## Model Linear

"Sometimes an entirely inaccurate formula is a handy way to move you in the right direction if it offers simplicity."

Scott Adams

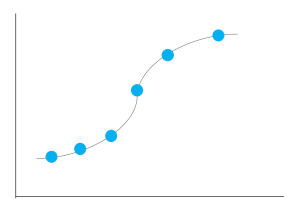
Bab ini membahas tentang model linear (algoritma parametrik), sebagai contoh pembelajaran yang sederhana karena cukup mudah dipahami idenya. Bab ini juga membahas error function dan stochastic gradient descent. Dimulai dari bab ini, kita akan memasuki materi lebih serius. Materi pada bab ini dijelaskan dengan sangat baik dan mendalam pada buku An Introduction to Statistical Learning [20].

# 5.1 Curve Fitting dan Error Function

Pertama, penulis ingin menceritakan salah satu bentuk *utility function* untuk model matematis bernama *error function*. Fungsi ini sudah banyak diceritakan pada bab-bab sebelumnya secara deskriptif. Mulai bab ini, kamu akan mendapatkan pengertian lebih jelas secara matematis.

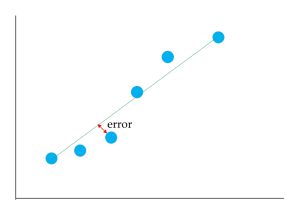
Error function paling mudah dijelaskan dalam permasalahan regresi. Diberikan  $(x,y) \in \mathbb{R}$  sebagai random variable. Terdapat sebuah fungsi  $f(x) \to y$ , yang memetakan x ke y, berbentuk seperti pada Gambar 5.1. sekarang fungsi f(x) tersebut disembunyikan (tidak diketahui), diberikan contoh-contoh pasangan  $(x_i, y_i)$ , i = 1, 2, ..., 6; yang direpresentasikan dengan lingkaran biru pada ruang dua dimensi (titik sampel). Tugasmu adalah untuk mencari tahu f(x)! Dengan kata lain, kita harus mampu memprediksi sebuah bilangan riil y, diberikan suatu x.

Kamu berasumsi bahwa fungsi f(x) dapat diaproksimasi dengan fungsi linear g(x) = xw + b. Artinya, kamu ingin mencari w dan b yang memberikan



Gambar 5.1: Contoh fungsi Sigmoid. Titik biru merepresentasikan sampel.

nilai sedemikian sehingga g(x) mirip dengan f(x). w adalah parameter sementara b adalah bias. Anggap kamu sudah berhasil melakukan pendekatan dan menghasilkan fungsi linear g(x); seperti Gambar 5.2 (garis berwarna hijau). Akan tetapi, fungsi approksimasi ini tidak 100% tepat sesuai dengan fungsi aslinya (ini perlu ditekankan). Jarak antara titik biru terhadap garis hijau disebut error.



Gambar 5.2: Pendekatan fungsi Sigmoid.

Salah satu cara menghitung error fungsi g(x) adalah menggunakan squared error function dengan bentuk konseptual pada persamaan 5.1. Estimasi terhadap persamaan tersebut disajikan dalam bentuk diskrit pada persamaan 5.2, dimana  $(x_i, y_i)$  adalah pasangan training data (input dan desired output). Nilai squared error dapat menjadi tolak ukur untuk membandingkan kinerja

 $<sup>^1</sup>$  Kamu patut curiga apabila model pembelajaran mesin<br/>mu memberikan kinerja100%

suatu learning machine (model). Secara umum, bila nilainya tinggi, maka kinerja dianggap relatif buruk; sebaliknya bila rendah, kinerja dianggap relatif baik. Hal ini sesuai dengan konsep intelligent agent [5].

$$E(g) = \int \int \|y - g(x)\|^2 q(x, y) dx dy$$
 (5.1)

$$E(g) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \|y_i - g(x_i)\|^2$$
 (5.2)

Secara konseptual, bentuk fungsi regresi dilambangkan sebagai persamaan 5.3 [9].

$$g(x) = \int y \ q(y \mid x) dy \tag{5.3}$$

Persamaan 5.3 dibaca sebagai "expectation of y, with the distribution of q." Secara statistik, regresi dapat disebut sebagai ekspektasi untuk y berdasarkan/dengan input x. Perlu diperhatikan kembali, regresi adalah pendekatan sehingga belum tentu 100% benar (hal ini juga berlaku pada model machine learning pada umumnya).

Kami telah memberikan contoh fungsi linear sederhana, yaitu g(x) = xw + b. Pada kenyataannya, permasalahan kita lebih dari persoalan skalar. Untuk  $\mathbf{x}$  (input) yang merupakan vektor, biasanya kita mengestimasi dengan lebih banyak variable, seperti pada persamaan 5.4. Persamaan tersebut dapat ditulis kembali dalam bentuk aljabar linear sebagai persamaan 5.5.

$$g(\mathbf{x}) = x_1 w_1 + x_2 w_2 + \dots + x_N w_N + b \tag{5.4}$$

$$g(\mathbf{x}) = \mathbf{x} \cdot \mathbf{w} + b \tag{5.5}$$

Bentuk persamaan 5.4 dan 5.5 relatif interpretable karena setiap fitur pada input  $(x_i)$  berkorespondensi hanya dengan satu parameter bobot  $w_i$ . Artinya, kita bisa menginterpretasikan seberapa besar/kecil pengaruh suatu fitur  $x_i$  terhadap keputusan (output) berdasarkan nilai  $w_i$ . Hal ini berbeda dengan algoritma non-linear (misal artificial neural network, bab 11) dimana satu fitur pada input bisa berkorespondensi dengan banyak parameter bobot. Perlu kamu ingat, model yang dihasilkan oleh fungsi linear lebih mudah dimengerti dibanding fungsi non-linear. Semakin suatu model pembelajaran mesin berbentuk non-linear, maka ia semakin susah dipahami.

Ingat kembali bab 1, learning machine yang direpresentasikan dengan fungsi g bisa diatur kinerjanya dengan parameter training  $\mathbf{w}$ . Squared error untuk learning machine dengan parameter training  $\mathbf{w}$  diberikan oleh persamaan 5.2, dimana  $(x_i, y_i)$  adalah pasangan input-desired output. Selain untuk menghitung squared error pada training data, persamaan 5.2 juga dapat digunakan untuk menghitung squared error pada test data. Tujuan dari regresi/machine learning secara umum adalah untuk meminimalkan nilai loss

baik pada training maupun unseen instances. Misal, menggunakan error function sebagai proxy untuk loss. Selain error function, ada banyak fungsi lainnya seperti Hinge, Log Loss, Cross-entropy loss, Ranking loss [1].

# 5.2 Binary Classification

Binary classification adalah mengklasifikasikan data menjadi dua kelas (binary). Contoh model linear sederhana untuk binary classification diberikan pada persamaan 5.6. Perhatikan, pada persamaan 5.6, suatu data direpresentasikan sebagai feature vector  $\mathbf{x}$ , dan terdapat bias b. Klasifikasi dilakukan dengan melewatkan data pada fungsi yang memiliki parameter. Fungsi tersebut menghitung bobot setiap fitur pada vektor dengan mengalikannya dengan parameter (dot product). Persamaan 5.6 dapat ditulis kembali sebagai persamaan 5.7, dimana  $x_i$  merupakan elemen ke-i dari vektor **x**. Fungsi ini memiliki  $range [-\infty, \infty]$ . Pada saat ini, kamu mungkin bingung. Bagaimana mungkin fungsi regresi yang menghasilkan nilai kontinu digunakan untuk klasifikasi kelas kategorial. Kita dapat menggunakan thresholding, atau dengan memberikan batas nilai tertentu. Misal, bila f(x) > threshold maka dimasukkan ke kelas pertama; dan sebaliknya  $f(x) \leq threshold$  dimasukkan ke kelas kedua. Threshold menjadi bidang pembatas antara kelas satu dan kelas kedua (decision boundary, Gambar 5.3). Pada umumnya, teknik threshold diterapkan dengan menggunakan fungsi sign (sgn, Gambar 5.4) untuk merubah nilai fungsi menjadi [-1,1] sebagai *output* (persamaan 5.8); dimana -1 merepresentasikan input dikategorikan ke kelas pertama dan nilai 1 merepresentasikan *input* dikategorikan ke kelas kedua.

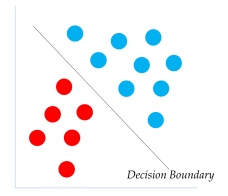
$$f(\mathbf{x}) = \mathbf{x} \cdot \mathbf{w} + b \tag{5.6}$$

$$f(\mathbf{x}) = x_1 w_1 + x_1 w_2 + \dots + x_N w_N + b \tag{5.7}$$

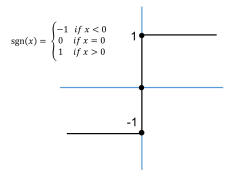
$$output = sgn(f(\mathbf{x})) \tag{5.8}$$

Seperti halnya fungsi regresi, kita juga dapat menghitung performa  $bi-nary\ classifier$  sederhana ini menggunakan  $squared\ error\ function$  (umumnya menggunakan akurasi), dimana nilai target fungsi berada pada range [-1,1]. Secara sederhana, model  $binary\ classifier$  mencari  $decision\ boundary$ , yaitu garis (secara lebih umum, hyperplane) pemisah antara kelas satu dan lainnya. Sebagai contoh, garis hitam pada Gambar 5.3 adalah  $decision\ boundary$ .

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Perhatikan! Bias pada variabel fungsi memiliki arti yang berbeda dengan statistical bias



Gambar 5.3: Contoh decision boundary.



Gambar 5.4: Fungsi sign.

## 5.3 Log-linear Binary Classification

Pada subbab sebelumnya, telah dijelaskan fungsi binary classifier memetakan data menjadi nilai [-1,1], dengan -1 merepresentasikan kelas pertama dan 1 merepresentasikan kelas kedua. Tidak hanya kelas yang berkorespondensi, kita juga terkadang ingin tahu seberapa besar peluang data tergolong pada kelas tersebut. Salah satu alternatif adalah dengan menggunakan fungsi sigmoid dibanding fungsi sign untuk merubah nilai fungsi menjadi [0,1] yang merepresentasikan peluang p data diklasifikasikan sebagai kelas tertentu (1-p) untuk kelas lainnya). Konsep ini dituangkan menjadi persamaan 5.9, dimana p merepresentasikan probabilitas p0 dimana p1 digolongkan ke kelas tertentu, p2 merepresentasikan data p3 digolongkan ke kelas tertentu, p4 merepresentasikan data p6 merepresentasikan p8 merepresentasikan data p9 m

$$y = \sigma(f(\mathbf{x})) = \frac{1}{1 + e^{-(\mathbf{x} \cdot \mathbf{w} + b)}}$$
 (5.9)

Perhatikan, persamaan 5.9 juga dapat diganti dengan persamaan 5.10 yang dikenal juga sebagai fungsi logistik.

$$y = \text{logistik}(f(\mathbf{x})) = \frac{e^{(\mathbf{x} \cdot \mathbf{w} + b)}}{1 + e^{(\mathbf{x} \cdot \mathbf{w} + b)}}$$
(5.10)

Varibel y adalah nilai probabilitas data masuk ke suatu kelas. Sebagai contoh, kita ingin nilai y=1 apabila data cocok masuk ke kelas pertama dan y=0 apabila masuk ke kelas kedua.

Ketika fungsi  $machine\ learning\ menghasilkan\ nilai\ berbentuk\ probabilitas, kita dapat menggunakan <math>cross\ entropy$  sebagai  $utility\ function$ . Persamaan 5.11 adalah cara menghitung  $cross\ entropy$ , dimana  $T(c_i)$  melambangkan  $desired\ probability\ (desired\ output)$ .  $P(c_i)$  melambangkan probabilitas (prediksi)  $input\ diklasifikasikan\ ke\ kelas\ c_i\ dan\ N\ melambangkan banyaknya kelas. Untuk <math>binary\ classification$ ,  $T(c_1)=1-T(c_2)$ . Pada umumnya, T bernilai antara [0,1]. Nilai 1 untuk kelas yang berkorespondensi dengan  $input\ (desired\ output)\ dan\ 0$  untuk kelas lainnya.

$$H = -\sum_{i=1}^{N} T(c_i) \log (P(c_i))$$
 (5.11)

Kita ingin meminimalkan nilai cross entropy untuk model pembelajaran mesin yang baik. Ingat kembali materi teori informasi, nilai entropy yang rendah melambangkan distribusi tidak uniform. Sementara, nilai entropy yang tinggi melambangkan distribusi lebih uniform. Artinya, nilai cross entropy yang rendah melambangkan high confidence saat melakukan klasifikasi. Kita ingin model kita sebiasa mungkin menghasilkan output bernilai 1 untuk mendiskriminasi seluruh data yang masuk ke kelas pertama, dan 0 untuk kelas lainnya. Dengan kata lain, model dapat mendiskriminasi data dengan pasti. Cross entropy bernilai tinggi apabila perbedaan nilai probabilitas masuk ke kelas satu dan kelas lainnya tidak jauh, e.g.,  $P(c_1) = 0.6 \& P(c_2) = 0.4$ . Semakin rendah nilai cross entropy, kita bisa meningkatkan "keyakinan" kita terhadap kemampuan klasifikasi model pembelajaran mesin, yaitu perbedaan nilai probabilitas masuk ke kelas satu dan kelas lainnya tinggi, e.g.,  $P(c_1) = 0.8 \& P(c_2) = 0.2$ .

#### 5.4 Multi-class Classification

Subbab ini akan membahas tentang multi-class classification, dimana terdapat lebih dari dua kemungkinan kelas. Terdapat himpunan kelas C beranggotakan  $\{c_1, c_2, \ldots, c_K\}$ . Untuk suatu data dengan representasi feature vector-nya, kita ingin mencari tahu kelas yang berkorespondesi untuk data tersebut. Contoh

permasalahan ini adalah mengklasifikasi gambar untuk tiga kelas: apel, jeruk, atau mangga. Cara sederhana adalah memiliki tiga buah vektor parameter dan bias berbeda,  $\mathbf{w}_{apel}$ ,  $\mathbf{w}_{jeruk}$ ,  $\mathbf{w}_{mangga}$ , dan bias  $b_{\{apel,jeruk,mangga\}}$ . Untuk menentukan suatu data masuk ke kelas mana, kita dapat memprediksi skor tertinggi yang diberikan oleh operasi  $feature\ vector$  terhadap masing-masing vektor parameter. Konsep matematisnya diberikan pada persamaan 5.12, dimana  $\hat{c}$  adalah kelas terpilih (keputusan), yaitu kelas yang memiliki nilai tertinggi. C melambangkan himpunan kelas.

$$c_{apel} = \mathbf{x} \cdot \mathbf{w}_{apel} + b_{apel}$$

$$c_{jeruk} = \mathbf{x} \cdot \mathbf{w}_{jeruk} + b_{jeruk}$$

$$c_{mangga} = \mathbf{x} \cdot \mathbf{w}_{mangga} + b_{mangga}$$

$$\hat{c} = \underset{c_i \in C}{\operatorname{arg max}}(c_i)$$

$$(5.12)$$

Tiga set parameter  $\mathbf{w}_{c_i}$  dapat disusun sedemikian rupa sebagai matriks  $\mathbf{W} \in \mathbb{R}^{d \times 3}$ , dimana d adalah dimensi feature vector  $(\mathbf{x} \in \mathbb{R}^{1 \times d})$ . Demikian pula kita dapat susun bias menjadi vektor  $\mathbf{b} \in \mathbb{R}^{1 \times 3}$  berdimensi tiga. Dengan demikian, persamaan 5.12 dapat ditulis kembali sebagai persamaan 5.13, dimana  $\mathbf{c}$  adalah vektor yang memuat nilai fungsi terhadap seluruh kelas. Kita memprediksi kelas berdasarkan indeks elemen  $\mathbf{c}$  yang memiliki nilai terbesar (persamaan 5.14). Analogika, seperti memilih kelas dengan nilai likelihood tertinggi.

$$\mathbf{c} = f(\mathbf{x}) = \mathbf{x} \cdot \mathbf{W} + \mathbf{b} \tag{5.13}$$

$$\hat{c} = \underset{c_i \in \mathbf{c}}{\arg\max(c_i)} \tag{5.14}$$

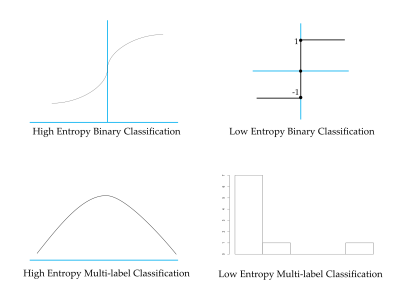
Seperti yang diceritakan pada subbab berikutnya, kita mungkin juga tertarik dengan probabilitas masing-masing kelas, bukan hanya likelihood-nya. Kita dapat menggunakan fungsi  $softmax^3$  untuk hal ini. Fungsi softmax mentransformasi  $\mathbf{c}$  agar jumlah semua nilainya berada pada range [0,1]. Dengan itu,  $\mathbf{c}$  dapat diinterpretasikan sebagai distribusi probabilitas. Konsep ini dituangkan pada persamaan 5.15, dimana  $c_i$  adalah elemen vektor ke-i, melambangkan probabilitas masuk ke kelas ke-i.

$$c_{i} = \frac{e^{(\mathbf{x} \cdot \mathbf{W} + \mathbf{b})_{[i]}}}{\sum_{j} e^{(\mathbf{x} \cdot \mathbf{W} + \mathbf{b})_{[j]}}}$$
(5.15)

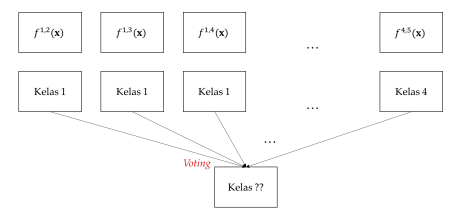
Karena *output* fungsi berupa distribusi probabilitas, kita juga dapat menghitung *loss* menggunakan *cross entropy*. Seperti yang sudah dijelaskan sebelumnya pada *binary classification*, kita ingin hasil perhitungan *cross entropy* seke-

<sup>3</sup> https://en.wikipedia.org/wiki/Softmax\_function

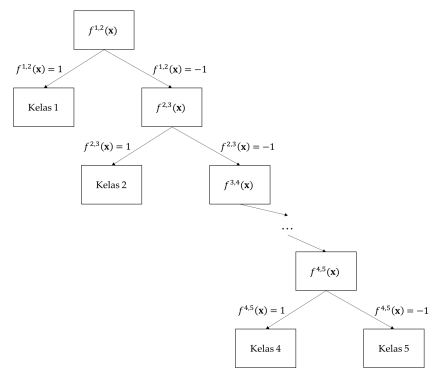
cil mungkin karena meminimalkan nilai cross entropy meningkatkan confidence saat proses klasifikasi. Hal ini dapat dianalogikan dengan jargon "winner takes it all". Sebagai ilustrasi, lihatlah Gambar 5.5. Kita ingin agar bentuk distribusi probabilitas output kelas (c) condong ke salah satu sisi saja.



Gambar 5.5: Classification Entropy.



Gambar 5.6: One versus one.



Gambar 5.7: One versus all.

Selain mengekstensi suatu model untuk melakukan multi-class classification secara langsung, kita juga dapat menggabungkan beberapa model binary classifier untuk melakukan multi-class classification. Teknik ini memiliki dua varian yaitu one versus one dan one versus all.

Pada teknik one versus one, kita membuat sejumlah kombinasi pasangan kelas  $\binom{N}{2}$ , untuk N= banyaknya kelas. Kemudian, kita biarkan masingmasing model mengklasifikasikan input ke dalam satu dari dua kelas. Akhirnya, kita memilih kelas klasifikasi berdasarkan kelas yang paling sering muncul dari semua model. Hal ini diilustrasikan pada Gambar 5.6 (untuk lima kelas), dimana  $f^{i,j}$  melambangkan binary classifier untuk kelas i dan kelas i.

Pada teknik one versus all, kita membuat sejumlah model juga, tetapi kombinasinya tidak sebanyak one versus one. Model pertama mengklasifikasikan input sebagai kelas pertama atau bukan kelas pertama. Setelah itu, dilanjutkan ke model kedua mengklasifikasikan input sebagai kelas kedua atau bukan kelas kedua, dan seterusnya. Hal ini diilustrasikan pada Gambar 5.7 (untuk lima kelas).

#### 5.5 Multi-label Classification

Seperti halnya multi-class classification, kita dapat mendekomposisi multi-label classification menjadi beberapa binary classifier (analogi persamaan 5.12). Yang membedakan multi-class dan multi-label adalah output  ${\bf c}$ . Pada multi-class classification,  $c_i \in {\bf c}$  melambangkan skor suatu input masuk ke kelas  $c_i$ . Keputusan akhir class assignment didapatkan dari elemen  ${\bf c}$  dengan nilai terbesar. Untuk multi-label classification nilai  $c_i \in {\bf c}$  melambangkan apakah suatu kelas masuk ke kelas  $c_i$  atau tidak. Bedanya, kita boleh meng-assign lebih dari satu kelas (atau tidak sama sekali). Misal  $c_i \geq 0.5$ , artinya kita anggap model tersebut layak masuk ke kelas  $c_i$ , tanpa harus membandingannya dengan nilai  $c_j$  ( $i \neq j$ ) lain. Inilah yang dimaksud dengan prinsip mutual exclusivity. Perhatikan Tabel 5.1 sebagai ilustrasi, dimana "1" melambangkan class assignment.

Instance	Agama	Politik	Hiburan
Berita-1	1	0	0
Berita-2	0	1	0
Berita-3	0	0	1

Instance	Agama	Politik	Hiburan
Berita-1	1	1	0
Berita-2	0	1	1
Berita-3	1	0	1

Tabel 5.1: Ilustrasi multi-label dan multi-class classification. Nilai "1" melambangkan TRUE dan "0" melambangkan FALSE (class assignment).

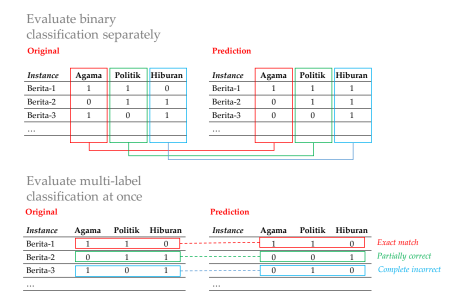
Sekali lagi, nilai  $c_i \in \mathbf{c}$  bernilai [0,1] tetapi keputusan klasifikasi apakah suatu kelas masuk ke dalam  $c_i$  tidak bergantung pada nilai  $c_j (i \neq j)$  lainnya. Berdasarkan prinsip mutual exclusivity, output  $\mathbf{c}$  pada classifier 5.7 tidak ditransformasi menggunakan softmax. Pada umumnya, multi-label classifier melewatkan output  $\mathbf{c}$  ke dalam fungsi sigmoid. Dengan demikian, persamaan 5.15 diganti menjadi persamaan 5.16 pada multi-label classifier.

$$c_i = \operatorname{sigmoid}(c_i) \tag{5.16}$$

Berhubung cara menginterpretasikan output berbeda dengan multi-class classification, cara evaluasi kinerja juga berbeda. Ada dua pendekatan evaluasi pada multi-label classification. Pertama, kita evaluasi kinerja binary classification untuk setiap kelas. Pada pendekatan ini, seolah-olah kita memiliki banyak binary classifier untuk melakukan klasifikasi. Kedua, kita dapat mengevaluasi kinerja multi-label classification itu sendiri. Perhatikan Gambar 5.8! Pendekatan pertama ibarat membandingkan kolom desired output untuk masing-masing kelas dengan prediction yang berkorespondensi. Pada pendekatan kedua, kita membandingkan baris untuk tiap-tiap prediksi (seperti biasa). Saat kita membandingkan tiap-tiap baris prediksi, kita bisa jadi menda-

<sup>(</sup>a) Multi-class classification.

<sup>(</sup>b) Multi-label classification.



Gambar 5.8: Cara mengevaluasi multi-label classifier.

patkan prediksi tipe exact match (seluruh prediksi sama dengan desired output), partially correct (sebagian prediksi sama dengan desired output) atau complete incorrect (tidak ada prediksi yang sama dengan desired output). Dengan ini, evaluasi multi-label classification relatif lebih kompleks dibanding multi-class classification biasa. Untuk mendapatkan multi-label classification accuracy, kita dapat menghitung berapa seberapa banyak exact match dibandingkan banyaknya instance (walaupun hal ini terlalu ketat). Selain itu, kita dapat menghitung loss menggunakan cross entropy untuk mengevaluasi kinerja saat melatih multi-label classifier, layaknya multi-class classifier. Kamu dapat membaca [29] lebih lanjut untuk teknik evaluasi multi-label classification.

## 5.6 Pembelajaran sebagai Permasalahan Optimisasi

Salah satu tujuan dari pembelajaran (training) adalah untuk meminimalkan error sehingga kinerja learning machine (model) diukur oleh squared error. Dengan kata lain, utility function adalah meminimalkan squared error. Secara lebih umum, kita ingin meminimalkan/memaksimalkan suatu fungsi yang dijadikan tolak ukur kinerja (utility function), diilustrasikan pada per-

samaan 5.17, dimana  $\theta$  adalah  $learning\ parameter$ ,  $^4$   $\hat{\theta}$  adalah nilai parameter paling optimal, dan  $\mathcal{L}$  adalah  $loss\ function$ . Perhatikan, "arg min" dapat juga diganti dengan "arg max" tergantung **optimisasi** apa yang ingin dilakukan. Perubahan parameter dapat menyebabkan perubahan loss. Karena itu,  $loss\ function$  memiliki  $\theta$  sebagai parameternya.

$$\hat{\theta} = \arg\min_{\theta} \mathcal{L}(\theta) \tag{5.17}$$

Sekarang, mari kita hubungkan dengan contoh yang sudah diberikan pada subbab sebelumnya. Kita coba melakukan estimasi minimum squared error E, dengan mencari nilai learning parameters w yang meminimalkan nilai error pada model linear (persamaan 5.18).<sup>5</sup> Parameter model pembelajaran mesin biasanya diinisialisasi secara acak atau menggunakan distribusi tertentu. Terdapat beberapa cara untuk memimalkan squared error. Yang penulis akan bahas adalah stochastic gradient descent method.<sup>6</sup> Selanjutnya apda buku ini, istilah gradient descent, gradient-based method dan stochastic gradient descent mengacu pada hal yang sama.

$$\hat{\mathbf{w}} = \arg\min_{\mathbf{w}} E(\mathbf{w}) \tag{5.18}$$

Bayangkan kamu sedang berada di puncak pegunungan. Kamu ingin mencari titik terendah pegunungan tersebut. Kamu tidak dapat melihat keseluruhan pegunungan, jadi yang kamu lakukan adalah mencari titik terendah (lokal) sejauh mata memandang, kemudian menuju titik tersebut dan menganggapnya sebagai titik terendah (global). Layaknya asumsi sebelumnya, kamu juga turun menuju titik terendah dengan cara melalui jalanan dengan kemiringan paling tajam, dengan anggapan bisa lebih cepat menuju ke titik terendah [9]. Sebagai ilustrasi, perhatikan Gambar 5.9! Seluruh area pegunungan adalah nilai  $error\ E$  yang mungkin (pada persoalanmu), dan titik terendah pada daerah tersebut adalah nilai  $error\ E$  terendah.

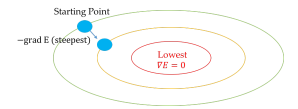
Jalanan dengan kemiringan paling tajam adalah —grad  $E(\mathbf{w})$ , dimana  $E(\mathbf{w})$  adalah nilai error saat model memiliki parameter  $\mathbf{w}$ . Dengan definisi grad  $E(\mathbf{w})$  diberikan pada persamaan 5.19 dan persamaan 5.20, dimana  $w_i$  adalah nilai elemen vektor ke-i.

grad 
$$E(\mathbf{w}) = \left(\frac{\partial E}{\partial w_1}, \frac{\partial E}{\partial w_2}, ..., \frac{\partial E}{\partial w_F}\right)$$
 (5.19)

 $<sup>^4</sup>$  Dapat berupa skalar, vektor, matriks, atau tensor. Demi istilah yang lebih generik, kita gunakan  $\theta.$ 

 $<sup>^5</sup>$  w boleh diganti dengan  $\mathbf{W},$ saat ini penulis menggunakan vektor untuk menyedenakan pembahasan.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Konsep Hill Climbing dapat digunakan untuk memaksimalkan utility function Konsep tersebut sangat mirip dengan gradient descent https://en.wikipedia. org/wiki/Hill\_climbing.



Gambar 5.9: Stochastic Gradient Descent.

$$\frac{\mathrm{d}\mathbf{w}}{\mathrm{d}t} = -\mathrm{grad}\ E(\mathbf{w}); t = time \tag{5.20}$$

Ingat kembali materi diferensial. Gradien adalah turunan (diferensial) fungsi. Untuk mencari turunan paling terjal, sama halnya mencari nilai —gradient terbesar. Dengan demikian, menghitung —grad  $E(\mathbf{w})$  terbesar sama dengan jalanan turun paling terjal. Tentunya seiring berjalannya waktu, kita mengubah-ubah parameter  $\mathbf{w}$  agar kinerja model optimal. Nilai optimal diberikan oleh turunan  $\mathbf{w}$  terhadap waktu, yang bernilai sama dengan —grad  $E(\mathbf{w})$ . Bentuk diskrit persamaan 5.20 diberikan pada persamaan 5.21,

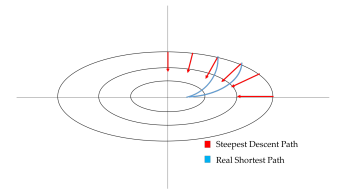
$$\mathbf{w}(t+1) = \mathbf{w}(t) - \eta \text{ grad } E(\mathbf{w}(t))$$
 (5.21)

dimana  $\eta$  disebut *learning rate* dan  $\mathbf{w}(t)$  adalah nilai  $\mathbf{w}$  saat waktu/iterasi t. Learning rate digunakan untuk mengatur seberapa pengaruh keterjalan terhadap pembelajaran. Silahkan mencari sumber tambahan lagi agar dapat mengerti learning rate secara lebih dalam/matematis. Pada implementasi,  $\eta$  juga sering diubah-ubah nilainya sepanjang waktu. Semakin kita sudah dekat dengan tujuan (titik loss terendah), kita mengurangi nilai  $\eta$ , ibaratnya seperti mengerem kalau sudah dekat dengan tujuan [30].

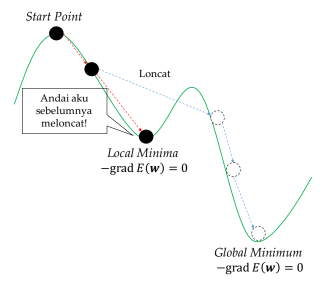
Walaupun kamu berharap bisa menuju titik terendah dengan menelusuri jalan terdekat dengan kemiringan paling tajam, tapi kenyataanya hal tersebut bisa jadi bukanlah jalan tercepat, seperti yang diilustrasikan pada Gambar 5.10. Warna merah melambangkan jalan yang dilalui gradient descent, sementara warna biru melambangkan jalanan terbaik (tercepat).

Pandangan kita yang terbatas layaknya kita tidak bisa melihat keseluruhan pengunungan secara keseluruhan (anggap ada kabut), kita juga tidak bisa melihat keseluruhan nilai *error* untuk semua parameter **w**. Secara filosofis, hal tersebut juga berlaku saat membaca buku, oleh karena itu sebaiknya kamu membaca beberapa buku saat belajar.

Dalam local point of view, steepest gradient descent adalah cara tercepat menuju titik terendah, tetapi tidak pada global point of view. Kita dapat macet/berhenti saat sudah mencapai local minima, yaitu nilai minimum pada suatu daerah lokal saja. Sebagai ilustrasi, perhatikan Gambar 5.11. Kamu berada di puncak pegunungan kemudian turun bertahap. Kemudian, kamu sampai di suatu daerah landai ( $-\text{grad } E(\mathbf{w}) = 0$ ). Kamu pikir daerah landai



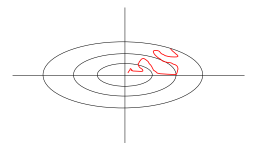
Gambar 5.10: Stochastic Gradient Descent 2.



Gambar 5.11: Stuck at local minima.

tersebut adalah titik terendah, tetapi, kamu ternyata salah. Untuk menghindari hal tersebut, kita menggunakan learning rate  $(\eta)$ . Apabila nilai learning rate  $(\eta)$  pada persamaan 5.21 relatif kecil, maka dinamika perubahan parameter  $\mathbf{w}$  juga kecil. Tetapi, bila nilainya besar, maka jalanan menuju titik terendah akan bergoyang-goyang (swing), seperti pada Gambar 5.12. Goyangan tersebut ibarat "meloncat-loncat" pada ilustrasi Gambar 5.11. Kemampuan untuk "meloncat" ini dapat menghindarkan model stuck di local minima.

Untuk mengontrol learning parameter  $\mathbf{w}$  sehingga memberikan nilai  $E(\mathbf{w})$  terendah, persamaan steepest gradient descent dapat ditambahkan dengan



Gambar 5.12: Swing.

momentum  $(\alpha)$  pada persamaan 5.23. Alfa adalah momentum karena dikalikan dengan hasil perbedaan descent pada tahap sebelumnya. Alfa adalah parameter kontrol tambahan untuk mengendalikan swing yang sudah dibahas sebelumnya.

$$\mathbf{w}(t+1) = \mathbf{w}(t) - \eta \text{ grad } E(\mathbf{w}(t)) + \alpha(\Delta \mathbf{w})$$
 (5.22)

$$\Delta \mathbf{w} = \mathbf{w}(t) - \mathbf{w}(t-1) \tag{5.23}$$

Apabila gradien bernilai 0, artinya model sudah berada pada titik lo-cal/global optimum. Kondisi ini disebut sebagai konvergen (converging). Sementara model yang tidak menuju titik optimal, malah menuju ke kondisi yang semakin tidak optimum, disebut divergen (diverging).

## 5.7 Batasan Model Linear

Model linear, walaupun mudah dimengerti, memiliki beberapa batasan. Ada dua batasan paling kentara [20]: (1) additive assumption dan (2) linear assumption.

Additive assumption berarti model linear menganggap hubungan antara input dan output adalah linear. Artinya, perubahan nilai pada suatu fitur  $x_i$  pada input  $\mathbf{x}$  akan merubah nilai output secara independen terhadap fitur lainnya. Hal ini terkadang berakibat fatal karena fitur satu dan fitur lainnya dapat berinteraksi satu sama lain. Solusi sederhana untuk permasalahan ini adalah dengan memodelkan interaksi antar-fitur, seperti diilustrasikan pada persamaan 5.24 untuk input yang tersusun atas dua fitur.

$$f(\mathbf{x}) = x_1 w_1 + x_1 w_2 + x_1 x_2 w_3 + b \tag{5.24}$$

Dengan persamaan 5.24, apabila  $x_1$  berubah, maka kontribusi  $x_2$  terhadap output juga akan berubah (dan sebaliknya). Akan tetapi, seringkali interaksi

antar-fitur tidaklah sesederhana ini. Misal, semua fitur berinteraksi satu sama lain secara non-linear.

Linear assumption berarti perubahan pada suatu fitur  $x_i$  mengakibatkan perubahan yang konstan terhadap output, walaupun seberapa besar/kecil nilai  $x_i$  tersebut. Seringkali, perubahan pada output sesungguhnya bergantung juga pada nilai  $x_i$  itu sendiri, bukan hanya pada  $\Delta x_i$ . Solusi sederhana untuk permasalahan ini adalah memodelkan fungsi linear sebagai fungsi polinomial dengan orde (M) tertentu, dilustrasikan pada persamaan 5.25. Akan tetapi, pemodelan inipun tidaklah sempurna karena rawan overfitting.

$$f(\mathbf{x}) = x_1 w_1 + x_2^2 w_2 + \dots + x_M^M w_M + b$$
 (5.25)

Asumsi yang sebelumnya dijelaskan pada pemodelan polinomial, dapat diekstensi menjadi generalized additive model (GAM) untuk mengatasi masalah linear assumption, seperti diilustrasikan pada persamaan 5.26 [20]. Artinya, kita melewatkan setiap fitur  $x_i$  pada suatu fungsi  $g_i$ , sehingga delta  $x_i$  tidak mengakibatkan perubahan yang konstan terhadap output. Ekstensi ini dapat memodelkan hubungan non-linear antara fitur dan output.

$$f(\mathbf{x}) = g_1(x_1) + g_2(x_2) + \dots + g_N(x_N) + b$$
 (5.26)

Tetapi, GAM masih saja memiliki batasan additive assumption. Dengan demikian, interaksi antar-variabel tidak dapat dimodelkan dengan baik.

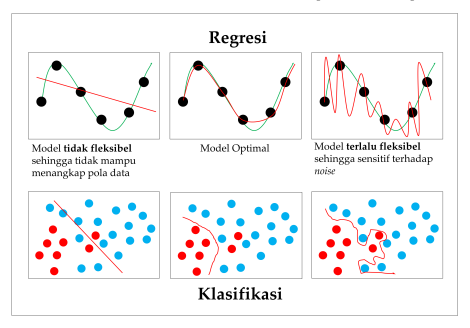
# 5.8 Overfitting dan Underfitting

Tujuan machine learning adalah membuat model yang mampu memprediksi data yang belum pernah dilihat (unseen instances) dengan tepat; disebut sebagai generalisasi (generalization). Seperti yang sudah dijelaskan pada bab pertama, kita dapat membagi dataset menjadi training, validation, dan testing dataset. Ketiga dataset ini berasal dari populasi yang sama dan dihasilkan oleh distribusi yang sama (identically and independently distributed). Dalam artian, ketiga jenis dataset mampu melambangkan (merepresentasikan) karakteristik yang sama. Dengan demikian, kita ingin loss atau error pada training, validation, dan testing bernilai kurang lebih bernilai sama (i.e., kinerja yang sama untuk data dengan karakteristik yang sama). Akan tetapi, underfitting dan overfitting mungkin terjadi.

Underfitting adalah keadaan ketika kinerja model bernilai buruk baik pada training atau validation maupun testing data. Overfitting adalah keadaan ketika kinerja model bernilai baik untuk training tetapi buruk pada unseen data. Hal ini diilustrasikan pada Gambar 5.13. Underfitting terjadi akibat model yang terlalu tidak fleksibel, yaitu memiliki kemampuan yang rendah untuk mengestimasi variasi fungsi. Sedangkan, overfitting terjadi ketika

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> Baca teknik *sampling* pada buku statistika.

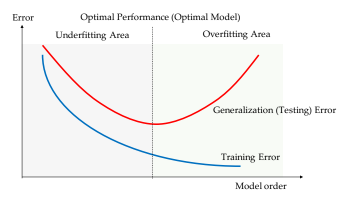
Rekonstruksi https://www.inf.ed.ac.uk/teaching/courses/iaml/slides/eval-2x2.pdf



Gambar 5.13: Underfitting vs Overfitting.<sup>8</sup>

model terlalu fleksibel, yaitu memiliki kemampuan yang terlalu tinggi untuk mengestimasi banyak fungsi atau terlalu mencocokkan diri terhadap training data. Perhatikan kembali Gambar 5.13, dataset asli diambil (sampled) dari fungsi polinomial orde-3. Model underfitting hanya mampu mengestimasi dalam orde-1 (kemampuan terlalu rendah), sedangkan model overfitting mampu mengestimasi sampai orde-9 (kemampuan terlalu tinggi).

Apabila kita gambarkan grafik kinerja terhadap konfigurasi model (model order), fenomena underfitting dan overfitting dapat diilustrasikan seperti Gambar 5.14. Model yang ideal adalah model yang memiliki kinerja yang baik pada training, validation, dan testing data. Artinya, kita ingin perbedaan kinerja model pada berbagai dataset bernilai sekecil mungkin. Untuk menghindari overfitting atau underfitting, kita dapat menambahkan fungsi noise/bias (selanjutnya disebut noise/bias saja) dan regularisasi (subbab 5.9). Hal yang paling perlu pembaca pahami adalah untuk jangan merasa senang ketika model machine learning yang kamu buat memiliki kinerja baik pada training data. Kamu harus mengecek pada validation dan testing data, serta memastikan kesamaan karakteristik data, e.g., apakah training dan testing data benar diambil dari distribusi yang sama. Selain itu, kamu juga harus memastikan apakah data yang digunakan mampu merepresentasikan kompleksitas pada permasalahan asli/dunia nyata. Sering kali, dataset yang digunakan pada banyak eksperimen adalah tou dataset, semacam simplifikasi permasalahan dengan banyak sampel yang relatif sedikit. Kamu harus hati-hati terhadap



Gambar 5.14: Selection Error.

overclaiming, i.e., menjustifikasi model dengan performa baik pada toy dataset sebagai model yang baik secara umum.

# 5.9 Regularization

Gradient-based method mengubah-ubah parameter model **w** sehingga loss dapat diminimalkan. Perhatikan kembali Gambar 5.2, ibaratnya agar fungsi aproksimasi kita menjadi sama persis dengan fungsi asli pada Gambar 5.1. Perhatikan, karena nilai **w** berubah-ubah seiring waktu, bisa jadi urutan training data menjadi penting. Pada umumnya, kita menggunakan batch method agar kinerja model tidak bias terhadap urutan data. Artinya, menghitung loss untuk beberapa data sekaligus. Hal ini akan kamu lebih mengerti setelah mambaca bab 11.

Selain permasalahan model yang sensitif terhadap urutan  $training\ data$ , model yang kita hasilkan bisa jadi  $overfitting\$ juga. Yaitu memiliki kinerja baik pada  $training\ data$ , tetapi memiliki kinerja buruk untuk  $unseen\ data$ . Salah satu cara menghindari  $overfitting\$ adalah dengan menggunakan regularization. Idenya adalah untuk mengontrol kompleksitas parameter (i.e. konfigurasi parameter yang lebih sederhana lebih baik). Dengan ini, objektif  $training\$ pada persamaan 5.17 dapat kita ubah menjadi persamaan 5.27, dimana  $R(\mathbf{w})$  adalah fungsi  $regularization\$ dan  $\lambda$  adalah parameter kontrol.

$$\hat{\mathbf{w}} = \arg\min_{\mathbf{w}} \mathcal{L}(\mathbf{w}) + \lambda R(\mathbf{w})$$
 (5.27)

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Baca buku Yoav Goldberg [1] untuk mendapat penjelasan lebih baik.

Pilihan umum untuk fungsi regularization pada umumnya adalah  $L_2$  dan  $L_1$  norm.  $L_2$  regularization menggunakan jumlah kuadrat dari Euclidean norm<sup>10</sup> seluruh parameter, seperti pada persamaan 5.28. Sedangkan,  $L_1$  regularization menggunakan jumlah dari nilai absolute-value norm seluruh parameter, diberikan pada persamaan 5.29.

$$R(\mathbf{w}) = \|\mathbf{w}\|_{2}^{2} = \sum_{i} (w_{i})^{2}$$
 (5.28)

$$R(\mathbf{w}) = \|\mathbf{w}\| = \sum_{i} |w_i| \tag{5.29}$$

Perlu kamu perhatikan, metode  $gradient\ descent$  memiliki syarat bahwa fungsi yang digunakan haruslah dapat diturunkan (differentiable).  $L_2$  dapat diturunkan pada seluruh poin, sementara  $L_1$  tidak dapat diturunkan pada semua poin. Kita dapat menggunakan teknik subgradient untuk menyelesaikan permasalahan ini. Kami serahkan pembaca untuk mengeksplorasi teknik tersebut sendiri. Implikasi penggunakan regularisasi terhadap kompleksitas model dibahas lebih lanjut pada bab 9.

Selain itu, ada hal lainnya yang perlu diperhatikan saat menggunakan gradient descent yaitu apakah suatu fungsi convex atau concave. Izinkan saya mengutip pernyataan dari buku Yoav Goldberg [1] halaman 31 secara langsung menggunakan bahasa Inggris agar tidak ada makna yang hilang.

Convexity. In gradient-based optimization, it is common to distinguish between convex (or concave) functions and non-concave functions. A convex function is a function whose second-derivative is always non-negative. As a consequence, convex functions have a single minimum point. Similarly, concave functions are functions whose second-derivatives are always negative or zero, and as a consequence have a single maximum point. Convex (concave) functions have the property that they are easy to minimize (maximize) using gradient-based optimization—simply follow the gradient until an extremum point is reached, and once it is reached we know we obtained the global extremum point. In contrast, for functions that are neither convex or concave, a gradient-based optimization procedure may converge to a local extremum point, missing the global optimum.

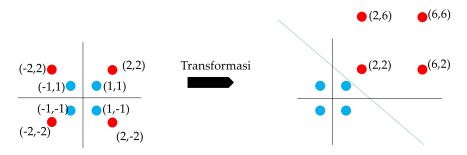
## 5.10 Transformasi Data

Seperti yang sudah dijelaskan sebelumnya, alangkah baik apabila semua data memiliki hubungan secara linear atau bersifat *linearly separable*. Kenyataan-

<sup>10</sup> https://en.wikipedia.org/wiki/Norm\_(mathematics)

https://stats.stackexchange.com/questions/136895/ why-is-the-l1-norm-in-lasso-not-differentiable

nya, kebanyakan data bersifat non-linearly separable. Kita dapat mentransformasi data yang bersifat non-linearly separable menjadi linearly-separable sebelum menggunakan model linear untuk mengklasifikasikan data. Sebagai contoh, perhatikan Gambar 5.15. Pada gambar bagian kiri, terdapat empat titik yang non-linearly separable. Titik-titik itu ditransformasi sehingga menjadi gambar bagian kanan. Fungsi transformasi yang digunakan diberikan pada persamaan 5.30.



Gambar 5.15: Contoh transformasi [7].

$$\phi(x,y) = \begin{cases} \sqrt{x^2 + y^2} \ge 2 \to (4 - x + \|x - y\|, 4 - x + \|x - y\|) \\ \sqrt{x^2 + y^2} \le 2 \to (x,y) \end{cases}$$
(5.30)

Secara umum, fungsi transformasi tidaklah sesederhana contoh yang sudah diberikan. Fungsi transformasi pada umumnya menambah dimensi data (misal dari dua dimensi menjadi tiga dimensi). Beberapa fungsi transformasi (dikenal juga dengan istilah kernel) yang terkenal diantaranya:  $^{12}$ 

- 1. Fisher Kernel
- 2. Graph Kernel
- 3. Kernel Smoother
- 4. Polynomial Kernel
- 5. Radial Basis Function Kernel
- 6. String Kernel

Untuk penjelasan masing-masing kernel, silahkan membaca literatur lain lebih lanjut. Model linear yang memanfaatkan fungsi-fungsi kernel ini adalah support vector machine (SVM) [31, 32]. Perhatikan, algorithma SVM sebenarnya sangatlah penting. Akan tetapi, perlu kami informasikan bahwa buku ini tidak memuat materi SVM secara detil. Dengan demikian, kami harap pembaca dapat mencari referensi lain tentang SVM. Metode transformasi pun tidaklah

<sup>12</sup> https://en.wikipedia.org/wiki/Kernel\_method

sempurna, seperti yang akan dijelaskan pada bab 11, karena memang data secara alamiah memiliki sifat yang non-linear. Dengan demikian, lebih baik apabila kita langsung saja memodelkan permasalahan dengan fungsi non-linear.

## 5.11 Bacaan Lanjutan

Kami harap pembaca mampu mengeksplorasi materi kernel method dan support vector machine (SVM). Kami mencantumkan materi SVM pada buku ini sedemikian pembaca mampu mendapatkan intuisi, tetapi tidaklah detil. Kami sarankan kamu membaca pranala <a href="https://www.svm-tutorial.com/">https://www.svm-tutorial.com/</a> karena ditulis dengan cukup baik. Mengerti materi SVM dan convex optimization secara lebih dalam akan sangat membantu pada bab-bab berikutnya. Selain itu, kami juga menyarankan pembaca untuk melihat kedua pranala tambahan tentang learning rate dan momentum:

- 1. http://users.ics.aalto.fi/jhollmen/dippa/node22.html
- 2. http://www.willamette.edu/~gorr/classes/cs449/momrate.html

## Soal Latihan

#### 5.1. Hill Climbing

Baca dan jelaskanlah konsep Hill Climbing!

#### 5.2. Variasi Optimisasi

Baca dan jelaskanlah variasi konsep optimisasi lain, selain stochastic gradient descent!

#### 5.3. Convex Optimization

Bacalah literatur yang memuat materi tentang convex optimization! Jelaskan pada teman-temanmu apa itu fungsi convex dan concave, tidak lupa isi materi yang kamu baca! Bagaimana hubungan convex optimization dan pembelajaran mesin?

#### 5.4. Sum of Squared Errors

Salah satu cara untuk mencari nilai parameter pada regresi adalah menggunakan teknik sum of squared errors. Jelaskanlah bagaimana cara kerja metode tersebut! (Hint: baca buku oleh James et al. [20])

#### 5.5. Linear Discriminant Analysis

Jelaskan prinsip dan cara kerja linear discriminant analysis! (Hint: baca buku oleh James et al. [20])