Лекция 3

Кластеризация

Екатерина Тузова

Разбор летучки

Мотивирующий пример

Мотивирующий пример



Датасет

In [4]: pokemons.head() Out[4]: Туре Sp. Sp. Name Type 2 Total HP Attack Defense Speed Generation Legendary Atk Def Poison 318 0 Bulbasaur Grass 45 49 49 65 65 45 False 1 Ivysaur Grass Poison 405 62 63 80 80 60 False 2 Venusaur Poison 525 80 82 83 Grass 100 100 80 False VenusaurMega Grass Poison 625 80 100 123 122 80 120 False Venusaur 4 Charmander Fire NaN 309 39 52 43 60 50 65 1 False

Постановка задачи кластеризации

Кластеризация – задача разделения объектов одной природы на несколько групп так, чтобы объекты в одной группе обладали одним и тем же свойством.

Постановка задачи кластеризации

Кластеризация – задача разделения объектов одной природы на несколько групп так, чтобы объекты в одной группе обладали одним и тем же свойством.

Кластеризация – это обучение без учителя.

Постановка задачи кластеризации

$$X$$
 – пространство объектов

$$\rho: X \times X \to [0,\infty)$$
 – функция расстояния между объектами

Найти:

Y – множество кластеров

a:X o Y – алгоритм кластеризации

- Критерий качества кластеризации

- Критерий качества кластеризации
- Число кластеров неизвестно заранее

- Критерий качества кластеризации
- Число кластеров неизвестно заранее
- Результат кластеризации существенно зависит от метрики

– Сократить объём хранимых данных

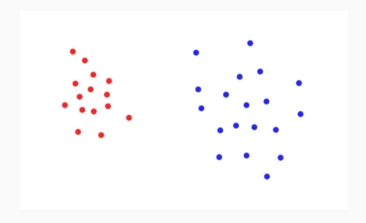
- Сократить объём хранимых данных
- Выделить нетипичные объекты

- Сократить объём хранимых данных
- Выделить нетипичные объекты
- Упростить дальнейшую обработку данных

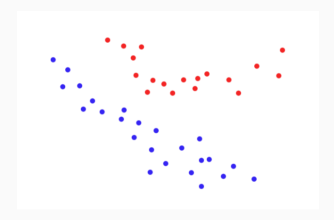
- Сократить объём хранимых данных
- Выделить нетипичные объекты
- Упростить дальнейшую обработку данных
- Построить иерархию множества объектов

Какие бывают кластеры?

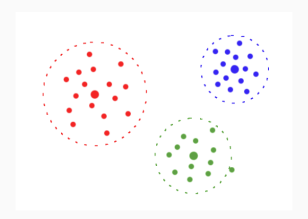
Сгущения



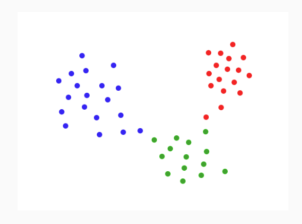
Ленты



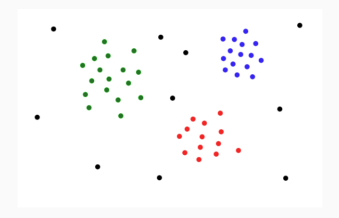
С центром



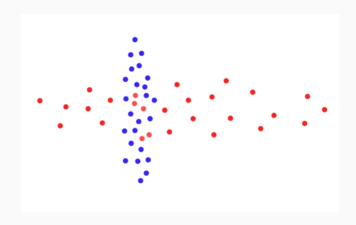
С перемычками



На фоне

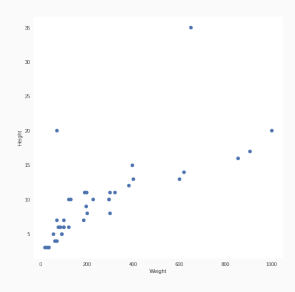


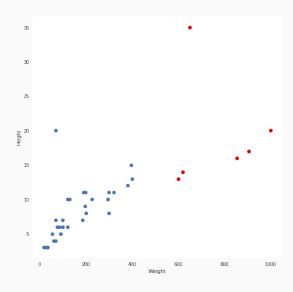
Перекрывающиеся

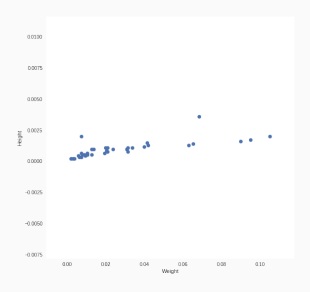


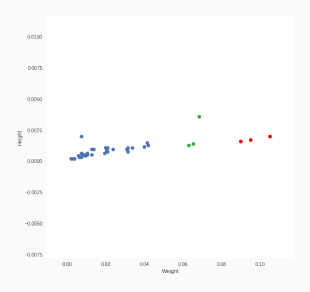
Чувствительность к выбору

метрики









Оценка качества

кластеризации

Оценка качества кластеризации

Идея: Минимизировать среднее внутрикластерное расстояние и при этом максимизировать среднее межкластерное расстояние.

Оценка качества кластеризации

Идея: Минимизировать среднее внутрикластерное расстояние и при этом максимизировать среднее межкластерное расстояние.

$$\frac{\sum\limits_{a(x_i)=a(x_j)}\rho(x_i,x_j)}{\sum\limits_{a(x_i)=a(x_j)}1}\to\min$$

Оценка качества кластеризации

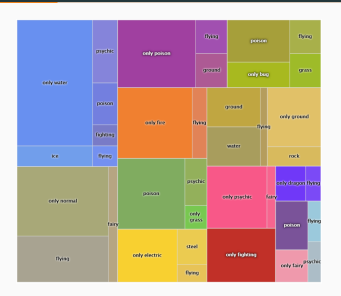
Идея: Минимизировать среднее внутрикластерное расстояние и при этом максимизировать среднее межкластерное расстояние.

$$\frac{\sum\limits_{a(x_i)=a(x_j)}\rho(x_i,x_j)}{\sum\limits_{a(x_i)=a(x_j)}1}\to\min$$

$$\frac{\sum\limits_{a(x_i)\neq a(x_j)}\rho(x_i,x_j)}{\sum\limits_{a(x_i)\neq a(x_j)}1}\to \max$$

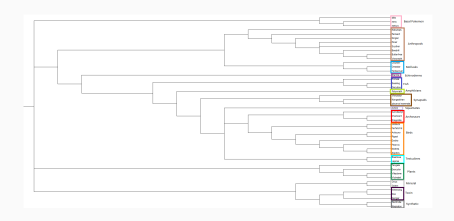
Визуализация кластеров

Диаграмма вложения

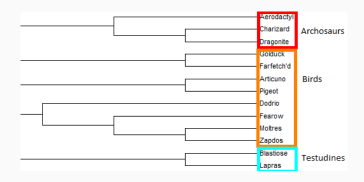


Treemap 18

Дендрограмма



Дендрограмма



Вопрос

Может ли так случиться, что дендрограмма имеет самопересечения?

Свойство монотонности

Кластеризация монотонна, если на каждом шаге расстояние ρ между объединяемыми кластерами не уменьшается.

$$\rho_2 \le \rho_3 \le \dots \le \rho_l$$

Методы кластеризации

- Статистические
- Графовые
- Иерархические

Статистические алгоритмы

Идея:

- Выделить все точки выборки x_i , попадающие внутрь сферы $ho(x_i,x_0) \leq R$
- Перенести x_0 в центр тяжести выделенных точек
- Повторять пока x_0 не стабилизируется

```
1 function FOREL(X, R)
2 U \leftarrow X, C \leftarrow 0
3 while U \neq 0 do
4 выбрать случайную точку x_0
5 repeat[пока x_0 не стабилизируется]
6 c = \{x \in X | \rho(x, x_0) < R\}
7 x_0 = \frac{1}{|c|} \sum_{x_i \in c} x_i
8 U = U \setminus c, C = C \cup \{c\}
```

+ Наглядность

- + Наглядность
- + Сходимость

- + Наглядность
- + Сходимость
- Зависимость от выбора x_0

- + Наглядность
- + Сходимость
- Зависимость от выбора x_0
- Плохо работает, если изначальная выборка плохо делится на кластеры

Идея: минимизировать меру ошибки

$$E(X,C) = \sum_{i=1}^{n} ||x_i - \mu_i||^2$$

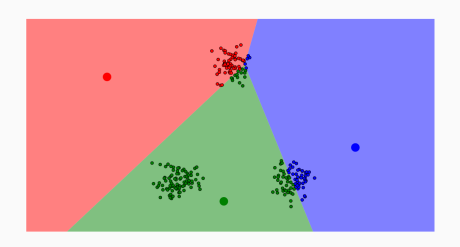
 μ_i – ближайший к x_i центр кластера

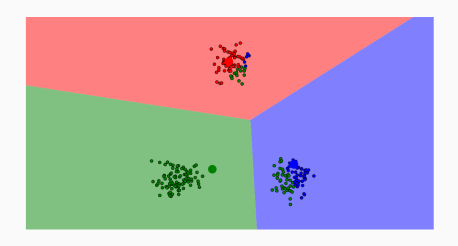
- 1 function KMEANS(k)
- Инициализировать μ_i , $i=1\ldots k$
- repeat[пока c_i не перестанет меняться]

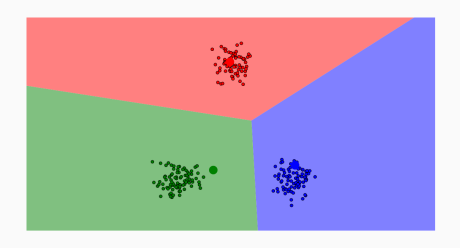
4
$$c_i = \arg\min_{\substack{c \in C \\ \sum_i f_j(x_i)}} \rho(x_i, \mu_c) \qquad i = 1, \dots, l$$

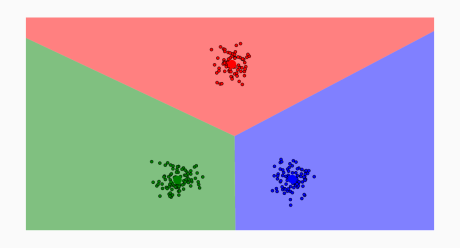
$$\mu_c = \frac{\sum\limits_{\substack{c_i = c \\ c_i = c}} f_j(x_i)}{\sum\limits_{\substack{c_i = c}} 1} \qquad j = 1, \dots, n, c \in C$$

 μ_c — новое положение центров кластеров c_i – принадлежность x_i к кластеру $ho(x_i,\mu_c)$ – расстояние от x_i до центра кластера μ_c



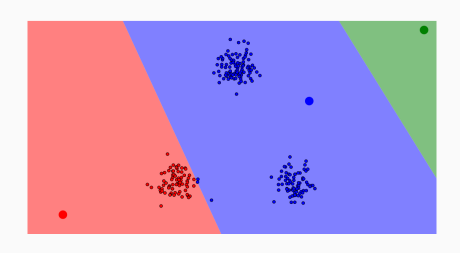


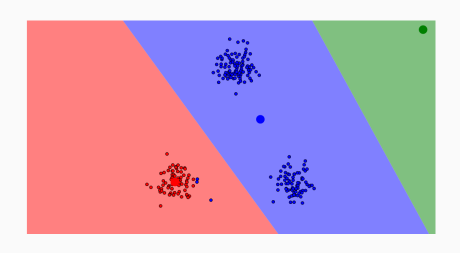


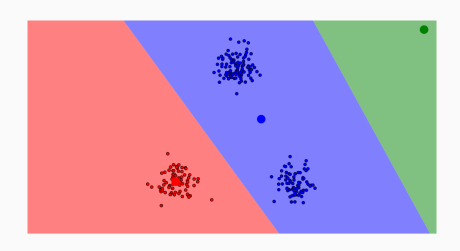


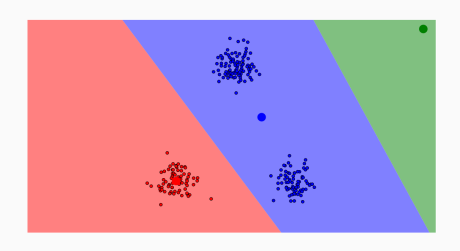
Особенности метода k-средних

- Чувствительность к начальному выбору μ_c
- Необходимость задавать k

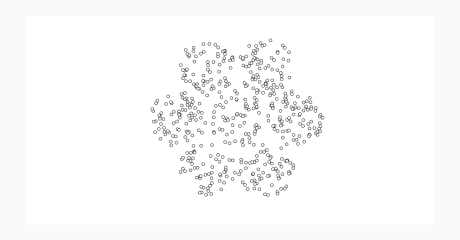




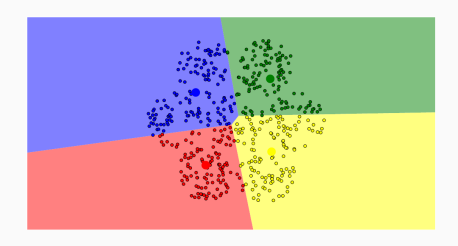




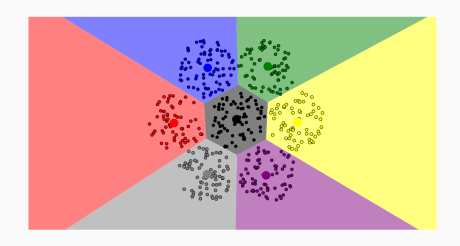
$\mathsf{Heofxoдимoctb}$ задавать k



Необходимость задавать k



$\mathsf{Heofxoдимость}$ задавать k



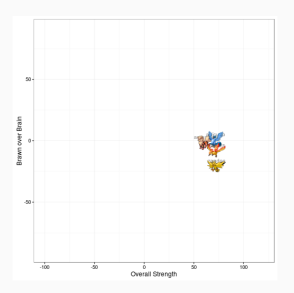
Интересные результаты

Интересные результаты



Arcanine

Интересные результаты



- Несколько случайных кластеризаций

- Несколько случайных кластеризаций
- Постепенное наращивание числа \boldsymbol{k}

- Несколько случайных кластеризаций
- Постепенное наращивание числа \boldsymbol{k}
- Использование k-means++

k-means++

Идея:

- 1. Выбрать первый центроид случайным образом
- 2. Для каждой точки найти значение квадрата расстояния до ближайшего центроида.
- 3. Выбрать из этих точек следующий центроид так, чтобы вероятность выбора точки была пропорциональна вычисленному для неё квадрату расстояния

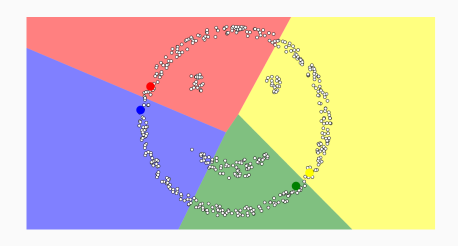
X-means

Идея:

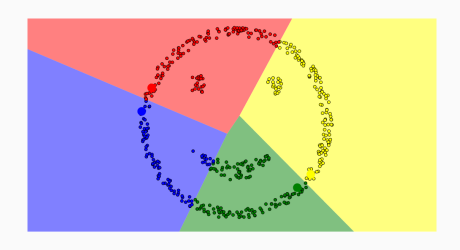
- 1. Получать на вход не k, а диапазон, в котором может находиться k.
- 2. Запустить k-means на самом маленьком значении из диапазона.
- 3. Разбить пополам полученные кластеры и проверить, не улучшилась ли кластеризация.

Когда k-means работает плохо

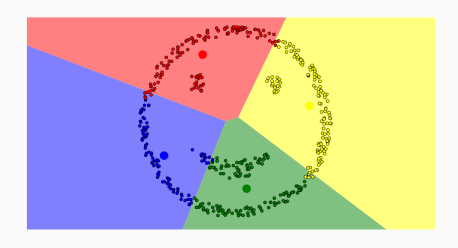
"Не сферические данные"



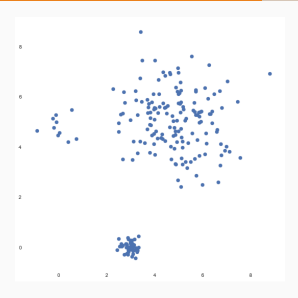
"Не сферические данные"



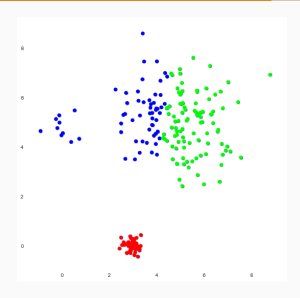
"Не сферические данные"



Разноразмерные кластеры



Разноразмерные кластеры



Графовые алгоритмы

Графовые алгоритмы

Какие есть две очевидные идеи?

Графовые алгоритмы

Идеи:

- 1. Выделение связных компонент
- 2. Минимальное покрывающее дерево

Выделение связных компонент

- 1. Рисуем полный граф с весами, равными расстоянию между объектами
- 2. Выбираем лимит расстояния r и выкидываем все ребра длиннее r
- 3. Компоненты связности полученного графа наши кластеры

Выделение связных компонент

Как искать компоненты связности?

Минимальное покрывающее дерево

Минимальное остовное дерево – дерево, содержащее все вершины графа и имеющее минимальный суммарный вес ребер.

Минимальное покрывающее дерево

Как использовать минимальное остовное дерево для разбиения на кластеры?

Минимальное покрывающее дерево

Строим минимальное остовное дерево, а потом выкидываем из него ребра максимального веса.

Сколько ребер выбросим – столько кластеров получим.

Иерархическая кластеризация

Агломеративный алгоритм Ланса-Уильямса

Идея:

- 1. Считаем каждую точку кластером.
- 2. Затем объединяем ближайшие точки в новый кластер.
- 3. Повторяем.

Алгоритм Ланса-Уильямса

```
1 function LANCE-WILLIAMS (X^l)

2 C_1 = \{\{x_1\}, \{x_2\}, \dots, \{x_l\}\}

3 for t = 2, \dots, l do

4 (U, V) = \arg\min_{U \neq V} \rho(U, V)

5 W = U \cup V

6 C_t = C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\}

7 for each S \in C_t do

8 вычислить \rho(W, S)
```

Алгоритм Ланса-Уильямса

Чего-то не хватает?

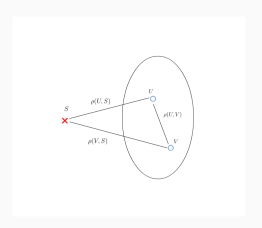
Формула Ланса-Уильямса

$$W = \{U \cup V\}$$

Знаем:

$$\rho(U,S), \rho(V,S), \rho(U,V)$$

Расстояние $\rho(W,S)$?



Формула Ланса-Уильямса

$$W = \{U \cup V\}$$

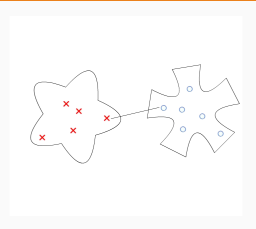
$$\rho(U \cup V, S) = \alpha_U \rho(U, S) + \alpha_V \rho(V, S) + +\beta \rho(U, V) + \gamma |\rho(U, S) - \rho(V, S)|$$

 $\alpha_U, \alpha_V, \beta, \gamma$ – числовые параметры

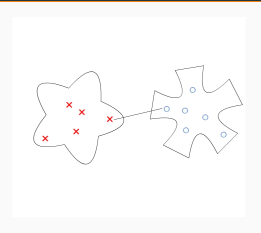
Параметры

Значения параметров $\alpha_U, \alpha_V, \beta, \gamma$?

Расстояние ближнего соседа

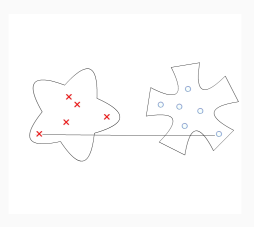


Расстояние ближнего соседа

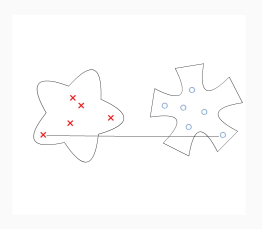


$$\alpha_U = \alpha_V = \frac{1}{2}$$
$$\beta = 0$$
$$\gamma = -\frac{1}{2}$$

Расстояние дальнего соседа

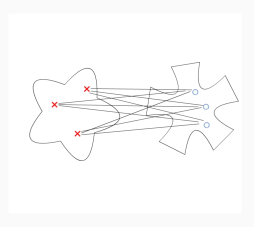


Расстояние дальнего соседа

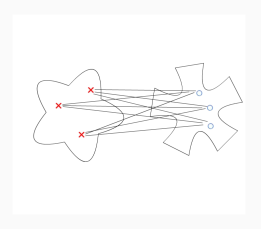


$$\alpha_U = \alpha_V = \frac{1}{2}$$
$$\beta = 0$$
$$\gamma = \frac{1}{2}$$

Групповое среднее



Групповое среднее

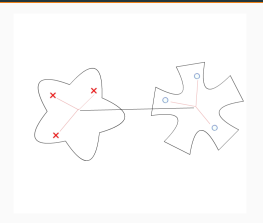


$$\alpha_U = \frac{|U|}{|W|}$$

$$\alpha_V = \frac{|V|}{|W|}$$

$$\beta = \gamma = 0$$

Расстояние Уорда



$$\alpha_U = \frac{|S| + |U|}{|S| + |W|}$$

$$\alpha_V = \frac{|S| + |V|}{|S| + |W|}$$

$$\beta = \frac{-|S|}{|S| + |W|}$$

$$\gamma = 0$$

Обучение с частичным привлечением учителя

Вопросы?

Что происходит сейчас в области

ICML'16: Interactive Bayesian Hierarchical Clustering

ICML'16: k-variates++: more pluses in the k-means++

NIPS'16: Clustering with Same-Cluster Queries

NIPS'16: Fast and Provably Good Seedings for k-Means

На следующей лекции

- Деревья принятия решений
- Виды правил
- Поиск информативных закономерностей
- Подрезание деревьев
- Oblivious деревья
- Random forest