## Redes Neurais Artificiais

Pedro H A Konzen

17 de dezembro de 2024

# Licença

Este texto é disponibilizado sob a Licença Atribuição-Compartilha Igual 4.0 Internacional Creative Commons. Para visualizar uma cópia desta licença, visite

http://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/deed.pt\_BR

ou mande uma carta para Creative Commons, PO Box 1866, Mountain View, CA 94042, USA.

### Prefácio

O site notaspedrok.com.br é uma plataforma que construí para o compartilhamento de minhas notas de aula. Essas anotações feitas como preparação de aulas é uma prática comum de professoras/es. Muitas vezes feitas a rabiscos em rascunhos com validade tão curta quanto o momento em que são concebidas, outras vezes, com capricho de um diário guardado a sete chaves. Notas de aula também são feitas por estudantes - são anotações, fotos, prints, entre outras formas de registros de partes dessas mesmas aulas. Essa dispersão de material didático sempre me intrigou e foi o que me motivou a iniciar o site.

Com início em 2018, o site contava com apenas três notas incipientes. De lá para cá, conforme fui expandido e revisando os materais, o site foi ganhando acessos de vários locais do mundo, em especial, de países de língua portugusa. No momento, conta com 13 notas de aula, além de minicursos e uma coleção de vídeos e áudios.

As notas de **Redes Neurais Artificiais** fazem uma introdução às redes neuraus artificiais com enfase na resolução de problemas de matemática. Como ferramenta de apoio computacional, códigos exemplos são trabalhos em linguagem Python, mais especificamente, com o pacote de aprendizagem de máquina PyTorch.

Aproveito para agradecer a todas/os que de forma assídua ou esporádica contribuem com correções, sugestões e críticas! ;)

Pedro H A Konzen

https://www.notaspedrok.com.br

# Conteúdo

| C  | apa   |        |  | i    |
|----|-------|--------|--|------|
| Li | cenç  | a      |  | ii   |
| P  | refác | io     |  | iii  |
| Sı | ımár  | io     |  | v    |
| 1  | Inti  | roduçã | o  | 1    |
| 2  | Per   | ceptro | $\mathbf{n}$                             | 3    |
|    | 2.1   | Unida  | de de Processamento                      | . 3  |
|    |       | 2.1.1  | Um problema de classificação             | . 4  |
|    |       | 2.1.2  | Problema de regressão                    | . 11 |
|    |       | 2.1.3  | Exercícios                               |      |
|    | 2.2   | Algori | itmo de Treinamento                      | . 15 |
|    |       | 2.2.1  | Método do Gradiente Descendente          | . 16 |
|    |       | 2.2.2  | Método do Gradiente Estocástico          | . 20 |
|    |       | 2.2.3  | Exercícios                               | . 22 |
| 3  | Per   | ceptro | n Multicamadas                           | 24   |
|    | 3.1   | Model  | lo MLP                                   | . 24 |
|    |       | 3.1.1  | Treinamento                              | . 26 |
|    |       | 3.1.2  | Aplicação: Problema de Classificação XOR | . 27 |
|    |       | 3.1.3  | Exercícios                               | . 30 |
|    | 3.2   | Aplica | ação: Problema de Classificação Binária  | . 30 |
|    |       | 3.2.1  | Dados                                    | . 31 |
|    |       |        |  |      |

### Pedro H A Konzen

|              |       | 3.2.2 Modelo                      | 32      |
|--------------|-------|-----------------------------------|---------|
|              |       | 3.2.3 Treinamento e Teste         | 3       |
|              |       | 3.2.4 Verificação                 | 35      |
|              |       | 3.2.5 Exercícios                  | 37      |
|              | 3.3   | Aplicação: Aproximação de Funções | 37      |
|              |       |                                   | 37      |
|              |       | 3.3.2 Função bidimensional        | 10      |
|              |       | 3.3.3 Exercícios                  | 4       |
|              | 3.4   | Diferenciação Automática          | 4       |
|              |       | B.4.1 Autograd MLP                | 0       |
|              |       | 3.4.2 Exercícios                  | 53      |
| 4            | Red   | s Informadas pela Física 5        | 6       |
| _            | 4.1   | Aplicação: Equação de Poisson     |         |
|              |       |                                   | 61      |
|              | 4.2   |                                   | -<br>61 |
|              | 4.3   |                                   | 66      |
|              |       |                                   | 3       |
|              | 4.4   |                                   | 4       |
| $\mathbf{R}$ | espos | as dos Exercícios 7               | 8       |
| N            | otas  | 7                                 | 9       |
| ΤN           | otas  | •                                 | IJ      |
| $\mathbf{R}$ | eferê | cias 8                            | 0       |

## Capítulo 1

## Introdução

Uma rede neural artificial é um modelo de aprendizagem profunda (deep learning), uma área da aprendizagem de máquina (machine learning). O termo tem origem no início dos desenvolvimentos de inteligência artificial, em que modelos matemáticos e computacionais foram inspirados no cérebro biológico (tanto de humanos como de outros animais). Muitas vezes desenvolvidos com o objetivo de compreender o funcionamento do cérebro, também tinham a intensão de emular a inteligência.

Nestas notas de aula, estudamos um dos modelos de redes neurais usualmente aplicados. A unidade básica de processamento data do modelo de neurônio de McCulloch-Pitts (McCulloch and Pitts, 1943), conhecido como **perceptron** (Rosenblatt, 1958, 1962), o primeiro com um algoritmo de treinamento para problemas de classificação linearmente separável. Um modelo similiar é o ADALINE (do inglês, adaptive linear element, Widrow and Hoff, 1960), desenvolvido para a predição de números reais. Pela questão histórica, vamos usar o termo **perceptron** para designar a unidade básica (o neurônio), mesmo que o modelo de neurônio a ser estudado não seja restrito ao original.

Métodos de aprendizagem profunda são técnicas de treinamento (calibração) de composições em múltiplos níveis, aplicáveis a problemas de aprendizagem de máquina que, muitas vezes, não têm relação com o cérebro ou neurônios biológicos. Um exemplo, é a rede neural que mais vamos explorar nas notas, o perceptron multicamada (MLP, em inglês multilayer perceptron), um

modelo de progressão (em inglês, feedfoward) de rede profunda em que a informação é processada pela composição de camadas de perceptrons. Embora a ideia de fazer com que a informação seja processada através da conexão de múltiplos neurônios tenha inspiração biológica, usualmente a escolha da disposição dos neurônios em uma MLP é feita por questões algorítmicas e computacionais. I.e., baseada na eficiente utilização da arquitetura dos computadores atuais.

## Capítulo 2

## Perceptron

### 2.1 Unidade de Processamento

A unidade básica de processamento (neurônio artificial) que exploramos nestas notas é baseada no perceptron (Fig. 2.1). Consiste na composição de uma função de ativação  $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  com a pré-ativação

$$z := \boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{x} + b \tag{2.1}$$

$$= w_1 x_1 + w_2 x_2 + \dots + w_n x_n + b \tag{2.2}$$

onde,  $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$  é o vetor de entrada,  $\boldsymbol{w} \in \mathbb{R}^n$  é o vetor de pesos e  $b \in \mathbb{R}$  é o bias. Escolhida uma função de ativação, a saída do neurônio é dada por

$$y = \mathcal{N}\left(\boldsymbol{x}; (\boldsymbol{w}, b)\right) \tag{2.3}$$

$$:= f(z) = f(\boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{x} + b) \tag{2.4}$$

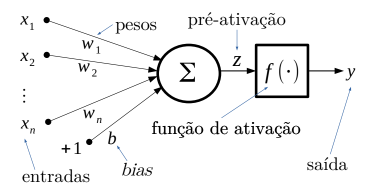


Figura 2.1: Esquema de um perceptron: unidade de processamento.

O treinamento (calibração) consiste em determinar os parâmetros  $(\boldsymbol{w},b)$  de forma que o neurônio forneça as saídas y esperadas com base em um critério predeterminado.

Uma das vantagens deste modelo de neurônio é sua generalidade, i.e. pode ser aplicado a diferentes problemas. Na sequência, vamos aplicá-lo na resolução de um problema de classificação e noutro de regressão.

### 2.1.1 Um problema de classificação

Vamos desenvolver um perceptron que emule a operação  $\land$  (e-lógico). I.e, receba como entrada dois valores lógicos  $A_1$  e  $A_2$  (V, verdadeiro ou F, falso) e forneça como saída o valor lógico  $R = A_1 \land A_2$ . Segue a tabela verdade do  $\land$ :

| $A_1$        | $A_2$ | R |
|--------------|-------|---|
| V            | V     | V |
| V            | F     | F |
| $\mathbf{F}$ | V     | F |
| $_{\rm F}$   | F     | F |

#### Modelo

Nosso modelo de neurônio será um perceptron com duas entradas  $x \in \{-1, 1\}^2$  e a função sinal

$$f(z) = \operatorname{sign}(z) = \begin{cases} 1 & , z > 0 \\ 0 & , z = 0 \\ -1 & , z < 0 \end{cases}$$
 (2.5)

como função de ativação, i.e.

$$y = \mathcal{N}\left(\boldsymbol{x}; (\boldsymbol{w}, b)\right), \tag{2.6}$$

$$= \operatorname{sign}(\boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{x} + b), \tag{2.7}$$

onde  $\boldsymbol{w} \in \mathbb{R}^2$  e  $b \in \mathbb{R}$  são parâmetros a determinar.

### Pré-processamento

Uma vez que nosso modelo recebe valores  $\boldsymbol{x} \in \{-1,1\}^2$  e retorna  $y \in \{-1,1\}$ , precisamos (pre)processar os dados do problema de forma a utilizá-los. Uma forma, é assumir que todo valor negativo está associado ao valor lógico F (falso) e positivo ao valor lógico V (verdadeiro). Desta forma, os dados podem ser interpretados como na tabela abaixo.

#### **Treinamento**

Agora, nos falta treinar nosso neurônio para fornecer o valor de y esperado para cada dada entrada  $\boldsymbol{x}$ . Isso consiste em um método para escolhermos os parâmetros  $(\boldsymbol{w},b)$  que sejam adequados para esta tarefa. Vamos explorar mais sobre isso na sequência do texto e, aqui, apenas escolhemos

$$\boldsymbol{w} = (1,1), \tag{2.8}$$

$$b = -1. (2.9)$$

Com isso, nosso perceptron é

$$\mathcal{N}(\boldsymbol{x}) = \operatorname{sign}(x_1 + x_2 - 1) \tag{2.10}$$

Verifique que ele satisfaz a tabela verdade acima!

### Implementação

Código 2.1: perceptron.py

```
1 import torch
2
3 # modelo
4 class Perceptron (torch.nn.Module):
      def __init__(self):
          super().__init__()
          self.linear = torch.nn.Linear(2,1)
7
8
      def forward(self, x):
9
          z = self.linear(x)
10
          y = torch.sign(z)
11
12
          return y
13
14 model = Perceptron()
15 W = torch.Tensor([[1., 1.]])
16 b = torch.Tensor([-1.])
17 with torch.no_grad():
      model.linear.weight = torch.nn.Parameter(W)
      model.linear.bias = torch.nn.Parameter(b)
19
21 # dados de entrada
22 X = torch.tensor([[1., 1.],
                     [1., -1.],
23
                     [-1., 1.],
24
                     [-1., -1.]
25
26
27 print(f"\nDados de entrada\n{X}")
28
30 # forward (aplicação do modelo)
31 y = model(X)
33 print(f"Valores estimados\n{y}")
```

### Interpretação geométrica

Empregamos o seguinte modelo de neurônio

$$\mathcal{N}(\boldsymbol{x};(\boldsymbol{w},b)) = \operatorname{sign}(w_1 x_1 + w_2 x_2 + b) \tag{2.11}$$

Observamos que

$$w_1 x_1 + w_2 x_2 + b = 0 (2.12)$$

corresponde à equação geral de uma reta no plano  $\tau: x_1 \times x_2$ . Esta reta divide o plano em dois semiplanos

$$\tau^{+} = \{ \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^{2} : w_{1}x_{1} + w_{2}x_{2} + b > 0 \}$$
(2.13)

$$\tau^{-} = \{ \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^2 : w_1 x_1 + w_2 x_2 + b < 0 \}$$
 (2.14)

O primeiro está na direção do vetor normal à reta  $\mathbf{n} = (w_1, w_2)$  e o segundo no sentido oposto. Com isso, o problema de treinar nosso neurônio para o problema de classificação consiste em encontrar a reta

$$w_1 x_1 + w_2 x_2 + b = 0 (2.15)$$

de forma que o ponto (1,1) esteja no semiplano positivo  $\tau^+$  e os demais pontos no semiplano negativo  $\tau^-$ . Consultamos a Figura 2.2.

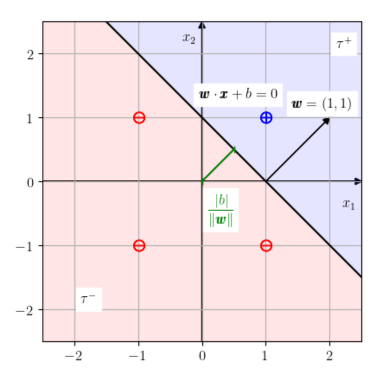


Figura 2.2: Interpretação geométrica do perceptron aplicado ao problema de classificação relacionado à operação lógica  $\land$  (e-lógico).

### Algoritmo de treinamento: perceptron

O algoritmo de treinamento perceptron permite calibrar os pesos de um neurônio para fazer a classificação de dados linearmente separáveis. Trata-se de um algoritmo para o **treinamento supervisionado** de um neurônio, i.e. a calibração dos pesos é feita com base em um dado **conjunto de amostras de treinamento**.

Seja dado um **conjunto de treinamento**  $\{x^{(s)}, y^{(s)}\}_{s=1}^{n_s}$ , onde  $n_s$  é o número de amostras. O algoritmo consiste no seguinte:

- 1.  $\boldsymbol{w} \leftarrow \boldsymbol{0}, b \leftarrow 0$ .
- 2. Para  $e \leftarrow 1, \ldots, n_e$ :
  - (a) Para  $s \leftarrow 1, \ldots, n_s$ :

i. Se 
$$y^{(s)} \mathcal{N} \left( \boldsymbol{x}^{(s)} \right) \leq 0$$
:  
A.  $\boldsymbol{w} \leftarrow \boldsymbol{w} + y^{(s)} \boldsymbol{x}^{(s)}$   
B.  $b \leftarrow b + y^{(s)}$ 

onde,  $n_e$  é um dado número de épocas<sup>1</sup>.

Código 2.2: perceptron\_train.py

```
1 import torch
3 # modelo
5 class Perceptron(torch.nn.Module):
      def __init__(self):
          super().__init__()
7
           self.linear = torch.nn.Linear(2,1)
8
9
      def forward(self, x):
10
          z = self.linear(x)
11
          y = torch.sign(z)
12
13
          return y
14
15 model = Perceptron()
16 with torch.no_grad():
      W = model.linear.weight
      b = model.linear.bias
18
19
20 # dados de treinamento
21 X_train = torch.tensor([[1., 1.],
                     [1., -1.],
22
                      [-1., 1.],
23
                      [-1., -1.]])
25 y_train = torch.tensor([1., -1., -1., -1.]).
  reshape (-1,1)
27 ## número de amostras
```

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Número de vezes que as amostrar serão percorridas para realizar a correção dos pesos.

```
28 ns = y_train.size(0)
30 print("\nDados de treinamento")
31 print("X_train =")
32 print(X_train)
33 print("y train = ")
34 print(y_train)
35
36 # treinamento
37
38 ## num max épocas
39 \text{ nepochs} = 100
41 for epoch in range (nepochs):
42
      # update
43
      not updated = True
44
45
      for s in range(ns):
           y_est = model(X_train[s:s+1,:])
46
           if (y_est*y_train[s] <= 0.):</pre>
47
                with torch.no_grad():
48
                    W += y_train[s]*X_train[s,:]
49
                    b += y_train[s]
50
                    not_updated = False
51
52
      if (not_updated):
53
           print('Training ended.')
54
           break
56
58 # verificação
59 print (f'W = n\{W\}')
60 print(f'b =\n{b}')
61 y = model(X_train)
62 print(f'y =\n{y}')
```

### 2.1.2 Problema de regressão

Vamos treinar um perceptron para resolver o problema de regressão linear para os seguintes dados

#### Modelo

Vamos determinar o perceptron<sup>2</sup>

$$\tilde{y} = \mathcal{N}(x; (w, b)) = wx + b \tag{2.16}$$

que melhor se ajusta a este conjunto de dados  $\{(x^{(s)}, y^{(s)})\}_{s=1}^{n_s}, n_s = 4.$ 

#### Treinamento

A ideia é que o perceptron seja tal que minimize o erro quadrático médio (MSE, do inglês, *Mean Squared Error*), i.e.

$$\min_{w,b} \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \left( \tilde{y}^{(s)} - y^{(s)} \right)^2 \tag{2.17}$$

Vamos denotar a **função erro** (em inglês, loss function) por

$$\varepsilon(w,b) := \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \left( \tilde{y}^{(s)} - y^{(s)} \right)^2 \tag{2.18}$$

$$= \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \left( wx^{(s)} + b - y^{(s)} \right)^2 \tag{2.19}$$

Observamos que o problema (2.17) é equivalente a um problema linear de mínimos quadrados. A solução é obtida resolvendo-se a equação normal<sup>3</sup>

$$M^T M \boldsymbol{c} = M^T \boldsymbol{y}, \tag{2.20}$$

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Escolhendo f(z) = z como função de ativação.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Consulte o Exercício 2.1.4.

onde  $\mathbf{c} = (w, p)$  é o vetor dos parâmetros a determinar e M é a matriz  $n_s \times 2$  dada por

 $M = \begin{bmatrix} \mathbf{x} & \mathbf{1} \end{bmatrix} \tag{2.21}$ 

### Implementação

Código 2.3: perceptron\_mq.py

```
1 import torch
3 # modelo
4 class Perceptron(torch.nn.Module):
      def __init__(self):
          super().__init__()
          self.linear = torch.nn.Linear(1,1)
7
8
      def forward(self, x):
9
          z = self.linear(x)
10
11
          return z
12
13 model = Perceptron()
14 with torch.no_grad():
      W = model.linear.weight
      b = model.linear.bias
16
18 # dados de treinamento
19 X_train = torch.tensor([0.5,
                            1.0,
20
                            1.5,
21
                            [2.0]).reshape(-1,1)
22
23 y_train = torch.tensor([1.2,
                            2.1,
24
                            2.6,
25
                            3.6]).reshape(-1,1)
26
28 ## número de amostras
29 ns = y_train.size(0)
31 print("\nDados de treinamento")
```

```
32 print("X_train =")
33 print(X train)
34 print("y_train = ")
35 print(y_train)
37 # treinamento
39 ## matriz
40 M = torch.hstack((X_train,
                     torch.ones((ns,1))))
42 ## solucão M.Q.
43 c = torch.linalg.lstsq(M, y_train)[0]
44 with torch.no_grad():
      W = c[0]
45
      b = c[1]
46
48 # verificação
49 print (f'W =\n{W}')
50 print(f'b =\n{b}')
51 y = model(X_train)
52 print(f'y =\n{y}')
```

#### Resultado

Nosso perceptron corresponde ao modelo

$$\mathcal{N}(x;(w,b)) = wx + b \tag{2.22}$$

com pesos treinados w=1.54 e b=0.45. Ele corresponde à reta que melhor se ajusta ao conjunto de dados de  $\left\{x^{(s)},y^{(s)}\right\}_{s=1}^4$  dado na tabela acima. Consultamos a Figura 2.3.

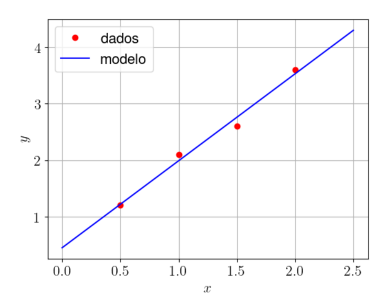


Figura 2.3: Interpretação geométrica do perceptron aplicado ao problema de regressão linear.

### 2.1.3 Exercícios

**E.2.1.1.** Crie um perceptron que emule a operação lógica do ∨ (ou-lógico).

| $A_1$        | $A_2$        | $A_1 \vee A_2$ |
|--------------|--------------|----------------|
| V            | V            | V              |
| V            | $\mathbf{F}$ | V              |
| $\mathbf{F}$ | V            | V              |
| F            | F            | F              |

E.2.1.2. Busque criar um perceptron que emule a operação lógica do xor.

| $A_1$        | $A_2$        | $A_1$ xor $A_2$ |
|--------------|--------------|-----------------|
| V            | V            | F               |
| V            | $\mathbf{F}$ | V               |
| $\mathbf{F}$ | V            | V               |
| F            | F            | ${ m F}$        |

É possível? Justifique sua resposta.

- **E.2.1.3.** Assumindo o modelo de neurônio (2.16), mostre que (2.18) é função convexa.
- **E.2.1.4.** Mostre que a solução do problema (2.17) é dada por (2.20).
- **E.2.1.5.** Crie um perceptron com função de ativação  $f(x) = \tanh(x)$  que melhor se ajuste ao seguinte conjunto de dados:

| $\mathbf{S}$ | $x^{(s)}$ | $y^{(s)}$ |
|--------------|-----------|-----------|
| 1            | -1,0      | -0,8      |
| 2            | -0,7      | -0,7      |
| 3            | -0,3      | -0,5      |
| 4            | 0,0       | -0,4      |
| 5            | 0,2       | -0,2      |
| 6            | 0,5       | 0,0       |
| 7            | 1,0       | 0,3       |

### 2.2 Algoritmo de Treinamento

Na seção anterior, desenvolvemos dois modelos de neurônios para problemas diferentes, um de classificação e outro de regressão. Em cada caso, utilizamos algoritmos de treinamento diferentes. Agora, vamos estudar algoritmos de treinamentos mais gerais<sup>4</sup>, que podem ser aplicados a ambos os problemas.

Ao longo da seção, vamos considerar o **modelo** de neurônio

$$\tilde{y} = \mathcal{N}(\boldsymbol{x}; (\boldsymbol{w}, b)) = f(\underbrace{(\boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{x} + b)}_{z}),$$
 (2.23)

com dada função de ativação  $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ , sendo os vetores de entrada  $\boldsymbol{x}$  e dos pesos  $\boldsymbol{w}$  de tamanho  $n_{in}$ . A pré-ativação do neurônio é denotada por

$$z := \boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{x} + b \tag{2.24}$$

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Aqui, vamos explorar apenas algoritmos de treinamento supervisionado.

Fornecido um conjunto de treinamento  $\{(\boldsymbol{x}^{(s)}, y^{(s)})\}_{1}^{n_s}$ , com  $n_s$  amostras, o objetivo é calcular os parâmetros  $(\boldsymbol{w}, b)$  que minimizam a função erro quadrático médio

$$\varepsilon(\boldsymbol{w},b) := \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \left( \tilde{y}^{(s)} - y^{(s)} \right)^2$$
 (2.25)

$$=\frac{1}{n_s}\sum_{s=1}^{n_s}\varepsilon^{(s)}\tag{2.26}$$

onde  $\tilde{y}^{(s)} = \mathcal{N}\left(\boldsymbol{x}^{(s)}; (\boldsymbol{w}, b)\right)$  é o valor estimado pelo modelo e  $y^{(s)}$  é o valor esperado para a s-ésima amostra. A função erro para a s-ésima amostra é

$$\varepsilon^{(s)} := \left(\tilde{y}^{(s)} - y^{(s)}\right)^2. \tag{2.27}$$

Ou seja, o treinamento consiste em resolver o seguinte **problema de otimi- zação** 

$$\min_{(\boldsymbol{w},b)} \varepsilon(\boldsymbol{w},b) \tag{2.28}$$

Para resolver este problema de otimização, vamos empregar o Método do Gradiente Descendente.

### 2.2.1 Método do Gradiente Descendente

O Método do Gradiente Descendente (GD, em inglês, Gradiente Descent Method) é um método de declive. Aplicado ao nosso modelo de Perceptron consiste no seguinte algoritmo:

- 1.  $(\boldsymbol{w}, b)$  aproximação inicial.
- 2. Para  $e \leftarrow 1, \ldots, n_e$ :

(a) 
$$(\boldsymbol{w}, b) \leftarrow (\boldsymbol{w}, b) - l_r \frac{\partial \varepsilon}{\partial (\boldsymbol{w}, b)}$$

onde,  $n_e$  é o **número de épocas**,  $l_r$  é uma dada **taxa de aprendizagem**  $(l_r, do inglês, learning rate)$  e o **gradiente** é

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial (\boldsymbol{w}, b)} := \left(\frac{\partial \varepsilon}{\partial w_1}, \dots, \frac{\partial \varepsilon}{\partial w_{n_{in}}}, \frac{\partial \varepsilon}{\partial b}\right) \tag{2.29}$$

O cálculo do gradiente para os pesos  $\boldsymbol{w}$  pode ser feito como segue<sup>5</sup>

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial \boldsymbol{w}} = \frac{\partial}{\partial \boldsymbol{w}} \left[ \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \varepsilon^{(s)} \right]$$
 (2.30)

$$= \frac{1}{ns} \sum_{s=1}^{ns} \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \tilde{y}^{(s)}} \frac{\partial \tilde{y}^{(s)}}{\partial \boldsymbol{w}}$$
 (2.31)

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial \boldsymbol{w}} = \frac{1}{ns} \sum_{s=1}^{ns} \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \tilde{y}^{(s)}} \frac{\partial \tilde{y}^{(s)}}{\partial z^{(s)}} \frac{\partial z^{(s)}}{\partial \boldsymbol{w}}$$
(2.32)

Observando que

$$\frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \tilde{y}^{(s)}} = 2\left(\tilde{y}^{(s)} - y^{(s)}\right) \tag{2.33}$$

$$\frac{\partial \tilde{y}^{(s)}}{\partial z^{(s)}} = f'\left(z^{(s)}\right) \tag{2.34}$$

$$\frac{\partial z^{(s)}}{\partial \boldsymbol{w}} = \boldsymbol{x}^{(s)} \tag{2.35}$$

obtemos

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial \boldsymbol{w}} = \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} 2\left(\tilde{y}^{(s)} - y^{(s)}\right) f'\left(z^{(s)}\right) \boldsymbol{x}^{(s)}$$
(2.36)

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial b} = \frac{1}{ns} \sum_{s=1}^{ns} \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \tilde{y}^{(s)}} \frac{\partial \tilde{y}^{(s)}}{\partial z^{(s)}} \frac{\partial z^{(s)}}{\partial b}$$
(2.37)

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial b} = \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} 2\left(\tilde{y}^{(s)} - y^{(s)}\right) f'\left(z^{(s)}\right) \cdot 1 \tag{2.38}$$

 $<sup>^5\</sup>mathrm{Aqui},$ há um abuso de linguagem ao não se observar as dimensões dos operandos matriciais.

### Aplicação: Problema de Classificação

Na Subseção 2.1.1, treinamos um perceptron para o problema de classificação do e-lógico. A função de ativação f(x) = sign(x) não é adequada para a aplicação do Método GD, pois  $f'(x) \equiv 0$  para  $x \neq 0$ . Aqui, vamos usar

$$f(x) = \tanh(x). \tag{2.39}$$

Código 2.4: perceptron\_gd.py

```
1 import torch
2
3 # modelo
5 class Perceptron(torch.nn.Module):
      def __init__(self):
           super().__init__()
7
           self.linear = torch.nn.Linear(2,1)
8
9
      def forward(self, x):
10
          z = self.linear(x)
11
          y = torch.tanh(z)
12
          return y
13
14
15 model = Perceptron()
16
17 # treinamento
18
19 ## optimizador
20 optim = torch.optim.SGD(model.parameters(), lr=5e
  -1)
21
22 ## função erro
23 loss fun = torch.nn.MSELoss()
24
25 ## dados de treinamento
26 X_train = torch.tensor([[1., 1.],
27
                      [1., -1.],
                      [-1., 1.],
28
```

```
[-1., -1.]])
29
30 y_train = torch.tensor([1., -1., -1., -1.]).
  reshape (-1,1)
31
32 print("\nDados de treinamento")
33 print("X train =")
34 print(X_train)
35 print("y_train = ")
36 print(y_train)
37
38 ## num max épocas
39 \text{ nepochs} = 1000
40 \text{ tol} = 1e-3
41
42 for epoch in range (nepochs):
43
      # forward
44
45
      y_est = model(X_train)
46
      # erro
47
      loss = loss_fun(y_est, y_train)
48
49
      print(f'{epoch}: {loss.item():.4e}')
50
51
      # critério de parada
52
      if (loss.item() < tol):</pre>
53
           break
54
      # backward
56
      optim.zero_grad()
57
58
      loss.backward()
      optim.step()
60
61
62 # verificação
63 y = model(X_train)
64 \text{ print}(f'y_est = \{y\}')
```

### 2.2.2 Método do Gradiente Estocástico

- O Método do Gradiente Estocástico (SGD, do inglês, Stochastic Gradient Descent Method) é um variação do Método GD. A ideia é atualizar os parâmetros do modelo com base no gradiente do erro de cada amostra (ou um subconjunto de amostras<sup>6</sup>). A estocasticidade é obtida da randomização com que as amostras são escolhidas a cada época. O algoritmos consiste no seguinte:
- 1. w, b aproximações inicial.
- 2. Para  $e \leftarrow 1, \ldots, n_e$ :
  - 1.1. Para  $s \leftarrow \mathtt{random}(1, \ldots, n_s)$ :

$$(\boldsymbol{w}, b) \leftarrow (\boldsymbol{w}, b) - l_r \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial (\boldsymbol{w}, b)}$$
 (2.40)

### Aplicação: Problema de Classificação

Código 2.5: perceptron\_sgd.py

```
1 import torch
2 import numpy as np
3
4 # modelo
6 class Perceptron(torch.nn.Module):
      def __init__(self):
           super().__init__()
           self.linear = torch.nn.Linear(2,1)
9
10
      def forward(self, x):
11
                self.linear(x)
12
          y = torch.tanh(z)
13
          return y
14
15
16 model = Perceptron()
```

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Nest caso, é conhecido como Batch SGD.

```
18 # treinamento
20 ## optimizador
21 optim = torch.optim.SGD(model.parameters(), lr=5e
  -1)
22
23 ## função erro
24 loss_fun = torch.nn.MSELoss()
26 ## dados de treinamento
27 X_train = torch.tensor([[1., 1.],
                      [1., -1.],
28
                      [-1., 1.],
29
                      [-1., -1.]])
30
31 y_train = torch.tensor([1., -1., -1., -1.]).
 reshape (-1,1)
32
33 ## num de amostras
34 ns = y_train.size(0)
35
36 print("\nDados de treinamento")
37 print("X_train =")
38 print(X_train)
39 print("y_train = ")
40 print(y train)
41
42 ## num max épocas
43 \text{ nepochs} = 5000
44 \text{ tol} = 1e-3
45
46 for epoch in range (nepochs):
      # forward
48
      y_est = model(X_train)
49
50
      # erro
51
      loss = loss_fun(y_est, y_train)
52
53
```

```
print(f'{epoch}: {loss.item():.4e}')
54
55
      # critério de parada
56
      if (loss.item() < tol):</pre>
57
           break
58
59
      # backward
60
      for s in torch.randperm(ns):
61
           loss_s = (y_est[s,:] - y_train[s,:])**2
62
           optim.zero_grad()
63
           loss_s.backward()
64
           optim.step()
65
           y_est = model(X_train)
66
67
69 # verificação
70 y = model(X train)
71 \operatorname{print}(f'y_est = \{y\}')
```

### 2.2.3 Exercícios

E.2.2.1. Calcule a derivada da função de ativação

$$f(x) = \tanh(x). \tag{2.41}$$

- **E.2.2.2.** Crie um perceptron para emular a operação lógica ∧ (e-lógico). No treinamento, use como otimizador:
- a) Método GD.
- b) Método SGD.
- **E.2.2.3.** Crie um perceptron para emular a operação lógica ∨ (ou-lógico). No treinamento, use como otimizador:
- a) Método GD.

- b) Método SGD.
- E.2.2.4. Crie um perceptron que se ajuste ao seguinte conjunto de dados:

| $\mathbf{s}$ | $x^{(s)}$ | $y^{(s)}$ |
|--------------|-----------|-----------|
| 1            | 0.5       | 1.2       |
| 2            | 1.0       | 2.1       |
| 3            | 1.5       | 2.6       |
| 4            | 2.0       | 3.6       |

No treinamento, use como otimizador:

- a) Método GD.
- b) Método SGD.

## Capítulo 3

# Perceptron Multicamadas

### 3.1 Modelo MLP

Uma perceptron multicamadas (MLP, do inglês, multilayer perceptron) é um tipo de rede neural artificial formada por composições de camadas de perceptrons. Consultamos a Figura 3.1.

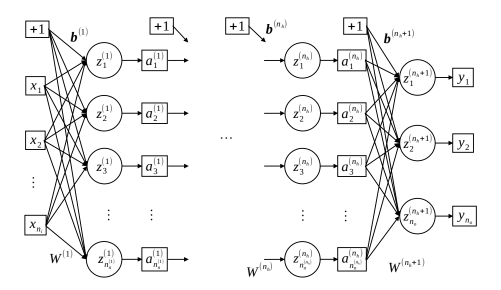


Figura 3.1: Arquitetura de uma rede do tipo perceptron multicamadas (MLP).

Denotamos uma MLP de  $n_l$  camadas por

$$\boldsymbol{y} = \mathcal{N}\left(\boldsymbol{x}; \left(W^{(l)}, \boldsymbol{b}^{(l)}, f^{(l)}\right)_{l=1}^{n_h+1}\right), \tag{3.1}$$

onde  $(W^{(l)}, \boldsymbol{b}^{(l)}, f^{(l)})$  é a tripa de **pesos**, **biases** e **função de ativação** da l-ésima camada da rede,  $l=1,2,\ldots,n_h+1$ . Uma rede com essa arquitetura é dita ter uma **camada de entrada**,  $n_h$  **camadas escondidas** e uma **camada de saída**.

A saída da rede é calculada por iteradas composições das camadas, i.e.

$$\boldsymbol{a}^{(l)} = f^{(l)} \underbrace{\left(W^{(l)} \boldsymbol{a}^{(l-1)} + \boldsymbol{b}^{(l)}\right)}_{\boldsymbol{z}^{(l)}}, \tag{3.2}$$

para  $l = 1, 2, ..., n_h + 1$ , denotando a **entrada** por  $\boldsymbol{x} =: \boldsymbol{a}^{(0)}$  e a **saída** por  $\boldsymbol{y} =: \boldsymbol{a}^{(n_h+1)}$ .

### 3.1.1 Treinamento

Em um treinamento supervisionado, tem-se um dado **conjunto de treinamento**  $\{\boldsymbol{x}^{(s)},\boldsymbol{y}^{(s)}\}_{s=1}^{n_s}$ , com  $n_s$  amostras. O treinamento da rede consiste em resolver o problema de minimização

$$\min_{(\boldsymbol{W},\boldsymbol{b})} \left\{ \varepsilon := \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \varepsilon^{(s)} \left( \tilde{\boldsymbol{y}}^{(s)}, \boldsymbol{y}^{(s)} \right) \right\}$$
(3.3)

onde  $\varepsilon$  é uma dada função erro (em inglês, loss function) e  $\varepsilon^{(s)}$  é uma medida do erro da saída estimada  $\tilde{y}^{(s)}$  da saída esperada  $y^{(s)}$ .

O problema de minimização pode ser resolvido por um método de declive e, de forma geral, consiste em:

- 1.  $W, \boldsymbol{b}$  aproximações iniciais.
- 2. Para  $e \leftarrow 1, \ldots, n_e$ :

(a) 
$$(W, \boldsymbol{b}) \leftarrow (W, \boldsymbol{b}) - l_r \boldsymbol{d} (\nabla_{W, \boldsymbol{b}} \varepsilon)$$

onde,  $n_e$  é o **número de épocas**,  $l_r$  é uma dada **taxa de aprendizagem** (em inglês,  $learning\ rate$ )) e  $\mathbf{d} = \mathbf{d} \left( \nabla_{W,\mathbf{b}} \varepsilon \right)$  é o vetor direção, onde

$$\nabla_{W,\mathbf{b}}\varepsilon := \left(\frac{\partial \varepsilon}{\partial W}, \frac{\partial \varepsilon}{\partial \mathbf{b}}\right) \tag{3.4}$$

$$= \frac{1}{ns} \sum_{s=1}^{n_s} \left( \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial W}, \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \boldsymbol{b}} \right)$$
 (3.5)

O cálculo dos gradientes pode ser feito por **retropropagação** (em inglês, backward). Para os pesos da última camada, temos<sup>1</sup>

$$\frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial W^{(n_h+1)}} = \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \mathbf{y}} \frac{\partial \mathbf{y}}{\partial \mathbf{z}^{(n_h+1)}} \frac{\partial \mathbf{z}^{(n_h+1)}}{\partial W^{(n_h+1)}}$$
(3.6)

$$= \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \boldsymbol{y}} f' \left( W^{(n_h+1)} \boldsymbol{a}^{(n_h)} + \boldsymbol{b}^{(n_h+1)} \right) \boldsymbol{a}^{(n_h)}. \tag{3.7}$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Com um cero abuso de linguagem devido à álgebra matricial envolvida.

Para os pesos da penúltima camada, temos

$$\frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial W^{(n_h)}} = \frac{\partial \varepsilon}{\partial \boldsymbol{y}} \frac{\partial \boldsymbol{y}}{\partial \boldsymbol{z}^{(n_h+1)}} \frac{\partial \boldsymbol{z}^{(n_h+1)}}{\partial W^{(n_h)}}, \tag{3.8}$$

$$= \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \boldsymbol{y}} f'\left(\boldsymbol{z}^{(n_h+1)}\right) \frac{\partial \boldsymbol{z}^{(n_h+1)}}{\partial \boldsymbol{a}^{(n_h)}} \frac{\partial \boldsymbol{a}^{(n_h)}}{\partial \boldsymbol{z}^{(n_h)}} \frac{\partial \boldsymbol{z}^{(n_h)}}{\partial W^{(n_h)}}$$
(3.9)

$$= \frac{\partial \varepsilon^{(s)}}{\partial \boldsymbol{y}} f'\left(\boldsymbol{z}^{(n_h+1)}\right) W^{(n_h+1)} f'\left(\boldsymbol{z}^{(n_h)}\right) \boldsymbol{a}^{(n_h-1)}$$
(3.10)

e assim, sucessivamente para as demais camadas da rede. Os gradientes em relação aos biases podem ser calculados de forma análoga.

### 3.1.2 Aplicação: Problema de Classificação XOR

Vamos desenvolver uma MLP que faça a operação xor (ou exclusivo). A rede recebe como entrada dois valores lógicos  $A_1$  e  $A_2$  (V, verdadeiro ou F, falso) e fornece como saída o valor lógico  $R = A_1xorA_2$ . Consultamos a tabela verdade:

$$\begin{array}{c|cccc} A_1 & A_2 & R \\ \hline V & V & F \\ V & F & V \\ F & V & F \\ \end{array}$$

Assumindo V = 1 e F = -1, podemos modelar o problema tendo entradas  $\mathbf{x} = (x_1, x_2)$  e saída y como na seguinte tabela:

### Modelo

Vamos usar uma MLP de estrutura 2-2-1 e com funções de ativação  $f^{(1)}(\boldsymbol{x}) = \tanh(\boldsymbol{x})$  e  $f^{(2)}(\boldsymbol{x}) = id(\boldsymbol{x})$ . Ou seja, nossa rede tem duas entradas, uma **camada escondida** com 2 unidades (função de ativação tangente

hiperbólica) e uma camada de saída com uma unidade (função de ativação identidade).

#### **Treinamento**

Para o treinamento, vamos usar a função **erro quadrático médio** (em inglês, *mean squared error*)

$$\varepsilon := \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} \left| \tilde{y}^{(s)} - y^{(s)} \right|^2, \tag{3.11}$$

onde  $\tilde{y}^{(s)} = \mathcal{N}\left(\boldsymbol{x}^{(s)}\right)$  são os valores estimados e  $\left\{\boldsymbol{x}^{(s)}, y^{(s)}\right\}_{s=1}^{n_s}$ ,  $n_s = 4$ , o conjunto de treinamento conforme na tabela acima.

### Implementação

O seguinte código implementa a MLP com Método do Gradiente Descendente (DG) como otimizador do algoritmo de treinamento.

Código 3.1: mlp\_xor.py

```
import torch

import torch

modelo

model = torch.nn.Sequential()

model.add_module('layer_1', torch.nn.Linear(2,2))

model.add_module('fun_1', torch.nn.Tanh())

model.add_module('layer_2', torch.nn.Linear(2,1))

the treinamento

the primizador

optim = torch.optim.SGD(model.parameters(),

lr=5e-1)

the dados de treinamento

X_train = torch.tensor([[1., 1.],

[1., -1.],
```

```
[-1., 1.],
20
                              [-1., -1.]
21
22 y_train = torch.tensor([-1., 1., 1., -1.]).reshape
  (-1,1)
24 print("\nDados de treinamento")
25 print("X_train =")
26 print(X_train)
27 print("y_train = ")
28 print(y_train)
30 ## num max épocas
31 \text{ nepochs} = 5000
32 \text{ tol} = 1e-3
34 for epoch in range (nepochs):
35
36
      # forward
      y_est = model(X_train)
37
38
      # função erro
39
      loss = torch.mean((y_est - y_train)**2)
40
41
      print(f'{epoch}: {loss.item():.4e}')
42
43
      # critério de parada
44
      if (loss.item() < tol):</pre>
45
           break
46
47
      # backward
48
49
      optim.zero_grad()
      loss.backward()
      optim.step()
51
52
53
54 # verificação
55 y = model(X_train)
56 print(f'y_est = \{y\}')
```

### 3.1.3 Exercícios

**E.3.1.1.** Faça uma nova versão do Código , de forma que a MLP tenha tangente hiperbólica como função de ativação na sua saída.

**E.3.1.2.** Faça uma nova versão do Código usando o método do gradiente estocástico (SGD) como otimizador no algoritmo de treinamento.

**E.3.1.3.** Crie uma MLP para emular a operação lógica  $\land$  (e-lógico). No treinamento, use como otimizador:

- a) Método GD.
- b) Método SGD.

**E.3.1.4.** Crie uma MLP para emular a operação lógica ∨ (ou-lógico). No treinamento, use como otimizador:

- a) Método GD.
- b) Método SGD.

**E.3.1.5.** Considere uma MLP com  $n_l=3$  camadas escondidas. Sendo  $\varepsilon$  uma dada função erro, calcule:

1. 
$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial W^{n_l-2}}$$
.

$$2. \ \frac{\partial \varepsilon}{\partial \boldsymbol{b}^{n_l-2}}.$$

### 3.2 Aplicação: Problema de Classificação Binária

Em construção

Vamos estudar uma aplicação de redes neurais artificiais em um problema de classificação binária não linear.

#### 3.2.1 Dados

### Em construção

Vamos desenvolver uma rede do tipo Perceptron Multicamadas (MLP) para a classificação binária de pontos, com base nos seguintes dados.

```
1 from sklearn.datasets import make_circles
2 import matplotlib.pyplot as plt
4 plt.rcParams.update({
       "text.usetex": True,
       "font.family": "serif",
       "font.size": 14
       })
8
10 # data
11 print('data')
12 n samples = 1000
13 print(f'n_samples = {n_samples}')
14 \# X = points, y = labels
15 X, y = make_circles(n_samples,
                       noise=0.03, # add noise
17
                       random_state=42) # random seed
18
19 fig = plt.figure()
20 ax = fig.add_subplot()
21 ax.scatter(X[:,0], X[:,1], c=y, cmap=plt.cm.
 coolwarm)
22 ax.grid()
23 ax.set xlabel('$x 1$')
24 ax.set_ylabel('$x_2$')
25 plt.show()
```

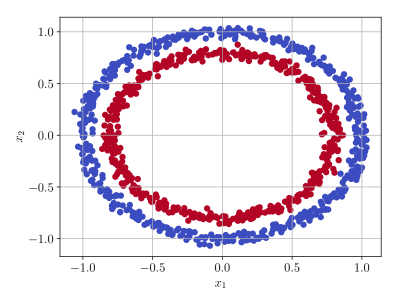


Figura 3.2: Dados para a o problema de classificação binária não linear.

#### 3.2.2 Modelo

Em construção

Vamos usar uma MLP de estrutura 2-10-1, com função de ativação

$$elu(x) = \begin{cases} x & , x > 0 \\ \alpha (e^x - 1) & , x \le 0 \end{cases}$$
 (3.12)

na camada escondida e

$$\operatorname{sigmoid}(x) = \frac{1}{1 + e^x} \tag{3.13}$$

na saída da rede.

Para o treinamento e teste, vamos randomicamente separar os dados em um conjunto de treinamento  $\{\boldsymbol{x}_{\text{train}}^{(k)}, y_{\text{train}}^{(k)}\}_{k=1}^{n_{\text{train}}}$  e um conjunto de teste  $\{\boldsymbol{x}_{\text{test}}^{(k)}, y_{\text{test}}^{(k)}\}_{k=1}^{n_{\text{test}}}$ , com y=0 para os pontos azuis e y=1 para os pontos vermelhos.

#### 3.2.3 Treinamento e Teste

Em construção

Código 3.2: mlp\_classbin.py

```
1 import torch
2 from sklearn.datasets import make_circles
3 from sklearn.model_selection import
 train test split
4 import matplotlib.pyplot as plt
6 # data
7 print('data')
8 \text{ n samples} = 1000
9 print(f'n_samples = {n_samples}')
10 # X = points, y = labels
11 X, y = make circles(n samples,
12
                       noise=0.03, # add noise
                       random_state=42) # random seed
13
14
15 ## numpy -> torch
16 X = torch.from_numpy(X).type(torch.float)
17 y = torch.from_numpy(y).type(torch.float).reshape
  (-1,1)
18
19 ## split into train and test datasets
20 print('Data: train and test sets')
21 X_train, X_test, y_train, y_test =
 train_test_split(X,
22
    у,
23
    test size=0.2,
24
    random_state=42)
25 print(f'n_train = {len(X_train)}')
26 print(f'n_test = {len(X_test)}')
27 plt.close()
```

```
28 plt.scatter(X train[:,0], X train[:,1], c=y train,
               marker='o', cmap=plt.cm.coolwarm,
  alpha=0.3)
30 plt.scatter(X_test[:,0], X_test[:,1], c=y_test,
               marker='*', cmap=plt.cm.coolwarm)
32 plt.show()
33
34 # model
35 model = torch.nn.Sequential(
      torch.nn.Linear(2, 10),
      torch.nn.ELU(),
37
      torch.nn.Linear(10, 1),
38
      torch.nn.Sigmoid()
40
41
42 # loss fun
43 loss fun = torch.nn.BCELoss()
44
45 # optimizer
46 optimizer = torch.optim.SGD(model.parameters(),
                                lr = 1e-1)
47
48
49 # evaluation metric
50 def accuracy_fun(y_pred, y_exp):
      correct = torch.eq(y_pred, y_exp).sum().item()
      acc = correct/len(y_exp) * 100
52
      return acc
53
55 # train
56 \text{ n epochs} = 10000
57 n_out = 100
59 for epoch in range(n epochs):
      model.train()
60
61
      y_pred = model(X_train)
62
63
      loss = loss_fun(y_pred, y_train)
```

```
65
      acc = accuracy_fun(torch.round(y_pred),
66
                           y_train)
67
68
      optimizer.zero_grad()
69
      loss.backward()
70
      optimizer.step()
71
72
      model.eval()
73
74
      #testing
75
      if ((epoch+1) % n_out == 0):
76
          with torch.inference mode():
               y pred test = model(X test)
78
               loss_test = loss_fun(y_pred_test,
79
                                      y_test)
80
               acc test = accuracy fun(torch.round(
81
  y_pred_test),
                                         y_test)
82
83
          print(f'{epoch+1}: loss = {loss:.5e},
  accuracy = {acc:.2f}%')
          print(f'\ttest: loss = {loss:.5e},
 accuracy = {acc:.2f}%\n')
```

# 3.2.4 Verificação

## Em construção

Para a verificação, testamos o modelo em uma malha uniforme de  $100 \times 100$  pontos no domínio  $[-1, 1]^2$ . Consulte a Figure 3.3.

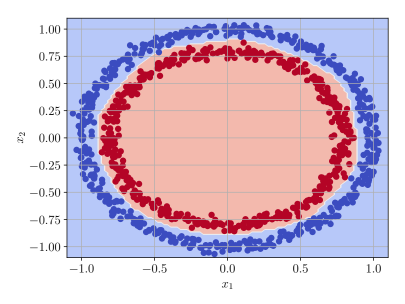


Figura 3.3: Verificação do modelo de classificação binária.

```
1 # malha de pontos
2 xx = torch.linspace(-1.1, 1.1, 100)
3 Xg, Yg = torch.meshgrid(xx, xx)
5 # valores estimados
6 Zg = torch.empty like(Xg)
7 for i,xg in enumerate(xx):
      for j,yg in enumerate(xx):
          z = model(torch.tensor([[xg, yg]])).detach
  ()
          Zg[i, j] = torch.round(z)
10
11
12 # visualização
13 fig = plt.figure()
14 ax = fig.add_subplot()
15 ax.contourf(Xg, Yg, Zg, levels=2, cmap=plt.cm.
  coolwarm, alpha=0.5)
16 ax.scatter(X[:,0], X[:,1], c=y, cmap=plt.cm.
  coolwarm)
```

17 plt.show()

## 3.2.5 Exercícios

Em construção

# 3.3 Aplicação: Aproximação de Funções

Redes Perceptron Multicamadas (MLPs) são aproximadoras universais. Nesta seção, vamos aplicá-las na aproximação de funções uni- e bidimensionais.

## 3.3.1 Função unidimensional

Vamos criar uma MLP para aproximar a função

$$y = \operatorname{sen}(\pi x), \tag{3.14}$$

para  $x \in [-1, 1]$ .

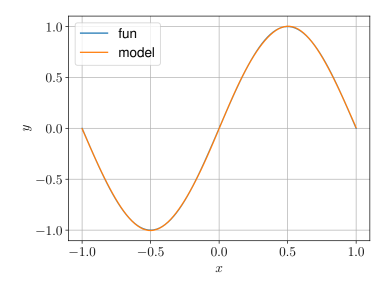


Figura 3.4: Aproximação da MLP da função  $y = \text{sen}(\pi x)$ .

Código 3.3: mlp\_apfun\_1d

```
1 import torch
2 import matplotlib.pyplot as plt
4 # modelo
6 model = torch.nn.Sequential()
7 model.add_module('layer_1', torch.nn.Linear(1,25))
8 model.add_module('fun_1', torch.nn.Tanh())
9 model.add module('layer 2', torch.nn.Linear(25,25)
  )
nodel.add_module('fun_2', torch.nn.Tanh())
model.add_module('layer_3', torch.nn.Linear(25,1))
13 # treinamento
15 ## fun obj
16 fun = lambda x: torch.sin(torch.pi*x)
17 a = -1.
18 b = 1.
20 ## optimizador
21 optim = torch.optim.SGD(model.parameters(),
22
                            lr=1e-1, momentum=0.9)
24 ## num de amostras por época
25 \text{ ns} = 100
26 ## num max épocas
27 \text{ nepochs} = 5000
28 ## tolerância
29 \text{ tol} = 1e-5
31 ## amostras de validação
32 X val = torch.linspace(a, b, steps=100).reshape
  (-1,1)
33 y_vest = fun(X_val)
35 for epoch in range (nepochs):
```

```
# amostras
37
      X_{train} = (a - b) * torch.rand((ns,1)) + b
38
      y_train = fun(X_train)
39
40
      # forward
41
      y est = model(X train)
42
43
      # erro
44
      loss = torch.mean((y_est - y_train)**2)
45
46
      print(f'{epoch}: {loss.item():.4e}')
47
48
      # backward
49
      optim.zero grad()
50
      loss.backward()
51
      optim.step()
52
53
54
      # validação
      y_val = model(X_val)
55
      loss_val = torch.mean((y_val - y_vest)**2)
56
      print(f"\tloss val = {loss val.item():.4e}")
57
58
      # critério de parada
59
      if (loss_val.item() < tol):</pre>
60
           break
61
62
63
64 # verificação
65 fig = plt.figure()
66 ax = fig.add_subplot()
68 x = torch.linspace(a, b,
                        steps=100).reshape(-1,1)
69
70
71 \text{ y_esp} = \text{fun}(x)
72 ax.plot(x, y_esp, label='fun')
74 y_est = model(x)
```

```
75 ax.plot(x, y_est.detach(), label='model')
76
77 ax.legend()
78 ax.grid()
79 ax.set_xlabel('x')
80 ax.set_ylabel('y')
81 plt.show()
```

### 3.3.2 Função bidimensional

Vamos criar uma MLP para aproximar a função bidimensional

$$y = \operatorname{sen}(\pi x_1) \operatorname{sen}(\pi x_2), \tag{3.15}$$

para 
$$(x_1, x_2) \in \mathcal{D} := [-1, 1]^2$$
.

Vamos usar uma arquitetura de rede  $2 - n_n \times 3 - 1$  (duas entradas, 3 camadas escondidas com  $n_n$  neurônios e uma saída). Nas  $n_h = 3$  camadas escondidas, vamos usar a tangente hiperbólica como função de ativação.

Para o treinamento, vamos usar o erro médio quadrático como função erro

$$\varepsilon = \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} |\tilde{y}^{(s)} - y^{(s)}|^2, \tag{3.16}$$

onde, a cada época,  $n_s$  pontos randômicos<sup>2</sup>  $\left\{ \boldsymbol{x}^{(s)} \right\} \subset \mathcal{D}$  são usados para gerar o conjunto de treinamento  $\left\{ \left( \boldsymbol{x}^{(s)}, y^{(s)} \right) \right\}_{s=1}^{n_s}$ .

 $<sup>^2{\</sup>rm Em}$ uma distribuição uniforme.

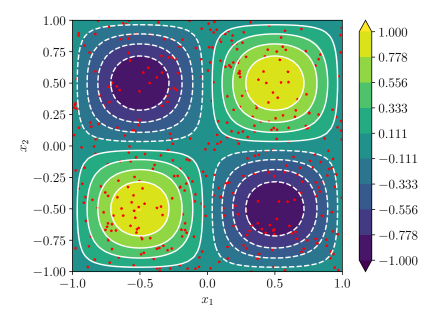


Figura 3.5: Aproximação MLP da função  $y = \text{sen}(\pi x_1) \text{sen}(\pi x_2)$ . Linhas: isolinhas da função. Mapa de cores: MLP. Estrelas: pontos de treinamentos na última época.

#### Código 3.4: mlp\_apfun\_2d

```
import torch
2
    # modelo
3
   nn = 50
   model = torch.nn.Sequential()
    model.add_module('layer_1', torch.nn.Linear(2,nn
 ))
    model.add_module('fun_1', torch.nn.Tanh())
    model.add_module('layer_2', torch.nn.Linear(nn,
8
 nn))
    model.add_module('fun_2', torch.nn.Tanh())
    model.add_module('layer_3', torch.nn.Linear(nn,
10
   model.add_module('fun_3', torch.nn.Tanh())
    model.add_module(f'layer_4', torch.nn.Linear(nn
  ,1))
```

```
13
    # treinamento
14
15
    ## fun obj
16
    def fun(x1, x2):
17
        return torch.sin(torch.pi*x1) * \
18
                torch.sin(torch.pi*x2)
19
20
    x1 a = -1.
21
22
    x1 b = 1
23
24
    x2_a = -1.
    x2 b = 1.
25
26
27
    ## optimizador
28
    optim = torch.optim.SGD(model.parameters(),
29
                              lr=1e-1, momentum=0.9)
30
31
    ## num de amostras por época
32
    ns = 20
33
    ## num max épocas
34
    nepochs = 50000
35
    ## tolerância
36
    tol = 1e-4
37
38
    ## amostras de validação
39
    n val = 50
40
    x1 = torch.linspace(x1_a, x1_b, steps=n_val)
41
    x2 = torch.linspace(x2_a, x2_b, steps=n_val)
    X1_val, X2_val = torch.meshgrid(x1, x2, indexing
43
 ='ij')
    X val = torch.hstack((X1 val.reshape(n val**2,1)
                            X2_val.reshape(n_val**2,1)
45
  ))
    Y_vest = fun(X1_val, X2_val).reshape(-1,1)
```

```
for epoch in range (nepochs):
48
49
        # amostras
50
        X1 = (x1_b - x1_a) * torch.rand(ns**2, 1) +
51
 x1 a
        X2 = (x2 b - x2 a) * torch.rand(ns**2, 1) +
52
 x2_a
        \# X1, X2 = torch.meshgrid(x1, x2, indexing='
53
  ij')
        X_train = torch.hstack((X1, X2))
54
        Y_{train} = fun(X1, X2).reshape(-1,1)
55
56
57
        # forward
58
        Y_est = model(X_train)
59
60
        # erro
61
62
        loss = torch.mean((Y_est - Y_train)**2)
63
        if (epoch \% 100 == 0):
64
             print(f'{epoch}: {loss.item():.4e}')
65
66
        # backward
67
        optim.zero_grad()
68
        loss.backward()
69
        optim.step()
70
71
        # validação
72
        if (epoch % 100 == 0):
73
             Y_val = model(X_val)
74
75
             loss_val = torch.mean((Y_val - Y_vest)
  **2)
76
             print(f"\tloss_val = {loss_val.item():.4
77
  e}")
78
             # critério de parada
79
             if (loss_val.item() < tol):</pre>
80
```

81 break

82

## 3.3.3 Exercícios

E.3.3.1. Crie uma MLP para aproximar a função gaussiana

$$y = e^{-x^2} (3.17)$$

para  $x \in [-1, 1]$ .

**E.3.3.2.** Crie uma MLP para aproximar a função  $y = \sin(x)$  para  $x \in [-\pi, \pi]$ .

**E.3.3.3.** Crie uma MLP para aproximar a função  $y = \sin(x) + \cos(x)$  para  $x \in [0, 2\pi]$ .

E.3.3.4. Crie uma MLP para aproximar a função gaussiana

$$z = e^{-(x^2 + y^2)} (3.18)$$

para  $(x, y) \in [-1, 1]^2$ .

**E.3.3.5.** Crie uma MLP para aproximar a função  $y = \sin(x_1)\cos(x_2)$  para  $(x_1, x_2) \in [0, \pi] \times [-\pi, 0]$ .

**E.3.3.6.** Crie uma MLP para aproximar a função  $y = \sin(x_1) + \cos(x_2)$  para  $(x_1, x_2) \in [-2\pi, 2\pi]$ .

# 3.4 Diferenciação Automática

Diferenciação automática é um conjunto de técnicas para a computação de derivadas numéricas em um programa de computador. Explora-se o

fato de que um programa computacional executa uma sequência de operações aritméticas e funções elementares, podendo-se computar a derivada por aplicações da regra da cadeia.

PyTorch computa o **gradiente** (derivada) de uma função  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$  a partir de seu **grafo computacional**. Os gradientes são computados por retropropagação. Por exemplo, para a computação do gradiente

$$\nabla_{\boldsymbol{x}} f(\boldsymbol{x_0}) = \left. \frac{df}{d\boldsymbol{x}} \right|_{\boldsymbol{x} = \boldsymbol{x_0}}, \tag{3.19}$$

primeiramente, propaga-se a entrada  $\mathbf{x_0}$  pela função computacional f, obtendo-se  $y = f(\mathbf{x_0})$ . Então, o gradiente é computado por retropropagação.

**Exemplo 3.4.1.** Consideramos a função  $f(x) = \text{sen}(\pi x)$  e vamos computar

$$f'(x_0) = \frac{df}{dx}\bigg|_{x=0} \tag{3.20}$$

por diferenciação automática.

Antes, observamos que, pela regra da cadeia, denotamos  $u = \pi x$  e calculamos

$$\frac{df}{dx} = \frac{d}{du}\operatorname{sen}(u) \cdot \frac{du}{dx} \tag{3.21}$$

$$=\cos(u)\cdot\pi\tag{3.22}$$

$$=\pi\cos(\pi x)\tag{3.23}$$

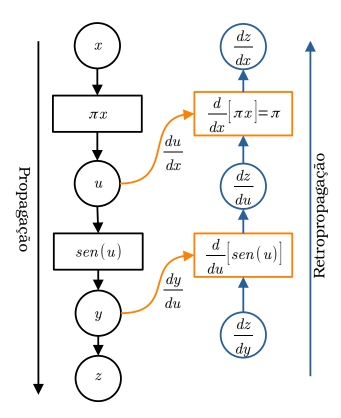


Figura 3.6: Grafo computacional da diferenciação automática de  $f(x) = sen(\pi x)$ .

Agora, observamos que a computação de f(x) pode ser representada pelo grafo de propagação mostrado na Figura 3.6. Para a computação do gradiente, adicionamos uma variável fictícia z=y. Na retropropagação, computamos

$$\mathbf{a.} \frac{dz}{dy} = 1$$

$$\mathbf{b.} \frac{dz}{du} = \frac{dy}{du} \frac{dz}{dy}$$

$$= \frac{d}{du} \left[ \operatorname{sen}(u) \right] \cdot \mathbf{1}$$

$$= \cos(u)$$
(3.24a)
$$(3.24a)$$

$$c. \frac{dz}{dx} = \frac{du}{dx} \frac{dz}{du}$$
 (3.24c)

$$= \frac{d}{dx} [\pi x] \cos(u)$$

$$= \pi \cos(\pi x) = \frac{dy}{dx}.$$
(3.24d)

$$= \pi \cos(\pi x) = \frac{dy}{dx}.$$
 (3.24e)

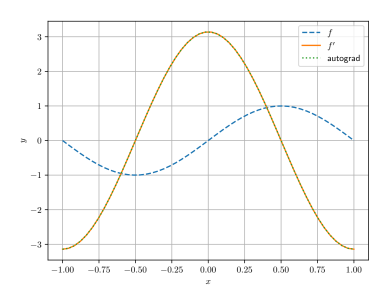


Figura 3.7: Comparação entre as diferenciações analítica (f') e automática (autograd).

#### Código 3.5: mlp\_autograd\_df1d

```
1 import torch
3 # input
4x = torch.linspace(-1., 1., steps=50).reshape
 (-1,1)
5 # requires grad
6 x.requires_grad = True
8 # output
9 y = torch.sin(torch.pi*x)
```

```
10
11 # compute gradients
12 y.backward(gradient=torch.ones_like(y))
13
14 # dy/dx
15 dydx = x.grad
```

 $\triangle$ 

A computação do gradiente também acaba por construir um novo grafo (consulte Figura 3.6). Este, por sua vez, pode ser usado para a computação da diferenciação automática de segunda ordem, i.e. para a derivação de segunda ordem.

**Exemplo 3.4.2.** Consideramos a função  $y = \text{sen}(\pi x)$ . No exemplo anterior, computamos  $dy/dx = \pi \cos(\pi x)$  por diferenciação automática. No Código 3.5, os gradientes foram computados com o comando

```
1 y.backward(gradient=torch.ones_like(y))
2 dudx = x.grad
```

Alternativamente, podemos usar

```
1 dydx = torch.autograd.grad(
2     y, x,
3     grad_outputs=torch.ones_like(y),
4     retain_graph=True,
5     create_graph=True)[0]
```

Este comando computa dy/dx, mas avisa o PyTorch que os grafos computacionais sejam mantidos e que um novo grafo seja gerado da retropropagação. Com isso, podemos computar o gradiente do gradiente, como no código abaixo.

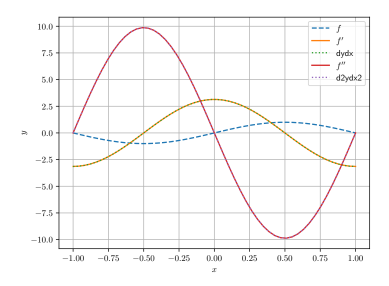


Figura 3.8: Comparação entre as diferenciações analítica (f', f'') e automática (dydx, d2ydx2).

Código 3.6: mlp\_autograd\_d2f1d

```
1 import torch
3 # input
4x = torch.linspace(-1., 1., steps=50).reshape
  (-1,1)
5 # requires grad
6 x.requires_grad = True
8 # output
9 y = torch.sin(torch.pi*x)
10
11 # compute gradients
12 dydx = torch.autograd.grad(
13
      y, x,
      grad_outputs=torch.ones_like(y),
14
      retain_graph=True,
15
      create_graph=True)[0]
16
17
```

 $\triangle$ 

### 3.4.1 Autograd MLP

Os conceitos de diferenciação automática (**autograd**) são diretamente estendidos para redes do tipo Perceptron Multicamadas (MLP, do inglês, *Multilayer Perceptron*). Uma MLP é uma composição de funções definidas por parâmetros (pesos e *biases*). Seu treinamento ocorre em duas etapas<sup>3</sup>:

- Propagação (forward): os dados de entrada são propagados para todas as funções da rede, produzindo a saída estimada.
- 2. Retropropagação (backward): a computação do gradiente do erro<sup>4</sup> em relação aos parâmetros da rede é realizado coletando as derivadas (gradientes) das funções da rede. Pela regra da cadeia, essa coleta é feita a partir da camada de saída em direção a camada de entrada da rede.

No seguinte exemplo, exploramos o fato de MLPs serem aproximadoras universais e avaliamos a derivada de uma MLP na aproximação de uma função.

#### Exemplo 3.4.3. Vamos criar uma MLP

$$\tilde{y} = \mathcal{N}\left(x; \left(W^{(l)}, \boldsymbol{b}^{(l)}, f^{(l)}\right)_{l=1}^{n}\right), \tag{3.25}$$

que aproxima a função

$$y = \operatorname{sen}(\pi x), \ x \in [-1, 1].$$
 (3.26)

Em seguida, computamos, por diferenciação automática, o gradiente

$$\frac{d\tilde{y}}{dx} = \nabla_x \mathcal{N}(x) \tag{3.27}$$

e comparamos com o resultado esperado

$$\frac{dy}{dx} = \pi \cos(\pi x). \tag{3.28}$$

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Para mais detalhes, consulte a Subseção 3.1.1.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Medida da diferença entre o valor estimado e o valor esperado.

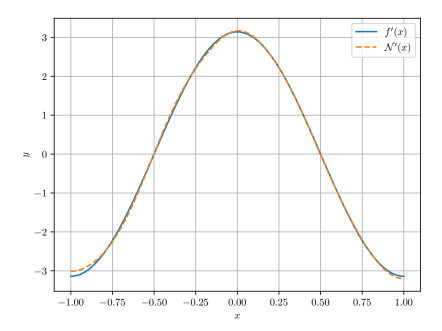


Figura 3.9: Comparação da diferenciação automática da MLP com a derivada analítica  $f'(x) = \pi \cos(\pi x)$ .

Código 3.7: mlp\_autograd\_apfun1d.py

```
16 ## fun obj
17 fun = lambda x: torch.sin(torch.pi*x)
18 a = -1.
19 b = 1.
21 ## optimizador
22 optim = torch.optim.SGD(model.parameters(),
                              lr=1e-1, momentum=0.9)
23
24
25 ## num de amostras por época
26 \text{ ns} = 100
27 ## num max épocas
28 \text{ nepochs} = 5000
29 ## tolerância
30 \text{ tol} = 1e-5
31
32 ## amostras de validação
33 X_val = torch.linspace(a, b, steps=100).reshape
  (-1,1)
34 y_vest = fun(X_val)
36 for epoch in range (nepochs):
37
      # amostras
38
      X \text{ train} = (a - b) * \text{torch.rand}((ns,1)) + b
39
      y_train = fun(X_train)
40
41
      # forward
42
      y_est = model(X_train)
43
44
      # erro
45
      loss = torch.mean((y_est - y_train)**2)
47
      print(f'{epoch}: {loss.item():.4e}')
48
49
      # backward
50
      optim.zero_grad()
51
      loss.backward()
```

```
optim.step()
53
54
      # validação
55
      y_val = model(X_val)
56
      loss_val = torch.mean((y_val - y_vest)**2)
57
      print(f"\tloss val = {loss val.item():.4e}")
58
59
      # critério de parada
60
      if (loss val.item() < tol):</pre>
61
           break
62
63
64 # autograd MLP
65 X_val.requires_grad = True
66 # forward
67 y_val = model(X_val)
68 # gradient
69 dydx = autograd.grad(
      y_val, X_val,
      grad_outputs=torch.ones_like(y_val))[0]
```

 $\triangle$ 

#### 3.4.2 Exercícios

**E.3.4.1.** Por diferenciação automática, compute o gradiente (a derivada) das seguintes funções

- a)  $f(x) = x^2 2x + 1$  para valores  $x \in [-2, 2]$ .
- b)  $g(x) = \cos^2(x)$  para valores  $x \in [0, 2\pi]$ .
- c)  $h(x) = \ln(x-1)$  para valores  $x \in (-1, 2]$ .
- d)  $u(t) = e^{-t^2} \operatorname{sen}(t)$  para valores  $t \in [-\pi, \pi]$ .

Em cada caso, compare os valores computados com os valores esperados.

E.3.4.2. Em cada item do Exercício 3.4.1, faça um fluxograma dos gra-

fos computacionais da propagação e da retropropagação na computação dos gradientes.

**E.3.4.3.** Em cada item do Exercício 3.4.1, compute a derivada de segunda ordem da função indicada. Compare os valores computados com os valores esperados.

**E.3.4.4.** Por diferenciação automática, compute os gradientes das seguintes funções:

- a)  $f(x,y) = x^2 + y^2$  para valores  $(x,y) \in [-1,1]^2$ .
- b)  $g(x,y) = e^x \operatorname{sen}(xy)$  para valores  $(x,y) \in (-1,2) \times (0,\pi)$ .

Em cada caso, compare os valores computados com os valores esperados.

E.3.4.5. Para as funções de cada item do Exercício 3.4.6, compute:

- a)  $\frac{\partial^2}{\partial x^2}$ .
- b)  $\frac{\partial^2}{\partial x \partial y}$ .
- c)  $\frac{\partial^2}{\partial y^2}$ .

Compare os valores computados com os valores esperados.

**E.3.4.6.** Em cada item do Exercício 3.4.6, compute o laplacino  $\Delta = \left(\frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2}\right)$  da função indicada. Compare os valores computados com os valores esperados.

**E.3.4.7.** Seja a função  $\boldsymbol{f}:\mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$  definida por

$$\mathbf{f}(x,y) = \begin{bmatrix} xy^2 - x^2y + 6\\ x + x^2y^3 - 7 \end{bmatrix}$$
 (3.29)

#### Pedro H A Konzen

no domínio  $\mathcal{D} = [-1,2] \times [1,3]$ . Por diferenciação automática e para valores no domínio da função, compute:

- a)  $\nabla f_1(x,y)$ .
- b)  $\nabla f_2(x,y)$ .
- c)  $\frac{\partial^2 f_1}{\partial x^2}$ .
- $\mathrm{d}) \ \frac{\partial^2 f_1}{\partial x \partial y}.$
- e)  $\frac{\partial^2 f_1}{\partial y^2}$ .
- f)  $\frac{\partial^2 f_2}{\partial x^2}$ .
- $g) \frac{\partial^2 f_2}{\partial x \partial y}.$
- $\mathrm{h}) \ \frac{\partial^2 f_2}{\partial y^2}.$

# Capítulo 4

# Redes Informadas pela Física

[[tag:construcao]]

Redes neurais informadas pela física (PINNs, do inglês, physics-informed neural networks) são métodos de deep learning para a solução de equações diferenciais.

# 4.1 Aplicação: Equação de Poisson

Vamos criar uma MLP para resolver o problema de Poisson<sup>1</sup>

$$-\Delta u = f, \ \mathbf{x} \in \mathcal{D} = (-1, 1)^2,$$
 (4.1a)

$$u = 0, \ \boldsymbol{x} \in \partial D, \tag{4.1b}$$

com fonte dada

$$f(x_1, x_2) = \pi^2 \operatorname{sen}(\pi x_1) \operatorname{sen}(\pi x_2). \tag{4.2}$$

No treinamento, vamos usar a função erro baseada no resíduo da equação de Poisson (4.1a) e nas condições de contorno (4.1b). Mais especificamente, assumimos a função erro

$$\varepsilon := \underbrace{\frac{1}{n_{s,in}} \sum_{s=1}^{n_{s,in}} \left| \mathcal{R} \left( \tilde{u}^{(s)} \right) \right|^2}_{\text{resíduo}} + \underbrace{\frac{1}{n_{s,cc}} \sum_{s=1}^{n_{s,cc}} \left| \tilde{u}^s \right|^2}_{\text{c.c.}}, \tag{4.3}$$

onde o resíduo é definido por

$$\mathcal{R}\left(\tilde{u}^{(s)}\right) := f + \Delta \tilde{u}^{(s)}. \tag{4.4}$$

A cada época, conjuntos de pontos  $\left\{\boldsymbol{x}^{(s)}\right\}_{s=1}^{n_{s,in}} \subset \mathcal{D}$  e  $\left\{\boldsymbol{x}^{(s)}\right\}_{s=1}^{n_{s,cc}} \subset \partial \mathcal{D}$  são randomicamente gerados com distribuição uniforme.

Observação 4.1.1. O problema de Poisson (4.1) tem solução analítica

$$u(x_1, x_2) = \operatorname{sen}(\pi x_1) \operatorname{sen}(\pi x_2).$$
 (4.5)

É importante observar que o treinamento da MLP não depende de conhecermos a solução. Aqui, vamos usá-la apenas para compararmos a solução MLP com a analítica.  $\triangle$ 

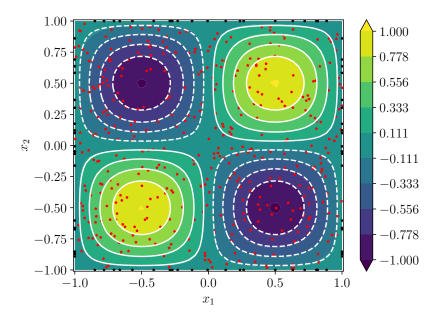


Figura 4.1: Aproximação MLP da função solução do problema de Poisson (4.1). Linhas: isolinhas da solução analítica. Mapa de cores: solução MLP. Estrelas: pontos de treinamentos na última época.

#### Código 4.1: py\_pinn\_poisson

import torch

```
from torch import pi, sin
3
    # modelo
4
   nn = 50
5
   model = torch.nn.Sequential()
    model.add module('layer 1', torch.nn.Linear(2,nn
 ))
    model.add_module('fun_1', torch.nn.Tanh())
    model.add module('layer 2', torch.nn.Linear(nn,
 nn))
    model.add_module('fun_2', torch.nn.Tanh())
    model.add_module('layer_3', torch.nn.Linear(nn,
 nn))
    model.add_module('fun_3', torch.nn.Tanh())
    model.add_module('layer_4', torch.nn.Linear(nn
  ,1))
14
15
    # otimizador
    optim = torch.optim.SGD(model.parameters(),
16
                             lr = 1e-3, momentum=0.9)
17
18
    # fonte
19
    def f(x1, x2):
20
        return 2.*pi**2*sin(pi*x1)*sin(pi*x2)
21
22
    # treinamento
23
   ns in = 400
24
    ns cc = 20
    nepochs = 50000
26
    tol = 1e-3
27
28
    ## pontos de validação
29
    ns val = 50
30
    x1_val = torch.linspace(-1., 1., steps=ns_val)
    x2_val = torch.linspace(-1., 1., steps=ns_val)
    X1_val, X2_val = torch.meshgrid(x1_val, x2_val,
 indexing='ij')
    X_val = torch.hstack((X1_val.reshape(ns_val
```

```
**2,1),
                            X2 val.reshape(ns val
35
  **2,1)))
36
    for epoch in range(nepochs):
37
38
        # forward
39
        X1 = 2.*torch.rand(ns in, 1) - 1.
40
        X2 = 2.*torch.rand(ns in, 1) - 1.
41
        X = torch.hstack((X1, X2))
42
        X.requires grad = True
43
44
        U = model(X)
45
46
        # gradientes
47
        D1U = torch.autograd.grad(
48
             U, X,
49
50
             grad_outputs=torch.ones_like(U),
             retain_graph=True,
51
             create_graph=True)[0]
52
        D2UX1 = torch.autograd.grad(
53
             D1U[:,0:1], X,
54
             grad_outputs=torch.ones_like(D1U[:,0:1])
55
             retain graph=True,
56
             create_graph=True)[0]
57
        D2UX2 = torch.autograd.grad(
58
             D1U[:,1:2], X,
59
             grad_outputs=torch.ones_like(D1U[:,1:2])
60
61
             retain_graph=True,
             create graph=True)[0]
62
63
        # fonte
64
        F = f(X1, X2)
65
66
        # loss pts internos
67
        lin = torch.mean((F + D2UX1[:,0:1] + D2UX2
68
```

```
[:,1:2])**2)
69
        # contornos
70
        ## c.c. 1
71
        X1 = 2.*torch.rand(ns cc, 1) - 1.
72
        Xcc1 = torch.hstack((X1, -torch.ones((ns cc
73
  ,1))))
        Ucc1 = model(Xcc1)
74
75
76
        ## c.c. 3
        Xcc3 = torch.hstack((X1, torch.ones((ns_cc
77
  ,1))))
        Ucc3 = model(Xcc3)
78
79
        ## c.c. 4
80
        X2 = 2.*torch.rand(ns cc, 1) - 1.
81
        Xcc4 = torch.hstack((-torch.ones((ns cc,1)),
82
   X2))
        Ucc4 = model(Xcc4)
83
84
        ## c.c. 2
85
        Xcc2 = torch.hstack((torch.ones((ns_cc,1)),
86
 X2))
87
        Ucc2 = model(Xcc2)
88
        # loss cc
89
        lcc = 1./(4.*ns_cc) * torch.sum(Ucc1**2 +
 Ucc2**2 + Ucc3**2 + Ucc4**2)
91
        # loss
92
93
        loss = lin + lcc
        if ((epoch % 500 == 0) or (loss.item() < tol</pre>
95
 )):
             print(f'{epoch}: loss = {loss.item():.4e
96
  }')
97
             if (loss.item() < tol):</pre>
98
```

#### 4.1.1 Exercícios

#### E.4.1.1. Crie uma MLP para resolver

$$-\Delta u = 0, \ \mathbf{x} \in D = (0,1)^2, \tag{4.6}$$

$$u(x_1,0) = x1(1-x_1), 0 \le x_1 \le 1, \tag{4.7}$$

$$u(1, x_2) = x2(1 - x_2), 0 < x_2 \le 1, (4.8)$$

$$u(x_1, 1) = x1(1 - x_1), 0 < x_1 < 1,$$
 (4.9)

$$u(0, x_2) = x2(1 - x_2), 0 < x_2 < 1.$$
 (4.10)

# 4.2 Aplicação: Equação do Calor

Em construção

Consideramos o problema

$$u_t = u_{xx} + f, (t, x) \in (0, 1] \times (-1, 1),$$
 (4.11a)

$$u(0,x) = \operatorname{sen}(\pi x), x \in [-1,1],$$
 (4.11b)

$$u(t, -1) = u(t, 1) = 0, t \in (t_0, tf],$$
 (4.11c)

onde  $f(t,x)=(\pi^2-1)e^{-t}\sin(\pi x)$  é a fonte. Este problema foi manufaturado a partir da solução

$$u(t,x) = e^{-t}\operatorname{sen}(\pi x). \tag{4.12}$$

Código 4.2: mlp\_calor\_autograd.py

```
import torch
from torch import pi, sin, exp
from collections import OrderedDict
import matplotlib.pyplot as plt
```

```
6 # modelo
7 \text{ hidden} = [50] * 8
8 activation = torch.nn.Tanh()
9 layerList = [('layer_0', torch.nn.Linear(2, hidden
  [0])),
                ('activation_0', activation)]
10
11 for l in range(len(hidden)-1):
      layerList.append((f'layer_{1+1})',
13
                          torch.nn.Linear(hidden[1],
 hidden[1+1])))
      layerList.append((f'activation_{1+1}',
  activation))
15 layerList.append((f'layer {len(hidden)}', torch.nn
  .Linear(hidden[-1], 1)))
16 #layerList.append((f'activation_{len(hidden)})',
  torch.nn.Sigmoid()))
17 layerDict = OrderedDict(layerList)
18 model = torch.nn.Sequential(OrderedDict(layerDict)
  )
19
20 # otimizador
21 # optim = torch.optim.SGD(model.parameters(),
                                lr = 1e-3, momentum
22 #
  =0.85)
23 optim = torch.optim.Adam(model.parameters(),
                             lr = 1e-2)
24
25 scheduler = torch.optim.lr_scheduler.
 ReduceLROnPlateau(optim,
26
       factor=0.1,
27
       patience=100)
28
29 # treinamento
30 \text{ nt} = 10
31 tt = torch.linspace(0., 1., nt+1)
32 \text{ nx} = 20
```

```
33 xx = torch.linspace(-1., 1., nx+1)
34 T, X = torch.meshgrid(tt, xx, indexing='ij')
35 \text{ tt} = \text{tt.reshape}(-1,1)
36 xx = xx.reshape(-1,1)
38 Sic = torch.hstack((torch.zeros like(xx), xx))
39 Uic = sin(pi*xx)
41 Sbc0 = torch.hstack((tt[1:,:], -1.*torch.ones like
  (tt[1:,:])))
42 Ubc0 = torch.zeros like(tt[1:,:])
44 Sbc1 = torch.hstack((tt[1:,:], 1.*torch.ones_like(
 tt[1:,:])))
45 Ubc1 = torch.zeros_like(tt[1:,:])
47 tin = tt[1:,:]
48 xin = xx[1:-1,:]
49 Sin = torch.empty((nt*(nx-1), 2))
50 Fin = torch.empty((nt*(nx-1), 1))
51 s = 0
52 for i,t in enumerate(tin):
      for j,x in enumerate(xin):
           Sin[s,0] = t
54
           Sin[s,1] = x
55
           Fin[s,0] = (pi**2 - 1.)*exp(-t)*sin(pi*x)
56
           s += 1
57
58 tin = torch.tensor(Sin[:,0:1], requires_grad=True)
59 xin = torch.tensor(Sin[:,1:2], requires_grad=True)
60 Sin = torch.hstack((tin,xin))
61
62 \text{ nepochs} = 50001
63 \text{ tol} = 1e-4
64 \text{ nout} = 100
66 for epoch in range (nepochs):
67
      # loss
```

```
69
       ## c.i.
70
       Uest = model(Sic)
71
       lic = torch.mean((Uest - Uic)**2)
72
73
       ## residual
74
       U = model(Sin)
75
       U_t = torch.autograd.grad(
76
           U, tin,
77
           grad_outputs=torch.ones_like(U),
78
           retain graph=True,
79
           create_graph=True)[0]
80
       U x = torch.autograd.grad(
           U, xin,
82
           grad_outputs=torch.ones_like(U),
83
           retain graph=True,
84
           create graph=True)[0]
85
86
       U_xx = torch.autograd.grad(
           U_x, xin,
87
           grad_outputs=torch.ones_like(U_x),
88
           retain graph=True,
89
           create_graph=True)[0]
90
       res = U_t - U_xx - Fin
91
       lin = torch.mean(res**2)
92
93
       ## c.c. x = -1
94
       Uest = model(Sbc0)
95
       lbc0 = torch.mean(Uest**2)
96
97
       ## c.c. x = 1
       Uest = model(Sbc1)
99
       lbc1 = torch.mean(Uest**2)
100
101
       loss = lin + lic + lbc0 + lbc1
102
103
       lr = optim.param_groups[-1]['lr']
104
       print(f'{epoch}: loss = {loss.item():.4e}, lr
105
  = \{lr:.4e\}'
```

```
106
       # backward
107
       scheduler.step(loss)
108
       optim.zero_grad()
109
       loss.backward()
110
       optim.step()
111
112
113
       # output
114
115
       if ((epoch % nout == 0) or (loss.item() < tol)</pre>
  ):
           plt.close()
116
           fig = plt.figure(dpi=300)
117
           nt = 10
118
           tt = torch.linspace(0., 1., nt+1)
119
           nx = 20
120
           xx = torch.linspace(-1., 1., nx+1)
121
122
           T,X = torch.meshgrid(tt, xx, indexing='ij'
  )
           Uesp = torch.empty_like(T)
123
           M = torch.empty(((nt+1)*(nx+1),2))
124
           s = 0
125
           for i,t in enumerate(tt):
126
                for j,x in enumerate(xx):
127
                    Uesp[i,j] = exp(-t)*sin(pi*x)
128
                    M[s,0] = t
129
                    M[s,1] = x
130
                     s += 1
131
           Uest = model(M)
132
           Uest = Uest.detach().reshape(nt+1,nx+1)
133
134
           12rel = torch.norm(Uest - Uesp)/torch.norm
   (Uesp)
135
           ax = fig.add_subplot()
136
            cb = ax.contourf(T, X, Uesp,
137
                               levels=10)
138
           fig.colorbar(cb)
139
            cl = ax.contour(T, X, Uest,
140
```

```
levels=10, colors='white')
141
           ax.clabel(cl, fmt='%.1f')
142
           ax.set xlabel('$t$')
143
           ax.set_ylabel('$x$')
144
           plt.title(f'{epoch}: loss = {loss.item()
145
  :.4e, 12rel = {12rel :.4e}')
           plt.savefig(f'./results/sol_{(epoch//nout)
146
  :0>6}.png')
147
       if ((loss.item() < tol) or (lr < 1e-6)):</pre>
148
149
           break
```

## 4.3 PINN com Parâmetro a Determinar

Em construção

Vamos considerar uma equação diferencial

$$L(u;\lambda) = f, \ \boldsymbol{x} \in D \subset \mathbb{R}^n, \tag{4.13}$$

onde L é um operador em funções  $u = u(\mathbf{x}), \lambda \in \mathbb{R}$  é um **parâmetro a determinar** e f uma dada função fonte. Assumimos conhecidas condições inicial e de contorno, bem como um **conjunto de amostras** 

$$\mathcal{D} := \left\{ \left( \boldsymbol{x}^{(s)}, u^{(s)} \right) \right\}_{s=1}^{n_s}, \tag{4.14}$$

 $\operatorname{com} \boldsymbol{x}^{(s)} \in D e u^{(s)} = u\left(\boldsymbol{x}^{(s)}\right).$ 

Uma rede informada pela física (**PINN**, do inglês, *Physics-informed neural network*) com parâmetro a determinar é uma rede neural

$$\tilde{u} = \mathcal{N}(\boldsymbol{x}; \lambda), \tag{4.15}$$

em que  $\tilde{u}$  é a solução estimada do modelo dado pela equação diferencial (4.13) com dadas condições inicial e de contorno, em que o parâmetro  $\lambda$  é estimado tal que

$$\tilde{u}^{(s)} \approx u^{(s)}, \ \left(\boldsymbol{x}^{(s)}, u^{(s)}\right) \in \mathcal{D}.$$
 (4.16)

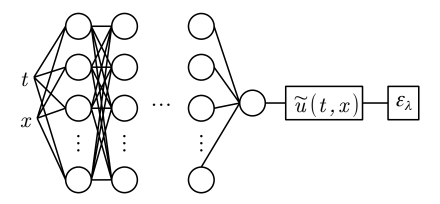


Figura 4.2: Esquema de uma PINN  $\tilde{u} = \mathcal{N}(\boldsymbol{x}; \lambda)$ .

Considerando uma rede do tipo perceptron multicamadas (MLP, do inglês, multilayer perceptron, consulte Fig. 4.2), seus pesos e biases são treinados em conjunto com parâmetro  $\lambda$  de forma a minimizar a função de perda

$$\varepsilon_{\lambda} := \underbrace{\frac{1}{n_{\text{in}}} \sum_{s=1}^{n_{\text{in}}} \left| \mathcal{R}_{\lambda} \left( \boldsymbol{x}_{\text{in}}^{(s)} \right) \right|^{2}}_{\text{pts. internos}} + \underbrace{\frac{1}{n_{\text{cc}}} \sum_{s=1}^{n_{\text{cc}}} \left| \tilde{u}_{\text{cc}} - u_{\text{cc}} \right|^{2}}_{\text{c.i. \& c.c.}} + \underbrace{\frac{p}{n_{s}} \sum_{s=1}^{n_{s}} \left| \tilde{u}^{(s)} - u^{(s)} \right|^{2}}_{\text{exectors}}, \tag{4.17}$$

onde  $p \ge 0$  é uma **penalidade** e

$$\mathcal{R}_{\lambda}(\boldsymbol{x}) := f - L(u; \lambda) \tag{4.18}$$

é o resíduo de (4.13).

Exemplo 4.3.1. Consideramos a equação de Fisher<sup>2</sup>

$$u_t = u_{xx} + \lambda u(1 - u), \ (t, x) \in (0, t_f) \times (0, 1),$$
 (4.19)

com o parâmetro  $\lambda > 0$  a determinar. Assumimos dadas condição inicial

$$u(0,x) = \frac{1}{\left(1 + e^{\sqrt{\frac{\lambda}{6}x}}\right)^2}, \ x \in [0,1], \tag{4.20}$$

e condições de contorno

$$u_x(t,0) = \frac{1}{\left(1 + e^{-\frac{5}{6}\lambda t}\right)^2},\tag{4.21}$$

$$u_x(t,0) = \frac{1}{\left(1 + e^{\sqrt{\frac{\lambda}{6}} - \frac{5}{6}\lambda t}\right)^2}.$$
 (4.22)

Este problema tem solução analítica [1]

$$u_a(t,x) = \frac{1}{\left(1 + e^{\sqrt{\frac{\lambda}{6}}x - \frac{5}{6}\lambda t}\right)^2}.$$
 (4.23)

Como exemplo de aplicação de uma PINN com parâmetro a determinar, vamos assumir o seguinte conjunto de amostras

$$\mathcal{D} = \left\{ \left( \left( t^{(s)}, x^{(s)} \right), u^{(s)} \right) \right\}_{s=1}^{n_s}, \tag{4.24}$$

com 
$$(t^{(s)}, x^{(s)}) \in \{0.1, 0.2, 0.3\} \times \{0.25, 0.5, 0.75\}$$
e  $u^{(s)} = u_a(t^{(s)}, x^{(s)}).$ 

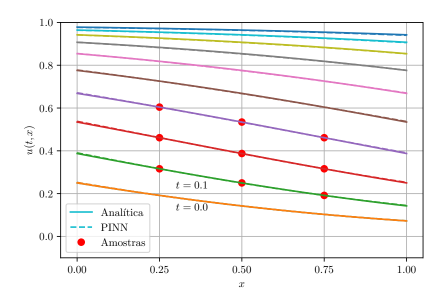


Figura 4.3: Solução PINN versus analítica para  $\lambda = 6$ .

#### Código 4.3: ex\_pinn\_fisher.py

```
1 import torch
3 # modelo
4 \text{ nh} = 4
5 nn = 50
6 fun = torch.nn.Tanh()
7 model = torch.nn.Sequential()
8 model.add_module('layer_1', torch.nn.Linear(2, nn)
  )
9 model.add_module('fun_1', fun)
10 for 1 in range(2, nh+1):
      model.add_module(f'layer_{1}', torch.nn.Linear
  (nn, nn))
      model.add_module(f'fun_{1}', fun)
13 model.add_module(f'layer_{nh+1}', torch.nn.Linear(
  nn, 1))
14
15 # parâmetro
```

```
16 \, \text{rgn} = [5., 7]
17 model.lmbda = torch.nn.Parameter(
      data=(rgn[1]-rgn[0])*torch.rand(1)+rgn[0])
19
20 # otimizador
21 optim = torch.optim.Adam(model.parameters(), lr
  =0.001)
22
23 # parâmetros do problema
24 \text{ tf} = 1.
25
26 # solução analítica
27 lmbda = torch.tensor([6.])
28 def ua(t,x, lmbda=lmbda):
     return 1./(1.+torch.exp(torch.sqrt(lmbda/6.)*x
  -5./6*lmbda*t))**2
30
31 # condição inicial
32 def u0(x, lmbda=lmbda):
return 1./(1.+torch.exp(torch.sqrt(lmbda/6)*x)
  ) **2
35 # amostras
36 \text{ ts} = \text{torch.tensor}([0.1, 0.2, 0.3])
37 \text{ xs} = \text{torch.tensor}([0.25, 0.5, 0.75])
38 T, X = torch.meshgrid(ts, xs, indexing='ij')
39 Ss = torch.hstack((T.reshape(-1,1), X.reshape
  (-1,1))
40 Us_{exp} = ua(T, X).reshape(-1,1)
41
42 # treinamento
43 \text{ nepochs} = 50000
44 \text{ tol} = 1e-5
46 \text{ eout} = 100
47
48 \sin = 50
49 penalty = 1e1
```

```
50
51 for epoch in range(nepochs):
52
      # forward
53
54
      ## pts internos
55
      tsin = tf*torch.rand(sin, 1)
56
      xsin = torch.rand(sin, 1)
57
      Sin = torch.hstack((tsin, xsin))
58
      Sin.requires_grad = True
59
60
      Uin = model(Sin)
61
      ## loss pts internos
63
      DUin = torch.autograd.grad(
64
           Uin, Sin,
65
           torch.ones like(Uin),
66
67
           create_graph=True,
           retain_graph=True)[0]
68
      Uin t = DUin[:,0:1]
69
      Uin x = DUin[:,1:2]
70
71
      Uin_xx = torch.autograd.grad(
72
           Uin_x, Sin,
73
           torch.ones like(Uin x),
74
           create_graph=True,
75
           retain_graph=True) [0] [:,1:2]
76
77
78
      lin = torch.mean((Uin_t - Uin_xx \
79
80
                          - model.lmbda*Uin*(1-Uin))
  **2)
81
      ## cond. inicial
82
      S0 = torch.hstack((torch.zeros_like(xsin),
  xsin))
84
      U0 = model(S0)
```

```
86
       ## loss cond. inicial
87
       10 = torch.mean((UO - uO(xsin))**2)
88
89
       ## cond. de contorno
       Sbc0 = torch.hstack((tsin, torch.zeros like(
91
  xsin)))
       Sbc1 = torch.hstack((tsin, torch.ones_like(
92
  xsin)))
93
       Sbc = torch.vstack((Sbc0, Sbc1))
94
       Ubc_{exp} = ua(Sbc[:,0:1],Sbc[:,1:2])
95
       Ubc est = model(Sbc)
97
       ## loss cond. de contorno
98
       lbc = torch.mean((Ubc est - Ubc exp)**2)
99
100
101
       ## amostras
       Us est = model(Ss)
102
103
       ## loss amostras
104
       ls = torch.mean((Us_est - Us_exp)**2)
105
106
       ## loss total
107
       loss = lin + 10 + lbc + penalty*ls
108
109
       if ((epoch % eout == 0) or (loss.item() < tol)</pre>
110
  ):
           print(f'epoch: {epoch}, '\
111
                  + f'loss={loss.item():.4e}, '\
112
                  + f'lmbda={model.lmbda.item():.3f}')
113
114
       if (loss.item() < tol):</pre>
115
           break
116
117
       optim.zero grad()
118
       loss.backward()
119
       optim.step()
120
```

 $\triangle$ 

#### 4.3.1 Exercícios

#### Em construção

Exemplo 4.3.2. Considere o seguinte problema de valor inicial

$$-u'' = \lambda \operatorname{sen}(\pi x), \ 0 < x < 1,$$
 (4.25a)

$$u(0) = u(1) = 0, (4.25b)$$

onde  $\lambda > 0$  é um parâmetro a determinar. Dadas as amostras

$$\mathcal{D} = \left\{ \left( \frac{1}{6}, \frac{1}{2} \right), \left( \frac{1}{4}, \sqrt{22} \right), \left( \frac{1}{3}, \sqrt{33} \right) \right\}, \tag{4.26}$$

crie uma PINN

$$\tilde{u} = \mathcal{N}(x; \lambda) \tag{4.27}$$

para estimar o parâmetro  $\lambda$  e a solução em todo o domínio  $0 \le x \le 1$ .  $\triangle$ 

Exemplo 4.3.3. Considere o problema de Poisson<sup>3</sup>

$$-\nabla u = \lambda, \ (x, y) \in D = (-1, 1)^2, \tag{4.28a}$$

$$u = 0, (x, y) \in \partial D, \tag{4.28b}$$

onde  $\lambda>0$ é um parâmetro a determinar. Dado que u(1/2,1/2)=1/8,crie uma PINN

$$\tilde{u} = \mathcal{N}(x, y; \lambda) \tag{4.29}$$

para estimar o parâmetro  $\lambda$  e a solução em todo o domínio D.  $\triangle$ 

Exemplo 4.3.4. Considere o problema de calor

$$u_t = \lambda u_{xx} + (\pi^2 - 1)e^{-t}\operatorname{sen}(\pi x), \ (t, x) \in (0, 1)^2,$$
 (4.30a)

$$u(0,x) = \operatorname{sen}(\pi x), \ x \in [0,1],$$
 (4.30b)

$$u(t,0) = u(t,1) = 0, \ t \in [0,1],$$
 (4.30c)

onde o coeficiente de difusão  $\lambda>0$  é um parâmetro a determinar. Sabendo que o problema tem solução analítica

$$u(t,x) = e^{-t}\operatorname{sen}(\pi x), \tag{4.31}$$

escolha um conjunto de amostras  $\mathcal{D} = \left\{\left(\left(t^{(s)}, x^{(s)}\right), u^{(s)}\right)\right\}_{s=1}^{n_s}$  tal que seja possível estimar  $\lambda$  com uma PINN

$$\tilde{u} = \mathcal{N}(t, x; \lambda). \tag{4.32}$$

 $\triangle$ 

### 4.4 Integração de Funções

#### Em construção

O objetivo, aqui, é de treinarmos uma RNA para a computação da integral de uma função  $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  em um dado intervalo [a, b]. Mais precisamente, vamos treinar uma MLP  $\mathcal{N}$  tal que

$$\int_{a}^{x} f(u) \, du \approx \mathcal{N}(x). \tag{4.33}$$

Do teorema fundamental do cálculo, temos que

$$\mathcal{N}(x) = \mathcal{N}(a) + \int_{a}^{x} f(u) \, du \tag{4.34}$$

com

$$\mathcal{N}'(x) = f(x),\tag{4.35}$$

sendo arbitrário o valor de  $\mathcal{N}(a)$ .

Logo, escolhendo um valor arbitrário para  $\mathcal{N}(a)$ , podemos treinar  $\mathcal{N}$  com base na função de perda

$$\varepsilon = \frac{1}{n_s} \sum_{s=1}^{n_s} |\mathcal{N}'(x_s) - f(x_s)|^2.$$
 (4.36)

Exemplo 4.4.1. Vamos treinar uma rede para a computação de

$$\int_0^x \cos(\pi u) \, du. \tag{4.37}$$

```
1 import torch
3 # modelo
4 ## n camadas escondidas
5 \text{ nh} = 2
6 ## n neurônios por camada
7 \, \text{nn} = 50
8 ## fun de ativação
9 fh = torch.nn.Tanh()
10 ## arquitetura
11 model = torch.nn.Sequential()
model.add_module('layer_1', torch.nn.Linear(1,nn))
13 model.add_module('fun_1', fh)
14 for layer in range(2, nh+1):
      model.add_module(f'layer_{layer}', torch.nn.
 Linear(nn,nn))
      model.add module(f'fun {layer}', fh)
17 model.add_module(f'layer_{nh+1}', torch.nn.Linear(
 nn,1))
18
19 # otimizador
20 optim = torch.optim.Adam(model.parameters(),
                             lr = 1e-2)
21
23 # treinamento
24 \text{ ns} = 100
25 \text{ nepochs} = 10000
26 \text{ nout_loss} = 100
27 \text{ tol} = 1e-5
29 for epoch in range (nepochs):
   # samples
31
    X = 2.*torch.rand((ns,1)) - 1.
32
33
    f_exp = torch.cos(torch.pi*X)
34
35
  # forward
36
```

```
X.requires grad = True
37
    F = model(X)
38
39
    f_est = torch.autograd.grad(
40
41
      F, X,
      grad outputs=torch.ones like(F),
42
      retain_graph=True,
43
      create_graph=True) [0]
44
45
    # loss
46
    loss = torch.mean((f_exp - f_est)**2)
47
48
    if ((epoch % nout loss) == 0):
      print(f'epoch {epoch}: loss = {loss.item():.4e
50
  }')
51
    if (loss.item() < tol):</pre>
52
      print('onvergiu')
53
      break
54
55
    optim.zero grad()
56
    loss.backward()
57
    optim.step()
```

Neste caso, podemos verificar a solução, uma vez que

$$\int_{-1}^{x} \cos(\pi u) \, du = \frac{1}{\pi} \sin(\pi x) + C,\tag{4.38}$$

onde C é uma constante arbitrária. Na Figura 4.4, temos uma comparação entre o resultado estimado pela rede e o esperado. Observamos que a cada treinamento, a rede pode fornecer uma primitiva diferente.  $\triangle$ 

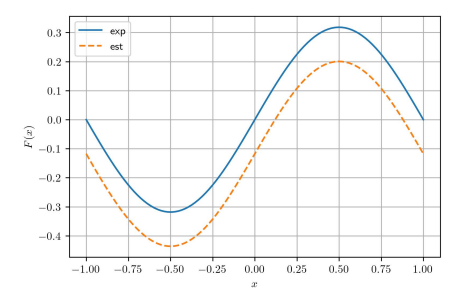


Figura 4.4: Computação da primitiva de  $\cos(\pi x)$  no intervalo de [-1,1]. Linha contínua: valores esperados  $y=\frac{1}{\pi}\sin(\pi x)$ , para C=0. Linha tracejada: valores estimados  $y=\mathcal{N}(x)$ .

# Resposta dos Exercícios

- E.2.1.3. Dica: verifique que sua matriz hessiana é positiva definida.
- **E.2.1.4.** Dica: consulte a ligação Notas de Aula: Matemática Numérica: 7.1 Problemas lineares.

**E.2.2.1.** 
$$(\tanh x)' = 1 - \tanh^2 x$$

**E.4.1.1.** Dica: solução analítica  $u(x_1, x_2) = x_1(1 - x_1) - x_2(1 - x_2)$ .

**E.4.3.0.** 
$$\lambda = \pi^2$$

**E.4.3.0.** 
$$\lambda = 1$$

**E.4.3.0.** 
$$\lambda = 1$$

#### Pedro H A Konzen

### Notas

 $^1\mathrm{Sim\'{e}on}$  Denis Poisson, 1781 - 1840, matemático francês. Fonte: Wikip\'edia:Sim\'eon Denis Poisson.

 $^2 \mathrm{Ronald}$  Aylmer Fisher, 1890-1962, biólogo inglês. Fonte: Wikipédia: Ronald Fisher.

<sup>3</sup>Siméon Denis Poisson, 1781 - 1840, matemático francês. Fonte: Wikipédia:Siméon Denis Poisson.

## Referências

- [1] Ağirseven, D., Öziş, T.. An analytical study for Fisher type equations by using homotopy perturbation method, Computers and Mathematics with Applications, vol. 60, p. 602-609, 2010. DOI: 10.1016/j.camwa.2010.05.006
- [2] Goodfellow, I., Bengio, Y., Courville, A.. Deep learning, MIT Press, Cambridge, MA, 2016.
- [3] Neural Networks: A Comprehensive Foundation, Haykin, S.. Pearson:Delhi, 2005. ISBN: 978-0020327615.
- [4] Raissi, M., Perdikaris, P., Karniadakis, G.E.. Physics-informed neural networks: A deep learning framework for solving forward and inverse problems involving nonlinear partial differential equations. Journal of Computational Physics 378 (2019), pp. 686-707. DOI: 10.1016/j.jcp.2018.10.045.
- [5] Mata, F.F., Gijón, A., Molina-Solana, M., Gómez-Romero, J.. Physics-informed neural networks for data-driven simulation: Advantages, limitations, and opportunities. Physica A: Statistical Mechanics and its Applications 610 (2023), pp. 128415. DOI: 10.1016/j.physa.2022.128415.