5. Klassifikation

Inhalt dieses Kapitels

5.1 Einleitung

Das Klassifikationsproblem, Bewertung von Klassifikatoren

5.2 Bayes-Klassifikatoren

Optimaler Bayes-Klassifikator, Naiver Bayes-Klassifikator, Anwendungen

5.3 Nächste-Nachbarn-Klassifikatoren

Grundbegriffe, Parameterwahl, Anwendungen

5.4 Entscheidungsbaum-Klassifikatoren

Grundbegriffe, Splitstrategien, Overfitting, Pruning von Entscheidungsbäumen

5.5 Skalierung für große Datenbanken

SLIQ, SPRINT, RainForest

5.1 Einleitung

Das Klassifikationsproblem

- Gegeben: eine Menge O von Objekten des Formats (o_1, \ldots, o_d) mit $Attributen A_i$, $1 \le i \le d$, und Klassenzugehörigkeit c_i , $c_i \in C = \{c_1, \ldots, c_k\}$
- Gesucht: die Klassenzugehörigkeit für Objekte aus $D \setminus O$ ein *Klassifikator* $K : D \rightarrow C$
- Abgrenzung zum Clustering

Klassifikation: Klassen apriori bekannt Clustering: Klassen werden erst gesucht

• Verwandtes Problem: *Vorhersage* (Prediction)



gesucht ist der Wert für ein numerisches Attribut

Methode z.B. Regression

5.1 Einleitung

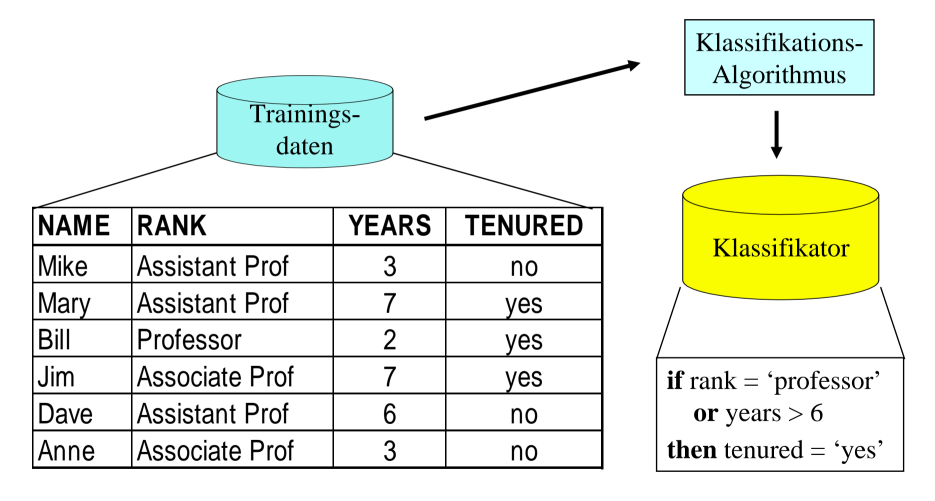
Beispiel

ID	Alter	Autotyp	Risiko
1	23	Familie	hoch
2	17	Sport	hoch
3	43	Sport	hoch
4	68	Familie	niedrig
5	32	LKW	niedrig

Einfacher Klassifikator

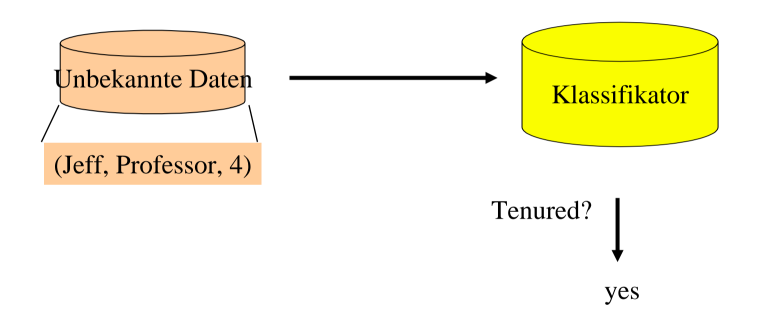
5.1 Der Prozess der Klassifikation

Konstruktion des Modells



5.1 Der Prozess der Klassifikation

Anwendung des Modells





manchmal: keine Klassifikation unbekannter Daten sondern "nur" besseres Verständnis der Daten

Grundbegriffe

• Klassifikator ist für die Trainingsdaten optimiert, liefert auf der Grundgesamtheit der Daten evtl. schlechtere Ergebnisse



- *Train-and-Test*Aufteilung der Menge *O* in zwei Teilmengen:
 - Trainingsmengezum Lernen des Klassifikators (Konstruktion des Modells)
 - Testmengezum Bewerten des Klassifikators

Grundbegriffe

- Train-and-Test nicht anwendbar, wenn nur wenige Objekte mit bekannter Klassenzugehörigkeit
- Stattdessen: *m*-fache *Überkreuz-Validierung* (*Cross-Validation*)
- Idee
 - teile die Menge O in m gleich große Teilmengen
 - verwende jeweils *m*−1 Teilmengen zum Training und die verbleibende Teilmenge zur Bewertung
 - kombiniere die erhaltenen *m* Klassifikationsfehler (und die *m* gefundenen Modelle!)

Gütemaße für Klassifikatoren

- Klassifikationsgenauigkeit
- Kompaktheit des Modells
 - z.B. Größe eines Entscheidungsbaums
- Interpretierbarkeit des Modells wieviel Einsichten vermittelt das Modell dem Benutzer?
- Effizienz
 - der Konstruktion des Modells der Anwendung des Modells
- Skalierbarkeit für große Datenmengen für sekundärspeicherresidente Daten
- Robustheit
 - gegenüber Rauschen und fehlenden Werten

Gütemaße für Klassifikatoren

- Sei K ein Klassifikator, $TR \subseteq O$ die Trainingsmenge, $TE \subseteq O$ die Testmenge. Bezeichne C(o) die tatsächliche Klasse eines Objekts o.
- *Klassifikationsgenauigkeit* (classification accuracy) von *K* auf *TE*:

$$G_{TE}(K) = \frac{|\{o \in TE \mid K(o) = C(o)\}|}{|TE|}$$

• Tatsächlicher Klassifikationsfehler (true classification error)

$$F_{TE}(K) = \frac{|\{o \in TE \,|\, K(o) \neq C(o)\}|}{|TE|}$$

• Beobachteter Klassifikationsfehler (apparent classification error)

$$F_{TR}(K) = \frac{|\{o \in TR \mid K(o) \neq C(o)\}|}{|TR|}$$

5.2 Bayes-Klassifikatoren

Motivation

- gegeben ein Objekt o und zwei Klassen positiv und negativ
- drei unabhängige Hypothesen h_1 , h_2 , h_3
- die A-posteriori-Wahrscheinlichkeiten der Hypothesen für gegebenes o

$$P(h_1|o) = 0,4,$$

$$P(h_2|o) = 0.3,$$

$$P(h_3|o) = 0.3$$

• die A-posteriori-Wahrscheinlichkeiten der Klassen für gegebene Hypothese

$$P(negativ|h_1) = 0$$
, $P(positiv|h_1) = 1$

$$P(negativ|h_2) = 1$$
, $P(positiv|h_2) = 0$

$$P(negativ|h_3) = 1$$
, $P(positiv|h_3) = 0$

o ist mit Wahrscheinlichkeit 0,4 positiv, mit Wahrscheinlichkeit 0,6 negativ

5.2 Optimaler Bayes-Klassifikator

Grundbegriffe

- Sei H = $\{h_1, \ldots, h_1\}$ eine Menge *unabhängiger* Hypothesen.
- Sei o ein zu klassifizierendes Objekt.
- Der optimale Bayes-Klassifikator ordnet o der folgenden Klasse zu:

$$\underset{c_{j} \in C}{argmax} \sum_{h_{i} \in H} P(c_{j}|h_{i}) \cdot P(h_{i}|o)$$

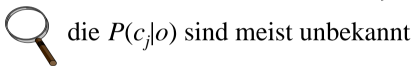
- im obigen Beispiel: o als negativ klassifiziert
- Kein anderer Klassifikator mit demselben A-priori-Wissen erreicht im Durchschnitt eine bessere Klassifikationsgüte.



5.2 Optimaler Bayes-Klassifikator

Grundbegriffe

- Vereinfachung: immer genau eine der Hypothesen h_i gültig
- vereinfachte Entscheidungsregel $\underset{c_j \in C}{argmax} P(c_j|o)$



• Umformung mit Hilfe des Satzes von Bayes

$$\underset{c_{j} \in C}{\operatorname{argmax}} \ P(c_{j}|o) = \underset{c_{j} \in C}{\operatorname{argmax}} \ \frac{P(o|c_{j}) \cdot P(c_{j})}{P(o)} = \underset{c_{j} \in C}{\operatorname{argmax}} \ P(o|c_{j}) \cdot P(c_{j})$$

• endgültige Entscheidungsregel des optimalen Bayes-Klassifikators

$$\underset{c_{i} \in C}{argmax} P(o|c_{j}) \cdot P(c_{j})$$

 \longrightarrow Λ

Maximum-Likelihood-Klassifikator

5.2 Naiver Bayes-Klassifikator

Grundbegriffe

- Schätzung der $P(c_i)$ als beobachtete Häufigkeit der einzelnen Klassen
- Schätzung der $P(o|c_i)$?
- Annahmen des naiven Bayes-Klassifikators

$$-o = (o_1, \ldots, o_d)$$

- die Attributwerte o_i sind für eine gegebene Klasse bedingt unabhängig
- Entscheidungsregel des naiven Bayes-Klassifikators

$$\underset{c_j \in C}{argmax} \ P(c_j) \cdot \prod_{i=1}^{d} P(o_i | c_j)$$

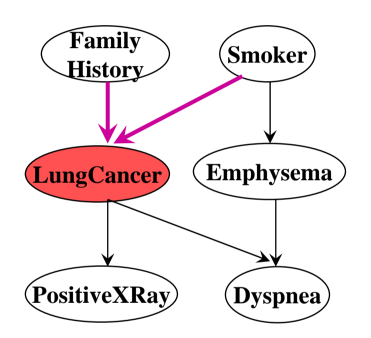
5.2 Bayes-Netzwerke

Grundbegriffe

- Graph mit Knoten = *Zufallsvariable* und Kante = *bedingte Abhängigkeit*
- Jede Zufallsvariable ist bei gegebenen Werten für die Vorgänger-Variablen bedingt unabhängig von allen Zufallsvariablen, die keine Nachfolger sind.
- Für jeden Knoten (Zufallsvariable): Tabelle der bedingten Wahrscheinlichkeiten
- Trainieren eines Bayes-Netzwerkes
 - bei gegebener Netzwerk-Struktur und allen bekannten Zufallsvariablen
 - bei gegebener Netzwerk-Struktur und teilweise unbekannten
 Zufallsvariablen
 - bei apriori unbekannter Netzwerk-Struktur

5.2 Bayes-Netzwerke

Beispiel



	(FH,~S)		(~]	(~FH,~S)				
(FH,S) $(\sim FH,S)$								
LC	0.8	0.5	0.7	0.1				
~LC	0.2	0.5	0.3	0.9				

bedingte Wahrscheinlichkeiten für LungCancer

bei gegebenen Werten für FamilyHistory und Smoker liefert der Wert für Emhysema keine zusätzliche Information über LungCancer

Grundlagen

• Anwendungen (z.B. [Craven et al. 1999], [Chakrabarti, Dom & Indyk 1998])

Filterung von Emails

Klassifikation von Webseiten

- Vokabular $T = \{t_1, \ldots, t_d\}$ von relevanten Termen
- Repräsentation eines Textdokuments $o = (o_1, ..., o_d)$
- o_i : Häufigkeit des Auftretens von t_i in o
- Methode
 - Auswahl der relevanten Terme
 - Berechnung der Termhäufigkeiten
 - Klassifikation neuer Dokumente

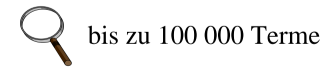
Auswahl der Terme

• Reduktion der auftretenden Worte auf Grundformen

Stemming

Abhängigkeit von der Sprache der Texte

- Einwort- oder Mehrwort-Terme?
- Elimination von Stoppwörtern
- weitere Reduktion der Anzahl der Terme



Reduktion der Anzahl der Terme

• optimaler Ansatz

O(2^{AnzahlTerme}) Teilmengen optimale Teilmenge läßt sich nicht effizient bestimmen

• Greedy-Ansatz

bewerte die "Separationsfähigkeit" jedes Terms einzeln sortiere die Terme nach dieser Maßzahl absteigend wähle die ersten d Terme als Attribute aus

Klassifikation neuer Dokumente

• Anwendung des naiven Bayes-Klassifikators



aber: Häufigkeiten der verschiedenen Terme typischerweise korreliert

• wichtigste Aufgabe:

Schätzung der $P(o_i|c)$ aus den Trainingsdokumenten

• Generierung eines Dokuments o der Klasse c mit n Termen

Bernoulli-Experiment:

n mal eine Münze werfen,

die für jeden Term t_i eine Seite besitzt

Klassifikation neuer Dokumente

- Wahrscheinlichkeit, daß t_i nach oben kommt $f(t_i, c)$: relative Häufigkeit des Terms t_i in der Klasse c
- Problem
 - Term t_i tritt in keinem Trainingsdokument der Klasse c_i auf
 - $-t_i$ tritt in einem zu klassifizierenden Dokument o auf
 - in o treten ebenfalls "wichtige" Terme der Klasse c_i auf



vermeide $P(o_j|c) = 0$

Glättung der absoluten Häufigkeiten

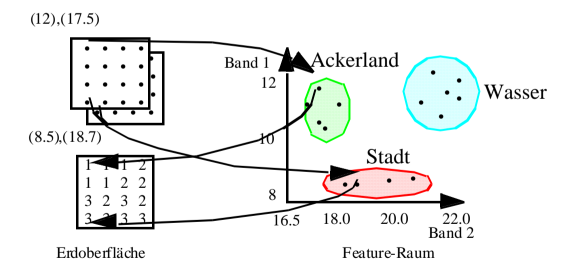
Experimentelle Untersuchung [Craven et al. 1999]

- Trainingsmenge: 4127 Webseiten von Informatik-Instituten
- Klassen: department, faculty, staff, student, research project, course, other
- 4-fache Überkreuz-Validierung
 drei der Universitäten zum Training, vierte Universität zum Test
- Zusammenfassung der Ergebnisse
 - Klassifikationsgenauigkeit 70% bis 80 % für die meisten Klassen
 - Klassifikationsgenauigkeit 9% für Klasse *staff* aber 80% korrekt in Oberklasse *person*
 - schlechte Klassifikationsgenauigkeit für Klasse *other* große Varianz der Dokumente dieser Klasse

5.2 Interpretation von Rasterbildern

Motivation

- automatische Interpretation von d Rasterbildern eines bestimmten Gebiets für jedes Pixel ein d-dimensionaler Grauwertvektor (o_1, \ldots, o_d)
- verschiedene Oberflächenbeschaffenheiten der Erde besitzen jeweils ein charakteristisches Reflexions- und Emissionsverhalten



5.2 Interpretation von Rasterbildern

Grundlagen

- Anwendung des optimalen Bayes-Klassifikators
- Schätzung der $P(o \mid c)$ ohne Annahme der bedingten Unabhängigkeit
- Annahme einer *d*-dimensionalen Normalverteilung für die Grauwertvektoren einer Klasse

Wahrscheinlichkeit der Klassenzugehörigkeit

Wasser

Entscheidungsflächen

Stadt

Ackerland

5.2 Interpretation von Rasterbildern

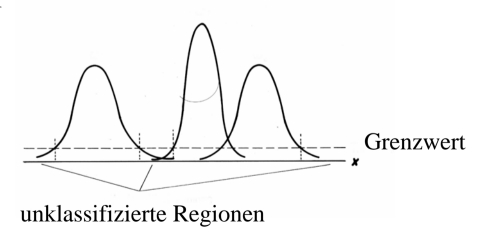
Methode

• Zu schätzen aus den Trainingsdaten

 μ_i : d-dimensionaler Mittelwertvektor aller Feature-Vektoren der Klasse c_i

 Σ_i : $d \cdot d$ Kovarianzmatrix der Klasse c_i

- Probleme der Entscheidungsregel
 - Likelihood für die gewählte
 Klasse sehr klein
 - Likelihood für mehrereKlassen ähnlich



5.2 Bayes-Klassifikatoren

Diskussion

- + Optimalitätseigenschaft Standard zum Vergleich für andere Klassifikatoren
- + hohe Klassifikationsgenauigkeit in vielen Anwendungen
- + Inkrementalität Klassifikator kann einfach an neue Trainingsobjekte adaptiert werden
- + Einbezug von Anwendungswissen
- Anwendbarkeit die erforderlichen bedingten Wahrscheinlichkeiten sind oft unbekannt
- Ineffizienz

bei sehr vielen Attributen insbesondere Bayes-Netzwerke

Motivation

Bayes-Klassifikator zur Interpretation von Rasterbildern
 Annahme der Normalverteilung der Grauwertvektoren einer Klasse

erfordert Schätzung von μ_i und Σ_i

Schätzung von µ, benötigt wesentlich weniger Trainingsdaten

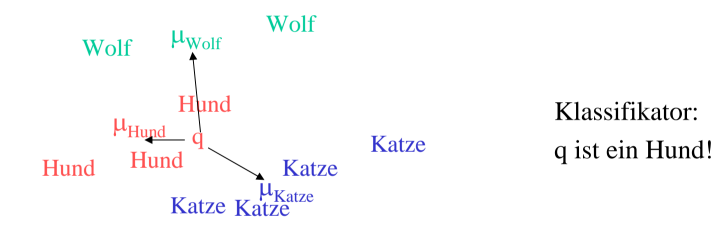
Ziel

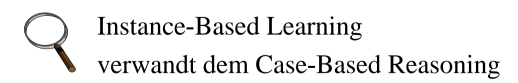
Klassifikator, der lediglich die Mittelwertvektoren für jede Klasse benötigt



Nächste-Nachbarn-Klassifikatoren

Beispiel





Grundlagen

Basisverfahren

- Trainingsobjekte o als Attributvektoren $o = (o_1, ..., o_d)$
- Bestimmung des Mittelwertvektors μ_i für jede Klasse c_i
- Zuordnung eines zu klassifizierenden Objektes zur Klasse c_i mit dem nächstgelegenen Mittelwertvektor μ_i

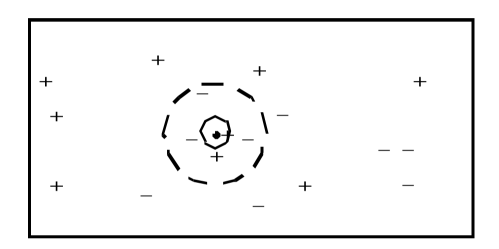
Verallgemeinerungen

- benutze mehr als ein Trainingsobjekt pro Klasse
- betrachte k > 1 Nachbarn
- gewichte die Klassen der k nächsten Nachbarn

Grundbegriffe

- Distanzfunktion definiert die Ähnlichkeit (Unähnlichkeit) für Paare von Objekten
- Anzahl k der betrachteten Nachbarn
- *Entscheidungsmenge* die Menge der zur Klassifikation betrachteten *k*-nächsten Nachbarn
- Entscheidungsregel
 wie bestimmt man aus den Klassen der Entscheidungsmenge die Klasse des
 zu klassifizierenden Objekts?

Beispiel



Klassen "+" und "-"

Entscheidungsmenge für k = 1

Entscheidungsmenge für k = 5

Gleichgewichtung der Entscheidungsmenge

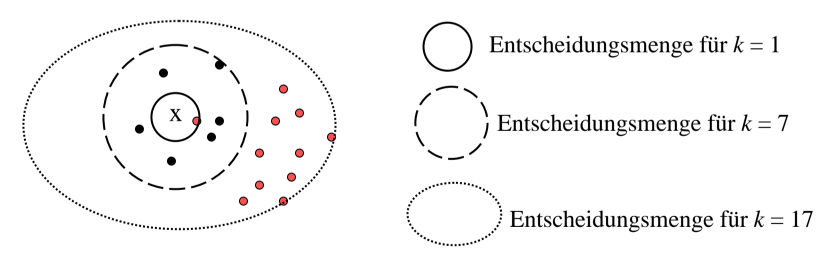
k = 1: Klassifikation als ,,+", k = 5 Klassifikation als ,,-"

Gewichtung der Entscheidungsmenge nach inversem Quadrat der Distanz

k = 1 und k = 5: Klassifikation als "+"

Wahl des Parameters k

- "zu kleines" k: hohe Sensitivität gegenüber Ausreißern
- •,,zu großes" k: viele Objekte aus anderen Clustern (Klassen) in der Entscheidungsmenge.
- mittleres k: höchste Klassifikationsgüte, oft 1 << k < 10



Entscheidungsregel

Standardregel

wähle die Mehrheitsklasse der Entscheidungsmenge

Gewichtete Entscheidungsregel

gewichte die Klassen der Entscheidungsmenge

- nach Distanz
- nach Verteilung der Klassen (oft sehr ungleich!)

```
Klasse A: 95 %, Klasse B 5 %
```

Entscheidungsmenge = $\{A, A, A, A, B, B, B\}$

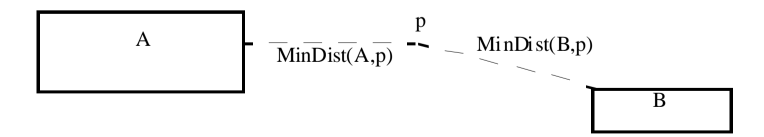
Standardregel \Rightarrow A, gewichtete Regel \Rightarrow B

Indexunterstützung für k-nächste-Nachbarn Anfragen

- balancierte Indexstruktur (z.B. X-Baum oder M-Baum)
- Anfragepunkt p
- PartitionList

MURs, deren referenzierte Teilbäume noch bearbeitet werden müssen, nach MinDist zu p aufsteigend sortiert

• NN der nächste Nachbar von p in den bisher gelesenen Datenseiten



Indexunterstützung für k-nächste-Nachbarn Anfragen

- alle MURs aus der PartitionList entfernen, die eine größere Distanz zum Anfragepunkt p besitzen als der bisher gefundene nächste Nachbar NN von p
- PartitionList wird aufsteigend nach MinDist zu p sortiert
- es wird jeweils das erste Element dieser Liste zur Bearbeitung ausgewählt es werden keine überflüssigen Seiten gelesen!
- Anfragebearbeitung auf wenige Pfade der Indexstruktur beschränkt

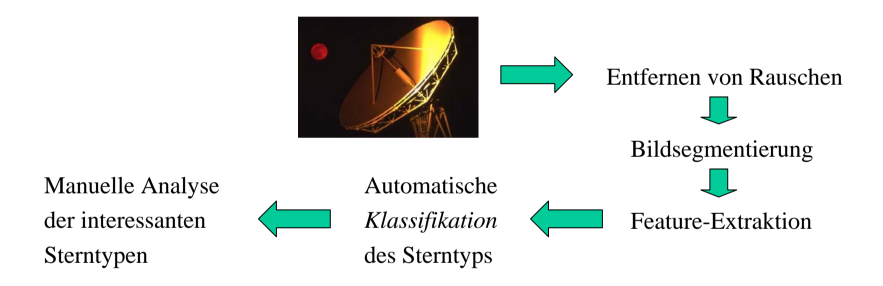


Durschnittliche Laufzeit O(log n) bei "nicht zu vielen" Attributen

bei sehr vielen Attributen O(n)

5.3 Klassifikation von Sternen

Analyse astronomischer Daten



Klassifikation des Sterntyps mit Nächste-Nachbarn-Klassifikator basierend auf dem Hipparcos-Katalog

5.3 Klassifikation von Sternen

Hipparcos-Katalog [ESA 1998]

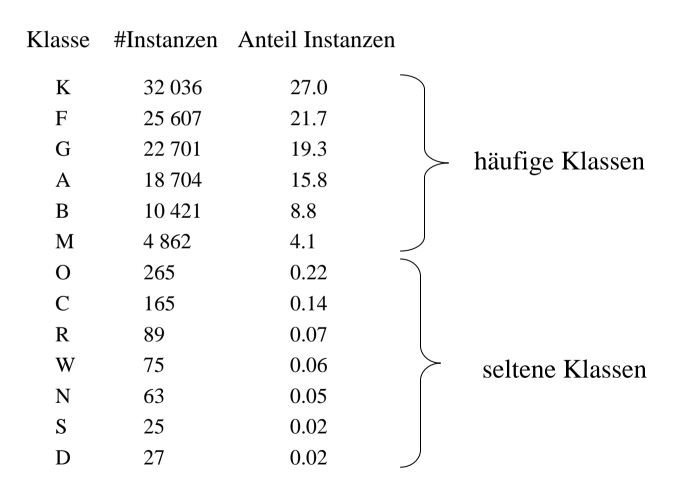
- enthält ca. 118 000 Sterne
- mit 78 Attributen (Helligkeit, Entfernung, Farbe,...)
- Klassenattribut: Spektraltyp (Attribut H76)

z.B. ANY
H76: G0 G K ...
H76: G7.2
H76: KIII/IV G0 G1 G2 ...

- Werte des Spektraltyps sind vage
- Hierarchie von Klassen
 - benutze die erste Ebene der Klassenhierarchie

5.3 Klassifikation von Sternen

Verteilung der Klassen



5.3 Klassifikation von Sternen

Experimentelle Untersuchung [Poschenrieder 1998]

Distanzfunktion

- mit 6 Attributen (Farbe, Helligkeit und Entfernung)
- mit 5 Attributen (ohne Entfernung)
 - ⇒ beste Klassifikationsgenauigkeit mit 6 Attributen

Anzahl k der Nachbarn

 \Rightarrow beste Klassifikationsgenauigkeit für k = 15

Entscheidungsregel

- Gewichtung nach Distanz
- Gewichtung nach Klassenverteilung
- ⇒ beste Klassifikationsgenauigkeit bei Gewichtung nach Distanz aber nicht nach Klassenverteilung

5.3 Klassifikation von Sternen

Klasse	Falsch	Korrekt	Klassifikations-
	klassifiziert	klassifiziert	genauigkeit
K	408	2338	85.1%
F	350	2110	85.8%
G	784	1405	64.2%
A	312	975	75.8%
В	308	241	43.9%
M	88	349	79.9%
C	4	5	55.6%
R	5	0	0%
W	4	0	0%
O	9	0	0%
N	4	1	20%
D	3	0	0%
S	1	0	0%
Total	2461	7529	75.3%



hohe Klassifikationsgenauigkeit für die häufigen Klassen, schlechte Genauigkeit für die seltenen Klassen

die meisten seltenen Klassen besitzen weniger als k/2 = 8 Instanzen!

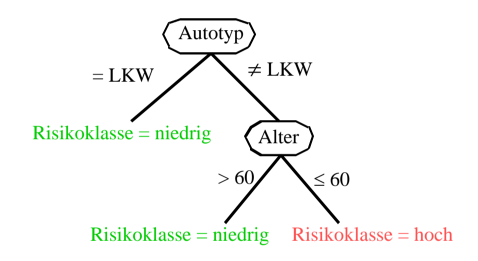
5.3 Nächste-Nachbarn-Klassifikatoren

Diskussion

- + Anwendbarkeit erfordert als Eingabe nur die Trainingsdaten
- + hohe Klassifikationsgenauigkeit in vielen Anwendungen
- + Inkrementalität Klassifikator kann sehr einfach an neue Trainingsobjekte adaptiert werden
- + auch zur Vorhersage einsetzbar
- Ineffizienz erfordert *k*-nächste-Nachbarn Anfrage an die Datenbank
- liefert kein explizites Wissen über die Klassen

Motivation

ID	Alter	Autotyp	Risiko
1	23	Familie	hoch
2	17	Sport	hoch
3	43	Sport	hoch
4	68	Familie	niedrig
5	32	LKW	niedrig





finden explizites Wissen

Entscheidungsbäume sind für die meisten Benutzer verständlich

Grundbegriffe

- Ein Entscheidungsbaum ist ein Baum mit folgenden Eigenschaften:
 - ein innerer Knoten repräsentiert ein Attribut,
 - eine Kante repräsentiert einen Test auf dem Attribut des Vaterknotens,
 - ein Blatt repräsentiert eine der Klassen.
- Konstruktion eines Entscheidungsbaums
 - anhand der Trainingsmenge
 - Top-Down
- Anwendung eines Entscheidungsbaums

Durchlauf des Entscheidungsbaum von der Wurzel zu einem der Blätter



Zuordnung des Objekts zur Klasse des erreichten Blatts

Konstruktion eines Entscheidungsbaums

Basis-Algorithmus

- Anfangs gehören alle Trainingsdatensätze zur Wurzel.
- Das nächste Attribut wird ausgewählt (Splitstrategie).
- Die Trainingsdatensätze werden unter Nutzung des Splitattributs partitioniert.
- Das Verfahren wird rekursiv für die Partitionen fortgesetzt.
 - lokal optimierender Algorithmus

Abbruchbedingungen

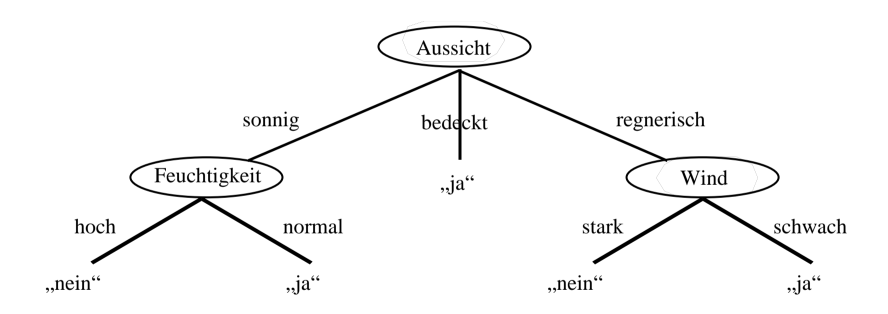
- keine weiteren Splitattribute
- alle Trainingsdatensätze eines Knotens gehören zur selben Klasse

Beispiel

Tag	Aussicht	Temperatur	Feuchtigkeit	Wind	Tennispielen
1	sonnig	heiß	hoch	schwach	nein
2	sonnig	heiß	hoch	stark	nein
3	bedeckt	heiß	hoch	schwach	ja
4	regnerisch	mild	hoch	schwach	ja
5	regnerisch	kühl	normal	schwach	ja
6	regnerisch	kühl	normal	stark	nein
7					

Ist heute ein Tag zum Tennisspielen?

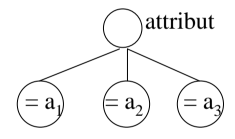
Beispiel

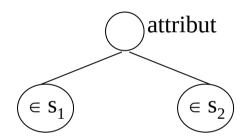


Typen von Splits

Kategorische Attribute

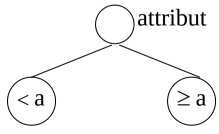
- Splitbedingungen der Form ,,attribut = a" or ,, $attribut \in set$ "
- viele mögliche Teilmengen





Numerische Attribute

- Splitbedingungen der Form "attribut < a"
- viele mögliche Splitpunkte



Qualitätsmaße für Splits

Gegeben

- eine Menge *T* von Trainingsobjekten
- eine disjunkte, vollständige Partitionierung T_1, T_2, \ldots, T_m von T
- p_i die relative Häufigkeit der Klasse c_i in T

Gesucht

- ein Maß der *Unreinheit* einer Menge *S* von Traininsgobjekten in Bezug auf die Klassenzugehörigkeit
- ein Split von T in T_1, T_2, \ldots, T_m , der dieses Maß der Unreinheit minimiert
 - Informationsgewinn, Gini-Index

Informationsgewinn

- Entropie: minimale Anzahl von Bits zum Codieren der Nachricht, mit der man die Klasse eines zufälligen Trainingsobjekts mitteilen möchte
- Die *Entropie* für eine Menge *T* von Trainingsobjekten ist definiert als

$$entropie(T) = \sum_{i=1}^{k} p_i \cdot \log p_i$$

$$entropie(T) = 0$$
, falls $p_i = 1$ für ein i
 $entropie(T) = 1$ für $k = 2$ Klassen mit $p_i = 1/2$

- Das Attribut A habe die Partitionierung T_1, T_2, \ldots, T_m erzeugt.
- Der *Informationsgewinn* des Attributs A in Bezug auf T ist definiert als

$$informationsgewinn(T, A) = entropie(T) - \sum_{i=1}^{m} \frac{|T_i|}{|T|} \cdot entropie(T_i)$$

Gini-Index

• Gini-Index für eine Menge T von Trainingsobjekten

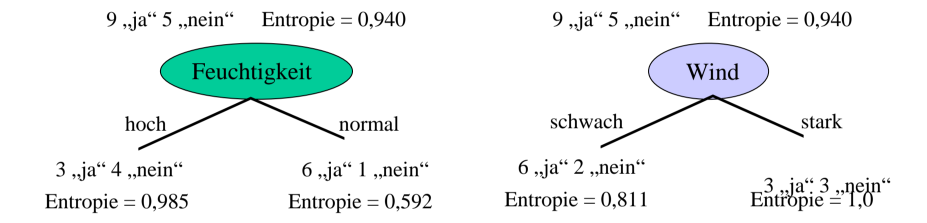
$$gini(T) = 1 - \sum_{j=1}^{k} p_j^2$$

kleiner Gini-Index ⇔ geringe Unreinheit, großer Gini-Index ⇔ hohe Unreinheit

- Das Attribut A habe die Partitionierung T_1, T_2, \ldots, T_m erzeugt.
- Gini-Index des Attributs A in Bezug auf T ist definiert als

$$gini_A(T) = \sum_{i=1}^{m} \frac{|T_i|}{|T|} \cdot gini(T_i)$$

Beispiel



$$informationsgewinn(T, Feuchtigkeit) = 0.94 - \frac{7}{14} \cdot 0.985 - \frac{7}{14} \cdot 0.592 = 0.151$$

$$informationsgewinn(T, Feuchtigkeit) = 0.94 - \frac{8}{14} \cdot 0.811 - \frac{6}{14} \cdot 1.0 = 0.048$$

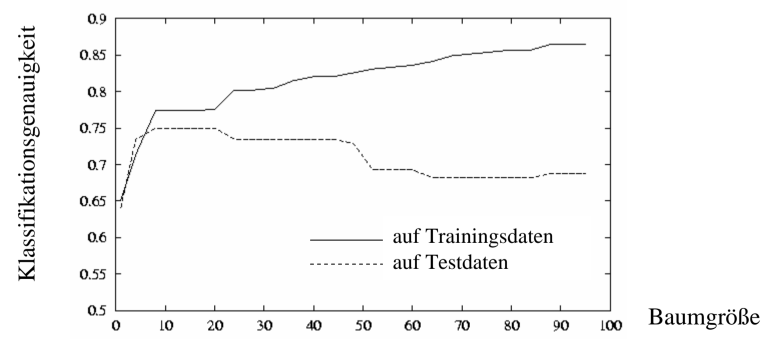


Feuchtigkeit liefert den höheren Informatiuonsgewinn

Einführung

Overfitting bei der Konstruktion eines Entscheidungsbaums, wenn es zwei Entscheidungsbäume E und E' gibt mit

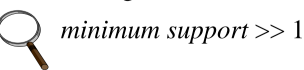
- E hat auf der Trainingsmenge eine kleinere Fehlerrate als E',
- E' hat auf der Grundgesamtheit der Daten eine kleinere Fehlerrate als E.



Ansätze zum Vermeiden von Overfitting

- Entfernen von fehlerhaften Trainingsdaten insbesondere widersprüchliche Trainingsdaten
- Wahl einer geeigneten Größe der Trainingsmenge nicht zu klein, nicht zu groß
- Wahl einer geeigneten Größe des minimum support minimum support:

Anzahl der Datensätze, die mindestens zu einem Blattknoten des Baums gehören müssen



Ansätze zum Vermeiden von Overfitting

• Wahl einer geeigneten Größe der minimum confidence

minimum confidence: Anteil, den die Mehrheitsklasse eines Blattknotens mindestens besitzen muß



 $minimum\ confidence << 100\%$

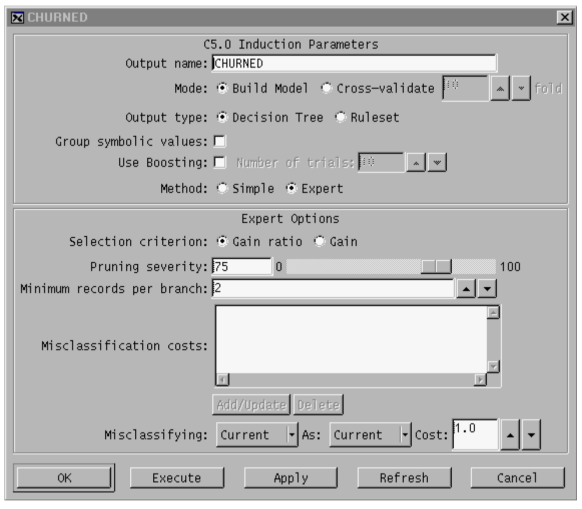
Blätter können auch fehlerhafte Datensätze oder Rauschen "absorbieren"

• nachträgliches Pruning des Entscheidungsbaums

Abschneiden der überspezialisierten Äste



nächster Abschnitt



Typische Parameter der Konstruktion eines Entscheidungsbaums (Clementine)

Fehlerreduktions-Pruning [Mitchell 1997]

- Aufteilung der klassifizierten Daten in Trainingsmenge und Testmenge
- Konstruktion eines Entscheidungsbaums E für die Trainingsmenge
- Pruning von E mit Hilfe der Testmenge T
 - bestimme denjenigen Teilbaum von E, dessen Abschneiden den Klassifikationsfehler auf T am stärksten reduziert
 - entfernte diesen Teilbaum
 - fertig, falls kein solcher Teilbaum mehr existiert



nur anwendbar, wenn genügend viele klassifizierte Daten

Minimales Kostenkomplexitäts-Pruning

[Breiman, Friedman, Olshen & Stone 1984]

- benötigt keine separate Testmenge
 auch anwendbar für kleine Trainingsmengen
- Pruning des Entscheidungsbaums mit Hilfe der Trainingsmenge Klassifikationsfehler ungeeignet als Qualitätskriterium



kleinere Entscheidungsbäume generalisieren typischerweise besser

Grundbegriffe

- $Gr\ddot{o}\beta e$ | E| des Entscheidungsbaums E: Anzahl seiner Blätter
- *Kostenkomplexität* von E in Bezug auf die Trainingsmenge T und den Komplexitätsparameter $\alpha \ge 0$:

$$KK_T(E,\alpha) = F_T(E) + \alpha \cdot |E|$$

- Der *kleinste minimierende Teilbaum E*(α) von *E* in Bezug auf α erfüllt:
 - (1) es gibt keinen Teilbaum von E mit kleinerer Kostenkomplexität
 - (2) falls $E(\alpha)$ und B die Bedingung (1) erfüllen, ist $E(\alpha)$ Teilbaum von B
- $\alpha = 0$: $E(\alpha) = E$
- $\alpha = \infty$: $E(\alpha) = \text{Wurzel von } E$
- $0 < \alpha < \infty$: $E(\alpha) = \text{ein echter Teilbaum von } E$, mehr als die Wurzel Vorlesung Knowledge Discovery

Grundbegriffe

- $E_{\rm e}$: Teilbaum mit der Wurzel e, $\{e\}$: Baum, der nur aus dem Knoten e besteht.
- Für kleine Werte von α gilt: $KK_T(E_e, \alpha) < KK_T(\{e\}, \alpha)$, für große Werte von α gilt: $KK_T(E_e, \alpha) > KK_T(\{e\}, \alpha)$.
- kritischer Wert von a für e

$$\alpha_{crit}$$
: $KK_{T}(E_{e}, \alpha_{crit}) = KK_{T}(\{e\}, \alpha_{crit})$

für $\alpha \ge \alpha_{crit}$ lohnt sich das Prunen beim Knoten e

• schwächster Link: Knoten mit dem minimalen Wert für α_{crit}

Methode

- Beginne mit dem vollständigen Baum E.
- Entferne iterativ immer den schwächsten Link aus dem aktuellen Baum.
- Falls mehrere schwächste Links existieren: alle miteinander im gleichen Schritt entfernen.

Folge geprunter Bäume
$$E(\alpha_1) > E(\alpha_2) > \ldots > E(\alpha_m)$$

mit $\alpha_1 < \alpha_2 < \ldots < \alpha_m$

• Auswahl des besten $E(\alpha_i)$ Schätzung des Klassifikationsfehlers auf der Grundgesamtheit durch l-fache Überkreuz-Validierung auf der Trainingsmenge

Beispiel

i	Ei	beobachteter Fehler	geschätzter Fehler	tatsächlicher Fehler
1	71	0,0	0,46	0,42
2	63	0,0	0,45	0,40
3	58	0,04	0,43	0,39
4	40	0,10	0,38	0,32
5	34	0,12	0,38	0,32
6	19	0,2	0,32	0,31
7	10	0,29	0,31	0,30
8	9	0,32	0,39	0,34
9	7	0,41	0,47	0,47
10				



 E_7 besitzt den geringsten geschätzten Fehler und den niedrigsten tatsächlichen Fehler

5.5 Skalierung für große Datenbanken

Motivation

Konstruktion von Entscheidungsbäumen eine der wichtigsten Methoden der Klassifikation

Bisher

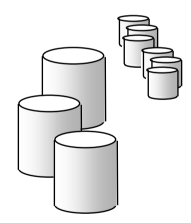
- kleine Datenmengen
- hauptspeicherresident

Jetzt

- immer größere kommerzielle Datenbanken
- Algorithmen für sekundärspeicherresidente Daten



skalieren für Datenbanken beliebiger Größe



5.5 Skalierung für große Datenbanken

Ansätze zur Skalierung

Sampling

- Stichprobe der Daten als Trainingsmenge paßt in den Hauptspeicher
- Stichprobe aller potentiellen Splits evaluieren (bei numerischen Attributen)



Verminderung der Qualität der entstehenden Entscheidungsbäume

Unterstützung durch spezielle Daten- und Indexstrukturen

- alle Daten als Trainingsmenge
- Verwaltung auf dem Sekundärspeicher durch ein Datenbanksystem
- Einsatz spezieller Daten- und Indexstrukturen zur effizienten Unterstützung



kein Verlust an Qualität der Entscheidungsbäume

5.5 Skalierung für große Datenbanken

Unterstützung durch spezielle Daten- und Indexstrukturen

Teure Operationen

• Evaluation der potentiellen Splits und Selektion des besten Splits bei numerischen Attributen:

Sortierung der Attributwerte

Evaluation jedes Attributwerts als potentieller Splitpunkt bei kategorischen Attributen:

 $O(2^m)$ mögliche binäre Splits für m verschiedene Attributwerte

- Partitionierung der Trainingsdaten entsprechend dem gewählten Split Lesen und Schreiben aller Trainingsdaten
 - Growth Phase hat dominanten Anteil am Gesamtaufwand

Einführung [Mehta, Agrawal & Rissanen 1996]

- skalierbarer Entscheidungsbaum-Klassifikator
- binäre Splits
- Evaluierung der Splits mit Hilfe des Gini-Index
- spezielle Datenstrukturen

vermeiden das Sortieren der Trainingsdaten

für jeden Knoten des Entscheidungsbaums

und für jedes numerische Attribut

Datenstrukturen

• Attributlisten

Werte eines Attributs in aufsteigender Sortierreihenfolge zusammen mit Referenz auf den zugehörigen Eintrag in der Klassenliste

sequentiell zugegriffen sekundärspeicherresident

• Klassenliste

für jeden Trainingsdatensatz die Klasse sowie einen Verweis auf das zugehörige Blatt des Entscheidungsbaums wahlfrei zugegriffen hauptspeicherresident

• Histogramme

für jedes Blatt des Entscheidungsbaums Häufigkeiten der einzelnen Klassen in der Partition

Beispiel

Trainingsdaten

ld		Alter	Gehalt	Klasse
	1	30	65	G
	2	23	15	В
	3	40	75	G
	4	55	40	В
	5	55	100	G
	6	45	60	G



Klassenliste

ld	Klasse	Blatt
1	G	N1
2	В	N1
3	G	N1
4	В	N1
5	G	N1
6	G	N1

Attributlisten

Alter	ld
23	2
30	1
40	3
45	6
55	5
55	4

Gehalt	ld
15	2
40	4
60	6
65	1
75	3
100	5

Algorithmus

• Breadth-First-Strategie

für alle Blätter des Entscheidungsbaums auf derselben Ebene werden alle potentiellen Splits für alle Attribute evaluiert



klassische Entscheidungsbaumklassifikatoren: Depth-First-Strategie

• Split numerischer Attribute

für jeden Wert W der Attributsliste von A (sequentieller Durchlauf)

- bestimme den zugehörigen Eintrag E der Klassenliste;
- − sei *K* der Wert des Attributs "Blatt" von *E*;
- aktualisiere das Histogramm von K
 basierend auf dem Wert des Attributs "Klasse" von E;

Einführung [Shafer, Agrawal & Mehta 1996]

SLIQ

- Größe der Klassenliste wächst linear mit der Größe der Datenbank.
- SLIQ skaliert nur gut, wenn genügend Hauptspeicher für die ganze Klassenliste verfügbar ist.

Ziele von SPRINT

- Skalierung für beliebig große Datenbanken
- einfache Parallelisierbarkeit des Verfahrens

Datenstrukturen

• Klassenliste

keine Klassenliste mehr

zusätzliches Attribut "Klasse" für die Attributlisten (sekundärspeicherresident)

keine Hauptspeicher-Datenstrukturen mehr skalierbar für beliebig große DB

• Attributlisten

getrennte Attributlisten pro Knoten des Entscheidungsbaums nicht eine Attributliste für die ganze Trainingsmenge

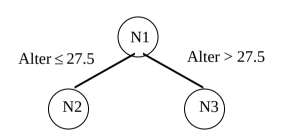


keine zentralen Datenstrukturen mehr einfache Parallelisierung von SPRINT

Beispiel

Alter	Klasse	ld
17	Hoch	1
20	Hoch	5
23	Hoch	0
32	Niedrig	4
43	Hoch	2
68	Niedrig	3

Attributlisten für Knoten N1



Alter	Klasse	ld
17	Hoch	1
20	Hoch	5
23	Hoch	0

Autotyp	Klasse	ld
Familie	Hoch	0
Sport	Hoch	1
Familie	Hoch	5

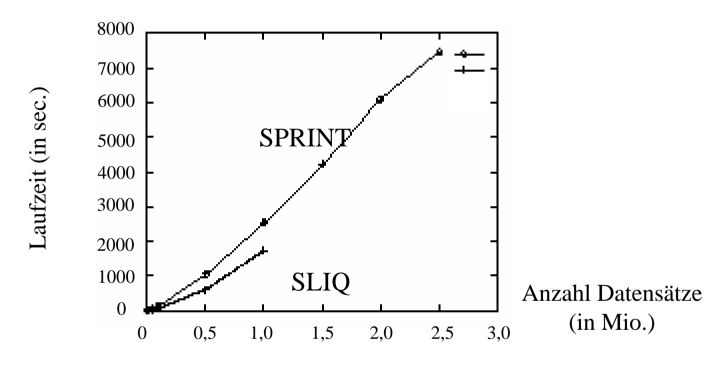
Attributlisten für listen für Knoten N2 Knoten N3

Klasse	ld
Hoch	0
Hoch	1
Hoch	2
Niedrig	3
Niedrig	4
Hoch	5
	Hoch Hoch Hoch Niedrig Niedrig

Alter	Klasse	ld
32	Niedrig	4
43	Hoch	2
68	Niedrig	3

Autotyp	Klasse	ld
Sport	Hoch	2
Familie	Niedrig	3
LKW	Niedrig	4

Experimentelle Untersuchung





SLIQ ist effizienter, solange die Klassenliste in den Hauptspeicher paßt für mehr als 1.000.000 Datensätze ist SLIQ nicht mehr anwendbar (Thrashing)

Einführung [Gehrke, Ramakrishnan & Ganti 1998]

SPRINT

- nutzt den vorhandenen Hauptspeicherplatz nicht aus
- ist anwendbar nur für Entscheidungsbaum-Konstruktion mit Breitensuche

RainForest

- nutzt den verfügbaren Hauptspeicher zur Effizienzverbesserung
- für praktisch alle bekannten Algorithmen anwendbar



Trennung der Aspekte der Skalierung

von den Aspekten der Qualität eines Entscheidungsbaum-Klassifikators

Datenstrukturen

- AVC-Menge für das Attribut A und den Knoten K
 enthält für jeden Wert von A ein Klassenhistogramm
 für die Teilmenge aller Trainingsdaten, die zur Partition von K gehören
 Einträge der Form (a_i,c_j,zaehler)
- *AVC-Gruppe* für das Attribut *A* und den Knoten *K*Menge der AVC-Mengen von *K* für alle Attribute
- bei kategorischen Attributen: AVC-Menge wesentlich kleiner als Attributliste mindestens eine AVC-Menge paßt in den Hauptspeicher evtl. sogar die gesamte AVC-Gruppe

Beispiel

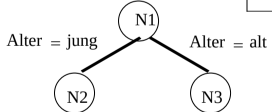
Trainingsdaten

ld	Alter	Gehalt	Klasse
1	jung	65	G
2	jung	15	В
3	jung	75	G
4	alt	40	В
5	alt	100	G
6	alt	60	G

AVC-Menge Alter für N1 AVC-Menge Gehalt für N1

Wert	Klasse	Zähler
jung	В	1
jung	G	2
alt	В	1
alt	G	2

Wert	Klasse	Zähler
15	В	1
40	В	1
60	G	1
65	G	1
75	G	1
100	G	1



AVC-Menge Gehalt für N2

Wert	Klasse	Zähler
15	В	1
65	G	1
75	G	1

AVC-Menge Alter für N2

Wert	Klasse	Zähler
jung	В	1
jung	G	2

Algorithmen

Annahme

- die gesamte AVC-Gruppe des Wurzelknotens paßt in den Hauptspeicher
- dann passen die AVC-Gruppen jedes Knotens in den Hauptspeicher

Algorithmus *RF_Write*

- Aufbau der AVC-Gruppe des Knotens *K* im Hauptspeicher sequentieller Scan über die Trainingsmenge
- Bestimmung des optimalen Splits des Knotens *K* mit Hilfe seiner AVC-Gruppe
- Lesen der Trainingsmenge und Verteilen (Schreiben) auf die Partitionen
 - Trainingsmenge wird zweimal gelesen und einmal geschrieben

Algorithmen

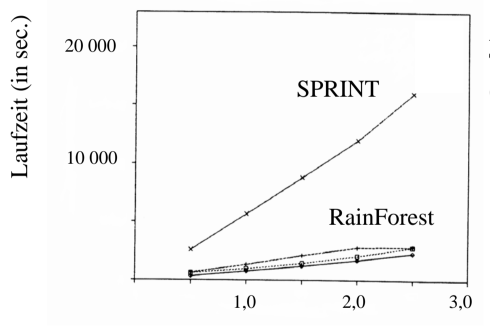
Algorithmus *RF_Read*

- vermeidet das explizite Schreiben der Partitionen auf den Sekundärspeicher
- Lesen der gewünschten Partition aus der gesamten Trainingsdatenbank
- gleichzeitiger Aufbau der AVC-Gruppen für möglichst viele Partitionen
- Trainingsdatenbank wird für jede Ebene des Baums mehrfach gelesen

Algorithmus *RF_Hybrid*

- Nutzung von RF_Read, solange die AVC-Gruppen aller Knoten der aktuellen Ebene des Entscheidungsbaums in den Hauptspeicher passen
- Dann Materialisierung der Partitionen mit RF_Write

Experimentelle Untersuchung



Anzahl der Trainingsdatensätze (in Mio.)



für alle RainForest-Algorithmen wächst die Laufzeit linear mit *n* RainForest ist wesentlich effizienter als SPRINT