SVEUČILIŠTE U ZAGREBU FAKULTET ELEKTROTEHNIKE I RAČUNARSTVA

DIPLOMSKI RAD br. 1728

Nadzirani pristupi za procjenu nesigurnosti predikcija dubokih modela

Ivan Grubišić

Umjesto ove stranice umetnite izvornik Vašeg rada.

Da bi ste uklonili ovu stranicu obrišite naredbu \izvornik.

Nadzirani pristupi za procjenu nesigurnosti predikcija dubokih modela

Procjena nesigurnosti predikcija vrlo je važan sastojak mnogih praktičnih primjena konvolucijskih modela računalnog vida. Do tog cilja možemo doći analizom višeznačnosti podataka, nesigurnosti odluke modela te vjerojatnosti da se podatak nalazi u distribuciji skupa za učenje. U ovom radu razmatramo pristupe koji procjenu nesigurnosti predikcija uče nadzirano, primjenom istih podataka na kojima se uči i promatrani model.

U okviru rada, potrebno je proučiti i ukratko opisati postojeće pristupe za procjenu nesigurnosti predikcija. Uhodati postupke procjene nesigurnosti dubokih konvolucijskih modela temeljene na nadziranom učenju. Validirati hiperparametre te prikazati i ocijeniti ostvarene rezultate na problemu semantičke segmentacije. Predložiti pravce budućeg razvoja. Radu priložiti izvorni i izvršni kod razvijenih postupaka, ispitne slijedove i rezultate, uz potrebna objašnjenja i dokumentaciju. Citirati korištenu literaturu i navesti dobivenu pomoć.

zahvala

Sadržaj

	Ozna	Oznake				
1.	Uvo	Uvod				
2.	Osno	Osnovni pojmovi				
	2.1.	Teorija	vjerojatnosti i teorija informacije	2		
		2.1.1.	Slučajne varijable i razdiobe	2		
		2.1.2.	Združena, uvjetna i marginalna vjerojatnost i osnovna pravila vjerojatnosti	4		
		2.1.3.	Nezavisnost, uvjetna nezavisnost i uvjetna zavisnost	5		
		2.1.4.	Očekivanje, varijanca i kovarijanca	6		
		2.1.5.	Funkcije slučajnih varijabli	7		
		2.1.6.	Primjeri razdioba	8		
		2.1.7.	Teorija informacije	10		
	2.2.	Nadzira	ano strojno učenje	12		
		2.2.1.	Induktivna pristranost i komponente algoritma strojnog učenja	13		
		2.2.2.	Kapacitet modela, prenaučenost i podnaučenost	15		
		2.2.3.	Odabir modela	15		
	2.3.	Statist	ičko modeliranje i zaključivanje	15		
		2.3.1.	Procjena parametara i zaključivanje kod probabilističkih modela	15		
		2.3.2.	Probabilistički grafički modeli	15		
		2.3.3.	Monte Carlo aproksimacija	21		

		2.3.4.	Aproksimacija razdioba i aproksimacijsko zaključivanje	22				
		2.3.5.	Varijacijsko zaključivanje	23				
		2.3.6.	Monte Carlo aproksimacija	24				
	2.4.	Minimi	zacija rizika	24				
		2.4.1.	Rizik i empirijski rizik	24				
		2.4.2.	Strukturni rizik	25				
		2.4.3.	Bayesovski modeli	26				
	2.5.	Evalua	cijske mjere	26				
2								
Э.			enje i konvolucijske mreže	27				
	3.1.		e neuronske mreže	27				
	3.2.	Konvol	ucijske mreže	27				
	3.3.	Optimi	zacija	27				
		3.3.1.	Propagacija pogreške unatrag	27				
		3.3.2.	Isključivanje neurona - dropout	27				
		3.3.3.	Normalizacija po grupama	27				
4.	Prod	cjenjiva	nje nesigurnosti	28				
	4.1.	Aleator	rna i epistemička nesigurnost	28				
5	Pov.	acovsko	nouvonaka mvoža	30				
Э.	Баус	esuvske	neuronske mreže	30				
6.	Prod	cjenjiva	nje nesigurnosti kod konvolucijskih mreža	31				
7.	Eksp	oerimer	ntalni rezultati	32				
	7.1. Skupovi podataka							
Ω	7 aki	انبيةعد		33				
υ.	Zaključak 3							
Lit	Literatura							

Appendices	36
A. Izvod donje varijacijske granice	36

Oznake

Objekti

 a, A, θ

Varijable se označavaju kosim slovima sa serifima, većina konstanti uspravnim slovima sa serifima, a slučajne varijable kosim slovima bez serifa. Vektori se označavaju malim podebljanim slovima, matrice i višedimenzionalni nizovi (tenzori) velikim podebljanim slovima, a skupovi slovima s udvostručenim linijama. Za svaku vrstu objekta mogu se koristiti i latinska i grčka slova.

Varijabla (najčešće skalar) a, θ Vektor ili niz (najčešće vektor stupac) A, Θ Matrica ili višedimenzionalni niz A Skup ili multiskup a, A, ` Konstanta a. ` Konstanta vektor ili niz Konstanta matrica ili višedimenzionalni niz $\mathbf{A}, \boldsymbol{\Theta}$ $\mathbb{A}, \not\leq$ Kostanta skup a, A, θ Slučajna varijabla

 a, θ Slučajni vektor ili niz

 A, Θ Slučajna matrica ili višedimenzionalni niz

Slučajni skup ili multiskup

Konstante

A

{} Prazni skup 0 Nul-vektor

i-ti vektor kanonske baze \mathbf{e}_i

1 Zbroj svih vektora kanonske baze

 $\mathbf{I}, \ \mathbf{I}_n$ Matrica identiteta (s n redaka i stupaca)

 $\mathbb{N}, \mathbb{Z}, \mathbb{R}, \mathbb{C}$ Poznati skup

 $\mathbb{R}_{>0},\ \mathbb{R}_{>0}$ Skup nenegativnih/pozitivnih realnih brojeva

Skupovi i nizovi

a..bKraći zapis za a, ..., b

Skup cijelih brojeva od a do b $\{a..b\}$

 $\{a_i : i = 1..n\}, \{a_1..a_n\}, \{a_i\}_{i=1..n}$ Skup s n elemenata $\{f(a)\colon P(a)\},\ \{f(a)\}_{P(a)},\ \{f(a)\}_a \quad \text{Skup čiji su elementi definirani preko funkcije } f \text{ i}$ predikata P koji može biti implicitan ili neodređen $(a_i)_i, \left(a_{i,j}\right)_{i,j}, \left(a_{i,j,k}\right)_{i,j,k} \quad \text{Višedimenzionalni niz s implicitnim ili neodređenim brojem elemenata}$ $(a,b) \quad \text{Otvoreni interval}$ $[a,b] \quad \text{Zatvoreni interval}$

Indeksiranje

Indeksi elemenata vektora ili višedimenzionalnih nizova se radi jednoznačnosti mogu pisati u indeksu oznake vektora u uglatim zagradama. Npr. ako je definiran vektor $\boldsymbol{a}=(a_1,..,a_n)^\mathsf{T}$, onda je njegov i-ti element $\boldsymbol{a}_{[i]}=a_i$.

 $m{a}_{[i]}$ i-ti element vektora $m{a}$ $m{a}_{[i_1:i_2]}$ Vektor kojeg čine elementi $m{a}_{[i_1]}, m{a}_{[i_1+1]}, .., m{a}_{[i_2]}$ $m{a}_{[(i_1...i_n)]}$ Vektor kojeg čine elementi $m{a}_{[i_1]}, m{a}_{[i_2]}, .., m{a}_{[i_n]}$ $m{A}_{[i,j]}$ Element i,j matrice $m{A}$ $m{A}_{[i,i]}$ i-ti redak matrice $m{A}$ $m{A}_{[:,i_1:i_2,j]}$ 2-D odsječak 3-D niza $m{A}$

Operacije linearne algebre

Skalarni produkt, može biti i $a^{\mathsf{T}}b$ $\langle \boldsymbol{a} | \boldsymbol{b} \rangle$ Umnožak po elementima; Hadamardov produkt $a \odot b$ $a \oslash b$ Dijeljenje po elementima ABMatrično množenje A^{-1} Inverz matrice A^{T} Transponiranje diag(a)Dijagonalna matrica kojoj dijagonalu čini vektor a $\det \boldsymbol{A}$ Determinanta matrice A L^p -norma vektora a $\|\boldsymbol{a}\|_{p}$ $\|oldsymbol{A}\|_p$ Matrična L^p -norma matrice \boldsymbol{A} Frobeniusova norma matrice $oldsymbol{A}$ $\|oldsymbol{A}\|_{ ext{F}}$

Diferencijalni račun

 $\begin{array}{ccc} \frac{\mathrm{d}y}{\mathrm{d}x} & & \mathsf{Derivacija}\ y\ \mathsf{po}\ x \\ \frac{\partial y}{\partial x} & & \mathsf{Parcijalna}\ \mathsf{derivacija}\ y\ \mathsf{po}\ x \end{array}$

 $\begin{array}{lll} \nabla_{\boldsymbol{x}} y & & \text{Gradijent } y \text{ po } \boldsymbol{x} \\ \nabla_{\boldsymbol{X}} y & & \text{Gradijent } y \text{ po } \boldsymbol{X} \\ \frac{\partial \boldsymbol{y}}{\partial \boldsymbol{x}}, \, \boldsymbol{J}_{\boldsymbol{x} \mapsto \boldsymbol{y}}, \, \boldsymbol{J} & & \text{Jakobijan iz } \mathbb{R}^{m \times n} \text{ za } \boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^m \text{ i } \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n \\ \int_A f(x) \mathrm{d}x, \, \int_{x \in A} f(x) & & \text{Određeni integral funkcije } f(x) \text{ po } x \in A \\ \int f(x) \mathrm{d}x, \, \int_x f(x) & & \text{Određeni integral funkcije } f(x) \text{ po } x \in A, \text{ gdje je } \\ & A \text{ implicitan} \end{array}$

Teorija vjerojatnosti i teorija informacije

Svakoj slučajnoj varijabli a jednoznačno je dodijeljena jedna razdioba p(a) (ili P(a)) i funkcija gustoće vjerojatnosti (koja može biti poopćena funkcija) $p_a(a) = p(a=a)$. P(A) označava vjerojatnost događaja A, a P_a funkciju vjerojatnosti slučajne varijable a. Gustoća vjerojatnosti se još kraće može zapisati p(a), gdje se po slovu implicitno pretpostavlja slučajna varijabla označena istim slovom bez serifa. Isto tako, vjerojatnost elementarnog događaja se može zapisati P(a). Mogu se koristiti i druge oznake za funkciju vjerojatnosti ili funkciju gustoće vjerojatnosti.

(a b = b), (a b)	Uvjetna slučajna varijabla
(a,b)	Združena slučajna varijabla
$a\perp b$	Slučajne varijable a i b su nezavisne
a <u></u> ¥ b	Slučajne varijable a i b su zavisne
$a \perp b \mid c$	Slučajne varijable a i b su uvjetno nezavisne uz
	poznat ishod slučajne varijable c
a <u></u>	Slučajne varijable a i b su uvjetno zavisne uz
	poznat ishod slučajne varijable c
p, q	Razdioba ili funkcija gustoće vjerojatnosti
A	Događaj
${R(a)}$	Događaj definiran predikatorm slučajne varijable a
$P({R(a)}), P(R(a))$	Vjerojatnost događaja $\{R(a)\}$
P(a), p(a)	Razdioba slučajne varijable a ; P ako je a diskretna
	slučajna varijabla, a ${ m p}$ ako nije ili ako se ne zna
$P(a = a), P_a(a), P(a)$	Vjerojatnost događaja $\{a=a\}$
$p(a = a), p_a(a), p(a)$	Gustoća vjerojatnosti događaja $\{a=a\}$
$p_{a b}(a), p(a \mid b)$	Gustoća vjerojatnosti događaja $\{a=a\mid b=b\}$
$p_{a,b}(a,b), p(a,b)$	Gustoća vjerojatnosti događaja $\{a=a,b=b\}$
$a \sim q, \mathrm{p}(a) = q$	Slučajna varijabla a ima razdiobu q

 $a\sim A$ Slučajna varijabla a ima takvu razdiobu da svi elementi (multi)skupa A imaju vjerojatnost proporcionalnu višestrukosti $(\frac{1}{|A|}$ za običan skup)

 $\mathbf{E}_{a\sim a}\,f(a),\,\mathbf{E}_a\,f(a)$ Očekivanje funkcije slučajne varijable a

 $\mathbf{D}_{a\sim a}\,f(a),\,\mathbf{D}_a\,f(a)$ Disperzija (varijanca) funkcije slučajne varijable a

Cov(a, b) Kovarijanca

 $\mathcal{N}(\mu,\sigma^2)$ Normalna razdioba s učekivanjem μ i varijancom

 σ^2

I(A) Sadržaj informacije događaja A

H(a) Shannonova entropija $H_b(a)$ Unakrsna entropija h(a) Diferencijalna entropija

 $D_{KL}(a \parallel b)$ Kullback-Leiblerova divergencija

Grafovi

 $\operatorname{pa}_G(a)$ Skup čvorova koji su roditelji čvora a u

usmjerenom acikličkom grafu G

 $\operatorname{ch}_G(a)$ Skup čvorova koji su djeca čvora a u usmjerenom

acikličkom grafu G

 $\operatorname{pred}_G(a)$ Skup čvorova koji su prethodnici čvora a u

usmjerenom acikličkom grafu G

 $\operatorname{succ}_G(a)$ Skup čvorova koji su nasljednici čvora a u

usmjerenom acikličkom grafu G

Ostale oznake

 $f \colon A \to B$ Funkcija s domenom A i kodomenom B

 $x \mapsto g(x)$ Definicija funkcije; funkcija koja preslikava x iz

domene u g(x) iz kodomene

f*g Konvolucija funkcija f i g

|A| Kardinalitet skupa A

 $\delta(\cdot)$ Diracova delta

 $\llbracket \cdot \rrbracket \qquad \qquad \text{Iversonova uglata zagrada; } \llbracket P \rrbracket = \begin{cases} 1, & P \equiv \top \\ 0, & P \equiv \bot \end{cases}$

1. Uvod

Uvod rada. Nakon uvoda dolaze poglavlja u kojima se obrađuje tema. duboko učenje
neizvjesnost modela
primjene procjene nesigurnosti
primjena na semantičkoj segmentaciji i procjeni dubine
struktura rada

2. Osnovni pojmovi

2.1. Teorija vjerojatnosti i teorija informacije

Jako važan pojam u strojnom učenju je nesigurnost ili neizvjesnost. Ona dolazi od šuma u mjerenju i iz konačnosti skupa podataka (Bishop, 2006). Teorija vjerojatnosti nam omogućuje modeliranje nesigurnosti pronalaženje optimalnih zaključaka korištenjem dostupnih informacija.

Postoje dvije glavne interpretacije vjerojatnosti (Murphy, 2012). Jedna je **frekventistička interpretacija** prema kojoj vjerojatnosti predstavljaju učestalosti različitih događaja ako se pokus ponavlja velik broj puta. Druga je **bayesovska interpretacija** prema kojoj vjerojatnost izražava našu nesigurnost o ishodu pokusa.

Ovaj odjeljak daje kratak i matematički ne potpuno precizan pregled nekih od osnovnih pojmova i pravila vezanih uz vjerojatnost. Na strukturu ovog odjeljka imaju utjecaj Goodfellow et al. (2016); Murphy (2012).

2.1.1. Slučajne varijable i razdiobe

Neizvjesnost neke pojave modeliramo **slučajnom varijablom**. Slučajnoj varijabli dodijeljena je **razdioba** koja definira skup vrijednosti koje slučajna varijabla može poprimiti i vjerojatnosti ostvarivanja tih vrijednosti. Skup mogućih vrijednosti neke slučajne varijable još se naziva i **prostor elementarnih događaja**. **Elementarni događaj** je element prostora elementarnih događaja i, ako je x slučajna varijabla za koju se u nekom eksperimentu opaža vrijednost x, taj događaj ima zapis $\{x = x\}$, a njegova vjerojatnost $P(\{x = x\})$ ili P(x = x). **Događaj** je skup vrijednosti i obično se izražava predikatom nad slučajnom varijablom: $\{R(x)\} = \{x \colon R(x)\}$. Ako je X

prostor elementarnih događaja slučajne varijable x, onda $P(x \in X) = 1$. Funkcija

$$P_x \colon \mathbb{X} \to [0, 1]$$

 $x \mapsto P(x = x)$

je **funkcija vjerojatnosti** (engl. *probability mass function*, *pmf*).

Razlikujemo diskretne i kontinuirane slučajne varijable. Prostor elementarnih događaja diskretne slučajne varijable je prebrojiv skup. Razdioba kontinuirane slučajne varijable x koja poprima vrijednosti iz skupa X je određena **funkcijom gustoće vjerojatnosti** (engl. *probability density function*, *pdf*)

$$p_x \colon \mathbb{X} \to [0, \infty)$$

 $x \mapsto p(x)$

za koju vrijedi

$$P(x \in A) = \int_{A} p_{x}(x) dx \tag{2.1}$$

za svaki $A \subset X$.

Funkciju gustoće vjerojatnosti možemo smatrati i **poopćenom funkcijom**¹. To nam omogućuje da funkcijom gustoće predstavljamo razdiobe za koje neki elementarni događaji imaju vjerojatnost veću od 0. Diskretnu razdiobu onda možda možemo predstaviti funkcijom gustoće vjerojatnosti

$$p_{x}(x) = \sum_{x' \in \mathbb{X}} P(x = x)\delta(x - x'), \qquad (2.2)$$

gdje je $\mathbb X$ prostor elementarnih događaja slučajne varijable x, a δ Diracova delta, poopćena funkcija za koju vrijedi $\delta(x)=0$ za $x\neq 0$ i $\int_x \delta(x)\mathrm{d}x=1$. Diracova delta se može promatrati kao limes funkcije gustoće Gaussove razdiobe:

$$\delta(x) = \lim_{\sigma \to 0} \frac{1}{\sqrt{2\pi}\sigma} \exp\left(\frac{x^2}{2\sigma^2}\right).$$

¹https://en.wikipedia.org/wiki/Distribution_(mathematics)

Ako je x vektor $\mathbf{x} = (x_1, ..., x_n)$, mora vrijediti

$$\delta(\boldsymbol{x}) := \prod_{i} \delta(x_i). \tag{2.3}$$

Onda n-struki integral gustoće definirane izrazom (2.2) ima vrijednost 1.

Razdioba slučajne varijable x će se u ovom radu označavati s P(x) ako je diskretna, a s p(x) ako je kontinuirana ili neodređena. Funkcija (gustoće) vjerojatnosti će se označavati bez oznake slučajne varijable u indeksu ako je po slovu vrijednosti jasno o kojoj se varijabli radi. Druge oznake koje se koriste opisane su u popisu oznaka na početku rada. Na nekim mjestima će radi kratkoće riječ razdioba imati značenje funkcija gustoće ili funkcija vjerojatnosti.

2.1.2. Združena, uvjetna i marginalna vjerojatnost i osnovna pravila vjerojatnosti

Dvije razdiobe su iste ako imaju iste funkcije gustoće vjerojatnosti. Dvije slučajne varijable, i ako imaju istu razdiobu, ne moraju biti iste jer se mogu razlikovati po odnosima s drugim slučajnim varijablama.

Možemo razmatrati više slučajnih varijable zajedno (združenu slučajnu varijablu) i njihovu **združenu razdiobu** p(x,y). Događaji onda imaju oblik $\{R(x,y)\}$. Elementarni događaj onda ima oblik $\{x=x,y=y\}$. Dalje će se izrazi pravila vjerojatnosti odnositi samo na elemntarne događaje. Npr. x,y će skraćeno označavati $\{x=x,y=y\}$ kada je jasno po slovima o kojim se slučajnim varijablama radi. Ista pravila vjerojatnosti vrijede i za općenitije događaje jer za svaki događaj možemo definirati indikatorsku slučajnu varijablu kojoj je taj događaj elementarni događaj: $e_i = \llbracket R_i(x,y) \rrbracket$. Takve slučajne varijable imaju skup elementarnih događaja $\{0,1\}$ i za njih vrijede ista pravila.

Uvjetna vjerojatnost je vjerojatnost nekog događaja ako je poznato da se neki drugi događaj ostvario. Ovako je definirana uvjetna vjerojatnost događaja $\{x = x\}$ ako je poznato da se ostvario događaj $\{y = y\}$:

$$p(x \mid y) := \frac{p(x, y)}{p(y)}.$$
 (2.4)

Združena vjerojatnost se može rastaviti pravilom umnoška:

$$p(x,y) = p(x \mid y) p(y).$$
(2.5)

Općenitije, pravilo umnoška za n slučajnih varijabli $x_1,..,x_n$ izgleda ovako:

$$p(x_1, ..., x_n) = p(x_1) p(x_2 \mid x_1) \cdots p(x_n \mid x_1, ..., x_{n-1})$$
(2.6)

$$= p(x_1) \prod_{i=2..n} p(x_i \mid x_1, ..., x_{i-1}).$$
 (2.7)

Marginalna vjerojatnost slučajne varijable x je $p(x) = p(x = x, y \in Y)$, gdje je Y prostor elementarnih događaja slučajne varijable y. Izraženo gustoćom vjerojatnosti (**pravilo zbroja**, **marginalizacija**):

$$p(x) = \int_{\mathbb{Y}} p(x, y) dy = \int_{\mathbb{Y}} p(x \mid y) p(y) dy.$$
 (2.8)

Dvije slučajne varijable koje imaju istu razdiobu ne moraju biti u istom odnosu prema drugim slučajnim varijablama. Npr. ako $x_1 \sim q_1$, $x_2 \sim q_1$ i $y \sim q_2$, ne mora vrijediti $p(x_1,y) = p(x_2,y)$.

Rastavljanjem lijeve strane jednadžbe (2.6) na umnožak $p(x \mid y) p(y)$ dobivamo **Bayesovo pravilo**:

$$p(x \mid y) = \frac{p(y \mid x) p(x)}{p(y)}, \tag{2.9}$$

što možemo i ovako zapisati:

$$p(x \mid y) = \frac{p(y \mid x) p(x)}{\int p(y \mid x) p(x) dx},$$
(2.10)

gdje se nazivnik integrira po svim vrijednostima.

2.1.3. Nezavisnost, uvjetna nezavisnost i uvjetna zavisnost

Kada su dvije slučajne varijable x i y **zavisne**, što se označava $x \not\perp y$, znanje o ishodu jedne utječe na znanje o ishodu druge, tj. uvjetna razdioba $p(x \mid y = y)$ ovisi o ishodu y. *Znanje o ishodu* ne mora značiti da je ishod poznat. Dovoljna je promjena znanja o razdiobi koja može biti posljedica opažanja neke treće slučajne varijable. Slučajne varijable x i y su **nezavisne**, što se označava $x \perp y$, akko za

svaki par (x,y) vrijedi

$$p(x,y) = p(x) p(y), \qquad (2.11)$$

ili, ekvivalentno,

$$p(x \mid y) = p(x). \tag{2.12}$$

Znanje o ishodu jedne slučajne varijable onda ne utječe na znanje o ishodu druge.

Slučajne varijable x i y, koje mogu biti zavisne, su uz znanje o ishodu slučajne varijable z **uvjetno nezavisne**, što se označava $x \perp y \mid z$, akko su slučajne varijable $(x \mid z = z)$ i $(y \mid z = z)$ nezavisne za svaki mogući ishod z. Onda za svaku trojku (x, y, z) vrijedi

$$p(x, y \mid z) = p(x \mid z) p(y \mid z),$$
 (2.13)

ili, ekvivalentno,

$$p(x \mid y, z) = p(x \mid z).$$
 (2.14)

Isto tako, slučajne varijable x i y koje su nezavisne mogu biti **uvjetno zavisne** uz znanje o ishodu neke slučajne varijable z. Općenito, dvije slučajne varijable ne moraju biti ni uvjetno zavisne ni uvjetno nezavisne jer neki ishodi treće slučajne varijable mogu utjecati na njihovu zavisnost, a neki ne. Također se može govoriti i o zavisnosti ili nezavisnosti pojedinih događaja.

2.1.4. Očekivanje, varijanca i kovarijanca

Očekivanje (prvi moment) slučajne varijable definirano je ovako:

$$\mathbf{E} \times := \int x \, \mathbf{p}(x) \mathrm{d}x,\tag{2.15}$$

gdje se integrira po prostoru elementarnih događaja. Još se označava ovako: μ_x . Očekivanje funkcije slučajne varijable zapisujemo ovako:

$$\underset{x \sim x}{\mathbf{E}} f(x) := \mathbf{E} f(x) = \int f(x) \, \mathbf{p}(x) \, \mathrm{d}x. \tag{2.16}$$

Ako je po oznaci jasno o kojoj se slučajnoj varijabli radi, možemo kraće pisati $\mathbf{E}_{\mathbf{x}} f(x)$. Očekivanje ima svojstvo linearnosti:

$$\mathbf{E}[\alpha f(x) + \beta g(x)] = \alpha \mathbf{E} f(x) + \beta \mathbf{E} g(x). \tag{2.17}$$

Varijanca (disperzija, drugi centralni moment) slučajne varijable definirana je ovako:

$$\mathbf{D}x := \mathbf{E} \left[(x - \mathbf{E}x)^2 \right] = \int (x - \mathbf{E}x)^2 \, \mathbf{p}(x) \, \mathrm{d}x. \tag{2.18}$$

Varijanca se može izraziti preko drugog momenta $\mathbf{E} x^2$ i kvadrata očekivanja $(\mathbf{E} x)^2$:

$$\mathbf{D}x = \mathbf{E}\left[(x - \mathbf{E}x)^2\right] = \mathbf{E}\left[\left(x^2 - 2x\,\mathbf{E}x + (\mathbf{E}x)^2\right)\right]$$
(2.19)

$$= \mathbf{E} x^{2} - 2(\mathbf{E} x)^{2} + (\mathbf{E} x)^{2} = \mathbf{E} x^{2} - (\mathbf{E} x)^{2}.$$
 (2.20)

Drugi korijen varijance je standardna devijacija σ_x .

Kovarijanca para slučajnih varijabli definirana je ovako:

$$Cov(x,y) := \mathbf{E}[(x - \mathbf{E}x)(y - \mathbf{E}y)] = \mathbf{E}xy - (\mathbf{E}x)(\mathbf{E}y).$$
 (2.21)

Kovarijacijska matrica slučajnog vektora $x \in \mathbb{R}^n$ je matrica tipa $n \times n$ takva da:

$$\operatorname{Cov}(\mathbf{x})_{[i,j]} = \operatorname{Cov}(\mathbf{x}_{[i]}, \mathbf{x}_{[j]}). \tag{2.22}$$

Dijagonalni elementi te matrice su $Cov(x)_{[i,i]} = D x_{[i]}$.

2.1.5. Funkcije slučajnih varijabli

Neka je odnos između slučajnih varijabli x i y definiran funkcijom f koja ishode jedne slučajne varijable deterministički preslikava u ishode druge, što se označava ovako: y = f(x). Ako su x i y diskretne slučajne varijable, onda je razdioba slučajne varijable y definirana ovako:

$$P_{y}(y) = \sum_{x: f(x)=y} P_{x}(x).$$
 (2.23)

Ako su x i y kontinuirane slučajne varijable s vrijednostima iz $\mathbb R$ i f je injektivna, može se pokazati (Elezović, 2007) da vrijedi

$$p_{y}(y) = p_{x}(x) \left| \frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y} \right|. \tag{2.24}$$

To se može poopćiti i na vektore. Onda je $p_{\mathbf{y}}(\mathbf{y}) = \left| \det \frac{\partial \mathbf{x}}{\partial \mathbf{y}} \right|$ (Murphy, 2012).

Neka je z zbroj slučajnih varijabli x i y. Onda vrijedi

$$p_z(z) = \int p_{x,y}(x, z - x) dx.$$
 (2.25)

Ako su \times i y nezavisne, onda to postaje konvolucija:

$$p_z(z) = \int p_x(x)p_y(z-x)dx =: (p_x * p_y)(z).$$
 (2.26)

2.1.6. Primjeri razdioba

Bernoullijeva razdioba je binarna razdioba s prostorom elementarnih događaja koji je obično $\{0,1\}$. Ona je onda određena parametrom $\mu \in [0,1]$ i ima ova svojstva:

$$P(x) = \mu \left[x = 1 \right] + (1 - \mu) \left[x = 0 \right] = \mu^{x} (1 - \mu)^{1 - x}, \tag{2.27}$$

$$\mathbf{E} \, \mathbf{x} = \boldsymbol{\mu},\tag{2.28}$$

$$\mathbf{D} x = \mu (1 - \mu). \tag{2.29}$$

Kategorička razdioba je poopćenje Bernoullijeve razdiobe na konačan prostor elementarnih događaja koji može imati više od 2 vrijednosti. Ako prostor elementarnih događaja ima kardinalitet n, razdioba je određena vektorom $\boldsymbol{p} \in [0,1]^{n-1}$ za koji vrijedi $\sum_i p_{[i]} \leq 1$. Prostor elementarnih događaja ne mora biti skup $\{1..n\}$ pa je kategorička razdioba najopćenitija diskretna razdioba nad konačnim skupom elementarnih događaja.

Eksponencijalna razdioba je kontinuirana razdioba s domenom $\mathbb{R}_{\geq 0}$. Ona je

definirana parametrom $\lambda \in \mathbb{R}_{>0}$ ili $\beta = \lambda^{-1}$ i ima ova svojstva:

$$p(x) = \lambda \exp(-\lambda x) \tag{2.30}$$

$$\mathbf{E} \times = \lambda^{-1},\tag{2.31}$$

$$D x = \lambda^{-2}. \tag{2.32}$$

Laplaceova razdioba je kontinuirana razdioba definirana parametrima $\beta \in \mathbb{R}_{>0}$ i $\mu \in \mathbb{R}$ i ima ova svojstva:

$$p(x) = \frac{1}{2\beta} \exp\left(-\frac{|x|}{\beta}\right) \tag{2.33}$$

$$\mathbf{E} \, \mathbf{x} = \boldsymbol{\mu},\tag{2.34}$$

$$\mathbf{D} x = \beta^2. \tag{2.35}$$

Gaussova (normalna) razdioba je kontinuirana razdioba definirana parametrima $\mu \in \mathbb{R}$ i $\sigma \in \mathbb{R}_{>0}$ i ima ova svojstva:

$$p(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}\right)$$
 (2.36)

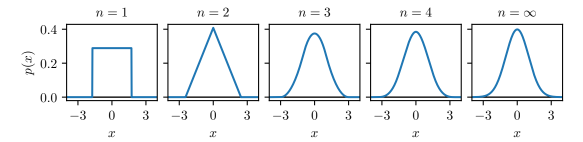
$$\mathbf{E} x = \mu, \tag{2.37}$$

$$Dx = \sigma^2. (2.38)$$

Neka je $z_n=\frac{\sum_{i=1}^n(x_i-\mu)}{\sigma\sqrt{n}}$ normalizirani zbroj n nezavisnih slučanih varijabli x_i koje imaju jednaku razdiobu s očekivanjem μ i varijancom σ^2 . Prema centralnom graničnom teoremu, z_n u razdiobi konvergira prema Gaussovoj razdiobi kada $n\to\infty$, tj.

$$\lim_{n \to \infty} P(z_n < z) = \int_{-\infty}^{z} p_{\mathcal{N}(0,1)}(z') dz'.$$
 (2.39)

 $p_{\mathcal{N}(0,1)}$ označava funkciju gustoće normalne razdiobu s $\mu=0$ i $\sigma=1$. To je detaljnije objašnjeno i dokazano npr. u (Elezović, 2007). Centralni granični teorem je ilustriran na slici 2.1.



Slika 2.1: Ilustracija centralnog graničnog teorema. Grafovi za različite brojeve pribrojnika n prikazuju funkcije gustoće vjerojatnosti normaliziranih zbrojeva nezavisnih slučajnih varijabli s razdiobom prikazanom prvim grafom. Zadnji graf prikazuje funkciju gustoće Gaussove razdiobe s očekivanjem 0 i varijancom 1.

2.1.7. Teorija informacije

Jedan od osnovnih pojmova u teoriji informacije je **sadržaj informacije** koji događaj preslikava u nenegativan realni broj:

$$I(x \in A) := \log_b \frac{1}{P(x \in A)} = -\log_b P(x \in A). \tag{2.40}$$

Događaji koji imaju manju vjerojatnost sadrže više informacije. Ako je vjerojatnost nekog događaja 1, njegov sadržaj informacije je 0. b je najčešće 2 ili e.

Sadržaj informacije odgovara minimalnom broju simbola (bitova ako b=2) potrebnih za kodiranje elementarnih događaja prefiksnim kodom za koji je očekivanje duljine poruke minimalno (Olah, 2015). Kod prefiksnog koda nijedna kodna riječ nije prefiks neke druge kodne riječi. Takav kod se može prenositi kao niz združenih kodnih riječi bez posebnog simbola za označavanje granica između kodnih riječi. Donja granica očekivanja duljine poruke kod optimalnog koda naziva se **entropija**:

$$H(x) := \mathop{\mathbf{E}}_{x} I(x = x) = -\mathop{\mathbf{E}}_{x} \log_b P(x). \tag{2.41}$$

Ona iskazuje neizvjesnost diskretne slučajne varijable. Entropija će biti 0 ako je vjerojatnost nekog elementarnog događaja 1, a najveća će biti kada svi elementarni događaji imaju istu vjerojatnost: $\mathrm{H}(x) = \log_b n$, gdje je n broj elementarnih događaja.

Entropija kontinuirane slučajne varijable je beskonačna. Ako se u izrazu (2.41) vjerojatnost zamijeni gustoćom vjerojatnosti, onda on predstavlja **diferencijalnu entropiju**, jedan od analoga² entropije za kontinuirane varijable koji nema neka od

²https://en.wikipedia.org/wiki/Differential entropy

svojstava koja ima entropija.

Kao mjera razlike između dviju razdioba često se koristi **Kullback-Leiblerova** divergencija (KL-divergencija) ili **relativna entropija**:

$$D_{KL}(x \parallel y) := \mathop{\mathbf{E}}_{x} [I(y = x) - I(x = x)] = \mathop{\mathbf{E}}_{x} \log_b \frac{P_x(x)}{P_y(x)}. \tag{2.42}$$

Ona je uvijek pozitivna i mjeri koliko simbola više se u prosjeku koristi ako se opaža razdioba P(x), a događaji se kodiraju kodom optimalnim za razdiobu P(y), što se bolje vidi ako se ovako izrazi:

$$D_{KL}(x \parallel y) = H_{y}(x) - H(x),$$
 (2.43)

gdje prvi član na desnoj strani jednadžbe označava unakrsnu entropiju:

$$H_{y}(x) := \mathop{\mathbf{E}}_{x} I(y = x) = -\mathop{\mathbf{E}}_{x} \log_{b} P_{y}(x). \tag{2.44}$$

Za unakrsnu entropiju se često koristi oznaka H(x, y), ali ista oznaka se koristi i za entropiju združene slučajne varijable (x, y). Po uzoru na Olah (2015), ovdje koristimo oznaku $H_v(x)$.

KL-divergencija će biti 0 akko x i y imaju iste razdiobe. Ona, kao ni unakrsna entropija, nije simetrična (slika 2.2), tj. općenito $D_{KL}(x \parallel y) \neq D_{KL}(y \parallel x)$ i $H_y(x) \neq H_x(y)$. KL-divergencija je izrazom (2.42) definirana i za kontinuirane slučajne varijable ako se funkcije vjerojatnosti zamijene funkcijama gustoće vjerojatnosti. Ona divergira kada postoji x za koji $P_x(x) > 0$ i $P_y(x) = 0$ ili, u slučaju kontinuiranih razdioba, $p_x(x) > 0$ i $p_y(x) = 0$.

Međusobna informacija je mjera zavisnosti između slučajnih varijabli. Definirana je ovako:

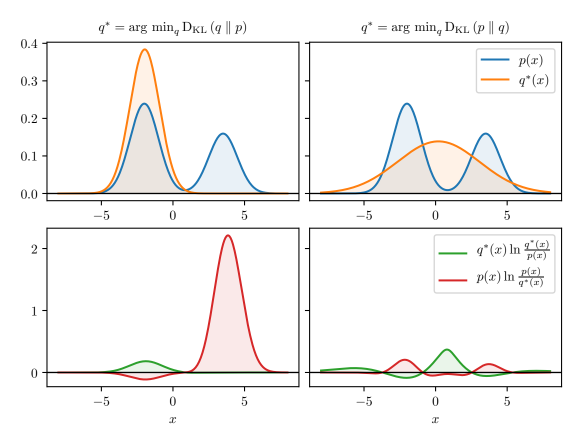
$$I(x;y) := \mathop{\mathbf{E}}_{x,y} \log_b \frac{P_{x,y}(x,y)}{P_x(x)P_y(y)},\tag{2.45}$$

a može se i na ove načine izraziti:

$$I(x; y) = H(x) + H(y) - H(x, y)$$
(2.46)

$$= H(x) - H(x \mid y) \tag{2.47}$$

$$= H(y) - H(y \mid x).$$
 (2.48)



Slika 2.2: Asimetričnost KL-divergencije. p je fiksna razdioba (funkcija gustoće), a q* je Gaussova razdioba koja ju aproksimira minimizacijom KL-divergencije $D_{KL}(q \parallel p)$ (lijevo) ili $D_{KL}(p \parallel q)$ (desno). U donjem retku grafovi prikazuju podintegralne funkcije odgovarajućih KL-divergencija. Kod njih zbrojevi predznačenih površina obojanih područja odgovaraju KL-divergencijama $D_{KL}(q \parallel p)$ (zeleno) ili $D_{KL}(p \parallel q)$ (crveno). Optimalna aproksimirajuća razdioba desno ima veliku gustoću gdje god razdioba p ima veliku gustoću. Lijevo optimalna aproksimirajuća razdioba nema veliku gustoću gdje razdioba p nema veliku gustoću. Da je razmak između komponenata razdiobe p malo manji, i lijeva razdioba p* bi pokrila oba moda i bila sličnija desnoj. Slika je napravljena po uzoru na sliku 3.6 u Goodfellow et al. (2016).

Ako su x i y nezavisne, njihova međusobna informacija će biti 0. Ako npr. postoji surjekcija f tako da y=f(x), tj. poznavanje ishoda varijable x jednoznačno određuje ishod varijable y, onda $\mathrm{H}(y\mid x)=0$ i $\mathrm{I}(x;y)=\mathrm{H}(y)$. Ako je f bijekcija, onda $\mathrm{I}(x;y)=\mathrm{H}(x)=\mathrm{H}(y)$.

2.2. Nadzirano strojno učenje

Zadatak algoritama nadziranog strojnog učenja je preslikavanje ulaznih primjera $x \in \mathbb{X}$ u izlaze (oznake) $y \in \mathbb{Y}$ na temelju konačnog skupa označenih primjera $\mathbb{D} = \{(x_i, y_i)\}_i$. Algoritmima strojnog učenja pretražuje se **model** ili **prostor**

hipoteza u cilju pronalaska **hipoteze** koja što bolje **generalizira**, tj. osim primjera iz skupa za učenje, dobro preslikava i neviđene ulazne primjere u izlaze.

Neka je $\mathbb{D}=\{d_i\}_i$ skup nezavisnih primjera izvučenih iz neke razdiobe $\mathcal{D}.$ Možemo definirati **probabilistički model** \mathbb{H} s nepoznatim parametrima $\boldsymbol{\theta}$ kojemu je cilj što bolje modelirati tu razdiobu pronalaskom najbolje hipoteze na temelju podataka: $\mathrm{p}(\boldsymbol{d}\mid \mathbb{D}, \mathbb{H}).$ Model koji modelira razdiobu primjera nazivamo **generativnim modelom**. U nastavku ćemo izostavljati oznaku modela radi kraćeg zapisa.

Ako su primjeri parovi $d_i = (x_i, y_i) \in \mathbb{X} \times \mathbb{Y}$, može nam biti cilj ulaznim primjerima iz \mathbb{X} dodjeljivati oznake iz \mathbb{Y} . Ako je problem koji rješavamo dodjeljivanje oznaka ulaznim primjerima, onda su često prikladniji **diskriminativni modeli**. Probabilistički diskriminativni modeli izravno modeliraju uvjetne razdiobe $p(y \mid x)$ hipotezom koja ulazni primjer x preslikava u razdiobu $p(y \mid x, \mathbb{D})$. Neprobabilistički diskriminativni modeli modeliraju funkciju dodjeljivanja oznaka $f \colon \mathbb{X} \to \mathbb{Y}$ hipotezom h(x). Modeliranje zajedničke razdiobe p(x,y) obično zahtijeva više računalnih resursa i podataka (Bishop, 2006).

2.2.1. Induktivna pristranost i komponente algoritma strojnog učenja

Uz zadani skup hipoteza koji dopušta model, **algoritam strojnog učenja** traži parametre koji definiraju jednu hipotezu. Učenje hipoteze je loše definiran (engl. *ill-posed*) problem jer skup podataka $\mathbb D$ nije dovoljan za jednoznačan odabir hipoteze. Osim dobrog opisivanja podataka za učenje, naučena hipoteza mora dobro generalizirati. Kako bi učenje i generalizacija bili mogući, potreban je skup pretpostavki koji se naziva induktivna pristranost. Razlikujemo dvije vrste induktivne pristranosti (Šnajder i Dalbelo Bašić, 2014):

- pristranost ograničavanjem ili pristranost jezika ograničavanje skupa hipoteza koje se mogu prikazati modelom,
- 2. **pristranost preferencijom** ili **pristranost pretraživanja** dodjeljivanje različitih prednosti različitim hipotezama.

Većina algoritama strojnog učenja kombinira obje vrste induktivne pristranosti (Šnajder i Dalbelo Bašić, 2014).

Kod većine algoritama strojnog učenja prema Šnajder i Dalbelo Bašić (2014) možemo razlikovati 3 osnovne komponente, od kojih prva predstavlja pristranost ograničavanjem, a druge dvije obično pristranost preferencijom:

- 1. **Model** ili prostor hipoteza. Model \mathcal{H} je skup funkcija h parametriziranih parametrima θ : $\mathcal{H} = \{h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta})\}_{\boldsymbol{\theta}}$.
- 2. **Funkcija pogreške** ili ciljna funkcija. Funkcija pogreške $E(\boldsymbol{\theta}, \mathbb{D})$ na temelju parametara modela (hipoteze) i skupa podataka izračunava broj koji izražava procjenu dobrote hipoteze. Obično pretpostavljamo da su primjeri iz skupa za učenje nezavisni i definiramo **funkcija gubitka** $L\colon \mathbb{Y}\times\mathbb{Y}\to\mathbb{R}$, kojoj je prvi parametar predikcija hipoteze, a drugi ciljna oznaka koja odgovara ulaznom primjeru. Funkciju pogreške možemo definirati kao prosječni gubitak na skupu za učenje:

$$E(\boldsymbol{\theta}, \mathbb{D}) = \frac{1}{|\mathbb{D}|} \sum_{(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \in \mathbb{D}} L(h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}), \boldsymbol{y}).$$
(2.49)

Obično joj dodajemo **regularizacijski** član kojim unosimo dodatne pretpostavke radi postizanja bolje generalizacije. Više o funkciji pogreške u smislu smanjivanja empirijskog i strukturnog rizika piše u odjeljku 2.4.

3. **Optimizacijski postupak**. Optimizacijski postupak je algoritam kojim pronalazimo hipotezu koja minimizira pogrešku:

$$\boldsymbol{\theta}^* = \arg\min_{\boldsymbol{\theta}} E(\boldsymbol{\theta}, \mathbb{D}). \tag{2.50}$$

Kod nekih jednostavnijih modela minimum možemo odrediti analitički. Inače moramo koristiti neki iterativni optimizacijski postupak. Kod nekih složenijih modela, kao što su neuronske mreže, funkcija pogreške nije unimodalna i vjerojatnost pronalaska globalnog optimuma je zanemariva, ali ipak se mogu pronaći dobra rješenja.

U literaturi riječ *model* često ima šire značenje. Uz skup hipoteza često obuhvaća i induktivnu pristranost ili dio nje. Riječ *model* može imati i značenje statističkog modela.

2.2.2. Kapacitet modela, prenaučenost i podnaučenost

TODO

2.2.3. Odabir modela

TODO

Murray i Ghahramani (2005)

2.3. Statističko modeliranje i zaključivanje

2.3.1. Procjena parametara i zaključivanje kod probabilističkih modela

2.3.2. Probabilistički grafički modeli

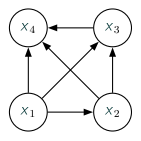
Neka su $x_1,...,x_n$ slučajne varijable čiju združenu razdiobu razmatramo. Želimo na temelju opežanih varijabli korištenjem pravila vjerojatnosti **zaključivati** o razdiobama nekih neopažanih varijabli. Općenito, zaključivanje se provodi uvjetovanjem po opažanim varijablama i marginalizacijom po varijablama koje nas ne zanimaju izravno (Murphy, 2012):

$$p(\boldsymbol{x}_{q} \mid \boldsymbol{x}_{o}) = \frac{p(\boldsymbol{x}_{q}, \boldsymbol{x}_{o})}{p(\boldsymbol{x}_{o})} = \frac{\int p(\boldsymbol{x}_{q}, \boldsymbol{x}_{n}, \boldsymbol{x}_{o}) d\boldsymbol{x}_{n}}{\int p(\boldsymbol{x}_{q}, \boldsymbol{x}_{n}, \boldsymbol{x}_{o}) d(\boldsymbol{x}_{q}, \boldsymbol{x}_{n})}.$$
 (2.51)

Ovdje je x_q niz varijabli o kojima želimo zaključivati (varijable upita), x_o niz opažanih varijabli, a x_n niz varijabli *smetnje* (*nuisance*).

Zavisnosti između slučajnih varijabli otežavaju modeliranje i zaključivanje – potrebno je više podataka i zaključivanje je računski zahtjevnije. Obično možemo pretpostaviti uvjetne zavisnosti između slučajnih varijabli, što se može predstaviti neusmjerenim ili usmjerenim grafom. Prema Wikipedijinoj definiciji³, **probabilistički grafički model** ili **grafički model** je probabilistički model koji se može prikazati grafom koji izražava strukturu uvjetnih zavisnosti među slučajnim varijablama. U tom grafu čvorovi označavaju slučajne varijable, a bridovi zavisnosti.

³https://en.wikipedia.org/wiki/Graphical_model



Slika 2.3: Prikaz grafičkog modela s faktorizacijom $p(x_1, x_2, x_3, x_4) = p(x_1) p(x_2 \mid x_1) p(x_3 \mid x_1, x_2) p(x_4 \mid x_1, x_2, x_3).$

Umjereni bridovi označavaju modeliranje uvjetne zavisnosti, a neusmjereni združeno modeliranje. Ako je graf grafičkog modela usmjeren i acikličan, on se naziva **Bayesova mreža** ili **Bayesovski model**, a ako je neusmjeren, naziva se **Markovljeva mreža** ili **Markovljevo slučajno polje** (engl. *Markov random field*, *MRF*). U nastavku ovog pododjeljka naglasak će biti na Bayesovim mrežama.

Združena razdioba se prema pravilu umnoška (jednadžba 2.6) može npr. ovako izraziti:

$$p(x_1, ..., x_n) = p(x_1) p(x_2 \mid x_1) \cdots p(x_n \mid x_1, ..., x_{n-1})$$
(2.52)

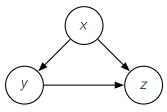
$$= \prod_{i} p(x_i \mid x_1, ..., x_{i-1}).$$
 (2.53)

Prema tome, svaki probabilistički grafički model ima ekvivalentnu Bayesovu mrežu. Ako uzmemo n=4, graf koji odgovara faktorizaciji u jednadžbi (2.53) prikazan je na slici 2.3. Pretpostavljanjem uvjetnih nezavisnosti, neki bridovi grafa G se mogu ukloniti pa za varijable (čvorove grafa) vrijedi **uređajno Markovljevo svojstvo**:

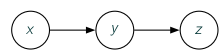
$$x \perp \operatorname{pred}_{G}(x) \setminus \operatorname{pa}_{G}(x) \mid \operatorname{pa}_{G}(x),$$
 (2.54)

To omogućuje primjenu efikasnijih algoritama za zaključivanje (Murphy, 2012). Na slici 2.4 prikazani su osnovni slučajevi odnosa između triju slučajnih varijabli povezanih zavisnostima koje mogu biti dio većeg grafa. Oni su detaljnije objašnjeni npr. u Bishop (2006) i Alpaydin (2014). U navedenoj literaturi opisani su i algoritmi koji se koriste za zaključivanje.

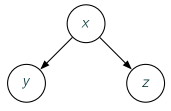
Na slici 2.5 prikazan je primjer na kojemu se koriste još neke oznake: sivi čvorovi označavaju opažane varijable, četverokut označava veći broj podgrafova s istom strukturom.



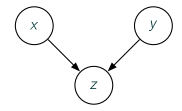
(a) Grafički model s faktorizacijom $p(x, y, z) = p(x) p(y \mid x) p(z \mid x, y)$



(b) Uz $\times \perp z \mid y$ faktorizacija postaje $p(x,y,z) = p(x) p(y \mid x) p(z \mid y)$ (lanac).

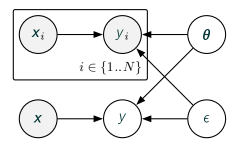


(c) Uz $y \perp z \mid x$ faktorizacija postaje $p(x,y,z) = p(x) p(y \mid x) p(z \mid x)$ (račvanje)



(d) Uz $x \perp y$ faktorizacija postaje $p(x,y,z) = p(x) p(y) p(z \mid x,y)$ (sraz). Ovdje također vrijedi $x \not\perp y \mid z$.

Slika 2.4: Osnovni slučajevi uvjetne nezavisnosti. Slike b, c i d prikazuju grafove dobivene uvođenjem pretpostavki uvjetne nezavisnosti za grafički model s 3 slučajne varijable prikazan na slici a.



Slika 2.5: Primjer grafičkog modela s faktorizacijom $p(\boldsymbol{x},y,\boldsymbol{x}_1..\boldsymbol{x}_N,y_1..y_N,\boldsymbol{\theta},\epsilon) = p(\boldsymbol{\theta})\,p(\epsilon)\,p(\boldsymbol{x})\,p(y\mid\boldsymbol{x},\boldsymbol{\theta},\epsilon)\,\prod_i \big(p(\boldsymbol{x}_i)\,p(y_i\mid\boldsymbol{x}_i,\boldsymbol{\theta},\epsilon)\big).$ Graf prikazuje model regresije, gdje su $\boldsymbol{\theta}$ nepoznati parametri, \boldsymbol{x}_i i \boldsymbol{y}_i opažani parovi ulaza i izlaza, \boldsymbol{x} opažani ulaz s nepoznati izlazom, a ϵ homoskedastički šum, tj. šum koji ne ovisi o ulazu. Slika je napravljena po uzoru na sliku 14.7 u Alpaydin (2014).

Procjenitelji i točkaste procjene parametara

Ovaj pododjeljak se temelji na Elezović (2007).

Neka je x slučajna varijabla i p(x) njena razdioba s nama nepoznatim parametrom θ . Taj parametar možemo procijeniti na temelju opaženih vrijednosti $x_1,..,x_n$ slučajne varijable x, za što definiramo funkciju g koja daje procjenu parametara

$$\hat{\theta} = f(x_1, ..., x_N). \tag{2.55}$$

Ako kao parametre takve funkcije uzmemo **uzorak**, tj. skup slučajnih varijabli $\mathcal{D}=(x_1,..,x_N)$, gdje pretpostavljamo da su $x_1,..,x_N$ međusobno nezavisne i imaju istu razdiobu kao x, dobivamo slučajnu varijablu

$$\hat{\theta} = f(\mathcal{D}). \tag{2.56}$$

Takva slučajna varijabla naziva se **statistika**. Ako je θ nepoznati parametar razdiobe p(x), onda kažemo da je ta statistika $\hat{\theta}$ **procjenitelj** parametra θ , a njen ishod $\hat{\theta}$ **procjena** parametra θ .

Svojstva i pogreška procjenitelja

Pristranost procjenitelja $\hat{\theta}$ je definirana izrazom $\mathbf{E}\,\hat{\theta}-\theta$, gdje je θ stvarna vrijednost parametra koji se procjenjuje. Ona mjeri koliko procjenitelj griješi neovisno o ishodu uzorka. Kažemo da je procjenitelj parametra θ **nepristran** ako vrijedi

$$\mathbf{E}\,\hat{\theta} = \theta. \tag{2.57}$$

Varijanca procjenitelja $\hat{\theta}$ je definirana izrazom $\mathbb{D}\,\hat{\theta}$. Ona mjeri koliko procijenitelj griješi ovisno variranju uzorka. Neka N u oznaci \mathcal{D}_N označava veličinu uzorka. Nepristrani procjenitelj $\hat{\theta}$ je **valjan** ako

$$\lim_{N \to \infty} \mathbf{D} \left[\hat{\theta}(\mathcal{D}_N) \right] = 0. \tag{2.58}$$

Može se pokazati da je očekivanje srednje kvadratne pogreške procjenitelja jednaka zbroju njegove varijance i kvadrata njegove pristranosti (Šnajder i Dalbelo Bašić, 2014), tj.

$$\mathbf{E}\left[\left(\hat{\theta} - \theta\right)^{2}\right] = \mathbf{D}\,\hat{\theta} + \left(\mathbf{E}\,\hat{\theta}\right)^{2}.\tag{2.59}$$

Procjenitelj maksimalne izglednosti

Procjenitelj maksimalne izglednosti (ML-procjenitelj, engl. *maximum likelihood*) uzorku dodjeljuje parametre maksimiziraju vjerojatnost uzorka, tj. imaju najveću izglednost:

$$\boldsymbol{\theta}_{\mathrm{ML}} = \arg \max_{\boldsymbol{\theta}} p(\mathcal{D} \mid \boldsymbol{\theta}). \tag{2.60}$$

Zbog pretpostavke međusobne nezavisnosti primjera vrijedi

$$p(\mathbb{D} \mid \boldsymbol{\theta}) = \prod_{\boldsymbol{d} \in \mathbb{D}} p(\boldsymbol{d} \mid \boldsymbol{\theta}). \tag{2.61}$$

Za razliku od generativnih, diskriminativni modeli ne modeliraju razdiobu ulaznih primjera, nego samo uvjetnu razdiobu $p(\boldsymbol{y}\mid\boldsymbol{x},\mathbb{D})$ pa kod njih razdioba ulaznih primjera ne ovisi o $\boldsymbol{\theta}$, tj. $p(\boldsymbol{x}\mid\boldsymbol{\theta})=p(\boldsymbol{x})$. Onda je izglednost

$$p(\mathbb{D} \mid \boldsymbol{\theta}) = \prod_{(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \in \mathbb{D}} p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{\theta}) = p(\boldsymbol{x}) \prod_{(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \in \mathbb{D}} p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}).$$
(2.62)

Faktor $\mathrm{p}(oldsymbol{x})$ ne ovisi o parametrima i može se zanemariti pri optimizaciji.

Procjenitelj maksimalne aposteriorne vjerojatnosti

Procjenitelj maksimalne aposteriorne vjerojatnosti (MAP-procjenitelj, engl. maximum a posteriori estimator) u obzir uzima apriornu razdiobu $p(\theta)$ koja predstavlja dodatne pretpostavke za razdiobu parametara. Apriorna razdioba parametara pojednostavljuje model dajući prednost nekim hipotezama i posebno je korisna kada ima malo podataka. Po Bayesovom pravilu, aposteriorna vjerojatnost parametara je

$$p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathcal{D}) = \frac{p(\mathcal{D} \mid \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta})}{p(\mathcal{D})} = \frac{p(\mathcal{D} \mid \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta})}{\int p(\mathcal{D} \mid \boldsymbol{\theta}') p(\boldsymbol{\theta}') d\boldsymbol{\theta}'}.$$
 (2.63)

Maksimizacijom aposteriorne vjerojatnosti dobivaju se parametri

$$\theta_{\text{MAP}} = \underset{\theta}{\operatorname{arg max}} p(\theta \mid D) = \underset{\theta}{\operatorname{arg max}} p(D \mid \theta) p(\theta).$$
 (2.64)

Ovdje nije potrebno normalizirati aposteriornu vjerojatnost izračunavanjem **marginalne izglednosti** (engl. *marginal likelihood*, *evidence*) $p(\mathbb{D})$ u nazivniku na desnoj strani jednadžbe (2.63) jer ona ne ovisi θ , nego samo o modelu \mathbb{H} . Odabirom uniformne apriorne razdiobe MAP-procjenitelj postaje ekvivalentan ML-procjenitelju.

Poželjno je da $p(\mathcal{D} \mid \boldsymbol{\theta})$ i $p(\boldsymbol{\theta})$ kao funkcije parametra $\boldsymbol{\theta}$ imaju takav oblik da njihov umnožak ima sličan oblik i može se analitički izračunati. Ako $p(\boldsymbol{\theta})$ i $p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathcal{D})$ imaju isti algebarski oblik definiran nekim parametrima, nazivaju se **konjugatne** razdiobe (Šnajder i Dalbelo Bašić, 2014).

Bayesovski procjenitelj i zaključivanje

Prethodno opisani procjenitelji daju točkastu procjenu parametara i ne izražavaju nesigurnost procjene kojoj uzrok može biti npr. nedovoljna količina podataka ili šum u podacima za učenje. **bayesovski procjenitelj** kao procjenu daje razdiobu nad hipotezama $p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D})$ za koju je integriranjem po svim mogućim parametrima potrebno izračunati marginalnu izglednost $p(\mathbb{D}) = \int p(\mathbb{D} \mid \boldsymbol{\theta}') p(\boldsymbol{\theta}') d\boldsymbol{\theta}'$ iz nazivnika na desnoj strani jednadžbe (2.72).

Kod složenijih modela često ne možemo odabrati konjugatnu apriornu razdiobu, a i funkcija izglednosti je sama po sebi već dovoljno složena da se, neovisno o apriornoj razdiobi, marginalna izglednost $p(\mathbb{D})$ ne može ni analitički ni numerički traktabilno računati.

Vjerojatnost nekog primjera d procjenjuje se marginalizacijom po parametrima (Neal, 1995):

$$p(\boldsymbol{d} \mid \mathbb{D}) = \int p(\boldsymbol{d} \mid \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) d\boldsymbol{\theta} = \underset{\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}}{\mathbf{E}} p(\boldsymbol{d} \mid \boldsymbol{\theta}), \qquad (2.65)$$

gdje je korištena uvjetna nezavisnost $d \perp D \mid \theta$.

Kada se parametri točkasto procjenjuju, npr. MAP-procjeniteljem, točkasta procjena parametara $\hat{\theta}$ aproksimira cijelu aposteriornu razdiobu, tj.

 $\mathrm{p}(oldsymbol{ heta}\mid \mathbb{D}) pprox \delta(\hat{oldsymbol{ heta}} - oldsymbol{ heta}).$ Onda je

$$p(\boldsymbol{d} \mid \mathbb{D}) \approx \int p(\boldsymbol{d} \mid \boldsymbol{\theta}) \delta(\hat{\boldsymbol{\theta}} - \boldsymbol{\theta}) d\boldsymbol{\theta} = p(\boldsymbol{d} \mid \hat{\boldsymbol{\theta}}).$$
 (2.66)

Za diskriminativne modele se bayesovsko zaključivanje može izraziti ovako:

$$p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \mathbb{D}) = \frac{p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y} \mid \mathbb{D})}{p(\boldsymbol{x} \mid \mathbb{D})}$$

$$= \frac{\int p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) d\boldsymbol{\theta}}{\int p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) d\boldsymbol{\theta}}$$

$$= \frac{p(\boldsymbol{x}) \int p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) d\boldsymbol{\theta}}{p(\boldsymbol{x}) \int p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) d\boldsymbol{\theta}}.$$

Poništavanjem p(x) i integriranjem nazivnika dobiva se

$$p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \mathbb{D}) = \int p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}) p(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) d\boldsymbol{\theta} = \underset{\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}}{\mathbf{E}} p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}).$$
(2.67)

Kod regresije je često, ako pretpostavljamo da pogreška izlaza ima Gaussovu razdiobu, najbolja procjena hipoteze očekivanje po naučenoj razdiobi parametara (Neal, 1995):

$$h(\boldsymbol{x}) = \mathop{\mathbf{E}}_{\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}} h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}) = \int h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}) \, \mathrm{p}(\boldsymbol{\theta} \mid \mathbb{D}) \mathrm{d}\boldsymbol{\theta}. \tag{2.68}$$

U tom slučaju se nesigurnost može izraziti disperzijom $\mathbb{D}_{\theta|\mathbb{D}} h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta})$.

2.3.3. Monte Carlo aproksimacija

Ovaj odjeljak temelji se na Goodfellow et al. (2016).

Monte Carlo aproksimacija je postupak procjenjivanja vrijednosti koje se mogu izraziti kao očekivanje neke funkcije neke slučajne varijable na temelju uzoraka. Ponekad nije moguće analitički ili numerički traktabilno ili efikasno izračunati neki zbroj ili integral. Ako se on može ovako izraziti:

$$s = \sum_{x} p(x)f(x) = \mathbf{E}f(x)$$
 (2.69)

$$s = \int p(x)f(x)dx = \mathbf{E}f(x), \qquad (2.70)$$

on se može procijeniti uzorkovanjem:

$$\hat{s}_n = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n f(x_i). \tag{2.71}$$

Procjenitelj \hat{s}_n je nepristran ako su x_i nezavisne i imaju istu razdiobu kao x i valjan ako su varijance $f(x_i)$ ograničene. Vrijedi $\mathbf{D} \, \hat{s}_n = \frac{1}{n} \, \mathbf{D} \, f(x)$.

U širem smislu, postupci *Monte Carlo* obuhvaćaju i generiranje uzoraka slučajne varijable čije se očekivanje procjenjuje.

2.3.4. Aproksimacija razdioba i aproksimacijsko zaključivanje

Ovaj pododjeljak uglavnom se temelji na Blei et al. (2017) i malo na Yang (2017).

Važan problem u bayesovskoj statistici, gdje se zaključivanje temelji na izračunima koji uključuju aposteriornu razdiobu, je aproksimacija razdioba koje su zahtjevne za računanje. Kod složenijih Bayesovskih modela aposteriorna razdioba se ne može lako izračunati i treba koristiti aproksimacijske postupke od kojih su glavni varijacijski postupci (Jordan et al., 1999) i Monte Carlo postupci koji se temelje na uzorkovanju pomoću Markovljevog lanca (MCMC, engl. Markov chain Monte Carlo) i Hamiltonovski (ili hibridni) MC-postupci (HMC). MCMC i HMC temelje se na definiranju stohastičkog procesa koji ima stacionarnu razdiobu jednaku razdiobi koja se aproksimira, omogućuju asimptotski egzaktno uzorkovanje i bolje su istraženi. Varijacijski postupci temelje se na aproksimaciji razdiobe nekom jednostavnijom koja se pronalazi rješavanjem optimizacijskog problema, brži su i jednostavniji za ostvariti za složenije modele.

Razmatramo bayesovski model koji ima jednu latentnu varijablu z i jednu vidljivu varijablu x. Model je prikazan an slici 2.6 i opisan je ovom jednadžbom združene vjerojatnosti:

$$p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{z}) = p(\boldsymbol{z}) p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{z}).$$



Slika 2.6: Prikaz grafičkog modela čija je združena razdioba $p(x, z) = p(z) p(x \mid z)$.

Zaključivanjem se određuje aposteriorna razdioba latentne varijable:

$$p(\boldsymbol{z} \mid \boldsymbol{x}) = \frac{p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{z})}{p(\boldsymbol{x})} = \frac{p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{z})}{\int p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{z}) d\boldsymbol{z}}.$$
 (2.72)

na temelju opažanih vrijednosti slučajne varijable x (podataka). Kod složenijih modela integriranje marginalne izglednosti u nazivniku nije traktabilno i aposteriorna razdioba se mora aproksimirati **aproksimacijskim zaključivanjem**.

2.3.5. Varijacijsko zaključivanje

Za razliku od uzorkovanja kod MCMC-postupaka, osnovna ideja kod varijacijskog zaključivanja je optimizacija. Prvo se odabire familija razdioba $\mathbb{Q}=\{\mathrm{p}(\tilde{z})\}_{\tilde{z}}=\left\{q_{\phi}\right\}_{\phi}$ koje su lakše za računanje. Razdiobe iz \mathbb{Q} su parametrizirane tzv. **varijacijskim parametrima** ϕ . Cilj je na temelju podataka kao zamjenu za aposteriornu razdiobu $\mathrm{p}(z\mid x)$ pronaći razdiobu iz \mathbb{Q} koja ju što bolje aproksimira. To možemo ostvariti minimizacijom Kullback-Leiblerove (KL) divergenciju s obzirom na stvarnu aposteriornu razdiobu po varijacijskim parametrima:

$$q^* = \operatorname*{arg\,min}_{\mathrm{p}(\tilde{z}) \in \mathcal{Q}} \mathrm{D}_{\mathrm{KL}}(\tilde{z} \parallel (z \mid \boldsymbol{x})). \tag{2.73}$$

Ovakva ciljna funkcija obično se ne može lako izračunati jer zahtijeva računanje marginalne izglednosti p(x) iz nazivnika u jednadžbi (2.72) marginalizacijom po z:

$$D_{KL}(\tilde{z} \parallel (z \mid x)) = \mathbf{E}_{\tilde{z}} \ln \frac{p(\tilde{z})}{p(z = \tilde{z} \mid x)}$$

$$= \mathbf{E}_{\tilde{z}} \ln p(\tilde{z}) - \mathbf{E}_{\tilde{z}} \ln p(z = \tilde{z} \mid x)$$

$$= \mathbf{E}_{\tilde{z}} \ln p(\tilde{z}) - \mathbf{E}_{\tilde{z}} \ln p(z = \tilde{z}, x) + \ln p(x).$$
(2.74)

Marginalna izglednost se može zanemariti jer marginalna izgledost ne ovisi o parametrima po kojima se optimizira pa umjesto minimizacije KL-divergencije maksimiziramo funkciju koja se naziva **varijacijska donja granica** (engl. *variational lower bound*) ili **donja granica** (logaritma) marginalne izglednosti

(engl. (log) evidence lower bound, ELBO):

$$L_{\mathbf{x}}(\tilde{\mathbf{z}}) \coloneqq \mathbf{F} \ln p(\mathbf{z} = \tilde{\mathbf{z}}, \mathbf{x}) - \mathbf{F} \ln p(\tilde{\mathbf{z}}).$$
 (2.75)

Vrijedi $D_{KL}(\tilde{z} \parallel (z \mid x)) = -L_x(\tilde{z}) + \ln p(x)$. Varijacijska donja granica se može i ovako izraziti:

$$L_{x}(\tilde{z}) = \mathbf{E} \ln p(\boldsymbol{x} \mid z = \tilde{z}) - D_{KL}(\tilde{z} \parallel z). \tag{2.76}$$

Maksimiziranje takve ciljne funkcije daje razdiobu $p(\tilde{z})$ koja dobro objašnjava podatke jer se potiče veće očekivanje logaritma izglednosti, i ne razlikuje se previše od apriorne razdiobe jer se potiče manja KL-divergencija između varijacijske razdiobe i apriorne razdiobe (Gal i Ghahramani, 2015).

Naziv donja granica marginalne izglednosti dolazi od toga što su Jordan et al. (1999) izveli nejednakost $\ln p(x) \ge L_x(\tilde{z})$ preko Jensenove nejednakosti. Ta nejednakost slijedi i iz prethodne jednadžbe i nenegativnosti KL-divergencije:

$$\ln p(\boldsymbol{x}) = L_{\boldsymbol{x}}(\tilde{\boldsymbol{z}}) + D_{\mathrm{KL}}(\tilde{\boldsymbol{z}} \parallel (\boldsymbol{z} \mid \boldsymbol{x})) \ge L_{\boldsymbol{x}}(\tilde{\boldsymbol{z}}). \tag{2.77}$$

TODO mean-field, calculus of variations

2.3.6. Monte Carlo aproksimacija

1.3.1 Neal (1995).

2.4. Minimizacija rizika

2.4.1. Rizik i empirijski rizik

Zadatak nadziranog strojnog učenja može se formulirati kao optimizacijski problem minimizacije **rizika**. Neka su θ odabrani parametri. Definiramo **funkciju gubitka** $L\colon \mathbb{Y} \times \mathbb{Y} \to \mathbb{R}$ koja kažnjava neslaganje izlaza sa stvarnom oznakom. Očekivanje funkcije gubitka je (frekventistički) **rizik** (Murphy, 2012):

$$R(\boldsymbol{\theta}, \mathcal{D}) = \mathop{\mathbf{E}}_{(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \sim \mathcal{D}} L(h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}), \boldsymbol{y}). \tag{2.78}$$

Razdioba koja generira podatke nije poznata pa se koristi **empirijski rizik** koji prirodnu razdiobu \mathcal{D} procjenjuje empirijskom, tj. uzorkom \mathbb{D} :

$$R_{\mathrm{E}}(\boldsymbol{\theta}; \mathbb{D}) = \underset{(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \sim \mathbb{D}}{\mathbf{E}} L(h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}), \boldsymbol{y}) = \frac{1}{|\mathbb{D}|} \sum_{(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \in \mathbb{D}} L(h(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}), \boldsymbol{y}). \tag{2.79}$$

U slučaju nenadziranog učenja, kada se hipoteza sastoji od kodera E i dekodera D, tj. $h(\boldsymbol{x};\theta) = E(D(\boldsymbol{x};\theta);\theta)$, ili generativnog modela, kada je $h(\boldsymbol{x};\theta) = p(\boldsymbol{x} \mid \theta)$, gubitak mjeri **pogrešku rekonstrukcije** i izraz za rizik je (Murphy, 2012):

$$R(\boldsymbol{\theta}; \mathcal{D}) = \mathop{\mathbf{E}}_{\boldsymbol{d} \sim \mathcal{D}} L(h(\boldsymbol{d}; \boldsymbol{\theta}), \boldsymbol{d}). \tag{2.80}$$

Kod probabilističkih modela empirijski rizik se može definirati kao negativni logaritam izglednosti parametara:

$$R_{E}(\boldsymbol{\theta}; \mathbb{D}) = -\ln p(\mathbb{D} \mid \boldsymbol{\theta}) = -\sum_{\boldsymbol{d} \in \mathbb{D}} \ln p(\boldsymbol{d} \mid \boldsymbol{\theta}), \qquad (2.81)$$

tj. gubitak je onda $L(h(\boldsymbol{d};\boldsymbol{\theta}),\boldsymbol{d}) = -\ln p(\boldsymbol{d} \mid \boldsymbol{\theta})$. U slučaju diskriminativnog modela, uz zanemarivanja faktora izglednosti koji ne ovisi o $\boldsymbol{\theta}$ (jednadžba (2.62)), vrijedi $L(h(\boldsymbol{x};\boldsymbol{\theta}),\boldsymbol{y}) = -\ln p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x},\boldsymbol{\theta})$.

2.4.2. Strukturni rizik

Kada ima malo podataka ili je model previše složen, minimizacija empirijskog rizika dovodi do velike varijance i slabe generalizacije. Procjenitelj koji minimizira empirijski rizik ne uzima u obzir apriornu razdiobu parametara. Radi postizanja bolje generalizacije, funkciji pogreške dodaje se **regularizacijski** gubitak $\lambda R_{\rm R}(\boldsymbol{\theta}), \ \lambda \geq 0$, koji predstavlja **strukturni rizik** koji daje prednost jednostavnijim hipotezama:

$$E(\boldsymbol{\theta}; \mathbb{D}) = R_{\mathrm{E}}(\boldsymbol{\theta}; \mathbb{D}) + \lambda R_{\mathrm{R}}(\boldsymbol{\theta}). \tag{2.82}$$

Kod opisanih modela koji uključuju apriorno znanje, regularizacijskom članu uz $\lambda=1$ odgovara negativni logaritam apriorne vjerojatnosti parametara: $R_{\rm R}(\pmb{\theta})=-\frac{1}{|\mathcal{D}|}\ln \mathrm{p}(\pmb{\theta}).~\lambda$ različit od 1 odgovara izmjeni entropije apriorne razdiobe $\mathrm{H}\!\left(\mathrm{p}(\pmb{\theta})^{\lambda}/Z\right)$, tj. s većim λ apriorna razdioba postaje koncentriranija i regularizacija jača. Jačom regularizacijom se povećava pristranost i smanjuje varijanca procjenitelja.

2.4.3. Bayesovski modeli

DL 3.14

2.5. Evaluacijske mjere

klasifikacija, odnos mF1 i mloU

3. Duboko učenje i konvolucijske mreže

- 3.1. Duboke neuronske mreže
- 3.2. Konvolucijske mreže
- 3.3. Optimizacija
- 3.3.1. Propagacija pogreške unatrag
- 3.3.2. Isključivanje neurona dropout
- 3.3.3. Normalizacija po grupama

4. Procjenjivanje nesigurnosti

4.1. Aleatorna i epistemička nesigurnost

Kod bayesovskih modela nesigurnost zaključivanja izražava se razdiobom po vrijednostima varijable čija vrijednost se procjenjuje, a može se izraziti i entropijom ili varijancom kada je prikladno.

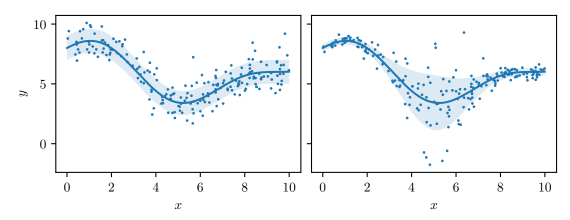
Postoje različiti izvori nesigurnosti (C. Kennedy i O'Hagan, 2002), ali nesigurnost općenito možemo podijeliti na dvije vrste (Kiureghian i Ditlevsen, 2009): **aleatornu nesigurnost** i **epistemičku nesigurnost**. Riječ *aleatorna* izvedena je vjerojatno od latinske riječi *aleator* (Gal, 2016) koja znači *kockar*, a riječ *epistemička* izvedena je od grčke riječi *epistēmē* koja znači *znanje*. Aleatorna nesigurnost je nesigurnost koju model ne može smanjiti neovisno o znanju i količini dostupnih podataka. Ona dolazi od nedeterminizma samog procesa koji generira podatke, nedostupnosti dijela informacija ili ograničenja modela. Epistemička nesigurnost je nesigurnost u strukturu i parametre modela Gal (2016). Ona dolazi od neznanja i može se smanjiti uz više podataka.

Granica između aleatorne i epistemičke nesigurnosti ovisi o modelu. Nešto što je kod jednostavnijeg modela aleatorna nesigurnost, kod složenijeg modela može biti će epistemičkog karaktera. Ako su neke pojave po prirodi nasumične ili se ne mogu ili ne žele modelu dati informacije koje bi ih mogle objasniti, nesigurnost zaključivanja u vezi tih pojava će, neovisno o ograničenosti modela, biti aleatorna.

TODO: homoskedastička, heteroskedastička nesigurnost

TODO: model uncertainty Gal-thesis 1.2

5.33331pt 11.74983pt small 10.95pt footnotesize 10.0pt



Slika 4.1: Homoskedastički (lijevo) i heteroskedastički (desno) Gaussov šum. Crta prikazuje očekivanje f(x), svjetloplava površina standardnu devijaciju šuma s(x), a točke slučajne uzorke. Točke su generirane prema $(y\mid x)\sim \mathcal{N}(f(x),s(x)^2)$. Na lijevoj slici je s(x)=1.

412.56497pt

5. Bayesovske neuronske mreže

6. Procjenjivanje nesigurnosti kod konvolucijskih mreža

7. Eksperimentalni rezultati

7.1. Skupovi podataka

8. Zaključak

Zaključak.

LITERATURA

Ethem Alpaydin. Introduction to Machine Learning. 3rd izdanju, 2014.

Christopher M. Bishop. Pattern Recognition and Machine Learning (Information Science and Statistics). 2006.

David M. Blei, Alp Kucukelbir, i Jon D. McAuliffe. Variational Inference: A Review for Statisticians. **Journal of the American Statistical Association**, 2017. URL http://arxiv.org/abs/1601.00670.

Marc C. Kennedy i Anthony O'Hagan. Bayesian calibration of computer models. 2002.

Neven Elezović. Vjerojatnost i statistika: Slučajne varijable. 2007.

Yarin Gal. Uncertainty in Deep Learning. Doktorska disertacija, University of Cambridge, 2016.

Yarin Gal i Zoubin Ghahramani. Dropout as a Bayesian Approximation: Appendix. 2015. URL https://arxiv.org/abs/1506.02157.

Ian Goodfellow, Yoshua Bengio, i Aaron Courville. **Deep Learning**. MIT Press, 2016. http://www.deeplearningbook.org.

Michael I. Jordan, Zoubin Ghahramani, Tommi S. Jaakkola, i Lawrence K. Saul. An introduction to variational methods for graphical models. 1999.

Armen Der Kiureghian i Ove Ditlevsen. Aleatory or epistemic? Does it matter? 2009.

Kevin P. Murphy. Machine Learning: A Probabilistic Perspective. 2012.

lain Murray i Zoubin Ghahramani. A note on the evidence and Bayesian Occam's razor. 2005.

Jan Šnajder i Bojana Dalbelo Bašić. Strojno učenje. 2014.

Radford M. Neal. Bayesian learning for neural networks, 1995.

Christopher Olah. Visual information theory, 2015. URL http://colah.github.io/posts/2015-09-Visual-Information/.

Xitong Yang. Understanding the Variational Lower Bound, 2017. URL http://legacydirs.umiacs.umd.edu/~xyang35/files/understanding-variational-lower.pdf.

Nadzirani pristupi za procjenu nesigurnosti predikcija dubokih modela
Sažetak
Sažetak na hrvatskom jeziku.
Ključne riječi: Ključne riječi, odvojene zarezima.
Title
Abstract
Abstract.
Keywords: Keywords.

A. Izvod donje varijacijske granice

The contents...