

Práctica 1 Aprendizaje Automático

Ejercicio 1

Búsqueda Iterativa de óptimos

1. Implementar el algoritmo de gradiente descendente

El algoritmo implementado es el siguiente, que puede verse en el fichero `template_trabajo1.py`

```
def gradient_descent(w,eta,num_iterations, error):  
    #  
    # gradiente descendente  
    #  
    iterations=0  
    Err=1000.0  
  
    while Err>error and iterations<num_iterations:  
        partial_derivative=gradE(w[0],w[1])  
        w=w - eta*partial_derivative  
        iterations=iterations + 1  
        Err=E(w[0],w[1])  
  
    return w, iterations
```

Antes de entrar en detalle, comentar que en toda la práctica he procurado utilizar operaciones vectoriales y matriciales en la medida de lo posible en lugar de bucles para mejorar la eficiencia de los algoritmos implementados. Dicho esto continuamos con la explicación.

Este algoritmo está hecho específicamente para la función $E(u,v)$ del apartado siguiente pero se puede generalizar fácilmente para cualquier otra función. Los valores que se pasan como argumento son w (vector que contendrá las coordenadas del mínimo de la función, inicializado a $[1 \ 1 \ \dots \ 1]$), η (la tasa de aprendizaje), num_iterations (contiene las iteraciones máximas que hará el algoritmo) y error (contiene el error a alcanzar).

La idea del algoritmo es, en primer lugar inicializamos las iteraciones a 0 y establecemos un error base de 1000 para ir mejorándolo en el bucle `while`.

Una vez hecho esto entramos en el bucle principal del algoritmo, dicho bucle parará si se verifica alguna de las dos condiciones: O bien porque llegamos al número de iteraciones máximas (el valor `num_iterations`) o bien porque el error cometido (`Err`) es menor que el establecido por la variable “error” que pasamos como argumento a la función.

En cada iteración el algoritmo calcula el gradiente de la función a minimizar, lo evalúa en el vector w y esto nos daría el vector que nos apunta hacia el “máximo” de la función. Pues tras esto actualizamos el punto w desplazándolo en la dirección opuesta al gradiente (en dirección a un mínimo local o global) con un paso del tamaño de η .

Tras esto evaluamos la función en el nuevo punto, lo que nos dará el error del nuevo punto obtenido (si todo va bien, debería ser menor que el error de la iteración anterior, aunque luego veremos que esto no siempre es así), y si este error es mayor que el que queríamos obtener y aún quedan iteraciones por hacer se repite el mismo procedimiento.

Como podemos ver, el correcto funcionamiento del algoritmo depende entre otras cosas del η establecido y del punto inicial establecido, hechos que veremos mejor en los ejercicios siguientes.

2. Considerar la función $E(u, v) = (e^{v-2}u^3 - 2v^2e^{-u})^2$. Usar gradiente descendente para encontrar un mínimo de esta función, comenzando desde el punto $(u, v) = (1, 1)$ y usando una tasa de aprendizaje $\eta = 0.1$

a) Calcular analíticamente y mostrar la expresión del gradiente de la función $E(u, v)$

1. La función $E(u, v) = (e^{v-2}u^3 - 2v^2e^{-u})^2$

def $E(u, v)$:

return $(u**3*np.e**(v-2)-2*v**2*np.e**(-u))**2$

2. Las derivadas parciales con respecto a u y v , que serían $\frac{\partial}{\partial u}E(u, v) =$

$2(e^{v-2}u^3 - 2v^2e^{-u})(2v^2e^{-u} + 3e^{v-2}u^2)$ y $\frac{\partial}{\partial v}E(u, v) = 2(u^3e^{v-2} - 4e^{-u}v)(u^3e^{v-2} - 2e^{-u}v^2)$

#Derivada parcial de E con respecto a u

def $dEu(u, v)$:

return $2*(np.e**(v-2)*u**3-2*v**2*np.e**(-u))*(2*v**2*np.e**(-u)+3*np.e**(v-2)*u**2)$

#Derivada parcial de E con respecto a v

def $dEv(u, v)$:

return $2*(u**3*np.e**(v-2)-4*np.e**(-u)*v)*(u**3*np.e**(v-2)-2*np.e**(-u)*v**2)$

3. Finalmente la función gradiente de E , que nos calcula el vector $(\frac{\partial}{\partial u}E(u, v), \frac{\partial}{\partial v}E(u, v))$

#Gradiente de E

def $gradE(u, v)$:

return $np.array([dEu(u, v), dEv(u, v)])$

b)¿Cuántas iteraciones tarda el algoritmo en obtener por primera vez un valor de $E(u,v)$ inferior a 10^{-14} ?.

c)¿En qué coordenadas (u,v) se alcanzó por primera vez un valor igual o menor a 10^{-14} en el apartado anterior?

Una vez tenemos todo esto, como el enunciado nos especifica los valores $\eta = 0.1$ y punto inicial $(u,v) = (1,1)$ tenemos ya todos los ingredientes necesarios para ejecutar el algoritmo de gradiente descendente, solo nos quedaría especificar el error a conseguir y las iteraciones máximas, yo las he establecido en los valores que venían en el template:

```
eta = 0.1
maxIter = 10000000000
error2get = 1e-14 #Error a alcanzar
initial_point = np.array([1.0,1.0])
w, it = gradient_descent(initial_point, eta,maxIter, error2get)
```

Con estos valores los resultados obtenidos por el algoritmo de gradiente descendente serían:

```
Funcion a minimizar: E(u,v)=(u^3*e^(v-2)-2*v^2*e^(-u))^2
Gradiente: [2*(e^(v-2)*u^3-2*v^2*e^(-u))*(2*v^2*e^(-u)+3*e^(v-2)*u^2), 2*(u^3*e^(v-2)-4*e^(-u))]
Numero de iteraciones: 10
Coordenadas obtenidas: ( 1.1572888496465497 , 0.9108383657484797 )
```

Es decir, el algoritmo ha tardado 10 iteraciones en llegar a un valor de la función inferior al establecido y el primer punto donde se alcanza un valor de la función menor o igual al error establecido serían las coordenadas obtenidas. Por lo que como podemos ver, se trata de un algoritmo que puede ser muy eficiente y rápido para encontrar mínimos.

Finalmente representamos los resultados obtenidos en un gráfico usando el código de ejemplo que venía en el template:

Dicho código es:

```
x = np.linspace(-30, 30, 50)
y = np.linspace(-30, 30, 50)
X, Y = np.meshgrid(x, y)
Z = E(X, Y) #E_w([X, Y])
fig = plt.figure()
ax = Axes3D(fig)
surf = ax.plot_surface(X, Y, Z, edgecolor='none', rstride=1,
                      cstride=1, cmap='jet')
min_point = np.array([w[0],w[1]])
min_point_ = min_point[:, np.newaxis]
ax.plot(min_point_[0], min_point_[1], E(min_point_[0], min_point_[1]), 'r*', markersize=10)
ax.set(title='Ejercicio 1.2. Función sobre la que se calcula el descenso de gradiente')
ax.set_xlabel('u')
```

Ejercicio 1.2. Función sobre la que se calcula el descenso de gradiente

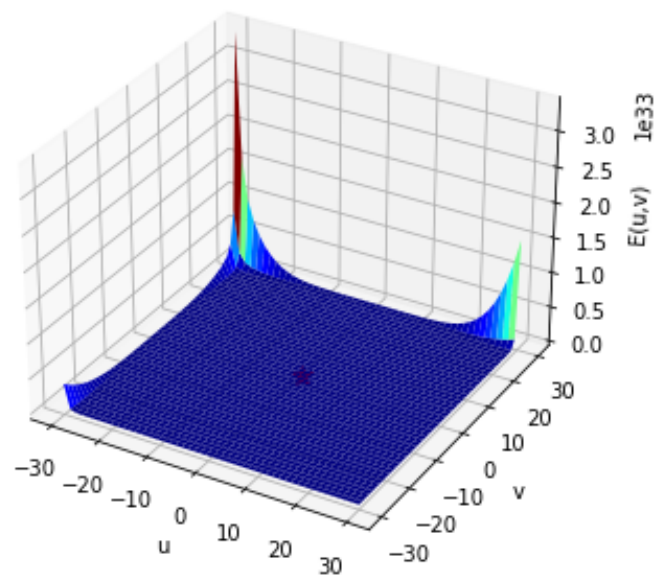


Figure 1: Ejercicio 1.2

```
ax.set_ylabel('v')
ax.set_zlabel('E(u,v)')
plt.show()
```

En resumen, generamos un vector x e y de 50 puntos equidistantes entre -30 y 30, los juntamos en una rejilla usando la función `meshgrid`, evaluamos los valores de la rejilla en la función $E(u,v)$ y la representamos en 3 Dimensiones usando la función `plot_surface`.

Finalmente representamos el mínimo en el mismo gráfico usando la función `plot`, donde le pasamos la coordenada u , v , el valor de la función en ese punto y queremos que se represente como una estrella roja, por eso usamos `'r*'` y de tamaño 10.

3. Considerar ahora la función $f(x, y) = 2 \sin(2\pi x) \sin(2\pi y) + 2(y - 2)^2 + (x + 2)^2$

Igual que antes calculamos las derivadas parciales y el gradiente, e implementamos el gradiente descendente de acuerdo a la nueva función (es idéntico al del apartado anterior salvo que la función y el gradiente cambian y que no se especifica error)

1. La función $f(x, y) = 2 \sin(2\pi y) \sin(2\pi x) + (x + 2)^2 + 2(y - 2)^2$

```
def f(x,y):
    return (x+2)**2 + 2*(y-2)**2 + 2*np.sin(2*np.pi*x)*np.sin(2*np.pi*y)
```

2. Las derivadas parciales con respecto a x e y , que serían $\frac{\partial}{\partial x} f(x, y) = 4\pi \sin(2\pi y) \cos(2\pi x) + 2(x + 2)$ y $\frac{\partial}{\partial y} f(x, y) = 4\pi \sin(2\pi x) \cos(2\pi y) + 4(y - 2)$

#Derivada parcial de f con respecto a x

```
def dfx(x,y):
    return 4*np.pi*np.sin(2*np.pi*y)*np.cos(2*np.pi*x)+2*(x+2)
```

#Derivada parcial de f con respecto a y

```
def dfy(x,y):
    return 4*np.pi*np.sin(2*np.pi*x)*np.cos(2*np.pi*y)+4*(y-2)
```

3. La funcion gradiente de $f(x, y)$, que nos calcula el vector $(\frac{\partial}{\partial x} f(x, y), \frac{\partial}{\partial y} f(x, y))$

```
def gradf(x,y):
    return np.array([dfx(x,y), dfy(x,y)])
```

4. Finalmente el algoritmo del gradiente descendente.

```
def gradient_descent2(w,eta,num_iterations):
    #
    # gradiente descendente
    #
    iterations=0
```

```

vector_puntos=np.array([[w[0],w[1]]])
while iterations<num_iterations:
    h_x=f(w[0],w[1])
    partial_derivative=gradf(w[0],w[1])
    w=w -(eta*np.transpose(partial_derivative))
    iterations=iterations + 1
    Err=f(w[0],w[1])
    vector_puntos=np.append(vector_puntos, [[w[0],w[1]]], axis=0)

return w, iterations,vector_puntos

```

como comentario al gradiente descendente, en este caso, también devuelvo el vector de puntos que he ido generando en cada iteración para poder hacer las gráficas del apartado siguiente.

a) Usar gradiente descendente para minimizar esta función. Usar como punto inicial ($x_0 = -1, y_0 = 1$), tasa de aprendizaje $\eta = 0.01$ y un máximo de 50 iteraciones. Repetir el experimento pero usando $\eta = 0.1$, comentar las diferencias y su dependencia de η .

Tras las 50 iteraciones los resultados obtenidos para $\eta = 0.01$ y el punto inicial ($x_0 = -1, y_0 = 1$) son:

```

Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas con eta=0.01 : ( -1.269064351751895 , 1.2867208738332965 )
valor obtenido: -0.3812494974381

```

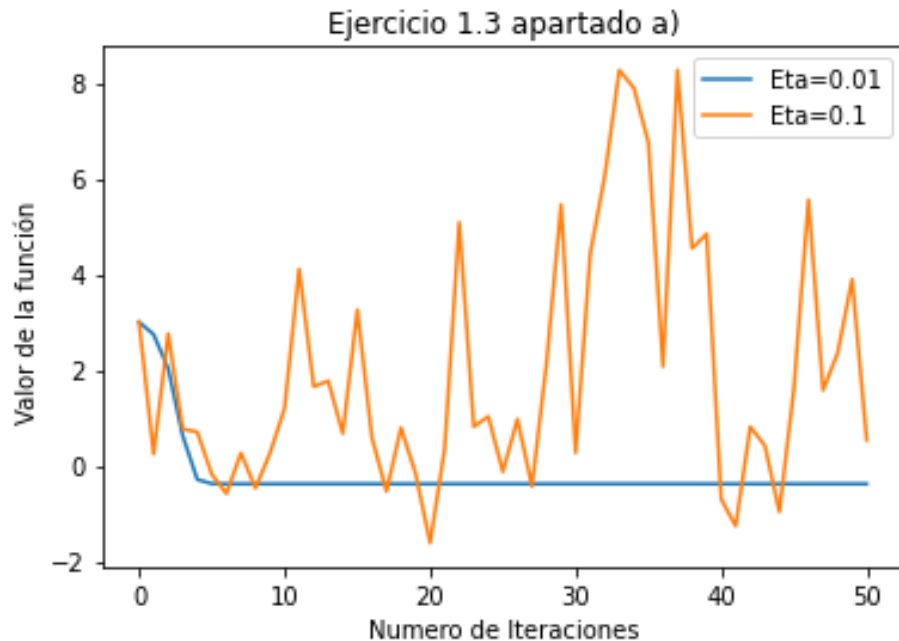
y usando $\eta = 0.1$ los valores obtenidos por el algoritmo son:

```

Funcion a minimizar: f(x,y)=(x+2)^2 + 2*(y-2)^2 + 2*sin(2*pi*x)*sin(2*pi*y)
Gradiente: [4*pi*sin(2*pi*y)*cos(2*pi*x)+2*(x+2), 4*pi*sin(2*pi*x)*cos(2*pi*y)+4*(y-2)]
Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas con eta=0.1: ( -2.8537959548927576 , 1.9803903507510756 )
valor obtenido: 0.5343830643374345

```

Aparentemente, podemos pensar que el learning rate no ha influido mucho, pues en realidad, la distancia al 0 obtenida por los dos algoritmos ha sido muy similar (en valor absoluto), en cambio, si generamos un gráfico que nos muestre como descendía el valor de la función en cada iteración del gradiente descendente vemos lo siguiente:



Y ahora si que podemos ver una gran diferencia entre la elección de un η u otro, y es que si el eta es demasiado grande (como ocurre con el 0.1) puede ser que en cada iteración el paso que demos sea excesivamente grande y se puede dar el caso de que “saltamos” por encima del mínimo, y en cierto modo podemos quedarnos oscilando en torno al mínimo de la función. Por eso observamos en la gráfica valores tan dispares para la función $f(x, y)$ en cada iteración.

En cambio, con el valor 0.01, al ser los pasos en cada iteración menores, se asegura una mejor convergencia al mínimo, y una vez alcanzado dicho mínimo, la función permanece constante (pues el gradiente es prácticamente 0 y en cada iteración los valores de los pesos no se modifican a penas).

Por lo que dicho esto parece mucho más razonable utilizar $\eta = 0.01$ frente al $\eta = 0.1$

b) Obtener el valor mínimo y los valores de las variables (x, y) en donde se alcanzan cuando el punto de inicio se fija en: $(-0.5, -0.5), (1, 1), (2.1, -2.1), (-3, 3), (-2, 2)$. Generar una tabla con los valores obtenidos. Comentar la dependencia del punto inicial.

En este caso los valores obtenidos son estos:

```
Puntos iniciales (x,y)= ( -0.5 , -0.5 )
Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas: ( -0.7934994705090673 , -0.12596575869895063 )
valor obtenido: 9.125146662901855
```

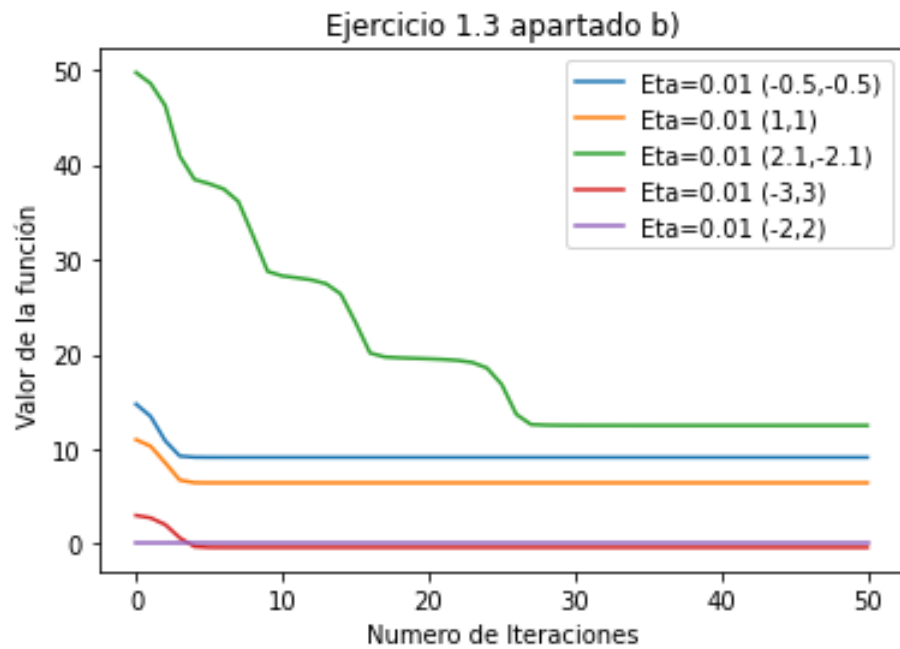
Puntos iniciales (x,y)= (1 , 1)
Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas: (0.6774387808772109 , 1.290469126542778)
valor obtenido: 6.4375695988659185

Puntos iniciales (x,y)= (2.1 , -2.1)
Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas: (0.14880582855887767 , -0.09606770499224294)
valor obtenido: 12.490971442685037

Puntos iniciales (x,y)= (-3 , 3)
Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas: (-2.7309356482481055 , 2.7132791261667037)
valor obtenido: -0.38124949743809955

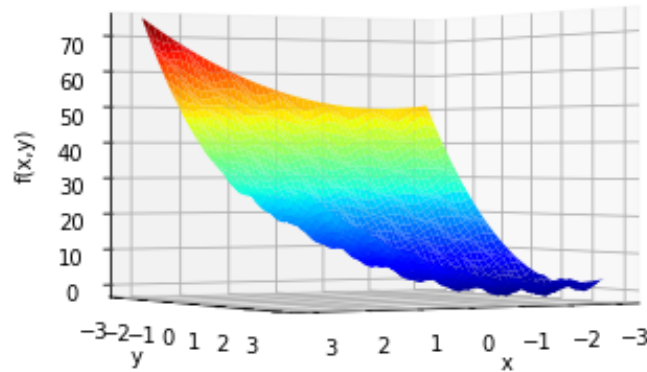
Puntos iniciales (x,y)= (-2 , 2)
Numero de iteraciones: 50
Coordenadas obtenidas: (-2.0 , 2.0)
valor obtenido: -4.799231304517944e-31

Como podemos observar se obtienen resultados muy dispares y no se entiende bien a simple vista qué está ocurriendo, por eso para entender un poco mejor lo que está pasando he realizado el siguiente gráfico:



Como podemos observar la elección del punto inicial es clave para encontrar un mínimo local u otro. Por ejemplo empezando en el $(1, 1)$ el algoritmo se queda en el punto $(0.6774387808772109, 1.290469126542778)$, que es un mínimo local de la función, pero no un mínimo global, y lo mismo ocurre con los demás puntos, y es que si representamos la función en 3 dimensiones:

Ejercicio 1.3. Función sobre la que se calcula el descenso de gradiente



Podemos ver que no es una superficie lisa, sino que tiene como “hoyos” donde nuestro algoritmo puede quedarse “atrapado” dependiendo del valor que tomemos como punto inicial. Cabe destacar el caso del punto inicial (2.1, -2.1) pues en este caso, el algoritmo como podemos observar va sorteando distintos hoyos donde parece que va a quedarse atrapado, hasta llegar a uno donde se queda atrapado y ya permanece constante.

Como comentario sobre la forma en que se han creado las distintas gráficas, para las gráficas que son en 2 dimensiones con las iteraciones y el valor de la función he usado este código:

```
imagenes=[]
for i in vector_puntos:
    imagenes.append(f(i[0],i[1]))

iteraciones=np.arange(it+1)
plt.plot(iteraciones, imagenes, label='etiqueta')
```

Donde he ido generando para cada elemento del vector de puntos devuelto por el gradiente descendente su correspondiente imagen y luego con la función plot he representado en un gráfico las iteraciones y las imágenes.

Finalmente añadiendo `plt.show()` mostraba en el mismo gráfico todas las funciones juntas.

por otro lado, para la última gráfica he usado el mismo código del ejercicio 1.2.

4.¿Cuál sería su conclusión sobre la verdadera dificultad de encontrar el mínimo global de una función arbitraria?

Por todo lo visto en apartados anteriores, la dificultad para encontrar el mínimo global de una función arbitraria, a mi modo de entender, reside en la correcta elección del punto inicial donde lanzar el algoritmo y de el η adecuado, pues como vimos en el ejercicio 1.2 un η demasiado grande puede hacer que nuestro algoritmo no converga al mínimo, y como vimos en el ejercicio 1.3, con un η adecuado, si no tomamos un buen punto de partida, nuestro algoritmo puede no converger al mínimo global y quedar atrapado en mínimos locales. Por lo tanto a mi parecer, dada una función arbitraria $f(x, y)$ sería una buena práctica, tomar un conjunto arbitrario de puntos iniciales y un conjunto arbitrario de posibles valores de η y llevar a cabo un estudio de con qué punto inicial y con qué valor de η se alcanza el “mejor” mínimo de la función.

Ejercicio 2

Regresión lineal

Este ejercicio ajusta modelos de regresión a vectores de características extraídos de imágenes de dígitos manuscritos. En particular se extraen dos características concretas que miden: el valor medio del nivel de gris y la simetría del número respecto de su eje vertical. Solo se seleccionarán para este ejercicio las imágenes de los números 1 y 5.

Ejercicio 2.1

Estimar un modelo de regresión lineal a partir de los datos proporcionados por los vectores de características (Intensidad promedio, Simetría) usando tanto el algoritmo de la pseudo-inversa como el Gradiente Descendente Estocástico (SGD). Las etiquetasa serán (-1,1), una por cada vector de cada uno de los números. Pintar las soluciones obtenidas junto con los datos usados en el ajuste. Valorar predicciones usando Ein y Eout (para E out calcular las predicciones usando los datos del fichero de test)

En primer lugar, vamos a implementar el algoritmo de la pseudoinversa, dicho algoritmo es el siguiente:

$$X^T X \mathbf{w} = X^T \mathbf{y}$$

$$\mathbf{w} = X^\dagger \mathbf{y} \quad \text{where} \quad X^\dagger = (X^T X)^{-1} X^T$$

X^\dagger is the 'pseudo-inverse' of X

Que surge de la problemática de que no se conoce a priori que la matriz X sea invertible, por lo que para despejar el vector de pesos \mathbf{w} de la ecuación se recurre a la pseudoinversa.

Pseudoinversa

def pseudoinverse(x,y,w):

 pseudoinverse=np.linalg.pinv(np.transpose(x).dot(x))

 X=pseudoinverse.dot(np.transpose(x))

 w=X.dot(y)

return w

Por ello en primer lugar calculamos el producto de X transpuesto por X y a dicho producto le calculamos la pseudoinversa con la función `np.linalg.pinv()` (que calcula la pseudoinversa con la descomposición en valores singulares vista en clase) y el resultado lo almacenamos en una variable llamada `pseudoinverse`. Después calculamos el producto matricial de `pseudoinverse` con X transpuesta y ya tendríamos la X con la cruz (pseudoinversa de X) y por tanto solo faltaría multiplicar esa matriz por las etiquetas y y obtendríamos de forma directa los pesos del vector \mathbf{w} .

En segundo lugar implementamos el Gradiente Descendente Estocástico (SGD), el cual es el siguiente:

Stochastic Gradient Descend

1. Fix $\mathbf{w}=0$, $\eta = \eta_0$
2. Iterate:
3. **Shuffle and Split the sample into a sequence of mini-batches**
4. Iterate on mini-batches
For $j=0,\dots,K$:
 $w_j := w_j - \eta \sum_{n \in \text{Minibatch}} x_{nj}(\mathbf{h}(\mathbf{x}_n) - y_n)$ (only a mini-batch participate)
5. Until $E_{in}(\mathbf{w}) < \text{epsilon}$

- An alternative is to use a [stochastic estimation](#) by selecting a part of the sample to compute the gradient, $M < N$ ([SGD](#))

$$\frac{\partial E_{in}(\mathbf{w})}{\partial w_j} = \frac{2}{M} \sum_{n=1}^M x_{nj}(\mathbf{h}(\mathbf{x}_n) - y_n)$$

El cual, a diferencia del Gradiente Descendente del ejercicio 1, se caracteriza por que en cada iteración del bucle principal, se mezclan los datos de la matriz X y el vector de los pesos no se actualiza teniendo en cuenta todas y cada una de las filas de la matriz X de características, sino que dividimos dicha matriz en Mini Batches (pequeños subgrupos) e iterando sobre dichos subgrupos vamos actualizando el vector de pesos \mathbf{w} tomando en consideración únicamente las filas de cada Mini Batch. Y dado que estamos empleando dicho algoritmo para una función lineal, tenemos una expresión para las derivadas parciales (Foto SGD 2) que como podemos ver toma únicamente los M valores del Mini Batch (con $M < N$ siendo N el número de filas de la matriz X).

La ventaja de este algoritmo con respecto al Gradiente Descendente básico es principalmente la ganancia de tiempo en ejecución, pues este algoritmo suele ser más rápido para conjuntos de datos muy grandes.

Dicho esto, el código sería el siguiente:

```
# Gradiente Descendente Estocastico
def sgd(x,y,eta,num_iterations,error,tam_Minibatch=1):
    N=len(y) #Numero de filas de X e y
    iterations=0
    Error=1000.0
    w=np.ones(x.shape[1])
    w=w.reshape(-1,1) #Lo transformo en un vector columna

    xy=np.c_[x.copy(),y.copy()]

    while Error>error and iterations<num_iterations:
        #https://realpython.com/gradient-descent-algorithm-python
```

```

np.random.shuffle(xy) #Mezclo los datos

for i in range(0,N,tam_Minibatch):
    parada= i + tam_Minibatch
    x_mini,y_mini=xy[i:parada, :-1], xy[i:parada,-1:]
    h_x= np.dot(x_mini,w)
    partial_derivative = (2/tam_Minibatch)*np.dot(np.transpose(h_x - y_mini),x_mini)
    w=w - eta*np.transpose(partial_derivative)

iterations=iterations + 1
Error= Err(x,y,w)

return w

```

La función necesita como parámetros la matriz X de características, el vector y de etiquetas, el eta o tasa de aprendizaje, el error a alcanzar y el tamaño del minibatch (si no se especifica este último parámetro se usa un tamaño 1).

Dicho esto, en primer lugar capturamos el número de filas de la matriz X, inicializamos las iteraciones a 0, el Error a 1000 y creamos el vector de pesos inicializado a unos, de longitud tanta como columnas tenga la matriz X, después a la matriz X le concatenamos al final el vector y de etiquetas. La razón por la que hacemos esto último es porque vamos a mezclar las filas de dicha matriz xy para luego dividir las según los minibatches y no queremos que al mezclar la matriz X perdamos su correspondiente etiqueta en y.

En segundo lugar comienza el bucle principal, cuyas condiciones de parada son las mismas que en el Gradiente Descendente básico. En cada iteración de este bucle empezamos mezclando aleatoriamente las filas de la matriz xy y después iteramos por los minibatches (de tamaño especificado en la variable tam_minibatch). Para ello defino un bucle for anidado en el while que va desde 0 a N(número de filas de la matriz X) y va saltando según el tamaño de Minibatch (de 10 en 10, de 30 en 30, según se especifique en Tam_Minibatch).

En el bucle for lo que hacemos es tomar las correspondientes filas de la matriz xy según el tamaño del minibatch y definimos las variables x_mini e y_mini, que contienen el subconjunto de datos correspondiente al minibatch, y con dichos datos aplicamos el algoritmo de gradiente descendente explicado en el ejercicio 1 y actualizamos el vector de pesos.

Al salir del for aumentamos las iteraciones en 1 y calculamos el error.

Por último, el error tanto para SGD como para la pseudoinversa una vez se tiene el vector de pesos es el error cuadrático medio, implementado en la siguiente función:

```

# Funcion para calcular el error
def Err(x,y,w): #Los parámetros son la matriz x de características,

```

```

                                #el vector y de etiquetas y el vector w de pesos
N=len(y) #Calculo el número de filas de y
producto=x.dot(w)
Err=(1/N)*(np.transpose(producto-y).dot(producto-y))
return Err.item()

```

La cual en producto nos calcula para cada fila de X su correspondiente imagen con los pesos obtenidos, y después le restamos el vector y de etiquetas reales. Finalmente multiplicamos el vector resultante por su transpuesto obteniendo la sumatoria de las diferencias al cuadrado y por último se hace la media dividiendo por N.

Una vez hecho esto, leemos los datos del fichero correspondiente usando las funciones que nos venían implementadas en el template y separamos los datos en x, y, x_test e y_test.

Como comentario, decir que en el fichero del código hay una región comentada en la cual hice un experimento para saber con que valor de eta y para que tamaño de minibatch el ajuste era mejor. Para ello generé 10 valores de eta equiespaciados entre 0.01 y 0.5 y para cada valor de eta probé con tamaños de minibatch desde 1 a 100, obteniendo el mejor resultado para eta=0.6444 y tamaño de minibatch 34.

No obstante, el código es muy costoso computacionalmente, y en la práctica utilizo un eta=0.1 y un tamaño de minibatch de 32, pues suele ser un valor muy utilizado y que da buenos resultados. Finalmente realizo 200 iteraciones, pues con más iteraciones el error mejoraba muy poco, y era más costoso computacionalmente. Finalmente comentar que el Ein se calcula empleando las etiquetas y características del training set y el Eout con las del test set.

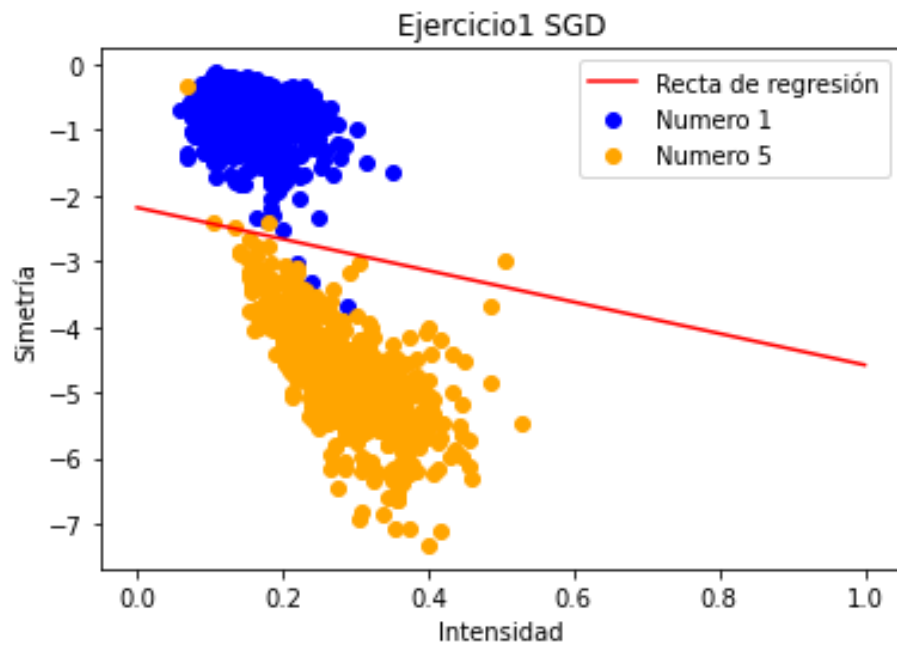
Dicho esto, los resultados obtenidos con el SGD fueron:

Bondad del resultado para grad. descendente estocastico:

```

Uso eta=0.1, error=1e-14 , max_iteraciones=200 y w inicializado a un vector de unos
w final:  [[-1.11497483]
           [-1.22504639]
           [-0.51067538]]
Ein:  0.08114200106209532
Eout:  0.1368935739925718

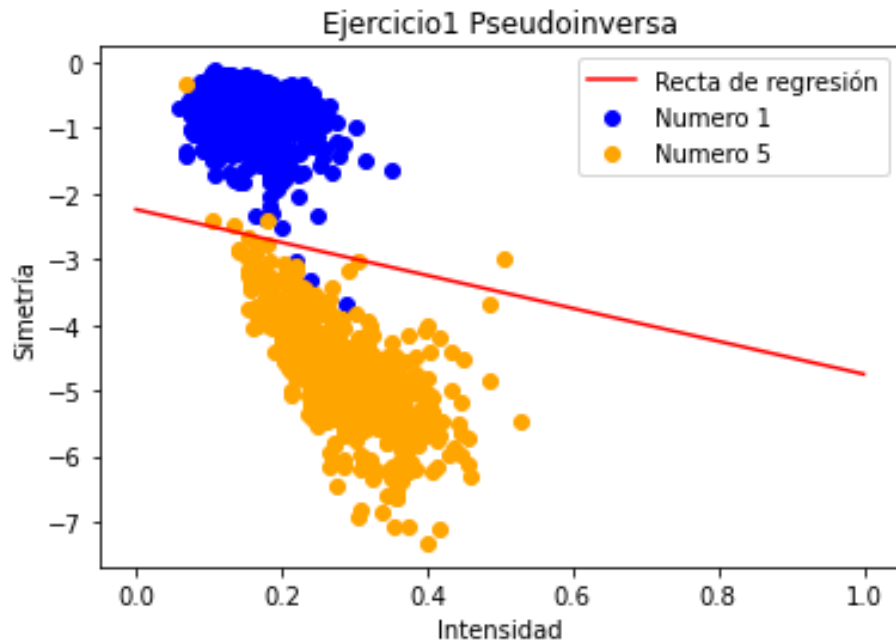
```



Los resultados obtenidos para la Pseudoinversa fueron:

Bondad del resultado para algoritmo de la pseudoinversa:

```
w final:  [[-1.11588016]
            [-1.24859546]
            [-0.49753165]]
Ein:  0.07918658628900395
Eout:  0.13095383720052559
```

Como podemos ver los resultados son muy similares para los dos algoritmos y la recta de regresión separa bastante bien los datos del training set cometiendo un error muy bajo. No obstante, a pesar de que el ajuste empeora en el test set, el error cometido sigue siendo bajo, y se podría decir que separa adecuadamente las fotografías de números 1 y 5.

Por último, para el código que he empleado para representar las gráficas me ha ayudado una compañera de clase, Celia Arias Martínez. En primer lugar capturo las filas de X con etiqueta -1 y luego las que tienen etiqueta 1, y las represento en un scatter plot, después de la fórmula $h(x) = w_0 + w_1 * x_1 + w_2 * x_2$ despejo una de las dos incógnitas (en mi caso x_2) y expreso la función de la siguiente forma $x_2 = \frac{w_0 + w_1 * x_1}{w_2}$ y simplemente tomo 100 valores equiespaciados entre 0 y 1 y los evalúo en dicha función y con `plt.plot()` la dibujo en el gráfico, pasando como parámetros los puntos donde evalúo la función, la función dónde se evalúan, el color de la recta (rojo en mi caso) y la etiqueta. Finalmente le pongo un título al gráfico con `plt.Title`, le pongo nombre a los ejes con `plt.xlabel` y `plt.ylabel`, con `plt.legend()` creo la leyenda y muestro el gráfico con `plt.show()`.

El código con el que se han generado es el siguiente:

```
y0 = np.where(y == -1) #capturo los índices de los elementos con -1
y1 = np.where(y == 1)  #capturo los índices de los elementos con 1
#x_2 contiene dos arrays, uno en cada componente, el primero tiene los
#valores de x con etiqueta -1 y la segunda los de etiqueta 1
x_2 = np.array([x[y0[0]], x[y1[0]]])
```

```

#Dibujamos los puntos con etiqueta 1
plt.scatter(x_2[0][:, 1], x_2[0][:, 2], c = 'blue', label = 'Numero 1')
#Dibujamos los de etiqueta -1
plt.scatter(x_2[1][:, 1], x_2[1][:, 2], c = 'orange', label = 'Numero 5')
#Tomo 100 valores equiespaciados para evaluarlos en la función obtenida en sgd
t = np.linspace(0,1, 100)
#Para representarlo, despejo x2 de la ecuación y represento la función resultante en 2D
plt.plot( t, (-w[0]-w[1]*t)/w[2], c = 'red', label='Recta de regresión')
plt.legend()
plt.title("Ejercicio1 SGD")
plt.xlabel('Intensidad')
plt.ylabel('Simetría')
plt.figure()
plt.show()

```

Ejercicio 2.2

En este apartado exploramos como se transforman los errores E_{in} y E_{out} cuando aumentamos la complejidad del modelo lineal usado. Ahora hacemos uso de la función `simula_unif(N,2,size)` que nos devuelve N coordenadas 2D de puntos uniformemente muestreados dentro del cuadrado definido por $[-size,size] \times [-size,size]$

Experimento

a) Generar una muestra de entrenamiento de $N=1000$ puntos en el cuadrado $X=[-1,1] \times [-1,1]$. Pintar el mapa de puntos 2D. (ver función de ayuda)

En primer lugar establezco una semilla para los procesos aleatorios que sucedan en este apartado y los siguientes, y después con la función `simula_unif()` genero los puntos y hago un scatter plot obteniendo estos resultados:

```

#Establezco la semilla para que los procesos aleatorios sean reproducibles en cualquier máquina
np.random.seed(2)
#Genero mil puntos en el cuadrado [-1,1]x[-1,1]
X=simula_unif(1000,2,1)

# Dibujo el Scatter Plot de los puntos generados
plt.scatter(X[:,0],X[:,1], c='purple')
#Los muestro todos juntos
plt.title('Ejercicio2.2 a) Puntos generados')
plt.show();

```

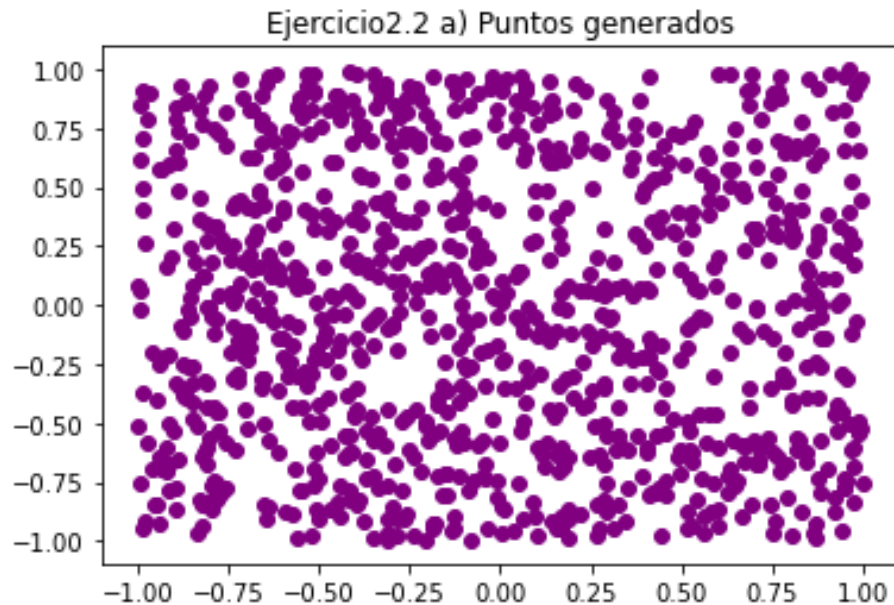


Figure 2: Puntos Generados

b) Consideramos la función $f(x_1, x_2) = \text{sign}((x_1 - 0.2)^2 + x_2^2 - 0.6)$ que usaremos para asignar una etiqueta a cada punto de la muestra anterior. Introducimos ruido sobre las etiquetas cambiando aleatoriamente el signo de un 10% de las mismas. Pintar el mapa de etiquetas obtenido.

En primer lugar definimos la función que usaremos para asignar las etiquetas:

```
def sign(x):
    if x >= 0:
        return 1
    return -1

def f1(x1, x2):
    x=(x1-0.2)**2 + x2**2 -0.6
    return sign(x)
```

En segundo lugar, genero el vector de etiquetas, para ello itero sobre las filas de X y evalúo cada fila en la función definida anteriormente. Para añadir ruido, convierto los datos en un DataFrame de Pandas que tiene funciones útiles para esto y usando la función sample, tomo una muestra aleatoria de un 10% de los datos y multiplico las etiquetas de dichos datos por -1 para cambiar su signo.

```
y=[] #Vector de etiquetas
for i in X:
```

```

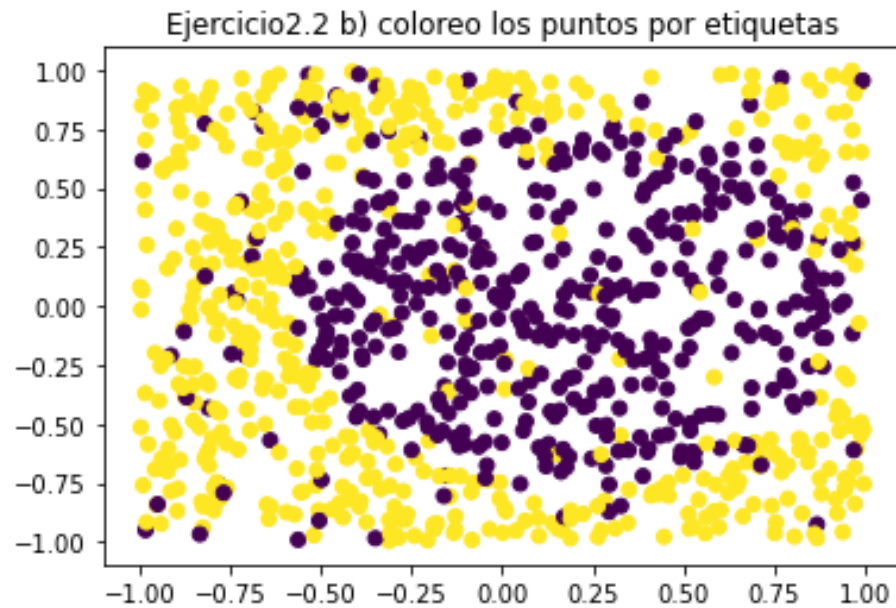
y.append(f1(i[0],i[1])) #para cada fila de X genero el valor de su
#etiqueta correspondiente en y usando la función del ejercicio

X_=pd.DataFrame(data=X); #Convierto la matriz X en un Dataframe de
#Pandas, que es más cómodo de usar
X_=X_.sample(frac=0.10,random_state=1); #Hacemos que tome un 10% de
#los datos de forma aleatoria para generar ruido en la muestra

for i in X_.index:
    y[i]=y[i]*-1 #Cambio el signo de esos elementos

```

Finalmente realizo un scatterplot, coloreando los puntos según su etiqueta, usando como vector de colores el vector de etiquetas y, las moradas tiene $y=1$ y las amarillas $y=-1$:



c) Usando como vector de características $(1, x_1, x_2)$ ajustar un modelo de regresión lineal al conjunto de datos generado y estimar los pesos w . Estimar el error de ajuste E en usando Gradiente Descendente Estocástico (SGD).

En primer lugar convertimos el vector y en un `np.array()` y lo transformamos en un vector columna. Después creamos un vector de unos que añadimos a la matriz x de características como primera columna. Una vez hecho esto aplicamos el algoritmo del SGD del ejercicio anterior y obtenemos los siguientes resultados:

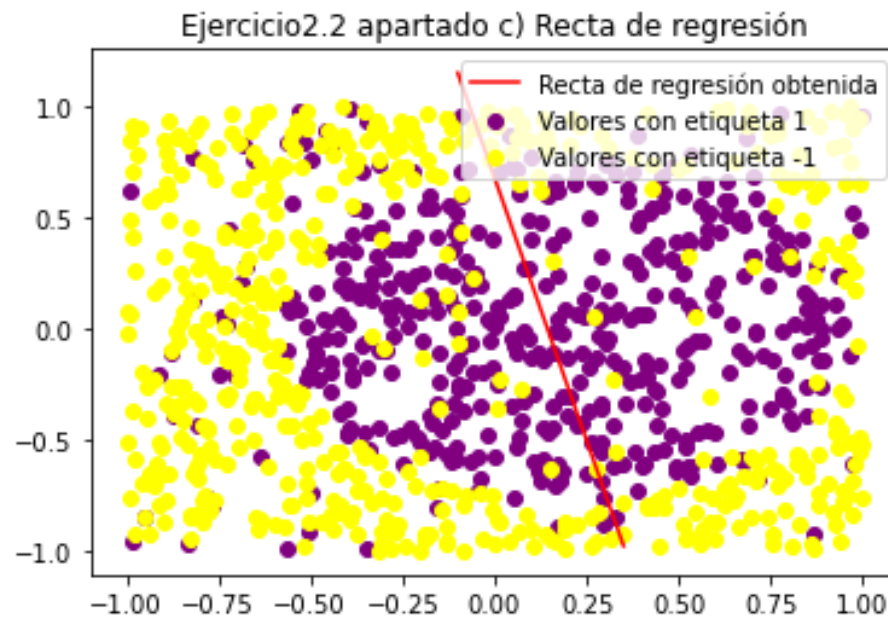
Bondad del resultado para grad. descendente estocastico:

```

Uso eta=0.1, error=1e-14 , max_iteraciones=200 y w inicializado a [1. ... 1. 1.]
w final:  [[ 0.06313292]
 [-0.44071531]
 [-0.09348305]]
Ein:  0.9278055026514189

```

Y representando los datos gráficamente de la misma forma que en ejercicio 2.1.



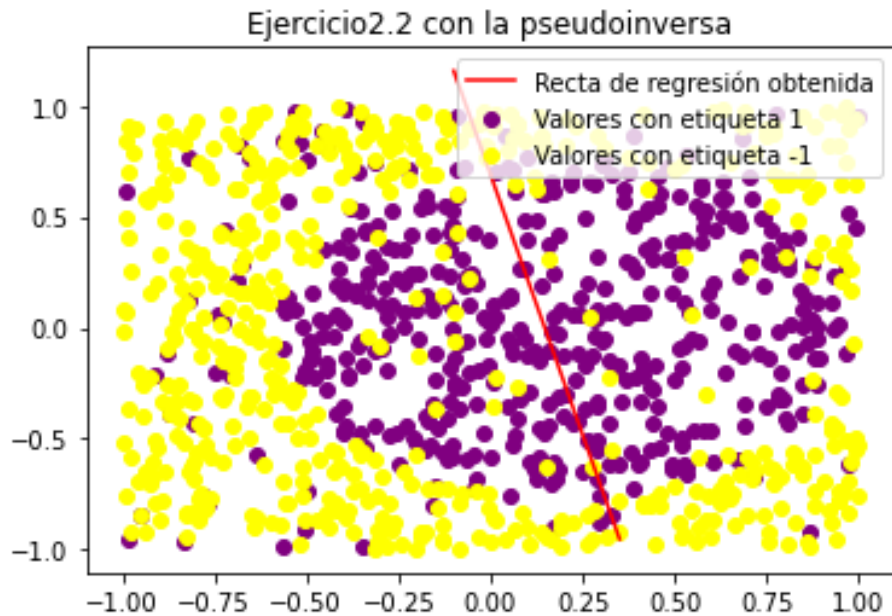
Finalmente para validar los resultados aplico el algoritmo de la pseudoinversa, y vemos que obtenemos unos resultados muy similares:

Bondad del resultado para pseudoinversa:

```

Uso eta=0.1, error=1e-14 , max_iteraciones=200 y w inicializado a [1. ... 1. 1.]
w final:  [[ 0.06454124]
 [-0.43939414]
 [-0.09368047]]
Ein:  0.9278030562928541

```



d) Ejecutar todo el experimento definido por a)-c) 1000 veces (generamos 1000 muestras diferentes) y Calcular el valor medio de los errores E_{in} de las 1000 muestras y generar 1000 puntos nuevos por cada iteración y calcular con ellos el valor de E_{out} en dicha iteración. Calcular el valor medio de E_{out} en todas las iteraciones.

Realizando el mismo experimento 1000 veces se obtienen los siguientes resultados:

Tras mil iteraciones repitiendo el ejemplo anterior:

E_{in} medio: 0.9258693113953839
 E_{out} medio: 1.0025869854054248

El código básicamente es un bucle for realizando 1000 veces los pasos de a)-c) y creando test set para cada iteración.

e) **Valore que tan bueno considera que es el ajuste con este modelo lineal a la vista de los valores medios de E_{in} y E_{out} .**

A la vista de los resultados obtenidos, el modelo no se ajusta bien a los datos obteniendo errores altos en el Training set y en el test set. Y es por eso que consiedero que se deberían añadir características no lineales para tratar de aproximar mejor los datos.

Repetir el mismo experimento anterior pero usando características no lineales. Ahora usaremos el siguiente vector de características: $\Phi_2(x) = (1, x_1, x_2, x_1x_2, x_1^2, x_2^2)$. Ajustar el nuevo modelo de regresión lineal y calcular el nuevo vector de pesos w . Calcular los errores promedio de E_{in} y E_{out} .

Para construir la nueva matriz de características empleo el siguiente código:

```
x1x2=X[:,0]*X[:,1] #multiplicación de las dos columnas elemento a elemento
x1x2=x1x2.reshape(-1,1)
x1_cuadrado=X[:,0]*X[:,0]
x1_cuadrado=x1_cuadrado.reshape(-1,1)
x2_cuadrado=X[:,1]*X[:,1]
x2_cuadrado=x2_cuadrado.reshape(-1,1)
unos=np.ones((X.shape[0],1))
X=np.concatenate((unos,X,x1x2,x1_cuadrado,x2_cuadrado),axis=1) #Unimos por columnas todo
```

Donde $x1x2$ es la columna que contiene el producto de la columna $x1$ por la columna $x2$ elemento a elemento de la matriz X original, $x1_cuadrado$ y $x2_cuadrado$ contienen vectores que surgen de multiplicar elemento a elemento la columna $x1$ por si misma y $x2$ por si misma respectivamente. Finalmente se concatenan a la matriz x junto con el vector de unos.

Por otro lado y como comentario, esta vez el código empleado hasta ahora no nos sirve (solo mantenemos el código para representar la nube de puntos), pues no es una función lineal. por lo que se procede de manera distinta:

```
def h(x,y,w):
    return w[0] + w[1]*x + w[2]*y + w[3]*x*y + w[4]*x*x + w[5]*y*y

#En este caso la función no es lineal, por lo que el método que usaremos será dibujar líneas de contorno
#Como hemos obtenido una función de dos variables generamos 100 valores equiespaciados entre -1 y 1
t1 = np.linspace(-1,1, 100)
t2 = np.linspace(-1,1, 100)

#Creamos una matriz de ceros de dimensión (len(t1), len(t2))
z= np.zeros((len(t1), len(t2)))

for i in range(len(t1)):
    for j in range(len(t2)):
        z[i,j] = h(t1[i],t2[j],w) #Rellenamos la matriz con el valor de la función evaluada en el elemento i del vector t1 y j del vector t2
```

```

#Una vez hecho esto debemos pasar como parámetro la matriz z
#transpuesta
plt.contour(t1,t2, np.transpose(z),0, label='Función obtenida', linewidths=2) #Finalmente u
#dibujamos las líneas de contorno, y especifico que quiero que
#aparezca solo una poniendo un 0
plt.legend()
plt.title("Ejercicio2.2 apartado c) Recta de regresión")

plt.figure()
plt.show()

```

Una vez hecho esto aplicamos el algoritmo SGD de los ejercicios anteriores y obtenemos los siguientes resultados:

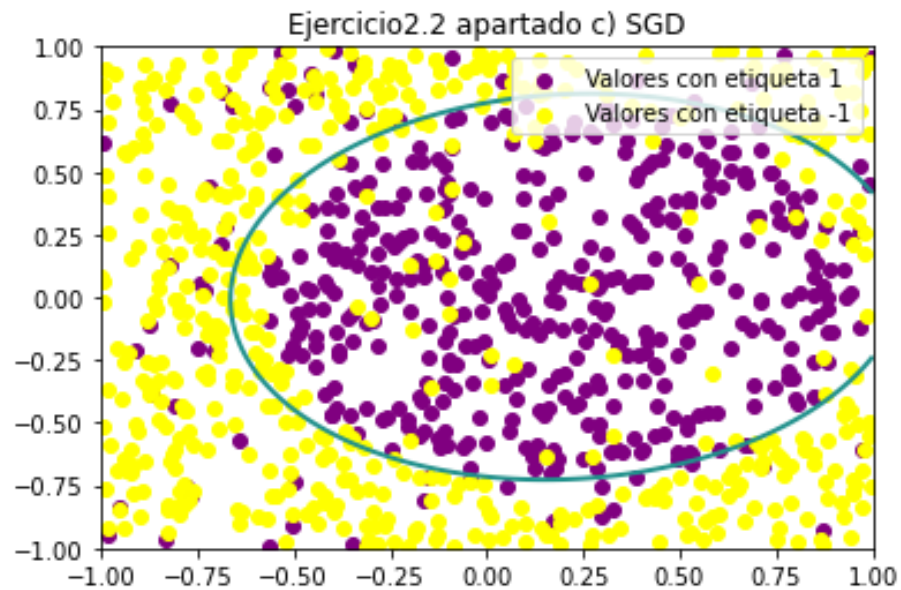
Bondad del resultado para grad. descendente estocastico:

```

Uso eta=0.1, error=1e-14 , max_iteraciones=200 y w inicializado a [1. ... 1. 1.]
w final:  [[-0.84030977]
 [-0.48447789]
 [-0.09196006]
 [-0.17887593]
 [ 1.17702153]
 [ 1.51354734]]
Ein:  0.5989218142993927

```

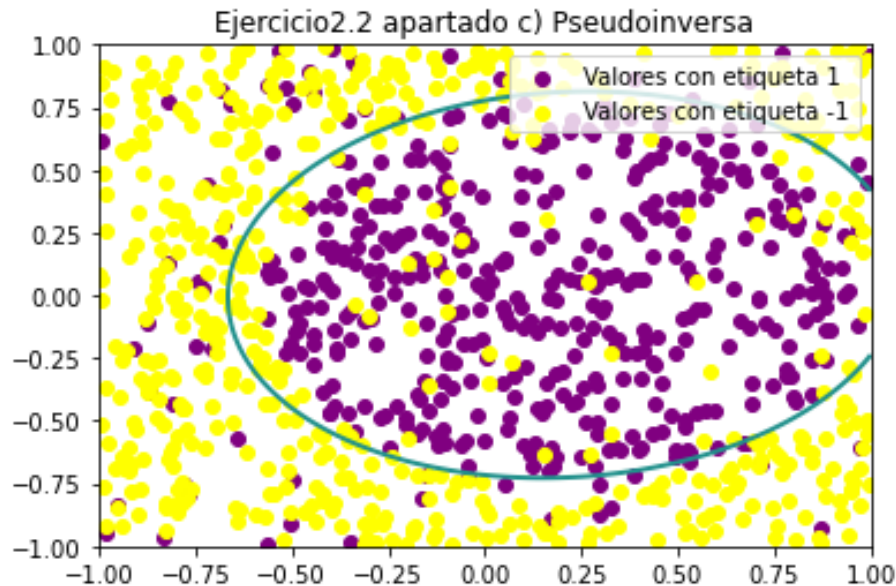
Y si lo representamos gráficamente obtenemos:



Nuevamente, para validar los resultados realizo el mismo experimento con la pseudoinversa obteniendo:

Bondad del resultado para pseudoinversa:

Uso eta=0.1, error=1e-14 , max_iteraciones=200 y w inicializado a [1. ... 1. 1.]
w final: $\begin{bmatrix} -0.84240634 \\ -0.48348941 \\ -0.09179431 \\ -0.17884745 \\ 1.17660546 \\ 1.51303266 \end{bmatrix}$
Ein: 0.5989154650667663



Y nuevamente vemos que los resultados son prácticamente idénticos.

Finalmente si realizamos el experimento de las mil iteraciones obtendremos los siguientes resultados:

Tras mil iteraciones repitiendo el ejemplo anterior:

Ein medio: 0.5791197645316455

Eout medio: 0.5867079177511026

A la vista de los resultados de los errores promedios Ein y Eout obtenidos en los dos experimentos ¿Qué modelo considera que es el más adecuado? Justifique la decisión.

Dados los resultados obtenidos considero que el modelo que mejor se ajusta a este problema es el segundo, con vector de características no lineales, pues con dicho modelo se obtiene un ajuste que tiene menor Error en el training set (0.9258693113953839 frente a 0.5791197645316455) y no ocurre overfitting, es decir, a pesar de que el modelo se ajusta muy bien en el training set, en el test set consigue mantener un error prácticamente idéntico y en ambos casos es un error aceptable. Por otra parte, el vector de características original y el modelo de regresión lineal, además de conseguir un error mayor en el training set, en el test set se empeora también considerablemente hasta llegar a un error medio de 1.0025869854054248, en este caso tenemos un ejemplo de leve “underfitting”, pues el modelo no es capaz de captar las variaciones de los datos correctamente, por ello considero que es más adecuado el segundo modelo.