# UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL INSTITUTO DE INFORMÁTICA CURSO DE CIÊNCIA DA COMPUTAÇÃO

# ALAN FICAGNA

# Classificação de imagens utilizando deep supervised learning

Monografia apresentada como requisito parcial para a obtenção do grau de Bacharel em Ciência da Computação

Orientador: Prof. Dr. Paulo Martins Engel

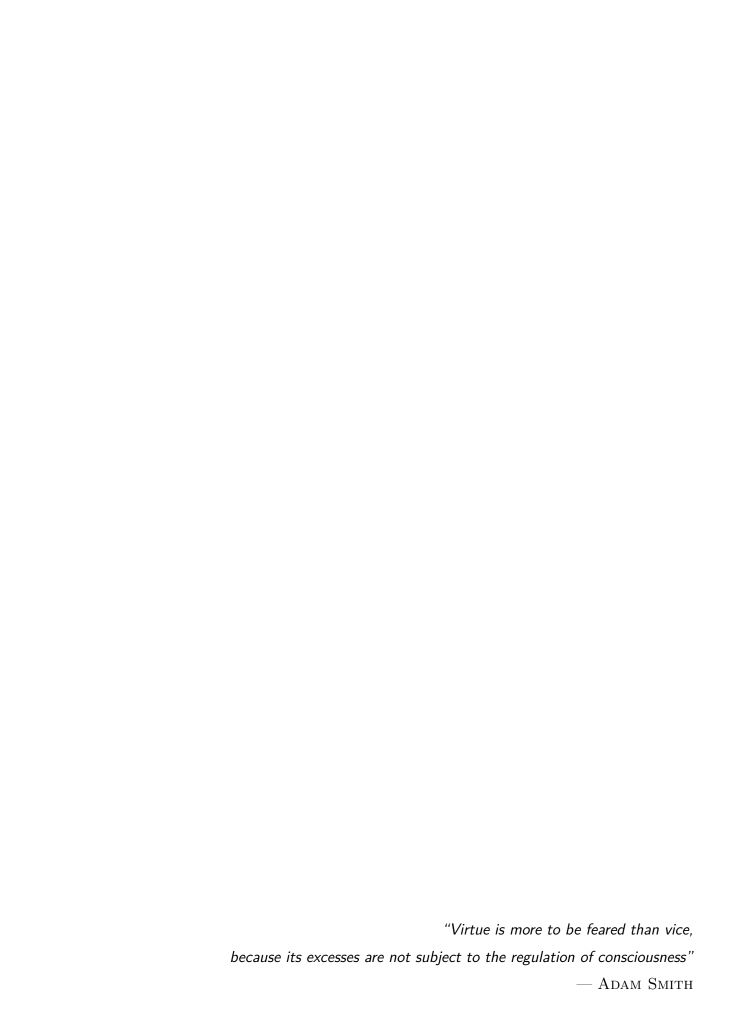
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL

Reitor: Prof. Carlos Alexandre Netto Vice-Reitor: Prof. Rui Vicente Oppermann

Pró-Reitor de Graduação: Prof. Sérgio Roberto Kieling Franco Diretor do Instituto de Informática: Prof. Luis da Cunha Lamb

Coordenador do Curso de Ciência de Computação: Prof. Carlos Arthur Lang Lisbôa

Bibliotecária-chefe do Instituto de Informática: Beatriz Regina Bastos Haro



**RESUMO** 

Este documento é uma revisão do estado da arte em relação as técnicas de Deep Lear-

ning utilizadas no reconhecimento de caracteres escritos à mão, tendo o banco de dados

MNIST como meio de comparação. Além disso são apresentadas algumas variações nos

meta parâmetros do algoritmo tais como <TODO> para avaliar o impacto no tempo de

execução e na qualidade do resultado.

Palavras-chave: IA. inteligência artificial. deeplearning.

Recognizing Handwritten Characters Using Deep Learning Algorithms

**ABSTRACT** 

This document is a review of the state of the art in regards to Deep Learning techniques

used in handwritten characters recognition having the MNIST database for comparison.

Also, the impact in the change of parameters such as <TODO> was measured to provide

and indication of its effects on run speed and quality of result.

**Keywords:** IA, deeplearning.

# LISTA DE FIGURAS

Figura 3.1	Abstração de um neurônio artificial	16
Figura 3.2	Exemplo de funções de limite $\sigma$ usadas em neurônios artificiais	16
Figura 3.3	Exemplo de função aproximada com e sem o vetor de bias	17
Figura 3.4	Exemplo de uma rede neural de 3 camadas	18
Figura 3.5	Exemplo de funções de ativação	19
Figura 3.6	Exemplo de configuração espacial	26
Figura 3.7	Uma rede neural com a aplicação de dropout	27
Figura 3.8	Tipos de não linearidades aplicadas	28

# LISTA DE TABELAS

# LISTA DE ABREVIATURAS E SIGLAS

MNIST Mixed National Institute of Standards and Technology

CNN Convolutional Neural Network

GPU Graphical Processing Unit

ReLU Rectified Linear Unit

CONV Convolutional

FC Fully Connected

ILSVRC Large Scale Visual Recognition Challenge

# SUMÁRIO

1 INTRODUÇÃO	10
1.1 Objetivos	10
2 HISTÓRICO	11
2.1 Inteligência Artificial	11
2.1.1 Inteligência Humana	11
2.1.2 Inteligência Racional	11
2.2 Histórico da Inteligência Artificial	12
2.2.1 Primeiros anos	12
2.2.2 Maturação e Estado da Arte	13
3 REVISÃO SOBRE REDES NEURAIS	15
3.1 O neurônio artificial	<b>15</b>
3.1.1 Bias	17
3.1.2 Redes neurais	17
3.1.3 Aprendizagem	19
3.1.3.1 Backpropagation	20
3.2 Deep Learning	<b>20</b>
3.2.1 Introdução	20
3.2.2 Taxonomia de redes neurais deep	21
3.2.3 Convolutional Neural Networks	22
3.2.3.1 Um breve histórico das CNNs	22
3.2.3.2 VGGNet	23
3.2.3.3 Arquitetura e Modelo	23
3.2.4 Funcionamento	24
3.2.4.1 Hyper parâmetros	25
3.2.4.2 Dropout	26
3.2.4.3 ReLU	27
3.2.4.4 Regularização	28
3.3 Conclusão	<b>29</b>
REFERÊNCIAS	30

# 1 INTRODUÇÃO

Nos últimos anos houve um grande avanço na Computação Visual graças ao ressurgimento de um campo da Inteligência Artificial conhecido como Redes Neurais. Este progresso foi responsável pelo despertar do interesse e investimentos de grandes empresas como Google, Facebook e outros que apostam no desenvolvimento de aplicações que há poucas décadas atrás eram apenas tema de ficção científica tais como scanners faciais de alta precisão, reconhecimento de objetos em cenas, carros que não precisam de motorista e vários tipos de classificadores em geral. Essas novas técnicas ficaram conhecidas como Deep Learning e prometem fazer uso da enorme quantidade de dados e informações disponíveis na internet e nas bases de dados das empresas.

Este progresso foi causado por fatores como o incremento da capacidade de processamento dos computadores e a ubiquidade de tecnologias como GPUs que facilitaram o processamento vetorial e paralelo de imagens, sons e outros domínios de alta dimensionalidade que até então possuíam um custo computacional proibitivo.

#### 1.1 Objetivos

<REVISAR> O objetivo deste trabalho consiste em efetuar uma revisão do histórico do desenvolvimento das técnicas de Deep Learning e um resumo do seu estado da arte com a finalidade de adquirir proficiência no uso das mesmas. Além disso, serão apresentados resultados práticos obtidos com a execução de uma modelo que utiliza Deep Learning chamado de Rede Neural Convolucional (CNN) no reconhecimento de caracteres escritos à mão utilizando o algoritmo da rede LeNet de LeCun et al sobre a base MNIST.

# 2 HISTÓRICO

# 2.1 Inteligência Artificial

Definir o que é inteligência não é uma tarefa fácil, e inteligência artificial é mais difícil ainda. Historicamente, existiram duas abordagens para a definição de inteligência: O comparativo com humanos e o comparativo com seres racionais.

#### 2.1.1 Inteligência Humana

No primeiro modelo, o seres da espécie humana são tidos como parâmetros e portanto, qualquer avaliação de inteligência tem que se refletir em comportamentos ou pensamentos similares aos humanos. O Teste de Turing proposto pelo matemático Alan Turing (1950) foi uma maneira operacional de estabelecer inteligência pelo comparativo comportamental. Em sua versão mais simplificada, um computador poderia ser considerado inteligente se, ao ser interrogado por um humano com algumas questões, este não pudesse determinar se as respostas eram oriundas de um computador ou de uma pessoa. A Ciência Cognitiva, por outro lado, busca compreender o mecanismo pelos quais os humanos são capazes de pensar e à partir disso estabelecer comparações com algum algoritmo que eventualmente pudesse replicar estas capacidades.

#### 2.1.2 Inteligência Racional

Além do paradigma humano, existe um outro que é a comparação com seres racionais. Um ser é dito racional se ele age da "maneira correta", dado o que ele conhece. Isso nos leva a seguinte definição: um ser é inteligente se ele age ou pensa como um ser racional.

Aristóteles foi o primeiro a sistematizar uma maneira de "pensar corretamente". Ele foi o criador da disciplina que hoje conhecemos por Lógica que estabelecia estruturas argumentativas tais como: "Sócrates é um homem; todos os homens são mortais; portanto, Sócrates é mortal" as quais sempre produzem conclusões corretas. Porém, estes silogismas nem sempre são capazes de traduzir conhecimento informal, principalmente em face à incertezas e por isso tendem a não ser reconhecidos como tudo que existe em termos de

inteligência.

Além disso existem diferenças entre resolver um problema em princípio e resolvê-lo na prática. Embora a abordagem pelas "leis do pensamento" do Aristóteles foquem em realizar inferências corretas, esta não é capaz de exaurir o que significa agir como um ser racional pois existem situações em que não há uma ação comprovadamente correta, mas em que uma ação deve ser tomada mesmo assim. Além disso, existem comportamentos racionais que não podem ser deduzidos por mera inferência como, por exemplo, o reflexo de remover rapidamente a mão do fogo sem uma cuidadosa pré deliberação sobre o assunto.

O propósito deste trabalho não é exaurir todos os ângulos pelos quais esta questão já foi abordada, tais como psicologia, lógica e filosofia mas sim apresentar apenas uma introdução que permita entender o surgimento do o campo da Inteligência Artificial dentro da ciência da computação.

#### 2.2 Histórico da Inteligência Artificial

#### 2.2.1 Primeiros anos

O primeiro trabalho a ser considerado efetivamente "Inteligência Artificial" foi feito em 1943 por Warren McCulloch e Walter Pits, no qual foi proposto o modelo de funcionamento de um neurônio artificial. Este neurônio podia assumir os estados "ligado" e "desligado", determinado em resposta aos estímulos proporcionados pelos outros neurônios vizinhos. Foi demonstrado também que uma rede de neurônios artificial conseguia computar qualquer função computável e sugerido que a mesma poderia aprender.

Em 1949 Donald Hebb demonstrou uma simples regra pela qual a força ou os pesos numéricos de conexão entre os neurônios poderia ser modificada, a qual ficou conhecida como aprendizado hebbiano. Logo em seguida, em 1950, foi construído o primeiro computador de rede neural chamado de SNARC que fora feito com 3000 tubos de vácuo e conseguia simular uma rede de 40 neurônios.

Embora o neurônio artificial seja considerado o primeiro trabalho, o termo Inteligência Artificial só viria a ser cunhado mais de 10 anos depois em Darthmouth nos Estados Unidos em um workshop organizado por John McCarthy que duraria dois meses e cujo propósito era estudar teoria dos autômatos, redes neurais e inteligência. Embora não tenha produzido nenhum progresso, o workshop serviu para introduzir as principais figuras da área entre si.

Nos seus primeiros anos a IA obteve bastante sucesso. Um a um, os items da lista "uma máquina nunca vai poder fazer X" compilada por Turing iam sendo desbancados. Newel and Simon criaram o primeiro GPS (General Problem Solver), um programa desenhado para imitar a maneira como humanos pensam ao invés de simplesmente seguir regras lógicas. Na classe limitada de desafios que conseguia resolver, a ordem dos subobjetivos que o programa tentava seguir era similar à humana. Na IBM, Nathaniel Rochester criaria o primeiro Provador de Teoremas Geométricos, o qual conseguia provar teoremas que vários estudantes consideravam complexos. Arthur Samuel refutou a ideia de que programas somente conseguiriam fazer o que lhes eram dito criando um programa de computador que conseguia jogar um jogo melhor que o seu criador.

Foi nessa época também que McCarthy criaria sua linguagem de programação Lisp que viraria a linguagem dominante em IA e com a qual ele faria o primeiro algoritmo que aceitava novos axiomas, sendo então o primeiro autômato que conseguia adquirir novas capacidades sem necessitar ser reprogramado. Outras contribuições significativas foram o programa SAINT (1963) que conseguia resolver problemas de Cálculo típicos do primeiro ano de curso, o programa ANALOGY (1968) respondia a perguntas de analogia geométrica como as de testes de QI, o programa STUDENT (1967) resolvia problemas algébricos e o programa SHRDLU (1972) era capaz de executar instruções do tipo "Encontre um bloco maior do que você está segurando agora e o coloque na caixa". Foi nessa época também que foram feitas melhorias no processo de aprendizado Hebbiano que ficaram conhecidas como redes adalines.

#### 2.2.2 Maturação e Estado da Arte

O sucesso inicial foi seguido de um período de relativa estagnação. O fato de que estes algoritmos só conseguiam fazer manipulação simbólica e não conheciam nada sobre o domínio que trabalhavam provou ser um grande empecilho. Além disso a maioria dos primeiros programas de IA resolviam o problema tentando várias combinações até que o resultado fosse atingido, o que não era factível para instâncias de problemas marginalmente maiores. Foi nesta época que Minsky e Papert provaram que um neurônio artificial agora conhecido como perceptron era restrito no tipo de funções que conseguia representar e o financiamento de pesquisas na area se tornou escasso. Já na década de 1970, houve o surgimento dos sistemas baseados em conhecimento prévio como o programa DENDRAL que viu uma melhora significativa de desempenho na tarefa de inferir a estrutura mo-

lecular à partir da massa dos seus componentes. O programa que inicialmente tentava todas as alternativas possíveis passou a utilizar de conhecimento de especialistas em química para identificar subestruturas conhecidas o que reduzia significadamente o número de tentativas.

O primeiro caso de sucesso comercial reportado destes sistemas especialistas era um programa que ajudava na compra de novos computadores e que teria economizado à empresa US\$40 milhões por ano, o que explica o fato destes sistemas continuarem sendo usados até hoje.

Paralelamente, houve o ressurgimento das redes neurais no final da década de 1980, proporcionado pela reinvenção do algoritmo de back-propagation, uma maneira eficiente de atualizar os pesos das conexões nos neurônios, e também uma melhoria nas práticas de pesquisa na área que passou a exigir um maior rigor científico acompanhado do uso de bancos de dados padrões que permitiam o teste e comparação dos resultados entre diferentes algoritmos. Em uma outra linha recente, a ênfase no algoritmo da lugar ao uso de grandes quantidades de dados inspirado no trabalho de Yarowsky (1995) que demostrou ser possível reconhecer se o uso da palavra plant significava uma flor ou uma fábrica com precisão acima de 96% sem utilizar de rótulos fornecidos por humanos, apenas com as definições do dicionário desta palavra. Trabalhos como o dele sugerem um "gargalo de conhecimento" na IA, ou seja, o conhecimento que o um sistema precisa pra resolver um problema pode vir de grandes massas de dados ao invés de intervenções de especialistas na área. Hoje em dia, a IA está em várias aplicações de campos diferentes, como por exemplo:

- Na área de robótica veicular com carros auto guiados.
- Na área de reconhecimento de fala.
- Planejamento automático de tarefas.
- Jogos, com destaque para o computador DEEP BLUE da IBM que derrotou o campeão mundial de xadrez, Garry Kasparov.
- Controle de SPAN em mensagens de e-mail.
- Militar e Logística.

#### 3 REVISÃO SOBRE REDES NEURAIS

As primeiras definições de uma rede neural artificial foram feitas em 1943 por McCulloch e Pits inspiradas na hipótese de que as atividades mentais do cérebro humano consistem em reações eletroquímicas em redes de células cerebrais chamadas de neurônios. O neurônio artificial consiste em uma unidade computacional abstrata capaz de receber estímulos de entrada e produzir uma ou mais saídas e uma rede neural artificial — de agora em diante referenciada apenas por rede neural — consiste em um grafo direcionado cujos nodos são neurônios artificiais.

#### 3.1 O neurônio artificial

Cada neurônio recebe m entradas ponderadas por um peso w, correspondente a entrada do seu i-ésimo vizinho. Esta configuração foi inspirada nos neurônios naturais cujas interconexões são reguladas por um potencial de ativação responsável por diferenciar a intensidade entre as mesmas. A saída é produzida aplicando-se a função limite  $\sigma$  na soma de todos as entradas ponderadas do neurônio. Esta função simula a lógica de limite existente nos neurônios naturais, os quais somente irão propagar o seu sinal caso haja um acúmulo suficiente de potencial elétrico no mesmo. Em sua forma matemática, a saída y do neurônio artificial pode ser expressa da seguinte forma:

$$y = \sigma(\sum_{i=1}^{m} x_i w_i + b)$$

 $\sigma$  representa uma classe de funções que podem ser utilizadas dependendo do objetivo da construção da rede neural. Para problemas de classificação linearmente separáveis, pode ser usada a função limite exemplificada na figura 3.2, enquanto para problemas não linearmente separáveis é necessário utilizar algum tipo de função sigmoide. A função logística é um exemplo de função sigmoide frequentemente utilizada por ser diferenciável em todo o seu domínio, o que permite produzir garantias de convergência nos algoritmos de aprendizagem.

O valor b corresponde ao bias aplicado a função e pode ser omitido simplesmente inserindo-se artificialmente uma nova entrada  $x_0=1$ .

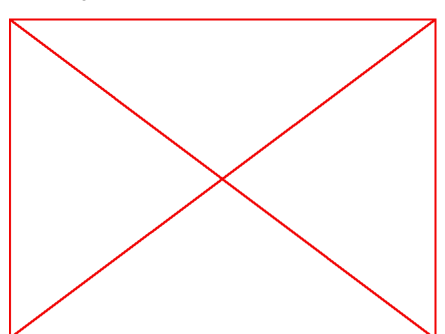
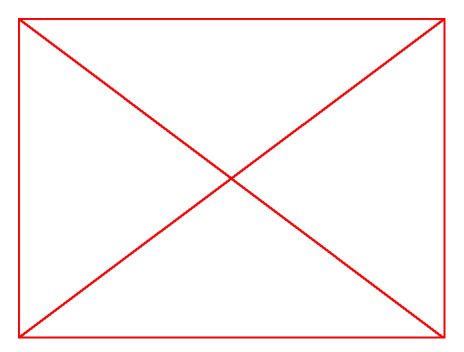


Figura 3.1 – Abstração de um neurônio artificial

Figura 3.2 – Exemplo de funções de limite  $\sigma$ usadas em neurônios artificiais



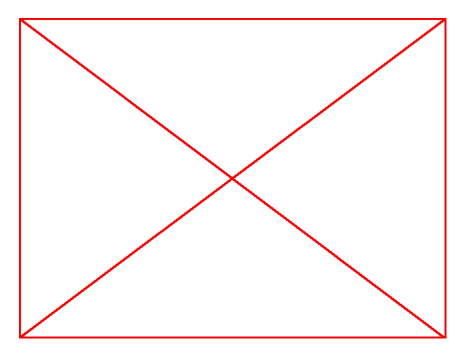


Figura 3.3 – Exemplo de função aproximada com e sem o vetor de bias

#### 3.1.1 Bias

Todo neurônio artificial é dito ter pelo menos uma entrada extra  $x_0 = 1$  e consequentemente, o peso extra associado  $w_0$  chamado de bias b. O bias permite que a função aproximada pelo neurônio não necessite obrigatoriamente passar pela origem (0,0), o que reduz o erro médio da aproximação, caso os dados de treinamento não tenham sofrido nenhum tipo de ajuste numérico, como por exemplo, a remoção do valor médio.

## 3.1.2 Redes neurais

Em uma rede neural, os neurônios são organizados em camadas. Alguns autores não consideram a camada de entrada como uma camada distinta, mas esta abstração permite simplificar a notação e torna o processo de conectar redes neurais entre si mais intuitivo. Outra camada especial é a de saída, pois é ela que determina se a rede exercerá a função de um classificador ou de um regressor. Todas as demais camadas intermediárias são chamadas de camadas ocultas; o nome não possui nenhuma conotação especial e serve apenas para diferenciá-las das camadas de entrada e saída. Em uma rede feed forward as saídas de cada camada somente são computadas na direção e sentido da camada de saída,

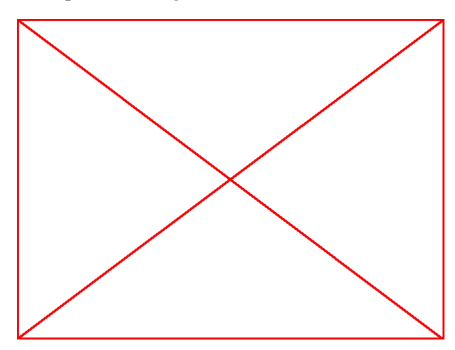


Figura 3.4 – Exemplo de uma rede neural de 3 camadas

isto é, não há uma retroalimentação das conexões de saída para as de entrada. Quando isto acontece a rede é chamada de *recorrente* porém, o estudo deste tipo de rede neural não esta nos objetivos deste trabalho.

Sendo assim, uma rede neural necessita ter pelo menos duas camadas — a de entrada e a de saída. A adição de camadas ou neurônios não possui um efeito óbvio e generalizável para qualquer rede, e portanto é alvo de constante experimentação e observação empírica sujeito a comportamento variável dependendo do problema.

Cada camada S é formada por R neurônios, cujos pesos das conexões podem ser representados através de uma matriz W. A notação em forma vetorial e matricial dos pesos das camadas permite que operações mais eficientes sejam utilizadas para realizar a computação da saída da rede neural e do ajuste dos mesmos.

$$W_{S,R} = \begin{bmatrix} w_{1,1} & w_{1,2} & \cdots & w_{1,R} \\ w_{2,1} & w_{2,2} & \cdots & w_{2,R} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ w_{S,1} & w_{S,2} & \cdots & w_{S,R} \end{bmatrix}$$

A saída ou ativação de uma camada  $\tilde{\mathbf{a}}'$  pode ser expressa em função da ativação da camada anterior  $\tilde{\mathbf{a}}$  da seguinte maneira:

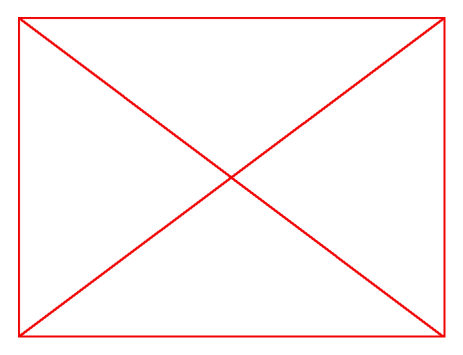


Figura 3.5 – Exemplo de funções de ativação

Na esquerda uma simples função de limite; à direita a função  $\frac{1}{1+e^{-x}}$ 

$$\tilde{\mathbf{a}}' = \sigma(\tilde{\mathbf{W}}\tilde{\mathbf{a}} + \tilde{\mathbf{b}})$$

# 3.1.3 Aprendizagem

A aprendizagem em uma rede neural se da pelo ajuste dos pesos w das conexões dos neurônios. Ao longo dos anos foram propostas várias maneiras de atualizar os pesos de uma rede neural automaticamente através de uma regra de aprendizagem. Estas regras foram categorizadas em três grandes grupos:

Aprendizagem Supervisionada As entradas são acompanhadas por um conjunto de valores corretamente associados a mesma.

Aprendizagem Por Reforço Semelhante ao aprendizado supervisionado, porém ao invés da resposta correta, é fornecido algo como uma nota ou uma indicação da performance da predição.

Aprendizagem Não Supervisionada Nenhuma informação adicional a respeito das entradas é fornecida ao algoritmo.

#### 3.1.3.1 Backpropagation

Obviamente que a aplicabilidade de redes neurais seria extremamente limitada se não houvesse uma maneira eficiente de aprender os pesos da rede de forma automática. Atualmente, a melhor maneira conhecida de fazer o mesmo é através do algoritmo de back-propagation. Este algoritmo embora já sabido desde a década de 60, ganhou visibilidade na área de IA na década de 80, quando aplicado em redes neurais.(RUSSELL; NORVIG, 1995)

O processo de aprendizagem de uma rede neural segue a noção intuitiva que temos do assunto: Um individuo faz uma predição acerca de uma proposição ou pergunta, avalia o feedback recebido do ambiente e corrige a sua previsão baseado na distância entre o que foi previsto e o que de fato aconteceu.

A determinação da direção no espaço de pesos da correção é dado pelo gradiente função de erro **E**, ou como é mais comumente conhecida, loss function. A eficiência do algoritmo de backpropagation se baseia no fato de que a computação de cada camada depende somente da computação das camadas anteriores.

Embora o algoritmo use a derivada da loss function pré calculada de maneira analítica, é comum ver nas implementações o uso da computação do gradiente de maneira iterativa como forma de validação da implementação.

A computação completa da rede neural então, se da em dois passos: O primeiro chamado de forward pass, a ativação de cada camada é computada até que se chegue numa resposta na camada de saída, a qual é usada para calcular o erro em cada neurônio e o ajuste dos pesos  $\Delta W_{i,j}$  do mesmo de acordo com a seguinte equação:

$$\Delta \mathbf{W_{i,j}} = -\alpha \frac{\partial \mathbf{E}}{\partial \mathbf{W_{i,i}}}$$

Onde  $\alpha$  representa a taxa de aprendizagem.

#### 3.2 Deep Learning

#### 3.2.1 Introdução

A área de deep structured learning que vem sendo conhecida como deep learning surgiu como um novo campo de pesquisa em aprendizado de máquina nos últimos anos e as técnicas desenvolvidas nesta área já tem impactado uma gama variada de trabalhos em

21

processamento de sinais e informações. Embora hajam diferentes definições, este trabalho

adotará a definição contida em <a href="https://github.com/lisa-lab/DeepLearningTutorials">https://github.com/lisa-lab/DeepLearningTutorials</a>:

(DENG; YU, 2014)

Definição 1.

Deep Learning é uma nova área do aprendizado de máquina que vem sendo introduzida com o objetivo de aproximar o Aprendizado de Máquina do seu objetivo original: Inteligência Artificial. Deep Learning aborda múltiplos níveis

de representação e abstração que ajudam a processar dados tais como sons,

imagens e texto.

A motivação para o uso de uma rede neural deep ao invés das arquiteturas tradici-

onais shallow, tais como Support Vector Machines, visto que esta última, a princípio con-

segue simular qualquer outra, é que existe um tradeoff entre espaço de memória e tempo

de computação que pode ser explorado para acelerar o processamento das redes. Uma

maneira de entender este tradeoff em redes neurais é imaginar a saída das camadas inter-

mediárias como resultados intermediários da computação de uma rede. shallow(BENGIO;

LECUN et al., 2007)

Ainda assim, deep supervised learning é uma tarefa difícil devido ao uso de loss

functions não convexas presentes em problemas de grande importância como computação

a visual que apresentam a tendência de ficarem presas em mínimos locais. Foi somente

com os recentes avanços nas técnicas de treinamento e arquiteturas de placas de vídeos

que hoje é possível treinar redes com milhares de pesos em um tempo hábil. Nas próximas

sessões, será apresentado o histórico e funcionamento destas redes e procedimentos.

3.2.2 Taxonomia de redes neurais deep

O campo das redes neurais de múltiplas camadas possui técnicas que são altamente

combinadas e recombinadas entre si, o que gera uma explosão de termos e conceitos. A

sintese a seguir abrange os principais conceitos que permeiam o campo das redes neurais

profundas.

autoencoders: ok

#### 3.2.3 Convolutional Neural Networks

#### 3.2.3.1 Um breve histórico das CNNs

Embora as CNNs já fossem conhecidas há bastante tempo, o modelo tradicional para abordagem de problemas de classificação com *Convolutional Neural Networks* envolvia o desenvolvimento de filtros criados de maneira "artesanal" por humanos. Na prática, isto limitava muito a aplicação de CNNs e logo ficou clara a necessidade de um processo que pudesse realizar o aprendizado destes filtros de maneira automática. A seguir, a listagem adaptada de Kaparthy (2015a), mostra a evolução destas técnicas principalmente na última década.

- Neocognitron (1988): Criado por Fukushima (1988), foi o precursor das redes neurais convolucionais modernas. Consiste em múltiplas camadas de dois tipos de neurônios artificiais que tinham por objetivo simular a configuração observada por Hubel e Wiesel (1959) em cérebros de gatos, os quais possuíam células responsáveis por tarefas distintas no reconhecimento visual.
- LeNet (1990): Proposta por Cun et al. (1990) foi usada com sucesso para reconhecimento de caracteres escritos a mão usando o dataset MNIST.
- AlexNet (2012): Krizhevsky, Sutskever e Hinton (2012) Foi a ganhadora da competição ILSVRC de 2012 e foi a responsável por grande parte do entusiasmo atual com redes convolucionais. Utiliza técnicas como droppout e ReLUs.
- ZF Net (2013): Se destacou na competição ILSVRC de 2013, por apresentar melhorias em relação à AlexNet, com a otimização de hyperparametros e a expansão do número de layers intermediários. Zeiler e Fergus (2014)
- GoogLeNet (2014): A principal contribuição de Szegedy et al. (2014) foi o desenvolvimento de um Inception Module que conseguiu reduzir o número de parâmetros (pesos) em 15 vezes.
- VGGNet (2014): Zeiler e Fergus (2014) trouxe sua contribuição demonstrando que a profundidade da arquitetura é um componente crucial do desempenho da rede. Mais tarde foi descoberto que a sua performance supera a da GoogLeNet, embora necessite de mais memória e parâmetros. Hoje, é a rede preferida para extrair features de imagens.

#### 3.2.3.2 VGGNet

Até o presente momento, o modelo de (ZEILER; FERGUS, 2014) — conhecido como VGGNet — é tido como um dos melhores, obtendo precisão semelhante à humanos (KAPARTHY, 2015b), com uma taxa de erro na tarefa de classificação da ILSVRC de 6,8% quando a classe correta da imagem não está entre as cinco primeiras sugeridas pelo modelo. A competição deste ano (2015) ainda não teve seu resultado anunciado, mas é provável que hajam novas melhorias nos modelos atuais. Mesmo assim, a VGGNet ainda é um caso relevante para estudo.

#### 3.2.3.3 Arquitetura e Modelo

A arquitetura usada pode ser representada da seguinte maneira: (KAPARTHY, 2015a)

```
INPUT:
           [224x224x3]
                         memory: 224*224*3=150K
                                                  weights: 0
CONV3-64: [224x224x64] memory: 224*224*64=3.2M weights: (3*3*3)*64 = 1,728
CONV3-64:
           [224x224x64] memory: 224*224*64=3.2M weights: (3*3*64)*64 = 36,864
POOL2:
                         memory: 112*112*64=800K weights: 0
           [112x112x64]
CONV3-128: [112x112x128] memory: 112*112*128=1.6M weights: (3*3*64)*128 = 73,728
CONV3-128: [112x112x128] memory: 112*112*128=1.6M weights: (3*3*128)*128 = 147,456
POOL2:
           [56x56x128]
                         memory: 56*56*128=400K
                                                  weights: 0
CONV3-256: [56x56x256]
                         memory: 56*56*256=800K
                                                  weights: (3*3*128)*256 = 294,912
CONV3-256: [56x56x256]
                         memory: 56*56*256=800K
                                                  weights: (3*3*256)*256 = 589,824
CONV3-256: [56x56x256]
                         memory: 56*56*256=800K
                                                  weights: (3*3*256)*256 = 589,824
POOL2:
           [28x28x256]
                         memory: 28*28*256=200K
                                                  weights: 0
CONV3-512: [28x28x512]
                         memory: 28*28*512=400K
                                                  weights: (3*3*256)*512 = 1,179,648
CONV3-512: [28x28x512]
                         memory: 28*28*512=400K
                                                  weights: (3*3*512)*512 = 2,359,296
CONV3-512: [28x28x512]
                         memory: 28*28*512=400K
                                                  weights: (3*3*512)*512 = 2,359,296
POOL2:
           [14x14x512]
                         memory: 14*14*512=100K
                                                  weights: 0
CONV3-512: [14x14x512]
                         memory: 14*14*512=100K
                                                  weights: (3*3*512)*512 = 2,359,296
CONV3-512: [14x14x512]
                         memory: 14*14*512=100K
                                                  weights: (3*3*512)*512 = 2,359,296
CONV3-512: [14x14x512]
                         memory: 14*14*512=100K
                                                  weights: (3*3*512)*512 = 2,359,296
POOL2:
           [7x7x512]
                         memory: 7*7*512=25K
                                                  weights: 0
FC:
           [1x1x4096]
                         memory: 4096
                                                  weights: 7*7*512*4096 = 102,760,448
FC:
           [1x1x4096]
                         memory: 4096
                                                  weights: 4096*4096 = 16,777,216
FC:
           [1x1x1000]
                         memory: 1000
                                                  weights: 4096*1000 = 4,096,000
```

TOTAL memory: 24M \* 4 bytes ~= 93MB / image (only forward! ~\*2 for bwd)

TOTAL params: 138M parameters

INPUT, CONV, POOL e FC representam camadas na rede com funções específicas. INPUT, CONV e POOL são auto explicativos e FC significa Fully Connected. Os números ao lado do nome da camada se referem a características dos filtros que devem ser aprendidos. CONV364, por exemplo, indica a presença de 64 filtros cuja distância espacial (altura e largura) é igual a 3. Na camada de pooling, somente é representado a distância espacial, ou seja 2.

As considerações de memória são cruciais visto que redes convolucionais modernas dependem de placas gráficas para acelerar o seu treinamento e a maioria destas possuem limites de memória que vão de 3 até 6GB.

O grande diferencial da VGGNet para a sua maior competidora, a GoogLeNet, é o uso de filtros pequenos F=3, os quais aceleram o treinamento da rede. Além disso a rede apresenta uma profundidade (número de camadas) bastante elevado (até 19), corroborando a ideia de que a profundidade da rede é fundamental para um bom desempenho.

#### 3.2.4 Funcionamento

Redes convolucionais são um tipo especial de deep networks projetadas especificamente para lidar com dados vetoriais tais como imagens e sons. Embora já fosse conhecida há algum tempo na área, este tipo de rede neural ganhou fama na competição ILSVRC realizada em 2012 na qual conseguiu-se diminuir pela metade o erro do melhor competidor. Este feito foi atingido com o uso de ReLUs (rectified linear units), GPUs e uma técnica conhecida como dropout. Desde então, Redes Convolucionais ganharam força e hoje são as melhores técnicas para reconhecimento de imagens.(LECUN; BENGIO; HINTON, 2015)

Uma rede convolucional é baseada em 4 ideias principais: conexões locais, pesos compartilhados, pooling e múltiplas camadas. Conexões locais exploram o fato de que em uma imagem existe uma correlação entre os valores dos pixels vizinhos. Já pesos compartilhados, geram o conceito de feature maps e reduzem o número de pesos que precisam ser aprendidos e a operação de pooling (geralmente o máximo local) é usada pois é invariante a posição, o que da um maior poder de abstração para a rede.(LECUN; BENGIO; HINTON, 2015)

A operação de filtro é realizada pela função matemática de convolução, cujo papel

é detectar conjunções locais nas features da camada anterior. Logo em seguida, vem a camada de pooling cujo papel é combinar features semanticamente semelhantes.(LECUN; BENGIO; HINTON, 2015)

A rede é tipicamente composta de dois a três estágios de convolução seguidos da aplicação de não linearidade e de *pooling*. Por fim, são aplicadas mais camadas convolucionais, desta vez, completamente conectadas. O aprendizado é feito através de *backpropagation* como em redes neurais tradicionais.(LECUN; BENGIO; HINTON, 2015)

#### 3.2.4.1 Hyper parâmetros

O termo "hiper parâmetros" se refere as "alavancas" que um designer pode puxar enquanto decide a arquitetura da rede convolucional. Além dos hyper parâmetros tradicionalmente conhecidos das redes neurais convencionais, tais como, quantidade de neurônios por camada, função de não linearidade, taxa de aprendizado e função de regularização, as redes convolucionais contém alguns parâmetros que são exclusivos para o seu funcionamento:

- Número de filtros (K): Este parâmetro regula quantos filtros serão treinados na rede.
- Stride (S): Se refere ao passo que é dado pela janela de convolução na imagem original.
- Distância espacial (F): Se refere a largura e altura dos filtros.
- Padding ou Preenchimento (P): Se refere a largura e altura dos filtros.

Porém nem toda combinação destes parâmetros é válida devido a propriedades geométricas. Considerando um volume de entrada de dimensões:  $W_1 \times H_1 \times D_1$ , produzirá um volume de tamanho:  $W_2 \times H_2 \times D_2$  sendo que:

$$W_2 = \frac{(W_1 - F + 2P)}{S + 1}$$
$$H_2 = \frac{(H_1 - F + 2P)}{S + 1}$$

$$D_2 = F$$

Uma combinação válida destes parâmetros produz um valor de  $W_2$  (ou  $H_2$ ) inteiro.

Assumindo o uso de compartilhamento de parâmetros, cada filtro adiciona um total de  $(F \cdot F \cdot D_1) \cdot K$  pesos e K biases.

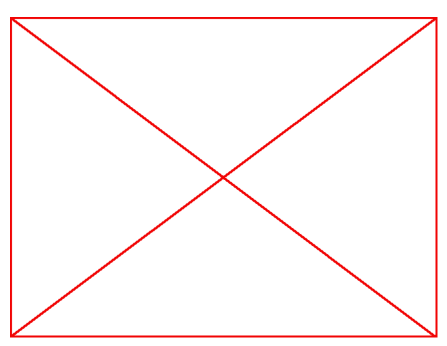


Figura 3.6 – Exemplo de configuração espacial

A camada de pooling também possui seu próprio parâmetro F e S e seu respectivo volume de saída terá as dimensões:

$$W_2 = (W_1 - F)/S + 1$$
  
 $H_2 = (H_1 - F)/S + 1$   
 $D_2 = D_1$ 

# 3.2.4.2 Dropout

O objetivo da técnica de dropout é aproximar a solução ótima de calcular a média dos resultados de treinamento de todas as combinações de parâmetros possíveis. Isto é feito pela remoção aleatória e temporária de unidades da rede bem como suas conexões. Cada unidade é mantida na rede com uma probabilidade p, independente das outras.(SRIVASTAVA et al., 2014)

Com a aplicação de *dropout* há uma redução no *overfitting* e uma melhoria na regularização, porém, o treinamento da rede tende a demorar mais gerando um *tradeoff* entre *overfitting* e tempo de treinamento.(SRIVASTAVA et al., 2014)

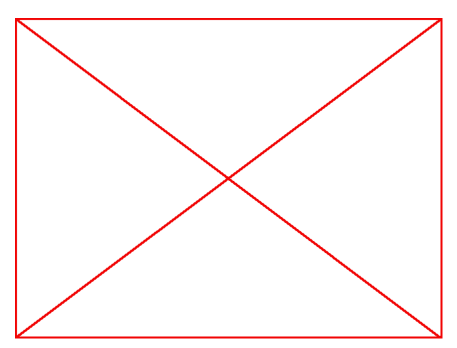


Figura 3.7 – Uma rede neural com a aplicação de dropout

Está técnica não está restrita somente a redes feed forward e pode ser aplicadas a RBM e autoencoders, proporcionando uma maneira de combinar exponencialmente diferentes arquiteturas eficientemente. (SRIVASTAVA et al., 2014)

# 3.2.4.3 ReLU

Em uma rede neural tradicional, as funções  $\tanh(x)$  e  $\frac{1}{1+e^{-x}}$  são usadas para introduzir não linearidade na computação do produto dos pesos pelas entradas dos neurônios. Porém, estas funções possuem a desvantagem de apresentarem o fenômeno de saturação. Isto ocorre quando a entrada da função está distante da ponto central (x=0) e provoca uma perda de desempenho no aprendizado. (KRIZHEVSKY; SUTSKEVER; HINTON, 2012)

Por causa disto, o uso de *rectifiers* tem se tornado cada vez mais comum no treinamento de grandes redes. Este *rectifier* é definido como:

$$f(x) = \max(0, x)$$

Quando uma unidade ou neurônio usa este *rectifier* ele é chamado de Rectified Linear Unit ou ReLU. De acordo com (KRIZHEVSKY; SUTSKEVER; HINTON, 2012), ReLUs são muito mais rápidos do que *saturating non linearities* — como são conhecidas

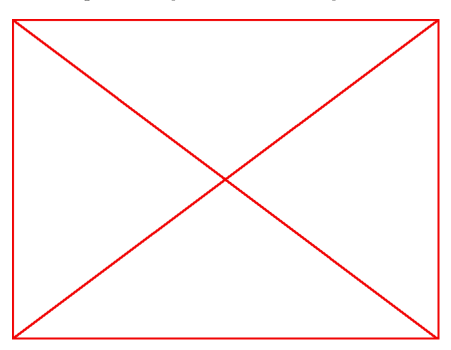


Figura 3.8 – Tipos de não linearidades aplicadas

as funções mencionadas anteriormente — e não requerem regularização, embora isto ainda seja usado para aumentar o poder de generalização da rede.

#### 3.2.4.4 Regularização

Em uma típica rede deep, existem milhares de pesos que sofrem adaptação em seus valores. Normalmente um aproximador de função com este grande número de parâmetros ajustáveis está sujeito a over fitting. Isto reduz a capacidade de generalização do modelo gerado para entradas que não fizeram parte do treinamento. Redes neurais contornam este problema com o uso de técnicas de regularização tais como:

• Regularização L2: Para cada peso w da rede, é adicionado uma penalidade  $\frac{1}{2}\lambda w^2$ , onde  $\lambda$  é a força de regularização. O termo  $\frac{1}{2}$  é adicionado para facilitar o cálculo da derivada na fase de backpropagation e o termo todo tem a interpretação de penalizar vetores de pesos com alguns poucos pesos muito altos e incentivar o uso de vetores difusos, ou seja, eles incentivam a rede a utilizar todos as suas entradas ao invés de usar demasiadamente uma entrada ou outra.

- Regularização L1: Para cada peso w da rede, é adicionado uma penalidade  $\lambda |w|$  com a finalidade de tornar os pesos na rede esparsos (próximos de zero). Isto confere a rede um certo grau de invariabilidade à entradas com ruído. A regularização L1 pode ser usada juntamente com a L2, sendo chamadas neste caso de Elastic net regularization.
- Max norm constraints: Consiste em estipular um valor máximo para os pesos w de maneira que a rede não se torne instável mesmo na presença de uma taxa de aprendizado muito grande.
- *Dropout*: A técnica de *dropout* também pode ser vista como uma regularização e pode ser usada juntamente com outros tipos.

#### 3.3 Conclusão

<TODO>

# REFERÊNCIAS

- BENGIO, Y.; LECUN, Y. et al. Scaling learning algorithms towards ai. Large-scale kernel machines, v. 34, n. 5, 2007.
- CUN, B. B. L. et al. Handwritten digit recognition with a back-propagation network. In: CITESEER. Advances in neural information processing systems. [S.l.], 1990.
- DENG, L.; YU, D. Deep learning: methods and applications. Foundations and Trends in Signal Processing, Now Publishers Inc., v. 7, n. 3–4, p. 197–387, 2014.
- FUKUSHIMA, K. Neocognitron: A hierarchical neural network capable of visual pattern recognition. **Neural networks**, Elsevier, v. 1, n. 2, p. 119–130, 1988.
- HUBEL, D. H.; WIESEL, T. N. Receptive fields of single neurones in the cat's striate cortex. **The Journal of physiology**, Wiley Online Library, v. 148, n. 3, p. 574–591, 1959.
- KAPARTHY, A. CS231n Convolutional Neural Networks for Visual Recognition. 2015. <a href="http://cs231n.github.io/convolutional-networks/">http://cs231n.github.io/convolutional-networks/</a>. Accessed: 2015-11-27.
- KAPARTHY, A. What I learned from competing against a Conv-Net on ImageNet. 2015. <a href="https://karpathy.github.io/2014/09/02/">https://karpathy.github.io/2014/09/02/</a> what-i-learned-from-competing-against-a-convnet-on-imagenet/>. Accessed: 2015-11-5.
- KRIZHEVSKY, A.; SUTSKEVER, I.; HINTON, G. E. Imagenet classification with deep convolutional neural networks. In: **Advances in neural information processing systems**. [S.l.: s.n.], 2012. p. 1097–1105.
- LECUN, Y.; BENGIO, Y.; HINTON, G. Deep learning. **Nature**, Nature Publishing Group, v. 521, n. 7553, p. 436–444, 2015.
- RUSSELL, S.; NORVIG, P. A modern approach. Artificial Intelligence. Prentice-Hall, Egnlewood Cliffs, Citeseer, v. 25, 1995.
- SRIVASTAVA, N. et al. Dropout: A simple way to prevent neural networks from overfitting. **The Journal of Machine Learning Research**, JMLR. org, v. 15, n. 1, p. 1929–1958, 2014.
- SZEGEDY, C. et al. Going deeper with convolutions. **arXiv preprint arXiv:1409.4842**, 2014.
- ZEILER, M. D.; FERGUS, R. Visualizing and understanding convolutional networks. In: Computer Vision–ECCV 2014. [S.l.]: Springer, 2014. p. 818–833.