Tema 4 Redes Neuronales

Gonzalo A. Aranda-Corral

Ciencias de la Computación e Inteligencia Artificial Universidad de Huelva

noviembre 2020

Asistencia

Por favor, regístrar vuestra asistencia en la siguiente dirección: http://opendatalab.uhu.es/aplicaciones/asistencia



Índice

- Introducción
- 2 Modelo formal (matemático)
- Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo

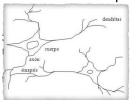
- Se basa en emplear analogías con sistemas naturales o sociales para la resolución de problemas.
- Los algoritmos bioinspirados simulan el comportamiento de sistemas naturales para el diseño de métodos heurísticos no determinísticos de "búsqueda "/aprendizaje/ "comportamiento",

- Modelan (de forma aproximada) un fenómeno existente en la naturaleza.
- Son (en alguna forma) no determinísticos.
- A menudo presentan, implícitamente, una estructura paralela.
- Son adaptativos.
- Un ejemplo son las redes neuronales artificiales como un modelo computacional

- Cerebro humano: red de neuronas interconectadas.
 - Aproximadamente 10¹¹ neuronas con 10⁴ conexiones cada una. Las neuronas son lentas, comparadas con los ordenadores:
 - 10⁻³s para activarse/desactivarse
- Sin embargo, los humanos hacen algunas tareas mucho mejor que los ordenadores
 - p.ej., en 10⁻¹ segundos uno puede reconocer visualmente a su madre
- La clave: paralelismo masivo



 La neurona es una célula que recibe señales electromagnéticas a través de las sinapsis de las dendritas.



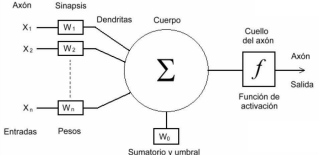
- Si la acumulación de estímulos recibidos supera cierto umbral, la neurona se dispara.
- Esto es, emite a través del axón un impulso que será recibido por otras neuronas
- Aprender significa (biológicamente) potenciar o debilitar algunas conexiones.

Índice

- Introducción
- 2 Modelo formal (matemático)
- Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo

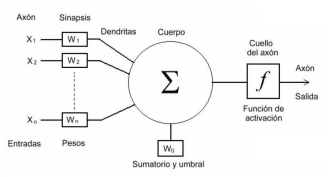
- Algunas características de los sistemas biológicos no están reflejadas en el modelo computacional y viceversa
- Debemos formalizar tanto la neurona artificial como su estructura de red

- Su funcionamiento está basado en el de la neurona natural, explicado anteriormente:
 - Entra una cantidad de impulso o información
 - Si sobrepasa un cierto límite de activación, se dispara.
 - La información sale modulada hacia las neuronas posteriores



La función de salida es la activación de la neurona en función de las entradas:

$$Salida = f\left(\sum_{i=0}^{n} w_i x_i\right)$$



La función de salida es la activación de la neurona en función de las entradas:

$$Salida = f\left(\sum_{i=0}^{n} w_i x_i\right)$$

- donde:
 - f es la función de activación
 - El **sumatorio** es sobre todas las entradas (atributos), incluida la $x_0 (= -1)$
 - El peso de la entrada 0 se denomina **umbral** (w_0)



- El umbral, w_0 , se interpreta como la cantidad de impulso que tiene que entrar para activar la neurona.
- La función de activación se puede usar para normalizar la salida (normalmente a "1") cuando el umbral se supera.
- También provoca que el comportamiento de la neurona pueda no ser lineal

Funciones de activación más usuales:

$$f(x) = \begin{cases} x_{-} & x < B \\ x_{+} & x \ge B \end{cases}$$

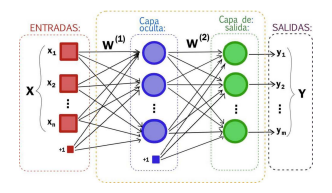
- Función signo o bipolar: B = 0, $x_{-} = -1$, $x_{+} = 1$
- Función umbral: $B = 0, x_{-} = 0, x_{+} = 1$
- Función sigmoide: $f(x) = \frac{1}{1 + e^{-\beta x}}$

Modelo formal: Estructura de red

- Una red está basada en una estructura de grafo (dirigido).
- Los nodos son neuronas artificiales.
- Los arcos (dirigidos) son las conexiones entre las neuronas
- arco j → i sirve para propagar la salida de la unidad j a la entrada de la unidad i.
- Cada arco tiene asociado un peso numérico w que determina la fuerza y el signo de la conexión

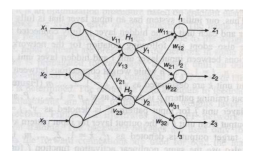
Modelo formal: Estructura de red

RED NEURONAL



Redes hacia adelante

 Cuando el grafo que representa a la red es acíclico, la red se denomina hacia adelante (las que trataremos en este tema)



Redes hacia adelante

- Las unidades en una red hacia adelante suelen estructurarse en capas, tal que cada capa recibe sus entradas de unidades de la capa inmediatamente anterior
- Capa de entrada, capas ocultas y capa de salida
- Hablamos entonces de redes multicapa
- Otras arquitecturas: redes recurrentes, en la que las unidades de salida retroalimentan a las de entrada

Índice

- Introducción
- 2 Modelo formal (matemático)
- 3 Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo



Redes neuronales "clasificadoras"

 Una red neuronal hacia adelante con n unidades en la capa de entrada y m unidades en la capa de salida no es más que una función

$$f:: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$$

- Para clasificación binaria, tomar m=1 ... y:
 - Si se tienen funciones de activación umbral o bipolar, considerar un valor de salida (el 1, por ejemplo) como "SI" y el otro como "NO" (0 o -1)
 - Si se usa el sigmoide, considerar un valor de salida por encima de 0.5 como "SI" y un valor por debajo como "NO"

Redes neuronales "clasificadoras"

- También puede usarse como clasificador multiclase.
- Cada unidad de salida corresponde con un valor de clasificación de una clase
- Se interpreta que la unidad con mayor salida es la que indica el valor de clasificación

Aprendizaje

- Pero... ¿qué significa aprender... para redes neuronales artificiales?
 - Encontrar los pesos de las conexiones entre las unidades, y...
 - Encontrar la estructura de red adecuada (No es objetivo de este curso)
- de manera que la red se comporte adecuadamente.

Aprendizaje

 Específicamente, para redes neuronales hacía adelante, es habitual plantear la siguiente tarea de aprendizaje supervisado

Dado un conjunto de entrenamiento:

•
$$D = \{(x_d, y_d) : x_d \in R^n, y_d \in R^m, d = 1, \dots, m\}$$

- Y una red neuronal de la que sólo conocemos su estructura (capas y número de unidades en cada capa)
- Encontrar un conjunto de pesos w_{ij} tal que la función de Rⁿ en R^m que la red representa se ajuste lo mejor posible a los ejemplos del conjunto de entrenamiento

Aplicaciones Prácticas

- Para problemas que se pueden expresar numéricamente (discretos o continuos)
- Se suelen utilizar en dominios en los que el volumen de datos es muy alto y puede presentar ruido: cámaras, micrófonos, imágenes digitalizadas, etc...
- En los que interesa la solución, pero no el por qué de la misma

Aplicaciones Prácticas

- Problemas en los que es asumible que se necesite previamente un tiempo largo de entrenamiento de la red
- Y en los que se requieren tiempos cortos para evaluar una nueva instancia.

ALVINN

- RNA entrenada para conducir un vehículo, a 70 km/h, en función de la percepción visual que recibe de unos sensores
- Entrada a la red: La imagen de la carretera digitalizada como un array de 30 × 32 pixels.
 Es decir, 960 datos de entrada.
- Salida de la red: Indicación sobre hacia dónde torcer el volante, codificada en la forma de un vector de 30 componentes (desde girar totalmente a la izquierda, pasando por seguir recto, hasta girar totalmente a la derecha)
- Estructura: una red hacia adelante, con una capa de entrada con 960 unidades, una capa oculta de 4 unidades y una capa de salida con 30 unidades

Algunos videos

- https://www.youtube.com/watch?v=H0igiP6Hg1k
- https://www.youtube.com/watch?v=0Str0Rdkxxo
- https://www.youtube.com/watch?v=mW6Y_tiiNYM
- http://www.youtube.com/watch?v=Ue_x1qzMmjw
- https://www.youtube.com/watch?v=YxHcJTs2Sxk
- DARPA:

https://www.youtube.com/watch?v=PXQlpu8Y4fI

Ejemplos de aplicaciones

- Clasificación
- Reconocimiento de patrones
- Optimización
- Predicción: climatológica, de audiencias, etc
- Reconocimiento de voz
- Visión artificial, reconocimiento de imágenes
- Control, de robots, vehículos, etc
- Compresión de datos
- Diagnosis...

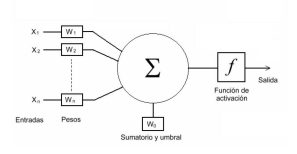


Índice

- Introducción
- 2 Modelo formal (matemático)
- Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo

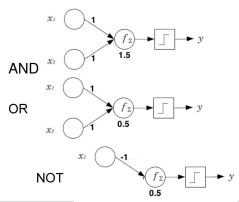
Perceptrón

- Empezamos estudiando el caso más simple de red neuronal: sólo una capa (de entrada y salida) con una sola neurona
- Este tipo de red se denomina perceptrón



Perceptrón

 Con un perceptrón de función de activación umbral es posible representar las funciones booleanas básicas:



Curso 2017/18 Aprendizaje Aut

Clasificador

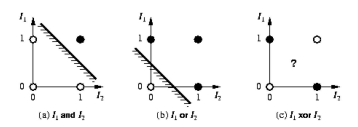
■ Un perceptrón con "n" unidades de entrada, pesos $w_i (i = 0, ..., n)$ y función de activación **umbral** (o **bipolar**), clasifica como **positivos** a aquellos $(-1, x_1, ..., x_n)$ tal que

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

- La ecuación $\sum_{i=0}^{n} w_i x_i = 0$ representa un hiperplano en \mathbb{R}^n
- Es decir, una función booleana (o cualquiera) sólo podrá ser representada por un perceptrón umbral si existe un hiperplano que separa los elementos con valor 1 de los elementos con valor 0 (linealmente separable)

Limitaciones

A pesar de sus limitaciones expresivas, tienen la ventaja de que existe un algoritmo de entrenamiento simple para perceptrones con función de activación umbral capaz de encontrar un perceptrón adecuado para cualquier conjunto de entrenamiento que sea linealmente separable



Entrenamiento (P. Umbral)

■ Entrada: Un conjunto de entrenamiento D (con ejemplos de la forma (\vec{x}, y) , con $x \in \mathbb{R}^n$ e $y \in \{0, 1\}$), y factor de aprendizaje α

```
Set initial weights to random w -> (w0, w1 .... wn)

Repeat until termination condition:

For each (~x, y) in D:

Calculate o = threshold(sum(wi xi)) (with x0 = -1)

For each weight wi do:

wi <- wi + alpha (y - o) xi

return ~w
```

Entrenamiento (P. Umbral)

- η es una constante positiva, usualmente pequeña (p.ej. 0.1), llamada factor de aprendizaje, que modera las actualizaciones de los pesos.
- En cada iteración, si y = 1 y o = 0, entonces y o = 1, y por tanto los w_i correspondientes a x_i positivos aumentarán (y disminuirán los correspondientes a x_i negativos), lo que aproximará la salida real a la salida esperada.
- Cuando y = o, los w_i no se modifican.
- Para perceptrones con función de activación bipolar, el algoritmo es análogo.

Comentarios

Teorema

- El algoritmo anterior converge en un número finito de pasos a un vector de pesos \vec{w} que clasifica correctamente todos los ejemplos de entrenamiento, siempre que éstos sean linealmente separables y n suficientemente pequeño (Minsky y Papert, 1969)
- Por tanto, en el caso de conjuntos de entrenamiento linealmente separables, la condición de terminación puede ser que se clasifiquen correctamente todos los ejemplos

Índice

- Introducción
- Modelo formal (matemático)
- 3 Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- 5 Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo

- Cuando el conjunto de entrenamiento no es linealmente separable, la convergencia del algoritmo anterior no está garantizada
- En ese caso, no será posible encontrar un perceptrón que sobre todos los elementos del conjunto de entrenamiento devuelva la salida esperada.

■ En su lugar intentaremos minimizar el error cuadrático.

$$E(w) = \frac{1}{2} \sum_{j=1}^{m} (y_j - o_j)^2 =$$

$$= \frac{1}{2} \sum_{j=1}^{m} (y_j - g(w_0 x_0 + w_1 x_1 + \dots + w_n x_n))^2$$

- Donde g es la función de activación, es la salida esperada para la instancia (X^j, Y^j) ∈ D, y o^j es la salida obtenida por el perceptrón
- Nótese que E es función de \vec{w} y que tratamos de encontrar un \vec{w} que minimice E.
- En lo que sigue, supondremos perceptrones con función de activación g diferenciable (sigmoides, por ejemplo)
- Quedan excluidos, por tanto, perceptrones umbral o bipolares

■ Representación gráfica de E(w) (con $\eta = 1$ y g la identidad)



■ En una superficie diferenciable, la dirección de máximo crecimiento viene dada por el vector gradiente ∇E(w). El "negativo del gradiente" proporciona la dirección de máximo descenso hacia el mínimo de la superficie

- Puesto que igualar a cero el gradiente supondría sistemas de ecuaciones complicados de resolver en la práctica, optamos por un algoritmo de búsqueda local para obtener un \vec{w} para e cual $E(\vec{w})$ es mínimo (local),
- La idea es comenzar con un \vec{w} aleatorio y modificarlo sucesivamente en pequeños desplazamientos en la dirección opuesta al gradiente, esto es $\vec{w} \leftarrow \vec{w} + \Delta w$, siendo $\Delta \vec{w} = -\eta \nabla E(\vec{w})$ y η el factor de aprendizaje.

 El gradiente es el vector de las derivadas parciales de E "respecto de cada w_i

$$\nabla E(\vec{w}) = \left[\frac{\partial E}{\partial w_0}, \frac{\partial E}{\partial w_1}, \dots, \frac{\partial E}{\partial w_n}\right]$$

■ Notando por x_i^J la componente i-ésima del ejemplo j-ésimo (y $x_0^j = -1$) y por $in^j = \sum_{i=0}^n w_i x_i^j$

$$\frac{\partial E}{\partial w_i} = \frac{\partial}{\partial w_i} \frac{1}{2} \sum_{j=1}^m (y^j - o^j)^2 = \sum_{j=1}^m (y^j - o^j) g'(in^j) (-x_i^j)$$

Esto nos da la siguiente expresión para actualizar pesos mediante la regla de descenso por el gradiente:

$$w_i < -w_i + \eta \sum_{j=1}^m (y^j - o^j) g'(in^j) (-x_i^j)$$

Algoritmo de entrenamiento

Algoritmo (Descenso por Gradiente)

- 1) Considerar unos pesos iniciales generados aleatoriamente $\vec{w} \leftarrow (w_0, w_1, \dots, w_n)$
- 2) Repetir hasta que se cumpla la condición de terminación
 - 1) Inicializar Δw_i a cero, para $i = 0, \dots, n$
 - 2) Para cada $(x, y) \in D$,
 - 1) Calcular $in = \sum_{i=0}^{n} w_i x_i y o = g(in)$
 - 2) Para cada $i = 0, \dots, n$, hacer
 - $\Delta w_i \leftarrow \Delta w_i + \eta(y-o)g'(in)x_i$
 - 3) Para cada peso w_i , hacer $w_i \leftarrow w_i + \Delta w_i$
- 3) Devolver \vec{w}

Regla Delta

- Es una variante del método de descenso por el gradiente
- En lugar de tratar de minimizar el error cuadrático cometido sobre **todos** los ejemplos del dataset ,procede incrementalmente tratando de descender el error cuadrático $E^j(\vec{w}) = \frac{1}{2}(y^j o^j)^2$ cometido sobre el ejemplo $(x^j, y^j) \in D$ que se esté tratando en cada momento
 - De esta forma, $\frac{\partial E^j}{\partial w_i} = (y^j o^j)g'(in^j)(-x_i^j)$ y siendo $\Delta w_i = -\eta \frac{\partial E^j}{\partial w_i}$ tendremos $\Delta w = \eta(y o)g'(in)x_i$ y por tanto $w_i \leftarrow w_i + \eta(y o)g'(in)x_i$
 - Este método para actualizar los pesos iterativamente es conocido como Regla Delta



Regla Delta

■ Entrada: Un conjunto de entrenamiento D (con ejemplos de la forma (\vec{x}, y) , con $\vec{x} \in \mathbb{R}^n$ e $y \in \mathbb{R}$), un factor de aprendizaje η y una función de activación g diferenciable. Algoritmo

```
Considerar unos pesos iniciales generados aleatoriamente 
w = (wo, w1, ..., wn)

Repetir hasta que se cumpla la condición de terminación 
Para cada (x, y) de D: 
Calcular 
in = sum(i=0,n) wi xi 
o = g(in) 
Para cada peso w_i, hacer: 
wi = wi + n (y-o) g'(in) xi 
Devolver ~w
```

Comparación Descenso - Delta

Algoritmo Descenso por Gradiente

```
Considerar unos pesos iniciales generados aleatoriamente

w = (wo, w1, ..., wn)

Repetir hasta que se cumpla la condición de terminación

Inicializar Awi = 0, para i=0,..,n

Para cada (x, y) de D:

Calcular

in = sum(i=0,n) wi xi

o = g(in)

Para cada i=0..n:

Awi = Awi + \eta (y - o) g'(in) xi

Para cada peso wi:

wi = wi + Awi

Devolver ~w
```

Regla Delta

```
Considerar unos pesos iniciales generados aleatoriamente

w = (wo, w1, ..., wn)

Repetir hasta que se cumpla la condición de terminación

Para cada (x, y) de D:

Calcular

in = sum(i=0,n) wi xi

o = g(in)

Para cada peso w_i, hacer:

wi = wi + n (y-o) g'(in) xi

Devolver ~w
```

Casos particulares

- Perceptrones con función de activación lineal:
 - En este caso g'(in) = C (constante)
 - Por tanto, la Regla Delta queda (transformando η convenientemente): w_i ← w_i + η(y − o)x_i
- Perceptrones con función de activación sigmoide:
 - En ese caso, g'(in) = g(in)(1 g(in)) = o(1 o)
 - Luego la regla de actualización de pesos queda:
 w_i ← w_i + η(y − o)o(1 − o)x_i

Comentarios

- Tanto el método de descenso por el gradiente como la Regla Delta, son algoritmos de búsqueda local, que convergen hacia mínimos locales del error entre salida obtenida y salida esperada.
 - En descenso por el gradiente, se desciende en cada paso por el gradiente del error cuadrático de todos los ejemplos
 - En la Regla Delta, en cada iteración el descenso se produce por el gradiente del error de cada ejemplo
- \blacksquare Con un valor de η suficientemente pequeño, el método de Descenso por Gradiente converge (puede que asintóticamente) hacia un mínimo local del error cuadrático global.

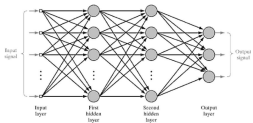
Comentarios

- Se puede demostrar que haciendo el valor de η suficientemente pequeño, la Regla Delta se puede aproximar arbitrariamente al método de descenso por el gradiente
- lacktriangle En la Regla Delta la actualización de pesos es más simple, aunque necesita valores de η más pequeños. Además, a veces escapa más fácilmente de los mínimos locales

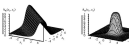
Índice

- Introducción
- 2 Modelo formal (matemático)
- Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo

- Como hemos visto, los perceptrones tienen una capacidad expresiva limitada. Es por esto que vamos a estudiar las redes multicapa.
- En una red multicapa, las neuronas se estructuran en capas en las que cada una recibe su entrada de la salida de las neuronas de la capa anterior.



 Combinando neuronas en distintas capas (y siempre que la función de activación sea no lineal) aumentamos la capacidad expresiva de la red



- (a) The result of combining two opposite-facing soft threshold functions to produce a ridge,
 - (b) The result of combining two ridges to produce a bump.
- Habitualmente, con una capa oculta basta para la mayoría de las aplicaciones reales.

Definición del problema de aprendizaje:

(Análogamente al caso del perceptrón)

- Dado un conjunto de entrenamiento D tal que cada $(\vec{x}, \vec{y}) \in D$ contiene una salida esperada $\vec{y} \in \mathbb{R}^m$ para la entrada $\vec{x} \in \mathbb{R}^n$
- Partiendo de una red multicapa con una estructura dada, queremos encontrar los pesos de la red de manera que la función que calcula la red se ajuste lo mejor posible a los ejemplos

- El aprendizaje de estos pesos se realiza mediante un proceso de actualizaciones sucesivas
- Lo vamos a basar en la misma idea del descenso por gradiente, aunque con modificaciones necesarias,
- y se llama "Retropropagación"
 - Backpropagation, para Google

- Supondremos una red neuronal con n unidades en la capa de entrada, m en la de salida y L capas en total
 - La capa 1 es la de entrada y la capa L es la de salida
 - Cada unidad de una capa i(< L) está conectada con todas las unidades de la capa i + 1
- Supondremos una función de activación g diferenciable (usualmente, el sigmoide)

- Dado un ejemplo $(x^j, y^j) \in D$:
- Si i es una neurona de la capa de entrada, notaremos por x_i la componente de \vec{x} correspondiente a dicha neurona
- Si i es una neurona de la capa de salida, notaremos por y_i la componente de \vec{y} correspondiente a dicha neurona
- notaremos in_i a la entrada que recibe una neurona i cualquiera y a_i a la salida por la misma neurona i

■ Si i es una neurona de entrada (es decir, de la capa 1), entonces:

$$a_i = x_i$$

• Si i es una unidad de una capa I(>1), entonces:

$$\emph{in}_i = \sum_{orall j}^{\emph{capa ant}} \emph{w}_{ji} \emph{a}_j$$
 $\emph{a}_i = \emph{g}(\emph{in}_i)$

Retropropagación

- El método de Retropropagación es un método de aproximaciones sucesivas.
- Formalmente, se puede considerar como descenso por el gradiente del error.

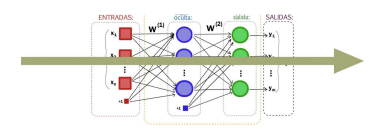
Retropropagación

Algoritmo

- 1) Inicialización aleatoria de ~w
- 2) Repetir hasta criterio de parada Para cada ejemplo (x, y) en D hacer:
 - 1) Propagación de valores hacia adelante
 - 2) Propagación de errores hacía atrás Actualizando los pesos
- 3) Devolver ~w

Retropropagación: Hacia delante

- A partir de los datos de entrada \vec{x} , vamos calculando todas las neuronas, desde la capa 1 hasta la capa L.
- La salida de las neuronas de la capa i, ponderada por
- los pesos correspondientes, sirve de entrada para las neuronas de la capa i + 1



Retropropagación: Hacia delante

```
1) Para cada nodo i de la capa de entrada hacer
    a <- xi
2) Para l desde 2 hasta L, hacer
    1) Para cada neurona i de la capa l
        Calcular su salida con:
        in_i = sum(j de la capa anterior) ( w_ji * a_j )
        a_i = g(in_i)</pre>
```

- Ahora, en vez de propagar valores, vamos a propagar errores
- La dificultad está en que sólo sabemos el error en la capa final, que es donde tenemos el valor teórico de la salida (\vec{y})

En las capas anteriores, no sabemos cuanto es el valor teórico que deberían de dar.

■ Creamos un símbolo ∆ para significar el factor de error y es eso lo que vamos a propagar hacia detrás

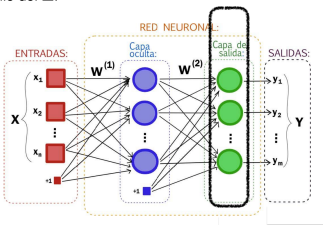
I. Para cada neurona i en la capa de salida, calcular:

$$\Delta_i \leftarrow g'(in_i)(y_i - a_i)$$

- II. Para I, desde L 1 hasta 1, hacer:
 - 1) Para cada neurona j en la capa I, hacer:
 - a) $\Delta_i \leftarrow g'(in_j) \sum_i^{l+1} wji\Delta_i$
 - b) Para cada neurona i en la capa *l* + 1 hacer:

$$\mathbf{w}_{ji} \leftarrow \mathbf{w}_{ji} + \eta \mathbf{a}_{j} \Delta_{i}$$

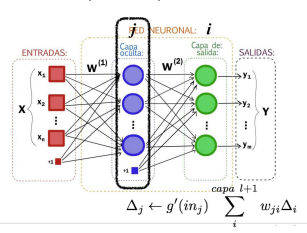
1. Cálculo del Δ:



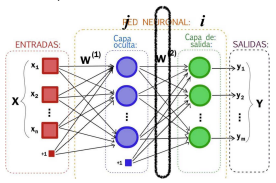
$$\Delta_i \leftarrow g'(in_i)(y_i - a_i)$$



I. Cálculo del Δ en la capa interior para cada neurona



I. Actualización de los pesos



$$\mathbf{w}_{ii} \leftarrow \mathbf{w}_{ii} + \eta \mathbf{a}_i \Delta_i$$



Función de activación

Función de activación:

$$g(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}}$$

 $g'(x) = g(x)(1 - g(x))$

- Así, el cálculo de errores en el Paso 2 queda:
 - Para la capa de salida: $\Delta_i \leftarrow a_i (1 a_i)(y_i a_i)$
 - Para las capas ocultas: $\Delta_j \leftarrow a_j (1-a_j) \sum_i w_{ji} \Delta_i$
- Esto significa que no necesitamos almacenar los ini del Paso 1 para usarlos en el Paso 2

Momentum

- Retropropagación es un método de descenso por gradiente y, por tanto, existe el problema de mínimos locales
- Una variante muy común en el algoritmo de retropropagación es introducir un sumando adicional en la actualización de los pesos.
- Este sumando hace que en cada actualización de pesos se tenga también en cuenta la actualización realizada en la iteración anterior.

Momentum

Concretamente:

■ En la iteración n-ésima, se actualizan los pesos de forma:

$$w_{ji} \leftarrow w_{ji} + \Delta w_{ji}^{(n)}$$

con:

$$\Delta w_{ji}^{(n)} = \eta a_j \Delta_i + \alpha \Delta w_{ji}^{(n-1)}$$

- α es una constante, denominada **Momentum** (0 < α < 1)
- La técnica del momentum puede ser eficaz, a veces, para escapar de mínimos locales

Criterio parada

- Se pueden usar diferentes criterios de parada
 - Número de iteraciones prefijadas
 - Error por debajo de una cota

- En esta última, es fácil que caigamos en el sobreaprendizaje.
 - Habría que validar el resultado con un dataset independiente o alguna técnica de validación como las que hemos visto en prácticas.

Índice

- Introducción
- Modelo formal (matemático)
- Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo



Estructura de la red

- El algoritmo de retropropagación parte de una estructura de red fija
- Hasta ahora no hemos dicho nada sobre qué estructuras son las mejores para cada problema
- En nuestro caso, se trata de decidir cuántas capas ocultas se toman, y cuántas unidades en cada capa

Estructura de la red

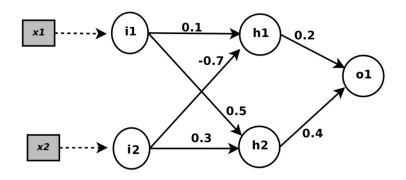
- En general es un problema que no está completamente resuelto aún
- Lo más usual es hacer búsqueda experimental de la mejor estructura, medida sobre un conjunto de prueba independiente
- La mayoría de las veces, una sola capa oculta con pocas unidades basta para obtener buenos resultados
- Las redes grandes corren un mayor peligro de sobreajuste

Índice

- Introducción
- Modelo formal (matemático)
- Redes neuronales "clasificadoras"
- Perceptrón
- Descenso por gradiente Quasi-Separables
- Perceptrón Multicapa
- Estructura de la red
- 8 Ejemplo

- Entrenamiento de un perceptrón multicapa para realizar la operación XOR
- Descripción de la red.
- 1 capa oculta
- 2 neuronas en capa de entrada (i1, i2)
- 2 neuronas en capa oculta (h1, h2)
- 1 neurona en capa de salida (o1)
- Tasa de aprendizaje: $\eta = 0.25$
- Todos los pesos umbral son 0: $w_{0x} = 0.0$

Gráficamente



Training Dataset

	x1	x2	у
e1	0	1	1
e2	1	0	1
еЗ	1	1	0
e4	0	0	0

Ejemplo:Hacia delante

■ Seleccionamos el primer ejemplo:

$$e_1 = (0, 1, 1)$$

Ejemplo:Hacia delante

Hacia adelante. Cálculo de las "a's" de cada neurona

Capa de entrada

$$a_{x1}=x1=0$$

$$a_{x2} = x2 = 1$$

Capa Oculta h1

$$in_{h1} = 0.1 * 0 + (-0.7) * 1 = -0.7$$

 $a_{h1} = g(-0.7) = 1/(1 + e^{0.7}) = 0.332$

h2

$$in_{h2} = 0.5 * 0 + 0.3 * 1 = 0.3$$

 $a_{h2} = g(0.3) = 1/(1 + e^{-0.3}) = 0.574$

Ejemplo:Hacia delante

Hacia adelante. Cálculo de las "a's" de cada neurona

Capa de salida o1

$$in_{o1} = 0.2 * 0.332 + 0.4 * 0.574 = 0.296$$

 $a_{o1} = g(0.296) = 1/(1 + e^{-0.296}) = 0.573$

Ejemplo:Hacia atrás

Hacia atrás

Capa de Salida

$$w_{h1o1} = w_{h1o1} + alfa * a_{h1} * \Delta_{o1} = 0,2 + 0,25 * 0,332 * 0,1044 = 0,2086$$

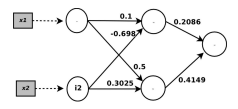
 $w_{h2o1} = w_{h2o1} + alfa * a_{h2} * \Delta_{o1} = 0,4 + 0,25 * 0,574 * 0,1044 = 0,4149$

- Capa Oculta
 - $\Delta_{h1} = a_{h1}(1 a_{h1}) * [w_{h1o1} * \Delta_{o1}] = 0.332(1 0.332) * [0.2 * 0.1044] = 0.0046$
 - $w_{i1h1} = w_{i1h1} + alfa * a_{i1} * \Delta_{h1} = 0.1 + 0.25 * 0 * 0.0046 = 0.1$
 - $w_{i2h1} = w_{i2h1} + alfa * a_{i2} * \Delta_{h1}$ = -0.7 + 0.25 * 1 * 0.0046 = -0.6988



Ejemplo:Nueva red

- Obtenemos una nueva configuración de pesos que nos van a dar un comportamiento ligeramente diferente de la red
- Para el mismo ejemplo e1, la salida sería un poco mejor: 0.576 (antes 0.573)



Hacia adelante (de nuevo) . Cálculo de las "a's" de cada neurona

Capa de entrada

$$a_{x1} = x1 = 0$$

$$a_{x2} = x2 = 1$$

Capa Oculta h1

$$in_{h1} = 0.1 * 0 + (-0.698) * 1 = -0.6988$$

 $a_{h1} = g(-0.6988) = 1/(1 + e^{0.6988}) = 0.3320$

h2

$$in_{h2} = 0.5 * 0 + 0.3025 * 1 = 0.3025$$
 $a_{h2} = g(0.3025) = 1/(1 + e^{-0.3025}) = 0.5750$



Hacia adelante (de nuevo) . Cálculo de las "a's" de cada neurona

Capa de salida o1

$$in_{o1} = 0.2086 * 0.3320 + 0.4149 * 0.5750 = 0.3078$$

 $a_{o1} = g(0.3078) = 1/(1 + e^{-0.3078}) = 0.576$

Bibliografía

- Russell, S. y Norvig, P. Artificial Intelligence (A modern approach) (Second edition) (Prentice Hall, 2003) (o su versión en español)
 Cap. 20: "Statistical Learning" (disponible on-line en la web del libro)
- Mitchell, T.M. Machine Learning (McGraw-Hill, 1997) Cap. 4: "Artificial Neural Networks"