Обучение с учителем. Классификация. Дискриминантный анализ.

Е. Ларин, Ф. Ежов, И. Кононыхин

1 Обучение с учителем

Рассмотрим задачу обучения с учителем, частным случаем которой являются задачи классификации и регрессии.

Алгоритм в общем виде имеет вид:

- Bxog: X выборка ξ , случайной величины признаков, y выборка η , случайной величны «ответов» (принадлежность к классу для классификации, либо значение функции для регрессии). Предполагаем, что существует неизвестное отображение $y^*: \xi \to \eta$ (гипотеза непрерывности или компактности)
- Задача: По \pmb{X} и \pmb{y} найти такое отображение \hat{y}^* : $\pmb{\xi} \to \eta$, которое приблизит отображение y^* .
- Оценка: Функция потерь $\mathfrak{L}(y^*(x), \hat{y}^*(x))$. Здесь x реализация $\boldsymbol{\xi}$

1.1 Отступы

Введем понятие отступов. Пусть $\Phi(x,\beta)=sign(g(x,\beta))$ — разделяющий классификатор. Тогда $g(x,\beta)$ — разделяющая функция, а $g(x,\beta)=0$ — уравнение разделяющей поверхности. Отступом для объекта x_i будем называть значение $M_i(\beta)$, такое что $M_i(\beta)=g(x_i,\beta)y_i$. Если $M_i(\beta)<0$, тогда алгоритм ошибается на x_i , иначе алгоритм классифицировал объект верно. Чем больше значение $|M_i(\beta)|$, тем больше уверенность в правильности или неправильности классификации объекта.

2 Классификация

Перейдём к задаче классификации. Как и в задаче регрессии, данные должны происходить из некоторой генеральной совокупности.

Будем рассматривать выборку признаков и ответов 1

$$X \in \mathbb{R}^{n \times p}, \quad \mathbf{y} \in \mathbb{A}^n.$$
 (1)

Отметим, что множество \mathbb{A}^n не является непрерывным. Размерность этого множества $k \times n$, где k — количество возможных классов.

Для обоснования применения методов классификации используется **гипотеза компактности**:

«Близкие» объекты, как правило, принадлежат одному классу.

2.1 Классификация: вероятностная постановка

Поставим задачу классификации в терминах генеральных случайный величин.

Дано:

- ullet $oldsymbol{\xi} \in \mathbb{R}^p$ вектор признаков
- $\eta \in \mathbb{A}$ классовая принадлежность

Предположение об их зависимости можно записать в виде 2.

$$\eta = \Phi(\boldsymbol{\xi}) \tag{2}$$

Задача: найти Ф

При переходе к выборкам, случайная величина признаков $\pmb{\xi}$ заменяется на матрицу наблюдений \pmb{X} , а случайная величина ответов η — на вектор классовой принадлежности \pmb{y} .

Предположение принимает вид 3.

$$y_i = \Phi(\mathbf{x}_i), \quad i = 1, \dots, n \tag{3}$$

2.2 Классификация: оценка качества

На основе матрицы ошибок 2.2 есть большое количество разных метрик. Приведём некоторые из них:

- $accuracy = \frac{TP+TN}{TP+TN+FP+FN}$
- $recall = \frac{TP}{TP+FP}$,
- $precision = \frac{TP+TN}{TP+FN}$,
- $F_{\beta} = (1 \beta^2) \frac{precision \times recall}{(\beta^2 \times precision) + recall}$
- ROC-AUC

Actual Values

Positive (1) Negative (0)

Predicted Values

Positive (1)	
Negative (0)	

TP	FP
FN	TN

2.3 Классификация: этапы обучения модели

- Выбор модели (класс рассматриваемых Ф из 3). Здесь будут рассмотрены модели LDA и QDA.
- ullet Выбор функции потерь. Чаще всего это $\sum_{i=1}^n (y_i
 eq \widehat{y_i})$.
- Выбор метода обучения. Выбор способа подбора параметров для минимизации функции потерь на обучающем множестве.
- Выбор метода проверки. Выбор оценки качества модели, например, с помощью метрик из раздела 2.2.

2.4 Классификация: общий подход к решению

Как построить функционал Ф?

Общий подход — построить набор классифицирующих функций f_i , $i=1,\ldots,K$. Каждая функция $f_i(\mathbf{x})$ показывает меру принадлежности \mathbf{x} классу i.

Таким образом, решение о принадлежности классу принимается при обнаружении классифицирующей функции с наибольшим значением:

$$\Phi(\mathbf{x}) = \arg\max_{i} (f_i(\mathbf{x})). \tag{4}$$

3 Дискриминантный анализ

Примем за функции f_i из 4 оценку вероятности принадлежности к i-му классу.

$$\Phi(\mathbf{x}) = \arg\max_{i} (P(C_i|\mathbf{x})).$$

 C_i — класс, состоящий из одного события: \mathbf{x} принадлежит i-му классу. Если известны априорные вероятности получения i-го класса (π_i) , применим формулу Байеса

$$P(C_i|\mathbf{x}) = \frac{\pi_i P(\mathbf{x}|C_i)}{\sum_{i=1}^K \pi_i P(\mathbf{x}|C_i)}.$$

Отбросим знаменатель

$$f_i = P(C_i|\mathbf{x}) = \pi_i P(\mathbf{x}|C_i).$$

3.1 LDA

Предположим, что искомые классы имеют многомерное нормальное распределение с равными дисперсиями.

Запишем это в виде формулы:

$$P(\boldsymbol{\xi}|\eta=A_i)=\mathbb{N}(\boldsymbol{\mu}_i,\boldsymbol{\Sigma})$$

Построим классифицирующие функции:

$$f_i(\mathbf{x}) = \frac{\pi_i}{(2\pi)^{p/2} |\mathbf{\Sigma}|^{1/2}} exp\left(-\frac{1}{2}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)\mathbf{\Sigma}^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)^{\mathrm{T}}\right)$$

Немного упростим (подробнее было изложено в одном из предыдущих курсов):

$$h_i(\mathbf{x}) = -0.5\boldsymbol{\mu}_i \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \boldsymbol{\mu}_i^{\mathrm{T}} + \boldsymbol{\mu}_i \boldsymbol{\Sigma}^{-1} \mathbf{x} + \log \pi_i$$
 (5)

Функции 5 применяются при классификации данным методом.

3.2 QDA

Предположим, что искомые классы имеют многомерное нормальное распределение с различными дисперсиями.

Запишем это в виде формулы:

$$P(\boldsymbol{\xi}|\eta=A_i)=N(\boldsymbol{\mu}_i,\boldsymbol{\Sigma}_i)$$

Построим классифицирующие функции:

$$f_i(\mathbf{x}) = \frac{\pi_i}{(2\pi)^{p/2} |\mathbf{\Sigma}_i|^{1/2}} exp\left(-\frac{1}{2}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i) \mathbf{\Sigma}_i^{-1} (\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)^{\mathrm{T}}\right)$$

Немного упростим (подробнее было изложено в одном из предыдущих курсов):

$$g_i(\mathbf{x}) = -0.5(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)\boldsymbol{\Sigma}^{-1}(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu}_i)^{\mathrm{T}} - 0.5\log|\boldsymbol{\Sigma}_i| + \log\pi_i$$
 (6)

Функции 6 применяются при классификации данным методом.

4 Логистическая регрессия

Дана выборка $\pmb{X} \in \mathbb{R}^{n \times p}$. Поставим задачу классификации объектов \pmb{x}_i на два класса $\{-1,1\}$.

4.1 Подход через минимизацию функции потерь

Воспользуемся линейной моделью для решение задачи классификации:

$$\hat{y} = \Phi(\mathbf{x}, \beta) = sign(\mathbf{x}, \beta) \tag{7}$$

Функция потерь в данном случае будет:

$$\mathfrak{L}(\hat{y}, y) = [\hat{y}y < 0] = [\langle x, \beta \rangle y < 0] \tag{8}$$

Задача минимизация записывается следующим образом:

$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} [\langle \mathbf{x}_i, \beta \rangle y_i < 0] \to \min_{\beta}$$
 (9)

Перейдем от задачи 9 к другой, заменив в 8 функцию потерь на другую $(\hat{\mathfrak{L}})$ мажорирующую ее, получим:

$$\mathfrak{L}(\hat{y}, y) = [\langle x, \beta \rangle y < 0] \leqslant \hat{\mathfrak{L}}(\langle x, \beta \rangle y) \tag{10}$$

$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} [\langle \mathbf{x}_{i}, \beta \rangle y_{i} < 0] \leqslant \sum_{i=1}^{n} \hat{\mathfrak{L}}(\langle \mathbf{x}_{i}, \beta \rangle y_{i}) \to \min_{\beta}$$
 (11)

Видно, что аргумент функции потерь $\hat{\mathfrak{L}}$, это ничто иное как отступ M_i для объекта в x_i введенный в главе 1.1.

Чтобы линейная модель в задаче 11 стала логистической регрессией, достаточно взять функцию потерь $\hat{\mathfrak{L}}(M_i) = \log(1+e^{-M_i})$. Такая функция потерь называется логарифмической или логистической.

Тогда задача минимизации 11 запишется так:

$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \log(1 + e^{-\langle x_i, \beta \rangle y_i}) \to \min_{\beta}$$
 (12)

Методы решение задачи минимизации:

- метод стохастического градиента
- метод Ньютона-Рафсона

4.2 Вероятностный подход

Пусть σ — сигмоида и:

- $P(y_i = 1|\mathbf{x}_i; \boldsymbol{\beta}) = \sigma_{\boldsymbol{\beta}}(M_i)$, вероятность объекта \mathbf{x}_i принадлежать классу 1.
- $P(y_i = -1|\mathbf{x}_i; \boldsymbol{\beta}) = 1 \sigma_{\boldsymbol{\beta}}(M_i)$, вероятность объекта \mathbf{x}_i принадлежать классу -1.

Тогда
$$P(y_i|oldsymbol{x}_i;eta) = \sigma_{oldsymbol{eta}}(M) = rac{1}{1+e^{-\langle oldsymbol{x},oldsymbol{eta}
angle y}}$$

Запишем логарифм функции правдоподобия:

$$Q(\boldsymbol{X}, \boldsymbol{\beta}) = \log \boldsymbol{L}(\boldsymbol{\beta}) = \log \prod_{i=1}^{n} P(y_i | \boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{\beta}) = -\sum_{i=1}^{n} \log(1 + e^{-\langle \boldsymbol{x}_i, \boldsymbol{\beta} \rangle y_i}) \to \max_{\boldsymbol{\beta}}$$
(13)

Заметим, что задача 13 совпадает с задачей 12.

4.3 Регуляризация

В задачу минимизации можно добавить параметры β , тогда мы получим регуляризацию:

• L1 регуляризация:

$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \log(1 + e^{-\langle x_i, \beta \rangle y_i}) + \lambda \sum_{j=1}^{p} |\beta_j| \to \min_{\beta}$$

• L2 регуляризация:

$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \log(1 + e^{-\langle \mathbf{x}_{i}, \beta \rangle y_{i}}) + \frac{\lambda}{2} \sum_{i=1}^{p} \beta_{j}^{2} \rightarrow \min_{\beta}$$

Параметр λ отвечает за «силу» регуляризации и может быть подобран с помощью кросс-валидации.

4.4 Многоклассовая логистическая регрессия

Пусть $\mathbf{Y} = \{1, \dots, K\}$, тогда запишем линейный классифкатор следующим образом:

$$\hat{y} = \arg\max_{y \in \mathbf{Y}} \langle \mathbf{x}_i, \beta_y \rangle, \mathbf{x}, \beta \in \mathbb{R}^p$$
 (14)

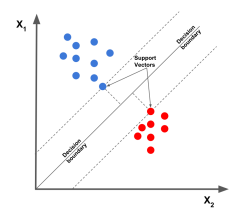
Вероятность того, что объект x_i относится к классу j:

$$P(y = j | x_i; \beta) = \frac{\exp(\langle \mathbf{x}_i, \beta_y \rangle)}{\sum_{z \in \mathbf{Y}} \exp(\langle \mathbf{x}_i, \beta_z \rangle)} = \frac{e^{\beta_j^T \mathbf{x}}}{\sum_{k=1}^K e^{\beta_k^T \mathbf{x}}}$$
(15)

Задача максимизации для многоклассового случая получается заменой функции вероятности в 13 на функцию вероятности в 15.

5 Support Vector Machine

Пусть дана выборка $\{x_i, y_i\}_{i=1}^n$, $x_i \in \mathbb{R}^p$, $y_i \in \{-1, 1\}$. Поставим задачу построить классифицирующие правило. Также введем критерий оптимальности: хотим найти такую разделяющую гиперплоскость, что растояние между еще двумя параллельных данной и симметрично расположенных относительно нее имеют максимальное растояние.



5.1 Hard-margin SVM

Предположим что наша выборка линейно разделима. Тогда искомая гиперплоскость:

$$\mathbf{x}^{\mathsf{T}}\boldsymbol{\beta} - \boldsymbol{\beta}_0 = 0; \boldsymbol{\beta} \in \mathbb{R}^p, \boldsymbol{\beta}_0 \in \mathbb{R}$$
 (16)

А классифицирующие правило строится следующим образом:

$$g(x) = \mathbf{x}^{\mathsf{T}} \boldsymbol{\beta} - \boldsymbol{\beta}_{0},$$

$$\mathbf{\Phi}(x) = sign(g(x)).$$
 (17)

Уравнения пары гиперплоскостей с точностью до нормировки:

$$\mathbf{x}^{\mathsf{T}}\boldsymbol{\beta} - \boldsymbol{\beta}_0 = -1,$$

$$\mathbf{x}^{\mathsf{T}}\boldsymbol{\beta} - \boldsymbol{\beta}_0 = 1.$$
 (18)

A расстояние между ними равно: $\frac{2}{||oldsymbol{eta}||}$

Принадлежность точек обучающей выборки описывается как отступ (19) от разделяющей гипер плоскости. Отступ всегда больше или равен 1, так как наша выборка линейно разделима.

$$M_i = (\mathbf{x}^\mathsf{T} \boldsymbol{\beta} - \boldsymbol{\beta}_0) y_i \geqslant 1 \tag{19}$$

Задача построения разделяющей гиперплоскости сводится к задаче квадратичного программирования с линейными ограничениями:

$$\begin{cases} \frac{1}{2} ||\beta||_2^2 \to \min_{\beta, \beta_0} \\ M_i \geqslant 1 \end{cases} \tag{20}$$

5.2 Soft-margin SVM

Передем к случаю когда выборка линейно не разделима, тогда задача 20 не имеет решения, так как система неравенств несовместна. Перепишем задачу 20, добавим небольшие изменения.

$$\begin{cases}
\frac{1}{2}||\beta||_{2}^{2} + C\sum \xi_{i} \to \min_{\beta,\beta_{0},\xi} \\
M_{i} \geqslant 1 - \xi_{i} \\
\xi_{i} \geqslant 0
\end{cases} \tag{21}$$

Теперь мы разрешили объектам нарушать границы разделяющей гиперплоскости. Так же мы добавили сумму этих нарушений ξ с весом C в минимизируемый функцианал, чтобы подобрать такую гиперплоскость в которой объектов «нарушителей» будет наименьшим.

Применим условия Каруши-Куна-Таккера к задаче 21. Запишем функцию Лагранжа:

$$L(\beta, \beta_0, \xi; \lambda, \eta) = \frac{1}{2} ||\beta||^2 - \sum_{i=1}^n (M_i - 1) - \sum_{i=1}^n \xi_i (\lambda_i + \eta_i - C)$$
 (22)

 λ_i — переменные, двойственные к ограничениям $M_i\geqslant 1-\xi_i$, η_i — переменные, двойственные к ограничениям $\xi_i\geqslant 0$.

Также запишем условия для первых производных функции Лагранжа, исходные ограничения, ограничения к двойственным переменным и условиями дополняющей нежесткости.

$$\begin{cases} \frac{\partial L}{\partial \beta} = 0, \frac{\partial L}{\partial \beta_0} = 0, \frac{\partial L}{\partial \xi} = 0; \\ \xi_i \geqslant 0, \lambda_i \geqslant 0, \eta_i \geqslant 0, i = 1, \dots, n; \\ \lambda_i = 0 \text{ либо } M_i = 1 - \xi_i, i = 1, \dots, n; \\ \eta_i = 0 \text{ либо } \xi_i = 0, i = 1, \dots, n; \end{cases}$$

$$(23)$$

Распишем производные поподробнее, получаем необходимые условия седловой точки функции Лагранжа:

$$\frac{\partial L}{\partial \beta} = \beta - \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} y_{i} \mathbf{x}_{i} = 0 \Longrightarrow \beta = \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} y_{i} \mathbf{x}_{i}$$

$$\frac{\partial L}{\partial \beta_{0}} = -\sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} y_{i} = 0 \Longrightarrow \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} y_{i} = 0$$

$$\frac{\partial L}{\partial \xi_{i}} = \lambda_{i} - \eta_{i} - C = 0 \Longrightarrow \lambda_{i} + \eta_{i} = C, i = 1, \dots, n;$$
(24)

Из этих условий можем записать типизацию объектов:

- 1. $\lambda_i = 0$; $\eta_i = C$; $\xi = 0$; $M_i \geqslant 1$ неинформативные объекты.
- 2. $0 < \lambda_i < C$; $0 < \eta_i < C$; $\xi = 0$; $M_i = 1$ опорные граничные объекты.
- 3. $\lambda_i = C$; $\eta_i = 0$; $\xi > 0$; $M_i < 1$ опорные-нарушители.

Из формул 24 видно, что объекты отступ M_i которых больше 1 не участвуют в построении разделяющей гиперплоскости.

Отсюда можно дать определение опорным объектам. Объект x_i называется опорным, если $\lambda_i \neq 0$.

Избавимся от всех переменных, кроме двойственных в 22, получим:

$$\begin{cases}
-L(\lambda) = -\sum_{i=1}^{n} \lambda_i + \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{n} \lambda_i \lambda_j y_i y_j (x_i, x_j) \to \min; \\
0 \leqslant \lambda_i \leqslant C, i = 1, \dots, n; \\
\sum_{i=1}^{n} \lambda_i y_i = 0.
\end{cases} (25)$$

Решение прямой задачи выражается через решение двойственной:

$$\begin{cases} \beta = \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} y_{i} x_{i}; \\ \beta_{0} = \langle \beta, \mathbf{x}_{i} \rangle - y_{i}, \text{ для любого } i : \lambda_{i} > 0, M_{i} = 1. \end{cases}$$
 (26)

Тогда

Линейный классификатор с признаками $f_i(x) = \langle x, x' \rangle$:

$$\Phi(x) = sign(\sum_{i=1}^{n} \lambda_i y_i \langle x, x_i \rangle - \beta_0)$$
 (27)

5.3 Минимизация эмпирического риска

Как и в случае задачи минимизации 11 (логистической регрессии), можем записать задачу минимизации в общей форме:

$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \hat{\mathfrak{L}}(M_i) \to \min_{\beta}$$

Чтобы получить SVM достаточно взять $\hat{\mathfrak{L}}(M) = \max(0, 1-M)$. В случае SVM $M_i = g(x_i, \beta)y_i = (\mathbf{x}_i^T \beta - \beta_0)y_i$.

Подставляя функцию потерь и отступ, получаем задачу минимизации:

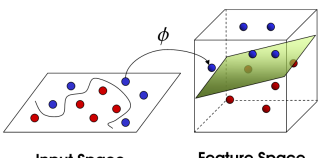
$$Q(\beta) = \sum_{i=1}^{n} \max(0, 1 - (\mathbf{x}_{i}^{T} \beta - \beta_{0}) y_{i}) \to \min_{\beta}$$
 (28)

Нелинейное обобщение

Можно заменить $\langle x, x' \rangle$ в 28 на нелинейную функцию K(x, x').

Определение: Функция $K: X \times X \to \mathbb{R}$ — ядро, если $K(\mathbf{x}, \mathbf{x}') =$ $\langle \phi(\mathbf{x}), \phi(\mathbf{x}') \rangle$ при некотором $\phi: X \to H$, где H — гильбертово пространство.

Данное соображение позволяет применять SVM к данным в достаточной степени линейно разделимым в некотором гильбертовом пространстве (в том числе — бесконечномерном); в том числе — без предъявления в явном виде отображения из исходного пространства в данное.



Input Space

Feature Space

Так как непосредственная проверка положительной определённости ядра представляет собой проблему, можно воспользоваться следующими операциями, приводящими к получению новых ядер:

- Скалярное произведение в векторном пространстве
- Положительная константа
- Произведение ядер: $K(u, v) = K_1(u, v)K_2(u, v)$
- ullet Произведение отображений: $K(u,v)=\phi(u)\phi(v)$, $\phi:x o\mathbb{R}$
- Линейная комбинация с положительными коэффициентами: $K(u, v) = \alpha_1 K_1(u, v) + \alpha_2 K_2(u, v), \alpha_{1,2} > 0$
- ullet Композиция ядра и отображения: $K(u,v)=K_1(\phi(u),\phi(v))$
- Степенной ряд:

$$f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$$

сходящийся степенной ряд с положительными коэффициентами, тогда

$$K(u, v) = f(K_1(u, v))$$

является ядром.

Часто используемые ядра:

- RBF (radial basis functions): $K(x, x') = e^{-\gamma ||x x'||_2^2}$
- Полиномиальное (степеней $\leqslant d$: $K(x,x^{'})=(\langle x-x^{'} \rangle+1)^{d})$

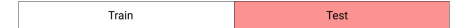
6 Кросс-валидация

Кросс-валидация (перекрестная проверка, скользящий контроль) — процедура эмпирического оценивания обобщающей способности алгоритмов. С помощью кросс-валидации "эмулируется"наличие тестовой выборки, которая не участвует в обучении модели, но для которой известны правильные ответы. Среди видов перекрестной проверки встречаются следующие:

- Валидация на отложенных данных (Hold-Out Validation);
- Полная кросс-валидация (Complete Cross-Validation);
- k-fold Cross-Validation;
- t×k-fold Cross Validation;
- Кросс-валидация по отдельным объектам (Leave-One-Out);
- Случайные разбиения (Random Subsampling).

6.1 Кросс-валидация: Hold-Out Validation

Обучающая выборка один раз случайным образом разбивается на две части $T = T^t \cup T^{N-t}$.



После чего решается задача оптимизации:

$$HO(\mu, T^t, T^{N-t}) = \mathfrak{L}(\mu(T^t), T^{N-t}) \rightarrow min$$

Meтод Hold-out применяется в случаях больших датасетов, т.к. требует меньше вычислительных мощностей по сравнению с другими методами кросс-валидации.

Недостатком метода является то, что оценка существенно зависит от разбиения, тогда как желательно, чтобы она характеризовала только алгоритм обучения.

6.2 Кросс-валидация: Complite cross-validatio

- \bullet Выбирается значение t;
- Выборка разбивается всевозможными способами на две части $m{T} = m{T}^t \cup m{T}^{N-t}$.

После чего решается задача оптимизации:

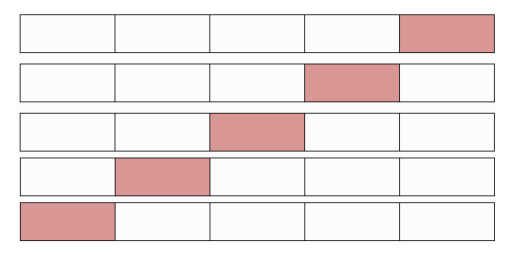
$$CVV_t = rac{1}{C_N^{N-t}} \sum_{m{T}^N = m{T}^t \cup m{T}^{N-t}} \mathfrak{L}(\mu(m{T}^t), m{T}^{N-t})
ightarrow min$$

Здесь число разбиений C_N^{N-t} становится слишком большим даже при сравнительно малых значениях t, что затрудняет практическое применение данного метода.

6.3 Кросс-валидация: k-fold Cross-Validation

- T^I разбивается на $T_1 \cup \cdots \cup T_k, |T_i| \approx \frac{1}{k}$ частей;
- Производится k итераций:
 - Модель обучается на k-1 части обучающей выборки;
 - Модель тестируется на части обучающей выборки, которая не участвовала в обучении.

Каждая из k частей единожды используется для тестирования.



После чего решается задача оптимизации:

$$CV_k = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k \mathfrak{L}(\mu(T^N \setminus T_i), T_i) \to min$$

6.4 Кросс-валидация: t×k-fold Cross Validation

Как k-fold Cross-Validation, только t раз.

Разбиение: $T^N=T_{(1,1)}\cup\cdots\cup T_{(k,1)}=T_{(1,t)}\cup\cdots\cup T_{(k,t)}, |T_{(i,j)}|pprox rac{N}{k},$ Задача оптимизации:

$$CV_{t \times k} = \frac{1}{tk} \sum_{j=1}^{t} \sum_{i=1}^{k} \mathfrak{L}(\mu(T^N \setminus T_{(i,j)}), T_{(i,j)}) \rightarrow min$$

6.5 Кросс-валидация: Leave-One-Out

Выборка разбивается на N-1 и 1 объект N раз. $LOO = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \mathfrak{L}(\mu(T^N \setminus p_i), p_i) \to min$, где $p_i = (x_i, y_i)$.

Преимущества LOO в том, что каждый объект ровно один раз участвует в контроле, а длина обучающих подвыборок лишь на единицу меньше длины полной выборки.

Недостатком LOO является большая ресурсоёмкость, так как обучаться приходится N раз.

6.6 Kpocc-валидация: Random subsampling (Monte-Carlo cross-validation)

Выборка разбивается в случайной пропорции. Процедура повторяется несколько раз.

Train	Test
-------	------

6.7 Кросс-валидация: Выбор лучшей модели

Обычно, с помощью кросс-валидации находят лучшие параметры модели в рассматриваемой задаче. Весь набор данных делят на тренировочную и тестовую выборки, после чего эмпирически находят лучшие параметры средством перекрестной проверки на тренировочном наборе и оценивают эффективность модели на тестовом множестве.

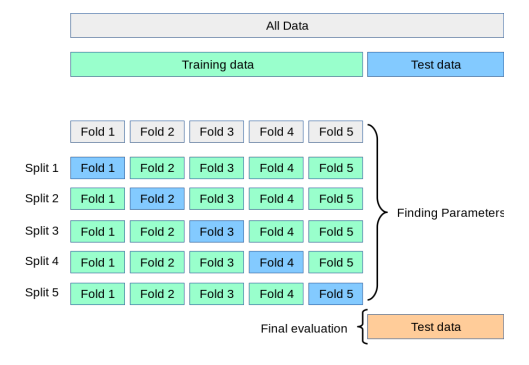
Исходя из полученных результатов принимается окончательное решение - искать другие параметры или остановиться на текущей модели и ее конфигурации.

7 SGD

Стохастический градиентный спуск - оптимизационный алгоритм, при котором градиент оптимизируемой функции считается на каждой итерации от случайно выбранного элемента выборки.

Введем дополнительные обозначения:

• \pmb{X}^I — обучающая выборка, состоящая из пар $(x_i,y_i)_{i=1}^I$;



• $a(x, \omega)$ — семейство алгоритмов с параметром вектора весов ω ;

Так как стохастический градиентный спуск является модификацией всеми известного градиентного спуска, начнем с последнего.

Найдем алгоритм $a(x, \omega)$, аппроксимирующий зависимость y^* .

Например, в случае линейного классификатора искомый алгоритм имеет вид:

$$a(x,\omega) = \phi(\sum_{j=1}^{N} \omega_j x^j - \omega_0),$$

где $\phi(z)$ - функция активации.

Решаемая задача оптимизации:

$$Q(\omega) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \mathfrak{L}(a(x_i, \omega), y_i) \to \min_{\omega}$$

Обновление весов:

$$\omega^{(t+1)} = \omega^{(t)} - h\nabla Q(\omega^{(t)})$$

Проблема GD — чтобы определить новое приближение вектора весов необходимо вычислить градиент от каждого элемента выборки, что

может сильно замедлять алгоритм. Идея ускорения заключается в использовании либо одного элемента (SGD), либо некоторой подвыборки (Batch GD) для получения нового приближения весов.

Beca, при подходе SGD, обновляются следующим образом:

$$\omega^{(t+1)} = \omega^{(t)} - h\nabla \mathfrak{L}(a(x_i, \omega^{(t)}), y_i).$$

где i — случайно выбранный индекс.

Т.к. направление изменения ω будет определяться за O(1), подсчет Q на каждом шаге будет слишком дорогостоящим. Для ускорения оценки, будем использовать одну из рекуррентных формул:

- Среднее арифметическое: $\overline{Q}_m = \frac{1}{m}\mathfrak{L}(a(x_{i_m},\omega^{(m)}),y_{i_m}) + (1-\frac{1}{m})\overline{Q}_{m-1};$
- Экспоненциальное скользящее среднее: $\overline{Q}_m = \lambda \mathfrak{L}(a(x_{i_m}, \omega^{(m)}), y_{i_m}) + (1 \lambda)\overline{Q}_{m-1}$, где λ темп забывания "предыстории"ряда.

Так как алгоритм итеративный, нужно задать начальные значения весов оптимизируемой модели. Существует несколько способов инициализации весов, например:

- $\omega_0 = 0$;
- $\omega_0 = random(-\frac{1}{2n}, \frac{1}{2n});$

Говоря о сходимости, установлено, что если скорость обучения убывает при увеличении числа итераций SGD сходится почти наверняка к глобальному минимуму в случае выпуклой или псевдовыпуклой функции $Q(\omega)$, в противном случае метод сходится почти наверняка к локальному минимуму.

Достоинства:

- Легко реализуется;
- Функция потерь и семейство алгоритмов могут быть любыми (если функция потерь не дифференцируема, ее можно аппроксимировать дифференцируемой);
- Легко добавить регуляризацию;
- Возможно потоковое обучение;
- Подходит для задач с большими данными, иногда можно получить решение даже не обработав всю выборку.

Недостатки:

- Нет универсального набора эвристик, их нужно выбирать для конкретной задачи отдельно;
- На практике остаются проблемы с локальными экстремумами.

Модификации:

- Не выраженные явно изменения (ISGD) градиент пересчитывается на следующей итерации;
- Метод импульса запоминает $\Delta \omega$ на каждой итерации и определяет следующее изменение в виде линейной комбинации градиента и предыдущего изменения;
- Усреднённый стохастический градиентный спуск;
- AdaGrad модификация SGD с отдельной для каждого параметра скоростью обучения;
- RMSProp это метод, в котором скорость обучения настраивается для каждого параметра. Идея заключается в делении скорости обучения для весов на скользящие средние значения недавних градиентов для этого веса;
- Adam это обновление оптимизатора RMSProp. Здесь используются скользящие средние как градиентов, так и вторых моментов градиентов.