## Taller de Aprendizaje de Máquina: Redes Neuronales Artificiales

Julián D. Arias Londoño Departamento de Ingeniería de Sistemas Universidad de Antioquia, Medellín, Colombia jdarias@udea.edu.co

September 23, 2016

## 1 Marco teórico

Una red neuronal artificial (RNA) es un modelo matemático inspirado en las redes neuronales biológicas, que consiste en un grupo interconectado de neuronas artificiales que permite modelar relaciones complejas entre entradas y salidas de un sistema. El tipo de red neuronal artificial se conoce como Perceptrón Multi-Capa en la cual la unidad fundamental o neurona es el perceptrón.

Un perceptrón toma un vector de valores de entrada y calcula una combinación lineal de dichas entradas. Posteriormente entrega una salida 1 si el resultado es mayor que algún umbral y -1 de lo contrario.

Más precisamente, dado un conjunto de entradas  $x_1$  a  $x_d$ , la salida  $O(x_1, x_2, ..., x_d)$  computada por el perceptrón es:

$$O(x_1, x_2, ..., x_d) = \begin{cases} 1 \text{ si } w_0 + w_1 x_1 + w_2 x_2 + \dots + w_d x_d > 0 \\ -1 \text{ en otro caso} \end{cases}$$

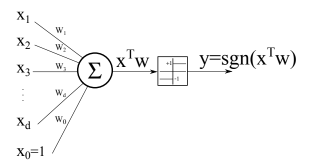


Figure 1: Esquema de un perceptrón.

donde  $w_i$  es una constante real o *peso* que determina la contribución de la entrada  $x_i$  a la salida del perceptrón <sup>1</sup>.

Una forma alternativa de pensar el perceptrón, y que para nosotros es familiar, es asumir que existe una entrada adicional con valor constante 1,  $x_0 = 1$ , de tal forma que la inecuación anterior se puede escribir como:

$$\sum_{i=0}^{d} w_i x_i > 0$$

o en forma matricial, simplemente  $\mathbf{w}^T\mathbf{x} > 0$ . La determinación del valor a la salida del perceptrón se representa normalmente como la función signo (sgn), entonces la función de salida del perceptrón se puede reescribir como:

$$O(\mathbf{x}) = sgn(\mathbf{w}^T\mathbf{x})$$

donde

$$sgn(u) = \begin{cases} 1 \text{ si } u > 0 \\ -1 \text{ en otro caso} \end{cases}$$

Por su similitud con la regresión lineal, es simple establecer que el entrenamiento de un sólo perceptrón se puede llevar a cabo a través de un procedimiento de gradiente descendente, usando como criterio de entrenamiento la minimización del error cuadrático medio. Un aspecto importante a tener en cuenta es que la regla de actualización por gradiente descedente requiere que la función a optimizar sea derivable. En este caso la función de salida del perceptrón es discontinua y por lo tanto no tiene derivada. Sin embargo, se puede hacer la suposición que si la cantidad  $\mathbf{w}^T\mathbf{x}$  tiende a 1 entonces la función  $sgn(\mathbf{w}^T\mathbf{x})$  también lo hará. De igual manera se puede pensar en el caso negativo. Por esa razón el entrenamiento de un solo perceptrón puede ser llevado a cabo utilizando las mismas reglas de actualización que en el caso de la regresión lineal, teniendo en cuenta que la salida deseada toma valores 1 y - 1.

Un solo perceptrón puede llevar a cabo tareas de decisión en las cuales una frontera lineal es suficiente. Cuando es necesario llevar a cabo decisiones más complejas (como representar una función lógica XOR), la solución pasa por interconectar varios perceptrones de tal manera que entre todos puedan llevar a cabo decisiones más complejas, obtieniéndose de esa manera una red de perceptrones de varias capas (milti-capa). Sin embargo la interconexión de los perceptrones implica asumir el problema de entrenamiento de la red sin poder utilizar la simplicación de la función a la salida, ya que la aplicación de dicha función es necesaria en pasos intermedios de la red. Por esa razón es necesario aproximar la función signo usada como salida en el perceptrón, por una función que presente un comportamiento aproximado y que a la vez sea continua (derivable), de tal manera que pueda ser utilizada en el entrenamiento usando una regla de gradiente descendente. Existen varias funciones que pueden ser usadas en este contexto, las más utilizadas son:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Note que  $-w_0$  es el umbral que la combinación sopesada de entradas  $w_1x_1 + w_2x_2 + \cdots + w_dx_d$  debe sobrepasar para que la salida del perceptrón sea 1.

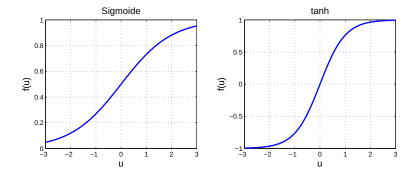


Figure 2: Funciones de activación típicas

• Función sigmoide:

$$f(u) = \frac{1}{1 + \exp(-u)}$$

cuya derivada está dada por:

$$\dot{f}(u) = f(u)(1 - f(u))$$

• Función tangente hiperbólica:

$$f(u) = \frac{\exp(u) - \exp(-u)}{\exp(u) + \exp(-u)}$$

cuya derivada está dada por:

$$\dot{f}(u) = 1 - (f(u))^2$$

A estas funciones se les conoce como funciones de activación. Adicional al hecho de que estas funciones son aproximaciones continúas de la función signo, también tienen la ventaja de que al ser no lineales permiten conseguir fronteras de decisión que no podrían ser obtenidas a partir de combinación de fronteras lineales.

La red interconectada de perceptrones se conoce entonces como Perceptrón Multicapa (En inglés *Multi-Layer Peceptron - MLP*, ver Fig. 3). Un MLP hace parte de las redes neuronales FeedForward o de propragación hacia adelante, debido a que el procedimiento normal de evaluación de la red consiste en colocar un conjunto de valores en la entrada de la red, utilizar dichos valores y los pesos de la primera capa para obtener la salida de los nodos de la segunda capa y seguir propagando esos valores hasta obtener los valores de salida. En este

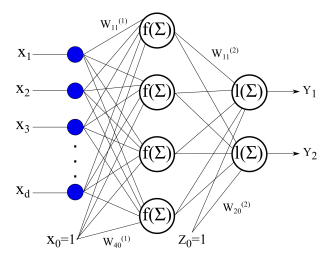


Figure 3: Esquema de un perceptrón multicapa

contexto un nodo corresponde a una entrada a la red o una salida de alguna unidad en la red (Por ejemplo en la Fig. 3 los círculos azules representan los nodos de entrada).

El algoritmo básico de entrenamiento de las RNA se conoce como BACKPROPA-GATION. Para poder describir dicho algoritmo es necesario hacer algunas aclaraciones en cuanto a la notación utilizada:

- La capa de entrada tendrá tantos nodos como variables (atributos o características).
- Cada nodo tendrá un sub-índice que indicará la posición del nodo en la capa y un super-índice que indicará la capa a la cual pertence el nodo.  $x_{ji}$  denota la entrada a partir del nodo i a la unidad j, y  $w_{ji}^{(1)}$  denota el correspondiente peso.
- El número de neuronas o unidades en cada capa es diferente y se denotará por  $M_k$ , donde k hace referencia a la capa.

De acuerdo a la notación anterior, en la primera capa oculta se construyen  $M_1$  combinaciones lineales de las variables de entrada  $\mathbf{x} = \{x_1, x_2, ..., x_d\}$  de la forma:

$$a_j = \sum_{i=0}^d w_{ji}^{(1)} x_i \tag{1}$$

donde  $j=1,...,M_1$  y el superíndice (1) indica que los parámetros corresponden a la primera "capa" oculta de la red. Las activaciones  $a_j$  luego se transforman usando una función de activación  $f(\cdot)$  no lineal para dar:

$$z_j = h(a_j)$$

En este contexto los  $z_i$  se conocen como nodos ocultos.

Estos valores se combinan linealmente de nuevo para dar unidades de activación en otras capas ocultas o de salida

$$a_k = \sum_{j=0}^{M_1} w_{kj}^{(2)} z_j$$

donde  $k = 1, ..., M_2$ . Si la red sólo tiene una capa oculta,  $M_2$  es el número total de salidas. En este punto es importante aclarar que la diferencia entre un modelo de red neuronal para un problema de regresión y para un problema de clasificación radica en la definicón de la función de activación:

$$\begin{array}{ll} - \underline{\text{Regresi\'on}} & y_k = a_k \\ - \underline{\text{Clasificaci\'on}} & y_k = \sigma(a_k) \end{array}$$

Combinando las dos etapas anteriormente descritas se obtiene

$$y_k(\mathbf{x}, \mathbf{w}) = \sigma \left( \sum_{j=1}^{M_1} w_{kj}^{(2)} f \left( \sum_{i=1}^d w_{ji}^{(1)} x_i + w_{j0}^{(1)} \right) + w_{k0}^{(2)} \right)$$

la razón por la cual se utilizan diferente notación para la función de activación de la capa oculta y la capa de salida, es para hacer claridad en que ambas funciones de activación no tienen porque ser iguales.

El algoritmo BACKPROPAGATION está basado en el algoritmo de gradiente descendente [1], para el cual la regla actualización de los pesos de la red esta dada por,

$$\mathbf{w}^{(\tau+1)} = \mathbf{w}^{(\tau)} - \eta \nabla E(\mathbf{w}^{(\tau)})$$

en donde la función de error es:

$$E(\mathbf{w}) = \sum_{n=1}^{N} E_n(\mathbf{w})$$

donde  $E_n$  es el error debido a la predicción obtenida por la red para la muestra n. La actualización de los pesos pasa entonces por obtener una formula cerrada para la estimación de la derivada  $\nabla E_n(\mathbf{w})$ .

Consideremos el modelo lineal simple en el que las salidas  $y_k$  son combinaciones lineales de las variables de entrada (problema de regresión):

$$y_k = \sum_i w_{kj} z_j$$

con una función de error

$$E_n = \frac{1}{2} \sum_{k} (y_{nk} - t_{nk})^2$$

donde  $z_j$  es la salida de la neurona j de la primera capa,  $w_{kj}$  es el peso asociado a la entrada j de la neurona de salida k y  $y_{nk} = y_k(\mathbf{x}_n, \mathbf{w})$  y  $t_{nk}$  es la salida deseada para la neurona de salida  $k^2$ . El gradiente de esta función con respecto a  $w_{kj}$  está dado como:

$$\frac{\partial E_n}{\partial w_{kj}} = (y_{nk} - t_{nk}) z_j$$

introduciendo la variable  $\delta_k = (y_{nk} - t_{nk})$ , obtenemos

$$\frac{\partial E_n}{\partial w_{kj}} = \delta_k z_j$$

y la regla de actualización estará dada por:

$$w_{kj}^{(\tau+1)} = w_{kj}^{(\tau)} - \eta \sum_{n} \delta_k z_j$$

Es decir que cuando necesitamos actualizar los pesos de la última capa de la red, la regla de actualización puede obtenerse fácilmente. Sin embargo, la aplicación de la misma función de error cuadrático medio no puede ser llevada a cabo en la primera capa (o en cualquier capa oculta) debido a que no se cuentan con los valores deseados para la salida de dicha capa. Para poder realizar la actualizaión de los pesos de la primera capa debemos calcular la derivada del error con respecto a dichos pesos, por consiguiente si deseamos actualizar un peso  $w_{ji}$  ubicado en la primera capa, debemos hacer uso de la regla de la cadena y derivar las salidas de la red neuronal con respecto a la entrada j de la capa de salida y posteriormente derivar dicha salida con respecto al peso  $w_{ji}$ .

$$\frac{\partial E_n}{\partial w_{ji}} = \sum_k (y_{nk} - t_{nk}) \frac{\partial y_{nk}}{\partial w_{ji}}$$

Teniendo en cuenta que la función de activación de la capa oculta es  $h(\cdot)$ 

$$\frac{\partial y_{nk}}{\partial w_{ji}} = w_{kj} \frac{\partial z_j}{\partial w_{ji}}$$

considerando la Eq. (1),

$$\frac{\partial z_j}{\partial w_{ji}} = \dot{h}(a_j)x_i$$

reordenando,

 $<sup>^2{\</sup>rm Note}$  que como la red neuronal tiene Ksalidas, el error cuadrático medio obtenido para una muestra n, corresponde a la suma de los errores para cada una de las salidas de la red dada la muestra n

$$\frac{\partial E_n}{\partial w_{ji}} = \sum_{k} (y_{nk} - t_{nk}) w_{kj} \dot{h}(a_j) x_i$$

sacando de la sumatoria los términos que no dependen de k y utilizando la variable  $\delta_k$  previamente definida obtenemos

$$\frac{\partial E_n}{\partial w_{ji}} = \dot{h}(a_j) \sum_k \delta_k w_{kj} x_i$$

introduciendo ahora la variable  $\delta_j = \dot{h}(a_j) \sum_k \delta_k w_{kj}$  obtenemos

$$\frac{\partial E_n}{\partial w_{ii}} = \delta_j x_i$$

finalmente la regla de actualización estará dada por:

$$w_{ji}^{(\tau+1)} = w_{ji}^{(\tau)} - \eta \sum_{n} \delta_j x_i$$

Si se observa con detenimiento podemos ver que para calcular el valor de  $\delta_j$  unicamente necesitamos el valor de los  $\delta_k$ , es decir el "error" de la capa siguiente propagado hacia atrás. Este mismo procedimiento puede ser utilizado para el entrenamiento de varias capas ocultas, sólo es necesario tener en cuenta que los  $\delta$ 's de la capa de salida se calculan como  $\delta_k = (y_{nk} - t_{nk})$  si es un problema de regresión, o  $\delta_k = \dot{\sigma}(a_k) (y_{nk} - t_{nk})$  si es un problema de clasificación; mientras que los  $\delta$ 's de las capas ocultas se calculan como  $\delta_j = \dot{h}(a_j) \sum_k \delta_k w_{kj}$ , donde  $\delta_k$  serán los  $\delta$ 's de la capa inmediatamente siguiente.

El procedimiento de propagación hacia atrás se puede resumir como:

- 1. Aplicar un vector de entrada  $\mathbf{x}_n$  a la red y propagarlo hacia adelante.
- 2. Evaluar todos los  $\delta_k$  para las unidades de salida
- 3. Propagar los  $\delta$ 's del paso anterior para obtener los  $\delta_j$  de cada nodo oculto en la red.
- 4. Usar  $\partial E_n/w_{ji} = \delta_j z_i$  para evaluar las derivadas requeridas.
- 5. Realizar la sumatoria de derivadas del error para todas las muestras n del conjunto de entrenamiento.

## 2 Ejercicios

- 1. Adjunto a este taller encontrará los archivos: Main.m, entrenarRNARe-gression.m, entrenarRNAClassification.m. El archivo Main.m es el script principal. Una vez corra el Script principal se le solicitará ingresar el numeral del punto que desea resolver (es decir 1 ó 2). Analice con cuidado el script y comprenda como esta construido.
- 2. En la Command Line de Matlab ingrese el comando nnstart. Este comando abre la interfaz gráfica del toolbox de redes neuronales. El botón Fitting Tool permite hacer una regresión lineal, y el botón Pattern Recognition Tool permite resolver un problema de clasificación. Analice la forma en la que se cargan los datos y como se varían los parámetros. Utilice el botón Train para hacer el entrenamiento del modelo. Tenga mucho cuidado con las variables a guardar, la más importante es la estructura net, la cual es el modelo entrenado. También revise detalladamente el script que se genera al dar click en el botón Advanced Script, analice que hace cada una de las lineas.
- 3. Revise la ayuda de Matlab de la función *sim*, la cual permite hacer la predicción de una red neuronal.

Para poder resolver el problema de regresión con Redes neuronales artificiales complete el script entrenarRNARegression.m, para lo cual básese en el script generado por el toolbox dando click en el botón Advanced Script.

Una vez haya completado el código, ejecute varias veces el proceso de entrenamiento y evaluación variando el número de neuronas, y complete las siguientes tablas con los valores del Error Cuadrático Medio (ECM) y el intervalo de confianza, la primera tabla completela con el resultado de Y1 y la segunda tabla completela con los resultados de Y2. Haga las modificaciones necesarias para completarlas de forma correcta:

Número de neuronas	ECM	Intervalo de Confianza
10		
20		
30		
40		
50		
100		

Responda las siguientes preguntas:

• ¿Cuál es el objetivo del algoritmo de Backpropagation?

R:/

Número de neuronas	ECM	Intervalo de Confianza
10		
20		
30		
40		
50		
100		

•	¿Qué se pue	de analizar	de	los	resultados	${\rm obtenidos}$	en las	tablas?
---	-------------	-------------	----	-----	------------	-------------------	--------	---------

R:/

• Describa la estructura de la red neuronal utilizada.

R:/

4. Para poder resolver el problema de clasificación con Redes neuronales artificiales complete el script entrenarRNAClassification.m, para lo cual básese en el script generado por el toolbox dando click en el botón Advanced Script.

Una vez haya completado el código, ejecute varias veces el proceso de entrenamiento y evaluación variando el número de neuronas, y complete la siguiente tabla con los valores de la eficiencia y el intervalo de confianza:

Responda las siguientes preguntas:

• ¿Cuál es la función de activación generada en el modelo usado?

R:/

Número de neuronas	Eficiencia	Intervalo de Confianza
10		
20		
30		
40		
50		
100		

 $\bullet$  ¿Qué se puede analizar de los resultados obtenidos en la tabla?

R:/

• Describa la estructura de la red neuronal utilizada.

R:/

## References

[1] R. O. Duda, P. E. Hart, and D. G. Stork, *Pattern classification*. New Jersey, NY, USA: Wiley-Interscience, 2nd ed., 2000.