# Exercício 1 - Aplicação perceptron simples

Rodrigo Machado Fonseca - 2017002253

October 25, 2021

# 1 Introdução

Neste trabalho nós utilizaremos o algoritmo Perceptron Simples para classificar se um tumor é benigno ou maligno de acordo com a base de dados  $Breast\ Cancer^1$ .

# 2 Perceptron Simples

A rede perceptron classifica baseado na função limiar que consiste na seguinte função:

$$\begin{cases} w1 * x1 + w2 * x2 \ge \theta, & 1 \\ w1 * x1 + w2 * x2\theta, & 0 \end{cases}$$

$$\begin{cases} w1, w2 & pesos \\ x1, x2 & coordenadas \ de \ x \\ \theta & limiar \ de \ separacao \end{cases}$$

$$(1)$$

Os parâmetros que estamos interessados em descobrir são os pesos e o valor de  $\theta$ . Mas note que da forma que a equação 1 está disposta fica impossível utilizar o percepetron, pois após a multiplicação da entrada pelos pesos iremos comparar com o limiar, mas note que também não sabemos o limiar. Portanto, iremos fazer um pequeno ajuste na equação.

$$\begin{cases} w1 * x1 + w2 * x2 - \theta \ge 0, & 1 \\ w1 * x1 + w2 * x2 - \theta < 0, & 0 \end{cases}$$
 (2)

Note que esta pequena alteração nos permite treinar a função de modo a descobrir os pesos e o limiar. Basta colocarmos uma entrada padrão -1 que será multiplicada por um valor aleatório de  $\theta$ , e com isso o valor de comparação da função degrau será centrado no zero. Portanto, o  $\theta$  será atualizado assim como os pesos e no final a nossa função irá retornar  $\theta, w1, w2$ , respectivamente.

Com isso, agora podemos implementar a função train\_perceptron e a função calculate\_perceptron\_output. Devo ressaltar que utilizaremos um número de peso arbitrário de modo que o algoritmo torne-se geral e possa ser aplicado independentemente da dimensão da entrada.

```
> train_perceptron <- function(xin,yd,eta,tol,maxepocas,par){</pre>
    ## Definition of functions parameters
    #yd: output
    #xin: input
    #eta: learning rate
    #tol: maximum error tolerance
    #maxepoch -> maximum number of iterations
    #par: par=1, if p = 1, enter the term polarization
    ## Dimensions of input matrix
    n_{row} < -dim(xin)[1]
    n_{col} < -dim(xin)[2]
    ## term polarization and weights
    if (par==1){
      # initialize weight matrix
      wt<-as.matrix(runif(n_col+1)-0.5)
      xin < -cbind(-1, xin)
+
    }
    else{
      # initialize weight matrix
      wt<-as.matrix(runif(n_col)-0.5)
```

```
}
    ## control variables
    # vector error per epoch
    evec <- matrix(ncol = 1, nrow = 1)</pre>
    # variblas comparative
    nepoch <-1
    error_epoch <-tol+1
    while ((nepoch < maxepocas) && (error_epoch > tol))
      # sum square error
      ei2<-0
      # random string
      xseq<-sample(n_row, replace = FALSE)</pre>
+
      for (i in 1:n_row)
      {
        # random sequence
        irand<-xseq[i]</pre>
        # output
        yhati<- as.double((xin[irand, ] %*% wt) >= 0)
        # error
        ei<-yd[irand]-yhati
+
        # delta
        dw<-eta * ei * xin[irand,]</pre>
        #Update wights
        wt < -wt + dw
        #erro acumulado
```

```
ei2<-ei2+ei*ei
      }
+
      #mean square error (MSR)
      evec <- rbind(evec, as.matrix(ei2/n_row, ncol = 1, nrow= 1))</pre>
      #save error per epoch
      error_epoch <- ei2/n_row
      # Update number of epochs
      nepoch <-nepoch +1
    }
    r_list <-list(wt, evec, nepoch)
    return(r_list)
+ }
>
    calculate_perceptron_output <- function(xvec,w,par){</pre>
    if(par==1){
+
        xvec<-cbind(-1,xvec)}</pre>
    u<-xvec %*% w
    y < -1.0*(u > = 0)
    return ((as.matrix(y)))
+ }
```

# 3 Preparação dos Dados

Na base  $Breast\ Cancer$ , estão disponíveis nesta base 699 amostras, das quais 458 (65.5%) correspondem a tumores benignos e 241 (34.5%) a tumores malignos.

Para utilizarmos esses dados vamos tratá-los de modo que torne-se possível a aplicação do Perceptron Simples. A priori, iremos remover os id's, pois eles não tem nenhuma correlação com o tipo de câncer. Em seguida, iremos excluir o valores NA's (não disponível). Por fim, iremos transformar benigno para 1 e maligno para 0, para ficar coerente a função degrau.

Coluna	Atributo	Domínio
1.	Sample code number	id number
2.	Clump Thickness	1 - 10
3.	Uniformity of Cell Size	1 - 10
4.	Uniformity of Cell Shape	1 - 10
5.	Marginal Adhesion	1 - 10
6.	Single Epithelial Cell Size	1 - 10
7.	Bare Nuclei	1 - 10
8.	Bland Chromatin	1 - 10
9.	Normal Nucleoli	1 - 10
10.	Mitoses	1 - 10
11.	Class:	(2 for benign, 4 for malignant)

Table 1: Atributos da base de dados Breast Cancer

```
> # Carregar os dados
> data <- as.matrix(read.table("breast-cancer-wisconsin.data", sep = ','))
> # Remover coluna de ids
> data <- data[,-1]
> # Converter para matrix numerica
> data <- apply(data, c(1,2), as.numeric)
> # Remover linhas com NAs
> rows_to_remove <- apply(data, 1, function(x){any(is.na(x))})
> data <- data[!rows_to_remove,]
> # Obter amostras x e y
> x <- data[,1:9]
> y <- data[,1:9]
> y <- data[,1:9]
> y <- data[,1:9]
> # Rotular as amostras das Classes com o valor de 0 (maligno) e 1 (benigno)
> y[y == 4] <- 0
> y[y == 2] <- 1</pre>
```

#### 4 Treinamento

Para fazer o treinamento, iremos separar o conjunto de dados entre treinamento e teste. O conjunto de treinamento será utilizado para encontrar os pesos da nossa rede neural. O conjunto de teste será utilizado para analisar a capacidade do nosso classificador distinguir entre benigno e maligno.

Esses dados devem ser escolhidos de forma aleatório de modo a não enviesar o estudo.

```
> library('RSNNS')
> train_routine <- function(x, y, eta, tol, maxepochs, par, number_repeat){</pre>
    #y: Output variable array.
    #x: Input variable array.
    #eta: Learning rate.
    #tol: Maximum error tolerance.
    #maxepochs -> Maximum number of iterations per epoch.
    \#par: par=1, if p = 1, enter the term polarization
    #number_repeat: Number of analysis repetitions.
+ accuracy <- matrix(nrow = number_repeat, ncol = 1)
+ for (i in 1:number_repeat)
    # Select test and training samples
    xy_all <- splitForTrainingAndTest(x,y,ratio = 0.3)</pre>
    x_train <- xy_all$inputsTrain</pre>
    y_train <- xy_all$targetsTrain</pre>
    x_test <- xy_all$inputsTest</pre>
    y_test <- xy_all$targetsTest</pre>
    # Training
    retlist <- train_perceptron(x_train, y_train, eta, tol, maxepochs, par)
    # Testing
    wt <- retlist[[1]]</pre>
    y_hat <- calculate_perceptron_output(x_test, wt, par)</pre>
    accuracy[i,] \leftarrow 1 - (t(y_test - y_hat) %*% (y_test - y_hat))/length(y_test)
+ }
+ return(accuracy)
+ }
```

#### 5 Resultados

Agora que já possuíamos nossa rotina de trinamento podemos fazer o experimento. Iremos separa 70 % para treino e 30 % para teste. Iremos repetir o experimento 20 vezes e após isso calcular a média da acurácia e o seu desvio padrão.

```
> accuracy <- train_routine(x, y, 0.1, 0.0001, 1000, 1, 20)
> print("Acurácia Média")

[1] "Acurácia Média"
> mean(accuracy)

[1] 0.9873171
> print("Desvio Padrão")

[1] "Desvio Padrão"
> sd(accuracy)

[1] 0.009146555
```

### 6 Discussão

Com esse experimento, pode-se concluir que foi possível construir uma rede Perceptron Simples capaz de classificar corretamente as amostras mais de 95% das vezes. Esse valor é bastante satisfatório, o que indica que o algoritmo de treinamento foi implementado corretamente e que uma rede Perceptron Simples é capaz de resolver o problema da base de dados *Breast Cancer*. Além disso, ao escolhermos o conjunto de treino e teste de forma aleatório, também atualizando os pesos de forma aleatória garantimos a replicabilidade deste experimento.

# References

[1] https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Breast+Cancer+Wisconsin+%280riginal%29