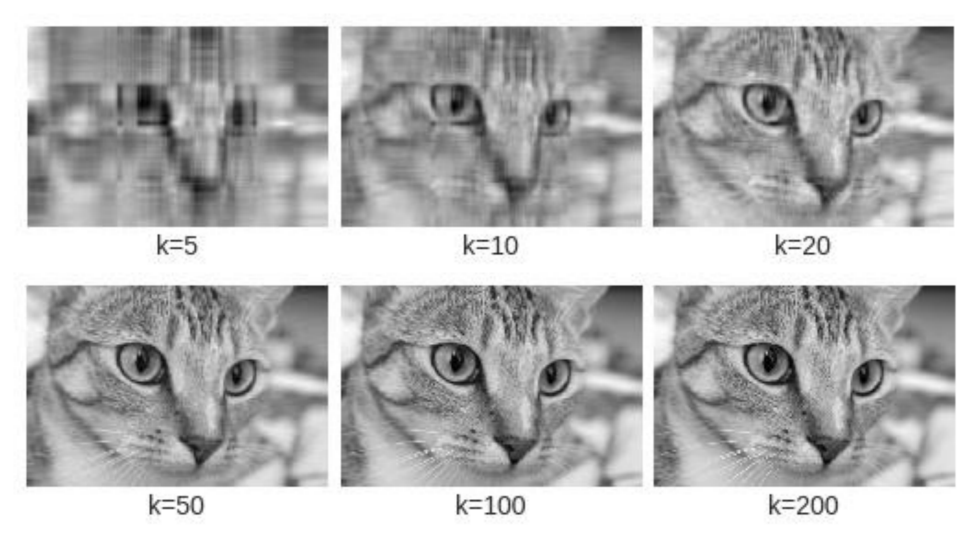
главные направления



изображения, восстановленные по **2** компонентам

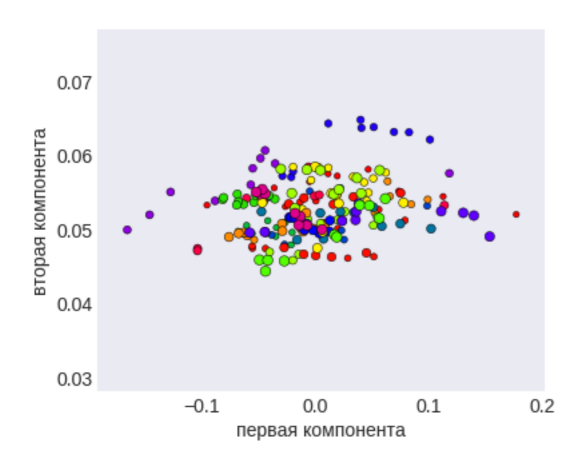


# Вспомним – реконструкция изображений с помощью SVD это отличается от применения SVD к изображениям, которое было ранее



Изначальный размер изображения 300×451 = 135 300 300×50 + 50×451 + 50 = 37 600

# Эксперименты с лицами «Olivetti faces dataset»



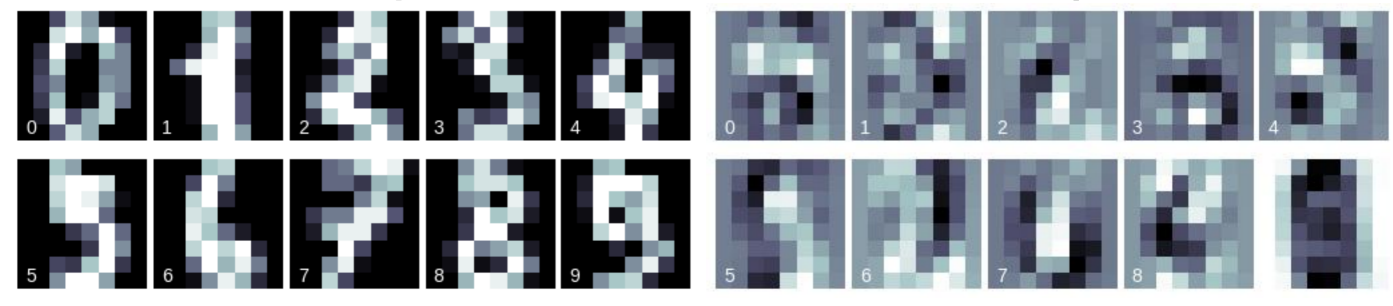
```
k = 2 # сколько компонент
from scipy.sparse.linalg import svds
U,L,V = svds(faces.data, k=k)

X2 = U @ np.diag(L) @ V
```

# Эксперименты с лицами «digits»

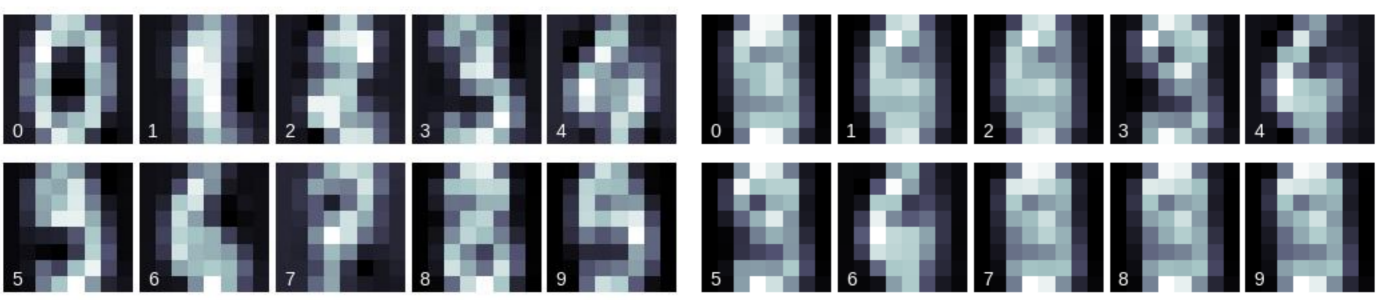
Датасет: 1797 картинок 8×8

главные направления



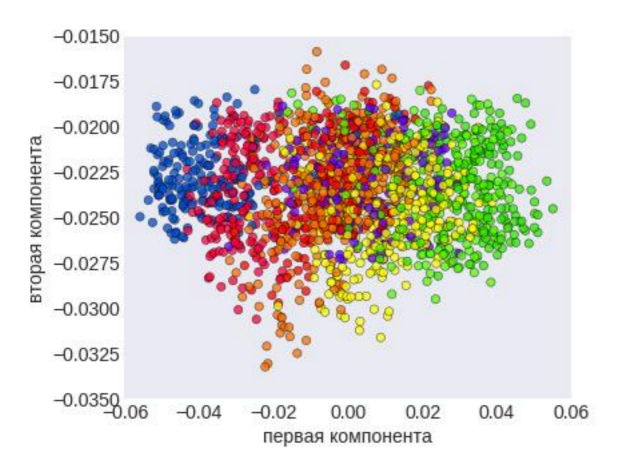
восстановленные по 10 компонентам

восстановленные по 2 компонентам

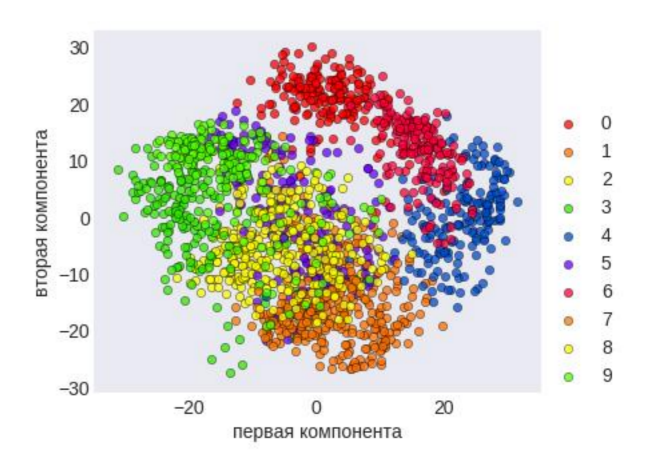


## Эксперименты с лицами «digits»

**SVD** 



#### **PCA**

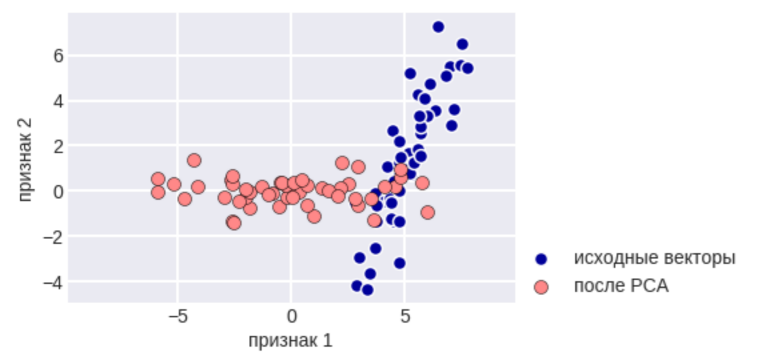


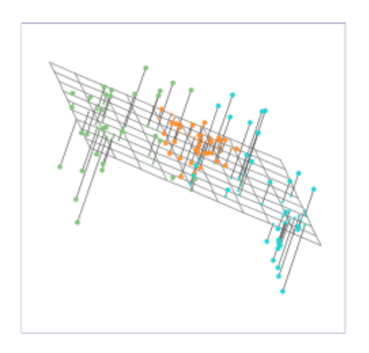
сейчас разберёмся в чём разница

from sklearn.decomposition import PCA
estimator = PCA(n\_components=10)
X\_pca = estimator.fit\_transform(X\_digits)

## Анализ главных компонент = Principal Component Analysis (PCA)

Представление данных в линейно преобразованном пространстве, если надо – меньшей размерности





Каждый признак нового пространства ищется в виде линейной комбинации исходных признаков так, чтобы максимизировать разброс при условии ортогональности (независимости) с уже найденными новыми признаками.

## Понижение размерности: РСА – две интерпретации

#### ортогональная проекция данных в низкоразмерное пространство, которое

## 1) Maximum Variance Subspace – максимизирует разброс

Находим направление, проекции  $x o w_1^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T} } x$  на которое имеют максимальный разброс

$$z_1^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}} z_1 = w_1^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}} X^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}} X w_1 \longrightarrow \max$$

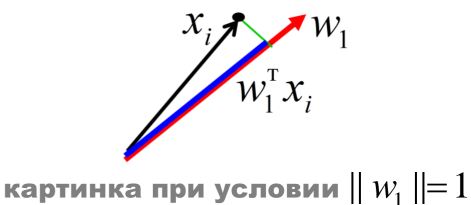
формулу сейчас поясним

# 2) Minimum Reconstruction Error – минимизирует MSE (между точками и их проекциями)

Находим направление с минимальной ошибкой восстановления

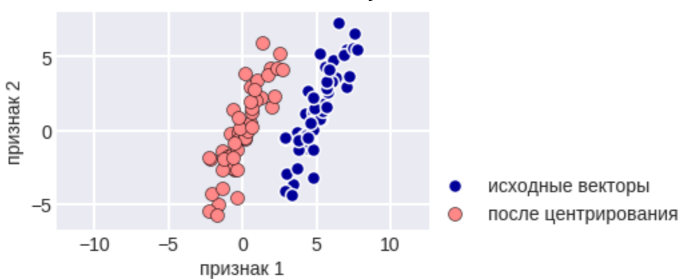
$$\sum_{t=1}^{m} || x_i - (w_1^{\mathsf{T}} x_i) w_1 ||^2 \to \min$$

~ прямая, до которой минимальна сумма квадратов расстояний



## Предполагаем, что все признаки центрированы (главное отличие от SVD):

$$mean(X_i) = 0$$



## ищем первый признак в виде (он тоже будет центрированным)

$$Z_1 = w_{11}X_1 + \ldots + w_{1n}X_n$$

решая задачу (это разброс с учётом центрированности)

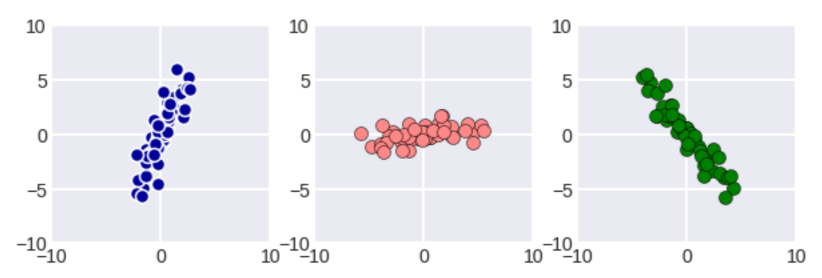
$$\frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} (w_{11} x_{i1} + \ldots + w_{1n} x_{in})^2 \to \max, \ w_{11}^2 + \ldots + w_{1n}^2 = 1$$

$$x \rightarrow x^{\mathrm{T}} w_1 = z_1$$

## Матрично... хотим

$$||z_1||^2 \to \max, z_1 = \frac{1}{\sqrt{m}} Xw_1, ||w_1|| = 1$$

$$\begin{cases} z_1^{\mathsf{T}} z_1 = \frac{1}{m} w_1^{\mathsf{T}} X^{\mathsf{T}} X w_1 \to \max \\ w_1^{\mathsf{T}} w_1 = 1 \end{cases}$$



ищем удачный поворот... точнее проекцию на ось с тах разбросом «теряется мало информации при переходе к проекции»

тут временно избавились от нормирующего множителя

$$J(w) = \frac{1}{m} w^{\mathrm{T}} X^{\mathrm{T}} X w - \lambda (w^{\mathrm{T}} w - 1) \to \max$$

$$\frac{\partial J}{\partial w} = 2\frac{1}{m}X^{\mathrm{T}}Xw - 2\lambda w = 0$$

$$\frac{1}{m}X^{\mathsf{T}}Xw = \lambda w$$

если подставить...

$$J(w) = \lambda w^{\mathrm{T}} w - \lambda (w^{\mathrm{T}} w - 1) = \lambda$$

решение – с.в. ~ максимальное с.з. (= разброс в оптимальном решении) понятна связь с SVD (см. дальше)

**Если искать не один признак, а гиперплоскость, на которую проецируем**подробно не доказываем

$$x^{\mathrm{T}} \to z^{\mathrm{T}} = x^{\mathrm{T}}V = \begin{pmatrix} v_{1}^{\mathrm{T}} x \\ \vdots \\ v_{k}^{\mathrm{T}} x \end{pmatrix}$$

векторы  $v_1, \cdots, v_k$  – с.в., соотв. наибольшим с.з. матрицы ковариаций  $S = \frac{1}{m} X^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T} } X$  :

$$\lambda_1 \geq \cdots \geq \lambda_k \geq \cdots$$

переменные в новом пространстве (координаты вектора  $\mathcal{Z}$ ) называются главными компонентами (principal components)

а «проекторы»  $\mathcal{V}_1, \cdots, \mathcal{V}_k$  называются главными направлениями / осями (principal directions/axes)

#### **PCA**

• Вычислить средние

$$\overline{x} = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} x_i$$

• Вычислить матрицу ковариаций

$$S = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} (x_i - \overline{x})(x_i - \overline{x})^{\mathrm{T}}$$

• Вычислить k с.в. соответствующих максимальным k с.з. матрицы S:

$$v_1, \dots, v_k : \lambda_1 \ge \dots \ge \lambda_k$$

• матрица проекций:  $V = [v_1, \cdots, v_k]$ 

$$z^{\mathrm{T}} = x^{\mathrm{T}}V = \begin{pmatrix} v_{1}^{\mathrm{T}}x \\ \vdots \\ v_{k}^{\mathrm{T}}x \end{pmatrix}$$

#### Чаще если

$$U,L,V=\mathrm{svd}([x_i-\overline{x}\,]_{i=1}^m),L=\mathrm{diag}(lpha_1,\ldots)$$
  $X o [lpha_1 u_1,\cdots,lpha_k u_k]$  Кстати,  $lpha_t^2=m\lambda_t$ 

## Почему:

Если  $X = ULV^{\mathrm{T}}$  для центрированных данных, то

$$S = \frac{1}{m} X^{T} X = \frac{1}{m} V L^{T} U^{T} U L V^{T} = \frac{1}{m} V L^{2} V^{T}$$

видим задачу на с.в.:

$$SV = VL^2 / m$$

столбцы V – главные направления столбцы UL – главные компоненты

## PCA / SVD – другой взгляд: факторизация

пусть мы не сокращаем размерность, а просто проводим линейное преобразование  $\mathbb{R}^n o \mathbb{R}^n$ , тогда

$$Z_{m imes n} = X_{m imes n} V_{n imes n}$$
 если  $V^{ ext{ iny T}} V = V V^{ ext{ iny T}} = I$  , то  $X = Z V^{ ext{ iny T}}$ 

т.е. это факторизация матрицы X

Кстати, что означает 
$$VV^{\mathrm{T}}=I$$
 для вектора  $z^{\mathrm{T}}=x^{\mathrm{T}}V$   $\|z\|_{2}^{2}=\|V^{\mathrm{T}}-x\|_{2}^{2}=x^{\mathrm{T}}VV^{\mathrm{T}}x=\|x\|_{2}^{2}$   $z=Z[i,:]$   $x=X[i,:]$  (тут вектор-строки)

т.е. не меняются расстояния (~ скалярные произведения)

# РСА – другой взгляд: декоррелированность

Рассмотрим центрированные данные, тогда

$$S = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} (x_i - \overline{x})(x_i - \overline{x})^{\mathrm{T}} = \frac{1}{m} X^{\mathrm{T}} X$$

$$X = ULV^{\mathrm{T}}$$

без сокращения размерности:

$$Z = XV$$

тогда матрица разброса после преобразования (данные тоже будут центрированные)

$$\frac{1}{m}Z^{\mathsf{T}}Z = \frac{1}{m}V^{\mathsf{T}}X^{\mathsf{T}}XV = \frac{1}{m}V^{\mathsf{T}}VL^{\mathsf{T}}U^{\mathsf{T}}ULV^{\mathsf{T}}V = \frac{1}{m}L^{\mathsf{T}}L = \frac{1}{m}L^{2}$$

диагональная матрица, т.е. компоненты полученного вектора не коррелированны а разброс ~ диагональные элементы (больше всего у первой координаты и т.д.)

## PCA – другой взгляд: «Minimum Reconstruction Error»

в наших введённых обозначениях, когда мы сначала повернули пространство (с помощью V), а потом оставляем k компонент, ошибка реконструкции

$$\varepsilon = ||XV - XV|_{\text{zero}}||_F^2 = ||XVV^{\mathsf{T}} - XV|_{\text{zero}} ||_F^2$$

Zero – зануление всех компонент (координат, тут столбцов), начиная с k+1  $V^{\mathrm{T}}$  – от домножения на ортогональную матрицу норма Фробениуса не зависит

#### тогда

$$\varepsilon = ||ULV^{T} - UL|_{\text{zero}} V^{T}||_{F}^{2} = ||ULV^{T} - U \operatorname{diag}(\alpha_{1}, ..., \alpha_{k}, 0, ..., 0)V^{T}||_{F}^{2}$$

$$\varepsilon = \|U \underbrace{\operatorname{diag}(0, \dots, 0, \alpha_{k+1}, \dots, \alpha_{n})}_{D} V^{\mathsf{T}} \|_{F}^{2} = \operatorname{trace}(HH^{\mathsf{T}}) = \operatorname{trace}(UD^{2}U^{\mathsf{T}}) = \operatorname{trace}(D^{2})$$

$$\varepsilon = \alpha_{k+1}^{2} + \dots + \alpha_{n}^{2} = m(\lambda_{k+1} + \dots + \lambda_{n})$$

Proportion Variance Explained (PVE) / Explained Variance Ratio (EVR) k -й компоненты –  $\lambda_k$ 

## Часто смотрят на

$$\frac{\lambda_1 + \ldots + \lambda_k}{\lambda_1 + \ldots + \lambda_n}$$

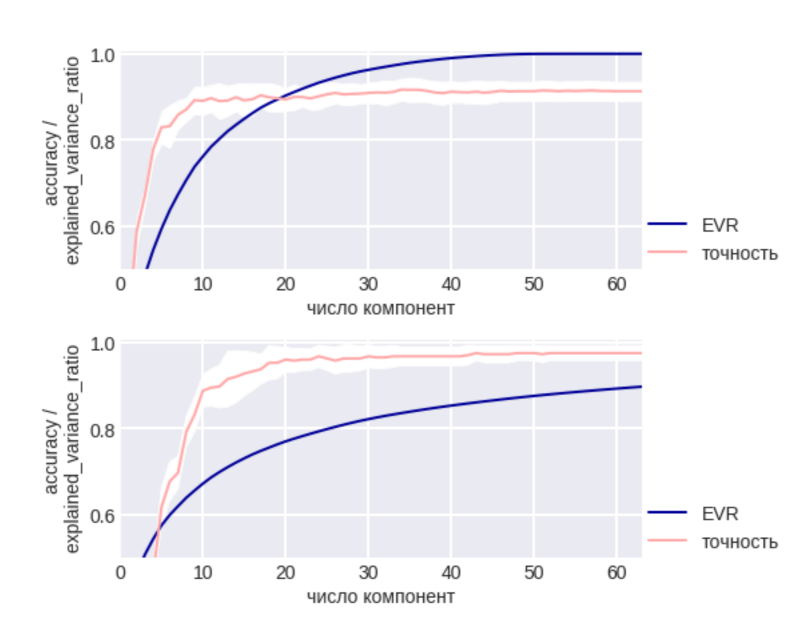
#### РСА: сколько компонент использовать?

- можно определить скользящим контролем, если РСА используется для обучения с учителем
  - по графику кумулятивного PVE

#### РСА: сколько компонент использовать?

**«digits»** 

**«faces»** 



показана точность на первых k компонентах методом логистической регрессии

РСА: поиск с.в.

## 1. «По определению»

# 2. Итерационный метод для нахождения с.в.

$$w^{(t+1)} = X^{T} X w^{(t)}$$

$$w^{(t+1)} = w^{(t+1)} / || w^{(t+1)} ||$$

## 3. ЕМ-алгоритм

см. в [Бишопе] вероятностную трактовку РСА

#### РСА: поиск с.в.

$$S = \frac{1}{m} X^{\mathrm{T}} X$$

собственные векторы: 
$$S = \frac{1}{m} X^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}} X v_i = \lambda_i v_i$$

#### умножим слева на Х

$$\frac{1}{m} XX^{\mathrm{T}} Xv_{i} = \lambda_{i} Xv_{i}$$

$$u_{i} \qquad u_{i}$$

$$\frac{1}{m} XX^{\mathrm{T}} u_{i} = \lambda_{i} u_{i}$$

Если n>>m можно вычислить с.в. u матрицы  $XX^{\mathrm{\tiny T}}$ 

$$\frac{1}{m}XX^{\mathrm{T}} \sim (\lambda_{i}, u_{i}) \iff \frac{1}{m}X^{\mathrm{T}}X \sim (\lambda_{i}, v_{i})$$
 константа из соображения нормировки

$$v_i = \frac{1}{(m\lambda_i)^{1/2}} X^{\mathrm{T}} u_i$$

(подробно не рассказываем)

#### Особенности РСА

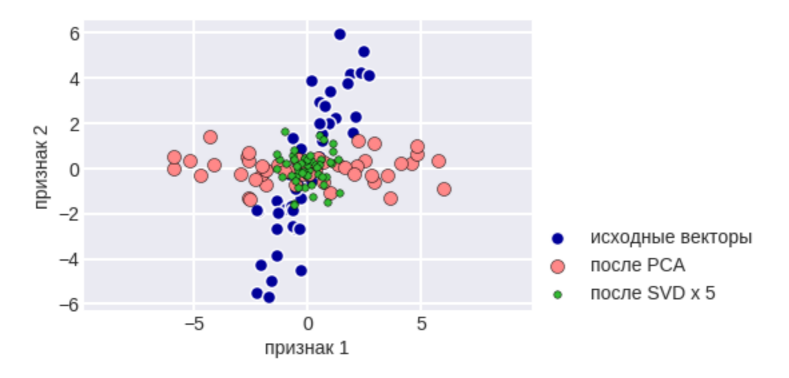
- РСА зависит от масштаба (стандартизация)
  - РСА чувствителен к выбросам
  - + РСА можно кернализовать...
- + PCA эквивалентен SVD после централизации данных и λ-масшабирования ⇒ оптимальное линейное преобразование
  - но только линейное
  - + сокращение размерности, можно для больших размерностей
    - 2D может не годиться для интерпретации
  - + новые признаки генерируются с помощью обучения без учителя

не подглядываем в целевые значения

– нет гарантии, что в получаемых признаковых пространствах задача хорошо решается

! столбцы в матрицы U могут быть неоднозначны (с точностью до знака)! могут ли быть другие причины неоднозначности?

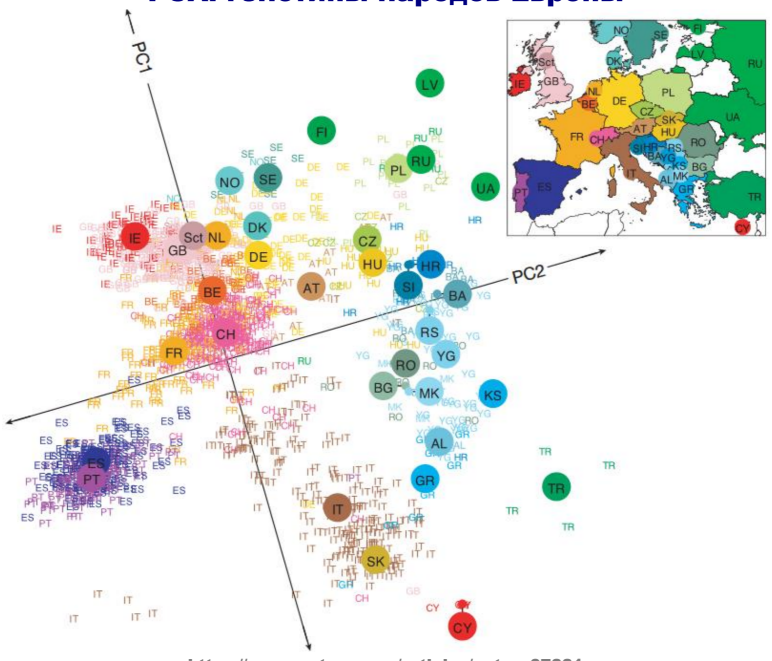
#### Минутка кода



```
X = X - X.mean(axis=0)
U, L, V = svd(X)
from sklearn.decomposition import PCA
pca_transformer = PCA()
X2 = pca_transformer.fit_transform(X)
```

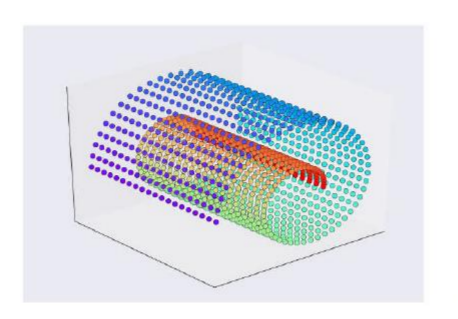
```
plt.scatter(X[:, 0], X[:, 1])
plt.scatter(X2[:, 0], X2[:, 1])
# ~ L[0]*U[:, 0], L[1]*U[:, 1]
plt.scatter(5*U[:, 0], 5*U[:, 1])
```

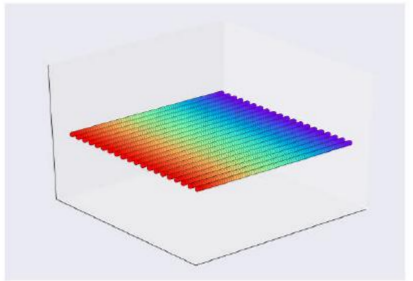
# РСА: генотипы народов Европы



https://www.nature.com/articles/nature07331

# Нелинейное сокращение размерности





тема связанная с вложением в поверхности (Manifold Learning)

ясно, что метрики здесь не описывают адекватно близость

мешаются «средние расстояния»

## Нелинейное сокращение размерности: способы

kernel PCA

#### Manifold based methods

- LLE (Locally Linear Embedding)
- SNE (Stochastic Neighbor Embedding)
- t-SNE (t-distributed Stochastic Neighbor Embedding)
  - IsoMap (Isometric Mapping)
  - MDS (MultiDimensional Scaling)
    - Maximum Variance Unfolding
  - Spectral Embedding / Laplacian Eigenmap

# нейросетевые

autoencoder

#### **Kernel PCA**

Обычный РСА: после центрирования векторов ищем с.в. матрицы ковариаций (covariance matrix):

$$S = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} x_i x_i^{\mathrm{T}}$$

Теперь по аналогии ищем с.в. матрицы:

$$S = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \varphi(x_i) \varphi(x_i)^{\mathrm{T}}$$

под суммой стоит не  $K(x_i, x_i)$ , т.к. там не скалярное произведение, а внешнее

$$Su_{t} = \lambda u_{t} \qquad \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \varphi(x_{i}) \varphi(x_{i})^{\mathrm{T}} u_{t} = \lambda u_{t}$$

тогда с.в. представимы в виде

$$u_t = \sum_{j=1}^m a_{jt} \varphi(x_j)$$

#### **Kernel PCA**

#### Подставим с.в. в выражение его определения:

$$\frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \varphi(x_i) \varphi(x_i)^{\mathrm{T}} \sum_{j=1}^{m} a_{jt} \varphi(x_j) = \lambda \sum_{j=1}^{m} a_{jt} \varphi(x_j)$$

умножим на  $\varphi(x_s)^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T} }$ , учтём обозначение  $K(x_i,x_i)=\varphi(x_i)^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T} } \varphi(x_i)$ 

$$\frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \varphi(x_{s})^{\mathrm{T}} \varphi(x_{i}) \varphi(x_{i})^{\mathrm{T}} \sum_{j=1}^{m} a_{jt} \varphi(x_{j}) = \lambda \sum_{j=1}^{m} a_{jt} \varphi(x_{s})^{\mathrm{T}} \varphi(x_{j}) 
\frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \varphi(x_{s})^{\mathrm{T}} \varphi(x_{i}) \sum_{j=1}^{m} a_{jt} \varphi(x_{i})^{\mathrm{T}} \varphi(x_{j}) = \lambda \sum_{j=1}^{m} a_{jt} \varphi(x_{s})^{\mathrm{T}} \varphi(x_{j}) 
\frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} K(x_{s}, x_{i}) \sum_{j=1}^{m} a_{jt} K(x_{i}, x_{j}) = \lambda \sum_{j=1}^{m} a_{jt} K(x_{s}, x_{j})$$

#### **Kernel PCA**

Пусть есть матрица 
$$K = \mid K(x_i, x_j) \mid_{m \times m}$$
, тогда полученное уравнение эквивалентно:

$$K^{2}a_{t} = \lambda mKa_{t}$$
$$Ka_{t} = \lambda ma_{t}$$

т.е. получили аналогичную задачу на с.в. ~ kernel PCA

тут не надо вычислять  $\varphi(x_i)$ 

#### **Kernel PCA**

Как и в РСА эту матрицу надо нормировать... можно показать, что это делается так:

$$\tilde{K} = (I - E / m)K(I - E / m) =$$

$$= K - \left\| \frac{1}{m} \right\| K - K \left\| \frac{1}{m} \right\| + \left\| \frac{1}{m} \right\| K \left\| \frac{1}{m} \right\|$$

- центрированная матрица ядра (centered kernel matrix)

Пусть  $a_1, \dots, a_k$  – с.в., соответствущие максимальным с.з. матрицы  $ilde{K}$  тогда

$$z_{t} = \varphi(x)^{T} u_{t}$$

$$z_{t} = \varphi(x)^{T} u_{t}$$

$$z_{t} = \varphi(x)^{T} u_{t} = \sum_{j=1}^{m} a_{tj} \varphi(x)^{T} \varphi(x_{j}) = \sum_{j=1}^{m} a_{tj} K(x, x_{j})$$

#### **kernel PCA**

- 1. Построить  $m \times m$ -матрицу K.
- 2. Центрировать, получить матрицу  $ilde{K}$
- 3. Найти наибольших с.з. и соответствующие с.в.

$$a_1, \ldots, a_k$$

4. Перенормировать их:

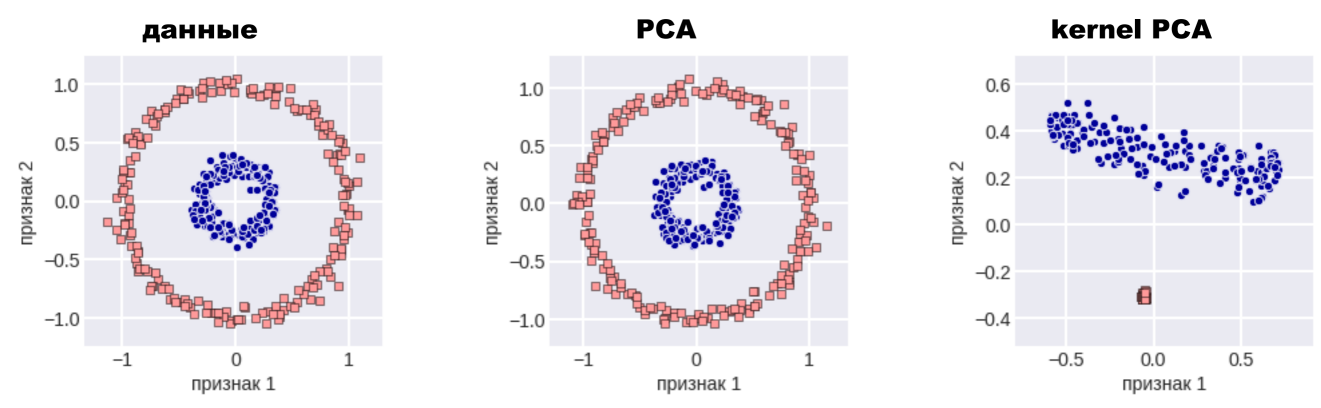
$$a_s' = \frac{a_s}{\sqrt{\lambda_s m}}$$

5. Выполнить вложение:

$$x \rightarrow (z_1, ..., z_k)$$

$$z_{t} = \sum_{j=1}^{m} a_{tj} K(x, x_{j})$$

#### kernel PCA: примеры

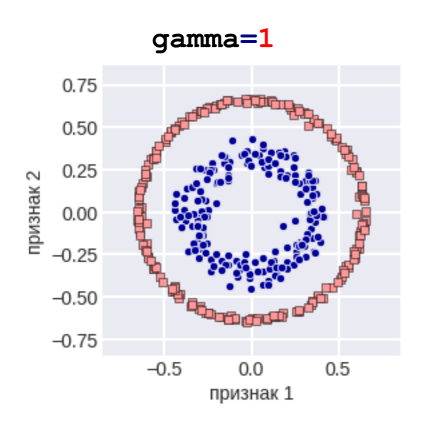


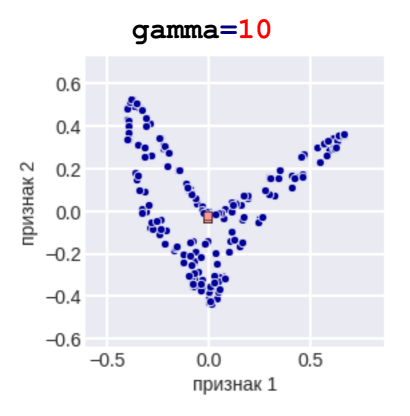
from sklearn.decomposition import KernelPCA
kpca = KernelPCA(kernel="rbf", gamma=1, random\_state=1)
X kpca = kpca.fit transform(X)

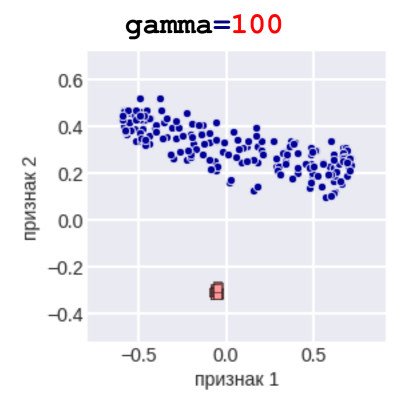
есть возможность учить и обратное преобразование fit\_inverse\_transform=True

пример кода: <a href="https://scikit-learn.org/stable/auto\_examples/decomposition/plot\_kernel\_pca.html">https://scikit-learn.org/stable/auto\_examples/decomposition/plot\_kernel\_pca.html</a>

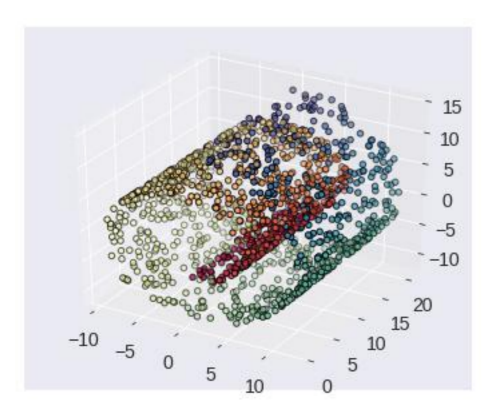
# kernel PCA: примеры

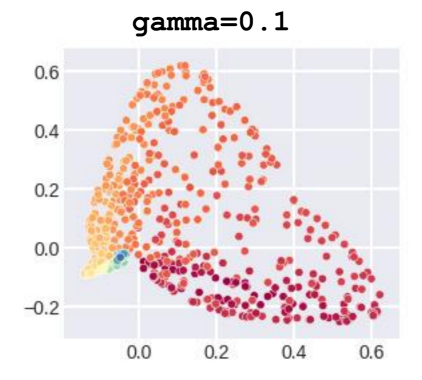


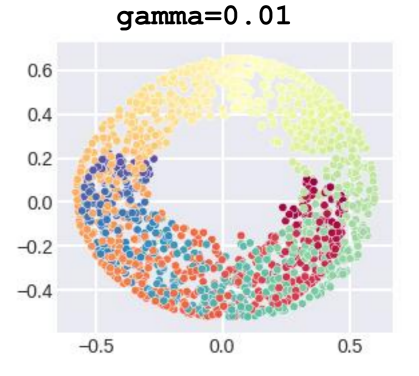




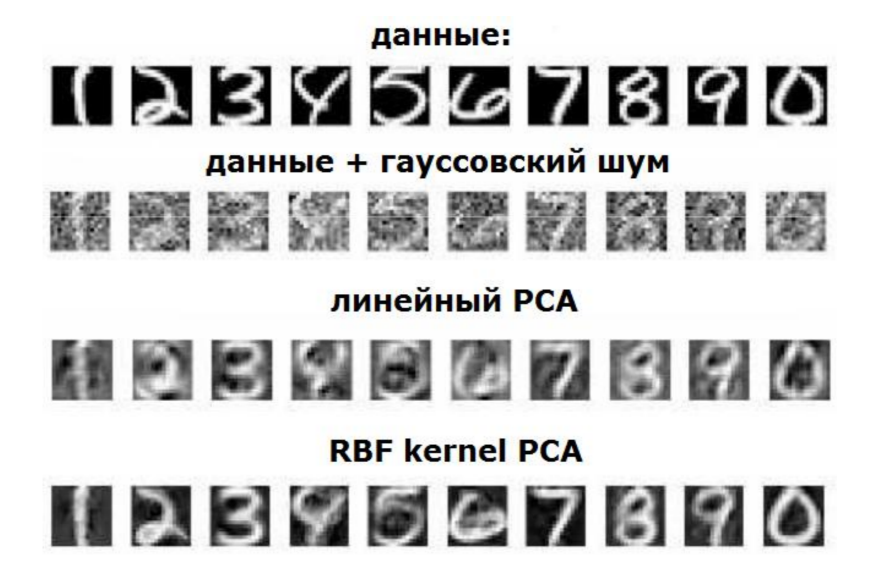
# kernel PCA: примеры







#### kernel PCA: устранение шума



http://www.cs.haifa.ac.il/~rita/uml\_course/lectures/KPCA.pdf

#### kernel PCA: свойства

- не всегда удобен для визуализации
- не всегда получается желаемое...
- + нелинейное сокращение размерности (и преобразование пространства)
  - + может быть полезен для генерации признаков

#### Локально линейные преобразования – Locally Linear Embedding (LLE)

#### Гипотеза – локальная линейность

любая поверхность в малой окрестности линейная

#### близкие точки в исходном пространстве остаются близкими в итоговом

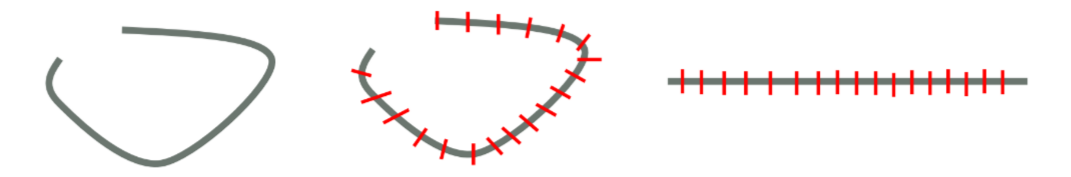


Figure 1. Piece-wise local unfolding of manifold by LLE (in this example from two dimensions to one intrinsic dimension). This local unfolding is expected to totally unfold the manifold properly.

**«Locally Linear Embedding and its Variants: Tutorial and Survey»**<a href="https://arxiv.org/pdf/2011.10925.pdf">https://arxiv.org/pdf/2011.10925.pdf</a>

## Локально линейные преобразования – Locally Linear Embedding (LLE)

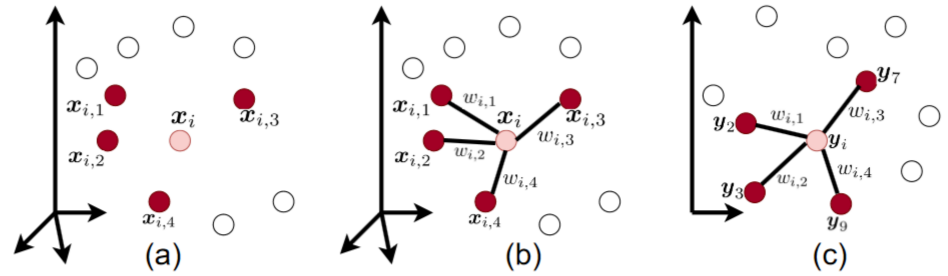


Figure 2. Steps in LLE for embedding high dimensional data in a lower dimensional embedding space: (a) finding k-nearest neighbors, (b) linear reconstruction by the neighbors, and (c) linear embedding using the calculated weights. In this figure, it is assumed that k = 4,  $x_{i,1} = x_2$ ,  $x_{i,2} = x_3$ ,  $x_{i,3} = x_7$ , and  $x_{i,4} = x_9$ .

+ понятная геометрия (локальный РСА) + есть кернализованные варианты

## Локально линейные преобразования – Locally Linear Embedding (LLE)

#### 1. Для каждой точки находим её k ближайших соседей

$$X_i \rightarrow X_{i1}, \dots, X_{ik}$$

#### 2. Вычисляем матрицу реконструкции W

$$||w_{ij}|| = \underset{w_{ij}: \forall i \sum_{j} w_{ij} = 1}{\operatorname{arg min}} \sum_{i=1}^{m} \left\| x_i - \sum_{j=1}^{k} w_{ij} x_{ij} \right\|_{2}^{2}$$

#### 3. Вложение

$$\sum_{i=1}^m \left\| z_i - \sum_{j=1}^k w_{ij} z_{ij} \right\|_2^2 o \min_{\{z_i\}}$$
 при условии  $rac{1}{m} \sum_{i=1}^m z_i z_i^{\mathrm{\tiny T}} = I, \sum_{i=1}^m z_i = 0$ 

те же веса, но в пространстве меньшей размерности

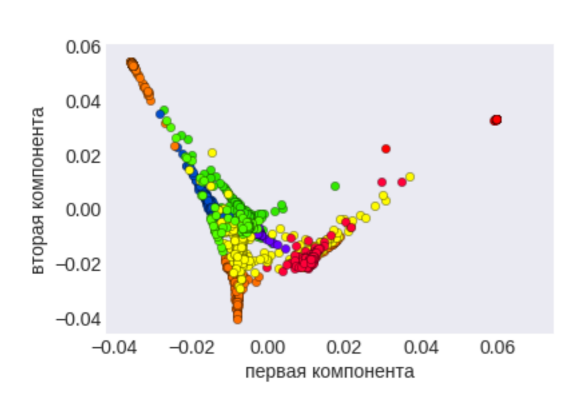
#### sklearn.manifold.LocallyLinearEmbedding

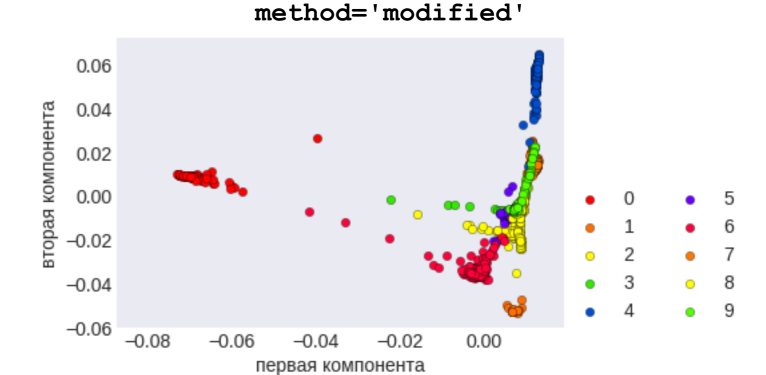
```
n neighbors=5 - число соседей
n component=2 - размерность итогового пространства
reg=1e-3 – регуляризация (multiplies the trace of the local covariance distance matrix)
eigen solver - метод поиска с.в. {'auto', 'arpack', 'dense'}
tol - tolerance для сходимости при вычислении с.в.
max iter=100 - ограничение на число итераций
method - метод
```

- standard обычный LLE
- hessian Hessian eigenmap method
- modified +регуляризация
- 1tsa -local tangent space alignment algorithm

```
hessian tol=1e-12 - Tolerance для Hessian eigenmapping method
modified tol – Tolerance для modified LLE method
neighbors algorithm – для поиска БС {'auto', 'brute', 'kd_tree', 'ball_tree'}
random state
n jobs
```

# Locally Linear Embedding (LLE) на датасете «Digits»





n\_neighbors=10 остальные модификации – хуже

## **SNE (Stochastic Neighbor Embedding)**

1. Превращаем евклидово расстояние в

$$p_{j|i} = \frac{\exp(-\|x_i - x_j\|^2 / (2\sigma_i^2))}{\sum_{t \neq i} \exp(-\|x_i - x_t\|^2 / (2\sigma_i^2))}$$

2. Откуда взять  $\sigma_i^2$  – своя для каждой точки, идея – она будет зависеть от плотности точек будем задаваться параметром «перплексия»

$$perplexity = 2^{-\sum_{j} p_{j|i} \log_2 p_{j|i}}$$

отсюда подбором решая равенство определяем  $\sigma_i^2$ 

3. Отображаем  $\{x_i\} \rightarrow \{z_i\}$  в пространство, в котором

$$q_{j|i} = \frac{\exp(-\|z_i - z_j\|^2 / (2\sigma_i^2))}{\sum_{t \neq i} \exp(-\|z_i - z_t\|^2 / (2\sigma_i^2))}$$

будем минимизировать  $\mathrm{KL}(p_{\scriptscriptstyle \circ \mid \circ},q_{\scriptscriptstyle \circ \mid \circ})$ 

## t-SNE (t-distributed Stochastic Neighbor Embedding)

$$p_{j|i} = \frac{\exp(-\|x_i - x_j\|^2 / (2\sigma_i^2))}{\sum_{t \neq i} \exp(-\|x_i - x_t\|^2 / (2\sigma_i^2))}$$

«сходство при фиксации соседней точки»

$$p_{ij} = \frac{p_{j|i} + p_{i|j}}{2}$$

Считаем, что  $p_{ii} = 0$ 

**Используем распределение Стьюдента** (у него тяжелее хвосты)

$$q_{ij} = \frac{\frac{1}{1 + \|z_i - z_j\|^2}}{\sum_{t \neq i} \frac{1}{1 + \|z_i - z_t\|^2}}$$

$$KL(P \parallel Q) \rightarrow min$$

градиент аналитически вычисляется

## Примеры использования t-SNE

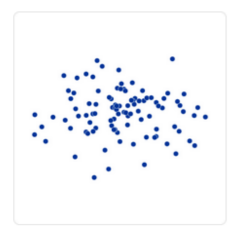


запуски с разными (!) начальными инициализациями <a href="https://distill.pub/2016/misread-tsne/">https://distill.pub/2016/misread-tsne/</a>

## Примеры использования t-SNE



## Примеры использования t-SNE



Original



Perplexity: 2 Step: 5,000



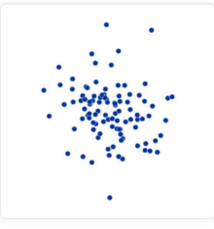
Perplexity: 5 Step: 5,000



Perplexity: 30 Step: 5,000



Perplexity: 50 Step: 5,000



Perplexity: 100 Step: 5,000

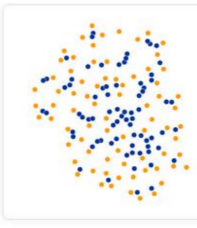
#### можно видеть закономерности в шуме



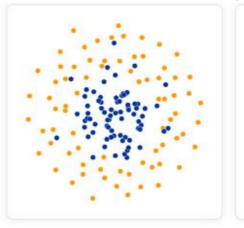
Original



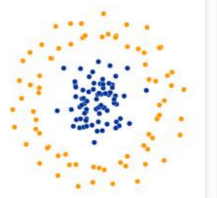
Perplexity: 2 Step: 5,000



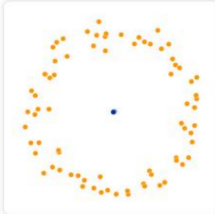
Perplexity: 5 Step: 5,000



Perplexity: 30 Step: 5,000



Perplexity: 50 Step: 5,000



Perplexity: 100 Step: 5,000

## t-SNE (t-distributed Stochastic Neighbor Embedding)

# перплексия определяет кластеры какого масштаба доминируют не всегда сохраняет топологию лучше делать несколько визуализаций

- нет глобальной структуры хорошо инициализировать с помощью PCA
  - скорость
- стохастический (результат не определён однозначно)
  - не совсем ясная интерпретация
- **нет понятия оптимальной размерности пространства** 
  - сложности с новыми данными

#### IsoMap (Isometric Mapping)

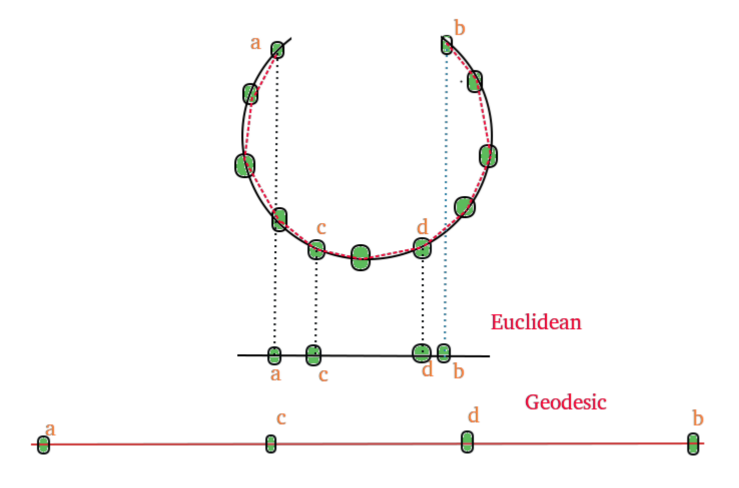
# нелинейное сокращение размерности на спектральной теории, сохраняя геодезические расстояния

Вход: матрица данных Строим граф *k*-соседства или ε-соседства Вычисляем геодезическое расстояние между парами всех точек (кратчайший путь) используем локальную информацию для восстановления глобальной (отличие от LLE)

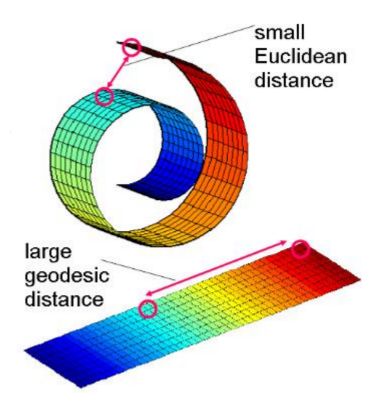
Выполняем MDS (медленно!) – подробнее дальше

хорошо, если в данных «нет дырок» (т.е. более-менее плотные окрестности)

## IsoMap (Isometric Mapping)



https://blog.paperspace.com/dimension-reduction-with-isomap/



# Борьба с неадекватными «средними расстояниями»

http://www.cs.cmu.edu/~bapoczos/Classes/ML10715 2015Fall/slides/ManifoldLearning.pdf

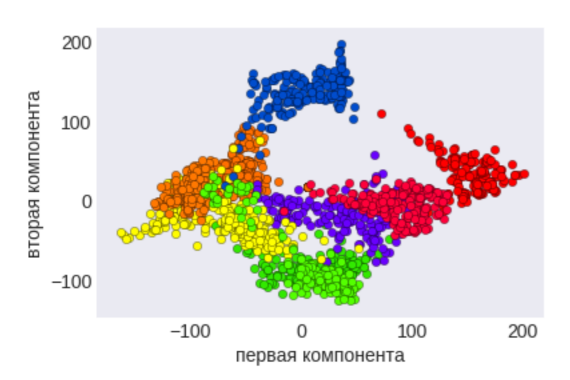
Обучение без учителя

#### IsoMap (Isometric Mapping)

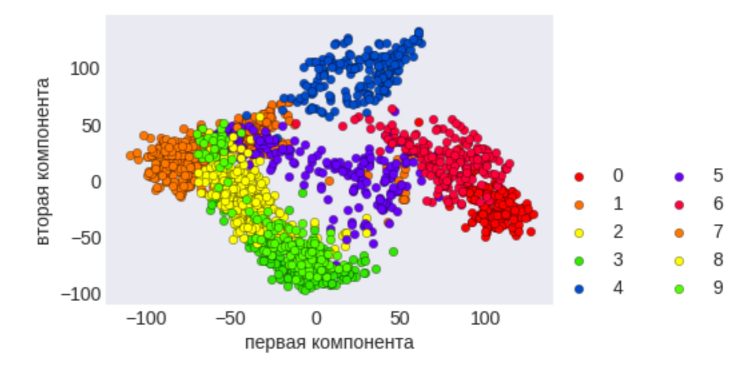
```
sklearn.manifold.Isomap
n neighborsint=5 - число соседей
n components=2 - размерность итогового пространства
eigen solver - соловер { 'auto', 'arpack', 'dense'}
tol - tolerance (контроль сходимости при вычислении с.в.)
max iterint - ограничение на число итераций при вычислении с.в.
path method - метод для поиска кратчайшего пути
neighbors algorithm - метод поиска БС { 'auto', 'brute', 'kd tree', 'ball tree'}
n jobs
metric="minkowski" - метрика
р - степень в расстоянии Минковского
metric params - параметры ф-ии расстояния
```

# IsoMap (Isometric Mapping): датасет «Digits»

n\_neighborsint=5



n\_neighborsint=10



## MDS (MultiDimensional Scaling)

классический алгоритм

#### ищем представление, в котором сохраняются расстояния

- 1. Пусть  $D^{(2)} = \mid\mid d_{ij}^2\mid\mid_{m imes m}$  матрица квадратов эвклидовых расстояний
  - 2. Двойное центрирование

$$B = \frac{1}{2}CD^{(2)}C, \quad C = I - \frac{1}{n}E$$

есть вариант  $B = XX^{\mathrm{T}}$  (предполагая центрированность данных)

3. Для матрицы B находим наибольших k с.з.  $\lambda_1, \ldots, \lambda_k$  и их с.в. векторов  $v_1, \ldots, v_k$ 

4. Новая признаковая матрица

$$VL^{1/2}$$
,  $L = \text{diag}(\lambda_1, ..., \lambda_k)$ ,  $V = [v_1, ..., v_k]_{m \times k}$ 

## MDS (MultiDimensional Scaling)

в общем случае, если 
$$d_{ij} = \mid\mid x_i - x_j\mid\mid_2$$
,  $\delta_{ij} = \mid\mid z_i - z_j\mid\mid_2$ 

#### минимизиуруем

strain	$\frac{1}{N} \sum_{1 \le i < j \le m} w_{ij} (\delta_{ij}^2 - d_{ij}^2)^2$
stress	$\frac{1}{N} \sum_{1 \le i < j \le m} w_{ij} (\delta_{ij} - d_{ij})^2$
Sammon's stress	$\sum_{1 \leq i < j \leq m} \frac{(\delta_{ij} - d_{ij})^2}{\delta_{ij}} \sum_{1 \leq i < j \leq m} \delta_{ij}$

есть алгоритм SMACOF для минимизации взвешенного напряжения

random\_state

#### sklearn.manifold.MDS

```
n_components=2 - размерность итогового пространства
metric=True - сохранять ли значения метрик или порядок (большие значения в большие)
n_init=4 - число запусков SMACOF-алгоритма с разными инициализациями (выбирается лучший ответ)
max_iter=300 - число итераций SMACOF
verbose=0 -verbosity
eps=1e-3 - tolerance
n jobs
```

- euclidean эвлидова метрика
- precomputed передаём в fit

dissimilarity - **режим** 

#### **Maximum Variance Unfolding**

Строим граф (V,E) соседства (kNN или arepsilon) нужно по нему построить отображение

$$X_i \rightarrow Z_i$$

которое сохраняет расстояния соседей  $(i,j) \in E$ 

$$||x_i - x_j||^2 = ||z_i - z_j||^2$$

и при этом максимизируем разброс

$$\frac{1}{m} \sum_{i} \|z_{i} - \overline{z}\|^{2} \to \max$$

нет в sklearn

#### Александр Дьяконов (dyakonov.org)

#### **Maximum Variance Unfolding**

## Пусть (по другому ориентируем матрицы):

$$X = [x_1, ..., x_m] \in \mathbb{R}^{n \times m}, P = X^{\mathrm{T}}X$$

$$Z = [z_1, ..., z_m] \in \mathbb{R}^{k \times m}, Q = Z^{\mathrm{T}}Z$$

идея – найти Q и над ней РСА (поэтому + ограничение неотрицательной определённости)

из 
$$||x_i - x_j||^2 = ||z_i - z_j||^2$$
 получаем  $Q_{ii} - 2Q_{ij} + Q_{jj} = P_{ii} - 2P_{ij} + P_{jj}$  это ограничения в задаче

что максимизируем – разброс – можно записать как след матрицы  $\frac{1}{m}ZZ^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T}} - \frac{1}{m^2}Z\tilde{1}\,\tilde{1}^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T}}Z^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T}}$ 

или 
$$\frac{1}{m} \operatorname{tr}(ZZ^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}}) - \frac{1}{m^2} \underbrace{\operatorname{tr}(Z\tilde{1}\tilde{1}^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}}Z^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}})}_{\operatorname{tr}(Z^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}}Z\tilde{1}\tilde{1}^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}})} = \frac{1}{m} \operatorname{tr}(Q) - \frac{1}{m^2} \operatorname{tr}(Q\tilde{1}\tilde{1}^{\mathrm{\scriptscriptstyle T}})$$

#### **Maximum Variance Unfolding**

#### Итоговая задача

$$\frac{1}{m}\operatorname{tr}(Q) - \frac{1}{m^{2}}\operatorname{tr}(Q\tilde{1}\tilde{1}^{T}) \to \max$$

$$Q_{ii} - 2Q_{ij} + Q_{jj} = P_{ii} - 2P_{ij} + P_{jj}$$

$$Q \succeq 0$$

#### **Spectral Embedding / Laplacian Eigenmap**

#### 1. Строим граф k-соседства

#### 2. Назначаем веса

$$w_{ij} = \begin{cases} \exp\left(-\frac{1}{t} \|x_i - x_j\|^2\right), & (i, j) \in E, \\ 0, & (i, j) \notin E, \end{cases}$$

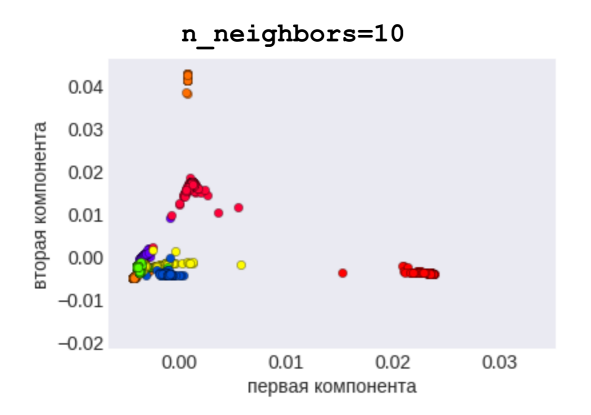
$$t \to \infty \quad \Rightarrow \quad w_{ij} \to 1$$
 при  $(i,j) \in E$ 

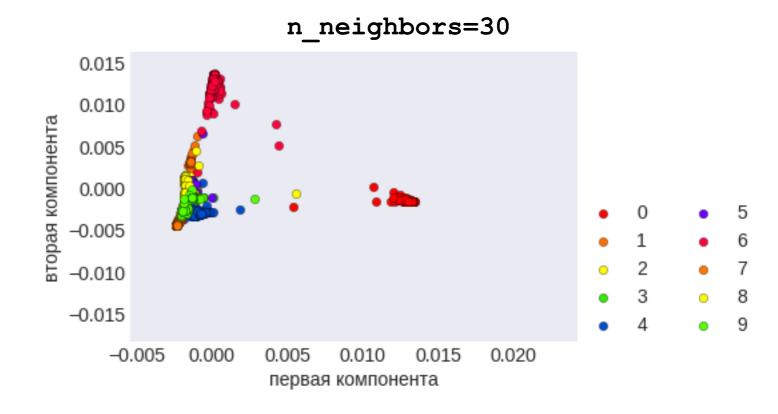
# Для каждой связной компоненты графа строим матрицу Лапласа

$$L = D - W$$

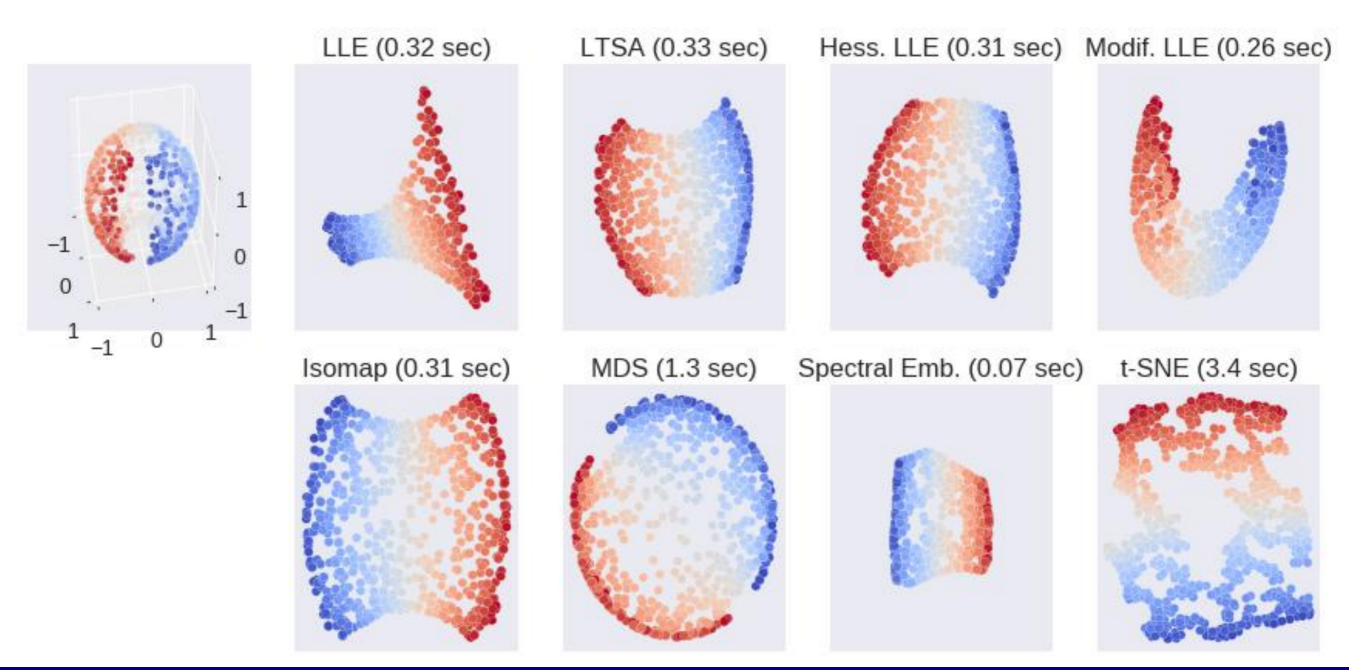
или для нормализованного случая  $L=D^{1/2}(D-W)D^{1/2}$  находим r+1 с.в. (соотв. наименьшим с.з.), первая компонента константна точки отображаем в строки соотв. матрицы  $U\in\mathbb{R}^{m\times r}$ 

# **Spectral Embedding / Laplacian Eigenmap**

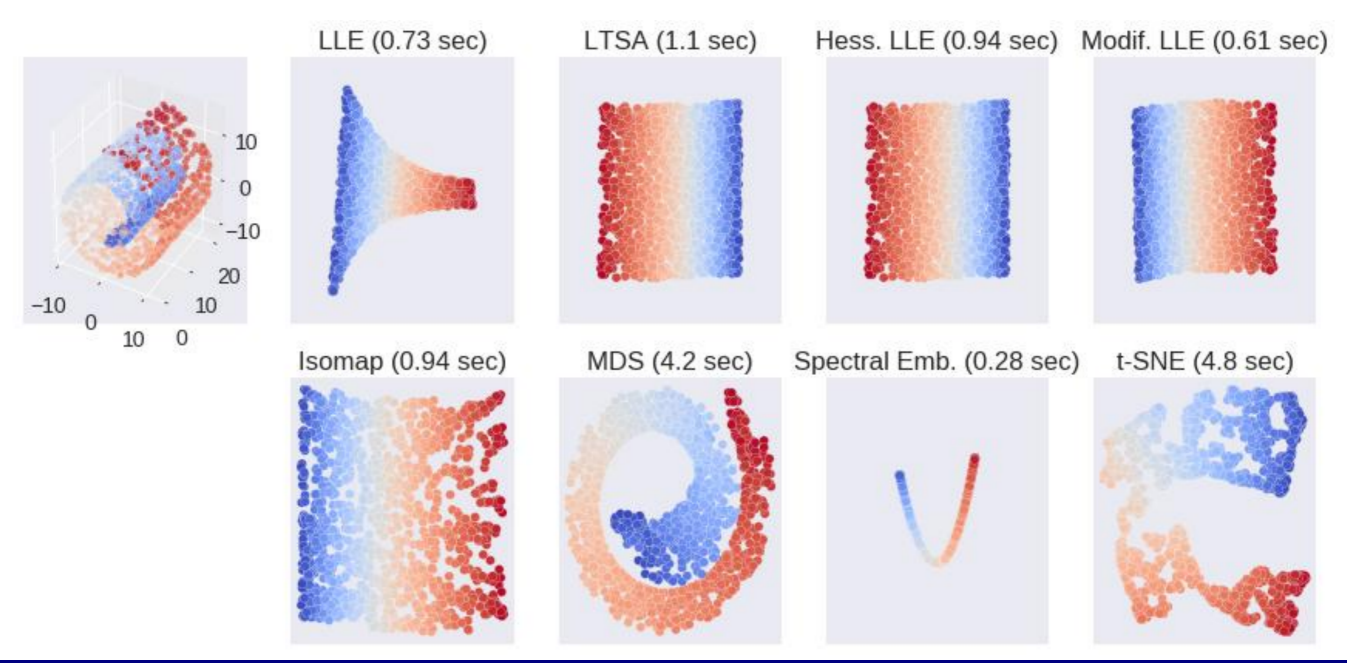




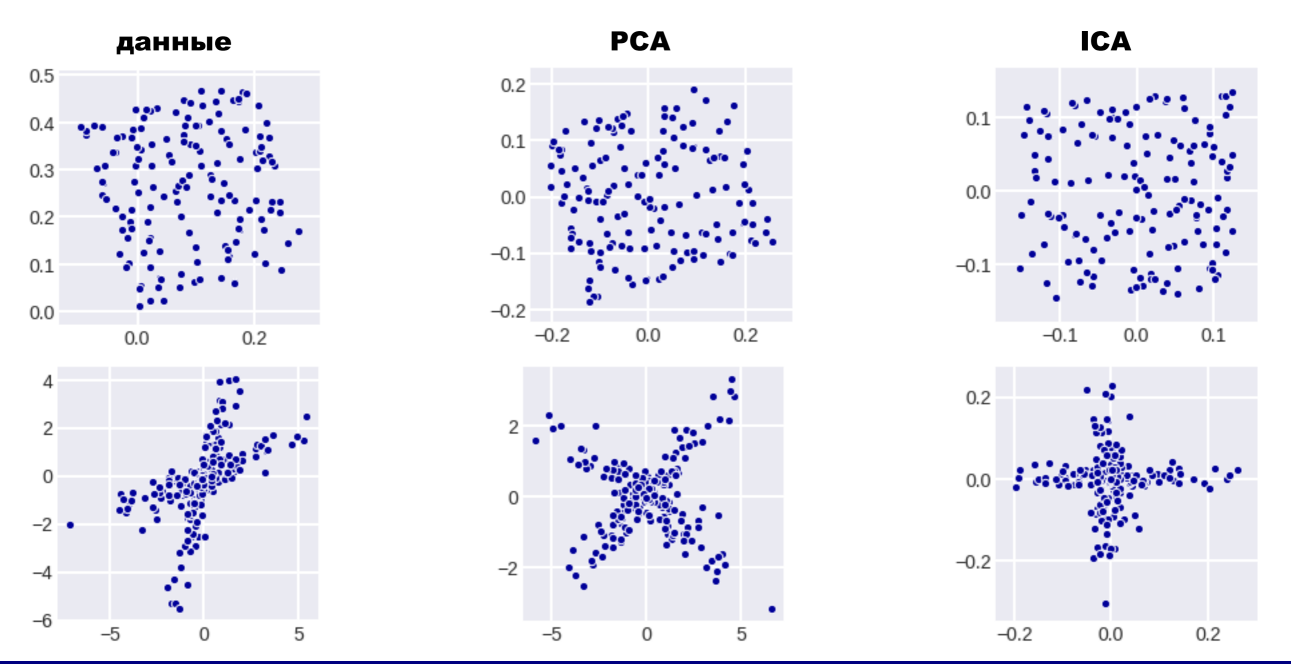
# **Manifold Learning**



# **Manifold Learning**



# **Independent component analysis (ICA)**



## Independent component analysis (ICA)

ищем такие проекции, на которых данные максимально «негауссовские» они не являются ортогональными в исходном пространстве но они ортогональны в «whitened feature space»

(по всем направлениям одинаковая дисперсия)

```
from sklearn.decomposition import FastICA
ica = FastICA(random_state=1)
X_ica = ica.fit(X).transform(X)
```

#### ICA: метод FastICA

#### 1. Центрируем признаки

$$mean(X_i) = 0$$

2. «Whitening» – делаем некоррелированные компоненты с дисперсией 1

если 
$$X = ULV^{ \mathrm{\scriptscriptstyle T} }$$
 то  $Z = XVL^{-1}$  подходящее пребразование и  $X$  «превращается» в  $U$ 

# 3. Извлечение одной компоненты

ищем Xw

Вводится система функций (есть разные варианты):

$$f = -\exp(-u^2/2), f' = u \exp(-u^2/2), f'' = (1-u^2)\exp(-u^2/2)$$

#### Повторяем до сходимости

3.1. Случайная инициализация  $oldsymbol{w}$ 

3.2. Пересчёт 
$$w \leftarrow \mathbf{E}[X^{\mathsf{T}}f'(Xw)] - \mathbf{E}[f''(Xw)]w$$

матожидание – усреднение (на след слайде понятнее)

**3.3.** Нормировка  $w \leftarrow w / ||w||$ 

#### ICA: метод FastICA

#### Для извлечения нескольких компонент добавляем ортогонализацию:

- 1. Цикл по компонентам t=1:n
  - **2.1** Инициализация  $W_t$
- 2.2 Повторять до сходимости

$$w_{t} \leftarrow \frac{1}{m} X^{\mathsf{T}} f'(X w_{t}) - \frac{1}{m} (\tilde{1}_{m} f''(X w_{t})) w_{t}$$

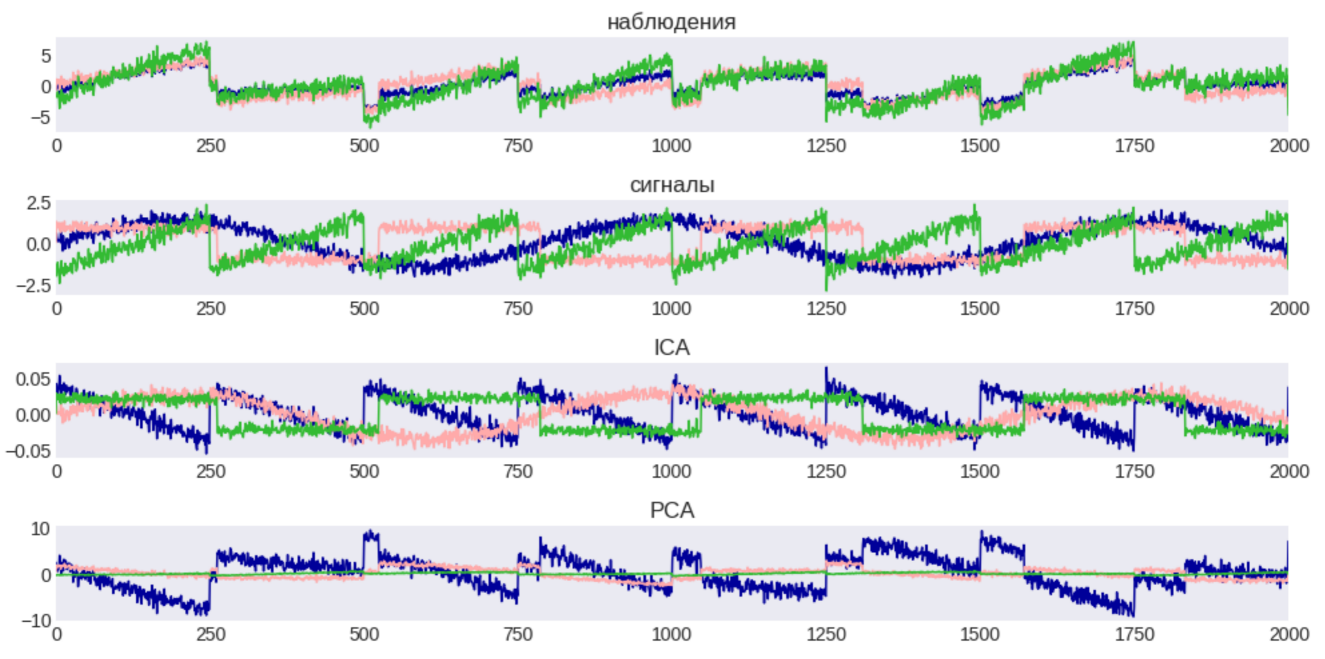
$$w_{t} \leftarrow w_{t} - \sum_{j < t} (w_{t}^{\mathsf{T}} w_{j}) w_{j}$$

$$w_{t} \leftarrow w_{t} / ||w_{t}||$$

#### Выход:

$$W = [w_1, \dots, w_n]$$
$$Z = XW$$

# ICA: прикладная задача «Blind Signal Separation»



# Устранение шума (Noise Reduction)





[Glassner]!

# Генерация Данных (Data Generation)

## Будет подробно в DL

Идея: есть данные – надо нагенерировать «таких же»

Дано: Новые данные:









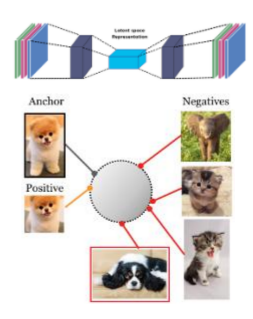
[Glassner]

## Получение представлений (Representation Learning)

## Будет подробно в DL

Сжатие и восстановление автокодировщики Сходства и представления

**Consistency & Contrastive Learning** 



также полезно для генерации часто связано с самообучением

#### Итоги

USL – определение «природы» (структуры) неразмеченных данных

Часто удаётся найти «хорошее» маломерное пространство

#### Также нет идеальных методов

не забывать про нормировку признаков однородность пространства

#### интерактивная демка

http://colah.github.io/posts/2014-10-Visualizing-MNIST/

#### хорошая презентация по теме

https://sites.uclouvain.be/inma/reddot/slides/lee09.pdf