

Régression & optimisation par descente de gradient

Ce tme a deux objectifs:

- acquérir les connaissances de base pour faire face au problème de la régression, c'est à dire de l'estimation d'un score réel correspondant à une situation,
- travailler sur les techniques d'optimisation par descente de gradient

In [79]:

```
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
```

Génération de données jouet & construction d'une solution analytique

Dans un premier temps, générons des données jouets paramétriques:

- N : nombre de points à générer
- $x \in [0, 1]$ tirage avec un simple `rand()` ou un `linspace()` -au choix-
 - Si vous optez pour un tirage aléatoire des abscisses, triez les points pour simplifier les traitements ultérieurs
- $y = ax + b + \epsilon, \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$
 - Rappel : en multipliant un tirage aléatoire selon une gaussienne centrée réduite par σ on obtient le bruit décrit ci-dessus

Afin de travailler sur les bonnes pratiques, nous distinguerons un ensemble d'apprentissage et un ensemble de test. Les deux sont tirés selon la même distribution. L'ensemble de test comptera -arbitrairement- 1000 points.

In [80]:

```
#données jouets
def gen_data_lin(a, b, sig, N=500, Ntest=1000):
    #Create an array of the given shape and populate it with random samples from a uniform distribution
    X_train = np.sort(np.random.rand(N)) # sort optionnel, mais ça aide pour les plots ( pour simplifier traitement ultérieur)
    X_test = np.sort(np.random.rand(Ntest))
    #standard deviation=ecart type =sigma
    Y_train = a*X_train+b+np.random.normal(0.0,sig, N )
    Y_test = a*X_test+b+np.random.normal(0.0,sig, Ntest )
    return X_train, Y_train, X_test, Y_test
```

In [81]:

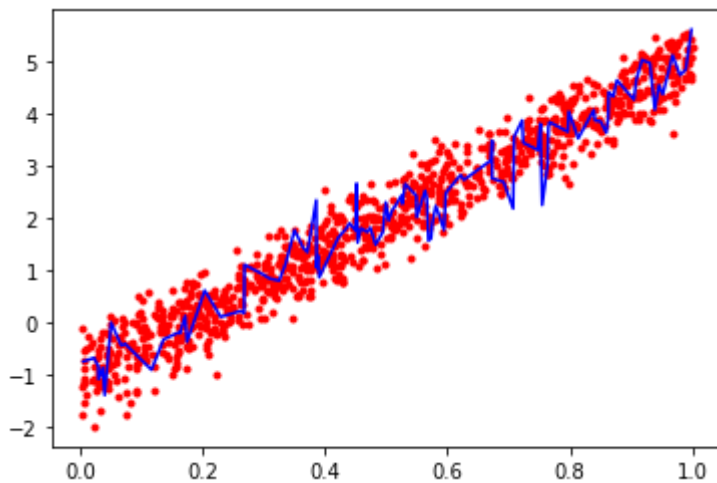
```
# génération de données jouets:
a = 6.
b = -1.
N = 100
sig = .4 # écart type

X_train, y_train, X_test, y_test = gen_data_lin(a, b, sig, N)

plt.figure()
plt.plot(X_test, y_test, 'r.')
plt.plot(X_train, y_train, 'b')
```

Out[81]:

[<matplotlib.lines.Line2D at 0x7f5b084737b8>]



Vous devez obtenir quelque chose de la forme:

 données jouet

Validation des formules analytiques

Nous avons vu deux types de résolutions analytique: à partir des estimateurs des espérances et co-variances d'une part et des moindres carrés d'autre part. Testons les deux méthodes.

Estimation de paramètres probabilistes

- $\hat{a} = \frac{\text{cov}(X,Y)}{\sigma_x^2}$
- $\hat{b} = E(Y) - \frac{\text{cov}(X,Y)}{\sigma_x^2} E(X)$

Estimer les paramètres, calculer l'erreur au sens des moindres carrés sur les données d'apprentissage et de test, puis tracer la droite de régression

In [82]:

```
def modele_lin_analytique(X_train, y_train):
    #utiliser des estimateurs des esperances et des covariances,
    #j'ai estimé l'esperance avec mean, est-ce que c'est juste?
    ahat=np.cov(X_train, y_train, bias=True)[0][1]/np.var(X_train)
    bhat=np.mean(y_train)- ahat* np.mean(X_train)
    return ahat, bhat
```

```
ahat, bhat = modele_lin_analytique(X_train, y_train)
print(ahat, bhat)
```

5.965841734747517 -1.0160857520158815

In [83]:

```
def erreur_mc(y, yhat):
    return ((y-yhat)**2).mean()
```

```
yhat_train = ahat*X_train+bhat
yhat_test = ahat*X_test+bhat
```

```
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train):', erreur_mc(yhat_train, y_train))
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test):', erreur_mc(yhat_test, y_test))
```

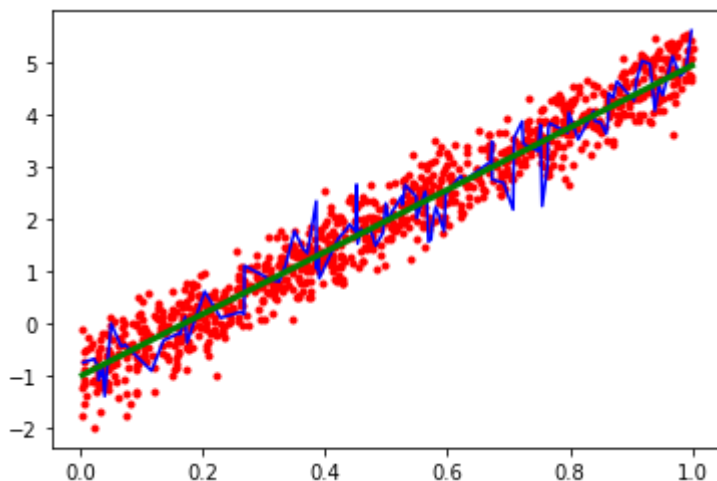
```
Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train): 0.15325601960273
263
Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test): 0.161663334241477
7
```

In [84]:

```
plt.figure()
plt.plot(X_test, y_test, 'r.')
plt.plot(X_train, y_train, 'b')
plt.plot(X_test, yhat_test, 'g', lw=3)
```

Out[84]:

[<matplotlib.lines.Line2D at 0x7f5b083b5f28>]



Formulation au sens des moindres carrés

Nous partons directement sur une écriture matricielle. Du coup, il est nécessaire de construire la matrice enrichie Xe :

$$Xe = \begin{bmatrix} X_0 & 1 \\ \vdots & \vdots \\ X_N & 1 \end{bmatrix}$$

Le code de la fonction d'enrichissement est donné ci-dessous.

Il faut ensuite poser et résoudre un système d'équations linéaires de la forme:

$$Aw = B$$

Rappel des formules vues en cours/TD:

$$A = X^T X$$

$$B = X^T Y$$

Fonction de résolution: `np.linalg.solve(A,B)` Vous devez obtenir la même solution que précédemment.

In [85]:

```
def make_mat_lin_biais(X): # fonctionne pour un vecteur unidimensionnel X
    N = len(X)
    N2=1
    if (X.shape[0]<X.size):
        #print("si, yo se que yo hace")
        N2=X.shape[1]
    return np.hstack((X.reshape(N,N2), np.ones((N,1))))
```

In [86]:

```
Xe = make_mat_lin_biais(X_train)
# construction de A
A=np.transpose(Xe)@Xe
B=np.transpose(Xe)@y_train
w=np.linalg.solve(A,B)
print(w)
```

```
[ 5.96584173 -1.01608575]
```

solution précédente

5.965841734747517 -1.0160857520158815

On a bien les mêmes valeurs

Soit les données polynomiales générées avec la fonction ci-dessous

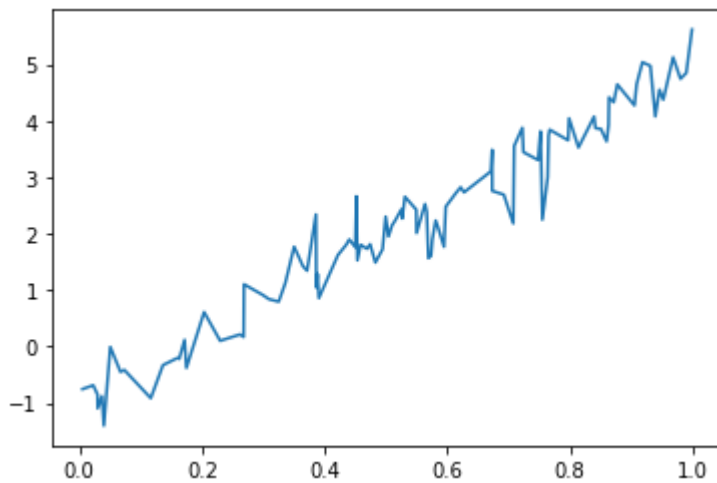
- proposer & une solution d'enrichissement (vue en cours et TD)
- résoudre analytiquement le problème des moindres carrés
- calculer l'erreur au sens des moindres carrés en apprentissage ET en test
- tracer les données et la solution

In [87]:

```
def gen_data_poly2(a, b, c, sig, N=500, Ntest=1000):  
    """  
    Tire N points X aléatoirement entre 0 et 1 et génère  $y = ax^2 + bx + c + \text{eps}$   
     $\text{eps} \sim N(0, \text{sig}^2)$   
    """  
    X_train = np.sort(np.random.rand(N))  
    X_test = np.sort(np.random.rand(Ntest))  
    y_train = a*X_train**2+b*X_train+c+np.random.randn(N)*sig  
    y_test = a*X_test**2 +b*X_test +c+np.random.randn(Ntest)*sig  
    return X_train, y_train, X_test, y_test  
  
Xp_train, yp_train, Xp_test, yp_test = gen_data_poly2(10, -10, 5, 0.1, N=100, Nt  
est=100)  
plt.figure()  
plt.plot(X_train, y_train)
```

Out[87]:

[<matplotlib.lines.Line2D at 0x7f5b083227b8>]



In [91]:

```

def make_mat_poly_biais(X): # fonctionne pour un vecteur unidimensionnel X
    # enrichissement en ajoutant une colonne de  $X^2$ 
    X2=X*X
    N=len(X)
    N2=1
    #print(X.size)
    if (X.shape[0]<X.size):
        #print("estoy aqui!")
        N2=X.shape[1]
    #print(X.shape[0])
    #print(N2)
    return np.hstack((X2.reshape(N,N2),make_mat_lin_biais(X)))

Xe    = make_mat_poly_biais(Xp_train)
Xe_t  = make_mat_poly_biais(Xp_test)
#résolution analytique

##
A=np.transpose(Xe)@Xe
B=np.transpose(Xe)@yp_train
w=np.linalg.solve(A,B)

##
a=w[0]
b=w[1]
c=w[2]

yhat   = a*Xp_train**2+b*Xp_train+c
yhat_t = a*Xp_test**2+b*Xp_test+c
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train):', erreur_mc(yhat, yp_train))
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test):', erreur_mc(yhat_t, yp_test))

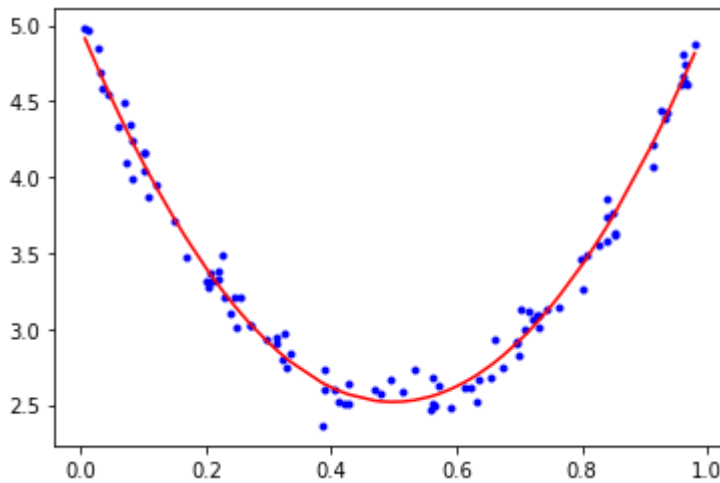
plt.figure()
plt.plot(Xp_train, yp_train, 'b.')
plt.plot(Xp_train, yhat, 'r')

```

Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train): 0.009838424076313882
 Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test): 0.010314663764023884

Out[91]:

[<matplotlib.lines.Line2D at 0x7f5b0a1920b8>]



Fonction de coût & optimisation par descente de gradient

Comme vu en TD et en cours, nous allons maintenant résoudre le problème de la régression par minimisation d'une fonction de coût:

$$C = \sum_{i=1}^N (y_i - f(x_i))^2$$

Soit un problème avec des données $(x_i, y_i)_{i=1, \dots, N}$, une fonction de décision/prédiction paramétrée par un vecteur w et une fonction de coût à optimiser $C(w)$. Notre but est de trouver les paramètres w^* minimisant la fonction de coût:

$$w^* = \arg \min_w C(w)$$

l'algorithme de la descente de gradient est le suivant (rappel):

- $w_0 \leftarrow \text{init}$ par exemple : 0
- boucle
 - $w_{t+1} \leftarrow w_t - \epsilon \nabla_w C(w_t)$

Compléter le squelette d'implémentation fourni ci-dessous:

In [97]:

```

# pour travailler en matrice: (re)construction de la matrice contenant les X et
un biais
Xe = make_mat_lin_biais(X_train) # dataset linéaire, transformation lineaire des
données
# l'initial vaut 0, j'aurais préféré une autre valeur !!

a=6
b=-1

wstar = np.array([a,b])# A compléter # pour se rappeler du w optimal

def descente_grad_mc(X, y, eps=1e-4, nIterations=100):
    w = np.zeros(X.shape[1]) # init à 0
    allw = [w]
    for i in range(nIterations):
        # A COMPLETER => calcul du gradient vu en TD
        # gradient avec la fonction donnée dans l'énoncé
        #grad_a=-np.sum(X[:,0])# sans 1
        #grad_b=-len(X)

        # dans le cas ou la fonction de cout est au carré
        grad_b=np.sum(-2*(y-w[1]-w[0]*X[:,0]))

        grad_a=np.sum(-2*X[:,0]*(y-w[1]-w[0]*X[:,0]))

        w=w-eps*np.array([grad_a, grad_b])
        allw.append(w) # stockage de toutes les valeurs intermédiaires pour anal
yse
    allw = np.array(allw)
    return w, allw # la dernière valeur (meilleure) + tout l'historique pour le
plot

w, allw = descente_grad_mc(Xe, y_train, eps=1e-4, nIterations=200)

```

On s'intéresse ensuite à comprendre la descente de gradient dans l'espace des paramètres. Le code ci-dessous permet de tracer le cout pour un ensemble de paramètres (toutes les valeurs de paramètres prises par l'algorithmes au fil du temps).

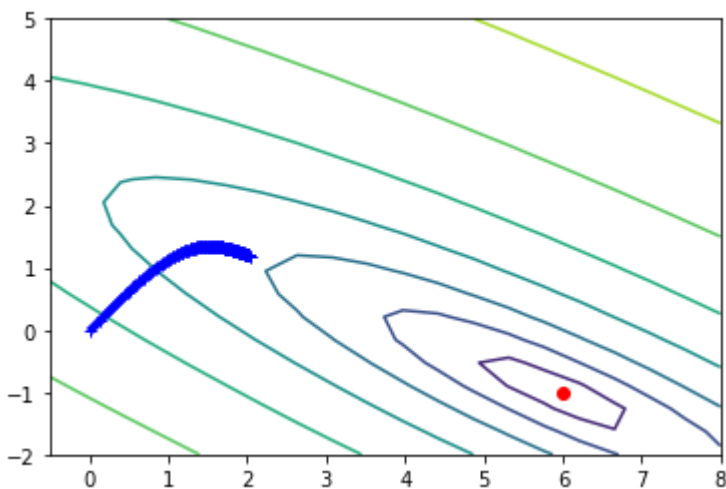
In [98]:

```
# tracer de l'espace des couts
def plot_parametres( allw, X, y, opti = [], ngrid = 20, extract_bornes=False):
    '''
    Fonction de tracer d'un historique de coefficients
    ATTENTION: ca ne marche qu'en 2D (évidemment)
    Chaque w doit contenir 2 valeurs

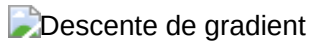
    Il faut fournir les données (X,y) pour calculer le cout associé
    à un jeu de paramètres w
    ATTENTION X = forme matricielle des données
    '''

    w_min = [-0.5, -2] # bornes par défaut, uniquement pour notre cas d'usage
    w_max = [8, 5]
    if extract_bornes: # bornes générales
        w_min = np.min(allw,0) # trouver les bornes
        w_max = np.max(allw,0)
    # faire une grille régulière avec tous les couples possibles entre le min et
    le max
    w1range = np.linspace(w_min[0], w_max[0], ngrid)
    w2range = np.linspace(w_min[1], w_max[1], ngrid)
    w1,w2 = np.meshgrid(w1range,w2range)
    #
    # calcul de tous les couts associés à tous les couples de paramètres
    cost = np.array([[np.log(((X @ np.array([w1i,w2j]) - y)**2).sum())) for w1i in
w1range] for w2j in w2range])
    #
    plt.figure()
    plt.contour(w1, w2, cost)
    if len(opti) > 0:
        plt.scatter(wstar[0], wstar[1],c='r')
    plt.plot(allw[:,0],allw[:,1], 'b+-' ,lw=2 )
    return

plot_parametres( allw, Xe, y_train, opti=wstar)
# plt.savefig('fig/grad_descente.png')
```



Vous devez obtenir un image de la forme :

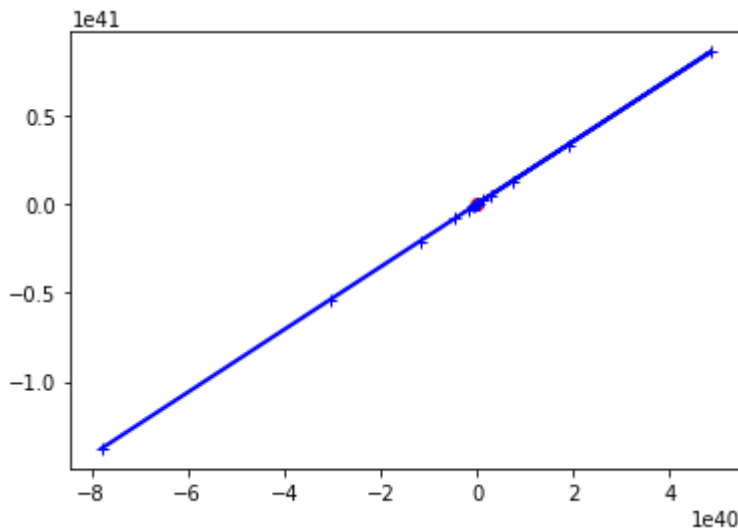


Tester différents jeux de paramètres pour mettre en évidence les phénomènes suivants:

- Divergence du gradient
- Convergence incomplète (trop lente ou pas assez d'itération)
- Convergence idéale: pas de gradient suffisamment grand et nombre d'itérations bien choisi

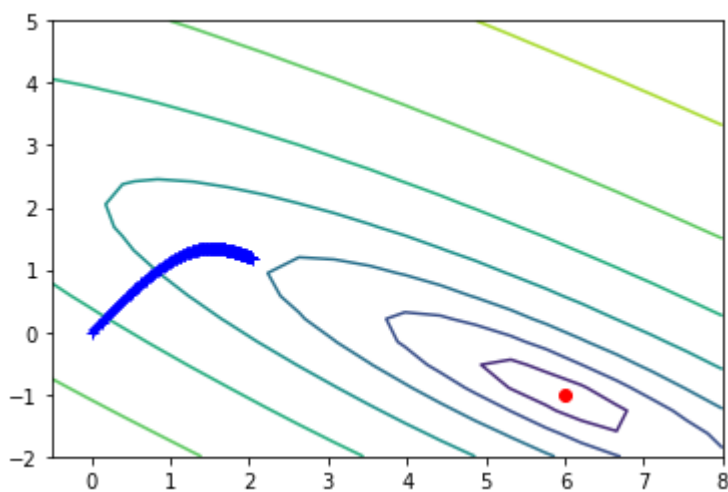
In [99]:

```
# divergence du gradient dans le cas ou les pas sont trop grands, donc eps grand
w, allw = descente_grad_mc(Xe, y_train, eps=1e-2, nIterations=200)
plot_parametres( allw, Xe, y_train, opti=wstar)
```



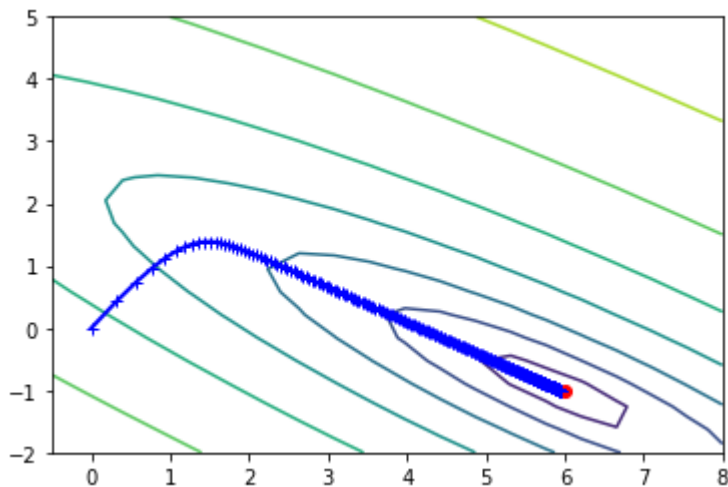
In [100]:

```
#convergence incomplète, nombre d'itérations insuffisant car le pas est trop petit
w, allw = descente_grad_mc(Xe, y_train, eps=1e-4, nIterations=200)
plot_parametres( allw, Xe, y_train, opti=wstar)
```



In [101]:

```
# convergence idéale
w, allw = descente_grad_mc(Xe, y_train, eps=1e-3, nIterations=500)
plot_parametres( allw, Xe, y_train, opti=wstar)
```



Passage sur des données réelles

Après avoir étudié trois manières de faire face au problème de la régression, nous proposons d'étudier un cas réel: la prédiction de la consommation des voitures en fonction de leurs caractéristiques.

Dans le cas présent, nous allons baser la solution sur la résolution analytique du problème des moindres carrés (`np.linalg.solve(A,B)`), qui semble la mieux adaptée au problème qui nous intéresse.

Le jeu de données est issu des datasets UCI, un répertoire parmi les plus connus en machine learning. Les données **sont déjà téléchargées et présentes dans le tme** mais vous voulez plus d'informations:

[https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/auto+mpg_\(https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/auto+mpg\)](https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/auto+mpg_(https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/auto+mpg))



voiture

Après avoir importé les données (fonction fournie), vous construirez une solution optimale et l'évaluerez au sens des moindres carrés en apprentissage et en test.

solution analytique des moindres carrés

In [102]:

```
import pandas as pd
# Chargement des données
data = pd.read_csv('data/auto-mpg.data', delimiter='\s+', header=None) # comme n
p.loadtxt mais en plus robuste
# remplacement des données manquantes '?' => Nan pour travailler sur des nombres
data.iloc[:,[3]] = data.iloc[:,[3]].replace('?', None)
data.iloc[:,[3]] = data.iloc[:,[3]].astype(float)
# remplacement des valeurs manquantes par la moyenne
data.iloc[:,[3]] = data.iloc[:,[3]].fillna(data.iloc[:,[3]].mean())

print(data.head()) # visualiser ce qu'il y a dans les données

X = np.array(data.values[:,1:-2], dtype=np.float64)
y = np.array(data.values[:,0], dtype=np.float64)
```

	0	1	2	3	4	5	6	7	
8									
0	18.0	8	307.0	130.0	3504.0	12.0	70	1	chevrolet chevelle ma
libu									
1	15.0	8	350.0	165.0	3693.0	11.5	70	1	buick skylark
320									
2	18.0	8	318.0	150.0	3436.0	11.0	70	1	plymouth satel
lite									
3	16.0	8	304.0	150.0	3433.0	12.0	70	1	amc rebel
sst									
4	17.0	8	302.0	140.0	3449.0	10.5	70	1	ford to
rino									

In [103]:

```
print(X[0:4,:])
```

```
[[ 8.  307.  130.  3504.  12.  70. ]
 [ 8.  350.  165.  3693.  11.5  70. ]
 [ 8.  318.  150.  3436.  11.  70. ]
 [ 8.  304.  150.  3433.  12.  70. ]]
```

In [104]:

```
# separation app/test
import random as rd
def separation_train_test(X, y, pc_train=0.75):
    # A compléter
    # 1) générer tous les index entre 0 et N-1
    N=len(X)
    index=[i for i in range(N)]
    # 2) mélanger la liste
    #sort randomly
    rd.shuffle(index)
    napp = int(len(y)*pc_train) # nb de points pour le train
    X_train, y_train = X[index[:napp]], y[index[:napp]]
    X_test, y_test = X[index[napp:]], y[index[napp:]]
    return X_train, y_train, X_test, y_test
```

```
X_train, y_train, X_test, y_test = separation_train_test(X, y, pc_train=0.75)
```

on a 8 paramètres, si on considère une solution analytique avec une regression lineaire

$$y = a_1 x_1 + a_2 x_2 + a_3 x_3 + a_4 x_4 + a_5 x_5 + a_6 x_6 + a_7 x_7 + a_8 x_8$$

In [105]:

```
# Résolution analytique

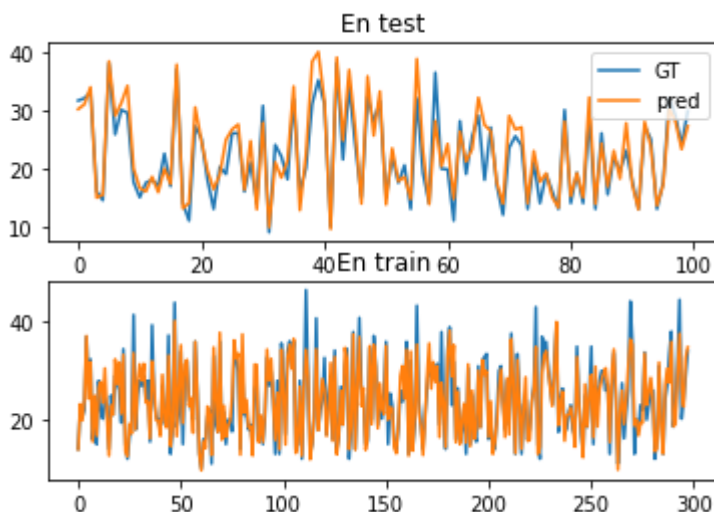
Xe=make_mat_poly_biais(X_train)
Xe_t=make_mat_poly_biais(X_test)
A=np.transpose(Xe)@Xe
B=np.transpose(Xe)@y_train
w = np.linalg.solve(A,B)
yhat = Xe@w
yhat_t = Xe_t@w
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train):', erreur_mc(yhat, y_train))
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test):', erreur_mc(yhat_t, y_test))
```

Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train): 7.77090211556873

Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test): 7.458090696633969

In [106]:

```
def plot_y(y_train, y_test, yhat, yhat_t):
    # tracé des prédictions:
    plt.figure()
    plt.subplot(211)
    plt.plot(y_test, label="GT")
    plt.plot(yhat_t, label="pred")
    plt.title('En test')
    plt.legend()
    plt.subplot(212)
    plt.plot(y_train, label="GT")
    plt.plot(yhat, label="pred")
    plt.title('En train')
    return
plot_y(y_train, y_test, yhat, yhat_t)
```



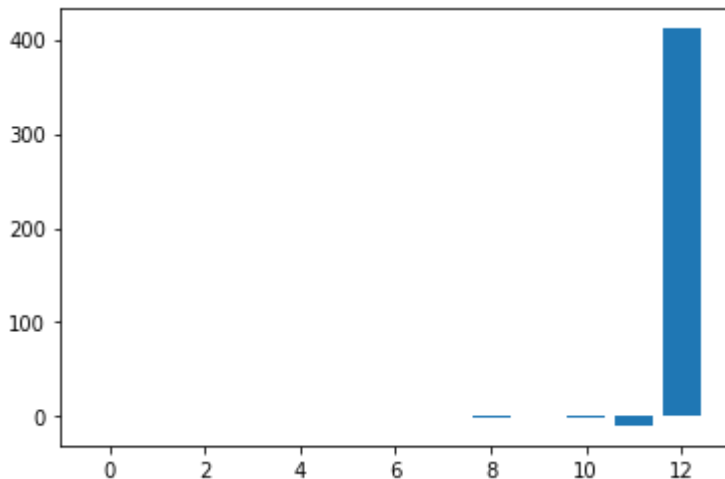
le modèle semble bien correspondre pour le training et le test set, le choix du modèle linéaire semble être bon

In [107]:

```
# interprétation des poids
plt.figure()
plt.bar(np.arange(len(w)), w)
```

Out[107]:

<BarContainer object of 13 artists>



à quoi sert ce schéma

Normalisation

Sur le diagramme ci-dessus, on ne voit pas grand chose pour une raison évidente: on ne peut pas comparer ces poids qui comparent des variables dont les ordres de grandeur sont différents.

Nous allons donc assimiler chaque colonne X_j à une variable suivant une loi normale et nous allons revenir à une Normale centrée réduite selon la formule de base:

$$X_j \sim \mathcal{N}(\mu_j, \sigma_j^2)$$

$$\Rightarrow Z_j = \frac{X_j - \mu_j}{\sigma_j} \sim \mathcal{N}(0, 1)$$

Tous les Z_j sont comparables et nous serons en mesure de comprendre l'impact de chaque variables sur les résultats.

ATTENTION: on ne se basera que sur les données d'apprentissage pour le calcul des $\{\mu_j, \sigma_j\}$.

Une fois la normalisation effectuée, analyser l'impact des différentes variables descriptives sur la valeur à prédire.

In [108]:

```
A=np.array([[2,1],[2,1]])  
np.mean(A, axis=0)
```

Out[108]:

```
array([2., 1.])
```

In [109]:

```

def normalisation(X_train, X_test):
    """
    Fonction de normalisation des données pour rendre les colonnes comparables
    Chaque variable sera assimilée à une loi normale qu'il faut centrer + réduire
    e.
    ATTENTION: il faut calculer les moyennes et écarts-types sur les données d'a
    pprentissage seulement
    """
    # A compléter
    # 1) calcul des moyennes et écarts types pour chaque colonne
    #X_train
    means=np.mean(X_train, axis=0)
    stds=np.std(X_train, axis=0)
    #X_test
    means_t=np.mean(X_test, axis=0)
    stds_t=np.std(X_test, axis=0)

    #X_train
    # 2) normalisation des colonnes
    np.reshape(means, (1, X_train.shape[1]))
    np.reshape(stds, (1, X_train.shape[1]))
    Xn_train=(X_train-means)/stds
    #X_test
    np.reshape(means_t, (1, X_test.shape[1]))
    np.reshape(stds_t, (1, X_test.shape[1]))
    Xn_test=(X_test-means_t)/stds_t
    # 3) Ajout d'un biais: fourni ci-dessous)
    Xn_train = np.hstack((Xn_train, np.ones((Xn_train.shape[0], 1))))
    Xn_test  = np.hstack((Xn_test, np.ones((X_test.shape[0], 1))))
    return Xn_train, Xn_test

Xn_train, Xn_test = normalisation(X_train, X_test)
A=np.transpose(Xn_train)@Xn_train
B=np.transpose(Xn_train)@y_train

w = np.linalg.solve(A,B)

yhat  = Xn_train@w
yhat_t = Xn_test@w
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train):', erreur_mc(yhat, y_t
rain))
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test):', erreur_mc(yhat_t, y_
test))
plot_y(y_train, y_test, yhat, yhat_t)

plt.figure()
plt.bar(np.arange(len(w)), w)

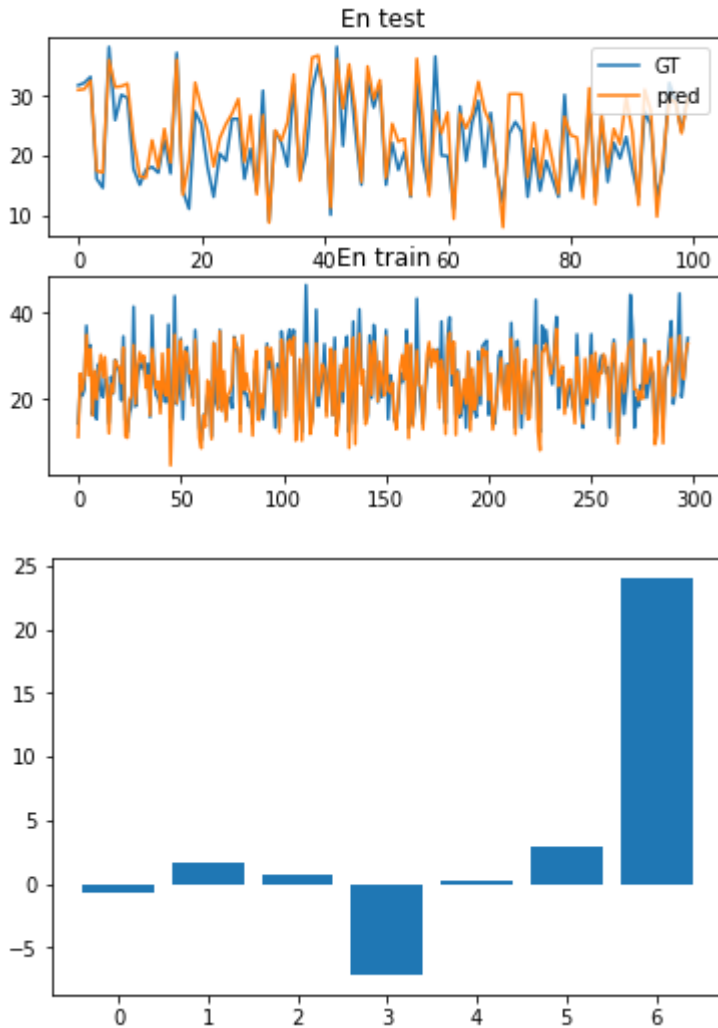
```


Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train): 11.975571175285273

Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test): 14.110850162661533

Out[109]:

<BarContainer object of 7 artists>



In [110]:

```
X_train.shape
```

Out[110]:

(298, 6)

Questions d'ouverture

Sélection de caractéristiques

Quels sont les résultats obtenus en éliminant toutes les variables servant moins?

In [111]:

```
pour_moi=np.array([1,2,3,4, 5, 6,7])
print(pour_moi[[2,3, 5]])
```

[3 4 6]

In [112]:

```
A=np.transpose(Xn_train[:, [3,5,6]])@Xn_train[:,[3,5,6]]
B=np.transpose(Xn_train[:,[3,5,6]])@y_train

w = np.linalg.solve(A,B)

yhat = Xn_train[:,[3,5,6]]@w
yhat_t = Xn_test[:,[3,5,6]]@w
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train):', erreur_mc(yhat, y_train))
print('Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test):', erreur_mc(yhat_t, y_test))
plot_y(y_train, y_test, yhat, yhat_t)

plt.figure()
```

Erreur moyenne au sens des moindres carrés (train): 12.2102740156187

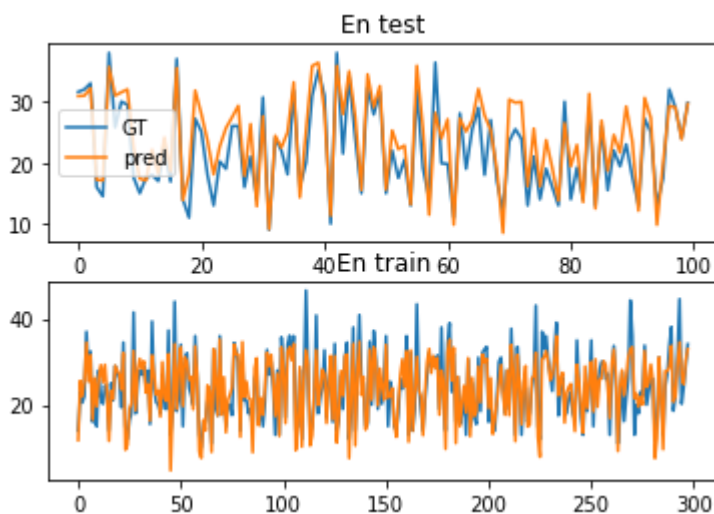
31

Erreur moyenne au sens des moindres carrés (test): 13.05131004225157

6

Out[112]:

<Figure size 432x288 with 0 Axes>



<Figure size 432x288 with 0 Axes>

les résultats resont relativement bon si on compare l'erreur moyenne même en eliminant les variables qui servent le moins!

Feature engineering

En étudiant la signification des variables du problèmes, on trouve:

1. mpg: continuous
2. cylinders: multi-valued discrete
3. displacement: continuous
4. horsepower: continuous
5. weight: continuous
6. acceleration: continuous
7. model year: multi-valued discrete
8. origin: multi-valued discrete

D'après la question précédente, le poids, l'année du modèle et le biais sont des facteurs important pour le calcul de la consommation... Jusqu'ici, nous n'avons pas pris en compte l'origine qui était difficile à coder.

Encodage de l'origine

La variable origine est accessible de la manière suivante:

```
origine = data.values[:, -2]
```

Il faut le faire au début du traitement pour bien conserver la séparation en l'apprentissage et le test.

Au moins les deux derniers facteurs discrets pourraient être traités différemment en one-hot encoding:

$$X_j = x \in \{1, \dots, K\} \Rightarrow [0, 0, 1, 0] \in \{0, 1\}^K$$

La valeur x donne l'index de la colonne non nulle.

In [113]:

```
#origine difficile à coder, il faut la prendre en compte au début du traitement
origine = data.values[:, -2]
print(np.unique(origine))
```

```
[1 2 3]
```

In [114]:

```
param1=(origine==1)+0
param2=(origine==2)+0
param3=(origine==3)+0
```

Encodage de l'année

Pour l'année, il est possible de procéder de la même manière, mais il préférable de découper les années en 10 catégories puis d'encoder pour limiter le nombre de dimensions.

In [126]:

```

# Analyse
years=data.values[:,6]
print(np.unique(years))
print(len(np.unique(years)))
# établissement des catégories
min=np.min(np.unique(years))
max=np.max(np.unique(years))
print(min)
print(max)
ecart=(max-min)/10
print(ecart)
def years_param(years):
    nb_cat=10
    min=np.min(np.unique(years))
    max=np.max(np.unique(years))
    print(min)
    print(max)
    ecart=(max+1-min)/nb_cat
    res=[]
    for i in range(nb_cat):
        res.append(np.logical_and(years>=min+i*ecart , years<min+(i+1)*ecart)+0)
    return np.reshape(np.array(res), (len(years), nb_cat))
res=years_param(years)
#verifications
print(len(years))
print(np.sum(res, axis=0))
print(np.sum(res))

```

```

[70 71 72 73 74 75 76 77 78 79 80 81 82]
13
70
82
1.2
70
82
398
[40 39 41 40 39 41 41 39 38 40]
398

```

In []:

```

# On rajoute ce qu'on a obtenu pour l'origine et les années comme nouvelles colo
nnes
#à la matrice X sans la colonne des années

```

In [119]:

```

# Pour moi
syntax_test=np.array([1,2, 3, 1, 1, 3])
print(np.logical_and(syntax_test>1 , syntax_test<3))

```

```

[False  True False False False False]

```

Question d'ouverture sur le gradient

La normalisation a-t-elle un impact sur le gradient?

La normalisation des données peut au moins nous aider à régler plus facilement le pas (qui sera toujours du même ordre de grandeur... Mais cela a-t-il un impact sur la manière dont nous nous rapprochons de la solution optimale?

In []:

Gradient stochastique

Dans la plupart des algorithmes modernes d'optimisation liés aux réseaux de neurones, le gradient est calculé de manière stochastique, sur un exemple à la fois:

- $w_0 \leftarrow \text{init}$ par exemple : 0
- boucle
 - tirage d'une donnée i : (x_i, y_i)
 - $w_{t+1} \leftarrow w_t - \epsilon \nabla_w C_i(w)$

Etudier le fonctionnement de cet algorithme sur les exemples jouets précédents.

Amélioration du gradient

Le blog de S. Ruder explique particulièrement bien les améliorations possibles sur les descentes de gradient.

<https://ruder.io/optimizing-gradient-descent/> (<https://ruder.io/optimizing-gradient-descent/>)

Comparer une descente de gradient stochastique avec et sans moment sur les données jouets des premières questions.

In []: