Sistemas Inteligentes

Escuela Técnica Superior de Informática Universitat Politècnica de València

Tema B2T2

Aprendizaje de funciones discriminantes: Perceptrón

SIN

Índice

- 1 Espacio de representación ⊳ 1
- 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión ⊳ 6
- 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
- 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ⊳ 16
- 5 Estimación empírica del error de decisión ⊳ 25
- 6 Bibliografía ⊳ 28

Índice

- 1 Espacio de representación ⊳ 1
 - 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión > 6
 - 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
 - 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ⊳ 16
 - 5 Estimación empírica del error de decisión ⊳ 25
 - 6 Bibliografía ⊳ 28

Extracción de carácterísticas y Espacio de Representación

Espacio de representación:

- Espacio, frecuentemente vectorial, donde se representan los objetos
- La representación de un objeto se obtiene mediante técnicas de preproceso y extracción de propiedades o carácterísticas

Extracción de características; propiedades deseables:

- Continuidad y capacidad de discriminación: La similitud entre las representaciones de dos objetos debe estar en relación directa con la similitud con la que se suelen percibir dichos objetos:
 - objetos de la misma clase deberían tener representaciones similares, mientras que objetos de clases distintas deberían tener representaciones claramente diferentes.
- Invarianza a las transformaciones y distorsiones usuales: Diferentes instancias de un mismo objeto deberían tener representaciones similares.

Un ejemplo clásico: clasificación de irisáceas

- Problema "académico" tradicional, introducido por Fisher en 1936
- Se trata de clasificar correctamente flores de la familia iris (liliáceas) en base a las dimensiones de sus pétalos y sépalos.
- El conjunto de datos consta de las mediciones de 150 ejemplares de tres subclases; *Setosa, Versicolor* y *Virgínica*.
- Se utiliza frecuentemente como tarea-ejemplo para comparar las prestaciones y posibilidades de distintos métodos de Análisis de Datos, Reconocimiento de Formas y Aprendizaje Automático.



Setosa



Versicolor

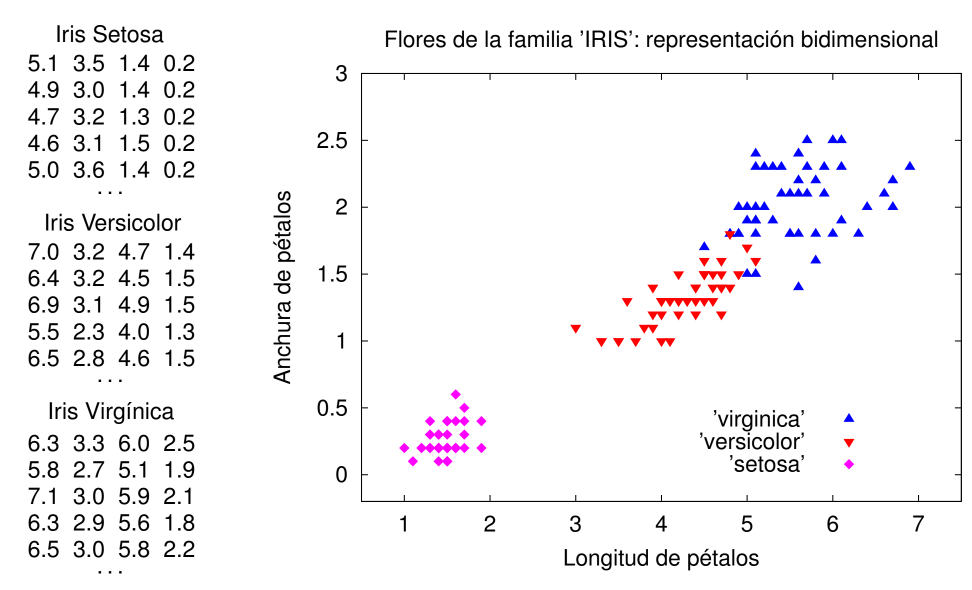


Virgínica

DSIC - UPV: SIN

Iris: Espacio de Representación

Vectores de características en \mathbb{R}^4 de tres clases de irisáceas. Componentes: Longitud-Sépalos Anchura-Sépalos Longitud-Pétalos Anchura-Pétalos



Clases, espacio de representación y clasificador: notación

- *Clases*: \mathbb{C} , $\mathbb{C} = \{1, 2, ..., C\}$ si no se dice lo contrario
 - Cada *objeto* (o su señal) se manifiesta en un *Espacio Primario* o "Universo", U
 - Suponemos que cada objeto $x \in U$ pertenece a una única *clase* $c(x) \in \mathbb{C}$
 - C denota el conjunto de posibles *identificadores* o *etiquetas de clase*

Clases, espacio de representación y clasificador: notación

- *Clases*: \mathbb{C} , $\mathbb{C} = \{1, 2, ..., C\}$ si no se dice lo contrario
 - Cada *objeto* (o su señal) se manifiesta en un *Espacio Primario* o "Universo", U
 - Suponemos que cada objeto $x \in U$ pertenece a una única *clase* $c(x) \in \mathbb{C}$
 - C denota el conjunto de posibles *identificadores* o *etiquetas de clase*
- Espacio de representación: E, generalmente $E = \mathbb{R}^D$
 - Sea y = y(x) el resultado del preproceso y extracción de características aplicados a un objeto cualquiera $x \in U$
 - E incluye todos los posibles resultados: $\{y : y = y(x), x \in U\} \subset E$
 - Dado que dos objetos distintos en U pueden tener la misma representación en E, no se garantiza que cada punto en E corresponda a una única clase

Clases, espacio de representación y clasificador: notación

- *Clases*: \mathbb{C} , $\mathbb{C} = \{1, 2, ..., C\}$ si no se dice lo contrario
 - Cada *objeto* (o su señal) se manifiesta en un *Espacio Primario* o "Universo", U
 - Suponemos que cada objeto $x \in U$ pertenece a una única *clase* $c(x) \in \mathbb{C}$
 - C denota el conjunto de posibles *identificadores* o *etiquetas de clase*
- **Espacio de representación**: E, generalmente $E = \mathbb{R}^D$
 - Sea y=y(x) el resultado del preproceso y extracción de características aplicados a un objeto cualquiera $x\in U$
 - E incluye todos los posibles resultados: $\{y : y = y(x), x \in U\} \subset E$
 - Dado que dos objetos distintos en U pueden tener la misma representación en E, no se garantiza que cada punto en E corresponda a una única clase
- Clasificador: $G: E \to \mathbb{C}$
 - G se aprende con N muestras etiquetadas $(\boldsymbol{y}_1,c_1),\ldots,(\boldsymbol{y}_N,c_N)\in E imes \mathbb{C}$
 - Para un nuevo objeto $x \in U$ se estima su clase como $\hat{c} = \hat{c}(x) = G(y(x))$. El objetivo es acertar la clase correcta; es decir, $\hat{c} = c(x)$, el mayor número de veces posible.

Índice

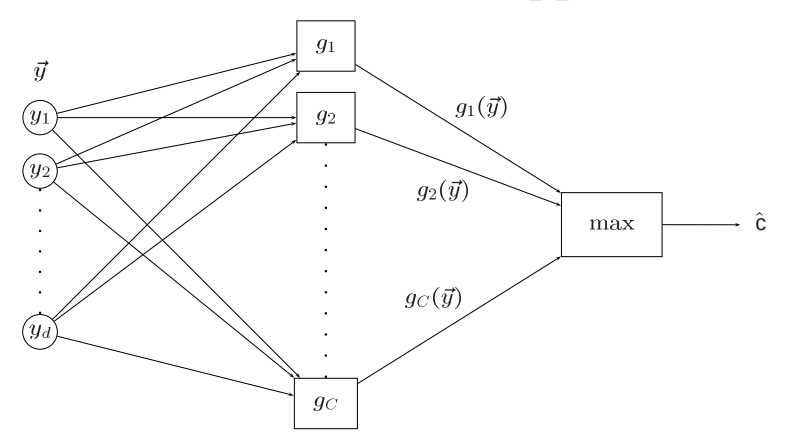
- 1 Espacio de representación ⊳ 1
- 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión > 6
 - 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
 - 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ⊳ 16
 - 5 Estimación empírica del error de decisión ⊳ 25
 - 6 Bibliografía ⊳ 28

Perceptrón

Clasificadores y Funciones Discriminantes (FD)

Todo clasificador G en C clases puede expresarse mediante C funciones discriminantes $g_c: E \to \mathbb{R}, \ 1 \le c \le C$, y la correspondiente regla de clasificación:

$$G = (g_1, g_2, \dots, g_C), \quad \hat{c} = G(\mathbf{y}) \equiv \underset{1 \le c \le C}{\operatorname{argmax}} \quad g_c(\mathbf{y})$$



Fronteras de decisión o de clasificación

Un clasificador divide el espacio de representación en C regiones de decisión, R_1, \ldots, R_C :

$$R_j = \{ \mathbf{y} \in E : g_j(\mathbf{y}) > g_i(\mathbf{y}) \mid i \neq j, \ 1 \leq i \leq C \}$$

■ Frontera de Decisión entre dos clases i, j: Lugar geométrico de los puntos $\mathbf{y} \in E$ para los que $g_i(\mathbf{y}) = g_j(\mathbf{y})$

En general son *Hipersuperficies* definidas por las ecuaciones:

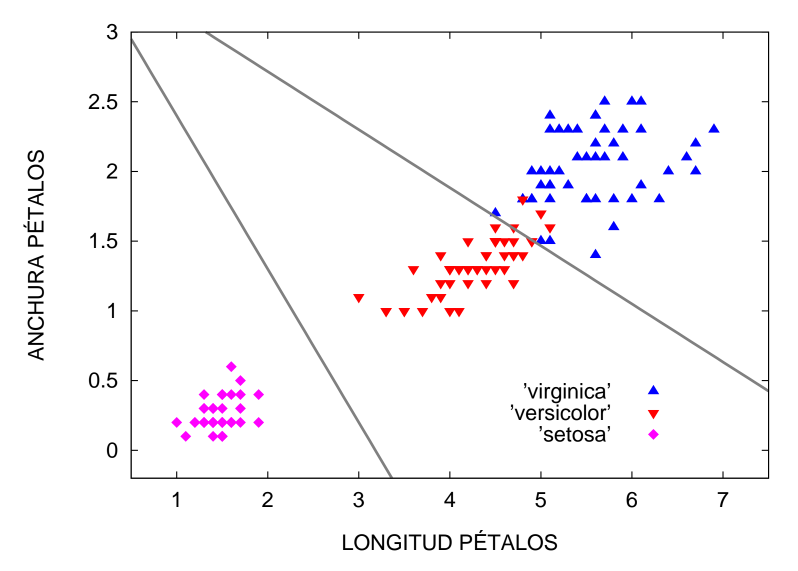
$$g_i(\mathbf{y}) - g_j(\mathbf{y}) = 0$$
 $i \neq j, 1 \leq i, j \leq C$

- Si $E \equiv \mathbb{R}^3$ las fronteras son superficies (ej. *planos*)
- Si $E \equiv \mathbb{R}^2$ las fronteras son líneas (ej. *rectas*)
- Si $E \equiv \mathbb{R}$ las fronteras son puntos
- Frontera de Decisión de una clase i: Lugar geométrico de los puntos $y \in E$ para los que:

$$g_i(\mathbf{y}) = \max_{j \neq i} g_j(\mathbf{y})$$

Fronteras de decisión en el problema de las irisáceas: Fronteras lineales

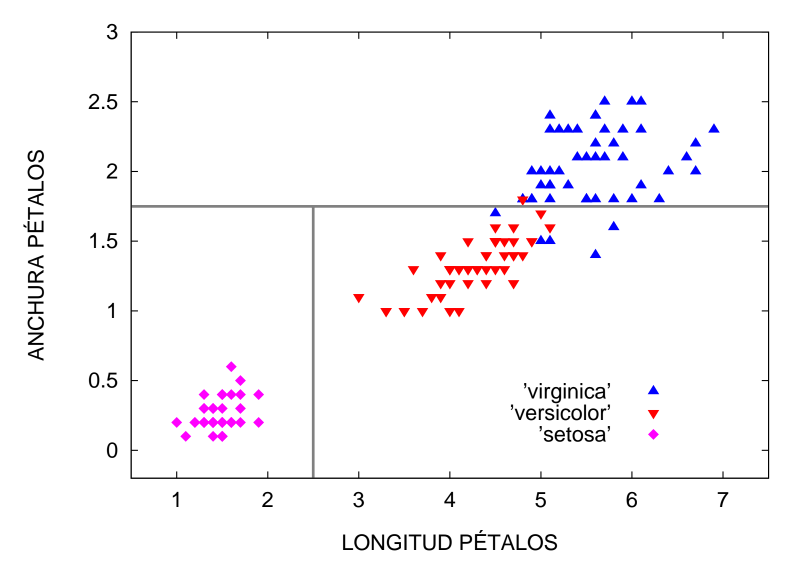
FLORES DE LA FAMILIA 'IRIS': REPRESENTACIÓN BIDIMENSIONAL



Fronteras de decisión en el problema de las irisáceas: Fronteras lineales paralelas a los ejes

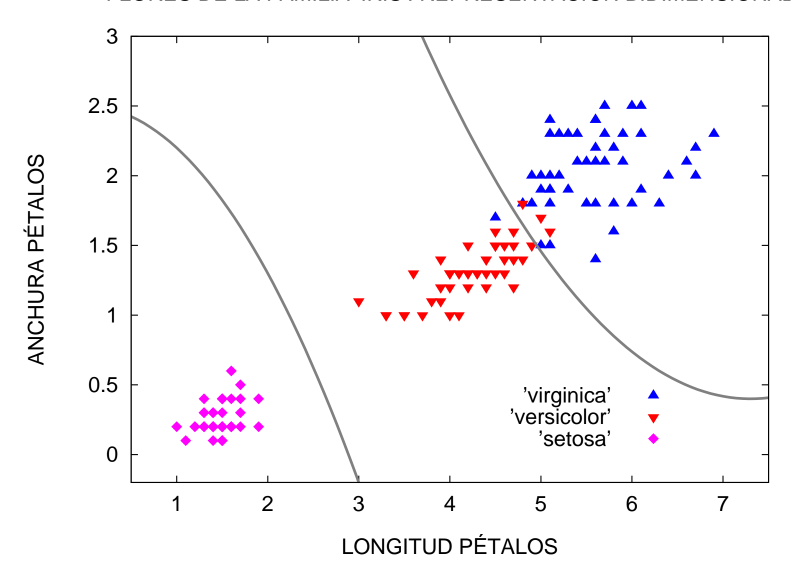
SIN-TemaB2T2

FLORES DE LA FAMILIA 'IRIS': REPRESENTACIÓN BIDIMENSIONAL



Fronteras de decisión en el problema de las irisáceas: Fronteras no lineales

FLORES DE LA FAMILIA 'IRIS': REPRESENTACIÓN BIDIMENSIONAL



Clasificadores equivalentes

Dos clasificadores (g_1, \ldots, g_C) y (g'_1, \ldots, g'_C) son equivalentes si inducen las mismas fronteras de decisión; es decir:

$$g_i(\mathbf{y}) > g_j(\mathbf{y}) \Leftrightarrow g_i'(\mathbf{y}) > g_j'(\mathbf{y}) \qquad \forall j \neq i, \ \forall \mathbf{y} \in E$$

Sea $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ cualquier función monótona creciente. Entonces los siguientes clasificadores son equivalentes:

$$(g_1,\ldots,g_C), \qquad (f(g_1),\ldots,f(g_C))$$

Ejemplos:

$$f(z) = az + b$$
 con $a > 0$
$$f(z) = \log z$$
 con $g_i(\mathbf{y}) > 0, 1 \le i \le C$

Funciones discriminantes lineales y cuadráticas

Funciones discriminantes *lineales*:

$$g(\mathbf{y}) = \sum_{i=1}^{d} a_i y_i + a_0 = \mathbf{a}^t \mathbf{y} + a_0$$

a se denomina *vector de pesos* y a_0 *peso umbral*.

- Número de parámetros: d + 1 (*lineal* con la dimensión)
- En general, *las fronteras de decisión son hiperplanos*.

Funciones discriminantes cuadráticas:

$$g(\mathbf{y}) = \sum_{i=1}^{d} \sum_{j=1}^{d} a_{ij} y_i y_j + \sum_{i=1}^{d} a_i y_i + a_0 = \mathbf{y}^t A \mathbf{y} + \mathbf{a}^t \mathbf{y} + a_0$$

A se denomina *matriz de pesos* y a_0 *peso umbral*.

- Número de parámetros: cuadrático con la dimensión d.
- En general, *las fronteras de decisión son hipercuádricas*.

Índice

- 1 Espacio de representación ⊳ 1
- 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión > 6
- 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
 - 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ⊳ 16
 - 5 Estimación empírica del error de decisión ⊳ 25
 - 6 Bibliografía ⊳ 28

Un clasificador es *lineal* si sus Funciones Discriminantes son *funciones lineales* de las componentes de los vectores de E. Sea $y \in E \equiv \mathbb{R}^D$ la representación de un objeto cualquiera.

$$g_c(\mathbf{y}) = \sum_{j=1}^{D} a_{cj} \cdot y_j + a_{c0} = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y} + a_{c0}, \quad 1 \le c \le C$$

Un clasificador es *lineal* si sus Funciones Discriminantes son *funciones lineales* de las componentes de los vectores de E. Sea $y \in E \equiv \mathbb{R}^D$ la representación de un objeto cualquiera.

$$g_c(\mathbf{y}) = \sum_{j=1}^{D} a_{cj} \cdot y_j + a_{c0} = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y} + a_{c0}, \quad 1 \le c \le C$$

Notación homogénea (notar los cambios de letra $a \rightarrow a, y \rightarrow y$):

$$\mathbf{y} = (1, y_1, ..., y_D)^t, \quad \mathbf{a}_c = (a_{c0}, a_{c1}, \cdots, a_{cD})^t$$
$$g_c(\mathbf{y}) = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y}$$

Un clasificador es *lineal* si sus Funciones Discriminantes son *funciones lineales* de las componentes de los vectores de E. Sea $y \in E \equiv \mathbb{R}^D$ la representación de un objeto cualquiera.

$$g_c(\mathbf{y}) = \sum_{j=1}^{D} a_{cj} \cdot y_j + a_{c0} = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y} + a_{c0}, \quad 1 \le c \le C$$

Notación homogénea (notar los cambios de letra $a \rightarrow a, y \rightarrow y$):

$$\mathbf{y} = (1, y_1, ..., y_D)^t, \quad \mathbf{a}_c = (a_{c0}, a_{c1}, \cdots, a_{cD})^t$$
$$g_c(\mathbf{y}) = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y}$$

Regla de clasificación:

$$\hat{c} = G(y) \equiv \underset{1 \le c \le C}{\operatorname{argmax}} \ \mathbf{a}_c^t \mathbf{y}$$

Un clasificador es *lineal* si sus Funciones Discriminantes son *funciones lineales* de las componentes de los vectores de E. Sea $y \in E \equiv \mathbb{R}^D$ la representación de un objeto cualquiera.

$$g_c(\mathbf{y}) = \sum_{j=1}^{D} a_{cj} \cdot y_j + a_{c0} = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y} + a_{c0}, \quad 1 \le c \le C$$

Notación homogénea (notar los cambios de letra $a \rightarrow a, y \rightarrow y$):

$$\mathbf{y} = (1, y_1, ..., y_D)^t, \quad \mathbf{a}_c = (a_{c0}, a_{c1}, \cdots, a_{cD})^t$$
$$g_c(\mathbf{y}) = \mathbf{a}_c^t \mathbf{y}$$

Regla de clasificación:

$$\hat{c} = G(\mathbf{y}) \equiv \underset{1 \le c \le C}{\operatorname{argmax}} \ \mathbf{a}_c^t \mathbf{y}$$

Frontera de decisión entre cada par de clases i, j: $\mathbf{a}_i^t \mathbf{y} = \mathbf{a}_j^t \mathbf{y}$ Fronteras lineales o hiperplanos de dimensión D (rectas si D = 2).

Índice

- 1 Espacio de representación ⊳ 1
- 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión > 6
- 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
- 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ▷ 16
 - 5 Estimación empírica del error de decisión ⊳ 25
 - 6 Bibliografía ⊳ 28

Aprendizaje de FDLs [1]

Dadas N muestras de aprendizaje $(\mathbf{y}_1, c_1), \dots, (\mathbf{y}_N, c_N)$, encontrar C vectores de pesos $\mathbf{a}_j, 1 \leq j \leq C, C$ que clasifiquen (lo más) correctamente (posible) las muestras de aprendizaje dadas; es decir:

$$\mathbf{a}_{c_1}^t \mathbf{y}_1 > \mathbf{a}_j^t \mathbf{y}_1, \ \forall j \neq c_1$$
 $\mathbf{a}_{c_2}^t \mathbf{y}_2 > \mathbf{a}_j^t \mathbf{y}_2, \ \forall j \neq c_2$
 \dots
 $\mathbf{a}_{c_N}^t \mathbf{y}_N > \mathbf{a}_j^t \mathbf{y}_N, \ \forall j \neq c_N$

Una solución: Ajustar iterativamente unos *pesos iniciales* mediante el *Algoritmo Perceptrón*, introducido en 1957 por Frank Rosenblatt.

Los clasificadores basados en el Algoritmo Perceptrón pueden considerarse como los ejemplos más sencillos de *redes neuronales*.

Problemas de convergencia con clases no *linealmente separables*. Soluciones: "margen" y/o algoritmo "Pocket-Perceptron".

Aprendizaje de FDLs: Algoritmo Perceptrón

```
// Sean: \mathbf{a}_{i}, 1 \leq j \leq C, C vectores de pesos iniciales;
// (\mathbf{y}_1, c_1), \ldots, (\mathbf{y}_N, c_N), N muestras de aprendizaje;
// \alpha \in \mathbb{R}^{>0}, "factor de aprendizaje";
// b \in \mathbb{R}, "margen" (para ajustar la convergencia).
do {
    m=0 // número de muestras bien clasificadas
   for (n = 1; n \le N; n++) {
       i = c_n; q = \mathbf{a}_i^t \mathbf{y}_n; error=false
       for (j = 1; j \le C; j++) if (j \ne i)
          {if (\mathbf{a}_i^t \mathbf{y}_n + b > g) \{\mathbf{a}_i = \mathbf{a}_i - \alpha \mathbf{y}_n; \text{ error} = true\}}
       if (error) \mathbf{a}_i = \mathbf{a}_i + \alpha \mathbf{y}_n; else m = m + 1
} while (m < N)
```

En caso de error se "corrigen" tanto los vectores de pesos de todas las clases que causan el error $(j: \mathbf{a}_j^t \mathbf{y}_n + b > \mathbf{a}_i^t \mathbf{y}_n)$, como el de la clase correcta (i).

Algoritmo Perceptrón: Ejercicio (para hacer en clase)

Perceptrón

En un problema de clasificación en 2 clases, para objetos representados mediante vectores de características bidimensionales, se tienen dos muestras de entrenamiento: $\mathbf{y}_1 = (0,0)^t$, $\mathbf{y}_2 = (1,1)^t$ de clases $c_1 = 1$, $c_2 = 2$, respectivamente.

Mostrar una traza de ejecución del algoritmo Perceptrón, con *vectores de pesos iniciales* nulos, *factor de aprendizaje* $\alpha=1$ y *margen* b=0,1. La traza debe incluir las sucesivas actualizaciones de los vectores de pesos de las clases.

Algoritmo Perceptrón: Ejercicio (para hacer en clase)

En un problema de clasificación en 2 clases, para objetos representados mediante vectores de características bidimensionales, se tienen dos muestras de entrenamiento: $\mathbf{y}_1 = (0,0)^t$, $\mathbf{y}_2 = (1,1)^t$ de clases $c_1 = 1$, $c_2 = 2$, respectivamente.

Mostrar una traza de ejecución del algoritmo Perceptrón, con *vectores de pesos iniciales* nulos, *factor de aprendizaje* $\alpha=1$ y *margen* b=0,1. La traza debe incluir las sucesivas actualizaciones de los vectores de pesos de las clases.

Solución resumida (solo la secuencia de pesos):

El algoritmo realiza 3 iteraciones del bucle más externo, produciendo la secuencia de vectores de pesos (en notación homogénea):

$$\mathbf{a}_{1}: \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0 \\ -1 \\ -1 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \\ -1 \end{pmatrix}$$

$$\mathbf{a}_{2}: \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} -1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} -1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$

Convergencia y calidad de resultados del Algoritmo Perceptrón

Tres parámetros controlan la convergencia y calidad de resultados:

 α , b (margen), M (máximo número de iteraciones)

 α determina el tamaño de las correcciones y por tanto la *velocidad de aprendizaje*. En general, $\alpha << \Rightarrow$ convergencia suave, pero con más iteraciones.

Convergencia y calidad de resultados del Algoritmo Perceptrón

Tres parámetros controlan la convergencia y calidad de resultados:

 α , b (margen), M (máximo número de iteraciones)

 α determina el tamaño de las correcciones y por tanto la *velocidad de aprendizaje*. En general, $\alpha << \Rightarrow$ convergencia suave, pero con más iteraciones.

- Comportamiento con conjuntos de entrenamiento linealmente separables:
 - Converge en un número finito de iteraciones $\forall \alpha > 0$
 - b=0: Las fronteras de decisión pueden tener poca "holgura"; es decir, pueden resultar demasiado cerca de algunos datos
 - b > 0: si b es bastante grande, se obtienen fronteras de decisión "centradas" entre las regiones de decisión (típicamente mucho mejores que con b = 0)

Convergencia y calidad de resultados del Algoritmo Perceptrón

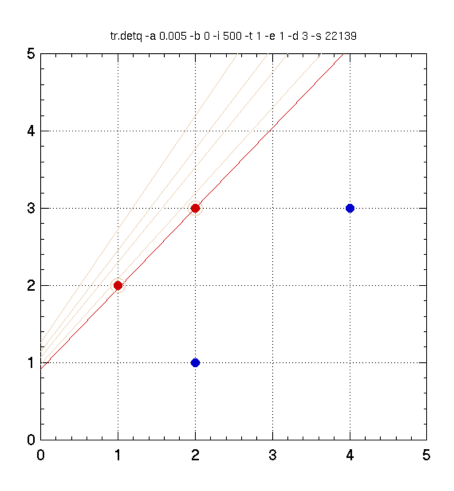
Tres parámetros controlan la convergencia y calidad de resultados:

 α , b (margen), M (máximo número de iteraciones)

 α determina el tamaño de las correcciones y por tanto la *velocidad de aprendizaje*. En general, $\alpha << \Rightarrow$ convergencia suave, pero con más iteraciones.

- Comportamiento con conjuntos de entrenamiento linealmente separables:
 - Converge en un número finito de iteraciones $\forall \alpha > 0$
 - b=0: Las fronteras de decisión pueden tener poca "holgura"; es decir, pueden resultar demasiado cerca de algunos datos
 - b > 0: si b es bastante grande, se obtienen fronteras de decisión "centradas" entre las regiones de decisión (típicamente mucho mejores que con b = 0)
- Comportamiento con conjuntos de entrenamiento **no** linealmente separables:
 - b=0: ninguna garantía de convergencia ni de calidad del resultado
 - b > 0: no hay convergencia pero, con b y M suficientemente grandes, se obtienen buenas fronteras de decisión; generalmente (casi-)óptimas, en el sentido de minimizar el error de clasificación del conjunto de entrenamiento

Ilustración del funcionamiento del Perceptrón: Ejemplo simple separable con *margen nulo*



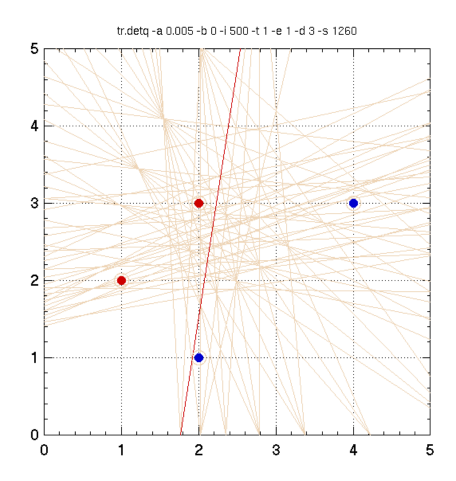
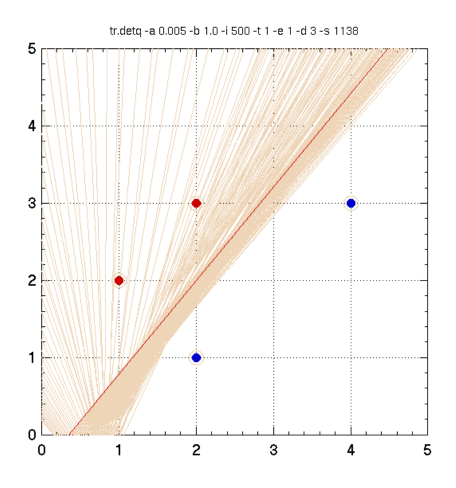


Ilustración del funcionamiento del Perceptrón: Ejemplo simple separable con *margen positivo*



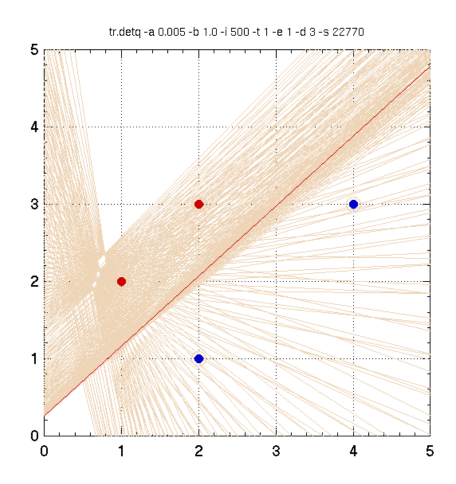
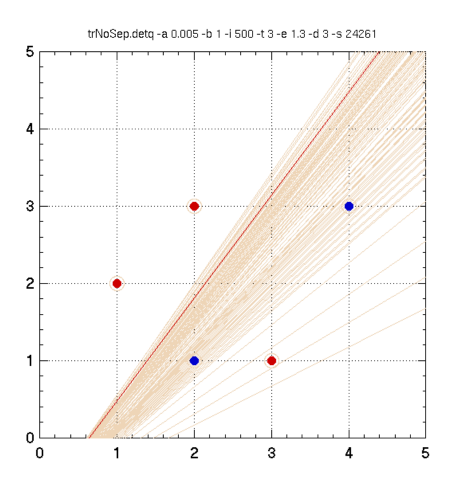


Ilustración del funcionamiento del Perceptrón: Ejemplo simple no separable con *margen positivo*



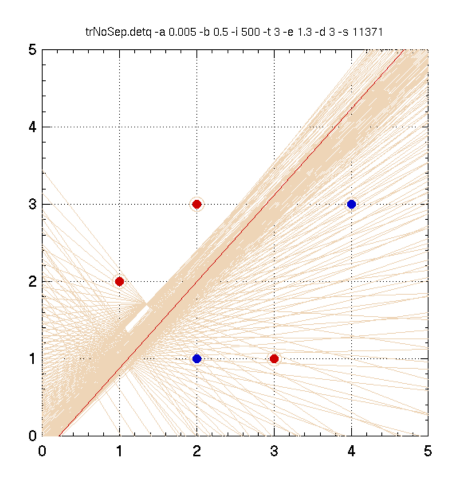


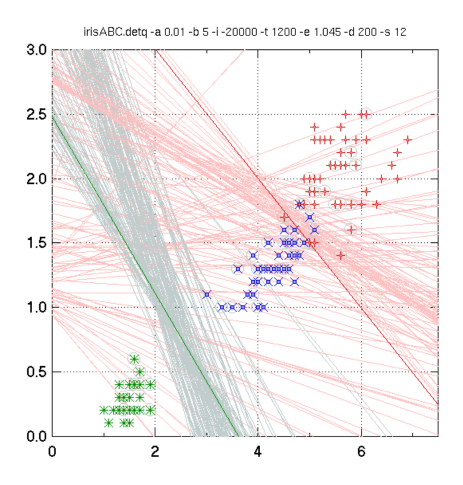
Ilustración del funcionamiento del Perceptrón: Iris2D (no separable)

margen nulo

2.5 2.0 1.5 1.0

0.0

margen positivo



DSIC – UPV: SIN Página B2T2.24

6

Índice

- 1 Espacio de representación ⊳ 1
- 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión > 6
- 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
- 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ⊳ 16
- 5 Estimación empírica del error de decisión ▷ 25
 - 6 Bibliografía ⊳ 28

Probabilidad empírica de error de decisión

Sea p la *verdadera* probabilidad de error de decisión de un sistema. Una estimación empírica (\hat{p}) de p puede obtenerse contabilizando el número de errores de decisión, N_e , que se producen en una *muestra de test* con N datos:

$$\hat{p} = \frac{N_e}{N}$$

Si N>>, podemos asumir que \hat{p} se distribuye normalmente: $\hat{p} \sim \mathcal{N}\left(p, \, \frac{P(1-p)}{N}\right)$

Intervalo de confianza al 95%:

$$P(\hat{p} - \epsilon \le p \le \hat{p} + \epsilon) = 0.95; \qquad \epsilon = 1.96 \sqrt{\frac{\hat{p}(1 - \hat{p})}{N}}$$

Ejemplo: Se observan 50 decisiones erróneas de 1000 datos de test. Con una confianza del 95 % podemos afirmar que el verdadero riesgo de error es:

$$p = 0.05 \pm 1,96 \sqrt{\frac{0,05 \cdot 0,95}{1000}} = 0,05 \pm 0,014 \ (5\% \pm 1,4\%)$$

Ejemplo: Si hay 5 errores en 100 datos de test el verdadero riesgo de error es:

$$p = \cdots = 0.05 \pm 0.043 \ (5\% \pm 4.3\%)$$

Métodos de partición de datos

Cuando un sistema se diseña mediante técnicas de *Aprendizaje Automático*, se necesitan datos no solo para estimar el error, sino para aprender los modelos de decisión. Dado un conjunto de datos etiquetados, este se puede dividir de diversas formas en subconjuntos de *entrenamiento* y de *test*:

- Resustitución (Resubstitution): Todos los datos disponibles se utilizan tanto para para entrenamiento como para test. Inconveniente: es (muy) optimista.
- Partición (Hold Out): Los datos se dividen en un subconjunto para entrenamiento y otro para test. Inconveniente: desaprovechamiento de datos.
- Validación Cruzada en B bloques (B-fold Cross Validation): Los datos se dividen aleatoriamente en B bloques. Cada bloque se utiliza como test para un sistema entrenado con el resto de bloques. Inconvenientes: Reduce el número de datos de entrenamiento (sobre todo cuando B es pequeño) y el coste computacional se incrementa con B.
- **Exclusión individual (Leaving One Out):** Cada dato individual se utiliza como dato único de test de un sistema entrenado con los n-1 datos restantes. Equivale a Validación Cruzada en n bloques. Inconveniente: el coste computacional.

Índice

- 1 Espacio de representación ⊳ 1
- 2 Funciones discriminantes y fronteras de decisión ⊳ 6
- 3 Funciones discriminantes lineales (FDL) ▷ 14
- 4 Aprendizaje de FDL: Perceptrón ⊳ 16
- 5 Estimación empírica del error de decisión ⊳ 25
- 6 Bibliografía > 28

Bibliografía

[1] R.O. Duda, D.G. Stork, P.E. Hart. Pattern Classification. Wiley, 2001.