Classificação de Dados Planares com uma camada escondida

Bem-vindo a tarefa 3. Está na hora de construir a sua primeira rede neural, a qual conterá uma camada escondida. Você verá uma grande diferença entre este modelo e o modelo utilizando regressão logística.

Você irá aprender:

- Implementar uma rede neural para classificação entre 2 classes com uma única camada escondida
- Utilizar nós com uma função de ativação não-linear, como a tanh.
- Computa a função de perda utilizando entropia cruzada.
- Implementar propagação para frente e para trás.

1 - Pacotes

Primeiro vamos importar todos os pacotes que você irá utilizar nesta tarefa.

- numpy (www.numpy.org) é o pacote de computação científica do Python.
- <u>sklearn (http://scikit-learn.org/stable/)</u> possui ferramentas simples e eficientes para data mining e análise de dados.
- matplotlib (http://matplotlib.org) é uma biblioteca para plotar gráficos em Python.
- testCases apresenta alguns exemplos de teste para verificar a implementação de funções.
- planar_utils apresenta várias funções uteis para esta tarefa.

```
In [3]: # Importar Pacotes
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
from testCases_v2 import *
import sklearn
import sklearn.datasets
import sklearn.linear_model
from planar_utils import plot_decision_boundary, sigmoid, load_planar_dataset, load_extra_datasets
%matplotlib inline

np.random.seed(1) # define um valor de semente para consistência dos resultados
```

2 - Base de dados

Primeiro vamos carregar a base de dados que será utilizada nesta tarefa. O código na célula abaixo irá carregar a "flor" uma base de dados com duas classes nas variáveis X e Y.

```
In [4]: X, Y = load_planar_dataset()
```

Visualize a base de dados utilizando a matplotlib. Os dados lembram uma "flor" com alguns pontos vermelhos (classificação y=0) e alguns pontos azuis (y=1). Sua tarefa é construir um modelo que se ajuste a estes dados.

```
In [5]: # Visualize os dados:
    plt.scatter(X[0, :], X[1, :], c=Y[0,:], s=40, cmap=plt.cm.Spectral);
```

Você tem:

```
    um array (matrix) numpy, X, que contém os valores das características (x1, x2)
    um array (vetor) numpy, Y, que contém a classificação (vermelha:0, azul:1).
```

Vamos primeiro obter uma melhor noção sobre estes dados.

Exercício: Quantos exemplos de treinamento existem? Além disso, qual é o formato das variáveis X e Y?

Dica: Como você determina o formato de um array numpy? (ajuda) (https://docs.scipy.org/doc/numpy/reference/generated /numpy.ndarray.shape.html)

Saída Esperada:

**formato de	(2,
X**	400)
**formato de	(1,
Y**	400)
m	400

3 - Regressão Logística Simples

Antes de construir uma rede neural completa, vamos primeiro ver como a regressão logística se sai neste problema. Você poderia utilizar a função pronta sklearn para fazer isto. Execute o código abaixo para treinar uma regressão logística com a base de dados.

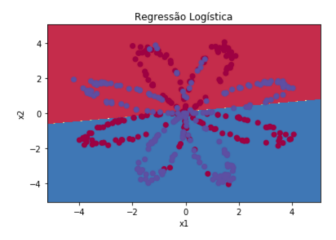
```
In [7]: # Treinar um classificador com regressão logística
clf = sklearn.linear_model.LogisticRegressionCV();
clf.fit(X.T, Y.T);
```

/home/bruno/anaconda3/lib/python3.5/site-packages/sklearn/utils/validatio n.py:578: DataConversionWarning: A column-vector y was passed when a 1d a rray was expected. Please change the shape of y to (n_samples,), for example using ravel().

y = column or 1d(y, warn=True)

É possível agora plotar a linha de decisão deste modelo executando o código abaixo.

A precisão da regressão logística é: 47 % (porcentagem de pontos classificados corretamente)



Saída Esperada:

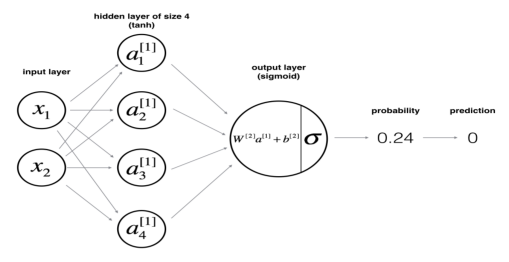
Precisão 47%

Interpretação: O conjunto de dados não é linearmente separável, logo, regressão logística não vai apresentar um bom desempenho. Espera-se que a rede neural seja bem melhor. Vamos experimentar!

4 - Modelo de Rede Neural

Regessão logística não funcionou bem com a base de dados "flor". Vamos treinar uma Rede Neural com uma única camada escondida e ver como ela se sai.

Este é o modelo:



Matematicamente:

Para um exemplo $x^{(i)}$:

$$z^{[1](i)} = W^{[1]}x^{(i)} + b^{[1](i)}$$
(1)

$$a^{[1](i)} = \tanh(z^{[1](i)}) \tag{2}$$

$$z^{[2](i)} = W^{[2]}a^{[1](i)} + b^{[2](i)}$$
(3)

$$\hat{\mathbf{y}}^{(i)} = a^{[2](i)} = \sigma(z^{[2](i)}) \tag{4}$$

$$z^{[2](i)} = W^{[2]}a^{[1](i)} + b^{[2](i)}$$

$$\hat{y}^{(i)} = a^{[2](i)} = \sigma(z^{[2](i)})$$

$$y_{prediction}^{(i)} = \begin{cases} 1 & \text{if } a^{[2](i)} > 0.5\\ 0 & \text{otherwise} \end{cases}$$
(2)
(3)
(4)

Dada a previsão sobre todos os exemplos é possível determinar o custo J da seguinte forma:

$$J = -\frac{1}{m} \sum_{i=0}^{m} \left(y^{(i)} \log(a^{[2](i)}) + (1 - y^{(i)}) \log(1 - a^{[2](i)}) \right)$$
 (6)

Lembre-se: A metodologia geral para construir uma Rede Neural é:

- 1. Definir a estrutura da rede neural (# de nós de entrada, # de nós escondid os. etc).
- 2. Inicializar os parâmetros do modelo
- 3. Loop:
 - Implementar propagação para frente
 - Computar perda
 - Implementar propagação para trás e determinar os gradientes
 - Atualizar os parâmetros (gradiente descendente)

Geralmente se constroem funções auxiliares par computar as etapas 1-3 e então criamos uma função modelo composta das funções auxiliares que chamamos de modelo rn(). Uma vez construído o modelo modelo rn() e aprendido os parâmetros corretamente, é possível realizar previsões sobre dados novos.

4.1 - Definindo a estrutura de uma rede neural

Exercício: Defina três variáveis:

```
    n_x: o tamanho da camada de entrada
    n_h: o tamanho da camada escondida (ajuste este valor para 4)
    n y: o tamanho da camada de saída
```

Dica: Use o formato de X e Y para encontrar n_x e n_y. Defina o tamanho da camada escondida como 4.

```
In [9]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: Tamanho Camadas
        def Tamanho_Camadas(X, Y):
            Argumentos:
            X -- dados de entrada no formato (tamanho da entrada, número de exem
        plos)
            Y -- classificação no formato (tamanho da saída, número de exemplos)
            Retorna:
            n_x -- o tamanho da camada de entrada
            n_h -- o tamanho da camada escondida
            n_y -- o tamanho da camada de saída
            ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 3 linhas de código)
                                    # tamanho da camada de entrada
            n_x = X.shape[0]
            n_h = 4
            n y = Y.shape[0]
                                  # tamanho da camada de saída
            ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
            return (n x, n h, n y)
```

```
In [10]: X_assess, Y_assess = layer_sizes_test_case()
    (n_x, n_h, n_y) = Tamanho_Camadas(X_assess, Y_assess)
    print("0 tamanho da camada de entrada é: n_x = " + str(n_x))
    print("0 tamanho da camada escondida é: n_h = " + str(n_h))
    print("0 tamanho da camada de saída é: n_y = " + str(n_y))

0 tamanho da camada de entrada é: n_x = 5
0 tamanho da camada escondida é: n_h = 4
```

Saida Esperada (estes não são os tamanhos que você irá utilizar na sua rede neural, eles foram utilizados aqui apenas para testar o seu código).

O tamanho da camada de saída é: $n_y = 2$

n_x	5
n_h	4
n_y	2

4.2 - Inicialização dos parâmetros do modelo

Exercício: Implemente a função inicializar parametros().

Instruções:

- Tenha a certeza de que o tamanho das matrizes/vetores de inicialização estão corretos. Reveja a rede neural da figura acima caso ache necessário.
- Inicialize as matrizes de peso com valores aleatórios.
 - Utilize: np. random. randn(a,b) * 0.01 para criar uma matriz aleatória no formato (a,b).
- Inicialize o vetor de bias com zeros.
 - Utilize: np.zeros((a,b)) para criar uma matriz de zeros no formato (a,b).

```
In [11]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: inicializar parametros
         def inicializar_parametros(n_x, n_h, n_y):
             Argumentos:
             n x -- número de nós na camada de entrada
             n h -- número de nós na camada escondida
             n y -- número de nós na camada de saída
             Retorna:
             params -- um dicionário python contendo:
                              W1 -- matriz de pesos no formato (n h, n x)
                              b1 -- vetor bias no formato (n_h, 1)
                              W2 -- matriz de pesos no formato (n y, n h)
                              b2 -- vetor bias no formato (n y, 1)
             ....
             np.random.seed(2) # definimos a semente do gerador de números aleató
         rios para comparar resultados.
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
             W1 = np.random.randn(n_h, n_x) * 0.01
             b1 = np.zeros((n_h, 1))
             W2 = np.random.randn(n_y, n_h) * 0.01
             b2 = np.zeros((n_y, 1))
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # verifica os formatos do que foi gerado
             assert (W1.shape == (n_h, n_x))
             assert (b1.shape == (n_h, 1))
             assert (W2.shape == (n_y, n_h))
             assert (b2.shape == (n_y, 1))
             #cria o dicionário
             parameters = {"W1": W1,
                            "b1": b1,
                            "W2": W2,
                            "b2": b2}
             return parameters
```

```
In [30]: | n_x, n_h, n_y = initialize_parameters_test_case()
         parameters = inicializar_parametros(n_x, n_h, n_y)
         print("W1 = " + str(parameters["W1"]))
         print("b1 = " + str(parameters["b1"]))
         print("W2 = " + str(parameters["W2"]))
         print("b2 = " + str(parameters["b2"]))
         W1 = [[-0.00416758 - 0.00056267]]
          [-0.02136196 0.01640271]
          [-0.01793436 -0.00841747]
          [ 0.00502881 -0.01245288]]
         b1 = [[0.]]
          [0.]
          [0.]
          [0.]]
         W2 = [[-0.01057952 - 0.00909008 \ 0.00551454 \ 0.02292208]]
         b2 = [[0.]]
```

W1	[[-0.00416758 -0.00056267] [-0.02136196 0.01640271] [-0.01793436 -0.00841747] [0.00502881 -0.01245288]]	
b1	[[0.] [0.] [0.] [0.]]	
W2	* [[-0.01057952 -0.00909008 0.00551454 0.02292208]]	
b2	[[0.]]	

4.3 - O Loop

Exercício: Implemente propagação_para_frente().

Instruções:

- Veja acima a representação matemática do seu classificador.
- Utilize a função sigmoid(). Ela está pré-definida (importada) neste notebook.
- Utilize a função np.tanh(). Ela faz parte da biblioteca numpy.
- Implemente as seguintes etapas:
 - 1. Recupere cada matriz/vetor de parâmetros do dicionário "parameters" (que é a saída da função inicializar parametros()) usando parametros[".."].
 - 2. Implemente a propagação para frente. Determine $Z^{[1]}, A^{[1]}, Z^{[2]}$ and $A^{[2]}$ (o vetor com todas as previsões sobre todos os exemplos do conjunto de treinamento).
- Os valores necessários para a propagação para trás serão armazenados na "cache". A cache será passada como entrada da função de propagação para trás.

```
In [12]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: propagacao para frente
         def propagacao_para_frente(X, parametros):
             Argumentos:
             X -- dados de entrada no tamanho (n_x, m)
             parametros -- dicionário python contendo os parâmetros (saída da fun
         ção de inicialização)
             Retornas:
             A2 -- a saída da função sigmoid da segunda ativação
              cache -- um dicionário contendo "Z1", "A1", "Z2" and "A2"
             # Recupere cada parâmetro do dicionário de parametros
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
             W1 = parametros["W1"]
             b1 = parametros["b1"]
             W2 = parametros["W2"]
             b2 = parametros["b2"]
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
              # Implemente a propagação para frente para calcular A2 (probabilidad
         es)
              ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
             Z1 = np.dot(W1, X) + b1
             A1 = np.tanh(Z1)
             Z2 = np.dot(W2, A1) + b2
             A2 = sigmoid(Z2)
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # verifica o formato de A2
             assert(A2.shape == (1, X.shape[1]))
             # cria o dicionário de saída
             cache = {"Z1": Z1,
"A1": A1,
"Z2": Z2,
                       "A2": A2}
              return A2, cache
```

```
In [13]: X_assess, parametros = forward_propagation_test_case()
    A2, cache = propagacao_para_frente(X_assess, parametros)
# Nota: neste caso é utilizada a média somente para garantir que as saíd
    as são compatíveis.
    print(np.mean(cache['Z1']) ,np.mean(cache['A1']),np.mean(cache['Z2']),np
    .mean(cache['A2']))
```

Saída Esperada:

0.262818640198 0.091999045227 -1.30766601287 0.212877681719

Agora que você determinou o valor de $A^{[2]}$ (na variável "A2" do Python), que contém $a^{[2](i)}$ para cada exemplo, você pode determinar a função de custo da seguinte forma:

$$J = -\frac{1}{m} \sum_{i=0}^{m} \left(y^{(i)} \log \left(a^{[2](i)} \right) + (1 - y^{(i)}) \log \left(1 - a^{[2](i)} \right) \right) \tag{13}$$

Exerc;icio: Implemente computar_custo () para determinar o valor do custo J.

Instruções:

• Existem diversas formas de se implementar a perda por entropia cruzada. Para ajudá-lo, mostramos abaixo como ela poderia ser implementada. $-\sum_{i=0}^{m} y^{(i)} \log(a^{[2](i)})$:

```
logprobs = np.multiply(np.log(A2),Y)
cost = - np.sum(logprobs) # não é necessário fazer um loop
```

(voce pode utilizar tanto o np.multiply() e então np.sum() ou diretamente np.dot()).

```
In [14]: # FUNCÃO DE AVALIACÃO: computar custo
         def computar custo(A2, Y, parametros):
             Computa o custo por entropia cruzada mostrado na equação (13)
             Argumentos:
             A2 -- O valor de saída da segunda ativação no formato (1, número de
         exemplos)
                  vetor de classificação real no formato (1, número de exemplos)
             parametros -- dicionário python contendo os parâmetros W1, b1, W2 e
         b2
             Retorna:
             custot -- o custo por entropis cruzada de acordo com a equação (13)
             m = Y.shape[1] # número de exemplos
             # Computação do custo por entropia cruzada
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 2 linhas de código)
             cost = (-1 / m) * np.sum((Y * np.log(A2)) + ((1 - Y) * (np.log(1 - A)))
         2))))
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
                                          # verifique que as dimensões estão corre
             cost = np.squeeze(cost)
         tas.
                                          # por exemplo, transforme [[17]] em 17
             assert(isinstance(cost, float))
             return cost
```

```
In [15]: A2, Y_assess, parameters = compute_cost_test_case()
    print("custo = " + str(computar_custo(A2, Y_assess, parameters)))
    custo = 0.6930587610394646
```



Usando a cache computada durante a propagação para frente, é possível determinar a propagação para trás.

Exercício: Implemente a função propagação para tras().

Instruções: A propagação para trás geralmente é a mais difícil de ser implementada em deep learning por ser mais matemática. Para ajudá-lo mostramos abaixo a propagação para trás. Você deve utilizar as seis equações mostradas no lado direito pois estamos utilizando vetorização.

Summary of gradient descent

$$\begin{split} dz^{[2]} &= a^{[2]} - y \\ dW^{[2]} &= dz^{[2]}a^{[1]^T} \\ db^{[2]} &= dz^{[2]} \\ dz^{[2]} &= dz^{[2]} \\ dz^{[2]} &= \frac{1}{m}dz^{[2]}A^{[1]^T} \\ dz^{[2]} &= \frac{1}{m}np. sum(dZ^{[2]}, axis = 1, keepdims = True) \\ dz^{[1]} &= W^{[2]T}dz^{[2]} * g^{[1]'}(z^{[1]}) \\ dZ^{[1]} &= W^{[2]T}dZ^{[2]} * g^{[1]'}(Z^{[1]}) \\ dW^{[1]} &= dz^{[1]}x^T \\ db^{[1]} &= \frac{1}{m}dz^{[1]}X^T \\ db^{[1]} &= \frac{1}{m}np. sum(dZ^{[1]}, axis = 1, keepdims = True) \\ &= \frac{1}{m}$$

• Dicas:

■ Para computar dZ1 você precisa computar $g^{[1]'}(Z^{[1]})$. Como $g^{[1]}(.)$ é a função de ativação tanh, se $a=g^{[1]}(z)$ então $g^{[1]'}(z)=1-a^2$. E você pode determinar $g^{[1]'}(Z^{[1]})$ usando (1 - np.power(A1, 2)).

```
In [28]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: propagação para tras
         def propagacao_para_tras(parametros, cache, X, Y):
             Implemente a propagação para trás usando as instruções acima.
             Argumentos:
             parametros -- dicionário python contendo os parâmetros
             cache -- um dicionário contendo "Z1", "A1", "Z2" e "A2".
X -- dados de entrada no formato (2, numero de exemplos)
             Y -- vetor com a classificação correta de cada exemplo no formato (1
         , numero de exemplos)
             Retorna:
             grads -- um dicionário python contendo os gradientes com relação a c
         ada parâmetro
             m = X.shape[1]
             # 1) recupere as metrizes W1 e W2 dos parametros.
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 2 linhas de código)
             W1 = parametros['W1']
             W2 = parametros['W2']
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # 2) recupere A1 e A2 do dicionario cache.
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 2 linhas de código)
             A1 = cache['A1']
             A2 = cache['A2']
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # Propagacao para tras: determine dW1, db1, dW2, db2.
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 6 linhas de código, corresponden
         do às 6 equações acima)
             dZ2 = A2 - Y
             dW2 = np.dot((1 / m), np.dot(dZ2, A1.T))
             db2 = np.dot((1 / m), np.sum(dZ2, axis=1, keepdims=True))
             dZ1 = np.dot(W2.T, dZ2) * (1 - np.power(A1, 2))
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             grads = {"dW1": dW1,}
                       "db1": db1,
                       "dW2": dW2, "db2": db2}
             return grads
```

```
In [29]: parameters, cache, X_assess, Y_assess = backward_propagation_test_case()
    grads = propagacao_para_tras(parameters, cache, X_assess, Y_assess)
    print ("dw1 = "+ str(grads["dw1"]))
    print ("db1 = "+ str(grads["db1"]))
    print ("dw2 = "+ str(grads["dw2"]))
    print ("db2 = "+ str(grads["db2"]))

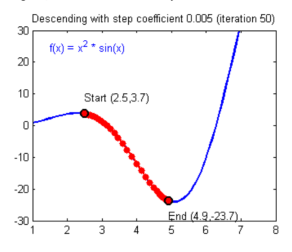
dw1 = [[ 0.00301023 -0.00747267]
    [ 0.00257968 -0.00641288]
    [-0.00156892     0.003893   ]
    [-0.00652037     0.01618243]]
    db1 = [[ 0.00176201]
    [ 0.00150995]
    [-0.00091736]
    [-0.00381422]]
    dw2 = [[ 0.00078841     0.01765429 -0.00084166 -0.01022527]]
    db2 = [[ -0.16655712]]
```

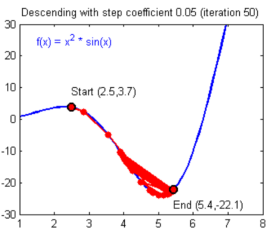
dW1	[[0.00301023 -0.00747267] [0.00257968 -0.00641288] [-0.00156892 0.003893] [-0.00652037 0.01618243]]	
db1	[[0.00176201] [0.00150995] [-0.00091736] [-0.00381422]]	
dW2	[[0.00078841 0.01765429 -0.00084166 -0.01022527]]	
db2	[[-0.16655712]]	

Exercício: Implemente a regra para atualizar os parâmetros. Use gradiente descendente. Você deve utilizar (dW1, db1, dW2, db2) para atualizar (W1, b1, W2, b2).

Regra Geral do Gradiente Descendente: $\theta=\theta-\alpha \frac{\partial J}{\partial \theta}$ onde α é a taxa de aprendizado e θ representa um parâmetro.

Ilustração: O algoritmo de gradiente descendente com uma boa taxa de de aprendizado (convergendo) e uma taxa de aprendizado ruim (divergendo). Imagens, cortesia de Adam Harley.





```
In [38]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: atualizar parametros
         def atualizar parametros(parametros, grads, learning rate = 1.2):
             Atualizacao de parametros utilizando a regra de gradiente descendent
         e dada acima.
             Argumentos:
             parametros -- dicionario python contendo os parametros.
             grads -- dicionario python contendo os gradientes.
             Retorna:
             parametros -- dicionario python contendo os valores de atualizacao d
         os parametros.
             # 1) recupere cada parametro do dicionario parametros
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
             W1 = parametros["W1"]
             b1 = parametros["b1"]
             W2 = parametros["W2"]
             b2 = parametros["b2"]
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # 2) Recupere cada gradiente do dicionario grads
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
             dW1 = grads["dW1"]
             db1 = grads["db1"]
             dW2 = grads["dW2"]
             db2 = grads["db2"]
             ## TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # 3) regra de atualizacao para cada parametro
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
             W1 = W1 - learning_rate * dW1
             b1 = b1 - learning_rate * db1
             W2 = W2 - learning_rate * dW2
             b2 = b2 - learning rate * db2
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             parametros = {"W1": W1,
                            "b1": b1,
                            "W2": W2,
                            "b2": b2}
             return parametros
```

```
In [39]: parameters, grads = update_parameters_test_case()
         parameters = atualizar_parametros(parameters, grads)
         print("W1 = " + str(parameters["W1"]))
         print("b1 = " + str(parameters["b1"]))
         print("W2 = " + str(parameters["W2"]))
         print("b2 = " + str(parameters["b2"]))
         W1 = [[-0.00643025 \quad 0.01936718]]
          [-0.02410458 0.03978052]
          [-0.01653973 -0.02096177]
          [ 0.01046864 -0.05990141]]
         b1 = [[-1.02420756e-06]]
          [ 1.27373948e-05]
          [ 8.32996807e-07]
          [-3.20136836e-06]]
         W2 = [[-0.01041081 - 0.04463285 0.01758031 0.04747113]]
         b2 = [[0.00010457]]
```

	[[-0.00643025 0.01936718] [-0.02410458 0.03978052] [-0.01653973 -0.02096177] [0.01046864 -0.05990141]]	
b1	[[-1.02420756e-06] [1.27373948e-05] [8.32996807e-07] [-3.20136836e-06]]	
W2	[[-0.01041081 -0.04463285 0.01758031 0.04747113]]	
b2	[[0.00010457]]	

4.4 - Integrar as partes 4.1, 4.2 e 4.3 no modelo_rn()

Exercício: Construa o modelo de rede neural modelo_rn().

Instruções: O modelo de rede neural deve utilizar as funções definidas previamente na ordem correta.

```
In [45]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: modelo rn
         def modelo_rn(X, Y, n_h, num_iterations = 10000, print_cost=False):
             X -- dados de entrada no formato (2, numero de exemplos)
             Y -- classificação correta no formato (1, numero de exemplos)
             n h -- tamanho da camada escondida (número de nós)
             num iterations -- Número de interações no loop do gradiente descende
             print cost -- se True, imprime o valor do custo a cada 1000 interaco
         es
             Retorna:
             parametros -- parametros aprendidos pelo modelo. Eles podem ser util
         izados para prever saídas em entradas novas.
             np.random.seed(3)
             n_x = Tamanho_Camadas(X, Y)[0]
             n y = Tamanho Camadas(X, Y)[2]
             # Inicializacao de parametros, então, recupere W1, b1, W2, b2. Entra
         das: "n_x, n_h, n_y". Saídas = "W1, b1, W2, b2,
             # parametros".
             ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 5 linhas de código)
             parametros = inicializar_parametros(n_x, n_h, n_y)
             W1 = parametros["W1"]
             b1 = parametros["b1"]
             W2 = parametros["W2"]
             b2 = parametros["b2"]
             ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
             # Loop (gradiente descendente)
             for i in range(0, num iterations):
                 ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 4 linhas de código)
                 # propagacao para frente. Entradas: "X, parametros". Saídas: "A2
           cache"
                 A2, cache = propagacao_para_frente(X, parametros)
                 # funcao de custo. Entradas: "A2, Y, parametros". Saída: "custo"
                 custo = computar_custo(A2, Y, parametros)
                 # propagacao para trás. Entradas: "parametros, cache, X, Y". Saí
         das: "grads".
                 grads = propagacao para tras(parametros, cache, X, Y)
                 # Atualizacao dos parametros utilizando Gradiente descendente. E
         ntradas: "parametros, grads". Saída: "parametros".
                 parametros = atualizar_parametros(parametros, grads)
                 ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
                 # Imprimir o custo a cada 1000 interacoes
                 if print_cost and i % 1000 == 0:
                     print ("Custo após interação %i: %f" %(i, custo))
             return parametros
```

```
In [46]: X_assess, Y_assess = nn_model_test_case()
         parameters = modelo_rn(X_assess, Y_assess, 4, num_iterations=10000, prin
         t_cost=True)
         print("W1 = " + str(parameters["W1"]))
         print("b1 = " + str(parameters["b1"]))
         print("W2 = " + str(parameters["W2"]))
         print("b2 = " + str(parameters["b2"]))
         Custo após interação 0: 0.692739
         Custo após interação 1000: 0.000218
         Custo após interação 2000: 0.000107
         Custo após interação 3000: 0.000071
         Custo após interação 4000: 0.000053
         Custo após interação 5000: 0.000042
         Custo após interação 6000: 0.000035
         Custo após interação 7000: 0.000030
         Custo após interação 8000: 0.000026
         Custo após interação 9000: 0.000023
         W1 = [[-0.65848169 \ 1.21866811]]
          [-0.76204273 1.39377573]
          [ 0.5792005 -1.10397703]
          [ 0.76773391 -1.41477129]]
         b1 = [[ 0.287592 ]
          [ 0.3511264 ]
          [-0.2431246
          [-0.35772805]]
         W2 = [[-2.45566237 -3.27042274  2.00784958  3.36773273]]
         b2 = [[0.20459656]]
```

custo após a interação 0	0.692739	
:	÷	
W1	[[-0.65848169 1.21866811] [-0.76204273 1.39377573] [0.5792005 -1.10397703] [0.76773391 -1.41477129]]	
b1	[[0.287592] [0.3511264] [-0.2431246] [-0.35772805]]	
W2	[[-2.45566237 -3.27042274 2.00784958 3.36773273]]	
b2	[[0.20459656]]	

4.5 Prevendo

Exercício: Use o seu modelo para prever saídas de novas entradas utilizando prever(). Use a propagação para frente para prever os resultados.

```
Lembre-se: prever = y_{previsto} = 1 {ativação > 0.5} = \begin{cases} 1 & \text{se ativa}ção > 0.5} 0 & \text{caso contrário} \end{cases}
```

Como exemplo, se você ajustar as entradas de uma matriz X para 0 e 1 baseado no "threshold" você faria: X_new = (X > threshold)

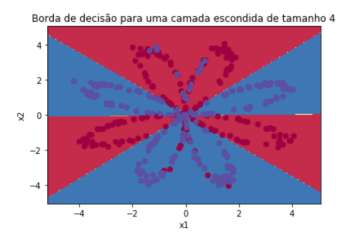
```
In [78]: # FUNÇÃO DE AVALIAÇÃO: prever
         def prever(parametros, X):
              Utilizando os parâmetros aprendidos, prever uma classe para cada exe
         mplo na entrada X.
              Argumentos:
              parâmetros -- dicionário python contendo seus parâmetros
             X -- Dados de entrada no formato (n_x, m)
              Retorna
              previsoes -- vetor de previsões paa nosso modelo (vermelho: 0 / azul
         : 1)
              # Computa as probabilidades usando propagação para frente, e classif
         ica em 0/1 usando 0.5 como threshold.
              ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (≈ 2 linhas de código)
              A2, cache = propagacao_para_frente(X, parametros)
X_{new} = (A2 > 0.5)
              ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
              return X_new
```

média prevista	0.666666666667
--------------------	----------------

Está na hora de executar o seu modelo e ver como ele desempenha em um conjunto de dados planares. Execute o código a seguir para testar seu modelo com uma única camada escondida contendo n_h nós.

```
In [80]:
         # Construa um modelo com n h nós na camada escondida
         parametros = modelo_rn(X, \overline{Y}, n_h = 4, num_iterations = 10000, print_cost
         =True)
         # Plotar a borda de limites no plano
         plot_decision_boundary(lambda x: prever(parametros, x.T), X, Y)
         plt.title("Borda de decisão para uma camada escondida de tamanho " + str
         (4))
         Custo após interação 0: 0.693048
         Custo após interação 1000: 0.288083
         Custo após interação 2000: 0.254385
         Custo após interação 3000: 0.233864
         Custo após interação 4000: 0.226792
         Custo após interação 5000: 0.222644
         Custo após interação 6000: 0.219731
         Custo após interação 7000: 0.217504
         Custo após interação 8000: 0.219471
         Custo após interação 9000: 0.218612
```

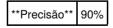
Out[80]: Text(0.5,1,'Borda de decisão para uma camada escondida de tamanho 4')



```
In [81]: # Print accuracy
predictions = prever(parametros, X)
print ('Precisao: %d' % float((np.dot(Y,predictions.T) + np.dot(1-Y,1-pr
edictions.T))/float(Y.size)*100) + '%')
```

Precisao: 90%

Saída Esperada:



A precisão está realmente alta se comparada com a regressão logística. O modelo aprendeu o padrão das petalas da flor! Redes neurais são capazes de aprender limites de decisão altamente não-lineares, diferente de=a regressão logística.

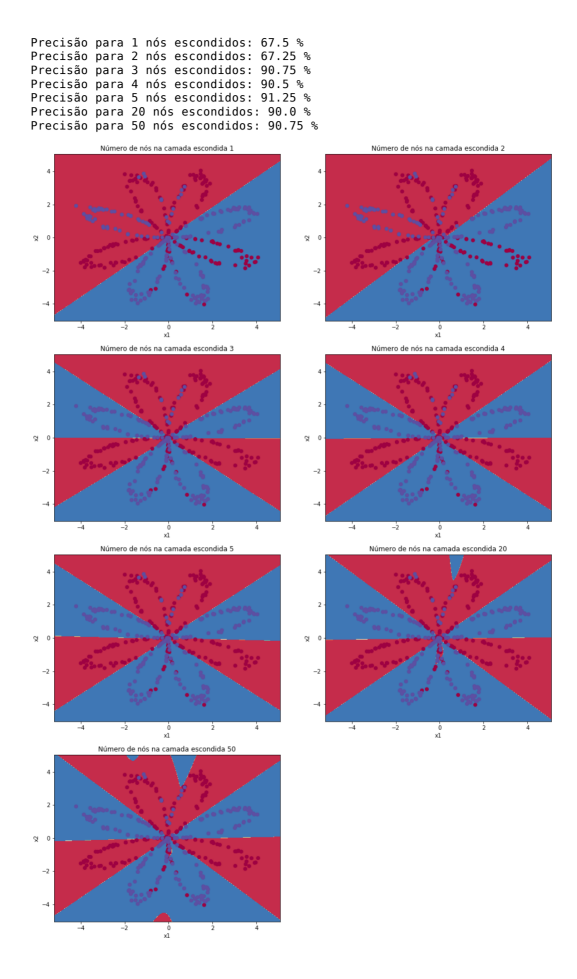
Vamos tentar diferentes números de nós na camada escondida.

4.6 - Ajustando o número de nós na camada escondida (opcional)

Execute o código abaixo. Ele deve levar entre 2 e 3 minutos. Você deve observar ao final comportamentos diferentes do modelo, dependendo do número de nós na camada escondida.

```
In [82]: # Isto pode levar uns 2 minutos para ser executado

plt.figure(figsize=(16, 32))
hidden_layer_sizes = [1, 2, 3, 4, 5, 20, 50]
for i, n_h in enumerate(hidden_layer_sizes):
    plt.subplot(5, 2, i+1)
    plt.title('Número de nós na camada escondida %d' % n_h)
    parameters = modelo_rn(X, Y, n_h, num_iterations = 5000)
    plot_decision_boundary(lambda x: prever(parameters, x.T), X, Y)
    predictions = prever(parameters, X)
    accuracy = float((np.dot(Y,predictions.T) + np.dot(1-Y,1-predictions.T))/float(Y.size)*100)
    print ("Precisão para {} nós escondidos: {} %".format(n_h, accuracy)
)
```



Interpretação:

- Quanto maior o modelo (com mais nós escondidos) mais fácil é o ajuste no conjunto de treinamento, até que, eventualmente, os modelos maiores se sobreajustam aos dados.
- O melhor número de nós na camada escondida parece ser algo em torno de n_h = 5. Neste caso, a rede se ajusta aos dados e não apresenta sobreajuste.
- Mais para frente vmos falar sobre regularizacao, que ajuda a utilizar modelos grandes (com n_h = 50) sem que ocorra o sobreajuste.

Exercício opcional:

Nota: Lembre-se de salvar a tarefa e criar uma cópia para executar os exercícios opcionais.

Alguns exercícios opcionais que você pode explorar para entender melhor as redes neurais:

- O que ocorre se trocamos a função de ativação da tanh para a sigmoid ou a ReLu?
- Como o modelo se comporta se alteramos a taxa de aprendizado?
- O que ocorre se modificamos o conjunto de dados? (Veja a part 5 abaixo)

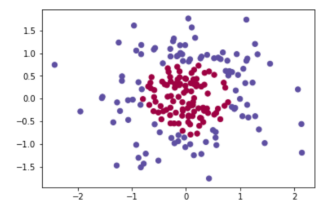
Você Aprendeu:

- Construir uma rede neural completa com camada escondida.
- Utilizar nós com comportamento não linear.
- Implementar a propagação para frente e para trás e treinar uma rede neural.
- Ver o impacto no modelo ao variar o número de nós na camada escondida, incluindo o sobreajuste.

5) Desempenho em outras bases de dados

Se quiser você pode rodar novamente o notebook todo (exceto a parte do conjunto de dados) para cada uma das bases de dados abaixo.

```
In [90]:
          # Bases de dados
          noisy_circles, noisy_moons, blobs, gaussian_quantiles, no_structure = lo
          ad_extra_datasets()
          datasets = {"noisy circles": noisy circles,
                       "noisy_moons": noisy_moons,
"blobs": blobs,
                       "gaussian quantiles": gaussian quantiles}
          ### INICIE O SEU CÓDIGO AQUI ### (escolha a sua base de dados)
          dataset = "gaussian quantiles"
          ### TÉRMINO DO CÓDIGO ###
          X, Y = datasets[dataset]
X, Y = X.T, Y.reshape(1, Y.shape[0])
          # fazr blobs binários
          if dataset == "blobs":
              Y = Y%2
          # Visualizar os dados
          plt.scatter(X[0, :], X[1, :], c=Y[0,:], s=40, cmap=plt.cm.Spectral);
```



Parabéns, você completou esta tarefa!

Referências:

- http://scs.ryerson.ca/~aharley/neural-networks/ (http://scs.ryerson.ca/~aharley/neural-networks/)
- http://cs231n.github.io/neural-networks-case-study/ (http://cs231n.github.io/neural-networks-case-study/)