# Aplicação de Transformações Lineares: Sistema de Auxílio ao Diagnóstico Médico

### Guilherme de Alencar Barreto

gbarreto@ufc.br

Departamento de Engenharia de Teleinformática (DETI) Engenharias de Computação, Telecomunicações e Teleinformática Universidade Federal do Ceará — UFC www.researchgate.net/profile/Guilherme\_Barreto2/

# Conteúdo dos Slides

- Transformadas Matriciais
- 2 Descrição do Problema
- O Diagnóstico Médico via Software
- Exemplo Teórico-Computacional

Para cada  $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ , uma transformada T é linear (ou matricial) quando for escrita como

$$\mathbf{y} = T(\mathbf{x}) = \mathbf{W}\mathbf{x} \quad (\text{ou} \quad \mathbf{W}\mathbf{x} = \mathbf{y}),$$
 (1)

em que **W** é uma matriz  $m \times n$ .

 Para simplificar, muitas vezes denotamos essa transformação matricial por

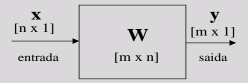
$$\mathbf{x} \mapsto \mathbf{W}\mathbf{x}$$
 (2)

• Note que o domínio de T é o  $\mathbb{R}^n$  quando  $\mathbf{W}$  tem n colunas, e o contra-domínio de T é o  $\mathbb{R}^m$  quando cada coluna de  $\mathbf{W}$  tem m elementos.

- A transformação linear  $\mathbf{y} = \mathbf{W}\mathbf{x}$  produz um vetor de saída  $\mathbf{y}$  a partir de um vetor de entrada  $\mathbf{x}$  por meio da matriz  $\mathbf{W}$ .
- Etmologicamente, o termo *vetor* é um substantivo masculino que significa condutor ou portador. Do latim "vectore".
- Em reconhecimento de padrões, um vetor é o portador de informação sobre o objeto a ser, por exemplo, classificado.
- Etmologicamente, o termo *matriz* é um substantivo feminino que significa útero. Portanto, dá a entender como aquilo que gera, determina, algum resultado.

# Diagrama de Blocos

Ajuda muito no entendimento de uma transformação linear se representarmos a relações  $\mathbf{y} = \mathbf{W}\mathbf{x}$  na forma de um diagrama de blocos do tipo entrada-saída.



# Diagrama de Blocos

Em função das dimensões n e m dos vetores de entrada e saída, respectivamente, temos os seguintes tipos de sistemas:

- n > 1 e m > 1: Sistemas **MIMO** (multi-input, multi-output).
- n > 1 e m = 1: Sistemas **MISO** (multi-input, single-output).
- n = 1 e m = 1: Sistemas **SISO** (single-input, single-output).
- n = 1 e m > 1: Sistemas **SIMO** (single-input, multi-output).



- Um vetor é um segmento de reta que tem comprimento (norma) e orientação (ângulo com a horizontal).
- Dado um vetor  $\mathbf{x} = [x_1 \ x_2 \ \cdots \ x_n]^T$ , sua norma é dada por

$$r = \|\mathbf{x}\| = \sqrt{x_1^2 + x_2^2 + \dots + x_n^2}$$
 (3)

• Para calcular o ângulo  $\theta$  com a horizontal precisamos da definição de produto escalar entre 2 vetores:

$$\cos(\theta) = \frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{v}}{\|\mathbf{x}\| \times \|\mathbf{v}\|} \quad \Rightarrow \quad \theta = \arccos\left(\frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{v}}{\|\mathbf{x}\| \times \|\mathbf{v}\|}\right) \quad (4)$$

em que  $\mathbf{v} = [v_1 \ v_2 \ \cdots \ v_n]^T$  é um vetor de referência e  $\mathbf{x} \cdot \mathbf{v} = \sum_{i=1}^n x_i v_i$ .

• Por exemplo, o ângulo entre o vetor  $\mathbf{x} = [1 \ 1]^T$  e o eixo horizontal pode ser calculado como

$$\theta = \arccos\left(\frac{(1)\cdot(1) + (1)\cdot(0)}{\sqrt{2}\times(1)}\right) = \arccos\left(\frac{1}{\sqrt{2}}\right) = 45^{\circ} \quad (5)$$

em que  $\mathbf{v} = [1 \ 0]^T$  é o vetor de referência escolhido.

- Qual o ângulo entre o vetor  $\mathbf{x} = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \end{bmatrix}^T$  e o plano horizontal?
- Solução: Neste caso, o vetor de referência é  $\mathbf{v} = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 0 \end{bmatrix}^T$ . Assim, temos que

$$\theta = \arccos\left(\frac{(1).(1) + (2).(2) + (3).(0)}{\sqrt{14} \times \sqrt{5}}\right)$$
 (6)

$$= \arccos\left(\frac{5}{\sqrt{70}}\right) \tag{7}$$

$$\approx 53^{\circ} \tag{8}$$

$$\approx 53^{\circ}$$
 (8)

- Transformações lineares alteram a norma e/ou a orientação de vetores.
- ullet Se a matriz  ${f W}$  é uma matriz identidade, nem a norma nem a orientação são alteradas.
- Por exemplo, para  $\mathbf{x} = [1 \ 2 \ 3]^T$ , temos que

$$\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix} = \mathbf{x} \tag{9}$$

- Se a matriz **W** é múltipla da matriz identidade, i.e.  $\mathbf{W} = \alpha \mathbf{I}, \ \alpha \in \mathbb{R}, \ \text{só a norma é alterada}.$
- Por exemplo, para  $\mathbf{x} = [1 \ 2 \ 3]^T$ , temos que

$$\mathbf{y} = \mathbf{W}\mathbf{x} = \alpha \mathbf{I}\mathbf{x} = \begin{bmatrix} \alpha & 0 & 0 \\ 0 & \alpha & 0 \\ 0 & 0 & \alpha \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \alpha \\ 2\alpha \\ 3\alpha \end{bmatrix} = \alpha \mathbf{x} \quad (10)$$

 $\operatorname{daf} \operatorname{norma}(\mathbf{y}) = \|\mathbf{y}\| = \|\alpha \mathbf{x}\| = |\alpha| \|\mathbf{x}\|.$ 

- As chamadas matrizes de rotação, promovem mudanças apenas na orientação do vetor, sem alterar sua norma.
- Por exemplo, para  $\mathbf{x} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \end{bmatrix}^T$ , temos que

$$\mathbf{y} = \mathbf{W}\mathbf{x} = \begin{bmatrix} \frac{\sqrt{2}}{2} & 0\\ \frac{\sqrt{2}}{2} & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1\\ 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \frac{\sqrt{2}}{2}\\ \frac{\sqrt{2}}{2} \end{bmatrix}$$
(11)

- $\bullet$  Essa matriz faz com que o vetor  $[1\ 0]^T$  girasse no sentido anti-horário de 45°. As normas de  ${\bf x}$  e  ${\bf y}$  são iguais a 1.
- Qual é a matriz de rotação que gira um vetor no sentido anti-horário em um ângulo de  $\theta$  graus no plano?

• A seguinte matriz **W** transforma o vetor **x** de forma a rotacioná-lo de  $45^o$  e alterar a sua norma por um fator  $\alpha$ .

$$\mathbf{W} = \begin{bmatrix} \alpha \frac{\sqrt{2}}{2} & 0\\ \alpha \frac{\sqrt{2}}{2} & \alpha \end{bmatrix} \tag{12}$$

• Uma transformação linear pode ser decomposta em outras duas, uma de rotação  $\mathbf{W}_1$  e outra de mudança da norma  $\mathbf{W}_2$ , e aplicada sequencialmente e em qualquer ordem.

$$\mathbf{W} = \begin{bmatrix} \alpha \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \\ \alpha \frac{\sqrt{2}}{2} & \alpha \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \\ \frac{\sqrt{2}}{2} & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \alpha & 0 \\ 0 & \alpha \end{bmatrix} = \mathbf{W}_1 \mathbf{W}_2 = \mathbf{W}_2 \mathbf{W}_1$$
(13)

# Definição do Problema

- Considere que um médico tem que diagnosticar a doença de pele de um certo paciente com base em
  - Informações clínicas: informações coletadas pelo médico durante a <u>anamnese</u> e inspeção visual da pele no consultório.
  - Informações histopatológicas: normalmente resultam de uma biópsia, ou seja, da análise do tecido em um laboratório de patologia.

# Álgebra Linear

Diagnóstico Médico via Software

### Doenças de Pele Envolvidas no Problema

Após um período, tal médico coletou tais informações sobre 358 pacientes e suas respectivas patologias.

Doença (número de pacientes) Psoríase(111)

Dermatite seborréica(60)

Líquen plano(71) Pitiríase rósea(48)

Dermatite crônica(48)

Pitiríase rubra pilar(20)

### Chute Aleatório vs. Chute Informado

- Falando em tomada de decisão, é importante destacar duas formas bem simples de se tomar uma decisão.
- São elas: o chute aleatório (random guess) e o chute informado (informed guess), este também chamado de educated guess
- Um chute aleatório envolve a escolha aleatória de qualquer uma das classes do problema para alocar um novo objeto.
- Nada mais é do que "jogar uma moeda justa" (duas classes) ou um dado honesto (Mais que 2 classes).
- Para o problema ora tratado, corresponde a selecionar uma das 6 classes aleatoriamente.
- Neste caso, a chance de acertar é de 1/6 = 16,67%.



# Chute Informado (Informed/Educated Guess)

- Um chute informado envolve sempre a escolha da classe com maior probabilidade *a priori* dentre as classes existentes.
- Para um problema com C classes, a probabilidade a priori da i-ésima classe é dada por  $P(\omega_i) = N_i/N$ ,  $i = 1, \ldots, C$ , em que  $N_i$  é o número de exemplos da classe  $\omega_i$  e N é o número total de exemplos.
- Para o problema ora tratado, a classe com maior probabilidade a priori é a classe  $\omega_1$  = Psoríase, ou seja

$$P(\omega_1) = \frac{111}{358} = 0.31 \ (31\%) \tag{14}$$

• Isto significa que a cada 100 chutes, irá acertar 31 casos.



# Informação Advinda dos Atributos

- Tanto o chute aleatório quanto o informado só utilizam os rótulos para construir uma estratégia de tomada de decisão.
- Um classificador mais elaborado deve também utilizar informação provida pelas variáveis de entrada, chamadas de atributos, no contexto de classificação de padrões.
- No escopo do problema ora tratado, os atributos carregam informação sobre o estado do paciente.

### Informações de Natureza Clínica

#### Clinicos

- 1: eritema
- 2: escala
- 3: bordas definidas
- 4: coceira
- 5: fenômeno de Koebner
- 6: pápulas poligonais
- 7: pápulas foliculares
- 8: envolvimento da mucosa oral
- 9: envolvimento do joelho e do cotovelo
- 10: envolvimento do escalpo
- 11: histórico familiar
- 34: idade

# Informações de Natureza Histopatológica

#### Histopatológicos

- 12: incontinência de melanina
- 13: eosinófilos no infiltrado
- 14: infiltrado PNL
- 15: fibrose na derme papilar
- 16: exocitose
- 16: exocitose
- 17: acantose
- 18: hiperceratose
- 19: paraceratose
- dilatação em clava dos cones epiteliais
- 21: alongamento dos cones epiteliais da epiderme
- 22: estreitamento da epiderme suprapapilar

- 23: pústulas espongiformes
- 24: microabscesso de Munro
- 25: hipergranulose focal
- ausência da camada granulosa
- vacuolização e destruição da camada basal
- 28: espongiose
- 29: aspecto "dente de serra" das cristas interpapilares
- 30: tampões cárneos foliculares
- 31: paraceratose perifolicular
- 32: infiltrado inflamatório mononuclear
- 33: infiltrado em banda



### Banco de Dados dos Pacientes

- Cada medida clínica ou histopatológica pode ser entendida como uma variável que o médico usa para guiar sua decisão (diagnóstico).
- O médico organiza em um computador as informações de cada um dos 358 pacientes e o valor numérico correspondente de cada medida clínica ou histopatológica.
- De posse deste banco de dados, usando a Álgebra Linear é possível desenvolver um sistema computacional capaz de "diagnosticar" as seis doenças doenças de pele descritas anteriormente, de modo semelhante ao dermatologista!
- Para isso, precisamos formular o problema de diagnóstico médico como uma transformação linear  $\mathbf{y} = \mathbf{W}\mathbf{x}$ .



### Vetor de Atributos

• Cada paciente vai ser representado por um vetor de dimensão n = 34:

$$\mathbf{x} = \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_{32} \\ x_{33} \\ x_{34} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \text{eritema} \\ \text{escala} \\ \text{bordas definidas} \\ \vdots \\ \text{infiltrado inflamatório mononuclear} \\ \text{infiltrado em banda} \\ \text{idade} \end{bmatrix}$$
(15)

- Para este problema,  $x_j \in \{0, 1, 2, 3\}, j = 1, 2, \dots, 33.$
- Somente a variável  $x_{34}$  assume valores maiores que 3.



### Codificação da Saída

• Cada paciente possui um rótulo numérico de dimensão (m=6) para a sua patologia, que é um identificador (ID) da patologia.

Psoríase: 
$$\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 1\\0\\0\\0\\0\\0 \end{bmatrix}$$
, Derm. Seborréica:  $\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 0\\1\\0\\0\\0\\0 \end{bmatrix}$ , Líquen Plano: $\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 0\\0\\1\\0\\0\\0 \end{bmatrix}$  (16)

Pitiríase rósea: 
$$\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \\ 0 \\ 0 \end{bmatrix}$$
, Derm. crônica:  $\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \\ 0 \end{bmatrix}$ , Pitiríase rubra pilar:  $\mathbf{y} = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \end{bmatrix}$  (17)

- Esta codificação assume que as classes são mutualmente exclusivas, pois os vetores-código são ortogonais entre si.
- No lugar de "0", pode-se usar "-1".



- Note que no banco de dados teremos N=358 vetores  $\mathbf{x}_k \in \mathbb{R}^{34}$  e 358 vetores  $\mathbf{y}_k \in \mathbb{R}^6$ ,  $k=1,\ldots,358$ , representando 358 pacientes e suas respectivas patologias.
- $\bullet$  O índice k denota o  $k\text{-}\mathrm{\acute{e}simo}$  paciente no banco de dados.
- Note que o objetivo é determinar uma matriz  $\mathbf{W}$  que para um dado vetor de entrada (paciente)  $\mathbf{x}_k$  forneça uma predição do vetor-código associado à patologia correspondente:

$$\mathbf{y}_k = \mathbf{W}\mathbf{x}_k, \quad \forall k = 1, \dots, N = 358 \tag{18}$$

• Note que a matriz  $\mathbf{W}$ , de dimensões  $6 \times 34$ , atua como se fosse uma versão matemática do médico especialista.



• Para facilitar, podemos organizar os N=358 pacientes e os vetores-código de suas patologias nas colunas das matrizes  $\mathbf{X}$  e  $\mathbf{Y}$ , dadas por:

$$\mathbf{X} = \begin{bmatrix} | & | & | \\ \mathbf{x}_1 & \mathbf{x}_2 & \cdots & \mathbf{x}_N \\ | & | & | \end{bmatrix}$$
 (19)

e

$$\mathbf{Y} = \begin{bmatrix} | & | & | \\ \mathbf{y}_1 & \mathbf{y}_2 & \cdots & \mathbf{y}_N \\ | & | & | \end{bmatrix}$$
 (20)

• Note que a matriz  $\mathbf{X}$  tem dimensões  $34 \times 358$  e a matriz  $\mathbf{Y}$  tem dimensões  $6 \times 358$ .

• A versão matricial da transformação  $\mathbf{y}_k = \mathbf{W}\mathbf{x}_k$  pode ser obtida a partir da Eq. (20):

$$\mathbf{Y} = [\mathbf{y}_1 \mid \mathbf{y}_2 \mid \cdots \mid \mathbf{y}_{358}], \tag{21}$$

$$= [\mathbf{W}\mathbf{x}_1 \mid \mathbf{W}\mathbf{x}_2 \mid \cdots \mid \mathbf{W}\mathbf{x}_{358}], \tag{22}$$

$$= \mathbf{W}[\mathbf{x}_1 \mid \mathbf{x}_2 \mid \cdots \mid \mathbf{x}_{358}] \tag{23}$$

que leva à seguinte expressão que envolve apenas matrizes:  $\mathbf{Y}_{[6\times358]}=\mathbf{W}_{[6\times34]}\mathbf{X}_{[34\times358]}.$ 

- As matrizes X e Y são montadas a partir do banco de dados de pacientes, enquanto a matriz W, é desconhecida.
- Como a matriz  $\mathbf{X}_{[34\times358]}$  é retangular, não é possível obter sua inversa a fim de isolar a matriz  $\mathbf{W}$  na expressão acima.



- A fim de isolar a matriz W, vamos usar de um artifício baseado apenas nas dimensões das matrizes Y, W e X.
- Se a matriz X fosse quadrada, poderíamos obter sua inversa e isolar a matriz W.
- $\bullet$  A grande "sacada" do artifício está em manipular (ou atuar sobre) a matriz  ${\bf X}$  a fim de obter uma matriz quadrada.
- Para isso, vamos multiplicar (pela direita) ambos os lados da equação acima pela matriz  $\mathbf{X}^T$ , que é a matriz transposta de  $\mathbf{X}$ , obtendo a seguinte expressão:

$$\mathbf{Y}_{[6\times358]}\mathbf{X}_{[358\times34]}^T = \mathbf{W}_{[6\times34]}\mathbf{X}_{[34\times358]}\mathbf{X}_{[358\times34]}^T$$
 (24)



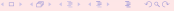
- $\bullet$  Com isso, percebemos que a matriz  $\mathbf{X}\mathbf{X}^T$  é quadrada, de dimensão 34 × 34, podendo assim ser invertida.
- Multiplicando ambos os lados da equação (pela direita) por  $(\mathbf{X}\mathbf{X}^T)^{-1}$ , obtemos:

$$\mathbf{Y}\mathbf{X}^{T}(\mathbf{X}\mathbf{X}^{T})^{-1} = \mathbf{W}\mathbf{X}\mathbf{X}^{T}(\mathbf{X}\mathbf{X}^{T})^{-1}$$
 (25)

 $\bullet$  De onde resulta a seguinte expressão para cálculo da matriz de transformação  $\mathbf{W}:$ 

$$\mathbf{W} = \mathbf{Y}\mathbf{X}^T(\mathbf{X}\mathbf{X}^T)^{-1},\tag{26}$$

em que W é obtida a partir dos dados X e Y.



- A expressão mostrada na Eq. (26) é conhecida como estimador dos mínimos quadrados ordinários (MQO) da matriz de coeficientes **W**.
- Esta expressão recebe este nome devido ao problema de otimização associado, que busca minimizar a norma do vetor de erros quadráticos relacionados ao modelo preditivo  $\hat{\mathbf{Y}} = \mathbf{W}\mathbf{X}$ .
- Matematicamente, isto equivale a minimizar a seguinte função objetivo:

$$J_{MQO}(\mathbf{W}) = \frac{1}{2} \text{Tr} \left\{ (\mathbf{Y} - \mathbf{W} \mathbf{X})^T (\mathbf{Y} - \mathbf{W} \mathbf{X}) \right\}, \qquad (27)$$

em que Tr denota o operador traço de uma matriz.



# Regularização de Tikhonov

- Para evitar problemas causados pelo mal-condicionamento da matriz **X**, pode-se usar a regularização de Tikhonov.
- A matriz de coeficientes **W** passa a ser estimada por

$$\mathbf{W} = \mathbf{Y}\mathbf{X}^{T} \left(\mathbf{X}\mathbf{X}^{T} + \lambda \mathbf{I}_{n}\right)^{-1}$$
 (28)

em que  $0 < \lambda \le 1$  é chamada de constante de regularização e  $\mathbf{I}_n$  é a matriz identidade de ordem n.

- A constante  $\lambda$  é, na verdade, um **hiperparâmetro**.
- Um hiperparâmetro é um parâmetro do modelo que deve ser pré-definido para que os parâmetros da função discriminante propriamente dita possam ser estimados.

### Regularização de Tikhonov

- A função objetivo que dá origem à Eq. (28) é diferente daquela que deu origem à Eq. (26).
- Neste caso, a função objetivo do estimador MQO regularizado é então dada por

$$J_{MQO}^{reg}(\mathbf{W}) = \frac{1}{2} \text{Tr} \left\{ (\mathbf{Y} - \mathbf{W} \mathbf{X})^T (\mathbf{Y} - \mathbf{W} \mathbf{X}) \right\} + \lambda ||\mathbf{W}||^2, \quad (29)$$

em que  $0 < \lambda \le 1$  é chamada de constante de regularização e  $\|\mathbf{W}\|^2$  é a norma quadrática da matriz  $\mathbf{W}$ .

• Este estimador fornece uma estimativa de W que não se preocupa apenas em reduzir o erro de predição, mas que também possua a menor norma possível.

 De posse da matriz W, podemos usá-la para construir um modelo preditor. Matematicamente, isto pode ser feito por meio da seguinte transformação matricial:

$$\hat{\mathbf{y}} = \mathbf{W}\mathbf{x},\tag{30}$$

em que o vetor  $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^{34}$  denota a versão "numérica" de um paciente qualquer, enquanto o vetor  $\hat{\mathbf{y}} \in \mathbb{R}^6$  simboliza o vetor de predição da patologia do paciente  $\mathbf{x}$ .

• Cabe ao desenvolvedor do sistema, desenvolver uma interface amigável de modo a tornar a operação matemática acima transparente para o usuário.

A expressão  $\hat{\mathbf{y}} = \mathbf{W}\mathbf{x}$  pode ser decomposta em m saídas individuais:

$$\begin{bmatrix} \hat{y}_1 \\ \hat{y}_2 \\ \vdots \\ \hat{y}_i \\ \vdots \\ \hat{y}_m \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} w_{11} & w_{12} & \cdots & w_{1j} & \cdots & w_{1n} \\ w_{21} & w_{22} & \cdots & w_{2j} & \cdots & w_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ w_{i1} & w_{i2} & \cdots & w_{ij} & \cdots & w_{in} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ w_{m1} & w_{m2} & \cdots & w_{mj} & \cdots & w_{mn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_j \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \mathbf{w}_1^T \mathbf{x} \\ \mathbf{w}_2^T \mathbf{x} \\ \vdots \\ \mathbf{w}_i^T \mathbf{x} \\ \vdots \\ \mathbf{w}_m^T \mathbf{x} \end{bmatrix}$$

$$(31)$$

• Assim, cada componente do vetor y pode ser tomada individualmente e escrita de diferentes maneiras:

$$\hat{y}_i = \mathbf{w}_i^T \mathbf{x} = \sum_{j=1}^n w_{ij} x_j \tag{32}$$

$$= w_{i1}x_1 + w_{i2}x_2 + \dots + w_{in}x_n \tag{33}$$

- Estas expressões definem a função discriminante linear da i-ésima classe,  $i=1,\ldots,m$ .
- No presente estudo caso, a *i*-ésima classe corresponde à *i*-ésima patologia.

# Interpretação Geométrica da Função Discriminante

- A função  $\hat{y}_i = \mathbf{w}_i^T \mathbf{x}$ , nesta forma envolvendo 2 vetores, é particularmente importante para interpretação do problema de classificação de padrões
- O vetor  $\mathbf{w}_i$ , de dimensão  $n \times 1$ , é chamado de vetor de coeficientes da função discriminante da *i*-ésima classe.
- O vetor  $\mathbf{x}$ , também de dimensão  $n \times 1$ , é chamado de vetor de atributos do objeto a ser classificado.
- O valor da saída  $y_i$  é dado pelo <u>produto escalar</u> de  $\mathbf{w}_i$  com  $\mathbf{x}$ .

# Interpretação Geométrica da Função Discriminante

- Em classificação de padrões, o produto escalar é interpretado como uma medida de similaridade entre dois vetores quaisquer.
- Para ajudar na interpretação geométrica, usarei uma definição alternativa de produto escalar:

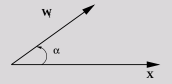
$$\hat{y}_i = \mathbf{w}_i^T \mathbf{x} = \|\mathbf{w}_i\| \cdot \|\mathbf{x}\| \cdot \cos(\alpha)$$
 (34)

em que o símbolo  $\|\cdot\|$  define a norma euclidiana do vetor e  $\alpha$  é o menor ângulo entre os vetores  $\mathbf{w}_i$  e  $\mathbf{x}$ .

• A figura no próximo slide ilustra uma disposição hipotética dos vetores  $\mathbf{w}_i$  e  $\mathbf{x}$  para um ângulo  $0^o < \alpha < 90^o$ .



# Interpretação Geométrica da Função Discriminante



- Quanto menor o ângulo  $\alpha$ , mais próximos estarão os 2 vetores, e maior será o valor do produto escalar.
- O maior valor possível é atingido para  $\alpha=0$ , quando os dois vetores estão alinhados sobre a mesma reta suporte.
- Assim, o produto escalar pode ser usado como medida de similaridade entre vetores.

## Interpretação Geométrica da Função Discriminante

- O vetor  $\mathbf{w}_i^T$  corresponde à *i*-ésima linha da matriz  $\mathbf{W}$ ,  $i = 1, \dots, m$ .
- Este vetor pode ser interpretado como um "protótipo" (ou modelo) dos pacientes da *i*-ésima classe.
- ullet Assim, cada linha da matriz  ${f W}$  contém um protótipo dos pacientes daquela classe.
- Logo, o maior valor de saída  $y_i$  indica qual protótipo é mais parecido com o vetor de entrada.
- ullet Para a aplicação atual, o maior valor da saída vai indicar qual protótipo armazenado é aquele que mais se assemelha ao estado do paciente  ${f x}$ .



### Interpretação Geométrica da Função Discriminante

 $\bullet$  Cada vetor  $\mathbf{w}_i^T$  pode ser estimado individualmente partir das matrizes  $\mathbf{X}$  e  $\mathbf{Y}$  por meio da seguinte expressão:

$$\mathbf{w}_{i}^{T} = \mathbf{Y}_{[i,:]} \mathbf{X}^{T} \left( \mathbf{X} \mathbf{X}^{T} \right)^{-1}, \tag{35}$$

em que  $\mathbf{Y}_{[i,:]}$  simboliza a *i*-ésima linha da matriz  $\mathbf{Y}$ .

• A expressão anterior resulta em um vetor linha. Para obter o vetor coluna  $\mathbf{w}_i$ , podemos utilizar a seguinte expressão:

$$\mathbf{w}_{i} = \left(\mathbf{X}\mathbf{X}^{T}\right)^{-1}\mathbf{X}\mathbf{Y}_{[i,:]}^{T}$$
(36)

que define o **estimador de mínimos quadrados** dos parâmetros da função discriminante da *i*-ésima classe.

#### Exemplo de Diagnóstico

• Um novo paciente do médico usuário do sistema computacional de auxílio ao diagnóstico foi codificado pelo seguinte vetor de atributos:

$$\mathbf{x}_{new} = [2 \ 1 \ 2 \ 3 \ 1 \ 3 \ 0 \ 3 \ 0 \ 0 \ 1 \ 0 \ 0 \ 0 \ 1 \ 2 \ 0 \ 2 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 2 \ 0 \ 2 \ 3 \ 2 \ 0 \ 0 \ 2 \ 3 \ 26]^T$$

• Ao multiplicarmos este vetor pela matriz  $\mathbf{W}$  calculada na Equação (26), obtemos o seguinte vetor de saída  $\hat{\mathbf{y}}$ :

$$\hat{\mathbf{y}} = \mathbf{W} \mathbf{x}_{new}$$

$$\begin{bmatrix}
\hat{y}_{1} \\
\hat{y}_{2} \\
\hat{y}_{3} \\
\hat{y}_{4} \\
\hat{y}_{5} \\
\hat{y}_{6}
\end{bmatrix} = \begin{bmatrix}
\mathbf{w}_{1}^{T} \mathbf{x}_{new} \\
\mathbf{w}_{2}^{T} \mathbf{x}_{new} \\
\mathbf{w}_{3}^{T} \mathbf{x}_{new} \\
\mathbf{w}_{4}^{T} \mathbf{x}_{new} \\
\mathbf{w}_{5}^{T} \mathbf{x}_{new} \\
\mathbf{w}_{6}^{T} \mathbf{x}_{new}
\end{bmatrix} = \begin{bmatrix}
-0.076297 \\
0.113172 \\
1.061544 \\
-0.123137 \\
-0.098041 \\
0.015406
\end{bmatrix}$$
(38)

# Exemplo de Diagnóstico (cont.)

- Analizando as componentes do vetor  $\mathbf{y}$ , percebemos que a maior delas é a terceira componente (i.e.  $\hat{y}_3 = 1.061544$ ).
- Assim, a regra de decisão é formalmente dada por

$$j^* = \text{indice da classe de } \mathbf{x}_{new} = \arg \max_{\forall j} \{\hat{y}_j\},$$
 (39)

em que a função max retorna o maior valor entre todas as saídas  $y_j$  e a função arg retorna o índice (i.e. a posição) da maior saída dentro do vetor.

• Assim, o sistema computacional está sugerindo que o paciente pelo vetor de atributos clínicos e histopatológicos,  $\mathbf{x}_{new}$ , apresenta características da patologia **Líquen Plano**.

#### Diagnóstico Médico via Software

- É comum aplicar algumas funções ao vetor de saídas  $\mathbf{y}_{new}$  para deixar mais em evidência a saída de maior valor.
- Uma das opções mais comuns é aplicar uma normalização das saídas  $\hat{y}_i$  pelo uso da função softmax:

$$\hat{y}_i^* = \frac{e^{\hat{y}_i}}{\sum_{r=1}^m e^{\hat{y}_r}}, \quad i = 1, \dots, m.$$
 (40)

• A aplicação da função softmax faz com que todas as saídas sejam positivas e que a soma delas seja igual a 1:

$$\hat{y}_i^* > 0 \quad \text{e} \quad \sum_{i=1}^m \hat{y}_i^* = 1.$$
 (41)

• Contudo, não se deve interpretar as saídas normalizadas  $\hat{y}_i^*$  como probabilidades por causa disso.

 Aplicando a função softmax ao vetor de saídas preditas da Eq. (37), temos

$$\hat{\mathbf{y}} = \begin{bmatrix} -0.076297 \\ 0.113172 \\ \mathbf{1.061544} \\ -0.123137 \\ -0.098041 \\ 0.015406 \end{bmatrix} \Rightarrow \hat{\mathbf{y}}^* = \begin{bmatrix} 0.11965 \\ 0.14462 \\ \mathbf{0.37332} \\ 0.11418 \\ 0.11708 \\ 0.13115 \end{bmatrix}$$
(42)

#### Diagnóstico Médico via Software

 Uma altenativa interessante consiste em usar uma função de quantização:

$$\hat{y}_i^* = \begin{cases} 1, & \text{se } \hat{y}_i \ge \beta \\ 0, & \text{se } \hat{y}_i < \beta \end{cases}, \quad i = 1, \dots, m,$$
 (43)

tal que  $0 < \beta < 1$  é um limiar de quantização, normalmente constante e igual a  $\beta = 0,5$ .

 $\bullet$  Se a codificação da saída foi feita usando  $\pm 1,$  a expressão acima é alterada para

$$\hat{y}_i^* = \begin{cases} +1, & \text{se } \hat{y}_i \ge \beta \\ -1, & \text{se } \hat{y}_i < \beta \end{cases}, \quad i = 1, \dots, m,$$
 (44)

com o limiar definido como  $\beta = 0$ .



#### Diagnóstico Médico via Software

• Aplicando a função de quantização da Eq. (43), temos

$$\hat{\mathbf{y}} = \begin{bmatrix}
-0.076297 \\
0.113172 \\
\mathbf{1.061544} \\
-0.123137 \\
-0.098041 \\
0.015406
\end{bmatrix}
\Rightarrow
\hat{\mathbf{y}}^* = \begin{bmatrix}
0 \\
0 \\
\mathbf{1} \\
0 \\
0 \\
0
\end{bmatrix}$$
(45)

- Se, no momento da quantização, ocorrer mais de uma saída igual a 1, ou todas as saídas iguais a zero, pode-se optar por não classificar o vetor  $\mathbf{x}_{new}$ .
- Esta estratégia é conhecida como opção de rejeição.

#### Implementação no Matlab/Octave

• A Eq. (26) pode ser implementada no Matlab/Octave por meio da seguinte linha de comando:

```
W = Y*X'*inv(X*X');
```

- Contudo, este procedimento não é recomendado devido ao seu elevado custo computacional (exige muito uso de memória) e alta susceptibilidade a erros numéricos quando a matriz XX<sup>T</sup> está próxima da singularidade.
- O resultado será confiável apenas se a matriz for de posto completo, i.e.,  $posto(\mathbf{X}) = min(n, N)$ .
- Além disso, esta expressão não escalona bem para dados de alta dimensão.



#### Implementação no Matlab/Octave (cont.-1)

- Para evitar problemas na inversão da matriz  $\mathbf{X}\mathbf{X}^T$ , costuma-se usar a regularização de Tikhonov.
- Para isso, faz-se necessário definir uma constante  $0 < \lambda \le 1$ , chamada de constante de regularização.
- Assim, tem-se que usar as seguintes linhas de comando:
  - » lam=0.01;
  - W = Y\*X'\*inv(X\*X'+lam\*eye(size(X\*X')));
- Esta expressão favore soluções de norma mínima, porém ainda consome muita memória e não escalona bem para dados de alta dimensão.

## Implementação no Matlab/Octave (cont.-2)

- Para evitar problemas com matrizes de posto incompleto, recomenda-se o uso do comando pinv:
  - > W = Y\*pinv(X);
- Este procedimento escalona bem para dados de alta dimensão, pois faz uso eficiente de memória.
- Esta abordagem utiliza uma versão aproximada da  $Decomposição\ em\ Valores\ Singulares\ (SVD)$  para calcular a inversa de  $\mathbf{X}\mathbf{X}^T$  e tratar matrizes de posto incompleto, ou seja

$$posto(\mathbf{X}) < \min(n, N). \tag{46}$$



# Implementação no Matlab/Octave (cont.-1)

• Uma alternativa bem interessante para implementar a Eq. (26) no Matlab/Octave faz uso do operador barra invertida "/":

```
 > W = Y/X;
```

- Esta alternativa não envolve a inversão explícita de  $\mathbf{X}\mathbf{X}^T$ , pois usa o método de eliminação de Gauss.
- Este método escalona muito bem para dados de alta dimensão e possui o menor custo de processamento (ou seja, é mais rápido) que os métodos anteriores.
- Versão com regularização:

```
W = (Y*X')/(X*X'+lam*eye(size(X*X')));
```



#### Método HOLDOUT de Avaliação do Classificador

- Na implementação da Eq. (26) usamos todos os N pares entrada-saída  $(\mathbf{x}_k, \mathbf{y}_k), k = 1, \dots, N$ , disponíveis.
- Porém, avaliar o desempenho do classificador com os mesmos dados usados no seu projeto não é uma boa prática.
- ullet A prática correta requer a separação da matriz  ${\bf X}$  e, por extensão, da matriz  ${\bf Y}$ , em duas partes.
- A primeira parte  $(\mathbf{X}_{trn}, \mathbf{Y}_{trn})$  contendo  $N_{trn}$  exemplos de treino.
- A segunda parte  $(\mathbf{X}_{tst}, \mathbf{Y}_{tst})$  contendo  $N_{tst}$  exemplos de teste.

$$\mathbf{X} = \left[ \mathbf{X}_{trn} \mid \mathbf{X}_{tst} \right] \tag{47}$$

$$\mathbf{Y} = [\mathbf{Y}_{trn} \mid \mathbf{Y}_{tst}] \tag{48}$$

tal que  $N = N_{trn} + N_{tst}$ .

#### Método HOLDOUT de Avaliação do Classificador

- Este procedimento chama-se *Hold-out*, que literalmente significa segurar uma parte dos dados fora, para teste do classificador.
- Para isso, a escolha dos exemplos que comporão as matrizes de treino/teste deve ser randomizada. Porém, tal randomização pode conduzir a um desempenho bom (ou ruim) por mero fruto do acaso, se for realizado uma única vez.
- $\bullet$  Assim, a randomização das matrizes de treino-teste deve ser repetida por  $N_r$  rodadas independentes. Para isso, fazemos

$$\mathbf{X}(r) = \left[ \mathbf{X}_{trn}(r) \mid \mathbf{X}_{tst}(r) \right] \tag{49}$$

$$\mathbf{Y}(r) = \left[ \mathbf{Y}_{trn}(r) \mid \mathbf{Y}_{tst}(r) \right] \tag{50}$$

em que  $\mathbf{X}(r)$  e  $\mathbf{Y}(r)$  contém os mesmos vetores-coluna que as matrizes  $\mathbf{X}$  e  $\mathbf{Y}$ , porém em posições diferentes a cada rodada r.



#### Método HOLDOUT de Avaliação do Classificador

- Observar que as posições aleatorizadas das colunas da matriz de rótulos  $\mathbf{Y}(r)$  devem ser as mesmas da matriz  $\mathbf{X}(r)$  a fim de não perder a correspondência paciente-diagnóstico.
- O procedimento de selecionar aleatoriamente os exemplos de treino-teste por várias rodadas independentes é chamado de método de Monte Carlo.
- Para cada rodada, devemos re-estimar a matriz W e recalcular os índices numéricos que caracterizam o desempenho do classificador.
- Ao final das  $N_r$  rodadas, devemos fornecer estatísticas descritivas dos índices de desempenho, tais como média, desvio-padrão, mediana, valor mínimo e valor máximo.



# Exemplos de Índices de Desempenho

• Taxa de acerto global ( $P_{acerto}$ ):

$$P_{acerto} = \frac{N_{acertos}}{N_{tst}},\tag{51}$$

em que  $N_{acertos}$  é o número de exemplos de teste corretamente classificados.

• Taxa de acerto da *i*-ésima classe  $(P_{acerto}(\omega_i))$ :

$$P_{acerto}(\omega_i) = \frac{N_{acertos}(\omega_i)}{N_{tst}(\omega_i)},$$
(52)

em que  $N_{tst}(\omega_i)$  é o número de exemplos de teste com rótulos iguais a  $\omega_i$ , e  $N_{acertos}(\omega_i)$  é o número de exemplos de teste da *i*-ésima classe corretamente classificados.

## Pseudocódigo: Classificador Linear de Mínimos Quadrados

- 1 Inicialização
  - $1.1\,$  Carregar dados e montar matrizes  ${\bf X}$  e  ${\bf Y}.$
  - 1.2 Determinar  $n, m, N, N_{trn}, N_{tst} \in N_r$ .
- 2 Treinamento/Teste

FOR 
$$r = 1$$
 TO  $N_r$ 

- 2.1 Definir dados de treino:  $\mathbf{X}_{trn}(r)$  e  $\mathbf{Y}_{trn}(r)$ .
- 2.2 Definir dados de teste:  $\mathbf{X}_{tst}(r)$  e  $\mathbf{Y}_{tst}(r)$ .
- 2.3 Estimar  $\mathbf{W}(r) = \mathbf{Y}_{trn}(r) \cdot \text{pinv}(\mathbf{X}_{trn}(r))$ .
- 2.4 Classificar exemplos de teste:  $\hat{\mathbf{Y}}_{pred}(r) = \mathbf{W}\mathbf{X}_{tst}(r)$ .
- $2.5\,$  Calcular taxa de acerto na rodada r:

$$P_{acerto}(r) = F[\mathbf{Y}_{tst}(r), \mathbf{Y}_{pred}(r)].$$

#### ENDFOR.

- 3 Avaliação de Desempenho
  - 3.1 Calcular estatísticas de desempenho global.
  - 3.2 Calcular estatísticas de desempenho por classe.



# Regra de Aprendizado do Perceptron Simples

- Perceba que a determinação da matriz  $\mathbf{W}$  via Eq. (26) exige o armazenamento em memória de todos os vetores de atributos  $\mathbf{x}_i$  e seus respectivos vetores-rótulos  $\mathbf{y}_i$ ,  $i = 1, 2, \dots, 358$ .
- Uma alternativa mais econômica no uso de memória consiste em utilizar a regra de aprendizado do Perceptron, que na sua forma matricial é dada por

$$\mathbf{W}(n+1) = \mathbf{W}(n) + \eta \mathbf{e}(n)\mathbf{x}^{T}(n)$$
 (53)

em que  $0 < \eta \ll 1$  é chamada de passo de aprendizagem e n denota o instante ou iteração atual.

# Regra de Aprendizado do Perceptron Simples

 $\bullet$  O vetor de erros na iteração n é dado por

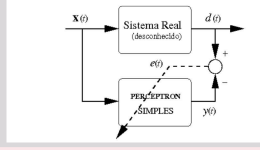
$$\mathbf{e}(n) = \mathbf{y}(n) - \hat{\mathbf{y}}(n), \tag{54}$$

$$= \mathbf{y}(n) - \operatorname{sinal}(\mathbf{W}(n)\mathbf{x}(n)). \tag{55}$$

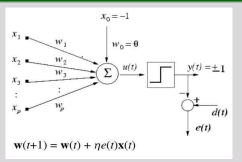
em que  $\hat{\mathbf{y}}(n) = \text{sinal}(\mathbf{W}(n)\mathbf{x}(n))$  denota a saída da rede naquele instante.

#### Regra de Aprendizado do Perceptron Simples

O processo de aprendizagem, ou seja, de modificação dos parâmetros do neurônio M-P é guiado pelo erro (e) e pelo vetor de entrada (x)!



## Neurônio de McCulloch & Pitts + Regra de Aprendizado

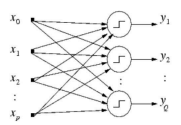


# Algoritmo Perceptron Simples (1 neurônio)

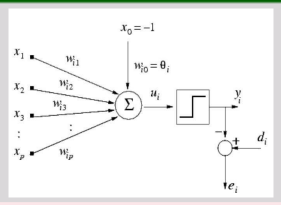
- 1. <u>Início</u> (*t*=0)
- $1.1 Definir valor de \eta entre 0 e 1.$
- 1.2 Iniciar  $\mathbf{w}(0)$  com valores nulos ou aleatórios.
- 2. Funcionamento
  - 2.1 Selecionar vetor de entrada  $\mathbf{x}(t)$ .
  - 2.2 Calcular ativação u(t).
  - 2.3 Calcular saída y(t).
- 3. <u>Treinamento</u>
- 3.1 Calcular erro: e(t) = d(t) y(t)
- 3.2 Ajustar pesos via regra de aprendizagem.
- 3.3 Verificar critério de parada.
  - 3.3.1 Se atendido, finalizar treinamento.
  - 3.3.2 Caso contrário, fazer t=t+1 e ir para Passo 2.

## Arquitetura da Rede Perceptron Simples (Q neurônios)

Um único neurônio M-P categoriza apenas duas classes de dados. Em problemas com múltiplas classes, deve-se utilizar vários neurônios <u>em paralelo</u>.



# Representação do *i*-ésimo neurônio da rede PS.



#### Funcionamento do *i*-ésimo neurônio da rede PS.

O funcionamento de cada neurônio individualmente é o mesmo.

Assim, a ativação do *i*-ésimo neurônio da rede PS é dada por:

$$u_i = \mathbf{w}_i^T \mathbf{x} = w_{i1} x_1 + w_{i2} x_2 + \dots + w_{ip} x_p$$

A saída do i-ésimo neurônio é dada por:

$$y_i = \operatorname{sinal}(u_i) = \operatorname{sinal}(\mathbf{w}_i^T \mathbf{x})$$

O erro do *i*-ésimo neurônio é dado por:  $e_i = d_i - y_i$ 

onde  $d_i$  é a saída desejada do i-ésimo neurônio.

i = 1, ..., Q ( $Q \ge 1$  é o número de neurônios de saída).

#### Treinamento do *i*-ésimo neurônio da rede PS.

Como cada neurônio tem seu próprio vetor de pesos  $\mathbf{w}_i$ , i = 1, 2, ..., Q, então teremos agora Q regras de aprendizagem!

Ou seja, uma regra de aprendizagem para cada vetor  $\mathbf{w}_i$ .

Assim, a regra de aprendizagem do i-ésimo neurônio é dada por:

$$\mathbf{w}_{i}(t+1) = \mathbf{w}_{i}(t) + \eta \, e_{i}(t) \, \mathbf{x}(t)$$

Em que  $0 < \eta << 1$  e i=1, 2, ..., Q.

# Algoritmo Perceptron Simples (Q neurônios)

- 1. <u>Início</u> (*t*=0)
- 1.1 Definir valor de  $\eta$  entre 0 e 1.
- 1.2 Iniciar  $\mathbf{w}_i(0)$  com valores aleatórios.
- 2. Funcionamento
  - 2.1 Selecionar o vetor de entrada  $\mathbf{x}(t)$ .
  - 2.2 Calcular as Q ativações  $u_i(t)$ .
  - 2.3 Calcular as Q saídas  $y_i(t)$ .
- 3. <u>Treinamento</u>
- $3.1 \text{Calcular os } Q \text{ erros: } e_i(t) = d_i(t) y_i(t)$
- 3.2 Ajustar os Q vetores de pesos  $\mathbf{w}_i(t)$ .
- 3.3 Verificar critério de parada.
  - 3.3.1 Se atendido, finalizar treinamento.
  - 3.3.2 Caso contrário, fazer *t*=*t*+1 e ir para Passo 2.