

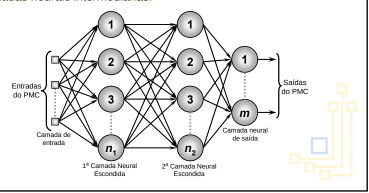
# 1. Rede Perceptron Multicamadas Aspectos de arquitetura

- Redes Perceptron de Múltiplas Camadas (PMC), também conhecidas como redes MLP (Multiple Layer Perceptron), são caracterizadas pela presença de pelo menos uma camada intermediária (escondida) de neurônios.
  - As camadas intermediárias são aquelas situadas entre a camada de entrada e a respectiva camada neural de saída.
  - Conseqüentemente, as redes PMC possuem no mínimo duas camadas de neurônios, os quais estarão distribuídos entre as camadas intermediárias e a camada de saída.
- Redes PMC é uma das mais versáteis quanto às suas aplicações, podendo ser utilizadas nos seguintes tipos de problemas:
  - Aproximação universal de funções.
  - Classificação de padrões.
  - Identificação e controle de processos.
  - Previsão de séries temporais.
  - Otimização de sistemas.
- O **PMC** pertence à arquitetura feedforward de camadas múltiplas.
- O treinamento do PMC é executado de forma SUPERVISIONADA.

# 1. Rede Perceptron Multicamadas

Fluxo de informações

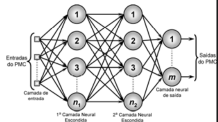
- Síntese do fluxo de informações na estrutura da rede PMC:
  - 1. Inicia-se na camada de entrada;
  - 2. Percorre, em seguida, as camadas intermediárias;
  - 3. Finaliza-se na camada neural de saída.
- No PMC convencional inexiste qualquer tipo de realimentação de valores produzidos pela camada neural de saída ou pelas próprias camadas neurais intermediárias.



# 1. Rede Perceptron Multicamadas

Princípio de funcionamento

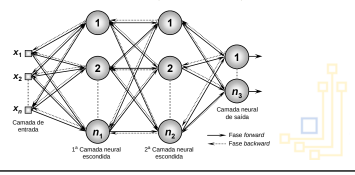
- Síntese do funcionamento da rede PMC:
  - As entradas do *PMC*, representando os sinais advindos de determinada aplicação, será propagada camada-a-camada em direção à sua camada neural de saída.
  - As saídas dos neurônios da primeira camada neural de saída serão as próprias entradas daqueles neurônios pertencentes à segunda camada neural escondida.
  - As saídas dos neurônios da segunda camada neural escondida serão as respectivas entradas dos neurônios pertencentes à sua camada neural de saída.
- Diferentemente do Perceptron e ADALINE, além da presença de camadas escondidas, a camada neural de saída do PMC pode ser composta por diversos neurônios:
  - Cada um destes neurônios de saída representaria uma das saídas do processo a ser mapeado.
  - As camadas intermediárias, por sua vez, extraem a maioria das informações referentes ao seu comportamento e as codificam por meio dos pesos sinápticos e limiares de seus neurônios.
- O projeto de um *PMC* depende dos seguintes aspectos:
  - Classe de problema a ser tratado.
  - Disposição espacial das amostras de treinamento.
  - Valores iniciais atribuídos tanto aos parâmetros de treinamento como para as matrizes de pesos.
  - Nível de ruídos presentes nas amostras de treinamento.



# 2. Processo de Treinamento

#### Introdução ao algoritmo backpropagation

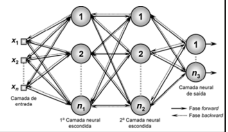
- O processo de treinamento do PMC é feito mediante o algoritmo backpropagation, conhecido também como regra delta generalizada.
  - > O processo é realizado por meio das aplicações sucessivas de duas fases bem específicas.
- Como ilustração, considera-se um PMC constituído de duas camadas escondidas, tendo-se a seguinte composição:
  - n sinais em sua camada de entrada.
  - n<sub>1</sub> neurônios na primeira camada neural escondida.
  - n<sub>2</sub> neurônios na segunda camada neural escondida.
  - n<sub>3</sub> sinais associados à camada neural de saída (terceira camada neural).

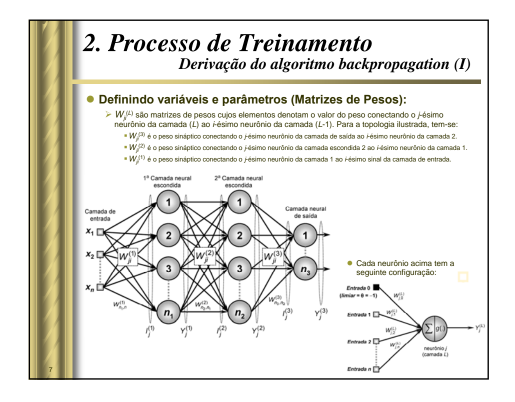


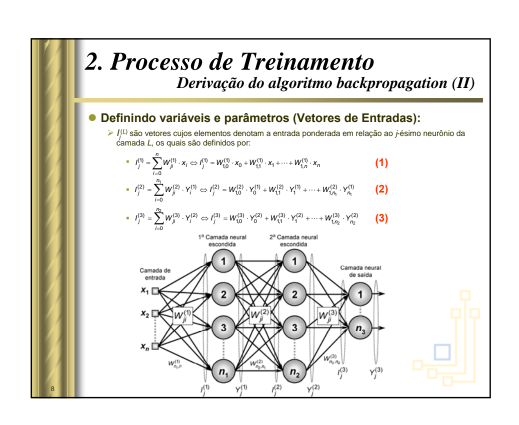
# 2. Processo de Treinamento

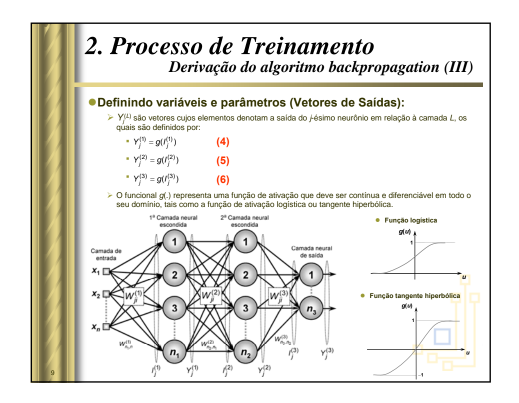
## Fases do algoritmo backpropagation

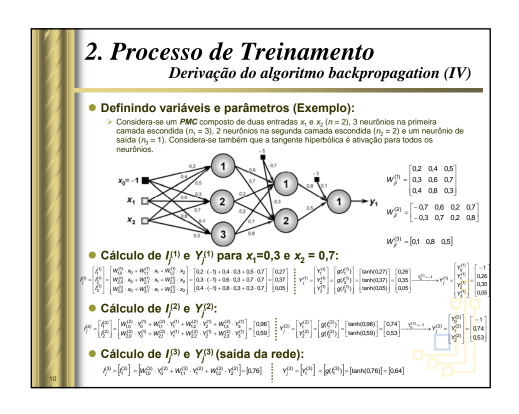
- Primeira Fase → Forward (propagação adiante)
  - $\triangleright$  Os sinais  $\{x_1, x_2, ..., x_n\}$  de uma amostra de treinamento são inseridos nas entradas da rede.
    - Estes são propagados camada-a-camada até a produção das respectivas saídas.
    - Leva-se em consideração apenas valores atuais de pesos sinápticos e limiares de seus neurônios, os quais permanecerão inalterados durante cada execução desta fase.
    - ➤ CONCLUSÃO → A aplicação desta fase visa tão somente obter as respostas da rede.
- As respostas produzidas pelas saídas do PMC são comparadas com as respectivas respostas desejadas (aprendizado supervisionado).
- Segunda Fase → Backward (propagação reversa)
  - Baseados nos desvios (erros) entre às respostas desejadas e àquelas produzidas pelos neurônios de saída, ajustam-se os pesos e limiares dos neurônio do PMC.
  - ➤ CONCLUSÃO → A aplicação desta fase visa então ajustar pesos e limitares de todos os neurônios.
- Em suma, tem-se:
  - As aplicações sucessivas de ambas as fazem com que os pesos sinápticos e limiares dos neurônios se ajustem automaticamente em cada iteração.
  - Conseqüentemente, ter-se-á então uma gradativa diminuição da soma dos erros produzidos pelas respostas da rede frente àquelas desejadas.
  - O processo cessa quando essa soma dos erros já estiver dentro de valores aceitáveis.











# 2. Processo de Treinamento

Derivação do algoritmo backpropagation (V)

#### Definindo a função representativa dos erros (desvios):

- A sua incumbência será medir o desvio entre as respostas produzidas pelos neurônios de saída da rede em relação aos respectivos valores desejados.
- Considerando a k-ésima amostra de treinamento para a topologia ilustrada abaixo, assume-se a função erro quadrático como aquela a ser utilizada para medir o desempenho local associado aos resultados produzidos pelos neurônios de saída frente à referida amostra, ou seja:

$$E(k) = \frac{1}{2} \sum_{j=1}^{n_3} \left( d_j(k) - Y_j^{(3)}(k) \right)^2$$
 (7)

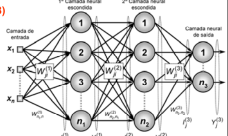
onde  $d_i(k)$  é o respectivo valor desejado p/ a k-ésima amostra.

Consequentemente, para um conjunto de treinamento composto por p amostras, a evolução do desempenho global do aprendizado pode ser feito por meio da avaliação do "erro quadrático médio", isto é:



Para melhor entendimento,

- divide-se o algoritmo em duas partes:
  - ▶ Parte I → destinada ao ajuste da matriz de pesos sinápticos referente à camada neural de saída.
  - ▶ Parte II → destinada ao ajuste das matrizes de pesos associadas às camadas intermediárias.



# 2. Processo de Treinamento

Derivação do algoritmo backpropagation (VI)

#### ■ Parte I → Ajuste da matriz de pesos da camada de saída:

> Consiste de ajustar a matriz  $W_{jj}^{(3)}$  a fim de minimizar o erro entre a saída da rede frente à saída desejada. Portanto, considerando-se o erro dado em (7), a regra de ajuste se torna similar àquela do *ADALINE*. Então, pela definição de gradiente e da regra de diferenciação em cadeia, tem-se:

$$\nabla E^{(3)} = \frac{\partial E}{\partial W_{jj}^{(3)}} = \frac{\partial E}{\partial Y_{j}^{(3)}} \cdot \frac{\partial Y_{j}^{(3)}}{\partial I_{j}^{(3)}} \cdot \frac{\partial I_{j}^{(3)}}{\partial W_{jj}^{(3)}} \tag{9}$$

A partir das definições anteriores, tem-se

$$\frac{\partial I_{j}^{(3)}}{\partial W_{ji}^{(3)}} = Y_{i}^{(2)} \quad (10)$$

$$\frac{\partial Y_j^{(3)}}{\partial I^{(3)}} = g'(I_j^{(3)})$$
 (11)

$$\frac{\partial Y_j^{(3)}}{\partial I_j^{(3)}} = g'(I_j^{(3)}) \quad \text{(11)} \qquad \frac{\partial E}{\partial Y_j^{(3)}} = -(d_j - Y_j^{(3)}) \quad \text{(12)}$$

Substituindo (10), (11) e (12) em (9), obtém-se

$$\frac{\partial E}{\partial W_{ii}^{(3)}} = -(d_j - Y_j^{(3)}) \cdot g'(I_j^{(3)}) \cdot Y_i^{(2)}$$
 (13)

imes Logo, o ajuste de  $W_{jl}^{(3)}$  deve ser feito em direção oposta ao gradiente p/ minimizar o erro, ou seja:

$$\Delta W_{jj}^{(3)} = -\eta \cdot \frac{\partial E}{\partial W_{ij}^{(3)}} \iff \Delta W_{jj}^{(3)} = \eta \cdot \delta_{j}^{(3)} \cdot Y_{j}^{(2)}$$
 (14)

onde  $\delta_i^{(3)}$  o gradiente local em relação ao j-ésimo neurônio da camada de saída, isto é:

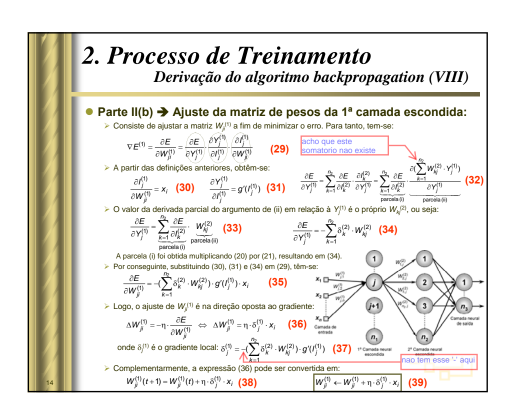
$$\delta_j^{(3)} = (d_j - Y_j^{(3)}) \cdot g'(I_j^{(3)})$$
 (15)

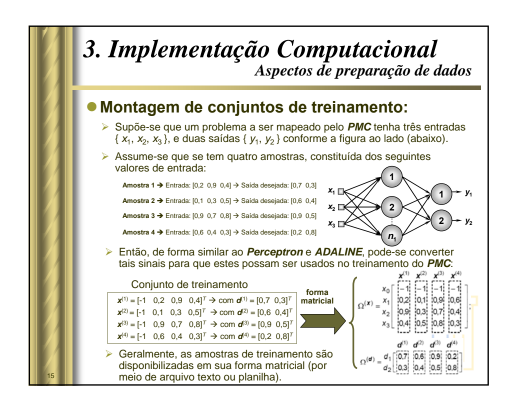
Complementarmente, expressão (15) pode ser convertida no seguinte procedimento iterativo:

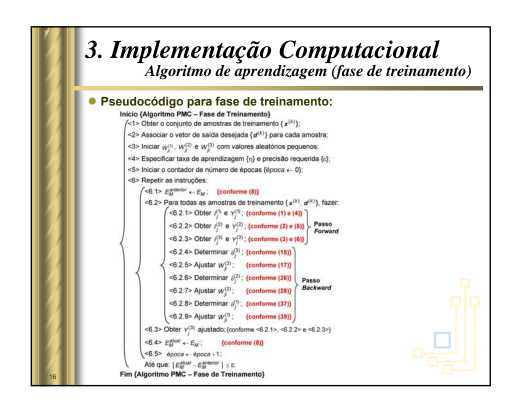
$$W_{ji}^{(3)}(t+1) = W_{ji}^{(3)}(t) + \eta \cdot \delta_{j}^{(3)} \cdot Y_{i}^{(2)}$$
 (16)

 $W_{ii}^{(3)} \leftarrow W_{ii}^{(3)} + \eta \cdot \delta_{i}^{(3)} \cdot Y_{i}^{(2)}$ 

# 2. Processo de Treinamento Derivação do algoritmo backpropagation (VII) • Parte II(a) $\Rightarrow$ Ajuste da matriz de pesos da $2^a$ camada escondida: • Consiste de ajustar a matriz $W_{j}^{(2)}$ a fim de minimizar o erro. Para tanto, tem-se: $\nabla E^{(2)} = \frac{\partial E}{\partial W_{j}^{(2)}} = \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial I_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial I_{j}^{(2)}}{\partial W_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial I_{j}^{(2)}}{\partial W_{j}^{(2)}} = \frac{\partial E}{\partial I_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial I_{j}^{(2)}}{\partial I_{j}^{(2)}} = g'(I_{j}^{(2)}) (20)$ • O valor da derivada parcial do argumento de (ii) em relação à $V_{j}^{(2)}$ è o próprio $W_{k}^{(3)}$ , ou seja: $\frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{1}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial I_{k}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{(2)}} \cdot \frac{\partial V_{j}^{(2)}}{\partial V_{j}^{(2)}} = \sum_{k=1}^{n_{2}} \frac{\partial E}{\partial V_{j}^{($







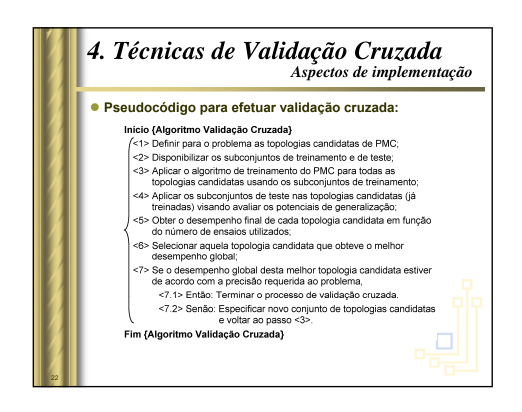
# 3. Implementação Computacional Algoritmo de aprendizagem (fase de operação) Pseudocódigo para fase de operação: Início (Algoritmo PMC - Fase de Operação) <1> Obter uma amostra { x }; <2> Assumir $W_{ii}^{(1)}$ , $W_{ii}^{(2)}$ e $W_{ii}^{(3)}$ já ajustadas no treinamento; <3> Execute as seguintes instruções: <3.1> Obter $I_i^{(1)} \in Y_i^{(1)}$ ; {conforme (1) e (4)} <3.2> Obter $I_j^{(2)} = Y_j^{(2)}$ ; {conforme (2) e (5)} <3.3> Obter $I_i^{(3)} \in Y_i^{(3)}$ ; {conforme (3) e (6)} <4> Disponibilizar as saídas da rede, as quais são dadas pelos elementos contidos em $Y_i^{(3)}$ Fim {Algoritmo PMC - Fase de Operação} Obs. 1 → A "fase de operação" é usada somente após a "fase de treinamento", pois aqui a rede já está apta para ser usada no processo. Obs. 2 → Lembrar de incluir o valor -1 dentro do vetor x. $\mathbf{x} = [-1 \ x_1 \ x_2 ... \ x_n]^T$

### 4. Técnicas de Validação Cruzada Conceitos introdutórios Aspectos de seleção topológica de redes PMC: A especificação da topologia de rede **PMC** mais apropriada para mapear um problema específico é usualmente efetuada de forma empírica, pois tal dimensionamento depende (entre outros) dos seguintes fatores: Algoritmo de aprendizado utilizado. Maneira como as matrizes de pesos foram iniciadas. • Complexidade do problema a ser mapeado. Disposição espacial das amostras. Qualidade do conjunto de treinamento disponível (relacionado aos níveis de ruídos presentes nas amostras). Como exemplo ilustrativo, considera-se que para um determinado problema se tem 4 topologias candidatas de PMC, constituídas todas de apenas uma camada escondida, e que podem ser capazes de mapear o seu comportamento. São elas as seguintes: Topologia Candidata 1 → 05 neurônios na camada escondida. Topologia Candidata 2 → 10 neurônios na camada escondida. Topologia Candidata 3 → 15 neurônios na camada escondida. Topologia Candidata 4 → 20 neurônios na camada escondida. O objetivo agora colocado está em saber qual delas seria a mais indicada para executar o mapeamento do referido problema.

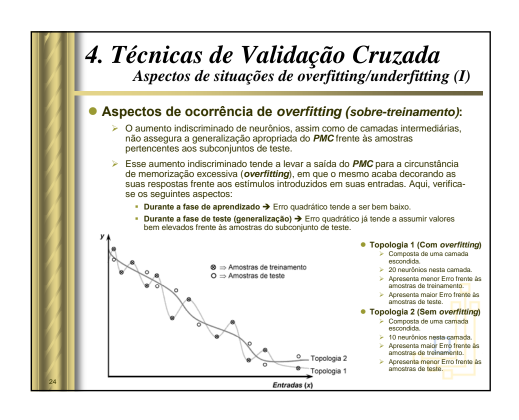
#### 4. Técnicas de Validação Cruzada Validação cruzada por amostragem aleatória Princípios da validação cruzada (amostragem aleatória): O conjunto total de dados (amostras) disponíveis é aleatoriamente dividido em duas partes, isto é, subconjunto de treinamento e subconjunto de teste (validação). Subconjunto de treinamento > utilizado para treinar todas as topologias candidatas. Subconjunto de teste → utilizado para selecionar aquela que estará apresentando os melhores resultados de generalização. > As amostras do subconjunto de teste não participaram do treinamento, o que possibilita avaliar o desempenho da generalização proporcionada em cada uma das topologias candidatas Para tanto, basta-se comparar os resultados produzidos em suas saídas frente aos respectivos valores desejados. A partir do conjunto total de amostras, cerca de 60 a 90% delas são aleatoriamente escolhidas para o subconjunto de treinamento, enquanto o restante ficará alocado ao subconjunto de teste. Esta sistemática de partição é repetida várias vezes durante o aprendizado das topologias candidatas, permitindo-se (em cada ensaio) a possibilidade de contemplação de amostras diferentes tanto no subconjunto de treinamento como naquele de teste. O desempenho global de cada topologia candidata será então compilado a partir da média dos desempenhos individuais em cada experimento. Conjunto total de dados disponíve Conjunto de teste → 6 Amostra de treinamento Amostra de teste

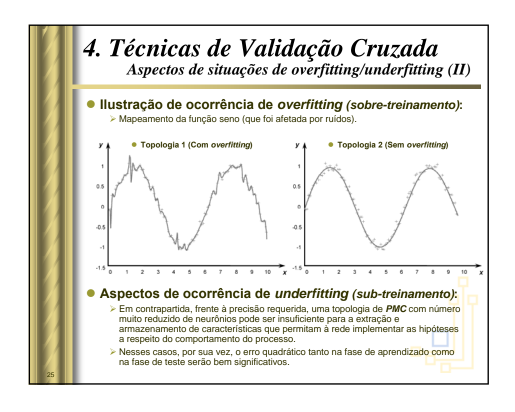
#### 4. Técnicas de Validação Cruzada Validação cruzada por k-partições Princípios da validação cruzada (k-partições): Realiza-se aqui a divisão do conjunto total de amostras em *k* partições, sendo que (k-1) delas serão usadas para compor o subconjunto de treinamento, ao passo que a partição restante constituirá o subconjunto de teste. Por conseguinte, o processo de aprendizado se repete k vezes até que todas as partições tenham sido utilizadas como subconjunto de teste. O valor do parâmetro k está atrelado à quantidade total de amostras disponíveis, sendo usualmente atribuído um número compreendido entre 5 e 10. O desempenho global de cada topologia candidata será agora também obtido em função da média entre os desempenhos individuais observados quando da aplicação das k partições Conjunto total de dados disponíveis 1º Partição : 2º Partição : 3º Partição : 4º Partição : 5º Partição 000;000;000;000 Ensaio 1 Conjunto total de amostras → 20 Amostra de teste Amostra de treinamento Valor do parâmetro k → 5

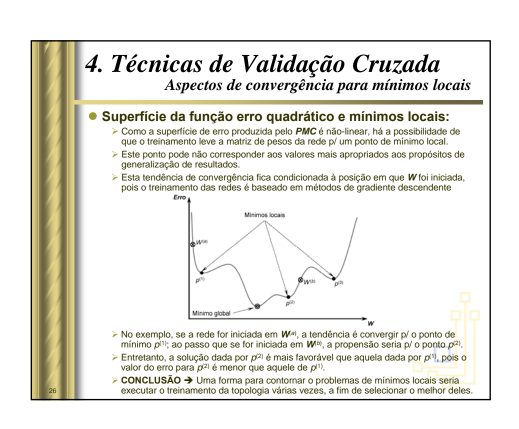
#### 4. Técnicas de Validação Cruzada Validação cruzada por unidade Princípios da validação cruzada (por unidade): Consiste da utilização de uma única amostra para o subconjunto de teste, sendo todas as demais alocadas para o subconjunto de treinamento. O processo de aprendizado é então repetido até que todas as amostras sejam individualmente utilizadas como subconjunto de teste. Esta técnica acaba sendo um caso particular do método de k-partições, pois se basta atribuir ao parâmetro k o valor que corresponde ao número total de amostras disponíveis. Contudo, tem-se aqui um elevado esforço computacional, pois o processo de aprendizagem será repetido, considerando cada uma das topologias candidatas, um número de vezes que será igual ao tamanho do conjunto total de amostras. Conjunto total de dados disponíveis Amostra de teste Amostra de treinamento Conjunto total de amostras → 20

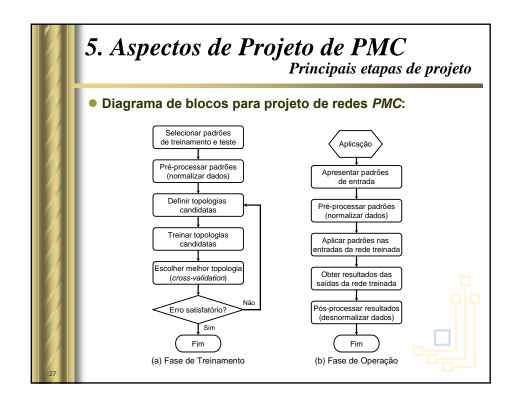


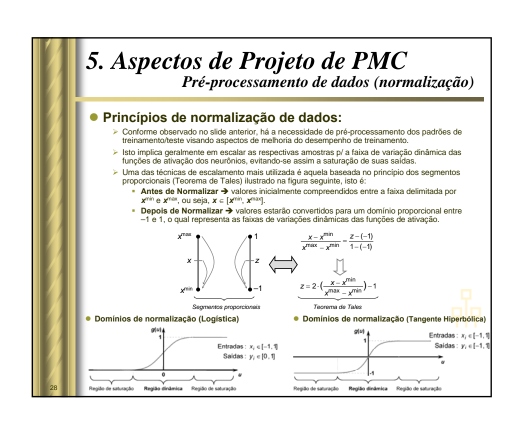
## 4. Técnicas de Validação Cruzada Aspectos de subconjuntos de treinamento e teste Alocação de amostras nos subconjuntos de treinamento: Assegurar que todas as amostras, que carregam os valores mínimos e máximos de cada variável de entrada, estejam também dentro desses subconjuntos. Caso contrário, se tais valores forem inadvertidamente alocados aos subconjuntos de teste, o *PMC* poderia então gerar erros significativos, pois tentaria generalizar valores que estão fora dos domínios de definição de suas variáveis de entrada (nos quais foi treinado). Durante toda a fase de operação, deve-se ainda garantir que os atuais sinais, referentes a cada uma das variáveis de entrada, estejam novamente compreendidos dentro daqueles domínios de definição que foram obtidos a partir dos valores mínimos e máximos dos subconjuntos de treinamento. Realiza-se um procedimento de pré-checagem a fim de verificar se os sinais estão dentro dos domínios de definição. PMC treinado para mapear a função seno. Amostras de treinamento estavam compreendidas no domínio entre 0 e 10. As respostas da rede fora do domínio são totalmente incompatíveis.











# 6. Aplicabilidade do PMC

Problemas de aproximação funcional

#### • Caracterização de problemas de aproximação funcional:

- É a classe de problemas em que as redes PMC podem usufruir de maior destague.
- Consiste de mapear o comportamento de um processo se baseando somente em diversas medições efetivadas em suas entradas e saídas (sem conhecer a modelagem matemática).
- Observa-se aqui uma das principais características intrínsecas das redes neurais artificiais, ou seja, o aprendizado a partir de exemplos.
- No caso de aproximação de funções, traduz-se na disponibilização de um conjunto de entradas/saídas que reproduzem o comportamento do sistema a ser tratado.
- De fato, há muitas aplicações em que as únicas informações disponíveis se resumem a uma coleção de dados de entradas/saídas.
- Nesta direção, constata-se que as RNA têm sido extensivamente aplicados nas seguintes situações:
  - O processo a ser modelado é de certa forma complexo.
  - Naqueles casos em que as utilizações de métodos convencionais produzem resultados insatisfatórios.
  - Naqueles casos em que os sistemas convencionais exigem requisitos computacionais bem sofisticados.

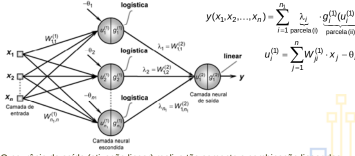
29

# 6. Aplicabilidade do PMC

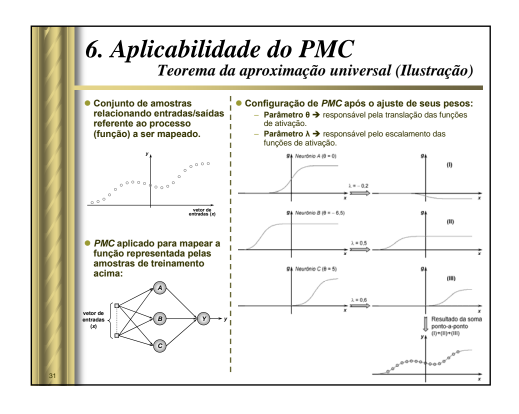
Teorema da aproximação universal

#### Aspectos do teorema da aproximação universal:

- Baseado nas demonstrações de Kolmogorov, estas fornecem as bases para se definir as configurações de redes *PMC* p/ finalidade de mapear funções algébricas.
- Assumindo que g(.) a ser adotada nas redes PMC sejam contínuas e limitadas em suas imagens, tais como a logística e tangente hiperbólica, demonstra-se então que:
  - Um PMC, composto de apenas uma camada escondida, é capaz de mapear qualquer função contínua no espaço real. Em termos matemáticos, tem-se:



- O neurônio de saída (ativação linear) realiza tão somente a combinação linear das funções de ativação logística implementadas pelos neurônios da camada intermediária.
- A função y a ser mapeada será constituída por superposição de logísticas {parcela (ii)}, representadas pelos termos g<sub>i</sub>(¹)(u<sub>i</sub>(¹)), que são ponderadas por fatores λ<sub>i</sub> {parcela (i)}.



# 7. Questões Sobre o PMC Reflexões, observações e aspectos práticos Aspectos Práticos Embora um PMC com apenas uma camada escondida seja suficiente para mapear qualquer função não-linear contínua definida num domínio compacto (fechado), há situações em que se utilizam mais de duas camadas delas. A adoção de mais camadas escondidas podem ser apropriadas tanto para o propósito de incrementar o desempenho do treinamento como de reduzir a topologia estrutural da rede. Exercícios de Reflexão 1) Explique se é possível realizar o treinamento da rede PMC, por meio do algoritmo backpropagation, quando se inicializa todas as matrizes de pesos com elementos nulos. Discorra também se há então alguma implicação quando se inicializa todos os elementos das matrizes de pesos com valores iguais (diferentes de zeros). {Exercício 1} Considerando os problemas envolvendo aproximação de funções, discorra então se há alguma vantagem e/ou desvantagem em se utilizar a função de ativação linear para os neurônios da camada de saída da rede ao invés do uso da tangente hiperbólica. {Exercício 2}