# R 机器学习: mlr3verse 核心工作流

第15届 中国R会(北京)

张敬信 博士,副教授

2022年11月23日

哈尔滨商业大学 数学与应用数学系

## 我的 R 书



- ・ 电子抢读版今天上线 (人邮) 异步社区
- 纸质版预计 2022 年 12 月 10 日上市 (受北京疫情影响可能会晚约半个月)

)

# 我的另一本书



・ 已于 2022 年 7 月上市, 提供了 R 实现

## 一. mlr3verse 简介

- 曾经: R 中各个机器学习算法,都是单独的包实现,没有统一接口,不方便使用
- 过去: 整合机器学习算法的包:
  - · mlr包
  - caret 包
- 现在: 新一代整合机器学习算法的包, 也是上面两个的进化版:
  - ・ mlr3verse 包 (首推): 面向对象
  - tidymodels 包: tidyverse 一脉相承
- ・模型 (工业) 部署: vetiver 包、plumber 包

本讲只是对 mlr3verse 工作流点到为止,更多完整内容请参阅我最新梳理完成的《R 机器学习:mlr3verse 技术手册》。

mlr3verse 是最新、最先进的 R 机器学习框架,它基于面向对象 R6 语法和 data.table 底层数据流(速度超快),支持 future 并行,支持搭建"图"流学习器,理念非常先进、功能非常强大。

mlr3verse 整合了各种机器学习算法包,实现了统一、整洁的机器学习流程 化操作,足以媲美 Python 的 scikit-learn 机器学习库。

加载包:

library(mlr3verse)

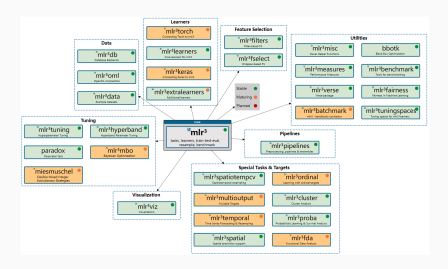


图 1: mlr3verse 生态

## 二. 基础知识

## 1. R6 类: 面向对象

支持继承、引用语法,将数据、方法绑定到一个对象。

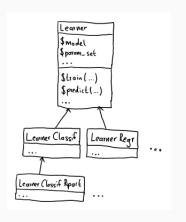


图 2: 学习器对象

2. 任务: 封装数据

任务是对表格数据的封装,自变量称为特征,因变量称为目标或结果变量。

- 目标决定了机器学习的"仟务":
  - ・ 连续目标, 就是回归;
  - 离散目标,就是分类;
  - 无目标, 无监督学习 (聚类、降维)

mlr3 生态下还有若干特殊任务: 生存分析任务、密度估计任务、时空分析任务、有序分析任务、函数分析任务、多标签分类任务、成本敏感分类任务、聚类任务。

#### • 创建任务:

```
dat = tsk("german credit")$data()
task = as_task_classif(dat, target = "credit_risk")
task
#> <TaskClassif:dat> (1000 x 21)
#> * Target: credit risk
#> * Properties: twoclass
#> * Features (20):
    - fct (14): credit_history, employment_duration, foreign
#>
       housing, job, other debtors, other installment plans,
#>
#>
       people liable, personal status sex, property, purpose,
#>
       status, telephone
    - int (3): age, amount, duration
#>
     - ord (3): installment rate, number credits, present res
#>
```

#### • 若不想使用全部特征

```
task$select(cols = setdiff(task$feature_names, "telephone"))
```

• 划分训练集、测试集

```
set.seed(1)
split = partition(task, ratio = 0.7)
# 默认 stratify = TRUE, 按目标变量分层
```

得到训练集、测试集的索引,分别在 split\$train、split\$test中。

## 3. 学习器: 封装算法

#> twoclass, weights

mlr3 将算法封装在学习器中,提供了统一的方便接口,算法实现整合自相应的算法包 (需要安装)。

```
#选择随机森林分类学习器,需要 ranger 包
learner = lrn("classif.ranger", num.trees = 100,
             predict type = "prob")
learner
#> <LearnerClassifRanger:classif.ranger>
#> * Model: -
#> * Parameters: num.threads=1, num.trees=100
#> * Packages: mlr3, mlr3learners, ranger
#> * Predict Types: response, [prob]
#> * Feature Types: logical, integer, numeric, character, fac
#> * Properties: hotstart_backward, importance, multiclass, or
```

11

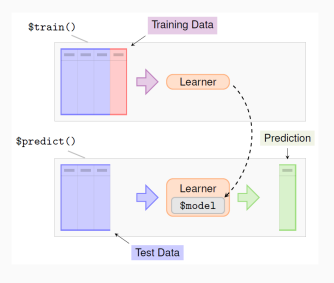


图 3: 学习器工作流程

## • 在训练集上训练模型

#> Mtry:

#> Target node size:

```
learner$train(task, row ids = split$train)
learner$model
#> Ranger result
#>
#> Call:
#> ranger::ranger(dependent.variable.name = task$target name
#>
#> Type:
                                      Probability estimation
#> Number of trees:
                                      100
#> Sample size:
                                      700
#> Number of independent variables:
                                      19
```

4

10

13

#### • 在测试集上做预测

```
prediction = learner$predict(task, row_ids = split$test)
prediction
#> <PredictionClassif> for 300 observations:
       row_ids truth response prob.good prob.bad
#>
#>
                         good
                                  0.637
                                          0.3630
                good
                                  0.647 0.3535
#>
            15
                good
                         good
#>
            17
                good
                         good
                                  1.000
                                          0.0000
#>
#>
                 bad
                         good
           979
                                  0.924
                                          0.0765
#>
           982
                 bad
                         good
                                  0.553
                                          0.4468
                 bad
                          bad
                                  0.306
#>
           999
                                          0.6940
```

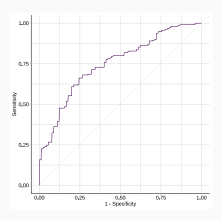
## 4. 性能评估

训练集上训练好的模型性能如何,需要:

- 将模型用到测试集得到预测值;
- 选择一种合适的性能度量指标,来度量预测值与真实值相差多少。

```
prediction$score(msr("classif.acc")) # 准确率
#> classif.acc
#> 0.707
prediction$score(msr("classif.auc")) # AUC 面积
#> classif.auc
#> 0.749
```

# # 绘制 ROC 曲线, 需要 precrec 包 autoplot(prediction, type = "roc")



## 5. 重抽样

**重抽样**就是对数据集重复抽样,得到数据集的若干副本。

机器学习传统的数据划分:训练集+测试集,就是对数据的一种重抽样:**留出法**("holdout")。

留出法最简单,只得到了数据集的一个副本,所以只能做一次"拟合模型+模型预测+评估性能"。

从数据集抽样出多个副本,以做多次"拟合模型 + 模型预测 + 评估性能",取平均性能作为最终性能。比如,k 折交叉验证("cv")

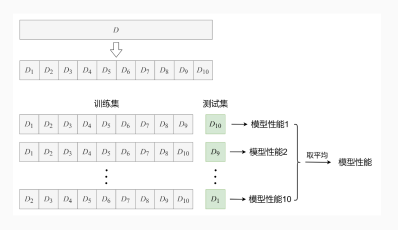


图 4: 10 折交叉验证

#### • 使用重抽样

```
cv5 = rsmp("cv", folds = 5) # 选择重抽样: 5 折交叉验证
rr = resample(task, learner, cv5, store_models = TRUE)
rr$aggregate(msr("classif.acc")) # 所有重抽样的平均准确率
#> classif.acc
#>
        0.766
rr$prediction() # 所有预测合并为一个预测(宏平均)
#> <PredictionClassif> for 1000 observations:
#>
      row ids truth response prob.good prob.bad
#>
              good
                      good
                              0.893
                                      0.1074
#>
           3
              good
                      good
                              0.924 0.0758
#>
           10
               bad
                      good
                              0.610 0.3901
#>
#>
          987
              good
                       bad
                              0.415
                                      0.5849
#>
          990
              good
                      good
                              0.731
                                      0.2688
#>
              good
                       bad
                              0.437
                                      0.5629
          997
```

19

```
# 各个重抽样的准确率
rr$score(msr("classif.acc"))
#>
                   task task_id
                                                    learner
#> 1: <TaskClassif[50]>
                            dat <LearnerClassifRanger[38]> cl
#> 2: <TaskClassif[50]>
                            dat <LearnerClassifRanger[38]> cl
#> 3: <TaskClassif[50]>
                            dat <LearnerClassifRanger[38]> cl
#> 4: <TaskClassif[50]>
                            dat <LearnerClassifRanger[38]> cl
#> 5: <TaskClassif[50]>
                            dat <LearnerClassifRanger[38]> cl
#>
              resampling resampling_id iteration
#> 1: <ResamplingCV[20]>
                                               1 < Prediction(
                                    CV
#> 2: <ResamplingCV[20]>
                                               2 < Prediction(
                                    CV
#> 3: <ResamplingCV[20]>
                                               3 < Prediction(
                                    CV
                                               4 < Prediction(
#> 4: <ResamplingCV[20]>
                                    CV
#> 5: <ResamplingCV[20]>
                                               5 < Prediction(
                                    CV
      classif.acc
#>
#> 1:
            0.795
#> 2:
            0.775
                                                           20
```

#> 3:

0.770

#### 6. 基准测试

**基准测试** (benchmark), 用来比较不同学习器 (算法)、在多个任务 (数据)和/或不同重抽样策略 (多个数据副本)上的平均性能表现。

基准测试时有一个关键问题是,测试的公平性,即每个算法的每次测试必须在相同的重抽样训练集拟合模型,在相同的重抽样测试集评估性能。

例如,

- 选取一个自带的二分类任务
- 选取多个学习器:决策树、KNN、随机森林、支持向量机
- · 创建基准测试 "设计" (每个学习器不能只凭一次结果,采用 5 折交叉验证的平均结果)
- 查看性能指标: 准确率、AUC 值
- · 箱线图展示 AUC 值的对比结果

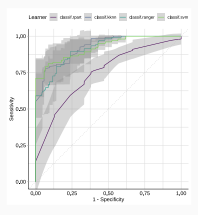
```
tasks = tsk("sonar") # 可以是多个任务
learners = lrns(c("classif.rpart", "classif.kknn",
                 "classif.ranger", "classif.svm"),
               predict type = "prob")
design = benchmark grid(tasks, learners,
                      rsmps("cv", folds = 5))
bmr = benchmark(design) # 执行基准测试
bmr$aggregate(list(msr("classif.acc"), msr("classif.auc")))
#>
            resample result task id learner id resampli
#> 1: 1 <ResampleResult[21]> sonar classif.rpart
#> 2: 2 <ResampleResult[21]> sonar classif.kknn
#> 3: 3 <ResampleResult[21]> sonar classif.ranger
#> 4: 4 <ResampleResult[21]> sonar classif.svm
     classif.acc classif.auc
#>
#> 1:
           0.702
                      0.743
#> 2:
          0.841
                   0.926
```

0.913

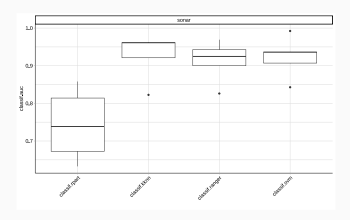
#> 3:

0.807

autoplot(bmr, type = "roc") # ROC 曲线



# autoplot(bmr, measure = msr("classif.auc")) # AUC 箱线图



# 三. 图学习器

一个管道运算(PipeOp),表示机器学习管道中的一个计算步骤。一系列的 PipeOps 通过边连接(%>>%)构成图(Graph),图可以是简单的线性图,也可以是复杂的非线性图。

这让我们可以像搭建积木一样,搭建出复杂的图,数据将沿着搭建好的图流动, 完成从预处理到机器学习算法构成的整个过程:

- 选取 PipeOp, 通过%>>%、gunion()、ppl()等搭建图
- Graph\$plot()绘制图的结构关系;
- as\_learner(Graph)将图转化为学习器,即可跟普通学习器一样使用

## 管道、图学习器主要用于:

- •特征工程:缺失值插补、特征变换、特征选择、处理不均衡数据.....
- 集成学习:装袋法、堆叠法
- 分支训练、分块训练

## 1. 特征工程

机器学习中的数据预处理,也统称为**特征工程**,主要包括: 缺失值插补、特征变换,目的是提升模型性能。

- · 选择特征工程步相应的 PipeOp;
- 多个特征工程步通过管道符%>>% 连接;
- ・ 很多 PipeOp 都支持 affect\_columns 参数 (接受 Selector 选择 器)

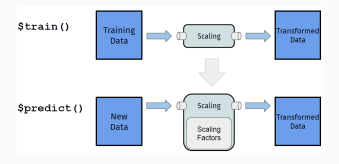


图 5: 特征工程管道示意图

## • 创建特征工程

```
graph = po("scale") %>>% po("pca", rank. = 2)
graph$plot()
```



## · 调试: 查看特征工程对数据做了什么

```
graph$train(tsk("iris"))[[1]]$data()
#>
         Species PC1
                            PC<sub>2</sub>
#>
    1:
           setosa -2.257 -0.4784
#>
    2:
           setosa -2.074 0.6719
#>
    3:
           setosa -2.356 0.3408
#>
    4:
          setosa -2.292 0.5954
#>
   5:
           setosa -2.382 -0.6447
#>
#> 146: virginica 1.864 -0.3857
#> 147: virginica 1.559 0.8937
#> 148: virginica 1.516 -0.2682
#> 149: virginica 1.368 -1.0079
#> 150: virginica 0.957 0.0243
```

#### • 将特征工程用于新数据

```
graph$predict(tsk("iris")$filter(1:5))[[1]]$data()
#> Species PC1 PC2
#> 1: setosa -2.26 -0.478
#> 2: setosa -2.07 0.672
#> 3: setosa -2.36 0.341
#> 4: setosa -2.29 0.595
#> 5: setosa -2.38 -0.645
```

· 用于机器学习: 再接一个学习器, 转化成图学习器

```
graph = graph %>>% lrn("classif.rpart")
glrn = as_learner(graph)
```

#### • 因子特征编码

```
task = tsk("penguins")
poe = po("encode", method = "one-hot") # 独热编码
poe$train(list(task))[[1]]$data()
```

更多特征工程实现,请参阅《R 机器学习: mlr3verse 技术手册》(张敬信, 2022)。

## 2. 缺失值插补

- 缺失值插补,目前支持
  - 常数、均值、中位数、众数插补
  - 随机抽样插补
  - 直方图法插补
  - 学习器插补
  - 超出范围插补
  - 增加是否缺失指示列

```
task = tsk("pima")
task$missings()
#> diabetes age glucose insulin
                                        mass pedigree preg
                           5
                                 374
                                           11
#>
#> triceps
#>
       227
po = po("imputehist")
task = po$train(list(task = task))[[1]]
task$missings()
#> diabetes age pedigree pregnant glucose insulin
#>
                  0
                          0
                                   0
   triceps
#>
#>
```

#### 3. 集成学习

## ・装袋法 (Bagging)

用 "有放回" 抽样(Bootstrap 法)的方式,对包含 m 个样本的训练集,进行 m 次有放回的随机抽样操作,得到样本子集(有重复)中有接近 36.8% 的样本没有被抽到。按照同样的方式重复进行,就可以采集到 T 个包含 m 个样本的数据副本,从而训练出 T 个基学习器。最终对这 T 个基学习器的输出进行结合,分类问题就采用 "多数决",回归问题就采用 "取平均"。

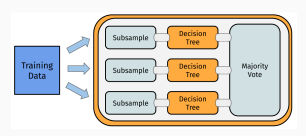
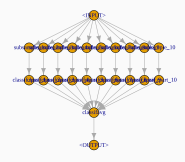


图 6: Bagging 法管道示意图

```
# 単分支: 数据子抽样 + 决策树 single_path = po("subsample") %>>% lrn("classif.rpart") # 复制 10 次得到 10 个分支, 再接类平均 graph_bag = ppl("greplicate", single_path, n = 10) %>>% po("classifavg")
```

# graph\_bag\$plot()



#### ・ 堆叠法 (Stacking)

通常采用 k 折交叉训练法(类似 k 折交叉验证):每个基学习器分别在各个 k-1 折数据上训练,在其剩下的 1 折数据上预测,就可以得到对任意 1 折数据的预测结果特征,进而用于训练主模型。

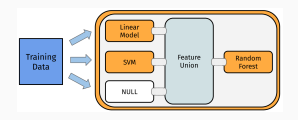
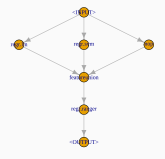


图 7: Stacking 法管道示意图

```
graph_stack = gunion(list(
    po("learner_cv", lrn("regr.lm")),
    po("learner_cv", lrn("regr.svm")),
    po("nop"))) %>>%
    po("featureunion") %>>%
    lrn("regr.ranger")
```

# graph\_stack\$plot()



## 4. 处理不均衡数据

在训练阶段,通过采样对任务进行类平衡,有利于不平衡的数据分类:

- · 欠采样: 只保留多数类的一部分行;
- · 过采样: 对少数类进行超量采样 (重复数据点);
- SMOTE  $\mathbf{k}$ : 基于少数类观测的 K 个最近邻居生成新观测,只能用于纯数值特征的任务。

```
task = tsk("german_credit")
table(task$truth())
#>
#> good bad
#> 700 300
```

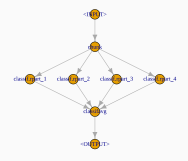
```
# 只支持 double 型特征,需安装 smotefamily 包
pop = po("colapply", applicator = as.numeric,
         affect_columns = selector_type("integer")) %>>%
  po("encodeimpact") %>>%
 po("smote", K = 5, dup_size = 1) # 少数类增加 1 倍
result = pop$train(task)[[1]]
table(result$truth())
#>
#> good bad
#> 700
        600
```

### 5. 分块训练

• 对无法载入内存的数据,采用分块训练合并模型结果:

```
graph_chunks = po("chunk", 4) %>>%
  ppl("greplicate", lrn("classif.rpart"), 4) %>>%
  po("classifavg", 4)
```

# graph\_chunks\$plot()



## 四. 嵌套重抽样

构建模型,是如何从一组潜在的候选模型(如不同的算法,不同的超参数,不同的特征子集)中选择最佳模型。在构建模型过程中所使用的重抽样划分,不应该原样用来评估最终选择模型的性能。

通过在相同的测试集或相同的 CV 划分上反复评估学习器,测试集的信息会"泄露"到评估中,导致最终的性能估计偏于乐观。

模型构建的所有部分(包括模型选择、预处理)都应该纳入到训练数据的模型寻找过程中。测试集应该只使用一次,测试集只有在模型完全训练好之后才能被使用,例如已确定好了超参数。这样从测试集获得的性能才是真实性能的无偏估计。

对于本身需要重抽样的步骤(如超参数调参),这需要两个嵌套的重抽样循环,即内层调参和外层评估都需要重抽样策略。

#### 嵌套重抽样,即两层重抽样,相当于是两层 for循环:

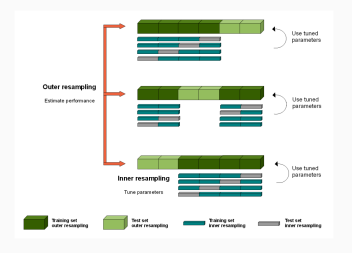


图 8: 嵌套重抽样示意图

- 外层是对整个数据集重抽样,生成整个数据集的若干副本,每个副本都划分为两部分:非测试集和测试集,于是就得到若干组非测试集和测试集划分,用于整体上进行外循环的多次迭代:"在非测试集上做特征选择/超参数调参+拟合最优特征子集/超参数模型"(也即一轮内循环所做的事情)和"在测试集上评估最优超参数模型性能",取平均性能作为整个模型的最终性能;
- 内层是对每一次外循环的非测试集重抽样,生成非测试集的若干副本,每个副本都划分为两部分:训练集和验证集,于是就得到若干组训练集(拟合模型)和验证集(评估模型性能)划分,通常是用于做特征选择/超参数调参的内循环多次迭代,以选出最优的特征子集/超参数,确定该次外循环迭代的最优超参数模型;另外,内循环也可用于监视训练过程是否过拟合。

**注** 1: 外层每次迭代,都是使用内层重抽样选出最优超参数或特征子集,在整个非测试集上重新训练模型,再在测试集上评估模型性能。

**注** 2: 留出 ("holdout") 重抽样,只生成数据的 个副本,无论用于外层或内层,都相当于只循环迭代 1 次。

## 五. 超参数调参

机器学习的模型参数是模型的一阶(直接)参数,是训练模型时用梯度下降法寻优的参数,比如正则化回归模型的回归系数;而超参数是模型的二阶参数,需要事先设定为某值,才能开始训练一阶模型参数,比如正则化回归模型的惩罚参数、KNN的邻居数等。

超参数会对所训练模型的性能产生重大影响,所以不能是(凭经验)随便指定,而是需要设定很多种备选配置,从中选出让模型性能最优的超参数配置,这就是超参数调参。

超参数调参是一项多方联动的系统工作,需要设定:搜索空间、学习器、任务、重抽样策略、模型性能度量指标、终止条件。

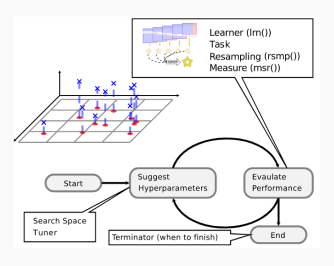


图 9: 超参数调参过程

#### 超参数调参支持:

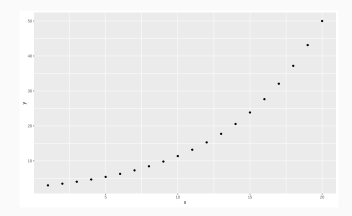
- 独立调参过程调参: tune()
- 自动调参器: auto\_tuner(), 封装成学习器, 可用于重抽样或基准测试
- ・ 嵌套重抽样调参: tune\_nested()

可用 ps() 创建搜索空间,需提供按类型的调参域构建函数: p\_int(), p\_dbl(), p\_fct(), p\_lgl, p\_uty(), 其参数有

- lower, upper: 数值型参数 (p\_dbl 和 p\_int) 的下限和上限;
- levels: p\_fct 参数允许的类别值;
- trafo: 变换函数;
- · depends: 依赖关系。

#### ・变换

对于数值型超参数,希望当 x 均匀变化时,变换后作为超参数能前密后疏。这可以通过**对数-指数**变换来实现,这也适用于大范围搜索空间。



#### ・依赖关系

有些超参数只有在另一个参数取某些值时才有意义。例如,支持向量机有一个 degree 参数,只有在 kernel 为"polynomial" 时才有效。这可以用 depends 参数来指定:

直接看一个复杂的图学习器嵌套重抽样超参数调参的实例。

图学习器一旦成功创建,就可以像普通学习器一样使用,超参数调参时,原算法的超参数名字都自动带了学习器名字前缀,另外还可以对管道参数调参。

• 选取任务

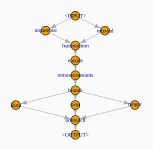
task = tsk("pima")

• 该任务包含缺失值,还有若干因子特征,都需要做预处理:

• 选择 3 个学习器: KNN、SVM、Ranger 作为三分支分别拟合模型,再合并分支:

• 将预处理图和算法图连接得到整个图:

```
graph = prep %>>% graph
graph$plot()
```



• 转化为图学习器, 查看其超参数:

#> 7:

#> 8:

**#> 9:** 

**#> 10:** 

**#> 11:** 

#\ 12.

```
glearner = as_learner(graph)
glearner$param_set
#> <ParamSetCollection>
                                                class lower upp
#>
                                          id
                           branch.selection ParamFct
#>
   1:
                                                         NA
#>
   2:
                      encode.affect_columns ParamUty
                                                         NA
   3:
                              encode.method ParamFct
#>
                                                         NA
#>
   4:
                 imputehist.affect_columns ParamUty
                                                         NA
                              kknn.distance ParamDbl
#>
   5:
                                                          0
#> 6:
                                     kknn.k ParamInt
```

kknn.kernel ParamFct

kknn.scale ParamLgl

kknn.ykernel ParamUty

missind type DaramEct

kknn.store model ParamLgl

missind.affect\_columns ParamUty

NA

NA

NA

NA

NΙΛ

NA 59

• 嵌套重抽样超参数调参,为了加速计算,启动并行:

```
# future::plan("multicore") # win 系统不支持多核
future::plan("multisession") # 只支持多线程(异步)
```

• 设置搜索空间:

• 用 tune\_nested()做嵌套调参: 外层 4 折交叉验证、内层 3 折交叉 验证

```
rr = tune_nested(
  method = "random_search",
  task = task,
  learner = glearner,
  inner_resampling = rsmp ("cv", folds = 3),
  outer_resampling = rsmp("cv", folds = 4),
  measure = msr("classif.ce"),
  term_evals = 10)
```

method: 调参方法,支持"grid\_search" (网格搜索)、"random\_search" (随机搜索)、gensa (广义模拟退火)、"nloptr" (非线性优化)。

#### • 查看调参结果

```
rr$aggregate() # 总的平均模型性能
#> classif.ce
#> 0.286
```

```
rr$score() # 外层 4 次迭代每次的模型性能 (结果略)
extract_inner_tuning_results(rr) # 内层调参结果 (结果略)
extract_inner_tuning_archives(rr) # 内层的调参档案 (结果略)
```

另外,还有其它调参包: mlr3hyperband 包 (基于逐次减半算法的 multifidelity 优化)、mlr3mbo 包 (灵活贝叶斯优化)、miesmuschel 包 (混合整数进化策略)。

## 六. 特征选择

当数据集包含很多特征时,只提取最重要的部分特征来建模,称为特征选择。特征选择可以增强模型的解释性、加速学习过程、改进学习器性能。

### 1. 过滤法

**过滤法**,基于某种衡量特征重要度的指标(如相关系数),用外部算法计算变量的排名,只选用排名靠前的若干特征,用 mlr3filters 包实现。

### (1) 基于重要度指标

过滤法给每个特征计算一个重要度指标值,基于此可以对特征进行排序,然后就可以选出特征子集。

```
task = tsk("pima")
filter = flt("auc")
as.data.table(filter$calculate(task))
#> feature score
#> 1: glucose 0.293
#> 2: insulin 0.232
#> 3: mass 0.187
#> 4: age 0.187
#> 5: triceps 0.163
#> 6: pregnant 0.120
#> 7: pressure 0.108
#> 8: pedigree 0.106
```

#### (2) 基于学习器的变量重要度

有些学习器可以计算变量重要度,特别是基于树的模型。有些学习器需要在创建时"激活"其变量重要性度量。例如,通过 ranger 包来使用随机森林的"impurity"度量:

```
task = tsk("iris")
learner = lrn("classif.ranger", importance = "impurity")
filter = flt("importance", learner = learner)
filter$calculate(task)
as.data.table(filter)
           feature score
#>
#> 1: Petal.Width 44.44
#> 2: Petal.Length 42.75
#> 3: Sepal.Length 9.99
#> 4: Sepal.Width 2.01
```

使用上述特征选择可以对特征得分可视化,根据肘法确定保留特征数,然后用task\$select()选择特征;也可以直接通过管道连接学习器构建图学习器:

# graph\$plot()



# 2. 包装法

**包装法**,随机选择部分特征拟合模型并评估模型性能,通过交叉验证找到最佳的特征子集,用 mlr3fselect 包实现。

包装法特征选择,与超参数调参道理完全一样,支持:

- · 独立特征选择过程: fselect()
- 自动特征选择器: auto\_fselector(), 封装成学习器, 可用于重抽样 或基准测试
- ・ 嵌套重抽样特征选择: fselect\_nested()

嵌套重抽样特征选择实例:

```
rr = fselect nested(
 method = "random search",
 task = tsk("pima"),
 learner = lrn("classif.rpart"),
 inner resampling = rsmp("cv", folds = 4),
 outer resampling = rsmp("cv", folds = 5),
 measure = msr("classif.ce"),
 term evals = 10,
 batch size = 5)
rr$aggregate() # 总的平均模型性能,也可提供其它度量
#> classif.ce
#> 0.25
```

#### • 查看具体结果

```
rr$score() # 外层 5 次特征选择的结果
extract_inner_fselect_results(rr) # 内层特征选择的结果
extract_inner_fselect_archives(rr) # 内层特征选择档案
```

另外,有些学习器内部提供了选择有助于做预测的特征子集的方法,称为**嵌入** 法。

# 七. 模型解释

机器学习模型预测性能强大,但天生不好解释。R 有两个通用框架致力于机器学习模型的解释(支持但不属于 mlr3verse): iml 包和 DALEX 包。

可以从特征层面 (特征效应、夏普利值、特征重要度)、观测层面 (探索模型在单个观测上的表现) 给出指标和可视化的模型解释,具体请参阅《R 机器学习:mlr3verse 技术手册》(张敬信, 2022)。

更多机器学习模型解释理论方法,请参阅Interpretable Machine Learning: A Guide for Making Black Box Models Explainable 本讲主要参阅 (Marc Becker, 2022), (Marc Becker, 2021), (Bernd Bischl, 2021), (Martin Binder, 2022)。感谢 (黄湘云, 2021) 在 Github 提供的 R markdown(谢益辉, 2021) 模板。

《R 机器学习:基于 mlr3verse》,预计 2024 年上半年上市,我也有计划在 寒假期间开设 R 机器学习培训班,敬请期待!

### 我的知乎专栏:

https://www.zhihu.com/people/huc\_zhangjingxin/columns

我的 Github: https://github.com/zhjx19

我的 R 书 QQ 读者 2 群: 222427909

我的微信公众号: R 语言与数学建模

Email: zhjx\_19@hrbcu.edu.cn



# 参考文献

Bernd Bischl, e. a. (2021). Machine Learning Pipelines in R.

Marc Becker, e. a. (2021). mlr3 gallery.

Marc Becker, e. a. (2022). mlr3book.

Martin Binder, e. a. (2022). mlr3pipelines: Preprocessing Operators and Pipelines for 'mlr3'. version 0.4.2.

张敬信 (2022). R 机器学习: mlr3verse 技术手册.

谢益辉 (2021). rmarkdown: Dynamic Documents for R.

黄湘云 (2021). Github: R-Markdown-Template.