

### Universidad Nacional Autónoma de México Facultad de Ciencias Diplomado en Minería de Datos

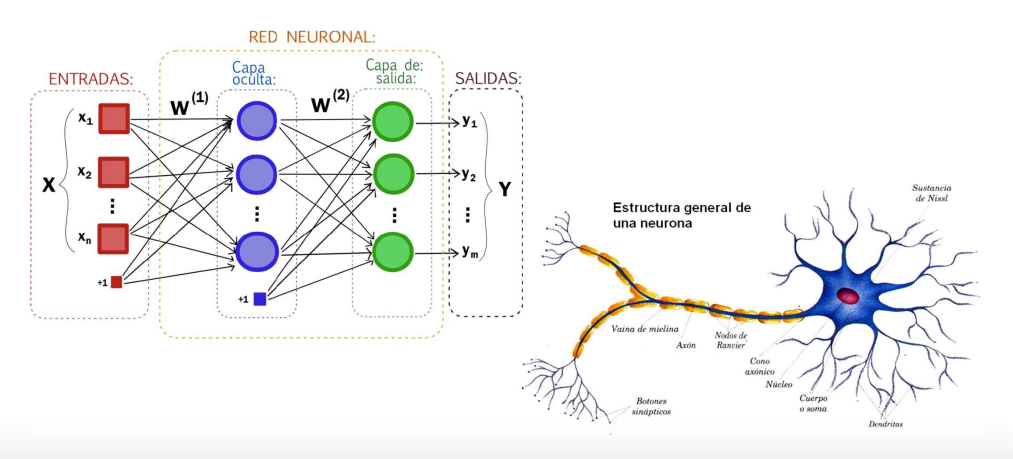
Módulo 6. Minería de Datos

# Redes neuronales

Gerardo Avilés Rosas gar@ciencias.unam.mx



- Las Redes Neuronales son una colección de nodos conectados, con entradas, salidas y procesamiento en cada uno de ellos.
- El campo de las redes neuronales fue originalmente impulsado por psicólogos y neurobiólogos quienes buscaban desarrollar y probar análogos de las neuronas en computadoras:

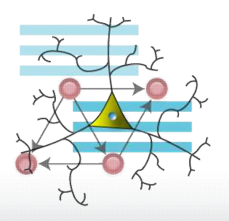




- A los nodos de una red neuronal se les conoce como unidades y existen de dos tipos: de entrada y de salida. Estas unidades están conectadas y cada conexión tiene un peso asociado.
- Entre la capa de entrada y la de salida de la red puede existir un número de capas ocultas para procesamiento.
- Las redes neuronales deben ser entrenadas con un conjunto de patrones de aprendizaje (aprendizaje supervisado). Una vez entrenada es utilizada para hacer predicciones.
- El aprendizaje de la red neuronal también se conoce como aprendizaje conexionista debido a las conexiones que existen entre las unidades.
- Suelen utilizarse para problemas de clasificación y para reconocimiento de patrones.
- En algunos casos, las redes neuronales proveen una mejor inducción que el resto de los algoritmos y generalizan de mejor forma.

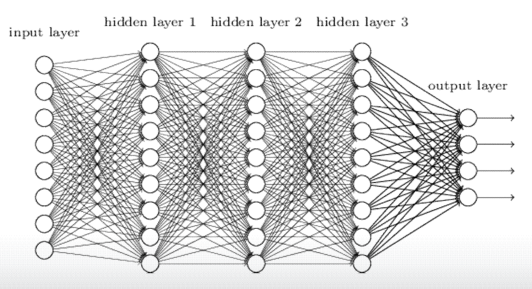


- Durante la fase de aprendizaje, la red aprende mediante el ajuste de los pesos con el fin de ser capaces de predecir la etiqueta de clase correcta de las tuplas de entrada.
- Pueden ser utilizadas en datos en los que se puede tener poco conocimiento de las relaciones entre los atributos y clases.
- Están bien adaptados para entradas y salidas con valores continuos y son inherentemente paralelas (técnicas de paralelización se pueden utilizar para acelerar el proceso de cálculo).
- Sus ventajas incluyen su alta tolerancia de los datos con ruido, así como su capacidad para clasificar patrones sobre los que no han sido entrenadas.





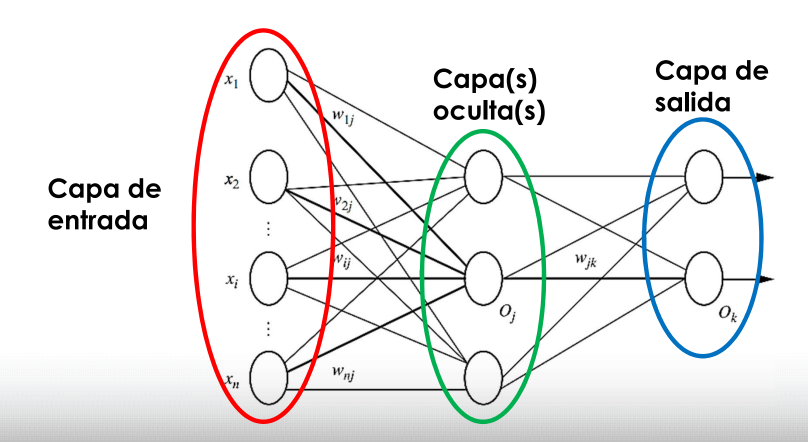
- Sin embargo, no son muy utilizadas para Minería de Datos:
  - Las redes neuronales implican **largos tiempos de entrenamiento**, los cuales son **imprácticos** para grandes volúmenes de datos.
  - Requieren una **serie de parámetros** que suelen ser mejores si se determinan empíricamente.
  - □ Han sido criticadas por su escasa interpretabilidad: es difícil para los seres humanos interpretar el significado simbólico detrás de los pesos aprendidos y de las unidades ocultas en la red.
  - Estas características que las hicieron inicialmente menos deseables para Minería de Datos.





# Redes multicapa de alimentación

- El algoritmo de retropropagación realiza el aprendizaje en una red neuronal multicapa de alimentación hacia adelante.
- Maneja un aprendizaje iterativo, es decir, aprende de un conjunto de pesos para la predicción de la etiqueta de clase de las tuplas.
- Este tipo de redes consisten en una capa de entrada, una o más capas ocultas y una capa de salida





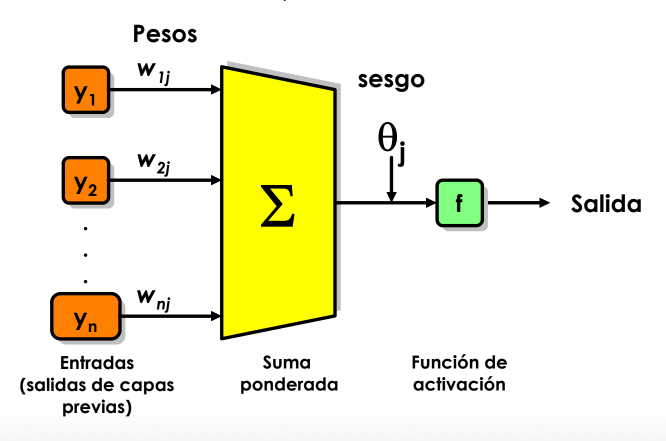
# ...Redes multicapa de alimentación

- Cada capa se compone de unidades. Las entradas a la red corresponden a los atributos medidos para cada tupla de entrenamiento.
- Estos atributos alimentan simultáneamente las unidades que constituyen la capa de entrada; pasan a través de ella para luego ponderarse y alimentar simultáneamente a una segunda capa conocida como capa oculta.
- Las salidas de las unidades de la capa oculta se puede introducir en otra capa oculta, y así sucesivamente:
  - El **número de capas ocultas** es **arbitrario**, aunque en la práctica, sólo suele usarse una.
- Las salidas ponderadas de la última capa oculta se introducen a la capa de salida, la cual fabrica la predicción de la red para las tuplas dadas.
- Las unidades en las capas ocultas y capa de salida se refieren a veces como neurodes (base biológica), o simplemente como unidades de salida.



# ...Redes multicapa de alimentación

- La red se conoce como de alimentación hacia adelante debido a que ninguno de los pesos en cada ciclo se toma de nuevo como una unidad de entrada o una unidad de salida de una capa anterior.
- Cada unidad de salida toma como entrada, una suma ponderada de las salidas de las unidades de la capa anterior:





# ...Redes multicapa de alimentación

- Se aplica una función no lineal (de activación) a la entrada ponderada.
- Este tipo de red es capaz de modelar la predicción de una clase como una combinación lineal de las entradas.
- Desde un punto de vista estadístico, realizan una regresión no lineal.



# Topología de una red

- Antes de que pueda comenzar el entrenamiento, el usuario debe decidir sobre la topología de la red, especificando el número de unidades en la capa de entrada, el número de capas ocultas (si hay más de una), el número de unidades en cada capa oculta, y el número de unidades en la capa de salida.
- Una normalización de los valores de entrada para cada atributo en las tuplas de entrenamiento puede ayudar a acelerar la fase de aprendizaje:

Normalmente, los valores de entrada se normalizan para tener valores entre **0.0** y **1.0**.

- Los atributos con valores discretos pueden ser codificados de tal manera que exista una unidad de entrada por valor de dominio:
  - $\square$  Si un atributo **A** tiene tres valores posibles o conocidos  $\{a_0,a_1,a_2\}$ , entonces podemos asignar tres unidades de entrada para representar **A**, es decir,  $I_0$ ,  $I_1$ ,  $I_2$ . Cada unidad se inicializa con cero.
  - $\square$  Si  $A = a_0$ , entonces  $I_0$  se establece en 1. Si  $A = a_1$ ,  $I_1$  se establece en 1, y así sucesivamente.



# ...Topología de una red

- Las redes neuronales se pueden utilizar para clasificación o para predicción.
- En la clasificación, una unidad de salida se utiliza para representar dos clases (valor 1 y valor 0). Si hay más de dos clases, se utiliza una unidad de salida por clase.
- No hay reglas en cuanto al "mejor" número de unidades de la capa oculta. El diseño de redes es un proceso de ensayo y error, que puede afectar la precisión de la red.
- Los valores iniciales de los pesos también pueden afectar la precisión resultante:
  - ☐ Una vez que una red ha sido entrenada y si su precisión no se considera aceptable, se repite el proceso de entrenamiento con una topología diferente o un conjunto diferente de los pesos iniciales.
- Técnicas de validación cruzada (utilizadas para la estimación de la precisión) se pueden utilizar para ayudar a determinar cuando se ha encontrado una red aceptable.



- La retropropagación aprende a través de un proceso iterativo de los datos de un conjunto de tuplas de entrenamiento, comparando la predicción de la red para cada tupla con el valor actual conocido como valor objetivo.
- El valor objetivo puede ser la etiqueta de clase conocida de la tupla de entrenamiento (para problemas de clasificación) o un valor continúo (para problemas de predicción).
- Para cada tupla de entrenamiento, los pesos son modificados para minimizar el error cuadrático medio entre la predicción de la red y el valor objetivo actual.
- Estas modificaciones se realizan en la dirección "hacia atrás", es decir, de la capa de salida hacia las capas ocultas (de la última a la primera capa oculta)
- A pesar de que no se garantiza, los pesos eventualmente convergen y el proceso de aprendizaje se detiene.

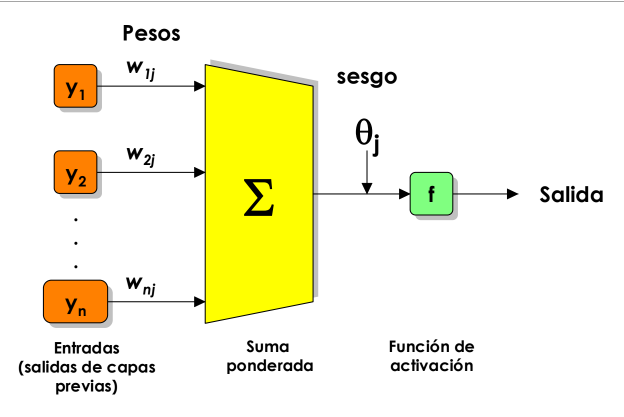
### Inicializando los pesos

- Los pesos en la red son inicializados con **números aleatorios pequeños** (por ejemplo de **-1.0 a 1.0 o de -0.5 a 0.5**)
- Cada unidad tiene un **sesgo** y estos sesgos son similarmente inicializados con números aleatorios pequeños.

### Propagando las entradas hacia adelante

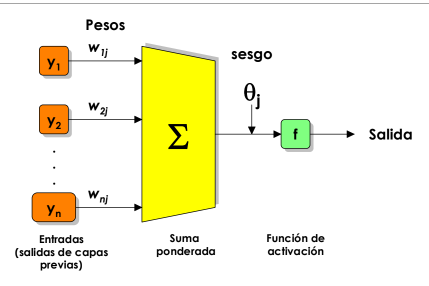
- En primer lugar, la tupla de entrenamiento se alimenta a la capa de entrada de la red.
- Las entradas pasan a través de las unidades de entrada, sin cambios. Es decir, para una unidad de entrada  $\mathbf{j}$ , su salida,  $\mathbf{O_j}$ , es igual a su valor de entrada,  $\mathbf{I_j}$ . A continuación, la entrada de red y la salida de cada unidad en las capas ocultas y de salida son calculadas.
- La entrada de red a una unidad en las capas ocultas o de salida se calcula como una **combinación lineal** de sus entradas.





- Cada una de las unidades tiene un número de entradas a la misma que son, de hecho, las salidas de las unidades conectadas a la unidad en la capa anterior.
- Cada conexión tiene un peso. Para calcular la entrada de red a la unidad, cada entrada conectada a la unidad se multiplica por su correspondiente peso, y ésto es sumado.





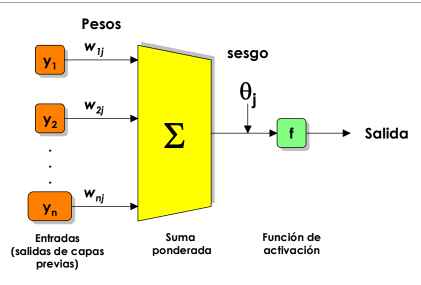
 Dada una unidad j en una capa oculta o de salida, la entrada a la red l<sub>j</sub> a la unidad j es:

$$I_{j} = \sum_{i} W_{ij} O_{j} + \theta_{j}$$

### donde

- w<sub>ij</sub> es el peso de la conexión de la unidad i en la capa anterior a la unidad
   j;
- $oldsymbol{\square}$   $oldsymbol{O}_{i}$  es la salida de la unidad i de la capa anterior y,
- $oldsymbol{\square}$   $oldsymbol{\theta_j}$  es el sesgo de la unidad. El **sesgo** actúa como un **umbral** que sirve para variar la actividad de la unidad.

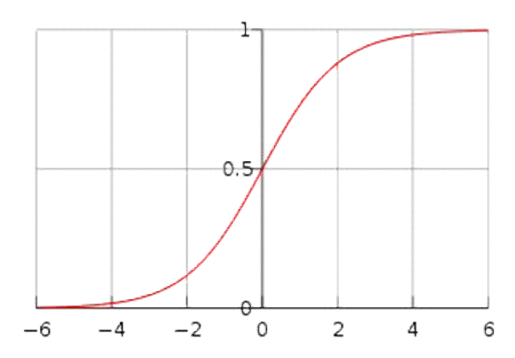




- Cada unidad en las capas ocultas y de salida toma su entrada de red y a continuación, se aplica una función de activación:
  - ☐ La función simboliza la activación de una neurona, representada por la unidad.
  - ☐ Se suele utilizar la función sigmoide (caso particular de la función logística).
- Dada la entrada de red  $\mathbf{I_j}$  a la unidad  $\mathbf{j}$ , la salida de la unidad,  $\mathbf{O_j}$ , se calcula como:

$$O_j = \frac{1}{1 + e^{-l_j}}$$





- Esta función también se conoce como una función de aplastamiento, porque mapea un dominio de entrada de gran tamaño en un rango pequeño (de 0 a 1).
- La función logística es no lineal y diferenciable, permitiendo que el algoritmo de retropropagación pueda aplicarse a problemas de clasificación que son linealmente inseparables.



- Se deben calcular los valores de salida, O<sub>j</sub>, para cada capa oculta, incluyendo la capa de salida, lo que da la predicción de la red.
- En la práctica, es una buena idea guardar los valores de salida intermedios en cada unidad, ya que se requieren más tarde, para calcular el error de retropropagación.
- Este truco puede reducir sustancialmente la cantidad de cálculos requeridos.



- El error se propaga hacia atrás mediante la actualización de los pesos y sesgos para reflejar el error de la predicción de la red.
- Para una unidad j en la capa de salida, el error Erri se calcula:

$$Err_{j} = O_{j} (1 - O_{j}) (T_{j} - O_{j})$$

- $\Box$   $O_i$  es la salida actual de la unidad j
- lacksquare lacksquare is el valor objetivo conocido de la tupla de entrenamiento.
- Es importante notar que  $O_j(1 O_j)$  es la derivada de la función logística.



- Para calcular el error de una capa oculta unidad j, se considera la suma ponderada de los errores de las unidades conectadas a la unidad j en la siguiente capa.
- El error de una unidad j en una capa oculta es:

$$Err_{j} = O_{j} \left( 1 - O_{j} \right) \sum_{k} Err_{k} W_{jk}$$

- $\mathbf{w}_{\mathbf{k}\mathbf{j}}$  es el peso de la conexión de la unidad  $\mathbf{j}$  a la unidad  $\mathbf{k}$  en la siguiente capa más alta
- $\square$  Err<sub>k</sub> es el error de la unidad k.



- Los sesgos y los pesos se actualizan para reflejar el error de propagación.
- El **peso** se actualiza a través de las siguientes ecuaciones, donde  $\Delta w_{ij}$  es el cambio en el peso  $w_{ij}$ :

$$\Delta W_{ij} = (\ell) Err_j O_i$$
 $W_{ij} = W_{ij} + \Delta W_{ij}$ 

- □ ℓ es la **tasa de aprendizaje** (constante que tiene típicamente un valor entre **0.0** y **1.0**.)
- Retropropagación aprende utilizando un método de descenso de gradiente para buscar un conjunto de pesos que se ajuste a los datos de entrenamiento con el fin de minimizar el cuadrado de la distancia entre predicción de clase de la red y el valor objetivo conocido de las tuplas.



- La tasa de aprendizaje ayuda a evitar quedar atrapado en un mínimo local en el margen de decisión (es decir, donde los pesos parecen converger, pero no son la solución óptima) y alienta a encontrar el mínimo global:
  - ☐ Si la **tasa de aprendizaje** es **demasiado pequeña**, entonces el aprendizaje se produce a un **ritmo muy lento**.
  - ☐ Si la tasa de aprendizaje es demasiado grande, entonces puede producirse la oscilación entre las soluciones inadecuadas.
- Una regla de oro es ajustar la tasa de aprendizaje a 1/t, donde t es el número de iteraciones a través del conjunto de entrenamiento hasta el momento.



Los **sesgos** se actualiza a través de las siguientes ecuaciones, donde  $\Delta \theta_j$  es el cambio en el sesgo  $\theta_i$ :

$$\Delta \theta_{j} = (\ell) Err_{j}$$
 $\theta_{i} = \theta_{i} + \Delta \theta_{i}$ 

- En este caso se están actualizando los pesos y sesgos después de la presentación de cada tupla → actualización de casos.
- Alternativamente, los incrementos de peso y sesgo se podrían acumular en variables, de modo que éstos actualicen después de que todas las tuplas se presentaron → actualización de épocas.
- Una iteración a través del conjunto de entrenamiento es una época.
- En la práctica, la actualización de casos es más común, ya que tiende a dar resultados más precisos.



## Condiciones de terminación

- El aprendizaje termina cuando:
  - $\Box$  Todos  $\Delta w_{ij}$  en la época anterior son tan pequeños como para estar por debajo de un umbral especificado.
  - □ El porcentaje de tuplas mal clasificados en la época anterior está por debajo de cierto umbral.
  - ☐ Un **número de épocas**, especificado de antemano, ha expirado.
- En la práctica, varios cientos de miles de épocas pueden ser necesarios antes de los pesos lleguen a converger.





- La eficiencia computacional depende del tiempo que se gaste en entrenar la red.
- Dadas |D| tuplas y w pesos, cada época requiere un tiempo O(|D|w).
- En el peor de los casos, el número de épocas puede ser exponencial a n, donde n es el número de entradas.
- En la práctica, el tiempo requerido para las redes puedan converger es muy variable.



## Cantidad de neuronas

- La cantidad de neuronas de entrada y salida están definidas por el problema.
- La cantidad de neuronas en las capas ocultas determinan los grados de libertad del modelo:
  - ☐ Un **número muy pequeño** de neuronas pueden **no ser suficientes** para problemas complejos.
  - Un **número muy grande** de neuronas puede **sobre-entrenar** el modelo y tener una **perdida de generalidad** ante nuevas observaciones.
- Se suele usar (para comenzar el análisis de sensibilidad) la regla:

$$M = \frac{A + K}{2}$$

- ☐ M es la cantidad de neuronas en la capa media.
- ☐ A es la cantidad de neuronas en la capa de entrada.
- ☐ K la cantidad de neuronas en la capa de salida.



## ... Cantidad de neuronas

- La cantidad de neuronas en la capa oculta depende de una serie de factores:
  - ☐ La cantidad de observaciones en el conjunto de entrenamiento.
  - La cantidad de ruido, complejidad del problema de clasificación.
  - □ La cantidad de atributos de entrada y clases (neuronas de salida)
  - ☐ Las **funciones de activación** entre las capas y algoritmo de entrenamiento.
- Una opción es ir evaluando varias redes neuronales para ir determinando el número apropiado de neuronas.
- Otra opción es comenzar con un número grande de neuronas y conexiones, y a medida que se va construyendo la red neuronal, se van "podando" aquellas conexiones que son innecesarias.



# Decaimiento de los pesos

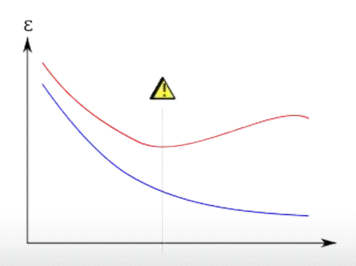
 Para prevenir que los pesos vayan creciendo sin control alguno a valores muy grandes (señal de sobre-entrenamiento), es conveniente agregar un decaimiento a los pesos de la forma:

$$W_{t+1} = (1 - \varepsilon) W_t$$

Pesos que no son necesarios y no se van actualizando en cada iteración del algoritmo, van a decaer hasta anularse, mientras que aquellos que si son necesarios y se van actualizando de manera continua con retropropagacion y ajustándose con el decaimiento.

# Número de épocas

- Para evitar el sobre-entrenamiento y el tiempo computacional necesario para entrenar la red, se puede fijar un cierto número de épocas de entrenamiento de acuerdo al comportamiento observado del error de entrenamiento y de prueba.
- Se puede dar el caso que sea necesario agregar ruido a las observaciones de entrenamiento de manera de entregar una mayor generalidad al modelo.
- Una red neuronal MPL (Perceptrón Multicapa) entrenada con retropropagación entrena generalmente más rápido si se utiliza una función de activación antismétrica (f(-x) = -f(x)).





# Pre-procesamiento de datos

- Los datos de entrada deben estar pre-procesados de manera que su media sea cero (o un valor muy bajo) con respecto a la varianza.
- Los datos de entrada no deben estar correlacionados. Intentar utilizar variables que no expliquen las mismas características de las observaciones de una BD (se puede utilizar PCA o algún método que asegure variables independientes).
- Las variables de entrada deben tener varianza similar.
- Los pesos iniciales deben ser valores pequeños para evitar la saturación de las neuronas:
  - Los valores de los pesos de Capa Entrada → Capa media deben ser mayores, que aquellos que van de Capa media → Capa de salida.



# Actualización de pesos

- Existen dos aproximaciones básicas para actualizar los pesos durante el entrenamiento de la red:
  - □ On-Line: Los pesos son actualizados con retropopagación luego de que cada observación es presentada a la red neuronal.
  - Batch: Los pesos son actualizados una vez que todas las observaciones son presentadas a la red neuronal.
- Se recomienda el entrenamiento Batch dado que se utiliza la dirección de máximo descenso, la más adecuada para el problema de optimización no lineal que se desea resolver.
- El entrenamiento On-line tiene una menor complejidad computacional del entrenamiento de una orden y es sensible al orden que se presentan las observaciones.



# Tasa de aprendizaje y Momentum

- Se recomienda utilizar una combinación de tasas de aprendizaje sobre distintas redes.
- Este parámetro, a grandes rasgos, permite definir la velocidad por sobre la cual se va acercando al óptimo del problema definido sobre una red neuronal.
- Se puede incluir un parámetro llamado momentum que suele utilizarse para la actualización de los pesos en el algoritmo de retropropagación.
- Permite considerar la cantidad de movimiento que cada peso tiene al irse actualizando.
- No existe una regla general para los valores de ambos parámetros, pero para el momentum se recomiendan valores cercanos a 0.2.



