#### Redes neuronales artificiales

Aprendizaje profundo

Departamento de Sistemas Informáticos

E.T.S.I. de Sistemas Informáticos - UPM



## Conceptos generales (I)

Las redes neuronales (ANN, del inglés *artificial neural networks*) son un modelo computacional inspirado en el funcionamiento del cerebro humano

- Están formadas por un conjunto de nodos (neuronas) interconectados
- Cada neurona recibe una serie de entradas, las procesa y produce una salida
- Las conexiones tienen un peso que modifica la influencia de la entrada en la salida
- La red se entrena ajustando los pesos de las conexiones para minimizar el error de la salida

La misma red neuronal puede adaptarse para diferentes tipos de entrada (imágenes, texto, numéricos) y obtener buenos resultados

### Conceptos generales (II)

El proceso de funcionamiento de una red neuronal es el siguiente

- 1. Introducimos unos datos de entrada en la red
- 2. Realizamos la predicción, obteniendo la salida
  - También inferencia, propagación hacia adelante o, simplemente, propagación
- 3. Si estamos en el proceso del entrenamiento de la red, además:
  - i. Comparamos la predicción con la salida esperada, viendo el error
    - Esto sólo en el caso de un esquema de entrenamiento supervisado
  - ii. Ajustamos los parámetros internos para tratar de minimizar ese error y mejorar las futuras predicciones

Los datos se almacenan como vectores y matrices, por eso es útil el hardware destinado a cálculos matriciales como las GPU

#### Neurona artificial o perceptrón

Modelo matemático que simula el comportamiento de una neurona biológica

- 1. Toma las entradas  $x_1, x_2, \ldots, x_n$ , cada una con su peso  $w_1, w_2, \ldots, w_n$
- 2. Aplica una función de activación a la suma ponderada de las entradas y los pesos

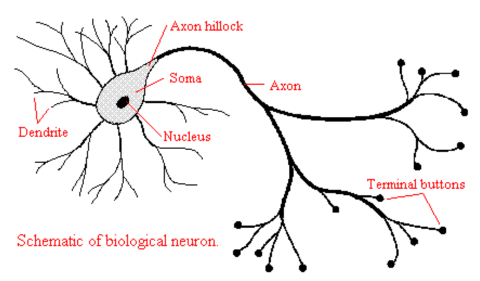


Figura 1. Esquema de neurona biológica

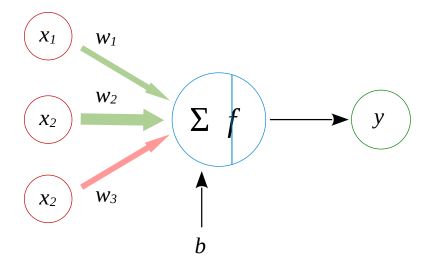
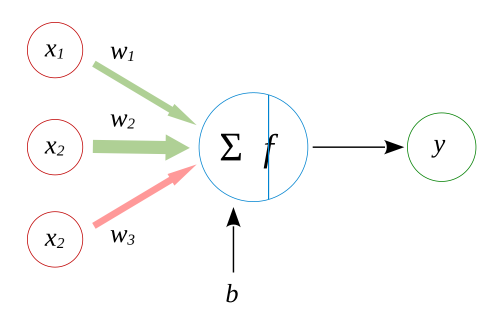


Figura 2. Esquema de neurona artificial

#### Inferencia

Obtención de la salida a partir de la suma ponderada de las entradas y sus pesos



**Figura 3.** La salida se obtiene en **función** de la suma ponderada de las entradas

Dos formas de obtener la salida:

#### 1. Escalar

$$\hat{y} = f\left(\sum_{i=1}^n w_i x_i
ight)$$

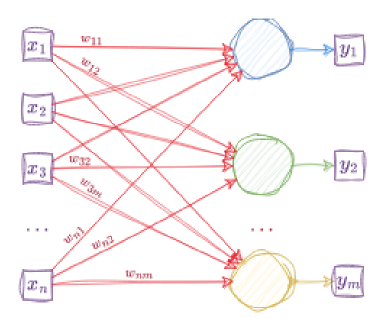
#### 2. Forma vectorial

$$\hat{y} = f(WX)$$

Ambas formas son equivalentes

## Múltiples salidas (I)

Varias salidas para una misma entrada es equivalente a tener varias neuronas



*Figura 4.* Múltiples salidas para una misma entrada es, en esencia, varios perceptrones.

Las entradas siguen siendo un vector  $oldsymbol{X}$ 

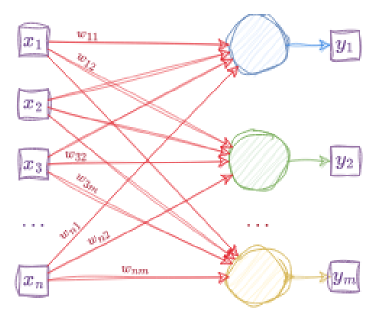
$$X = [x_1 \quad x_2 \quad \dots \quad x_n]$$

Los pesos de la red serán la  $oldsymbol{\mathsf{matriz}}\ W$ 

$$W = egin{bmatrix} w_{11} & w_{12} & \dots & w_{1n} \ w_{21} & w_{22} & \dots & w_{2n} \ dots & dots & \ddots & dots \ w_{m1} & w_{m2} & \dots & w_{mn} \end{bmatrix}$$

## Múltiples salidas (II)

Varias salidas para una misma entrada es equivalente a tener varias neuronas



*Figura 4.* Múltiples salidas para una misma entrada es, en esencia, varios perceptrones.

La salida será

$$\hat{y} = f\left(WX
ight) = egin{bmatrix} y_1 \ \hat{y}_2 \ dots \ \hat{y}_m \end{bmatrix}$$

Es decir, una inferencia por neurona

- Esta estructura se conoce como capa
- Cobrará importancia más adelante



# Funciones de activación (i)

Son quienes determinan la salida de la neurona; algunos ejemplos son:

#### Funciones escalón

• Heaviside: 
$$f(x) = egin{cases} 0 & ext{si } x < 0 \ 1 & ext{si } x \geq 0 \end{cases}$$

• Signo: 
$$f(x) = egin{cases} -1 & ext{si } x < 0 \ 0 & ext{si } x = 0 \ 1 & ext{si } x > 0 \end{cases}$$

#### **Funciones lineales**

- Identidad: f(x) = x
- Lineal: f(x) = ax + b

#### **Funciones sigmoide**

- Logística:  $f(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}}$
- Tan. hiperbólica: f(x) = anh(x)

#### **Funciones rectificadas**

- ReLU:  $f(x) = \max(0, x)$
- Leaky ReLU:  $f(x) = \max(\alpha x, x)$

#### Funciones de activación suaves

• Softmax: 
$$f(x) = rac{e^{x_i}}{\sum_{j=1}^n e^{x_j}}$$

## Funciones de activación (II)

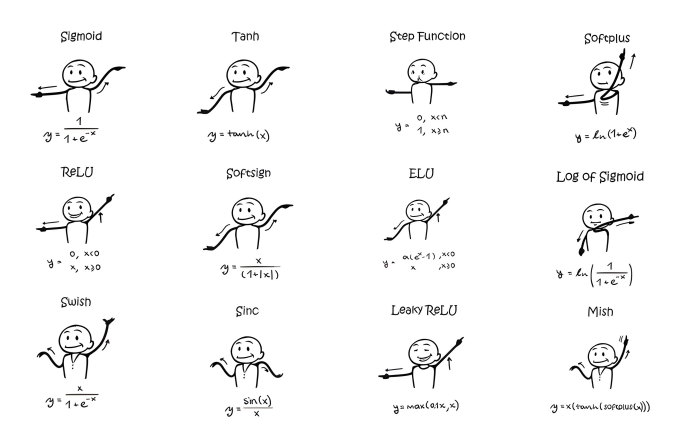
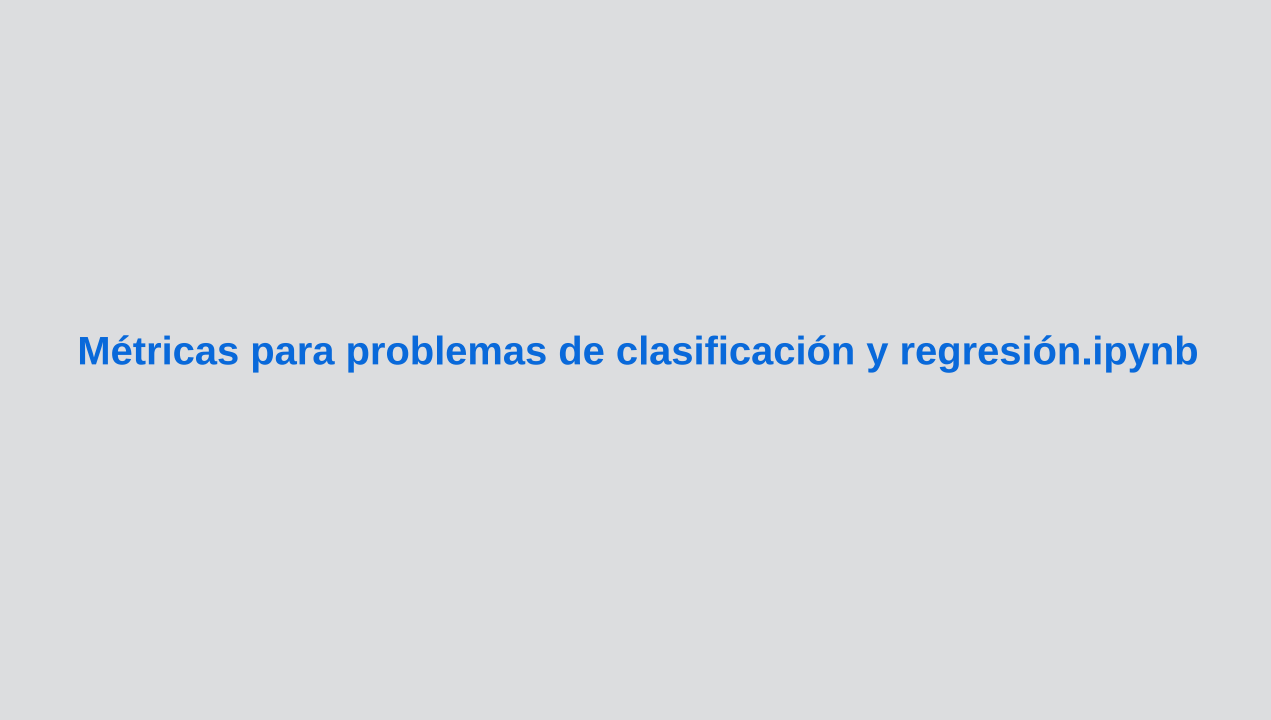


Figura 5. Algunas funciones de activación comunes.

#### Estimación de error o loss

El error de la red se mide con una función de pérdida (loss function)

- Mide la diferencia entre la salida de la red y la salida esperada
- El objetivo es minimizar esta función
- Algunas funciones de pérdida comunes son:
  - $\circ$  Error cuadrático medio:  $rac{1}{n}\sum_{i=1}^n (y_i \hat{y}_i)^2$
  - $\circ$  Entropía cruzada:  $-\sum_{i=1}^n y_i \log(\hat{y}_i)$
  - $\circ$  Error absoluto medio:  $rac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}|y_i-\hat{y}_i|$
- La elección de la función de pérdida depende del problema a resolver
- En general, se busca que sea derivable para poder aplicar algoritmos de optimización



# Entrenamiento de redes neuronales

#### ¿En qué consiste el entrenamiento?

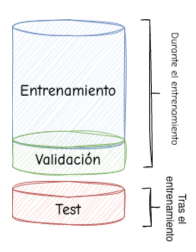
Consiste en ajustar los pesos de las conexiones para minimizar el error

Para aumentar su fiabilidad, se suele realizar una división de tres conjuntos:

- 1. Entrenamiento: Ajuste de parámetros (pesos)
- 2. Validación: Ajuste de hiperparámetros
- 3. **Test**: Validación una vez finalizado el entrenamiento

El conjunto de validación se usa durante el entrenamiento

• El conjunto de test se utiliza al final del entrenamiento



**Figura 6.** Diferentes conjuntos de datos

### Problemas de ajuste (I)

Compromismo sesgo-varianza (*bias-variance tradeoff*): Dos métricas que ayudan a evaluar el comportamiento de un modelo:

- Sesgo (bias): Error por suposiciones incorrectas en el modelo
- Varianza (variance): Error por la sensibilidad del modelo a variaciones en los datos

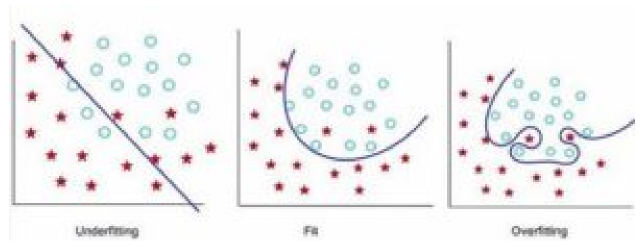


Figura 7. Ilustración del compromiso >bias-variance. Fuente: Data Science Central

## Problemas de ajuste (II)

Sesgo y varianza son dos fuentes de error que afectan a los modelos de ML

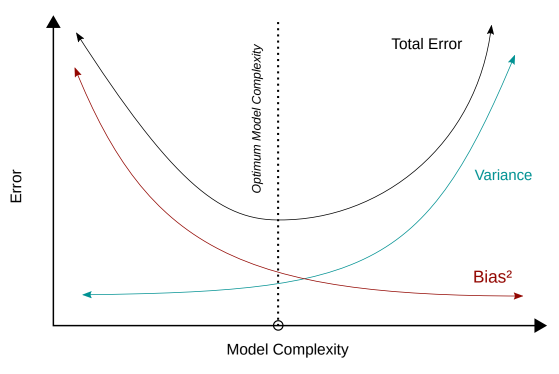


Figura 8. Sesgo y varianza en función de la complejidad del modelo. Fuente: Wikipedia

#### Problemas de ajuste (III)

No posible minimizar el sesgo y la varianza a la vez

#### Sesgo alto

- Subajuste (underfitting)
- Sobresimplificación del problema
- Losses demasiado altos
- No captura la tendencia de los datos

#### Varianza alta

- Sobreajuste (overfitting)
- Sobrecomplicación del problema
- Dataset demasiado ruidos
- Demasiada complejidad

## Compromiso sesgo-varianza en el entrenamiento (I)

El objetivo del entrenamiento es encontrar un **equilibrio entre sesgo y varianza** 

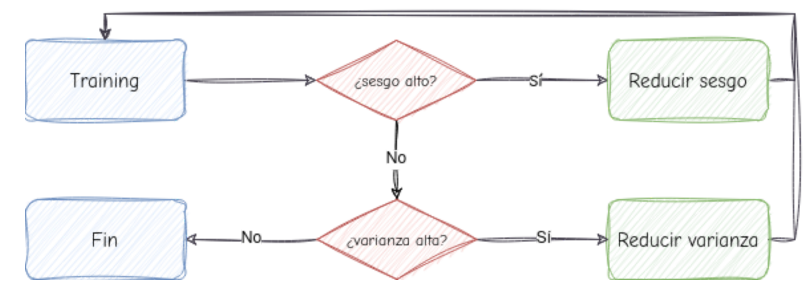


Figura 8. Proceso de entrenamiento de un modelo teniendo en cuenta el compromiso sesgo-varianza

## Compromiso sesgo-varianza en el entrenamiento (II)

#### ¿Cómo reducimos sesgo?

- Más entrenamiento
- Cambiar de arquitectura
- Aumentar complejidad del modelo
  - Añadir neuronas
  - Añadir capas
- ...

#### ¿Cómo reducimos varianza?

- Aumentar el dataset
- Cambiar de arquitectura
- Regularización
  - Dropout
  - *L*1, *L*2, ...
- Menos entrenamiento
- ...

# Técnicas de regularización

#### Regularización

Es el proceso por el cual se evita el sobreajuste de un modelo

- Regularización  $\mathcal{L}1$  y  $\mathcal{L}2$
- Decaimiento de pesos
- Dropout
- Batch normalization
- Data augmentation
- Early stopping

# Regularización $\mathcal{L}1$

La idea de estas técnicas es reducir el valor de los parámetros para que sean pequeños

• Introduce una **penalización** a la función de corte  $\mathcal{L}$ , añadiendo a su valor el valor absoluto de los parámetros ( $\omega$ )

$$\mathcal{L}\mathit{1}(X,\omega) = L(X,\omega) + \lambda \sum |\omega|$$

 $oldsymbol{\cdot}$   $\lambda$  es un parámetro que controla la fuerza de la regularización

 $\mathcal{L}1$  «empuja» el valor de los parámetros hacia valores muy pequeños pequeños

- Hay que tener cuidado que podemos anular valores de entrada a la red.
- Se puede ver como una suerte de selección de variables automática

# Regularización $\mathcal{L}2$

Es una técnica muy parecida a la anterior donde los parámetros usan el cuadrado de los parámetros en lugar del valor absoluto

$$\mathcal{L}\mathcal{Z}(X,\omega) = L(X,\omega) + \lambda \sum \omega_i^2$$

• Mediante el parámetro  $\lambda$  podemos ajustar la regularización

El resultado de  $\mathcal{L}1$  y  $\mathcal{L}2$  es una mejor generalización (hasta cierto punto)

#### **Dropout**

Desactiva neuronas de la red durante el entrenamiento de forma aleatoria

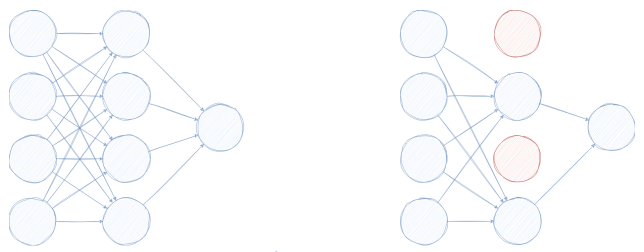


Figura 9. Ejemplo de actuación del *dropout* durante un entrenamiento

Deactivando neuronas, la red se obliga a aprender de forma más robusta

• Esto es, reparte el conocimiento de todos los ejemplos entre todas las neuronas

# Regularización dropout.ipynb

#### **Batch normalization**

Es una técnica que **normaliza** las salidas de las neuronas añadiendo una capa extra entre las neuronas y la función de activación

- Ocasiona que el rango de la entrada escale fácilmente hasta el rango de salida, lo que ayudará y reducirá las oscilaciones de la función de coste
- Como consecuencia de esto podremos aumentar la tasa de aprendizaje (no hay tanto riesgo de acabar en un mínimo local) y la convergencia hacia el mínimo global se producirá más rápidamente.

Cuidado: No siempre beneficia a nuestra red, hay estudios que describen una mayor tendencia a la aparición de problemas de desvanicimiento del gradiente

#### Data augmentation

Consisite en aumentar el tamaño del dataset de entrenamiento de forma sintética

- En realidad no es un algoritmo de regularización, sino una estrategia
- Al aumentar el tamaño del conjunto de datos, se reduce el riesgo de sobreajuste

Los métodos más comunes para dataset de imágenes son:

- Voltear la imagen en horizontal / vertical
- Rotar la imagen X grados.
- Recortar, añadir relleno, redimensionar, ...
- Introducir ruido, defectos, ...

En la actualidad disponemos de modelos de DL capaces de generar datos sintéticos más fieles a la realidad

# Problemas del gradiente

## ¿Qué pasa con el gradiente?

El gradiente es la herramienta principal para ajustar los pesos de la red

$$W_{t+1} = W_t - lpha rac{\partial L}{\partial W_t}$$

- 1. Al entrenar, usamos algoritmos de descenso del gradiente para minimizar el error
- 2. En n capas, el gradiente se propaga hacia atrás, ajustando los pesos de la red
- 3. Dependiendo del valor de los gradientes, los valores se pueden descontrolar:
  - Pequeños → Gradiente disminuye exponencialmente (desvanecimiento del gradiente)
  - Grandes → Gradiente aumenta exponencialmente (explosión del gradiente)

Afortunadamente, hay soluciones para estos problemas

#### Desvanecimiento y explosión del gradiente

Están directamente influenciados por el número de capas que posee una red

- 1. Desvanecimiento del gradiente: Los pesos de las primeras capas no se actualizan
- 2. Explosión del gradiente: Los pesos de las primeras capas se actualizan en exceso

En la retropropagación se propagan los errores desde la salida hasta la entrada

• La acumulación de valores puede hacer que las derivadas de las funciones de activación se descontrolen

#### Desvanecimiento del gradiente (vanishing gradient) (I)

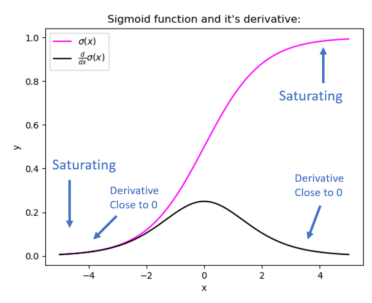


Figura 11. En sus extremos la derivada de la sigmoida el casi 0. Fuente: neptune.ai.

Ocurre al usar funciones de activación con derivada **muy pequeña** 

Tangente hiperbólica y sigmoide

Se prefieren **ReLU** o **Leaky ReLU**:

- Son más estables y no sufren de saturación
- La derivada de ReLU y LeakyReLU es  $1 \sin x > 0$
- Ambas siguen siendo no lienales

Se identifica cuando el *loss* no disminuye o lo hace muy lentamente

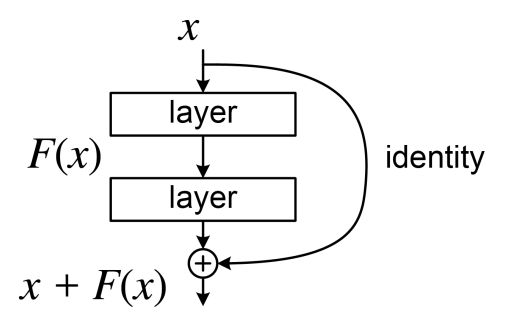
#### Desvanecimiento del gradiente (vanishing gradient) (II)

Algunas posibles soluciones para resolver este problema son las siguientes:

- Reducir la cantidad de capas, propagando así menos errores
- Elección cuidadosa de los pesos de inicialización de la red
- Usar funciones de activación alternativas, como ReLU o Leaky ReLU
- Uso de arquitecturas como las redes residuales<sup>1</sup>
  - También ayudan contra la explosión del gradiente, ya que estabilizan el entrenamiento

<sup>1</sup> He, K., Zhang, X., Ren, S., & Sun, J. (2016). *Deep residual learning for image recognition*. In Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition (pp. 770-778).

#### Desvanecimiento del gradiente (vanishing gradient) (III)



**Figura 12.** Bloque residual de una red residual, donde la entrada se salta una capa para propagar el error evitando. Fuente: Wikipedia.

## Explosión del gradiente (exploding gradient)

Ocurre cuando las derivadas de las funciones de activación son muy grandes

- Y claro, los gradientes se amplifican durante el entrenamiento
- Se suele identificar por un aumento drástico en el *loss* (o directamente NaN)

¿Qué lo causa? Pues generalmente una combinación de:

- Uso de funciones de activación con derivadas grandes
- Inicialización inadecuada de los pesos
- Profundidad excesiva en la arquitectura de la red

#### ¿Cómo lo mitigamos?

- Gradient Clipping: Limita el valor máximo de los gradientes
- Inicialización de Pesos: Xavier o He ayudan a estabilizar los valores iniciales
- Regularización y técnicas avanzadas: E.g. normalización y conexiones residuales

# **Ejercicios sugeridos**

- Comparación de rendimiento de modelos
- California housing

## Licencia

Esta obra está licenciada bajo una licencia Creative Commons Atribución-NoComercial-Compartirlgual 4.0 Internacional.

Puedes encontrar su código en el siguiente enlace: https://github.com/etsisi/Aprendizaje-profundo