Apprentissage, réseaux de neurones et modèles graphiques (RCP209)

Méthodes d'agrégation

Marin FERECATU (prenom.nom@cnam.fr)

http://cedric.cnam.fr/vertigo/Cours/ml2/

Département Informatique Conservatoire National des Arts & Métiers, Paris, France

Plan du cours

- 2 Objectifs et contenu de l'enseignement
- 3 Estimateurs de variance élevée
- 4 Bagging
- 5 Forêts aléatoires
- 6 Boosting

Objectif

"La raison d'être des statistiques, c'est de vous donner raison." — Abe Burrows

 $M\'{e}thodes~d'agr\'{e}gations:$

- Bagging
- Forets Aléatoires
- Boosting

Plan du cours

- 2 Objectifs et contenu de l'enseignement
- 3 Estimateurs de variance élevée
- 4 Bagging
- 5 Forêts aléatoires
- 6 Boosting

Avantages et défauts des arbres de décision

Avantages :

- Modèle "white box" : le résultat est facile à conceptualiser et à visualiser
- Ils nécessitent peu de préparation de données (e.g. normalisation, etc.)
- Le cout d'utilisation des arbres est logarithmique
- Capables d'utiliser des données catégorielles et continues
- Capables de gérer des problèmes multi-classe
- Bon comportement par rapport aux outliers
- Gèrent bien les données manquantes

Avantages et défauts des arbres de décision

Problèmes:

parcours n'est plus logarithmique). Il est donc recommandé d'équilibrer la base de donnée avant la construction, pour éviter qu'il y a une classe dominante (en terme de nombre d'exemples d'apprentissage)

Parfois les arbres générés ne sont pas équilibrés (ce qui implique que le temps de

- Sur-apprentissage : parfois les arbres générés sont trop complexes et généralisent mal (solution : élagage, le contrôle de la profondeur de l'arbre et de la taille des feuilles)
- Ils sont **instables** : des changements légères dans les données produisent des arbres très différents. Changements des nœuds proches de la racine affectent beaucoup l'arbre résultant. Ce sont des **estimateurs de variance élevée**.

Estimateurs de variance élevée

Estimateurs de variance élevée :

- Réduction de variance
- Moyenne des estimateurs, calculés sur des données légèrement différentes

Bagging et **Random Forests** : utiliser le hasard pour améliorer les performances des algorithmes de base (arbres de décision CART).

Algorithmes proposés par Breiman, et beaucoup étudiés récemment :

- L. Breiman. *Bagging predictors*, Machine Learning, 24(2), 1996.
- L. Breiman. *Random forests*, Machine Learning, 45, 2001.

Plan du cours

- 2 Objectifs et contenu de l'enseignemen
- 3 Estimateurs de variance élevée
- 4 Bagging
- 5 Forêts aléatoires
- 6 Boosting

Bagging 6 / 29

Bagging

Base d'apprentissage :

- Attributs : $A_1, ..., A_p$, classe : C
- Données d'apprentissage : $(x_i, y_i), x_i \in R^p, y_i \in R, i = 1, ..., N$
- y_i peuvent être des valeurs continues ou discrètes (étiquettes des classes)
- $x_i = (a_1^{(i)}, ..., a_p^{(i)})$

On considère G(x) un modèle de prédiction appris sur un échantillon de données $z = \{(x_i, y_i)\}_{i=1}^n$ (e.g. arbre de décision CART)

Bagging 7/29

Bagging

Bagging (Breiman, 1996):

- On tire au hasard dans la base d'apprentissage B échantillons avec remise $z_i, i=1,\ldots,B$ (chaque échantillon ayant n points) appelés échantillons "bootstrap"
- Pour chaque échantillon i on calcule le modèle $G_i(x)$
- Régression : agrégation par la moyenne $G(x)=rac{1}{B}\sum_{i=1}^{B}G_{i}(x)$
- Classification : agrégation par vote $G(x) = \text{Vote majoritaire}(G_1(x), \dots, G_B(x))$

Bagging 8/29

Bagging

C'est l'estimateur moyenne qui aide a réduire la variance :

- X_1, X_2, \dots, X_n variables aléatoires i.i.d. de moyenne μ et variance σ^2
- \blacksquare $\frac{1}{n}(X_1 + X_2 + \cdots + X_n)$ est de variance σ^2/n

Critère performance et calcul de B : l'erreur OOB (Out Of Bag).

- Pour chaque échantillon x_k on construit un prédicteur (de type forêt aléatoire) en utilisant seulement les arbres G_i tel que $x_i \notin z_i$ (donc x_i ne fait pas partie de l'échantillon de bootstrap de G_i).
- Agrégation des erreurs OOB obtenues pour chaque échantillon (par la moyenne par exemple).
- On choisi *B* ou l'erreur se stabilise et ne descend plus.
- Si B est grand, l'erreur OOB est presque identique à celle obtenue par validation croisée de type un contre tous (N-Fold)

Bagging 9 / 29

Bagging

Défaut du bagging :

- \blacksquare Les estimateurs G_i ne sont pas en réalité indépendants.
- *G_i* sont calculés sur des échantillons qui se recouvrent fortement (tirage avec remise), et donc ils sont corrélés.

 X_1, X_2, \ldots, X_B variables aléatoires i.d. (mais pas indépendantes) de moyenne μ , variance σ^2 et corrélation $\rho = \mathit{Corr}(X_i, X_j), \forall i \neq j$.

Alors $Y = \frac{1}{B}(X_1 + X_2 + \cdots + X_B)$ est de variance :

$$Var(Y) = \rho \sigma^2 + \frac{1 - \rho}{B} \sigma^2$$

Quand B est grand le 2eme terme est négligeable mais le 1er non.

L'idée des forets aléatoires est de baisser la corrélation entre les G_i a l'aide d'une étape supplémentaire de randomisation.

Forêts aléatoires 9 / 29

Plan du cours

- 2 Objectifs et contenu de l'enseignement
- 3 Estimateurs de variance élevée
- 4 Bagging
- 5 Forêts aléatoires
- 6 Boosting

Forêts aléatoires 10 / 29

Forêts aléatoires

Forêts aléatoires :

- Amélioration du bagging pour les arbres de décision CART
- Objectif : rendre les arbres utilisés plus indépendants (moins corrélés)
- Bons résultats surtout en grande dimension
- Très simple à mettre en œuvre
- Peu de paramètres

Forêts aléatoires 11 / 29

Forêts aléatoires

Forêts aléatoires (Breiman, 2001) :

- On tire au hasard dans la base d'apprentissage B échantillons avec remise $z_i, i = 1, ..., B$ (chaque échantillon ayant n points)
- Pour chaque échantillon i on on tire au hasard q attributs parmi les p existants et on construit l'arbre CART $G_i(x)$ sur ces attributs.
- Régression : agrégation par la moyenne $G(x) = \frac{1}{B} \sum_{i=1}^{B} G_i(x)$
- Classification : agrégation par vote $G(x) = \text{Vote majoritaire}(G_1(x), \dots, G_B(x))$

Les arbres sont moins corrélés car ils sont appris sur des ensembles d'attributs qui se recouvre pas beaucoup.

En général : $q=\sqrt{p}$

Forêts aléatoires 12 / 29

Forêts aléatoires

Forêts aléatoires (Breiman, 2001) :

- On se limite en général à des arbres pas très profonds (pour le Bagging il faut des arbres profonds pour limiter leur corrélation : mais les arbres très profonds souffrent de sur-apprentissage)
- Chaque arbre est petit donc moins performant, mais l'agrégation compense pour ce manquement (chaque attribut se retrouve typiquement dans plusieurs arbres)
- Comme pour le Bagging on utilise l'erreur OOB pour prévenir le sur-apprentissage

Forêts aléatoires 13 / 29

Forêts aléatoires

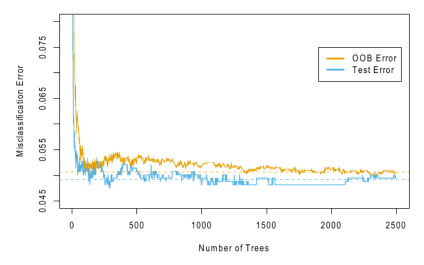
Paramètres (valeurs par défaut) :

- Classification : $q = \sqrt{p}$, taille nœud minimale 1;
- Régression : q = p/3, taille nœud minimale 5.

En pratique les valeurs "idéales" dépendent beaucoup de la base (et il faut les trouver par cross-validation.)

Forêts aléatoires 14 / 29

Forêts aléatoires



OOB vs erreur de test sur la base "Spambase".

Forêts aléatoires 15 / 29

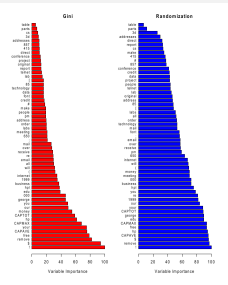
Forêts aléatoires

L'importance des attributs :

- Gini : Le changement dans l'impureté (ou gain d'information) dans chaque noeud où l'attribut est testé, cumulé sur tous les arbres de la foret.
- Erreur OOB: après avoir construit l'arbre no b, tous les échantillons OOB sont évalués et l'erreur mesurée. Ensuite on permute aléatoirement les valeurs sur chaque attribut j dans les échantillons OOB et on mesure le taux d'erreur à nouveau. La valeur finale est la dégradation moyenne (changement du taux d'erreurs) sur tous les arbres (b = 1..B).

Forêts aléatoires 16 / 29

Forêts aléatoires



L'importance des attributs : Gini (gauche) vs OOB error (droite).

Boosting 16 / 29

Plan du cours

- 2 Objectifs et contenu de l'enseignemen
- 3 Estimateurs de variance élevée
- 4 Bagging
- 5 Forêts aléatoires
- 6 Boosting

Boosting 17 / 29

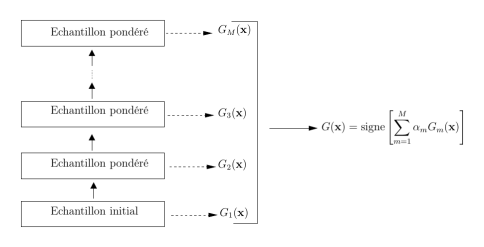
Boosting

Boosting:

- Combine les sorties de plusieurs classifieurs faibles (weak learners) pour obtenir un résultat plus fort.
- Classifieur faible : un comportement de base meilleur que l'aléatoire (taux d'erreurs sous 0.5 pour une classification binaire)
- Données d'apprentissage : $(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)$
- lacksquare Une famille ${\cal G}$ de classifieurs faibles

Boosting 18 / 29

Boosting



Algorithme AdaBoost

- 1. Initialiser les poids $w_i = 1/n, i = 1..n$
- **2.** Pour m = 1 à M:

A : Choisir le classifieur $G_m(\cdot) \in \mathcal{G}$ qui minimise l'erreur pondérée par les poids w_1, \ldots, w_n sur la base d'apprentissage :

$$G_m(\cdot) = \arg\min_{G_i \in G} \sum_{i=1}^n w_i I(y_i \neq G_i(x_i))$$

La fonction unité $I(\cdots)$ aide à compter le nombre d'erreurs, c.t.d. $I(y_i \neq G_i(x_i))$ retourne 1 si $y_i \neq G_i(x_i)$ et 0 le cas contraire.

B: Calculer le taux d'erreurs :

$$e_m = \frac{\sum_{i=1}^{n} w_i I(y_i \neq G_i(x_i))}{\sum_{i=1}^{n} w_i}$$

20 / 29

Algorithme AdaBoost

C : Calculer le poids α_m du classifieur $G_m(\cdot)$:

$$\alpha_m = \log\left(\frac{1 - e_m}{e_m}\right)$$

Si le taux d'erreurs e_m est petit on est devant un bon classifieur, son poids α_m dans le mélange final sera donc grand. Au contraire, un classifieur qui fait beaucoup d'erreurs, aura moins d'impact (α_m petit).

D: Réajuster les poids :

$$w_i = w_i \exp(\alpha_m I(y_i \neq G_i(x_i))), i = 1 \dots, n$$

Si x_i est bien classé par G_i (donc $G_i(x_i) = y_i$) alors w_i reste inchangé (car $\exp(0) = 1$). Dans le cas contraire, x_i est un cas difficile et son poids est augmenté, d'autant plus si α_m est grand (ce qui signifie qu'un bon classifieurs n'arrive pas a bien classé cet échantillon).

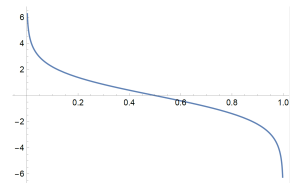
3. Le classifieur final est :

$$G(x) = \text{signe}\left(\sum_{m=1}^{M} \alpha_m G_m(x)\right)$$

Boosting 21 / 29

Algorithme AdaBoost

Courbe α_m vs. e_m



On voit que l'erreur e_m doit être inférieure à 0.5, sinon α_m devient négatif, d'où la nécessité que les classifieurs faibles soit un peu meilleurs qu'un choix aléatoire.

Boosting 22 / 29

Boosting comme modèle additif

Modèle additif : somme de fonctions simples (weak learners) de paramètres γ_m :

$$f(x) = \sum_{i=1}^{M} \beta_m b(x; \gamma_m)$$

Ces modèles sont appris en minimisant une fonction de perte $L(\cdot)$ moyennée sur les exemples d'apprentissage :

$$\min_{\beta_1,\gamma_1,\ldots,\beta_M,\gamma_M} \sum_{i=1}^n L(y_i, \sum_{i=1}^m \beta_m b(x_i; \gamma_m))$$

Optimisation sur 2M variables : problème complexe (M de l'ordre des centaines). **Solution** : minimiser séquentiellement par rapport a une seule paire de variables β, γ Stratégie appelée Forward Stagewise Additive Modeling (FSAM). Boosting 23 / 29

Boosting comme modèle additif

Forward Stagewise Additive Modeling:

- 1. Initialiser $f_0(x) = 0$
- 2. Pour m = 1 à M:
- $-(\beta_m, \gamma_m) = \arg \min_{\beta, \gamma} \sum_{i=1}^n L(y_i, f_{m-1}(x_i) + \beta b(x, \gamma))$
- Mettre $f_m(x) = f_{m-1}(x_i) + \beta_m b(x, \gamma_m)$

A chaque itération m, les paramètres β_m et γ_m sont choisis tel que le modèle courant $f_m(\cdot)$ atteint une perte minimale sur l'ensemble d'apprentissage.

On peut montrer que AdaBoost est équivalent avec FSAM avec une fonction de perte exponentielle : $L(y, f(x)) = \exp(-yf(x))$.

Voir les notes de cours.

Boosting 24 / 29

Gradient Boosting

- FSAM optimise itérativement la perte totale (Loss) souvent un processus lent
- Gradient boosting : ajouter une nouvelle composante qui diminue étape par étape la fonction de perte.
- Similaire à une descente de gradient F(
 ho) : $ho=
 ho-\eta
 abla F$ A l'itération m : cherche

$$h_m(x)$$
 tel que $f_{m-1}(x_i) + h_m(x_i) = y_i (i = 1, ..., n)$.

On veut que $h_m(x_i)$ approxime bien les résidus $y_i - f_{m-1}(x_i)$: le principe est de combler les différences entre les prédictions courantes et les valeurs y_i .

Ensuite on pose $f_m(x) = f_{m-1}(x) + h_m(x)$ et on passe à l'itération suivante.

Supposons qu'on utilise une perte quadratique :

$$L(y, f_{m-1}(x)) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} (y_i - f_{m-1}(x_i))^2$$

Calculons les dérivées par rapport à f_{m-1} :

$$\frac{\partial L(y_i, f_{m-1}(x_i))}{\partial f_{m-1}(x_i)} = -(y_i - f_{m-1}(x_i))$$

Boosting 25 / 29

Gradient Boosting

Perte quadratique : les résidus sont donnés par l'inverse du gradient de la fonction perte :

$$r_{mi} = y_i - f_{m-1}(x_i) = -\frac{\partial L(y_i, f_{m-1}(x_i))}{\partial f_{m-1}(x_i)}, i = 1, \dots, n$$

Apprendre un classifieur faible $h_m(x)$ sur les résidus $\{x_i, r_{mi}\}_{i=1}^n$ et mettre à jour le modèle de mélange :

$$f_m(x) = f_{m-1}(x) + \gamma_m h_m(x)$$

Le paramètre γ_m est donné par :

$$\gamma_m = \arg\min_{\gamma} \sum_{i=1}^n L(y_i, f_{m-1}(x_i) + \gamma h_m(x_i))$$

Le procédé cherche donc itérativement le modèle f(x) par une descente de gradient qui minimise la fonction de perte $L(\cdot)$.

Boosting 26 / 29

Gradient Boosting

L'algorithme commence avec une fonction constante :

$$f_0(x) = \arg\min_{\gamma} \sum_{i=1}^n L(y_i, \gamma)$$

et continue pendant *M* itérations.

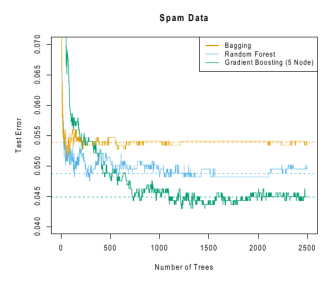
Fonction de perte pas quadratique : les valeurs r_{mi} ne sont plus les résidus par rapport à la cible.

Mais le principe reste le même : l'apprenant faible h_m "tire" le modèle $f_{m-1}(\cdot)$ dans une direction qui minimise la fonction objectif $L(\cdot \cdot \cdot)$ (puisque la mise a jour se déroule dans le sens inverse du gradient)

Dans ce cas les valeurs r_{mi} s'appellent **pseudo-résidus**.

Boosting 27 / 29

Boosting



Boosting 28 / 29

Références

Livres et articles :

- L. Breiman. *Bagging predictors*, Machine Learning, 24(2), 1996.
- L. Breiman. *Random forests*, Machine Learning, 45, 2001.
- Hastie, Tibshirani, Friedman, The elements of statistical learning: Data mining, inference, and prediction, New York, Springer Verlag, 2006
- Laurent Rouvière, Introduction aux méthodes d'agrégation : boosting, bagging et forêts aléatoires, polycopié cours, (https://perso.univ-rennes2.fr/laurent.rouviere)