# Machine Learning

UniShare

Davide Cozzi @dlcgold

# Indice

1	Intr	roduzione	2
2	Intr	roduzione al ML	3
	2.1	Primi algoritmi	13
		2.1.1 Algoritmo find-S	13
		2.1.2 Algoritmi di eliminazione	16
	2.2	Alberi decisionali	20
		2.2.1 Algoritmo ID3	27
3	Ret	i neurali	43
	3.1	Neurone biologico	43
	3.2	Neuroni formali	
	3.3	Reti neurali artificiali	45
		3.3.1 Percettrone	47
		3.3.2 Discesa lungo il gradiente	55
		3.3.3 Reti multistrato	
	3.4	Support Vector Machines	

# Capitolo 1

## Introduzione

Questi appunti sono presi a lezione. Per quanto sia stata fatta una revisione è altamente probabile (praticamente certo) che possano contenere errori, sia di stampa che di vero e proprio contenuto. Per eventuali proposte di correzione effettuare una pull request. Link: https://github.com/dlcgold/Appunti.

Si segnala che le immagini sono tratte dalle slide del corso.

## Capitolo 2

## Introduzione al ML

Il Machine Learning (ML) è sempre più diffuso nonostante sia nato diversi anni fa.

Un sistema di apprendimento automatico ricava da un dataset una conoscenza non fornita a priori, descrivendo dati non forniti in precedenza. Si
estrapolano informazioni facendo assunzioni sulle informazioni sistema già
conosciute, creando una classe delle ipotesi H. Si cercano ipotesi coerenti
per guidare il sistema di apprendimento automatico. Bisogna però mettere
in conto anche eventuali errori, cercando di capire se esiste davvero un'ipotesi coerente e, in caso di assenza, si cerca di approssimare. In quest'ottica
bisogna mediare tra fit e complessità. Ogni sistema dovrà cercare di mediare tra questi due aspetti, un fit migliore comporta alta complessità. Si ha
sempre il rischio di overfitting, cercando una precisione dei dati che magari
non esiste. Si ha un generatore di dati ma il sistema non ha conoscenza
della totalità degli stessi.

Definiamo alcuni concetti base:

- task (T), il compito da apprendere. È più acile apprendere attraverso esempi che codificare conoscenza o definire alcuni compiti. Inoltre il comportamento della macchina in un ambiente può essere diverso da quello desiderato, a causa della mutabilità dell'ambiente ed è più semplice cambiare gli esempi che ridisegnare un sistema
- performance (P), la misura della bontà dell'apprendimento (e bisognerà capire come misurare la cosa)
- experience (E), l'esperienza sui cui basare l'apprendimento. Il tipo di esperienza scelto può variare molto il risultato e il successo dell'apprendimento

In merito alle parti "software" distinguiamo:

- learner, la parte di programma che impara dagli esempi in modo automatico
- trainer, il dataset che fornisce esperienza al learner

Durante l'apprendimento si estrapolano dati da istanze di addestramento o test. Quindi:

- si ricevono i dati di addestramento
- il sistema impara ad estrapolare partendo da quei dati
- si ricevono dati di test su cui si estrapola

L'ipotesi da apprendere viene chiamata **concetto target** (tra tutte le ipotesi possibili identifico quella giusta dai dati di addestramento).

Approfondiamo il discorso relativo all'esperienza. Innanzitutto nel momento della scelta bisogna valutare la rappresentatività esperienza. SI ha inoltre un controllo dell'esperienza da parte del learner:

- l'esperienza può essere fornita al learner senza che esso possa interagire
- il learner può porre domande su quegli esempi che non risultano chiari

### L'esperienza deve essere presentata in modo causale.

Si hanno due tipi di esperienza:

1. diretta, dove i learner può acquisire informazione utile direttamente dagli esempi o dover inferire indirettamente da essi l'informazione necessaria (può essere chiaramente più complicato)

#### 2. indiretta

Il tipo di dato che studieremo comunemente sarà il **vettore booleano** e la risposta sarà anch'essa di tipo booleano. In questo contesto l'ipotesi è una **congiunzione di variabili**.

Per ogni istanza di addestramento cerchiamo una risposta eventualmente corrispondente al nostro target (ovvero 1), qualora esista.

Si hanno tre tipi di apprendimento:

1. **apprendimento supervisionato**, dove vengono forniti a priori esempi di comportamento e si suppone che il *trainer* dia la risposta corretta per ogni input (mentre il learner usa gli esempi forniti per apprendere). L'esperienza è fornita da un insieme di coppie:

$$S \equiv \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_n, y_n)\}\$$

e, per ogni input ipotetico  $x_i$  l'ipotetico trainer restituisce il corretto  $y_i$ 

2. **apprendimento non supervisionato**, dove si riconosce *schemi* nell'input senza indicazioni sui valori in uscita. Non c'è target e si ha *libertà di classificazione*. Si cerca una *regolarità* e una *struttura* insita nei dati. In questo caso si ha:

$$S \equiv \{x_1, x_2, \dots, x_n\}$$

Il clustering è un tipico problema di apprendimento non supervisionato. Non si ha spesso un metodo oggettivo per stabilire le prestazioni che vengono quindi valutate da umani

3. apprendimento per rinforzo, dove bisogna apprendere, tramite il learner sulla base della risposta dell'ambiente alle proprie azioni. Si lavora con unaddestramento continuo, aggiornando le ipotesi con l'arrivo dei dati (ad esempio per una macchina che deve giocare ad un gioco). Durante la fase di test bisogna conoscere le prestazioni e valutare la correttezza di quanto appreso. Il learner viene addestrato tramite rewards e quindi apprende una strategia per massimizzare i rewards, detta strategia di comportamento e per valutare la prestazione si cerca di massimizzare "a lungo termine" la ricompensa complessivamente ottenuta

Possiamo inoltre distinguere due tipi di apprendimento:

- 1. attivo, dove il learner può "domandare" sui dati disponibili
- 2. **passivo**, dove il *learner* apprende solo a partire dai dati disponibili

Si parla di **inductive learning** quando voglio apprendere una funzione da un esempio (banalmente una funzione target f con esempio (x, f(x)), ovvero una coppia). Si cerca quindi un'ipotesi h, a partire da un insieme d'esempi di apprendimento, tale per cui  $h \approx f$ . Questo è un modello semplificato dell'apprendimento reale in quanto si ignorano a priori conoscenze e si assume

di avere un insieme di dati. Viene usato un approccio che sfrutta anche il Rasoio di Occam.

## Terminologia:

- X, spazio delle istanze, ovvero la collezione di tutte le possibili istanze utili per qualche compito di learning. In termini statistici lo spazio delle istanze non è altro che lo spazio campione (ovvero lo spazio degli esiti fondamentali di un esperimento concettuale)
- x ∈ X, istanza, ovvero un singolo "oggetto" preso dallo spazio delle istanze. Ogni istanza è rappresentata tramite un vettore di attributi unici (un attributo per posizione del vettore)
- c, concetto, c ⊆ X, ovvero un sottoinsieme dello spazio delle istanze che descrive una classe di oggetti (ovvero di istanze) alla quale siamo interessati per costruire un modello di machine learning. In pratica raccolgo quel sottoinsieme di istanze che mi garantiscono, per esempio, uno o più attributi. La nozione statistica equivalente è quella di evento (ovvero un sottoinsieme dello spazio campione). Si ha quindi che, preso un concetto A ⊆ X:

$$f_A: X \to \{0, 1\}$$

$$f_a(x) = \begin{cases} 1 & \text{se } x \in A \\ 0 & \text{altrimenti} \end{cases}$$

- h, ipotesi,  $h \subseteq X$
- H, spazio delle ipotesi
- (x, f(x)), esempio, ovvero prendo un'istanza e la vado ad etichettare con la sua classe di appartenenza. La funzione f è detta funzione target
- $D = \{(x_1, f(x_1)), \dots, (x_n, f(x_n))\}$ , training set, ovvero è la raccolta degli esempi. Qualora si avesse a che fare con un training non supervisionato si avrebbe:  $D = \{x_1, \dots, x_n\}$
- $\{(x'_1, f(x'_1)), \dots, (x'_n, f(x'_n))\}$ , test

- un modello di machine learning (dove machine learning viene anche definito come lo studio di diverse strategie, più precisamente di ottimizzazione, per cercare ipotesi soddisfacenti/efficienti nello spazio delle ipotesi) è quindi l'ipotesi migliore. Questo modello predittivo viene addestrato tramite il training set e servirà per inferire nuove informazioni mai state osservate nel training set. Lo spazio delle ipotesi può quindi essere chiamato anche spazio dei modelli (come del resto ipotesi e modello intendono la stessa cosa)
- linguaggio delle ipotesi, è il linguaggio che definisce lo spazio delle ipotesi/modelli

Esempio 1. Prendiamo un problema semplice di regressione lineare.

In questo contesto un'istanza è un punto (x,y), lo spazio delle ipotesi è quello formato dalle rette y = a + bx (dove a è il nostro **bias**). Tra tutte queste rette cerco quella che sarà il **modello predittivo**, tramite la quale poter prevedere l'andamento dei vari punti (di modo che dato un x sia in grado di stabilire un buon y)

- ${\bf cross\ validation}$ , ovvero ripeto m volte la validazione su campioni diversi di input per evitare che un certo risultato derivi dalla fortuna
- ipotesi H, ovvero una congiunzione ∧ di vincoli sugli attributi.
   Tale ipotesi è consistente, ovvero è coerente con tutti gli esempi
- soddisfazione di un'ipotesi: un'istanza x soddisfa un'ipotesi h sse tutti i vincoli espressi da h sono soddisfatti dai valori di x e si indica con:

$$h(x) = 1$$

Esempio 2. Avendo:

$$x = \langle S, W, N, S, W, S \rangle$$
 e  $h = \langle S, ?, ?, S, ?, S \rangle$ 

posso dire che x soddisfa h. se invece ho che:

$$h = \langle S, ?, ?, \emptyset, ?, S \rangle$$

 $posso\ dire\ che\ x\ non\ soddisfa\ h.$ 

Si avrà, in realtà, a che fare con dati, di target e ipotesi, booleani e questo ambito è propriamente chiamato **concept learning**.

**Definizione 1.** Il concept learning è la ricerca, nello spazio delle ipotesi, di funzioni che assumano valori all'interno di  $\{0,1\}$ . In altre parole si parla di funzioni che hanno come dominio lo **spazio delle ipotesi** e come codominio  $\{0,1\}$ :

$$f: X \to \{0, 1\}$$

Volendo si possono usare insiemi e non funzioni.

Si cerca quindi con opportune procedure la miglior ipotesi che si adatta meglio al concetto implicato dal training set

In questo contesto si cerca di capire quale funzione booleana è adatta al mio addestramento. In altre parole si cerca di apprendere un'ipotesi booleana partendo da esempi di training composti da input e output della funzione. Qualora nel concept learning si abbia a che fare con più di due possibilità si aumentano i bit usati.

Nel concept learning un'ipotesi è un insieme di valori di attributi e ogni valore può essere:

- specificato
- non importante, che si indica con "?", e che può assumere qualsiasi valore. Avere un'ipotesi con tutti i valori del vettore pari a "?" implica avere l'ipotesi più generale, avendo classificato tutte le istanze solo come esempi positivi
- nullo e si indica con  $\emptyset$ . Avere un'ipotesi con tutti i valori del vettore pari a  $\emptyset$  implica avere l'ipotesi più specifica, avendo classificato tutte le istanze solo come esempi negativi

Esempio 3. Vediamo quindi la rappresentazione di una ipotesi (ipotizzando di avere a che fare con solo 4 attributi  $A_i$ , sempre in prospettiva booleana):

$$h = \langle 0, 1, ?, 1 \rangle = \langle A_1 = 0, A_2 = 1, A_3 = ?, A_4 = 1 \rangle$$

nella realtà, grazie al "?" riferito all'istanza, l'ipotesi h è un insieme di due ipotesi:

$$h \in \{(0, 1, 0, 1), (0, 1, 1, 1)\}$$

passando quindi da una notazione per ipotesi ad una insiemistica. Ricordiamo inoltre che lo spazio delle istanze X, dal punto di vista insiemistico  $\grave{e}$ :

$$X = \{(x_1, x_2, x_3, x_3) : x_1 \in A_1, x_2 \in A_2, x_3 \in A_3, x_4 \in A_4\}$$

Se un'istanza x soddisfa i vincoli di h allora h classifica x come esempio positivo:

$$h(x) = 1$$

Quindi, dato un training set D, cerco di determinare un'ipotesi  $h \in H$  tale che:

$$h(x) = c(x), \forall x \in D$$

Si ha la teoria delle **ipotesi di apprendimento induttivo** che dice che se la mia h approssima bene nel training set allora approssima bene su tutti gli esempi non ancora osservati.

Il concept learning è quindi una ricerca del fit migliore.

**Definizione 2.** Date  $h_j, h_k \in H$  booleane e definite su X. Si ha che  $h_j$  è **più generale o uguale a**  $h_k$  (e si scrive con  $h_j \geq h_k$ ) sse:

$$(h_k(x) = 1) \longrightarrow (h_i(x) = 1), \ \forall x \in X$$

Si impone quindi un ordine parziale.

Si ha che  $h_j$  è **più generale di**  $h_k$  (e si scrive con  $h_j > h_k$ ) sse:

$$(h_i \ge h_k) \wedge (h_k \not\ge h_i)$$

Riscrivendo dal punto di vista insiemistico si ha che  $h_j$  è **più generale o** uguale a  $h_k$  sse:

$$h_k \supseteq h_i$$

e che è **più generale di**  $h_k$  sse:

$$h_k \supset h_i$$

Dal punto di vista logico si ha che  $h_j$  è **più generale di**  $h_k$  sse impone meno vincoli di  $h_k$ 

Lo spazio delle ipotesi è descritto da una congiunzione di attributi.

Esempio 4. Facciamo un esempio "giocattolo" di situazione di concept learning.

Il target concept, ovvero la domanda che ci si pone, è:

In quali tipologie di giorni A apprezza fare sport acquatici?

Abbiamo quindi una serie di attributi per il meteo con i vari valori che possono assumere:

Attributo	Possibili valori
sky	Sunny, Cloudy, Rainy
temp	Warm, Cold
humid	Normal, High
wind	Strong, Weak
water	Warm, Cold
forecast	Same, Change

In ottica concept learning si cerca quindi la **funzione target** enjoySport (che sarebbe la nostra funzione c):

$$enjoySport: X \rightarrow \{0,1\}$$

Vediamo quindi anche un esempio di training set D (per praticità i valori degli attributi sono indicati con la sola iniziale):

sky	temp	humid	wind	water	forecast	enjoySport
S	W	N	S	W	S	yes
S	W	Н	$\mathbf{S}$	W	S	yes
R	С	Н	$\mathbf{S}$	W	$\mathbf{C}$	no
S	W	Н	S	С	С	yes

Dove nella colonna finale si ha la risposta booleana al problema, è infatti l'etichetta target.

Bisogna quindi cercare un'ipotesi h tale che h(x) = c(x), per tutte le istanze nel training set.

 $Un'ipotesi\ h$ , anch'essa rappresentata come vettore, sarà quindi una congiunzione  $\land$  di vincoli di valore sugli attributi.

Esempio 5. Vediamo un esempio anche relativo alle nozioni di **più gene**rale di.

Si hanno due ipotesi:

$$h_J = \langle S, ?, ?, ?, ?, ? \rangle$$

$$h_k = \langle S, ?, ?, S, ?, ? \rangle$$

e quindi si ha che:

$$h_J \ge h_k$$
 ovvero  $h_k(x) = 1 \implies h_i(x) = 1$ 

## Spazio delle ipotesi X



Figura 2.1: Rappresentazione di **più generale di** con i diagrammi di Eulero-Venn, dove si nota come, in X,  $h_j \ge h_k$ 

infatti un'istanza positiva per  $h_k$  è sicuramente positiva anche per  $h_j$ , in quanto  $h_k$  ha un vincolo più restrittivo sul quarto attributo, che deve assumere il valore S, mentre il quarto attributo di  $h_j$  può assumere qualsiasi valore. Questo aspetto si potrebbe rappresentare con un **diagramma di Eulero-Venn** dal punto di vista insiemistico (con il "cerchio" di  $h_j$  che conterrebbe quello di  $h_k$  (essendo un insieme più esterno e quindi più generale), nello spazio delle istanze).

Esempio 6. Consideriamo un'ipotesi h, con quattro attributi, dal punto di vista insiemistico:

$$h \in \{(0, 1, 1, 1) (0, 1, 0, 0)\}$$

e ci si chiede se  $h \in H$ .

In primis possiamo "comprimere" questa rappresentazione insiemistica in:

$$h = (0, 1, ?, ?)$$

h ora è rappresentata come tipicamente fatto nel concept learning. Quindi  $h \in H$ , avendo un'ipotesi con quattro attributi.

Esempio 7. Consideriamo un concetto c, con cinque attributi, dal punto di vista insiemistico:

$$c \in \left\{ \begin{array}{l} (0, 1, 0, 1, 0), \\ (0, 1, 1, 1, 0), \\ (0, 1, 0, 1, 1), \\ (0, 1, 1, 1, 1) \end{array} \right\}$$

e ci si chiede se  $c \in H$ , quindi se la strategia è di ricerca è buona esso può essere ritrovato (altrimenti nessuna strategia lo potrebbe riconoscere).

Studiando c otteniamo che:

$$c = \langle 0, 1, ?, 1, ? \rangle$$

## Usiamo la stessa rappresentazione usata per le ipotesi

**Esempio 8.** Vediamo un esempio di studio dello spazio delle istanze X. Considero che le istanze sono specificate da due attributi:  $A_1 = \{0, 1, 2\}$  e  $A_2 = \{0, 1\}$ . Quindi, sapendo che  $X = A_1 \times A_2$  (con  $\times$  **prodotto** cartesiano), ho che:

$$|X| = |A_1 \times A_2|$$

e quindi in questo caso |X| = 6

Esempio 9. Vediamo un esempio di studio del numero di concetti. in X abbiamo 3 attributi, ciascuno con 3 possibili valori:  $A_i = \{0, 1, 2\}, i = 1, 2, 3$  Abbiamo già visto come calcolare |X| e quindi sappiamo che:

$$|X| = 3^3 = 27$$

Sappiamo che un concetto c è un sottoinsieme di X, quindi, chiamato  $C = \{c_i \subseteq X\}$  l'insieme di tutti i concetti so che la sua cardinalità è pari alla cardinalità dell'**insieme delle parti** di X:

$$|C| = |\mathcal{P}(X)| = |2^{|X|}| = 2^{27}$$

Esempio 10. Vediamo un esempio di studio del numero delle ipotesi, ovvero si studia la cardinalità dello spazio delle ipotesi (che altro non è che il numero di differenti combinazioni di tutti i possibili valori per ogni possibile attributo). Bisogna notare che l'uso di  $\emptyset$  come valore di un attributo in un'ipotesi rende tale ipotesi **semanticamente equivalente** a qualsiasi altra che contenga un  $\emptyset$  (anche non per lo stesso attributo). Inoltre tutte queste sono ipotesi che rifiutano tutto. Tutte queste ipotesi conteranno come un unico caso nel conteggio delle ipotesi.

Quindi per conteggiare tutte ipotesi **semanticamente differenti** dovrò fare (indicando con |A| il numero di valori possibili per l'attributo A):

$$|H|_{sem} = 1 + \prod_{A \in A_i} (|A| + 1)$$

quindi moltiplicare tutti il numero di valori di ogni attributo più 1 (indicante "?" e che quindi va conteggiato come possibile valore per ogni attributi) e sommare 1 (indicante emptyset che va conteggiato solo una volta per il discorso fatto sopra in merito all'equivalenza semantica di tali ipotesi) a questo

risultato finale.

La seguente affermazione è un esercizio dato a casa, che io risolverei come scritto.

Qualora volessi conteggiare tutte ipotesi **sintatticamente differenti** dovrò contare  $\emptyset$  come ipotetico valore per ogni attributo e quindi:

$$|H|_{sint} = \prod_{A \in A_i} (|A| + 2)$$

## 2.1 Primi algoritmi

## 2.1.1 Algoritmo find-S

Parliamo ora dell'algoritmo **Find-S**. Questo algoritmo permette di partire dall'ipotesi più specifica (attributi nulli, indicati con  $\emptyset$ ) e generalizzarla, trovando ad ogni passo un'ipotesi più specifica e consistente con il training set D. L'ipotesi in uscita sarà anche consistente con gli esempi negativi dando prova che il target è effettivamente in H. Con questo algoritmo non si può dimostrare di aver trovato l'unica ipotesi consistente con gli esempi e, ignorando gli esempi negativi non posso capire se D contiene dati inconsistenti. Inoltre non ho l'ipotesi più generale.

## **Algorithm 1** Algoritmo Find-S

```
function FINDS
```

```
h \leftarrow 1'ipotesi più specifica in H
for ogni\ istanza\ di\ training\ positiva\ x\ do
for ogni\ vincolo\ di\ attributo\ a_i\ in\ h\ do
if il vincolo di attributo a_i in h è soddisfatto da x then non\ fare\ nulla
else
sostituisci\ a_i\ in\ h\ con\ il\ successivo\ vincolo\ più
generale\ che\ e\ soddisfatto\ da\ x
```

## Esercitazione sull'algoritmo find-S

return ipotesi h

Verranno usati concetti spiegati più avanti in questi appunti.

Si ha anche il **bias induttivo** che permette di studiare anche esempi non visti nel training set, anche se è una situazione rara da analizzare a causa dell'inconsistenza stessa degli esempi e dal loro rumore.

Esempio 11. Prendiamo il seguente training set D:

esempio	$A_1$	$A_2$	$A_3$	$A_4$	label
$\overline{x_1}$	1	0	1	0	1
$x_2$	0	1	0	0	0
$x_3$	1	0	1	1	0
$x_4$	0	0	0	0	1
$x_5$	0	0	1	0	1

Applico quindi find-S, che ad ogni iterazione cerca di generalizzare un poco l'ipotesi più specifica.

Parto dall'ipotesi più specifica in assoluto:

$$S = \{ \langle \emptyset, \emptyset, \emptyset, \emptyset \rangle \}$$

Si presenta il primo esempio  $x_1 = (1,0,1,0)$  che ha label 1, quindi  $t(x_1) = 1$ . Ovviamente il primo valore già non soddisfa il vincolo imposto da S e quindi in S faccio il replace del valore del primo attributo di  $x_1$  con quello di S. Visto che S è però l'ipotesi più specifica dovrò farlo per tutti i vincoli, ottenendo che S diventa, di fatto, una copia di  $x_1$ :

$$S = \{\langle 1, 0, 1, 0 \rangle\}$$

Si presenta il secondo esempio  $x_2 = (0, 1, 0, 0)$  che ha label 0, quindi  $t(x_2) = 0$ . Essendo un esempio negativo viene ignorato dall'algoritmo, lasciando inalterato S.

Si presenta il terzo esempio  $x_3 = (1,0,1,1)$  che ha label 0, quindi  $t(x_3) = 0$ . Essendo un esempio negativo viene ignorato dall'algoritmo, lasciando inalterato S.

Si presenta il quarto esempio  $x_4 = (0,0,0,0)$  che ha label 1, quindi  $t(x_4) = 1$ . Controllo quindi con S i vari valori. Dove si ha lo stesso valore lo tengo in S, altrimenti pongo il caso generico "?" (sempre nell'ottica di generalizzare sempre più), in quanto ho due esempi che mi dicono che avere, per quell'attributo', 1 o 0 va comunque bene. Alla fine avrò:

$$S = \{\langle ?, 0, ?, 0 \rangle\}$$

Si presenta il quinto esempio  $x_5 = (0, 0, 1, 0)$  che ha label 1, quindi  $t(x_5) = 1$ . Procedo come sopra e ottengo, infine:

$$S = \{\langle ?, 0, ?, 0 \rangle\}$$

Si arriva quindi a dire che  $S = \{\langle ?, 0, ?, 0 \rangle\}$  è la nuova ipotesi più specifica che verrà restituita dall'algoritmo **find-S**.

Esempio 12. Si ha la richiesta opposta allo scorso esempio.

Data l'ipotesi:

$$S = \{\langle ?, 0, ?, ? \rangle\}$$

Si trovino 5 esempi (3 positivi e due negativi) che portino, secondo **find-S**, a restituire quell'ipotesi.

Parto sempre da:

$$S = \{ \langle \emptyset, \emptyset, \emptyset, \emptyset \rangle \}$$

e mi invento gli esempi.

Un primo è  $x_1 = (1, 0, 1, 0)$  (dato che il secondo attributo ha sicuro valore 0) tale che  $t(x_1) = 1$ . Raggiungo quindi:

$$S = \{\langle 1, 0, 1, 0 \rangle\}$$

ora me ne bastano due che rendano "?" tutti gli attributi tranne il secondo, che deve restare 0. Prendo quindi un esempio positivo che, tranne per il secondo valore che deve restare 0 e per un'altro dei tre che deve restare come per  $x_1$  in modo da avere un ulteriore esempio positivo, sia il complemento del primo. Ho quindi  $x_2 = (1,0,0,1)$ , con  $t(x_2) = 1$ . Ho già ottenuto:

$$S = \{\langle 1, 0, ?, ? \rangle\}$$

Ora, per il terzo esempio, prendo  $x_3 = (0,0,0,1)$ , con  $t(x_3) = 1$ . Ottengo esattamente:

$$S = \{\langle ?, 0, ?, ? \rangle\}$$

Gli altri due esempi possono essere con qualsiasi valori ma devono essere negativi, non influenzando il risultato.

Nell'esercitazione il prof usa altri esempi:

- $x_1 = (1, 0, 1, 0) \ con \ t(x_1) = 1$
- $x_2 = (0, 1, 0, 0) \ con \ t(x_2) = 0$
- $x_3 = (1, 0, 1, 1) \ con \ t(x_3) = 1$
- $x_4 = (0, 0, 0, 0) \ con \ t(x_4) = 0$
- $x_5 = (0, 0, 0, 0) \ con \ t(x_5) = 1$

Con gli ultimi due che rappresentano, in un contesto reale, un **errore** e un **rumore**, in quanto gli stessi valori portano ad avere le due label opposte, si ha quindi inconsistenza. Sono infatti detti **esempi inconsistenti** e vengono completamente ignorati da **find-S**.

Sono quindi ben chiari i problemi di find-S:

- potrebbero esserci altre ipotesi consistenti rispetto a quella in output
- training set inconsistenti possono ingannare l'algoritmo

#### D'altro canto:

- garantisce in output l'ipotesi più specifica consistente con gli esempi positivi
- l'ipotesi finale è consistente anche con gli esempi negativi, a patto che il  $target\ concep$ t sia contenuto in H e che gli esempi siano corretti

## 2.1.2 Algoritmi di eliminazione

**Definizione 3.** Definiamo **soddisfacibilità** quando un esempio x soddisfa un'ipotesi h, evento indicato con:

$$h(x) = 1$$

a priori sul fatto che x sia un esempio positivo o negativo del target concept. Si ha quindi che i valori x soddisfano i vincoli h.

**Definizione 4.** Si dice che h è **consistente** con il training set D di concetti target sse:

$$Consistent(h, D) := h(x) = c(x), \ \forall \langle x, c(x) \rangle \in D$$

**Definizione 5.** Si definisce **version space**, rispetto ad H e D, come il sottoinsieme delle ipotesi da H consistenti con D e si indica con:

$$VS_{H,D} = \{h \in H | Consistent(h, D)\}$$

Esempio 13. Vediamo un esempio per capire la consistenza. Riprendiamo la situazione dell'esempio 4 con un training set D leggermente diverso:

example	sky	temp	humid	wind	water	forecast	enjoySport
1	S	W	N	S	W	S	yes
2	S	W	Н	S	W	S	yes
3	R	С	Н	S	W	$^{\rm C}$	no
4	S	W	Н	S	С	С	yes

e prendiamo l'ipotesi:

$$h = \langle S, W, ?, S, ?, ? \rangle$$

e studiamo se h sia **consistente** con D.

Studio l'esempio 1:  $(\langle S, W, N, S, W, S \rangle, yes)$ . Vedo che ogni valore va bene e, avendo la classificazione yes, ho la stessa etichetta assegnata dalla **funzione** target enjoySport, quindi l'ipotesi è consistente con l'esempio.

Questo vale per tutti e quattro gli esempi (il terzo non "appaia" ma questo è confermato dalla label no) e quindi la mia ipotesi è **consistente** con il training set.

Vediamo quindi algoritmo List-Then Eliminate:

## Algorithm 2 Algoritmo List-Then Eliminate

#### function LTE

 $vs \leftarrow una \ lista \ connettente \ tutte \ le \ ipotesi \ di \ H$ for ogni esempio di training  $\langle x, c(x) \rangle$  do
 rimuovi da vs ogni ipotesi h non consistente con
 l'esempio di training, ovvero  $h(x) \neq c(x)$ return la lista delle ipotesi in vs

Questo algoritmo è irrealistico in quanto richiese un numero per forza esaustivo di ipotesi.

## **Definizione 6.** Definiamo:

• G come il confine generale di  $VS_{H,D}$ , ovvero l'insieme dei membri generici al massimo. È l'insieme delle ipotesi più generali:

$$G = \{g \in H | g \text{ è consistente con } D \land$$
 
$$(\nexists g' \in H \text{ t.c } g' \geq q \land g' \text{ è consistente con } D\})$$
 Possiamo dire che  $G = \langle ?, ?, ?, \ldots ? \rangle$ 

• S come il confine specifico di  $VS_{H,D}$ , ovvero l'insieme dei membri specifici al massimo. È l'insieme delle ipotesi più specifiche:

$$S = \{ s \in H | s \ \hat{e} \ consistente \ con \ D \land$$
$$(\nexists s' \in H \ t.c \ s' \geq s \land s' \ \hat{e} \ consistente \ con \ D \})$$
$$Possiamo \ dire \ che \ S = \langle \emptyset, \emptyset, \emptyset, \dots, \emptyset \rangle$$

Ogni elemento di  $VS_{H,D}$  si trova tra questi confini:

$$VS_{H,D} = \{ h \in H | (\exists s \in S) \ (\exists g \in G) \ (g \ge h \ge s) \}$$

 $con \ge che \ specifica \ che \ e \ più \ generale \ o \ uguale$ 

Vediamo quindi algoritmo candidate eliminate

## Algorithm 3 Algoritmo Candidate Eliminate

#### function CE

 $G \leftarrow insieme \ delle \ ipotesi \ più \ generali \ in \ H$ 

 $S \leftarrow insieme \ delle \ ipotesi \ più \ specifiche \ in \ H$ 

**for** ogni esempio di training  $d = \langle x, c(x) \rangle$  **do** 

if dè un esempio positivo then

 $rimuovi\ da\ G\ ogni\ ipotesi\ inconsistente\ con\ d$ 

**for** ogni ipotesi s in S inconsistente con d **do** rimuovi s da S

aggiungi a S tutte le generalizzazioni minime h di s tali che h sia consistente con d e qualche membro di G sia più generale di h

rimuovi da Sogni ipotesi più generale di un'altra in Selse

rimuovi da S ogni ipotesi inconsistente con d for ogni ipotesi g in G inconsistente con d do rimuovi q da G

aggiungi a G tutte le generalizzazioni minime h di g tali che h sia consistente con d e qualche membro di S sia più generale di h

rimuovi da G ogni ipotesi più generale di un'altra in G return la lista delle ipotesi in vs

Questo algoritmo ha alcune proprietà:

- converge all'ipotesi h corretta provando che non ci sono errori in D e che  $c \in H$
- se *D* contiene errori allora l'ipotesi corretta sarà eliminata dal *version space*
- si possono apprendere solo le congiunzioni

- se H non contiene il concetto corretto c, verrà trovata l'ipotesi vuota

Il nostro spazio delle ipotesi non è in grado di rappresentare un semplice concetto di target disgiuntivo, si parla infatti di **Biased Hypothesis Space**. Studiamo quindi un **unbiased learner**. Si vuole scegliere un H che esprime ogni concetto insegnabile, ciò significa che H è l'insieme di tutti i possibili sottoinsiemi di X. H sicuramente contiene il concetto target. S diventa l'unione degli esempi positivi e G la negazione dell'unione di quelli negativi. Per apprendere il concetto di target bisognerebbe presentare ogni singola istanza in X come esempio di training.

Un learner che non fa assunzioni a priori in merito al concetto target non ha basi "razionali" per classificare istanze che non vede.

Introduciamo quindi il bias induttivo considerando:

- $\bullet$  un algoritmo di learning del concetto L
- degli esempi di training  $D_C = \{\langle x, c(x) \rangle\}$

Si ha che  $L(x_i, D_c)$  denota la classificazione assegnata all'istanza  $x_1$ , da L, dopo il training con  $D_c$ .

**Definizione 7.** Il bias induttivo (con bias che normalmente denota una distorsione o un scostamento dei dati) di L è un insieme minimale di asserzioni B tale che, per ogni concetto target c e  $D_c$  corrispondente si ha che:

$$[B \wedge D_c \wedge x_i] \vdash L(x_i, D_c), \ \forall x_i \in X$$

 $con \vdash che \ rappresenta \ l'implicazione \ logica$ 

Possiamo quindi distinguere:

- sistema induttivo, dove si hanno in input gli esempi di training e la nuova istanza, viene usato l'algoritmo candidate eliminate con H e si ottiene o la classificazione della nuova istanza nulla
- sistema deduttivo equivalente al sistema induttivo sopra descritto dove in input si aggiunge l'asserzione "H contiene il concetto target" e si produce lo stesso output tramite un prover di teoremi

Abbiamo quindi visto tre tipi di *learner*:

1. il **rote learner**, dove si ha classificazione sse x corrisponde ad un esempio osservato precedentemente. Non si ha bias induttivo



Figura 2.2: Esempio di albero decisionale

- 2. l'algoritmo **candidare eliminate** con **version space**, dove il *bias* corrisponde al fatto che lo spazio delle ipotesi contiene il concetto target
- 3. l'algoritmo **Find-S**, dove il *bias* corrisponde al fatto che lo spazio delle ipotesi contiene il concetto target e tutte le istanze sono negative a meno che il target opposto sia implicato in un altro modo

## 2.2 Alberi decisionali

Vediamo come sfruttare una struttura dati discreta, l'albero di decisione, per affrontare problemi di concept learning. Su questa struttura implementeremo l'algoritmo chiamato ID3 che tra le ipotesi sceglie il risultato dell'apprendimento tramite esempi di addestramento. La lista delle ipotesi in questo caso è enorme e la scelta è guidata dal cosiddetto information gain. Possiamo quindi scegliere, al posto delle classiche funzioni booleane, alberi di decisione per rappresentare un modello che applicato ad esempi non visti ci dirà se applicare in output un'etichetta vera o falsa in base a quanto appreso. Siamo in ambito di apprendimento supervisionato.

Si hanno attributi che hanno anche più di due valori. Per ogni ipotesi si ha un albero di decisione, come quello in figura 2.2. In rosso si hanno gli attributi, in blu i valori degli attributi e in arancione le foglie coi risultati. Le foglie sono le risposte booleane.

Avanzando nell'albero cerchiamo una risposta (che ci deve essere).

La flessibilità nella costruzione dell'albero sta nel scegliere gli attributi e i valori di ognuno. Con l'algoritmo **ID3** si costruiscono alberi decisionali in base alle istanze che ricevo (per avere un albero coerente con le istanze ricevute).

Formule booleane possono essere rappresentate in un albero decisionale (figura 2.3 e figura 2.4), costruendo un albero che sia *yes* solo nei casi la formula booleana sia vera.



Figura 2.3: Esempio di albero decisionale per la formula  $(Outlook = Sunny) \wedge (Wind = Weak)$ 



Figura 2.4: Esempio di albero decisionale per la formula  $(Outlook = Sunny) \lor (Wind = Weak)$ 

Notiamo a questo punto come l'albero decisionale in figura 2.2 è la rappresentazione di:

$$(Outlook = Sunny \land Humidity = Normal)$$
  
  $\lor (Outlook = Overcast)$   
  $\lor (Outlook = Rain \land Wind = Weak)$ 

Possiamo dire che gli alberi decisionali descrivono tutte le funzioni booleane. Avendo n funzioni booleane avremo un numero distinto di tabelle di verità

(e quindi di alberi decisionali), ciascuna con  $2^n$  righe, pari a  $2^{2^n}$ . Riassumiamo alcune caratteristiche degli alberi decisionali:

- abbiamo attributi con valori discreti
- abbiamo un target di uscita discreto, le foglie hanno valori precisi
- posso costruire ipotesi anche con disgiunzioni
- può esserci "rumore" nel training dei dati
- possono esserci attributi di cui non ho informazioni

## Esercitazione sugli alberi decisionali

Partiamo con un esercizio con find-S per coglierne le problematiche.

**Esercizio 1.** Siano dati due attributi  $A = \{1, 2, 3\}$  e  $B = \{1, 2\}$ . Diciamo che H è un congiunzione di and tra i valori degli attributi e delle istanze. Il concetto tarqet è:

$$c := ((A = 1 \lor A = 2), B = 1)$$

Find-S può trovare c in H?

Prendo un training set contenente  $\langle x_1 = (1,1), 1 \rangle$  e  $x_2 = \langle (2,1), 1 \rangle$ . Seguendo find-S avremo la seguente traccia dell'algoritmo:

Si arriva quindi a:

$$S = \langle ?, 1 \rangle$$

Ma questa generalizzazione mi farebbe accettare A=3, cosa non prevista da c.

Non posso quindi usare find-S in questo caso.

Ricordiamo che un albero decisionale è formato da:

- nodes (nodi) etichettati da i vari attributi
- branches *rami* etichettati con i possibili valori dell'attributo che etichetta il nodo sorgente del ramo

• leef nodes (foglie) etichettati con gli outcome della previsione

Un percorso dalla radice fino alla foglia mi rappresenta una congiunzione di attributi mentre l'albero in se è quindi una disgiunzione di congiunzioni (una per ogni percorso radice-foglia). Un albero quindi formalizza la congiunzione di vincoli su attributi ma può estendere il linguaggio a disgiunzioni di vincoli su attributi.

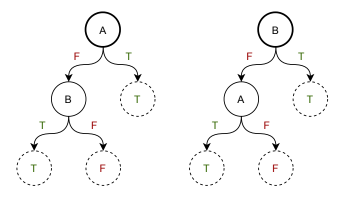
Usando funzioni booleane (quindi un attributo può avere valore  $\top$ , T o  $\bot$ , F) posso convertire tabelle di verità in alberi decisionali, con quindi ogni percorso dalla radice ad una foglia che rappresenta una **regola** e l'intero albero che rappresenta la congiunzione di tutte le regole. Le foglie quindi sono gli assegnamenti di verità della tabella.

Posso avere alberi diversi a seconda della scelta del nodo radice.

**Esempio 14.** Vediamo i due alberi per la funzione booleana  $\vee$ . Abbiamo la tabella di verità:

A	B	$B \vee B$
$\overline{T}$	T	T
T	F	T
F	T	T
F	F	F

rappresentata dai due alberi:



Essendo sempre nel concept learning, nel caso di funzioni booleane, anche il target è booleano.

**Teorema 1.** Con un albero decisionale posso rappresentare tutte le funzioni booleane

Dimostrazione. Prendiamo una qualsiasi funzione booleana e la traduciamo in tabella di verità.

A partire dalla tabella costruisco l'albero decisionale dove ogni percorso radice-foglia è un esempio (quindi una riga) della tabella di verità.

Dato che ogni funzione booleana può essere rappresentata con una tabella di verità posso costruire un albero decisionale per qualsiasi funzione booleana.

Il metodo appena descritto comunque dimostra il teorema ma non è sempre efficiente, dovendo memorizzare tutto.

**Teorema 2.** Avendo una funzione booleana con n attributi allora posso costruire una tabella di verità con  $2^n$  righe. Inoltre posso costruire potenzialmente  $2^{2^n}$  diverse ma con lo stesso significo, e quindi altrettanti alberi decisionali.

Vediamo quindi un algoritmo generale per la costruzione dell'albero:

- 1. si inizia con un albero vuoto
- 2. scelgo un attributo opportuno per fare lo split dei dati
- 3. per ogni *split* dell'albero:
  - se non c'è altro da fare si fa la predizione con l'ultimo nodo foglia
  - altrimenti si torna allo step 2 e si procede con un altro split

## Bisognerà capire:

- come fare in modo ottimizzato lo 'split
- quando fermare la costruzione (quindi capire quando "non c'è altro da fare")

**Esempio 15.** Prendiamo il solito esempio giocattolo di quando andare a fare sport in base al clima.

In base al valore di outlook ottengo tre tabelle, in base al valore di overcast, con target play (nell'immagine il terzo arco è etichettato con rainy e non con text):



outlook	temp	humidity	windy	play
overcast	Н	Н		yes
overcast	С	N	T	yes
overcast	M	Н	T	yes
overcast	Н	N	上	yes

Tabella 2.1: Tabella A

outlook	temp	humidity	windy	play
sunny	Н	Н	Т	no
sunny	Н	Н	T	no
sunny	M	Н		no
sunny	С	N	$\perp$	yes
sunny	M	N	T	yes

Tabella 2.2: Tabella B

outlook	temp	humidity	windy	play
rainy	M	Н		yes
rainy	С	N	上	yes
rainy	С	N	T	no
rainy	M	N		yes
rainy	M	Н	T	no

Tabella 2.3: Tabella C

Dividendo tramite i valori di outlook ho fatto uno split, dividendo così i dati.

Vediamo un secondo i valori del target nei vari casi:

- nel caso di overcast ho 4 yes e 0 no
- nel caso di sunny ho 2 yes e 3 no

• nel caso di rainy ho 3 yes e 2 no

Posso quindi usare una **funzione di costo** per fissare quando una distribuzione è omogenea (come nel caso di overcast) o quando no (gli altri due casi). Lo split infatti andrebbe fatto in base ai valori del target, più sono omogenei e meglio è, in quanto nel momento in cui si presenta un nuovo test per la classificazione con outlook pari a overcast saprò già cosa fare (in quanto nello storico delle esperienze ho sempre avuto yes). Le altre due situazioni sono ambigue e quindi, in quei due casi, devo procedere con la costruzione dell'albero per ottenere informazioni cercando di rimuovere l'incertezza.

La funzione costo è alla base della strategia della costruzione dell'albero. Una strategia può essere quella "a maggioranza", prendendo l'attributo che con i suoi valori ha meno disomogeneità. Per farlo calcolo la differenza tra yes e no di ogni valore per un certo attributo (o banalmente prendo il minimo tra il numero di yes e quello di no), sommandone io risultati. Scelgo l'attributo con più omogeneità (e quindi somma più bassa), che ha una distribuzione più pulita dei risultati. Se ho valori con solo yes o solo no sommo 0.

Esempio 16. Prendendo le tre tabelle sopra, per outlook avrei:

$$0+1+1=2$$

Se avessi avuto un attributo con:

• primo valore: 1 yes e 1 no

• secondo valore: 2 yes e 0 no

• terzo valore: 0 yes e 4 no

• quarto valore: 2 yes e 4 no

• quinto valore: 2 yes e 2 no

avrei avuto:

$$1+0+0+2+2=5$$

Gli alberi di decisione possono essere utilizzati anche nel continuo, per attributi numerici.

Esempio 17. Prendiamo le istanze definite da due attributi, x e y e costruisco un albero di decisione che definisce in quali aree del piano ho - e quali ho +.

Si ha il seguente piano (sull'asse delle y il primo valore a partire dall'origine è un 5 non un 7):



E si ottiene, per esempio, il seguente albero decisionale:



Dove a ciascun nodo è associata una condizione e agli archi il fatto che sia verificata o meno.

Si nota come non si hanno tutte le condizioni, infatti, per esempio, con x > 3 mi basta y > 7 per trovare il + e y < 7 per il - (non dovendo andare specificatamente a quardare anche y < 5 o y > 5).

Quello disegnato è solo uno dei possibili alberi.

## 2.2.1 Algoritmo ID3

Vista la difficoltà di scegliere l'albero si ha l'idea di scegliere un piccolo albero di partenza (o più piccoli) e ricorsivamente l'attributo più significativo (sia

nei nodi rossi intermedi che nelle foglie) come radice per il sotto-albero. Si fanno quindi crescere in modo coerente gli alberi piccoli scelti in partenza. Si punta ad arrivare ad un albero valido per tutti gli esempi ricevuti e anche per quelli non visti.

Iniziamo a vedere l'algoritmo anche se saranno necessarie molte specifiche:

## **Algorithm 4** Algoritmo ID3 (Iterative Dichotomiser 3)

### function ID3

 $A \leftarrow il$  "miglior" attributo di decisione per il prossimo nodo assegno A come attributo di decisione per il nodo, che sarà rosso for ogni valore dell'attributo A do creo un discendente ordina gli esempi di training alla foglia in base al valore dell'attributo del branch if ho classificato tutti gli esempi di training then

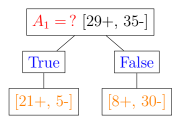
else

mi fermo

itero sulle foglie appena create

Il **bias induttivo** su ID3 è che preferisce alberi poco profondi. Bisogna in primis capire cosa si intende come **attributo migliore**. Per farlo introduciamo la seguente notazione:

entrambi rappresentati con un valore intero. Gli esempi positivi sono gli esempi che già mi hanno restituito *yes* mentre quelli negativi. In generale sono tutti esempi su cui devo ancora valutare l'attributo. E proseguo così assegnando etichette positive e negative. Vediamo quanto detto:



Se siamo nella situazione in cui dobbiamo confrontare l'attributo sopra con un altro, per esempio:



Entrambe le foglie del primo attributi ci parlano di valori sbilanciati (tra esempi positivi e negativi), a differenza delle due del secondo attributo, dove sono una sbilanciata e una no. Per ora stabiliamo ad occhio lo sbilanciamento. Il criterio di scelta ci porta a preferire lo sbilanciamento, verso un ideale "tutti positivi" o "tutti negativi". Quindi se un attributo ha divisioni sbilanciate è da ritenersi migliore.

Per essere ancora più precisi bisogna richiamare la matematica dell'entropia.

**Definizione 8.** Dato un training set S con valori  $v_i$ ,  $i = 1 \dots n$ . Se l'entropia di un insieme di bit misura più o meno la sua quantità di informazione (quanto è "speciale") noi possiamo richiamare una formula per l'entropia su S:

$$I(P(v_1), \dots, P(v_n)) = \sum_{i=1}^{n} -P(v_i) \log_2 P(v_i)$$

Dove I(x) indica il valore dell'entropia su  $x \in P(y)$  sta per la probabilità legata ad un valore y.

Nel caso booleano le istanze presenti in un certo insieme S sono associate ad un'etichetta, conteggiandole. Nella variabile p conto i valori di S con etichetta positiva e con n negativa (esempi positivi e negativi). Ottengo quindi in modo esplicito la sommatoria:

$$I\left(\frac{p}{p+n}, \frac{n}{p+n}\right) = -\frac{p}{p+n}\log_2\frac{p}{p+n} - \frac{n}{p+n}\log_2\frac{n}{p+n}$$

Se inoltre diciamo che  $p_+$  è la proporzione di esempi positivi e  $p_-$  di quelli negativi (saranno quindi tra 0 e 1) possiamo misurare l'**impurità** di S con l'entropia:

$$Entropy(S) = -p_+ \log_2 p_+ - p_- \log_2 p_-$$

Avrò quindi alta entropia se positivi e negativi sono "metà e metà"

Parliamo quindi di **information gain** IG che viene calcolato su ogni attributo A e su S:

$$IG(S, A) = I\left(\frac{p}{p+n}, \frac{n}{p+n}\right) - remainder(A)$$

dove:

$$remainder(A) = \sum_{i=1}^{v} \frac{p_i + n_i}{p + n} I\left(\frac{p_i}{p_i + n_i}, \frac{n_i}{p_i + n_i}\right)$$

e quindi l'information gain è la riduzione aspettata nell'entropia per ordinare S sull'attributo A. Si sceglie l'attributo con il maggiore IG. Possiamo riscrivere il conto come:

$$IG(S, A) = Entropy(S) - \sum_{v \in values(A)} \frac{|S_v|}{|S|} Entropy(S_v)$$

Esempio 18. Vediamo l'esempio di calcolo di entropia di  $A_1$  con [29+,35-]:

$$Entropy([29+,35-]) = -\frac{29}{64}\log_2\frac{29}{64} - \frac{35}{64}\log_2\frac{35}{64} = 0.99$$

Calcolo anche l'information gain di  $A_1$ , sapendo che Entropy([21+,5-]) = 0.71 e Entropy([8+,30-]) = 0.74, e quindi:

$$IG(S, A_1) = 0.99 - \frac{26}{64} \cdot 0.71 - \frac{38}{64} \cdot 0.74 = 0.27$$

ugualmente calcolo  $IG(S, A_2) = 0.12$ . Quindi so che devo scegliere  $A_1$  in quanto 0.27 > 0.12

Facciamo qualche osservazione finale sull'algoritmo ID3:

- lo spazio delle ipotesi è completo e sicuramente contiene il target
- ho in output una singola ipotesi
- non si ha backtracking sugli attributi selezionati, si procede con una ricerca greedy (ma trovo scelte buone localmente e non ottime)
- fa scelte basate su una ricerca statistica, facendo sparire incertezze sui dati
- il bias non è sulla classe iniziale, essendo lo spazio delle ipotesi completo, ma sulla scelta di solo alcune funzioni, preferendo alberi corti (e più semplici) e posizionando attributi ad alto information gain vicino alla radice. Il bias è quindi sulla preferenza di alcune ipotesi. Si usa il criterio euristico di rasoio di Occam
- H è l'insieme potenza delle istanze X

Viene introdotto però l'overfitting.

## **Definizione 9.** Definizione tratta da wikipedia.

Definiamo formalmente l'**overfitting** come l'adattamento eccessivo, ovvero quando un un modello statistico molto complesso si adatta al campione perché ha un numero eccessivo di parametri rispetto al numero di osservazioni. SI ha quindi che un modello assurdo e sbagliato può adattarsi perfettamente se è abbastanza complesso rispetto alla quantità di dati disponibili.

Nel machine learning se il learner viene addestrato troppo a lungo il modello potrebbe adattarsi a caratteristiche che sono specifiche solo del training set, ma che non hanno riscontro nel resto dei casi quindi le prestazioni sui dati non visionati saranno drasticamente peggiori.

L'opposto è l'underfitting.

Se misuro l'errore di una ipotesi h sul training set  $(error_{traini}(h))$  e poi misuro l'errore di quella ipotesi sull'intero set delle possibili istanze D  $(error_D(h))$  ho che l'ipotesi h va in **overfit** sul quel data set se:

$$error_{traini}(h) < error_{traini}(h') \land error_D(h) > error_D(h')$$

quindi se presa un'altra ipotesi questa è migliore della prima e ha un errore sull'intera distribuzione delle ipotesi inferiore vado in overfit. Il problema è che non posso sapere se esiste tale h'. Per evitare il problema uso sempre il rasoio di Occam scegliendo ipotesi semplici ed evitando di far crescere l'albero quando lo "split" non è statisticamente significativo. Un altro modo è quello di togliere pezzi, all'albero, che toccano poche istanze o pure calcolare una misura di complessità dell'albero, minimizzando la grandezza dell'albero e gli errori del training set, usando il Minimum Description Length (MDL). In ID3 quindi posso scegliere sia in base all'information gain massimo o all'entropia minima tra gli attributi.

#### Esercitazione su ID3

Quando parliamo di entropia stiamo volgendo un esperimento concettuale. Prima dell'esperimento si ha una certa incertezza su un certo eventi, che sparisce, con sorpresa, una volta eseguito l'esperimento se l'evento accade. D'altro canto qualora accade un evento atteso siamo meno sorpresi del fatto. Nel primo caso però si ritiene di ottenere molta informazione, nel secondo caso poca. Come se ponessimo in una vasca quattro palline rosse, non sarei stupito di estrarne una rossa, essendo quello che mi aspetto. D'altro canto se ne aggiungo quattro verdi l'estrazione sarà inattesa e quindi più interessante. Si cerca un modo di quantificare questa "sorpresa". Riprendendo l'esempio

della palline posso dire che nel primo caso (solo rosse) ho bassa entropia e nel secondo caso (palline miste) alta entropia. Un caso intermedio sarebbe a media entropia.

Quindi, detta P(x) la probabilità che avvenga un evento x e con I(p) l'informazione che ottengo dopo che l'evento si è verificato:

• 
$$P(x) = 1 \to I(p) = 0$$

• 
$$P(x) = 0 \rightarrow I(p) = \infty$$

L'informazione I(p) e quindi una quantità non negativa:

$$I(p) \ge 0$$

Definiamo quindi l'informazione, detta anche self-information, per un evento E:

$$I(E) = -\log_2(P(E))$$

Inoltre ho che è additiva se gli eventi sono indipendenti, ovvero:

$$I(p_1, p_2) = I(p_1) + I(p_2)$$

Bisogna però estendere l'informazione a tutte le possibili distribuzioni di tutti i possibili esiti che ho in un esperimento concettuale.

Passiamo quindi alle definizioni matematiche per l'entropia:

- $X \sim P_X$ , presa una certa variabile X dell'esperimento con una certa funzione di probabilità associata  $P_X$
- $Val(X) = \{x_1, \dots, x_n\}$ , ovvero il range di valori della variabile X
- $p_i = P_X(x_i)$ , probabilità per quel valore della variabile X
- $g: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  una funzione arbitraria tale per cui g(X) è una variabile causale. Si definisce l'aspettativa di G(X) su P come:

$$E_P[g(X)] = \sum_{x \in Val(X)} g(x) \cdot P_X(x)$$

Giungendo quindi alla formula dell'entropia di una variabile:

$$H[X] = -\sum_{i=1}^{n} p_i \cdot \log_2 p_i = E_P[\log_2(p)]$$

Quindi:

**Definizione 10.** L'entropia, definita da Claude Shannon (e quindi spesso chiamata entropia di Shannon), è l'informazione media associata ad una distribuzione di probabilità.

Vediamo un esempio:

Esempio 19. Suppongo di lanciare una moneta, si ha:

$$P(testa) = P(croce) = \frac{1}{2}$$

Definiamo che testa è specificata da X=0 e croce da X=1. Calcoliamo quindi:

$$H(p) = -p(0) \cdot \log_2 p(0) - p(1) \cdot \log_2 p(1) = -2 \cdot (\frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2}) = 1$$

Una moneta "onesta" ha quindi entropia pari a 1 (avendo due probabili esiti equiprobabili non ho certezza del risultato).

Ipotizziamo di avere una moneta magica che cade solo sulla testa (quindi P(0) = 1 e P(1) = 0:

$$H(p) = -p(0) \cdot \log_2 p(0) - p(1) \cdot \log_2 p(1) = -\log_2(1) = 0$$

Una moneta "non onesta" ha quindi entropia pari a 0 (ho infatti certezza del risultato).

Esempio 20. Considero il sequente training set, con 4 esempi e target T:

example	A	В	$\mid C \mid$	D	T
$x_1$	0	0	1	1	1
$x_2$	0	1	1	1	1
$x_3$	0	1	0	0	0
$x_4$	0	1	0	1	1

Si ha quindi la seguente distribuzione di probabilità relativa al target (avendo un no e tre yes):

$$P_T = \left[\frac{1}{4}, \frac{3}{4}\right]$$

e quindi posso calcolare l'entropia della tabella:

$$H(P_T) = -P_T(0) \cdot \log_2 P_T(0) - P_T(1) \cdot \log_2 P_T(1) = -\frac{1}{4} \cdot \log_2 \frac{1}{4} - \frac{3}{4} \cdot \log_2 \frac{3}{4} = 0.81$$

La tabella può essere vista come un risultato di un esperimento concettuale.

Definizione 11. Definiamo l'entropia di una distribuzione condizionale. Presa X come una variabile discreta arbitraria con valori  $\{x_1, \ldots, x_n\}$ , che hanno ciascuno probabilità  $p_X(x_i)$  ho che, per la distribuzione condizionale:

$$p_{Y|X=x_i}(y_j) = p_{Y|X}(y_j|x_i)$$

Ovvero la distribuzione dei valori della variabile Y dato  $X = x_i$ .

Quindi voglio sapere la probabilità di Y condizionata da un esperimento precedente su X.

Per l'entropia ho:

$$H_{Y|X=x_i} = -\sum_{j=1}^{m} p_{Y|X}(y_j, x_i) \cdot \log_2 p_{Y|X}(y_j|x_i)$$

quindi è la solita formula ma con la probabilità condizionale.

**Definizione 12.** Definiamo **entropia condizionale** come il valore medio, ovvero il valore atteso, dell'entropia di  $p_{Y|X=x_i}$  per ciascun valore di X che condiziona Y, ovvero:

$$H_{Y|X} = \sum_{i=1}^{n} p_X(x_i) H_{Y|X=x_i}$$

ottenendo l'entropia condizionale:

$$H[Y|X] = \sum p(x)H(Y|X=x)$$

Esercizio 2. Considero il sequente training set, con 4 esempi e target T:

example	A	В	$\mid C \mid$	D	T
$\overline{x_1}$	0	0	1	1	1
$x_2$	0	1	1	1	1
$x_3$	0	1	0	0	0
$x_4$	0	1	0	1	1

Abbiamo già calcolato l'entropia associabile al valore target  $H[P_T] = 0.81$ . Passiamo ora all'uso di ID3 per la costruzione dell'albero.

Dobbiamo cercare gli split corretti tramite information gain, usando l'entropia condizionale.

Partiamo con il primo attributo: A. Si ha che  $P_A(0) = 1$  e  $P_A(1) = 0$ , quindi:

$$H[T|A=0] = -p_{T|A}(0|0) \cdot \log_2(p_{T|A}(0|0)) - p_{T|A}(1|0) \cdot \log_2(p_{T|A}(1|0)) =$$

$$-\frac{1}{4} \cdot \log_2 \frac{1}{4} - \frac{3}{4} \cdot \log_2 \frac{3}{4} = 0.81$$

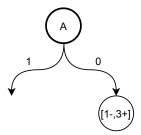
(Risultato pari a quello dell'intero training set in quanto A è sempre 0) Non devo calcolare H[T|A=1] in quanto A non è mai pari ad 1. Inoltre si ha:

$$H[T|A] = P_A(0) \cdot H[T|A = 0] + P_A(1) \cdot H[T|A = 1] = 1 \cdot 0.81 = 0.81$$

Posso quindi calcolare l'information gain:

$$IG[T; A] = H[T] - H[T|A] = 0.81 - 0.81 = 0$$

Quindi per A ho la seguente distribuzione del target (avendo nel target 3 esempi positivi e uno negativo e A sempre con valore 0):



 $Ricordiamo\ che\ ID3\ sceglie\ per\ lo\ splitting\ l'attributo\ che\ rende\ massimo\ l'information\ gain.$ 

Passo quindi all'attributo B. Si ha che  $P_B(0) = \frac{1}{4}$  e  $P_B(1) = \frac{3}{4}$ , quindi:

$$H[T|B=0] = -p_{T|B}(0|0) \cdot \log_2(p_{T|B}(0|0)) - p_{T|B}(1|0) \cdot \log_2(p_{T|B}(1|0)) =$$
$$-0 \cdot \log_2 0 - 1 \cdot \log_2 1 = 0$$

e:

$$H[T|B=1] = -p_{T|B}(0|1) \cdot \log_2(p_{T|B}(0|1)) - p_{T|B}(1|1) \cdot \log_2(p_{T|B}(1|1)) =$$
$$-\frac{1}{3} \cdot \log_2 \frac{1}{3} - \frac{2}{3} \cdot \log_2 \frac{2}{3} = 0.91$$

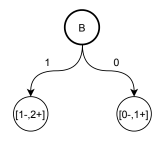
(ho quindi una partizione migliore con B=0) Inoltre si ha:

$$H[T|B] = P_B(0) \cdot H[T|B = 0] + P_B(1) \cdot H[T|B = 1] = \frac{1}{4} \cdot 0 + \frac{3}{4} \cdot 0.91 = 0.68$$

Posso quindi calcolare l'information gain:

$$IG[T; B] = H[T] - H[T|B] = 0.81 - 0.68 = 0.13$$

Quindi per B ho:



Ho quindi un partizionamento più interessante.

Presen guindi all'attributo C. Si ha che R (0)  $\frac{1}{2}$  a R (1)  $\frac{1}{2}$  quin

Passo quindi all'attributo 
$$C$$
. Si ha che  $P_C(0) = \frac{1}{2}$  e  $P_C(1) = \frac{1}{2}$ , quindi:

$$H[T|C=0] = -p_{T|C}(0|0) \cdot \log_2(p_{T|C}(0|0)) - p_{T|C}(1|0) \cdot \log_2(p_{T|C}(1|0)) = -\frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2} = 1$$

e:

$$H[T|C=1] = -p_{T|C}(0|1) \cdot \log_2(p_{T|C}(0|1)) - p_{T|C}(1|1) \cdot \log_2(p_{T|C}(1|1)) =$$
$$-0 \cdot \log_2 0 - 1 \cdot \log_2 1 = 0$$

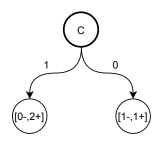
Inoltre si ha:

$$H[T|C] = P_C(0) \cdot H[T|C = 0] + P_C(1) \cdot H[T|C = 1] = \frac{1}{2} \cdot 1 + \frac{1}{2} \cdot 0 = \frac{1}{2}$$

Posso quindi calcolare l'information gain:

$$IG[T; C] = H[T] - H[T|C] = 0.81 - \frac{1}{2} = 0.31$$

Quindi per C ho:



C migliora ancora il partizionamento.

Passo quindi all'attributo D. Si ha che  $P_D(0) = \frac{1}{4}$  e  $P_D(1) = \frac{3}{4}$ , quindi:

$$H[T|D=0] = -p_{T|D}(0|0) \cdot \log_2(p_{T|D}(0|0)) - p_{T|D}(1|0) \cdot \log_2(p_{T|D}(1|0)) =$$
$$-1 \cdot \log_2 1 - 0 \cdot \log_2 0 = 0$$

e:

$$H[T|D=1] = -p_{T|D}(0|1) \cdot \log_2(p_{T|D}(0|1)) - p_{T|D}(1|1) \cdot \log_2(p_{T|D}(1|1)) =$$
$$-0 \cdot \log_2 0 - 1 \cdot \log_2 1 = 0$$

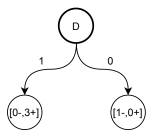
Inoltre si ha:

$$H[T|D] = P_D(0) \cdot H[T|D = 0] + P_D(1) \cdot H[T|D = 1] = \frac{1}{4} \cdot o + \frac{3}{4} \cdot 0 = 0$$

Posso quindi calcolare l'information gain:

$$IG[T; D] = H[T] - H[T|D] = 0.81 - 0 = 0.81$$

Quindi per D ho:



Drende quindi il massimo della "purezza" tra i valori di De quelli del target. Non ho incertezza nel partizionamento.

Quindi, ricapitolando, ho i seguenti information gain:

- IG[T; A] = 0
- IG[T; B] = 0.13
- IG[T; C] = 0.31
- IG[T; D] = 0.81, **che è il valore massimo** e che rende minima la "sorpresa"

Esercizio 3. Considero il seguente training set, con 4 esempi e target T:

example	Α	В	$\mathbf{C}$	D	T
$\overline{x_1}$	0	0	1		1
$x_2$	0	1	1		1
$x_3$	0	1	0		0
$x_4$	0	1	0		1

Bisogna riempire D per rendere massimo l'information gain.

Per farlo basta mettere gli stessi valori del target, in modo che sia l'attributo che meglio distribuisca i valori del target, ottenendo quindi lo stesso training set dell'esercizio precedente:

example	A	В	$\mid C \mid$	D	T
$\overline{x_1}$	0	0	1	1	1
$x_2$	0	1	1	1	1
$x_3$	0	1	0	0	0
$x_4$	0	1	0	1	1

Un'alternativa è l'esatto opposto, in quanto otterrei la stessa ridistribuzione del target, rimuovendo ogni "sorpresa" ulteriore ma lasciando solo quella della tabella iniziale:

example	A	В	С	D	T
$x_1$	0	0	1	0	1
$x_2$	0	1	1	0	1
$x_3$	0	1	0	1	0
$x_4$	0	1	0	0	1

Esercizio 4. Considero il seguente training set, con 4 esempi e target T:

example	$f_1$	$f_2$	$f_3$	Τ
$\overline{x_1}$	1	1	1	1
$x_2$	0	1	1	0
$x_3$	0	0	1	1
$x_4$	0	0	0	0

Vogliamo completare il seguente albero decisionale:



Partendo da  $f_1$  so che se arriva un nuovo esempio non potrò proseguire da [0-,1+] in quanto so già che in quel caso avrei un'istanza positiva, valore minimo 0.

Quindi se  $f_1 = 0$  vado a scegliere un nuovo attributo in quanto ancora non ho una distribuzione certa. Considero quindi le righe in cui  $f_1 = 0$  e avanzo iterativamente studiando  $f_2$  ed  $f_3$ . Studio quindi il sottoinsieme:

e avanzo fino a che non finisco gli attributi (o arrivo in un punto in cui, come per il ramo 1 di  $f_1$  non posso più continuare). Per questo nuovo sottoinsieme calcolo:

$$P_T = \left[\frac{2}{3}, \frac{1}{4}\right]$$

e quindi posso calcolare l'entropia della tabella:

$$H(P_T) = -P_T(0) \cdot \log_2 P_T(0) - P_T(1) \cdot \log_2 P_T(1) = -\frac{2}{3} \cdot \log_2 \frac{2}{3} - \frac{1}{3} \cdot \log_2 \frac{1}{3} = 0.91$$

Passo quindi all'attributo  $f_2$ . Si ha che  $P_{f_2}(0) = \frac{2}{3}$  e  $P_{f_2}(1) = \frac{1}{3}$ , quindi:

$$H[T|f_2 = 0] = -p_{T|f_2}(0|0) \cdot \log_2(p_{T|f_2}(0|0)) - p_{T|f_2}(1|0) \cdot \log_2(p_{T|f_2}(1|0)) = -\frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2} = 1$$

e:

$$H[T|f_2 = 1] = -p_{T|f_2}(0|1) \cdot \log_2(p_{T|f_2}(0|1)) - p_{T|f_2}(1|1) \cdot \log_2(p_{T|f_2}(1|1)) =$$
$$-0 \cdot \log_2 0 - 1 \cdot \log_2 1 = 0$$

Inoltre si ha:

$$H[T|f_2] = P_{f_2}(0) \cdot H[T|f_2 = 0] + P_{f_2}(1) \cdot H[T|f_2 = 1] = \frac{2}{3} \cdot 1 + \frac{1}{3} \cdot 0 = \frac{2}{3}$$

Posso quindi calcolare l'information gain:

$$IG[T; f_2] = H[T] - H[T|f_2] = 0.81 - \frac{2}{3} = 0.25$$

Passo quindi all'attributo  $f_3$ . Si ha che  $P_{f_3}(0) = \frac{1}{3}$  e  $P_{f_3}(1) = \frac{2}{3}$ , quindi:

$$H[T|f_3 = 0] = -p_{T|f_3}(0|1) \cdot \log_2(p_{T|f_3}(0|1)) - p_{T|f_3}(1|1) \cdot \log_2(p_{T|f_3}(1|1)) =$$
$$-1 \cdot \log_2 1 - 0 \cdot \log_2 0 = 0$$

e:

$$H[T|f_3 = 1] = -p_{T|f_3}(0|0) \cdot \log_2(p_{T|f_3}(0|0)) - p_{T|f_3}(1|0) \cdot \log_2(p_{T|f_3}(1|0)) =$$
$$-\frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \cdot \log_2 \frac{1}{2} = 1$$

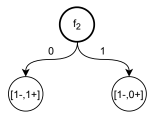
Inoltre si ha:

$$H[T|f_3] = P_{f_3}(0) \cdot H[T|f_3 = 0] + P_{f_3}(1) \cdot H[T|f_3 = 1] = \frac{1}{3} \cdot 0 + \frac{2}{3} \cdot 1 = \frac{2}{3}$$

Posso quindi calcolare l'information gain:

$$IG[T; f_3] = H[T] - H[T|f_3] = 0.81 - \frac{2}{3} = 0.25$$

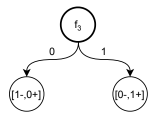
Avendo  $f_1$  e  $f_2$  lo stesso IG prendo il primo e quindi ho:



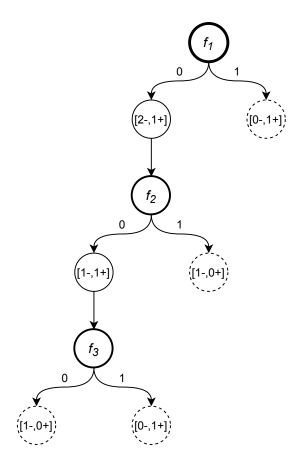
Con  $f_2$  che verrà attaccato al nodo [2-,1+] "uscente" da  $f_1$ . A questo punto, come sopra, abbiamo che il nodo [1-,0+] è foglia, avendo una distribuzione certa. Riduco quindi nuovamente il training set studiando solo gli esempi in cui  $f_2$  vale 0, ovvero  $x_3$  e  $x_4$ , per l'attributo  $f_3$ ;

$$\begin{array}{c|ccc} \text{example} & f_3 & T \\ \hline x_3 & 1 & 1 \\ x_4 & 0 & 0 \end{array}$$

Non sono necessari conti in quanto  $f_3$  è l'ultimo attributo rimasto ed è distribuito in questo modo:



Avendo per di più entrambi i risultati con distribuzione certa. Il nodo di  $f_3$  sarà attaccato al nodo [1-,1+] "uscente" da  $f_2$ , ottenendo così l'albero:



# Capitolo 3

# Reti neurali

## 3.1 Neurone biologico

In natura l'operazione di *learning* viene eseguita tramite il **cervello**, che tramite i **neuroni**, delle cellule nervose, è in grado di effettuare una miriade di operazioni in parallelo. Potenzialmente i neuroni hanno un tempo di risposta nell'ordine dei millisecondi mentre in circuito logico si aggira nell'ordine dei nanosecondi quindi la differenza deve essere ricercata nell'*architettura* del nostro cervello. La "potenza di calcolo" del cervello è data dal funzionamento parallelo di  $\sim 10^{11}$  neuroni, collegati tra loro da  $\sim 10^{5}$  connessioni. Vediamo quindi indicativamente gli elementi principali di un **neurone biologico**:

- corpo, che implementa tutte le funzioni logiche del neurone
- assone, il canale di uscita verso gli altri neuroni, è quello che si occupa di trasmettere gli impulsi nervosi
- dendrite, la parte che permette al neurone di ricevere gli impulsi nervosi
- sinapsi, ovvero la regione funzionale in cui avviene lo scambio dei segnali, ovvero dove ogni singolo ramo terminale dell'assone (bottone sinaptico) del neurone (detto neurone pre-sinaptico) trasmette impulsi nervosi provenienti dal neurone ai dendriti di altri neuroni (detti neuroni post-sinaptici)

Questa "architettura" è quindi basata sull'emissione di segnali da parte del neurone. Questa azione dipende da vari fattori, come ad esempio la forza del segnale ricevuto da altri neuroni e la forza delle connessioni di un neurone con le sue sinapsi. Si ha che la **funzione di risposta** di un neurone è una

funzione non lineare impulso ricevuto dai dendriti. Dopo l'invio di un impulso ogni neurone ha un tempo, detto **refractory time**, prima del quale poter inviare un altro impulso. Si hanno infatti due stati possibili per il *neurone biologico*:

- 1. **eccitazione**, quando il neurone invia, tramite le sinapsi, segnali (che per comodità computazionale chiamiamo già **pesati**) ai neuroni connessi
- 2. **inibizione**, quando il neurone non invia segnali

La transizione di stato dipende dall'entità complessiva dei segnali eccitatori e inibitori ricevuti dal neurone.

Una legge importante è la **regola di Hebb** che indica che i cambiamenti di forza delle connessioni delle sinapsi di due neuroni connessi è proporzionale alla correlazione tra l'emissione di segnali dei neuroni stessi (ovvero se due neuroni rispondono allo stesso input allora è bene che siano connessi).

### 3.2 Neuroni formali

Dopo una breve introduzione biologica possiamo alla definizione **formale e matematica** che verrà usato nello studio delle reti neurali. Questo modello matematico è stato proposto da **McCulloch** e **Pitts** e definisce formalmente un **neurone binario a soglia** come una quadrupla:

$$\langle n, C, W, \theta \rangle$$

dove:

- n specifica il **nome** del neurone stesso, una sorta di identificativo
- C specifica l'insieme degli input  $c_i$
- W specifica il **vettore dei pesi**  $w_i$ , associati ad ogni input  $c_i$ . È una rappresentazione formale dei pesi delle sinapsi (e si nota che possono essere sia positivi che negativi)
- $\theta$  specifica la **soglia**, utile per definire quando un neurone manda effettivamente il segnale

Per definire i due stati del neurone si usa l'insieme  $\{0,1\}$  o l'insieme  $\{-1,1\}$  (si ha infatti un neurone binario). La funzione di transizione viene indicata con:

$$s(t+1) = 1$$
 sse  $\sum w_i \cdot s_i(t) \ge \theta$ 

ovvero in un tempo successivo t+1 (con s(t) che definisce uno stato al tempo t) ho che il neurone emette il segnale (stato

pari ad 1) sse al tempo precedente t ho avuto una somma pesata, tramite  $w_i$ , degli input  $c_i(t)$  maggiore della soglia  $\theta$ .

L'insieme degli stati, rappresentato in modo binario, comporta che la funzione di transizione sia una **funzione a scalino**:

$$f(x) = \begin{cases} 1 & \text{se } x \ge \theta \\ 0 & \text{altrimenti} \end{cases} \quad \text{con} \quad x = \sum w_i \cdot c_i$$

$$\begin{array}{cccc}
c_1 & w_1 & & \\
c_2 & w_2 & & \\
& \ddots & & \\
c_n & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
\sum c_i \cdot w_i & & \\
\theta & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
& output \text{ (esempio } \{0,1\}) \\
\end{array}$$

Figura 3.1: Rappresentazione matematica del modello di McColluch e Pitts, ovvero rappresentazione della Linear Treshold Unit (*LTU*)

Questo modello è comunque estremamente semplificato. L'insieme degli stati potrebbe non essere booleano ma potrebbe essere  $\mathbb{R}$ , infatti anche nella biologia il segnale in uscita dai neuroni è graduato e continuo. Si potrebbe quindi avere una **funzione logistica o sigmoide**, dove, avendo come insieme degli stati  $\mathbb{R}$  si avrebbe:

$$f(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}} \quad \text{con} \quad x = \sum w_i \cdot c_i$$

### 3.3 Reti neurali artificiali

Lo studio di un singolo neurone non è comunque particolarmente interessante. Si introduce quindi lo studio di **reti neurali** dove vengono posti diversi *neuroni* in modo che possano fare qualcosa di utile.

Se dal singolo neurone voglio passare alla rete collego in modo orientato i neuroni, di modo che l'output di uno sia l'input dell'altro.

Si hanno alcune caratteristiche strutturali delle reti neurali artificiali:

- hanno un gran numero di unità
- permettono operazioni elementari
- hanno un alto livello di interconnessione

Ci sono anche alcune caratteristiche dinamiche:

- si hanno cambiamenti di stato in funzione dello stato dei neuroni collegati in input
- si ha una funzione di uscita per ogni unità
- si ha la modifica dello schema di connessione, tramite la modifica dei pesi, per l'apprendimento

Dal punto di vista formale, dovendo espandere le definizioni fatte nel caso del singolo neurone a più neuroni, si lavora con:

- una **matrice dei pesi** W, con i valori indicati tramite  $w_{ij}$ , per gli archi che collegano i neuroni. I pesi sono i *pesi correnti* (un vettore di pesi per ogni neurone e quindi una matrice, che risulta a singolo colonna se ho un solo neurone)
- un vettore delle soglie  $\Theta$ , con i valori indicati tramite  $\theta_i$ , una per ogni neurone
- l'input netto per il neurone i al tempo t, indicato con  $n_i(t) = \sum_{j=1}^n w_{ij} \cdot s_j(t) \theta_i$ , quindi si ha che la soglia influisce già nell'input del neurone (e quindi non si può ragionare come se  $\theta$  fosse un confronto a posteriori)
- la funzione di transizione indicata con  $s_i(t+1) = g(n_i(t))$

L'output di un neurone è, a conti fatti, uno stato per un altro neurone. Si hanno alcuni elementi caratterizzanti di una rete neurale:

- il tipo di unità
- la **topologia**, ovvero la direzione delle connessioni (feedforward o feedback), il numero di neuroni (con più layer o solo uno, monostrato o multistrato) etc...
- le **modalità di attivazione**, che può essere seriale ciclica, seriale probabilistica, parallela o mista
- un algoritmo di apprendimento con lo studio, in primis, dei pesi

### 3.3.1 Percettrone

### Ripasso di algebra lineare

Per praticità ripasseremo i concetti fondamentali facendo riferimento a  $\mathbb{R}^2$ , formato quindi da elementi, dette coordinate, che sono coppie ordinate  $(x_1, x_2)$  (rappresentabili con un punto nel piano o con un segmento orientato con partenza nell'origine e destinazione nelle coordinate del punto nel piano).

Ricordiamo le operazioni fondamentali, dati R pari a  $(x_1, x_2)$  e Q pari a  $(x_3, x_4)$ 

- addizione:  $P + Q = (x_1 + x_3, x_2 + x_4)$
- prodotto per uno scalare  $\lambda \in \mathbb{R}$ :  $\lambda \cdot R = (\lambda \cdot x_1, \lambda \cdot x_2)$
- prodotto scalare tra vettori:  $\langle P, Q \rangle \equiv P \cdot Q^T = \sum_{i=1}^n r_i \cdot q_i$  (dove  $r_i$  e  $q_i$  sono rispettivamente gli elementi di R e Q all'indice i)

Ricordiamo la norma di un vettore X:

$$||X|| = \equiv \sqrt{X \cdot X^T} = \sqrt{\sum_{i=1}^n x_i \cdot x_i} = \sqrt{\langle X, X \rangle}$$

Con X = 0 indichiamo il *vettore nullo* (che ha anche norma nulla). Definiamo il *versore* (*vettore unitario*) come:

$$\frac{X}{\|X\|}, \ X \neq 0$$

In  $\mathbb{R}^2$  l'angolo  $\theta$  sotteso tra due vettori X e Y è:

$$\cos \theta = \frac{\langle X, Y \rangle}{\|X\| \cdot \|Y\|}$$

La proiezione di un vettore X sul vettore Y è:

$$X_Y = ||X|| \cdot \cos \theta$$

Si hanno quindi tre casi:

1. 
$$\theta < 90 \iff \langle X, Y \rangle > 0$$

$$2. \theta > 90 \iff \langle X, Y \rangle < 0$$

3. 
$$\theta = 90 \iff \langle X, Y \rangle = 0$$

(quindi disegnando una retta sul piano tutti i punti sopra di essa apparterranno ad una certa classe e quelli sotto ad un'altra).

Posso definire una retta r che passa per l'origine in  $\mathbb{R}^2$  assegnando un vettore  $W = (w_1, w_2)$  ad essa ortogonale, infatti tutti i punti, ovvero vettori,  $X = (x_1, x_2)$  sulla retta sono ortogonali a W:

$$\langle W, X \rangle = w_1 \cdot x_1 + w_2 \cdot x_2 = 0$$

Quindi la retta (ovvero l'iperpiano) mi separa due semispazi, a seconda che  $\langle X, W \rangle$  sia strettamente positivo o strettamente negativo.

Generalizzando ora a n dimensioni ho che, dato l'iperpiano h (di dimensione n-1):

- se h passa dall'origine allora si ha l'equazione  $\langle X, Y \rangle = 0$
- se non passa per l'origine  $\langle X, Y \rangle + b = 0$

I vettori in un iperpiano si proiettano tutti nello stesso modo e i punti ad un lato e all'altro dell'iperpiano sono distinti dal fatto che  $\langle X,Y\rangle+b$  sia strettamente positiva o strettamente negativa

Il percettrone è la tipologia di rete neurale più semplice, sono infatti una semplificazione estrema del sistema nervoso.

**Definizione 13.** Un percettrone è una collezione di neuroni, di cardinalità M, a cui viene aggiunto un insieme di nodi in input, di cardinalità N (generalmente diversa da quella della collezione di neuroni). Generalmente gli input sono pesati e con la notazione  $w_{ij}$  indichiamo il peso della connessione tra il nodo i-simo in input e il neurone j-simo.

I neuroni sono tra loro completamente indipendenti comportando anche un insieme di elementi in output. Nel caso semplice di funzioni di transizione binarie l'output sarà quindi un vettore binario contenente all'indice k-simo 1 se il neurone k ha inviato il segnale o 0 altrimenti.

Solitamente coi percettroni si parla di learning supervisionato.

Dal punto di vista geometrico il vettore dei pesi W rappresenta un **iperpiano** (che è una retta in  $\mathbb{R}^2$ ) che separa i possibili vettori di input in due classi, a seconda che formino con W un angolo acuto o ottuso.

Studiamo quindi l'apprendimento del percettrone.

Come abbiamo visto l'output è rappresentato da un vettore booleano rappresentante 1 in posizione k in corrispondenza del neurone k-simo che ha inviato il segnale o 0 altrimenti. A questo risultato si giunge tramite un certo input pesato e, essendo un training supervisionato, esso viene verificato. Qualora un risultato non vada bene bisogna procedere cambiando i pesi. Il problema è appunto la scelta dei pesi, che non sono conoscibili a priori. Un peso troppo alto porta un neurone a mandare il segnale anche quando non dovrebbe mentre un peso troppo basso impedisce l'invio del segnale anche quando il neurone dovrebbe. Preso un neurone k che porta un risultato errato posso definire una **function error** come:

$$E = y_k - t_k$$

dove:

- $y_k$  è l'output del neurone
- $t_k$  è il target atteso per quel neurone

Per tale neurone bisognerà sistemare tutti i pesi  $w_{ik}$ .

Se E è negativa allora il neurone avrebbe dovuto emettere il segnale ma non lo ha fatto e quindi bisogna aumentare il peso e viceversa (nel caso binario o ho -1 o 1). Bisogna però considerare che l'input potrebbe essere negativo e quindi anche in pesi devono poter essere negativi. Perfezioniamo quindi il conto della differenza di peso necessaria con la moltiplicazione di E (messa in negativo in modo da eventualmente "sistemare" il segno per input negativi) per l'input:

$$\Delta w_{ik} = -(y_k - t_k) \times c_i$$

In questo discorso bisogna inserire anche la soglia, importante per input specifici (basti pensare ad un input pari a 0 che annullerebbe ogni cambio di peso secondo la formula precedente). Per ora trascureremo tali casi anche se una semplice soluzione per un caso limite come quello di avere solo input nulli, è quella di aggiungere un **nodo bias**, di valore -1, collegato ai neuroni con peso nullo.

Viene anche introdotto il learning rate (tasso di apprendimento)  $\eta$ , utile per stabilire la velocità di apprendimento della rete. Si ottiene quindi:

$$w_{ij} \leftarrow w_{ij} - \eta \cdot (y_j - t_j) \times c_i$$

In pratica  $\eta$  decide quanto cambiare il peso (e se si vuole trascurare il parametro basta porre  $\eta = 1$ ). L'uso di tale parametro migliora la stabilità della

rete neurale che non avrà cambi di peso eccessivi, anche se questo comporta tempi di apprendimento più estesi. Tipicamente si ha che:

$$0.1 \le \eta \le 0.4$$

Si ha che ad ogni iterazione ci si aspetta un miglioramento della rete neurale (e questo miglioramento è dimostrabile). Viene imposto quindi un limite T di iterazioni entro le quali interrompere l'apprendimento anche se non si è arrivati al risultato corretto.

Vediamo due teoremi utili per lo studio dell'apprendimento del percettrone su due classi A e B, banalmente rappresentanti, nella nostra situazione binaria e semplificata, il caso in cui si abbia il neurone che emette il segnale (valore 1 in output) o altrimenti (valore 0 in output). Nel nostro caso le classi sono discriminabili.

**Teorema 3** (Teorema di convergenza). Comunque si scelgano i pesi iniziali, se le classi A e B sono discriminabili, la procedura di apprendimento termina dopo un numero finito di passi

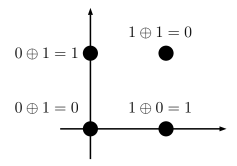
Teorema 4 (Teorema di Minsky e Papert). La classe delle forme discriminabili da un percettrone semplice è limitata alle forme linearmente separabili

In base a questo si distinguerà in:

- addestramento separabile, quando si ha un iperpiano che separa le istanze positive e negative
- addestramento non separabile

Per capire il discorso della **separabilità** vediamo un esempio.

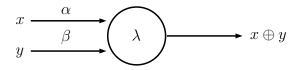
Esempio 21. Vediamo un esempio che tratta l'addizione binaria, ovvero l'or esclusivo. Le possibili istanze sono rappresentate nel piano:



Ho quindi che nessuna retta potrà separare tutti i punti e quindi i punti a valore 1 non sono linearmente separabili da quelli a valore 0. Si vorrebbe cercare un neurone binario a soglia tale che:

$$x \oplus y = 1 \iff \alpha \cdot x + \beta \cdot y \ge \lambda$$

Tale neurone si rappresenterebbe con:



ma appunto tale neurone non può esistere in quanto non potrei mai separare i punti a valori 1 e quelli a valore 0 con una retta. Posso infatti separare o singoli punti o coppie di punti a valore opposto o triple di punti ma non potrò mai avere separati insiemi con tutti gli 0 e tutti gli 1.

**Teorema 5.** Se l'insieme degli input estesi è partito in due classi linearmente separabili allora:

$$\exists W \ t.c \begin{cases} 1 & se \sum w_i \cdot c_i \ge 0 \\ 0 & se \sum w_i \cdot c_i < 0 \end{cases}$$

con W vettore dei pesi.

Vediamo quindi l'algoritmo di learning per un percettrone, data la **funzione di transizione** per un input di cardinalità m e n neuroni:

$$y_j = g\left(\sum_{i=0}^m w_{ij} \cdot c_i\right) = \begin{cases} 1 & \text{se } \sum_{i=0}^m w_{ij} \cdot c_i > 0\\ 0 & \text{se } \sum_{i=0}^m w_{ij} \cdot c_i \le 0 \end{cases}$$

Vediamo quindi l'algoritmo di apprendimento del percettrone:

### Algorithm 5 Algoritmo di learning del percettrone

#### function PERCEPTRON-LEARNING

```
# Inizializzazione
si imposta tutti i pesi w_{ij} a valori casuali piccoli (anche negativi)
# Training
```

for T iterazioni o fino a che tutti gli output non sono corretti do for ogni vettore input do

```
# calcolo l'attivazione di ogni neurone j
# tramite la funzione di transizione g:

y_{j} = g\left(\sum_{i=0}^{m} w_{ij} \cdot c_{i}\right) = \begin{cases} 1 & \text{se } \sum_{i=0}^{m} w_{ij} \cdot c_{i} > 0 \\ 0 & \text{se } \sum_{i=0}^{m} w_{ij} \cdot c_{i} \leq 0 \end{cases}
# aggiorno ogni peso individualmente
# nella prossima iterazione avrò nuovi pesi
w_{ij} \leftarrow w_{ij} - \eta \cdot (y_{j} - t_{j}) \times c_{i}
# Recall
# ricalcolo l'attivazione di ogni neurone j tramite:
y_{j} = g\left(\sum_{i=0}^{m} w_{ij} \cdot c_{i}\right) = \begin{cases} 1 & \text{se } w_{ij} \cdot c_{i} > 0 \\ 0 & \text{se } w_{ij} \cdot c_{i} \leq 0 \end{cases}
```

La complessità dell'algoritmo è O(Tnm).

Si può dimostrare, tramite il **teorema della convergenza del percettrone** che dopo  $\beta$  modifiche di peso il percettrone classifica correttamente ogni input anche se tale  $\beta$  non è il reale numero di stadi e dipende dall'output. L'algoritmo di apprendimento del percettrone quindi *converge* alla classificazione corretta quindi se:

- i dati di training sono linearmente separabili
- $\eta$  è abbastanza piccolo

#### Teorema di convergenza del percettrone

Per completezza vengono aggiunte le note finali sul teorema presenti nelle slide.

**Teorema 6.** Se l'insieme degli input estesi è partito in due classi linearmente separabili A e B allora é possibile trovare un vettore di pesi w tale che:

$$\begin{cases} \langle w, x \rangle \geq 0 & \text{se } x \in A \\ \langle w, x \rangle < 0 & \text{se } x \in B \end{cases}$$

Quindi:

- si parte con w arbitrario
- si classifica un punto x:
  - se la risposta è corretta si ha  $w' \leftarrow w$
  - se la risposta è errata:

$$\begin{cases} w' \leftarrow w + x & se \ x \in A \\ w' \leftarrow w - x & se \ x \in B \end{cases}$$

Dimostrazione. Vediamo la prova della correttezza del teorema. Se si ha  $x \in A$  allora si ha  $\langle w, x \rangle < 0$  infatti, poiché:

$$\langle x, x \rangle \ge 0$$

si ha che:

$$\langle w', x \rangle = \langle (w+x), x \rangle = \langle w, x \rangle + \langle x, x \rangle > \langle w, x \rangle$$

Quindi w' classifica x in modo più corretto di w anche se altri input possono essere classificati "meno correttamente".

Dimostrazione. Passiamo ora alla convergenza. Consideriamo quindi  $A' = A \cup B'$  con:

$$B' = \{-x | x \in B\}$$

e cerchiamo un v tale che:

$$\langle v, x \rangle \ge 0, \ \forall x \in A'$$

Si hanno quindi:

- la sequenza di addestramento  $\{x_i\}_{i\in N}$  dove  $x_i\in A'$  e quindi la sequenza ontiene infiniti elementi sia di A che di B'
- la sequenza di pesi  $\{w_i\}_{i\in N}$  dove si parte arbitrariamente con  $w_0 = 0$  e si procede con:

$$\begin{cases} w_{k+1} \leftarrow w_k & \text{se } \langle w_k, x_k \rangle \ge 0 \\ w_{k+1} \leftarrow w_k + x_k & \text{altrimenti} \end{cases}$$

Si hanno quindi:

• la sequenza di pesi modificata  $\{v_i\}_{i\in N}$ 

## • la sottosequenza di training corrispondente $\{v_i\}_{i\in N}$

Di modo che le coppie  $(v_i, t_i)$  corrispondano ai  $w_j$  tali per cui  $w_j \neq w_{j+1}$ . Ad esempio per:

$$w_0 \neq w_1 = w_2 = w_3 \neq w_4 = w_5 = w_6 \neq w_7 \neq w_8 \cdots$$

avremo:

- $(v_0, t_0)$  associati a  $w_0$
- $(v_1, t_1)$  associati a  $w_3$
- $(v_2, t_2)$  associati a  $w_6$
- $(v_3, t_3)$  associati a  $w_7$

Avendo:

$$\langle v_i, t_i \rangle < 0 \ \forall i$$

e avendo:

$$v_{i+1} = v_i + t_i = v_{i-1} + t_{i-1} + y_i = \sum_{k=0}^{i} t_i$$

e quindi la sequenza  $\{v_i\}$  è finita.

Dimostrazione. Uniamo matematicamente in una sola dimostrazione. Sia w una qualsiasi soluzioni che sappiamo esistere per ipotesi. Si ha che:

$$\langle v, x \rangle > 0, \ \forall x \in A'$$

Pongo quindi:

$$\alpha = \min(\langle x, w \rangle, \ \forall \, x \in A')$$

sapendo che:

$$v_{i+1} = v_i + t_i = v_{i-1} + t_{i-1} + y_i = \sum_{k=0}^{i} t_i$$

ho che:

$$\langle v_{i+1}, w \rangle = \langle \left(\sum_{k=0}^{i} t_k\right), w \rangle \geq (i+1) \cdot \alpha$$

ma usando il teorema di Cauchy-Schwarz si ha che:

$$(\langle v_{i+1}, w \rangle)^2 \le \langle |v_{i+1}|^2, |w|^2 \rangle$$

ottenendo che:

$$|v_{i+1}|^2 \ge \frac{(i+1)^2 \cdot \alpha^2}{|w|^2}$$

Pongo quindi:

$$M = \max\{|x|^2|, x \in A'\}$$

si ha che, avendo  $\langle v_1, t_i \rangle < 0$ :

$$|v_{i+1}|^2 = |v_i + t_i|^2 = |v_i|^2 + 2 \cdot \langle v_i, t_i \rangle + |t_i|^2 \le |v_i|^2 + |t_i|^2$$

Si ha, di conseguenza:

$$|v_{i+1}|^2 \le \sum_{k=1}^i |t_i|^2 \le i \cdot M$$

Unendo quest'ultima con  $|v_{i+1}|^2 \ge \frac{(i+1)^2 \cdot \alpha^2}{|w|^2}$  si ha che:

$$f(i) = \frac{j^2 \cdot \alpha^2}{|w|^2} \le |v_{i+1}|^2 \le i \cdot M = g(i)$$

avendo che  $\frac{j^2 \cdot \alpha^2}{|w|^2}$  è quadratico in i e  $i \cdot M$  lineare in i.

Si ottiene quindi che:

$$i \leq \frac{M \cdot |w|^2}{\alpha^2} = \beta$$

Quindi dopo  $\beta$  modifiche di peso il percettrone classifica correttamente ogni input.  $\hfill\Box$ 

## 3.3.2 Discesa lungo il gradiente

### Le formule più complesse sono solo di bellezza.

Fino ad ora il singolo neurone rappresentava un singolo iperpiano che veniva "spostato" per dividere le istanze positive e quelle negative.

Ora introduciamo che ad ogni passo di aggiornamento si aggiornano i pesi e se, mano a mano che cambio i pesi, misuro l'errore sul dataset del mio sistema. Si può quindi far "scendere" questo errore e ci si augura che ci sia una costante di discesa dell'errore. L'errore complessivo sul dataset D è calcolato come:

$$E[w_0, \dots, w_n] = \frac{1}{2} \sum_{d \in D} (t_d - y_d)^2$$

Si calcola il gradiente della curva degli errori e si punta ad essere sempre in "discesa" lungo la curva dell'errore, aggiustando in modo opportuno i pesi.

La strategia di apprendimento sarà quella di minimizzare una opportuna funzione dei pesi  $w_i$ . Mi devo spostare verso un punto di minimo, scendendo nel grafico della funzione costruita tra pesi ed errore complessivo (quindi anche in più dimensioni).

A livello di conti si ha che:

$$\nabla E[w] = \left[\frac{\partial E}{\partial w_0}, \dots, \frac{\partial E}{\partial w_n}\right]$$

e quindi aggiornando i pesi come:

$$w' = w + \delta w = w - \eta \nabla E[w]$$

Si ha quindi:

$$\Delta w_i = -\eta \frac{\partial E}{\partial w_i} = -\eta \frac{\partial}{\partial w_i} \cdot \frac{1}{2} \sum_d (t_d - y_d)^2$$
$$= -\eta \frac{\partial}{\partial w_i} \cdot \frac{1}{2} \sum_d (t_d - \sum_i w_i \cdot x_{di})^2 = -\eta \sum_d (t_d - y_d) \cdot (-x_i)$$

Si vuole addestrare quindi cambiando costantemente la sequenza di pesi del vettore di input  $\langle (x_1, \dots x_n), t \rangle$ , con t output corrispondente.  $w_i$  è inizializzato con un valore piccolo e si ha l'algoritmo:

### Algorithm 6 Algoritmo di discesa lungo il gradiente

#### function GRAD

inizializzo ogni $\Delta w_i$  a 0

for ogni input  $\langle (x_1, \dots x_n), t \rangle$  do

invio l'input  $(x_1, ... x_n)$  all'unità lineare e calcola l'output y aggiorno la variazione dei pesi:

$$\Delta w_i = \Delta w_i + \eta \cdot (t - y) \cdot x_i$$

aggiorno i pesi:

$$w_i = w_i + \Delta w_i$$

Abbiamo una modalità Batch, quindi computazionalmente costosa:

$$w = w - \eta \cdot \nabla E_D[W]$$

Si può avere una modalità incrementale:

$$w = w - \eta \cdot \nabla E_d[W]$$

calcolata sui singoli esempi d:

$$E_d[w] = \frac{1}{2}(t_d - y_d)^2$$

La discesa lungo il gradiente incrementale può approssimare la discesa lungo il gradiente Batch arbitrariamente se  $\eta$  è abbastanza piccolo.

Rispetto a quanto visto per il percettrone la discesa lungo il gradiente converge all'ipotesi con il minimo errore quadratico se  $\eta$  è abbastanza basso, anche per dati di training molto rumorosi.

### 3.3.3 Reti multistrato

### Le formule più complesse sono solo di bellezza.

Passiamo quindi dal percettrone ad una rete a due strati, cambiando quindi la gestione dei pesi.

Devo avere sempre un gradiente dei pesi, che ora avranno doppio indice per indicare anche l'unità di riferimento, che scende:

$$\frac{\partial E}{\partial w_{ij}} = \frac{\partial E}{\partial y_j} \cdot \frac{\partial y_j}{\partial w_{ij}} = -(t_j - y_j) \cdot \frac{\partial y_j}{\partial w_{ij}} = -\delta_j \cdot \frac{\partial \sum_i w_{ij} \cdot x_j}{\partial w_{ij}} = -\delta_j \cdot x_i$$

Si ha quindi:

$$\Delta w_{ij} = \eta \cdot \delta_j \cdot x_i$$

detta **regola delta**, che è l'evoluzione di quanto detto per il percettrone in merito alla variazione dei pesi.

Si ha che la convergenza a un minimo globale é garantita per funzioni di attivazione lineari senza unità nascoste e per dati consistenti.

Si introduce una nuova funzione di attivazione, detta **sigmoide**, che comporta l'**unità sigmoide**. La funzione sigmoide è:

$$y = \sigma(net) = \frac{1}{1 + e^{-net}}$$

Tale funzione è derivabile, infatti:

$$d\sigma(x) = \sigma(x) \cdot (1 - \sigma(x))$$

riprendendo la figura 3.1 si ha quindi in primis l'aggiunta del nodo bias e poi il cambio della funzione a scalino con il **sigmoide**. L'output invece non sarà più binario ma un certo y.

Si hanno quindi in primis le **reti multistrato feedforward** con le seguenti caratteristiche:

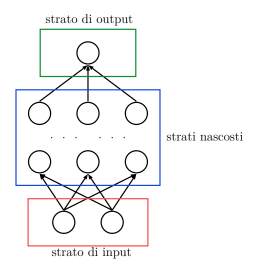


Figura 3.2: Rappresentazione stilizzata di rete multistrato

- si hanno strati intermedi tra input e output
- si hanno connessioni da strati di livello basso a strati di livello alto, solitamente mono direzionali
- non si hanno all'interno di uno stesso strato
- il neurone ha uno stato booleano  $x \in \{0, 1\}$
- si ha la seguente funzione di transizione:

$$x_k = \sigma\left(\sum_j w_{jk} \cdot x_j\right)$$

con  $x_j$  che può essere in alcuni casi un input istanza e in altri lo stato di altri neuroni, a seconda dell'altezza del livello in cui mi trovo

• per ogni configurazione x del primo strato (ingresso), la rete calcola una configurazione y dell'ultimo strato (uscita). Normalmente avremo uno strato nascosto più grande (poco) di quello d'uscita (anche se non si ha una regola per dimensionare lo strato nascosto). Raramente useremo più strati nascosti

Quindi fissata una mappa f tra input e output, sulla base degli stimoli  $x_i$ , la rete cambia i pesi in modo che dopo un numero di passi s si abbia l'output  $y_k$ 

tale che  $f(x_k) = y_k, \forall k > s$  (almeno approssimativamente). Per la modifica bisogna minimizzare un criterio di discrepanza tra risposta della rete e risposta desiderata.

In questo modo potremmo anche risolvere il problema dell'or esclusivo, aggiungendo uno strato nascosto.

Viene aumentata la potenza rispetto al percettrone, permettendo una classificazione altamente non lineare.

Si hanno quindi  $u_1, \ldots, u_n$  neuroni divisi in:

- unità di input
- unità nascoste
- unità di output

Si hanno inoltre:

- pesi  $w_i j$  per ogni coppia che voglio connettere
- stati di attivazione  $s_i \in \mathbb{R}$
- input netto a  $u_j$ :  $n_i = \sum_{i=0}^n w_{ij} \cdot s_i$
- funzione di transizione sigmoide:

$$s_j(t+1) = \frac{1}{1 + e^{-n_i(t)}}$$

Lo stato di uscita è determinato da una serie di strati profondi. Dato un input x, un output target t e un output effettivo y abbiamo la solita forma quadratica:

$$E = \frac{1}{2} \sum_{j} (t_j - y_j)^2$$

che dipende anche dagli strati nascosti. In ogni caso si ha:

$$\Delta w_{ij} = -\eta \cdot \frac{\partial E}{\partial w_{ij}}$$

poiché:

$$\frac{\partial E}{\partial w_{ij}} = \frac{\partial E}{\partial n_i} \cdot \frac{\partial n_j}{\partial w_{ij}} = \frac{\partial E}{\partial n_j} \cdot s_j = (def) - \delta_j \cdot s_j$$

e si cerca:

$$\delta_j = -\frac{\partial E}{\partial n_i}$$

Abbiamo quindi l'algoritmo di retropropagazione che si divide in 5 passi:

- 1. **input**: al neurone di input  $u_i$  viene assegnato lo stato  $x_i$
- 2. **propagazione**: si calcola lo stato dei neuroni nascosti o di output  $u_j$ :

$$s_j = f_j(n_j)$$

3. **confronto**: per ogni neurone di output  $u_j$ , noto l'output atteso  $t_j$ , si calcola:

$$\delta_j = f_j(n_j) \cdot (t_j - y_j)$$

4. **retropropagazione dell'errore**: per ogni neurone nascosto  $u_j$ , si calcola:

$$\delta_j = f_j(n_j) \cdot \left(\sum_h w_{ih} \cdot \delta_h\right)$$

5. **aggiornamento dei pesi**: si ha:

$$w_{ij} = w_{ij} + \eta \cdot \delta_i \cdot s_j$$

Vediamo quindi l'algoritmo:

### Algorithm 7 Algoritmo di retropropagazione

### function RET-PROG

inizializzo ogni  $\Delta w_i$  ad un valore piccolo casuale

while non raggiungimento della condizione di terminazione do

for ogni esempio  $\langle (x_1,\ldots,x_n),t\rangle$  do

immetto l'input  $(x_1, \ldots x_n)$  nella rete e calcolo  $y_k$ 

for ogni unità di output k do

$$\delta_k = y_k \cdot (1 - y_k) \cdot (t_k - y_k)$$

for ogni unità nascosta h do

$$\delta_h = y_h \cdot (1 - y_h) \cdot \sum_k w_{hk} \delta_k$$

for ogni peso  $w_{ij}$  do

$$w_{ij} = w_{ij} + \Delta w_{ij}$$
, con  $\Delta w_{ij} = \eta \cdot \delta_j \cdot x_{ij}$ 

aggiorno i pesi:

$$w_i = w_i + \Delta w_i$$

Questa tecnica si generalizza facilmente a grafi orientati.

Si trova però un **minimo locale** e non **globale** e spesso include **termini di momento** per cambiare la formula dell'aggiornamento dei pesi del tipo:

$$\Delta w_{ij}(n) = \eta \cdot \delta_j \cdot x_{ij} + \alpha \Delta w_{ij}(n-1)$$

in modo da avere una sorta di *inerzia* per la variazione dei pesi.

Ci sono comunque modelli per uscire dai minimi locali (usando alcune tecniche di *ricerca operativa*).

Si minimizzano gli errori sugli esempi di training m,a si rischia l'**overfitting**. Tutti questi fattori comportano un addestramento lento ma dopo l'addestramento si ha una rete veloce.

Si hanno quindi i seguenti limiti:

- mancanza di teoremi generali di convergenza
- può portare in minimi locali di E
- difficoltà per la scelta dei parametri
- scarsa capacità di generalizzazione

Si possono avere varianti al modello tramite:

• un tasso di apprendimento adattivo:

$$\eta = g(\nabla E)$$

- range degli stati da -1 a 1
- l'uso di termini di momento
- deviazioni dalla discesa più ripida
- variazioni nell'architettura (numero di strati nascosti)
- inserimento di connessioni all'indietro

Le reti **feedforward** sono state usate in progetti di guida autonoma come **ALVINN**.

Rispetto alberi decisionali si ha:

- le reti neurali sono più lente in fase di apprendimento ma uguali in fase di esecuzione
- le reti neurali hanno una migliore tolleranza del rumore

- le reti neurali sono meno conoscibili dopo l'esecuzione
- miglior accuratezza (?)

Si nota che ne le reti neurali ne gli alberi decisionali possono usare della conoscenza a priori.

# 3.4 Support Vector Machines

Parliamo ora delle Support Vector Machines (SVM).

Se il percettrone semplice impara solo funzioni di separazione lineari, quello multistrato anche funzioni di separazione non lineari complesse (ma con difficoltà di addestramento avendo molti minimi locali e tanti pesi) le SVM presentano un algoritmo di apprendimento efficiente e imparano funzioni di separazione non lineari complesse.

Viene quindi ripreso comunque il concetto di separazione lineare ma con una scelta efficiente dell'iperpiano, trovando il miglior iperpiano separatore, per classificare un insieme di punti linearmente separabili, trovando un vettore di pesi W per separare bene le istanze. Si usa la cosiddetto teoria statistica dell'apprendimento che dice che tra tutti gli iperpiani che possiamo usare per separare due classi si sceglie quello che sia in grado di etichettare meglio nel futuro. L'intuizione è quella di prendere un iperpiano ottimo rispetto alla misura della distanza minima che si ha tra gli esempi, si guardano quindi tutti i punti del training set e cerco di piazzare in mezzo l'iperpiano, in modo che intorno ad esso ci sii massima ampiezza. Tale ampiezza è detta margine (volendo che sia massima la distanza minima tra tutti i punti). SVM usa questa teoria per trovare l'iperpiano "migliore" in base a questi calcoli probabilistici.

Non si parla quindi più di neuroni.

e riuscissimo a separare i dati con un largo margine avremmo ragione di credere che il classificatore (ovvero l'iperpiano stesso) sia "più robusto" tanto da avere una migliore generalizzazione (assunto che i punti siano generati da una certa regola). Quando arriva quindi un nuovo punto, generato con la stessa regola degli altri, sarà sicuramente classificato correttamente, una volta scelto l'iperpiano.

Ci serve quindi la separabilità delle istanze, serve quindi che la funzione generatrice sia linearmente separabile.

**Teorema 7** (dimensione di Vapnik-Cervonenkis). Con la teoria statistica dell'apprendimento si dimostra che più allarghiamo il margine meglio l'iperpiano generalizza, raggiungendo la dimensione di Vapnik-Cervonenkis (VC).

Prese tutte le funzioni che generano il training set si produce la VC che esprime quanto è difficile sbagliare sulle ipotesi future in base alla scelta dell'iperpiano.

Dobbiamo quindi scrivere un algoritmo per trovare l'iperpiano di separazione di massimo margine. In input si hanno le istanze etichettate e in output un vettore che identifica l'iperpiano.

Viene usata una notazione matematica che prevede che, preso un insieme di punti di training:

$$S = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_n, y_n)\}\$$

ad ogni vettore  $x_i$  associo la classe di appartenenza  $y_i$  (con un etichetta non booleana):

$$y_i \in \{-1, +1\}$$

Ho i punti linearmente separabili:

$$\begin{cases} \langle w, x_i \rangle + b > 0 & \text{se } y_i = +1 \\ \langle w, x_i \rangle + b < 0 & \text{se } y_i = -1 \end{cases}$$

(quindi l'iperpiano separa positivi e negativi) che scritto in un solo vincolo diventa:

$$y_i(\langle w, x_i \rangle + b) > 0, \quad i = 1, \dots, n$$

Si ha che w mi dirà quanto è inclinato il piano mentre b è la distanza tra l'origine e il piano (quindi queste due variabili identificano i vari iperpiani possibili tra cui cercare il "migliore" ovvero quello che separa meglio punti positivi e negativi).

Ci si sposta quindi dalla geometria visualizzabile all'algebra lineare.

L'ipotesi quindi tra w e b è una funzione che prende il segno di  $< langlew, x \rangle + b$  per associare l'etichetta:

$$h_{w,b}(x) = sgn(\langle w, x \rangle + b)$$

Date  $d_{-}$  e  $d_{+}$  le distanze tra l'iperpiano separatore e il punto positivo e negativo più vicino definiamo:

- margine funzionale
- margine geometrico

**Definizione 14.** Definiamo il **margine funzionale** di un punto  $(x_i, y_i)$  rispetto all'iperpiano (w, b) come:

$$\hat{\gamma} = y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b)$$

e quindi il **margine funzionale** dell'iperpiano rispetto al training set S è definito come:

$$\hat{\rho} = \min_{i=1,\dots,n} \hat{\gamma_i}$$

Si hanno quindi due casistiche:

- 1. se si ha un punto  $x_i$  tale che  $y_i = +1$ , perchè il margine funzionale sia grande è necessario che la quantità  $\langle w, x_i \rangle + b$  abbia un grande valore positivo
- 2. se si ha un punto  $x_i$  tale che  $y_i = -1$ , perchè il margine funzionale sia grande è necessario che la quantità  $\langle w, x_i \rangle + b$  abbia un grande valore negativo

**Teorema 8.** Se  $\hat{\gamma}_i > 0$ ,  $\forall$  classificazionei la classificazione è approvata in quanto le classi sono linearmente separabili e l'iperpiano (w, b) separa effettivamente le classi

Si ha quindi che un ampio margine funzionale fornisce probabilità sulla qualità della previsione anche se l'uso del solo  $\hat{\gamma}$  può essere problematico in quanto il margine funzionale non è invariante rispetto ad un iperpiano "riscalato". Analizziamo meglio quest'aspetto.

Per come è stato scelto il classificatore f se si scala l'iperpiano:

$$(w,b) \to (c \cdot w,b)$$

si ottengono:

- lo stesso iperpiano, ovvero lo stesso luogo di punti
- la stessa funzione di decisione, visto che quest'ultima dipende solo dal segno di  $\langle w, x \rangle + b$ , con il segno che può essere invertito se c < 0

ma dato che il margine funzionale viene moltiplicato per c non possiamo usarlo come distanza di un punto dall'iperpiano, perché non è invariante rispetto alla scala.

Bisogna ora studiare la distanza d del punto x dall'iperpiano. Si ha quindi:

$$d = \frac{\sum_{i=1}^{n} w_i \cdot x_i + v}{\|w\|} = \frac{\langle w, x_i \rangle + b}{\|w\|}$$

Quindi:

**Definizione 15.** Definiamo il **margine geometrico** di un punto  $(x_i, y_i)$  rispetto all'iperpiano (w, b) come:

$$\gamma_i = \frac{y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b)}{\|w\|}$$

e quindi il margine geometrico dell'iperpiano rispetto al training set S è definito come:

$$\rho = \min_{i=1,\dots,n} \gamma_i$$

**Teorema 9.** Se  $\gamma_i > 0$ ,  $\forall$  classificazionei la classificazione è approvata analogamente a quanto detto per il margine funzionale.

ato un punto positivo/negativo il margine geometrico rappresenta la sua distanza geometrica dall'iperpiano. Quindi il margine geometrico rende meglio l'idea della distanza di un punto sa un iperpiano in  $\mathbb{R}^n$ .

Inoltre si ha che i margine geometrico è invariante rispetto alla scala  $\mathbf{di}\ w$  e quindi possiamo "riscalare" l'iperpiano senza cambiamenti, non variando il margine.

Dalla formula notiamo che, posto ||w|| = 1 si "riscala" l'iperpiano (w, b):

$$(w,b) \to \left(\frac{w}{\|w\|}, \frac{b}{\|w\|}\right)$$

Si considera quindi un iperpiano  $\left(\frac{w}{\|w\|}, \frac{b}{\|w\|}\right)$  con il vettore di pesi  $\frac{w}{\|w\|}$  di **norma unitaria**.

**Definizione 16.** Definiamo un iperpiano canonico se:

$$\min_{i=1,\dots,n} |\langle w, x_i \rangle + b| = 1$$

e quindi, per un iperpiano canonico si hanno:

- margine funzionale pari a 1
- margine geometrico pari a  $\frac{1}{\|w\|}$

Si nota che se ||w|| = 1 allora margine funzionale e geometrico coincidono, infatti si possono mettere in correlazione:

$$\gamma = \frac{\hat{\gamma}}{\|w\|}$$

Bisogna quindi cercare di estendere il margine, cerchiamo quindi di massimizzare una certa funzione obiettivo:

$$\max f(x)$$

$$s.t. \quad g(x) \le 0$$

$$h(x) = 0$$

Vorremmo assicurarci che tutti i punti (sia quelli positivi sia quelli negativi) cadano al di fuori del margine e quindi, dato un certo  $\gamma$  vorremmo,  $\forall i \in \{1, ..., n\}$ :

$$\frac{y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b)}{\|w\|} \ge \gamma$$

e quindi vogliamo:

$$\max \gamma$$

s.t. 
$$y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b) \le \gamma$$
  
 $||w|| = 1$ 

avendo, con il secondo vincolo, margine geometrico uguale a quello funzionale.

Riscriviamo quindi:

$$\max \frac{\hat{\gamma}}{\|w\|}$$
s.t.  $y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b) \le \gamma$ 

Non avendo comunque un vincolo convesso.

Possiamo però scalare l'iperpiano senza variazioni, grazie all'invarianza. Lo scalo quindi in modo da avere l'iperpiano canonico, con margine funzionale pari a 1:

$$\max \frac{1}{\|w\|}$$
s.t.  $y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b) \le \gamma$ 

Si cerca quindi di rendere massimo  $\frac{1}{\|w\|}$  che equivale a rendere minimo  $\frac{1}{2}\|w\|^2$ . Quindi si ottiene che vogliamo minimizzare  $\frac{1}{2}\|w\|^2$ , che per comodità chiamiamo  $\tau(w)$ :

$$\min \tau(w) = \frac{1}{2} ||w||^2$$
s.t.  $y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b) \le \gamma$ 

**Teorema 10.** Si dimostra che esiste una sola soluzione al problema, ovvero esiste un unico iperpiano di massimo margine.

Ricapitolando si hanno due ragioni a supporto delle SVM:

- 1. la **generalizzazione**, ovvero la capacità dell'iperpiano di separazione di massimo margine
- 2. esiste un'unica soluzione del problema di ottimizzazione appena descritto

Si sta cercando:

$$\min \tau(w) = \frac{1}{2} ||w||^2$$
s.t.  $y_i \cdot (\langle w, x_i \rangle + b) \le \gamma$ 

e si ha che:

$$w = \sum_{i \in Q} \alpha_i \cdot x_i$$

Ovvero scritta in termini di un sottoinsieme di esempi del training set (noto come vettori di supporto) che giacciono sul margine dell'iperpiano, prendendo una somma pesata dei contenuti dei vettori.

Il passaggio finale è che se ho  $\langle w, x \rangle + b$  che indicano cosa ho appreso, se ricevo un vettore x da classificare posso determinare l'etichetta:

$$sgn(\langle w, x \rangle + b) = sgn\left(\left\langle \sum_{i \in Q} \alpha_i \cdot x_i, x \right\rangle + b\right) = sgn\left(\sum_{i \in Q} \alpha_i \langle x_i, x \rangle + b\right)$$

Quindi la funzione di decisione associata alla soluzione può essere scritta in termini del prodotto interno tra i vettori di supporto (support vector)  $x_i$  e il vettore da classificare x.

 $\alpha$  viene elaborato dai vettori di supporto ma non verrà ora trattato.

Passiamo quindi oltre alla sola separabilità lineare.

Si usa lo stesso approccio rivedendo la formulazione tramite i **metodi kernel**. Si cerca di mappare lo spazio di input in un nuovo spazio, (in generale di dimensione maggiore), in cui i punti siano linearmente separabili, per classificare mediante superfici non lineari.

Dobbiamo trovare una funzione:

$$\Phi: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$$
, con  $m > n$ 

chemappi i dati iniziali non linearmente separabili in uno spazio di dimensione superiore in cui siano linearmente separabili.

In questo nuovo spazio la funzione di decisione che classifica l'input x è:

$$sgn\left(\sum_{i\in Q}\alpha_i\langle\Phi(x_i),\Phi(x)\rangle+b\right)$$

Il calcolo delle funzioni  $\Phi$  è generalmente computazionalmente pesante ma è semplificato nel caso di **funzioni kernel**.

**Definizione 17.** Definiamo una **funzione kernel**. Data una trasformazione  $\Phi : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$  una **funzione kernel** è una mappa:

$$K: \mathbb{R}^n \times \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$$
 t.c.  $K(x,y) = \Phi(x) \cdot \Phi(y)$ 

**Definizione 18.** Si definisce quindi il **kernel trick** che consiste nel computare il prodotto interno delle trasformare di due vettori x e y, tramite  $\Phi$ , senza computare le trasformate, semplificando il calcolo di:

$$sgn\left(\sum_{i\in Q}\alpha_i\langle\Phi(x_i),\Phi(x)\rangle+b\right)$$

sostituendo  $\Phi(x_i) \cdot \Phi(x)$  con  $K(x_i, x)$ , ottenendo:

$$sgn\left(\sum_{i\in Q}\alpha_i\cdot K(x_i,x)+b\right)$$

con:

$$K(x,y) = \langle \Phi(x), \Phi(y) \rangle$$

Non si cercano tutte le possibili trasformazioni ma solo alcune.

Esempio 22. Sia:

$$\Phi: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^3$$

con rispettivamente (x, y) e (r, s, t) tale che;

$$r = x^2, \ s = y^2, \ t = \sqrt{2xy}$$

presi  $p_1 = (x_1, y_1), p_2 = (x_2, y_2 \in \mathbb{R}^2 \text{ ho il loro prodotto interno delle loro immagini in } \mathbb{R}^3$ :

$$(x_1^2, y_1^2, \sqrt{2x_1y_1}) \cdot [(x_2^2, y_2^2, \sqrt{2x_2y_2}) = (x_1x_2)^2 + (y_1y_2)^2 + 2x_1x_2x_2y_2$$

ma questo è il quadrato del prodotto interno tra  $p_1$  e  $p_2$ :

$$[(x_1, y_1) + (x_2, y_2)]^2 = (x_1x_2 + y_1y_2)^2$$

non dovendo quindi calcolare immagini in  $\mathbb{R}^3$ 

Si hanno alcune proprietà:

- se i dati sono mappati in uno spazio di dimensioni sufficientemente elevate, saranno quasi sempre linearmente separabili
- quattro dimensioni sono sufficienti per separare linearmente un cerchio in qualsiasi punto del piano
- cinque dimensioni sono sufficienti per separare linearmente qualsiasi ellisse
- se abbiamo N esempi sono sempre separabili in spazi di dimensioni N-1 o più
- calcolare K(x,y) può essere molto economico anche se  $\Phi(x)$  è molto costoso, ad esempio con vettori di dimensione elevata e, in tali casi (che vanno dimostrati), si addestrano le SVM nello spazio di dimensionalità maggiore senza mai dover trovare o rappresentare esplicitamente i vettori  $\Phi(x)$

Esempio 23. Si data la trasformazione:

$$\Phi: \mathbb{R}^3 \to \mathbb{R}^{10}$$

tale che:

$$\Phi(x) = (1, \sqrt{2x_1}, \sqrt{2x_2}, \sqrt{2x_3}, \sqrt{2x_1x_2}, \sqrt{2x_1x_3}, \sqrt{2x_1x_3}, x_1^2, x_2^2, x_3^2)$$

ovvero i 10 possibili monomi fino al grado due ottenuti da tre variabili. Si ha che:

$$\Phi(x) \cdot \Phi(y) = 1 + 2 \cdot \sum_{i=1}^{d} x_i y_i + 2 \cdot \sum_{i=1}^{d} x_i^2 y_i^2 + 2 \cdot \sum_{i,j} x_i x_j y_i y_j = (1 + xy)^2$$

Vediamo una lista di kernel standard:

• lineare:

$$K(x,y) = x \cdot y$$

polinomiale:

$$K(x,y) = (1 + x \cdot y)^d$$

• radial basis function:

$$K(x,y) = e^{-y||x-y||^2}$$

• gaussian radial basis function:

$$K(x,y) = e^{-\frac{(x-y)^2}{2\sigma^2}}$$

• percettrone multistrato:

$$K(x, y) = \tanh(b(x \cdot y) - c)$$

**Teorema 11.** Un kernel definisce una matrice  $K_{ij}$  che è simmetrica e definita positiva

Teorema 12 (teorema di Mercer). Ogni matrice simmetrica e definita positiva è un kernel

SVM può essere applicato a problemi non binari tramite il **one vs rest**, avendo separazioni a più classi. Spesso posso ridurmi comunque a sottoproblemi binari, avendo più gruppi di punti linearmente separabili. SVM trova quindi tutte le possibili separazioni lineari. Combinando quindi i risultati ottenuti sui sottoproblemi binari derivati, risultati ottenuti con SVM, e definendo una logica di classificazione per il problema originale posso fare un'analisi multiclasse.

Si ha quindi l'addestramento di un singolo classificatore per classe, con i campioni di quella classe come campioni positivi e tutti gli altri campioni come negativi.

Questa strategia richiede che i classificatori di base producano un punteggio di confidenza a valore reale per la sua decisione, piuttosto che solo un'etichetta di classe, infatti le sole etichette di classi discrete possono portare a ambiguità.

Abbiamo quindi:

- come input:
  - un learner L
  - un set di esempi X
  - delle label  $y_i$  associate ad ogni  $x_i \in X$  con  $i = 1, \dots K$
- come output una lista di classificatori  $f_k$  con l = 1, ... K

La procedura è quindi,  $\forall k \in \{1 \dots K\}$  costruisco un nuovo vettore di label z tale che:

$$\begin{cases} z_i = y_i & \text{se } y_i = k \\ z_i = 0 & \text{altrimenti} \end{cases}$$

applicando poi L a (X,z) per ottenere  $f_k$ .

Quindi prendere decisioni significa applicare tutti i classificatori ad un nuovo sample e prevedere l'etichetta k er la quale il classificatore corrispondente riporta il punteggio di confidenza più alto:

$$\hat{y} = argmax \ f_k(x), \ k \in \{1, \dots K\}$$

Questa euristica soffre di diversi problemi:

- la scala dei valori di confidenza può differire tra vari classificatori binari
- anche se la distribuzione in classe è bilanciata nel training set, i learner per la classificazione binaria vedono distribuzioni sbilanciate perché tipicamente l'insieme di negativi che vedono è molto più grande dell'insieme di positivi

Un'alternativa è il **one vs one** prendendo le varie classi e produrre sistemi di SVM tra coppe di classe. La quantità di problemi derivati esplode in modo quadratico. Alla fine si attribuisce maggior probabilità ad una singola classe. Si ha il train di:

$$\frac{K \cdot (K-1)}{2}$$

classificatori binari per un problema a K classi e ognuno riceve i campioni di un paio di classi dal training set originale e deve imparare a distinguere queste due classi.

In fase di predizione tutti i  $\frac{K \cdot (K-1)}{2}$  classificatori sono applicati al nuovo sample e la classe che con il più alto numero di predizioni positive viene usata come previsione per il classificatore combinato. Anche questa tecnica soffre di ambiguità in quanto alcune regioni del suo spazio di input possono ricevere lo stesso numero di voti.