

Renata Gomes Cordeiro

*A Programação Linear na classificação de
padrões*

Campos dos Goytacazes/RJ

2013

Renata Gomes Cordeiro

A Programação Linear na classificação de padrões

Monografia apresentada ao Curso de Graduação em Ciência da Computação da Universidade Estadual do Norte Fluminense Darcy Ribeiro como requisito para obtenção do título de Bacharel em Ciência da Computação, sob orientação do Prof^o. Fermín Alfredo Tang Montané.

Tutor: Fermín Alfredo Tang Montané.

UNIVERSIDADE ESTADUAL DO NORTE FLUMINENSE DARCY RIBEIRO

Campos dos Goytacazes/RJ

2013

Sumário

1	Introdução	3
1.1	Objetivos e justificativas	4
1.2	Metodologia	5
1.3	Estrutura do trabalho	5
1.4	A Programação Linear e as suas Aplicações	6
1.5	Descrição do Problema de Programação Linear	6
1.6	Aplicações Práticas	8
1.6.1	Aplicações em Processamento de Imagens	9
1.6.2	Aplicações em Programação Distribuída	10
1.6.3	Aplicações em Banco de Dados	11
1.6.4	Aplicação em Saúde	12
1.6.5	Aplicação no reconhecimento de expressões faciais	12
1.6.6	Aplicações na Engenharia de Produção	13
1.7	Métodos de Classificação	14
1.7.1	Support Vector Machines	14
1.7.2	Naive Bayes	15
1.7.3	k- nearest neighbor	15
1.8	Métodos de validação do modelo	16
1.8.1	Handout	16
1.8.2	Cross Validation	16
1.8.3	Leave-one-out	17

	2
1.9 Trabalhos Relacionados	17
2 Marco Teórico	19
2.1 Métodos de Solução	19
2.1.1 Método Simplex	19
2.2 Princípio Básico do Método	20
2.3 Descrição do Método Simplex Revisado	21
2.3.1 Método de Pontos Interiores	22
3 Aplicação da programação linear na separação de pontos	24
3.1 O modelo	25
3.2 Exemplo Ilustrativo do Modelo Classificador	27
3.3 Etapa de classificação	29
4 Experimentos Computacionais	31
4.1 Conjuntos de Dados	32
4.2 Processo de treinamento	35
4.3 Processo de teste	36
4.4 Etapa de validação	36
4.5 Resultados	37
4.6 Análise dos Resultados	37
5 Conclusão	38
Referências Bibliográficas	39

1 *Introdução*

A programação linear é uma das disciplinas que compõem a programação matemática e constitui um dos pilares da pesquisa operacional. As aplicações da programação linear estão presentes em diversos setores, tais como nas indústrias, nos transportes, na saúde, na educação, na administração pública, na computação, etc. É mais comumente aplicada na engenharia de produção, em problemas que buscam a distribuição eficiente de recursos, minimização de gastos e maximização do lucro. O presente trabalho está focado na utilização da programação linear em aplicações que buscam a classificação de dados em determinando padrão, por meio de classificadores gerados através de um modelo de programação linear.

O método simplex proposto por Danzig (1963) é um dos métodos mais conhecidos e eficientes para resolver problemas de programação linear. Trata-se de um dos poucos algoritmos que foi implantado comercialmente há mais de 40 anos. Atualmente, está presente em softwares comerciais tais como CPLEX¹ e LINGO². O método simplex tem como principais características o fato de ser matricial, ou seja, aloca os dados a serem calculados em matrizes, de resolver o conjunto de equações, que formam o modelo de programação linear, de forma iterativa até que a solução ótima seja obtida e de ser um método determinístico. Um método alternativo, teoricamente superior ao método simplex, é o método dos pontos interiores, proposto por Karmarkar (1984). Na prática, tanto o método simplex, quanto o método dos pontos interiores competem até hoje.

Um dos focos dos estudos das aplicações da programação linear é na utilização de separação de pontos. O modelo gera um hiperplano que separa conjuntos de pontos, sendo que cada conjunto pertence a um padrão. Na classificação de um conjunto é possível conhecer o padrão ao qual o conjunto pertence através dos hiperplanos. Na computação esse tipo de aplicação pode ser utilizada em várias atividades com o objetivo de classificar dados, como por exemplo:

¹<http://www-01.ibm.com/software/integration/optimization/cplex-optimizer/>

²<http://www.lindo.com/>

- Diagnósticos através de imagens de exames médicos, como por exemplo se um tumor é benigno ou maligno.
- Classificação de expressões faciais, que podem ser utilizadas em aplicações que buscam uma interação transparente homem - máquina.
- Classificação de espécies de plantas através de imagens.
- Classificação de gêneros músicas através de arquivos de áudio.

De forma geral, a aplicação da programação linear na separação de pontos pode ser utilizada em abordagens que permitam a caracterização de padrões através de vetores numéricos, esse vetores representam os pontos e são denominados vetores de características.

O modelo proposto separa dois conjuntos de pontos, porém também pode ser utilizado em problemas onde busca-se a separação de múltiplos padrões. O presente trabalho foca nessa última abordagem, em todos os testes realizados o número de conjuntos de pontos é igual ou maior que três.

1.1 Objetivos e justificativas

O objetivo do presente trabalho é o estudo da utilização da programação linear, mais especificamente do método simplex, na separação de pontos, que representam padrões, através de hiperplanos, que serão utilizados na classificação de um conjunto em um determinado padrão.

Através desse estudo deve ser possível verificar a eficiência da programação linear nesse tipo de aplicação. São realizados testes com vetores gerados aleatoriamente e com dados reais para verificar a eficácia do modelo de programação linear na separação de padrões.

A programação linear possui aplicações em diversas áreas, como: indústria, produção, saúde e computação gráfica. Porém é um método mais comumente utilizado na engenharia de produção em problemas como: alocação de recursos e planejamento de produção. O presente trabalho justifica-se pelo fato de abordar uma aplicação prática dentro da computação, onde a aplicação da programação linear não é tão explorada quanto na engenharia de produção.

1.2 Metodologia

Para o cumprimento do objetivo final, o trabalho é composto por algumas etapas:

- O estudo do método simplex revisado, suas características, vantagens do ponto de vista computacional
- Obtenção de dados para testes
- A implementação do modelo do problema de programação linear utilizando a linguagem de programação JAVA juntamente com o software CPLEX
- A implementação da etapa de classificação de um conjunto de dados que possui padrão inicialmente desconhecido
- Realização de testes

1.3 Estrutura do trabalho

REFAZER NO FINAL!!!! O presente trabalho apresenta a seguinte estrutura: o capítulo 2 apresenta uma descrição do problema geral de programação linear, os principais métodos de solução e algumas aplicações práticas; o capítulo 3 apresenta de forma detalhada o Método Simplex Revisado, foco deste trabalho; o capítulo 4 apresenta o processo de classificação de imagens e como a programação linear se aplica neste processo; no capítulo 5 serão apresentadas as ; e no capítulo 6 serão apresentadas as conclusões e possíveis trabalhos futuros.

1.4 A Programação Linear e as suas Aplicações

Na pesquisa operacional, a programação linear é uma das técnicas mais utilizadas em problemas de otimização. Os problemas de programação linear geralmente buscam a distribuição eficiente de recursos limitados para atender um determinado objetivo, por isso suas aplicações estão presentes em diversas áreas como computação, administração, indústria e transporte (PAMPLONA, 2005).

Um problema de programação linear é expresso através de um modelo que é composto por equações e inequações lineares. Esse tipo de problema busca a distribuição eficiente de recursos com restrições para alcançar um objetivo, em geral, maximizar lucros ou minimizar custos. Em um problema de programação linear esse objetivo é expresso através de uma equação linear denominada função objetivo. Para a formulação do problema, é necessário também definir os recursos necessários e em que proporção são requeridos. Essas informações são expressas em equações ou inequações lineares, uma para cada recurso. Esse conjunto de equações ou inequações é denominado restrições do modelo (PAMPLONA, 2005).

1.5 Descrição do Problema de Programação Linear

O modelo de um problema de programação linear normalmente é apresentado em uma das formas a seguir (PASSOS, 2009):

$$\text{Max } z = c^T x$$

$$\text{s.a. } \begin{cases} Ax \leq b \\ x \geq 0 \end{cases}$$

ou

$$\text{Min } z = c^T x$$

$$\text{s.a. } \begin{cases} Ax \geq b \\ x \geq 0 \end{cases}$$

Um problema de programação linear com até três variáveis pode ser representado graficamente utilizando três eixos cartesianos. Os problemas com duas variáveis podem ainda ser facilmente resolvidos por meio da representação gráfica (PASSOS, 2009).

A seguir é apresentado um problema com duas variáveis e sua representação. Apesar de, na prática os problemas de programação linear possuírem um número de variáveis muito maior que dois ou três, a visualização gráfica de modelo, mesmo que simples, contribui para o entendimento dos métodos de resolução apresentados nas seções a seguir. No problema exemplo, uma empresa, que fabrica vários produtos, deseja maximizar o lucro na venda de 2 desses produtos (HILLIER; LIEBERMAN, 2006).

$$\text{Maximize } z = 3x_1 + 5x_2$$

Sujeito a

$$1x_1 \leq 4 \quad (a)$$

$$2x_2 \leq \quad (b)$$

$$3x_1 + 2x_2 \leq 8 \quad (c)$$

$$x_1 \geq 0, x_2 \geq 0$$

Onde,

- $\mathbf{x_1}$ representa a quantidade do produto 1 produzido em uma semana
- $\mathbf{x_2}$ representa a quantidade do produto 2 produzido em uma semana
- \mathbf{z} representa o lucro total por semana de produção desses dois produtos (em milhões de dólares), sendo o lucro do produto 1 de 3 milhões e o do produto 2 de 5 milhões.

E as restrições representam as restrições de tempo de cada máquina utilizada no processo de produção,

- A equação **(a)** garante que, durante o processo de produção, cada produto 1 necessita de 1 hora na máquina 1, e a máquina só tem disponível 4 horas por semana
- A equação **(b)** garante que, durante o processo de produção, cada produto 2 necessita de 2 horas na máquina 2, e a máquina só tem disponível 12 horas por semana
- A equação **(c)** garante que, durante o processo de produção, cada produto 1 necessita de 3 horas na máquina 3, e cada produto 2 necessita de 2 horas na máquina 3, e a máquina só tem disponível 8 horas por semana

Graficamente representado o problema ficaria da seguinte forma:

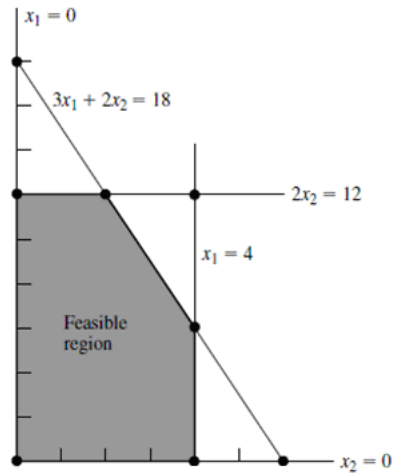


Figura 1: Representação gráfica de um Problema de Programação Linear de duas variáveis

Onde cada reta representa uma restrição do modelo, e a área cinza representa a região viável, ou seja, nessa área estão contidas os valores viáveis de x_1 e x_2 para a maximização do lucro.

Os métodos para resolução de problemas de programação linear buscam esses valores de x_1 e x_2 para a determinação da solução ótima.

1.6 Aplicações Práticas

Um problema de programação linear, como já dito anteriormente, busca a otimização na distribuição de recursos sujeitos a restrições. Por isso é considerada uma poderosa ferramenta de apoio a decisão (FROSSARD, 2009) e com utilização em diversas áreas, como: indústria, saúde, computação, produção, etc. As empresas, por exemplo, devem estar constantemente atentas à competitividade e às restrições existentes com o objetivo de alcançar suas metas, para isso é necessário otimizar os recursos disponíveis (FROSSARD, 2009). Daí a importância da utilização da programação linear empregada em seu exemplo mais geral: maximizar o lucro e minimizar custos. Na definição de modelos desse tipo deve-se considerar o preço de venda e o custo de produção, além de restrições do tipo: quantidade de matéria-prima e mão-de-obra disponíveis, máquinas disponíveis para produção, entre outros (FROSSARD, 2009).

“Administrar com eficiência os recursos disponíveis na empresa, através do planejamento, controle e execução das atividades relacionadas à utilização destes, é fator fundamental na busca da otimização do resultado global da empresa. A programação linear juntamente com as técnicas

de pesquisa operacional, permite identificar o resultado ótimo, considerando todas as restrições impostas no modelo adotado.” (FROSSARD, 2009, p. 31)

Na computação, a programação linear é empregada, por exemplo, no processamento de imagens. Além disso é tema de estudos que buscam implementações eficientes de métodos de programação linear, em especial o método simplex, de forma distribuída ou integrada ao banco de dados.

1.6.1 Aplicações em Processamento de Imagens

O termo wavelet refere-se basicamente a um conjunto de funções com forma de pequenas ondas (BLITZKOW, 2008). A decomposição wavelet é uma metodologia de decomposição de uma função ou sinal em um domínio de frequências e espaço, sendo possível investigar a ocorrência de fenômenos localizados no espaço e frequência simultaneamente (PEIXOTO, 2009). A decomposição wavelet em sua versão discreta é utilizada na compreensão de dados sendo útil no processamento de imagens quando é necessário realizar a extração de informações de um sinal e a análise de frequências, principalmente quando ocorrem rápidas variações na frequência (LEITE, 2007)

A decomposição wavelet tem sido abordada mediante diferentes métodos, como a Transformada de Fourier, por exemplo. Dentre eles estão presentes os métodos que tem como base a programação linear. Um dos primeiros trabalhos nesta área foi proposto por Saunders (2001) utilizando métodos de pontos interiores. Devido ao fato dos problemas lineares obtidos a partir da decomposição wavelet possuírem matrizes muito densas, os autores restringiram a pesquisa apenas ao caso de problemas com dicionários (conjunto de formas de ondas) com uma estrutura especial. O método gera problemas lineares de grande porte, um problema de sinal de onda típico de comprimento 8192, por exemplo, se traduz em um problema linear de tamanho 8192 por 212.992.

No trabalho de Yarmish (2006) o autor resolve um conjunto de problemas de decomposição wavelet, utilizando tanto o método simplex revisado quanto o método simplex padrão. O autor mostra que embora o método simplex revisado seja superior no caso do problema mais geral (problema esparso), a resolução de problemas de decomposição wavelet resulta em um problema denso, onde o método simplex padrão tem melhor desempenho.

Na figura 2 são apresentados vários tipos de wavelets.

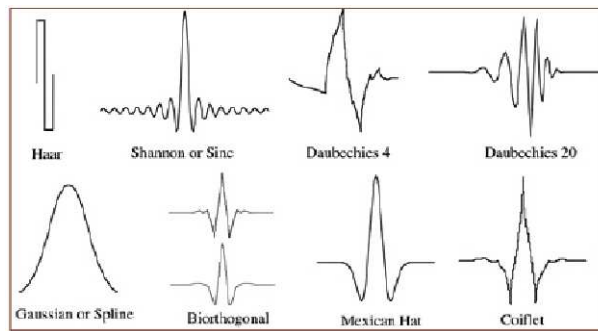


Figura 2: Exemplos de tipos de wavelets

(FUGAL, 2009)

Em seu trabalho Tziritas (2007) diz que problemas de análise de imagens podem ser formulados como problemas de rotulagem, onde a partir de uma imagem segmentada, são realizadas comparações entre pontos vizinhos a fim de rotular um grupo de pontos afins. Uma questão que vem incentivando pesquisas nessas áreas, é como resolver problemas desse tipo de forma eficiente e precisa. O autor propõe a utilização do esquema primal-dual da programação linear, e diz que essa utilização revelou excelentes resultados

1.6.2 Aplicações em Programação Distribuída

Slyke (2009) e Yarmish (2001) demonstram a eficiência da utilização do método simplex padrão de forma distribuída. Esse método é mais utilizado e mais eficiente que o método revisado na resolução de problemas de grande porte, onde existe um maior volume de dados, fazendo mais sentido a utilização da programação distribuída. De acordo com Slyke (2009) e Yarmish (2001) a eficiência do método simplex revisado é afetada pela densidade do problema, ou seja, é um método mais eficiente para problemas esparsos, os quais são mais comuns. Porém existem aplicações que exigem modelos mais densos, como em processamento de imagens. Nesse caso a implementação de um algoritmo do método simplex padrão distribuído se mostra mais eficiente. Além disso, não existem algoritmos eficientes do método simplex revisado distribuído. Em conclusão o autor diz que a implementação apresentou bons resultados, especialmente para problemas grandes e densos.

Em Allgöwer (2011) é proposto um algoritmo simplex distribuído para problemas de programação linear degenerados e atribuições multi- agentes. Um problema de programação linear é dito degenerado se na solução uma das variáveis receber valor zero. O objetivo do trabalho é propor um algoritmo simplex para ser implementado em uma

distribuição multi- agente, onde os agentes devem concordar com uma solução ótima ou declarar o problema como inviável, caso não haja solução ótima.

Em seu trabalho Kumar (1994) faz uma análise da performance de um algoritmo simplex paralelo em vários tipos de arquiteturas de rede, como por exemplo, rede hipercubo (Figura 3) e rede de estações de trabalho. Nesse tipo de implementação do método simplex, os dados da matriz são distribuídos entre os processadores que compõem a rede. Como resultado preliminar o autor obteve que na rede hipercubo a velocidade da resolução dos problemas cresceu a medida que mais processadores foram incorporados, inclusive para problemas de grande porte. Já na rede de estações de trabalho, para problemas pequenos a velocidade não teve um aumento proporcional ao aumento do número de processadores, enquanto que para problemas de maior porte a velocidade aumentou de forma proporcional ao número de processadores.

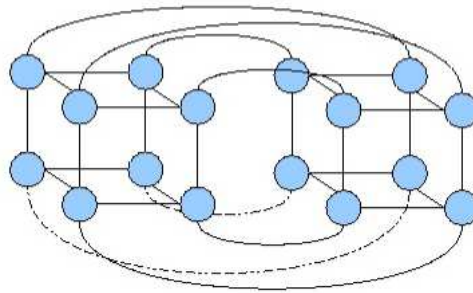


Figura 3: Na rede hipercubo com dimensão d , nesse caso $d=4$, cada nó está ligado a outros d nós, e o número de processadores é 2^d

1.6.3 Aplicações em Banco de Dados

De acordo com Nagel (2008) dentre as inúmeras ferramentas de programação linear existentes, existe a carência de uma ferramenta que resolva problemas de programação linear de forma integrada a um banco de dados, utilizando procedimentos armazenados em sql pré-compiladas e armazenadas no banco de dados juntamente com os dados. Essa característica em uma ferramenta se torna importante, principalmente, em problemas de grande porte, suprimindo o tráfego de dados já que toda a lógica é executada internamente no banco de dados, e apenas o resultado final é enviado para o usuário. Na implementação apresentada por Nagel (2008) os dados do modelo a ser resolvido são armazenados como modelos relacionais, ou seja, em matrizes bi-dimensionais. Apesar das vantagens desse tipo de implementação, o autor chegou a conclusão que o tempo de execução ainda deve ser melhorado.

1.6.4 Aplicação em Saúde

A programação linear também se aplica na área da saúde, em Goldberg (2006) é feita uma proposta de utilização da programação linear no tratamento do câncer. Em um determinado tipo de tratamento são inseridos cateteres na área afetada para introduzir o medicamento necessário, porém o medicamento acaba afetado células saudáveis além das cancerígenas. Como os problemas de programação linear podem ser resolvidos como problemas determinísticos e com solução exata, Goldberg (2006) propõe que a formulação de um problema de otimização para determinar o tempo de permanência dos cateteres, minimizando os desvios na quantidade da dose necessitada pelo paciente. Nos testes realizados, os resultados obtidos não mostraram uma vantagem significativa em relação ao método atualmente utilizado.

1.6.5 Aplicação no reconhecimento de expressões faciais

Em seus trabalhos, Hadid (2005) e Dyer (2005) apresentaram uma abordagem de reconhecimento de expressões faciais utilizando a programação linear. Em ambos a programação linear foi utilizada na fase de classificação da expressão. Em Dyer (2005) a programação linear foi utilizada ainda na fase de extração de características, para determinar a quantidade de características a serem selecionadas e os principais pontos da face. Enquanto no trabalho de (HADID, 2005) é utilizado o filtro de Gabor na etapa de extração de características. O Filtro de Gabor tem a capacidade de realçar bordas e saliências na imagem. Após a aplicação do filtro na imagem, são realçadas as características salientes presentes no rosto (cantos dos olhos, cantos da boca, narinas, entre outros) (GUIMARÃES, 2001). Em ambos os trabalhos foram obtidos ótimos resultados e superiores a outros métodos com os quais foram comparados.

A programação linear é utilizada na etapa após o tratamento da imagem. Primeiramente as expressões são combinadas em pares. No trabalho de (HADID, 2005), por exemplo, busca-se o reconhecimento de sete expressões: raiva, desgosto, medo, felicidade, tristeza, surpresa e neutro. Essas expressões são combinadas em pares do tipo: raiva-desgosto, raiva-medo, etc. Formando um total de 21 pares. Após isso o modelo de programação linear, apresentado mais adiante, é utilizado para gerar os classificadores, o modelo deve ser rodado 21 vezes, uma para cada par de expressões. Essa etapa é também chamada de treinamento, pois a partir dos classificadores gerados as expressões das imagens a serem analisadas serão determinadas. Essa abordagem também substitui a utilização de redes neurais para o treinamento, uma vantagem é que o modelo necessita

ser rodado uma única vez para cada par, enquanto em uma abordagem utilizando redes neurais este processo se torna iterativo.

Na última etapa de determinação da expressão é utilizada uma estrutura de árvore binária de torneio.

1.6.6 Aplicações na Engenharia de Produção

Dentre as aplicações mais conhecidas da programação linear, encontram-se os problemas de planejamento de produção e controle de estoque e os problemas de mistura. Os problemas do primeiro tipo possuem inúmeras aplicações, desde a alocação de máquinas para atender determinada demanda, até a utilização do estoque para atender a uma mudança imprevisível na demanda e necessidades de contratação de demissão para enfrentar mudanças nas necessidades de mão de obra. Já os problemas de mistura tratam, basicamente, da mistura de diferentes matérias para a produção de produtos, que devem obedecer a algumas especificações e, ao mesmo tempo, minimizar o custo ou maximizar o lucro. (TAHA, 2008). Um exemplo mais prático seria a produção de rações animais onde o objetivo é minimizar o custo de produção da ração composta por dois ingredientes. Estando restrito a quantidade total que deve ser produzida, além das quantidades de nutrientes necessários.

Minimize $z = 0,9x_1 + 0,5x_2$

Sujeito a

$$x_1 + x_2 \geq 90 \quad (a)$$

$$0,09x_1 + 0,05x_2 \geq 0,07(x_1 + x_2) \quad (b)$$

$$0,02x_1 + 0,06x_2 \geq 0,03(x_1 + x_2) \quad (c)$$

$$x_1 \geq 0 \quad (d)$$

$$x_2 \geq 0 \quad (e)$$

Onde,

- **x1** representa a quantidade do ingrediente 1 que a ração deve conter
- **x2** representa a quantidade do ingrediente 2 que a ração deve conter

- **Z** representa o custo total da produção dessa ração, sendo que o custo (por grama) do ingrediente 1 é de R\$ 0,9 e o custo (por grama) do ingrediente 2 é de R\$ 0,5

E as restrições representam as restrições das quantidades de nutrientes que a ração deve conter e a quantidade total,

- **(a)** representa a quantidade total de ração que deve ser produzida (em quilos)
- **(b)** representa que a ração deve conter 7% de um determinado nutriente, e 9% de cada grama do ingrediente 1 e 5% de cada grama do ingrediente 2 é composto por esse nutriente.
- **(c)** representa que a ração deve conter 3% de um determinado nutriente, e 2% de cada grama do ingrediente 1 e 6% de cada grama do ingrediente 2 é composto por esse nutriente.
- **(d)** representa que a ração deve conter o ingrediente 1
- **(e)** representa que a ração deve conter o ingrediente 1

A programação linear além de estar presente, é fundamental em diversas áreas, tornando-se uma ferramenta de apoio a decisão e contribuindo para o sucesso de projetos nas áreas em que se aplica.

1.7 Métodos de Classificação

Em problemas de classificação, dado um conjunto de dados de treinamento onde cada subconjunto pertence a uma entre n classes, o objetivo é que dada uma instância o método de classificação retorne a qual das n classes essa instância pertence. A seguir são apresentados alguns dos métodos mais citados na literatura.

1.7.1 Support Vector Machines

Support Vector Machines ou Máquinas de vetores de suporte (SVM) têm a capacidade de gerar classificadores na etapa de treinamento e de classificar os dados na etapa de teste de acordo com o classificadores gerados. Considerando um problema de classificação com duas classes, uma SVM irá determinar um plano que separe os pontos dessas duas classe, de forma que a distância entre o hiperplano e os pontos seja a máxima possível. Os pontos

de cada classe utilizados como referência são denominados vetores de suporte. No caso de conjuntos linearmente inseparáveis, é utilizada uma função denominada Kernel. Essa função é responsável por elevar a dimensão espacial a fim de que os pontos se tornem linearmente separáveis. Portanto a obtenção de um classificador por meio do uso de SVM é necessária a escolha de uma função kernel e os parâmetros dessa função. Essa escolha influencia diretamente no desempenho do classificador (GUNN, 1998)(LIMA, 2002).

FIGURA!!!!!!!!!!

No caso em que é o número de classes é maior que dois, duas abordagens podem ser utilizadas com as SVM (LORENA, 2003):

- Um contra todos: Nessa abordagem, para K padrões são geradas K SVM. Na criação das SVM, é gerado um hiperplano que separa 1 classe das k-1 classes. Na determinação do padrão de uma instância x, o padrão é aquele que, entre as k SVM obteve mais valores de x do lado do hiperplano onde se encontrava o padrão k.
- Todos contra um: Nessa abordagem os padrões são agrupados em pares e uma SVM é gerada para cada par. Um esquema de votação deve ser utilizado para determinar o padrão de uma instância, que deve ser analisada a partir de cada SVM e cada SVM retorna uma classe possível. A classe que obtiver mais pontos da instância é a classe atribuída.

1.7.2 Naive Bayes

Na metodologia Naive Bayes as características do dado a ser classificado são analisadas de forma independente. O vetor de características é formado pelo número de vezes que cada característica ocorre no dado caracterizado. A probabilidade de uma instância pertencer a um determinado padrão é dada por uma probabilidade inicial, baseada na quantidade total de dados, e pelas probabilidades das ocorrências das características. Essa abordagem é mais comumente utilizada na área de mineração de dados, onde dada uma palavra busca-se o melhor texto baseado nas probabilidades de aparecimento da palavra no textos utilizados no treinamento (MCCALLUM; NIGAM, 1998)(LANGLEY; IBA; THOMPSON, 1992).

1.7.3 k- nearest neighbor

Nesse método a classificação é feita pela similaridade da instância a ser classificada com um dado utilizado no treinamento, a classe do dado utilizado no treinamento é então atribuída a instância com padrão inicialmente desconhecido. As etapas desse métodos consistem em utilizar um parâmetro para medir a semelhança ou a distância do dado a ser classificado em relação a cada um dos dados utilizados no treinamento. Os mais similares ou mais próximos são selecionados e entre esses um é escolhido e o seu padrão é atribuído ao dado inicialmente desconhecido. Apesar de ser considerado um método simples, sua dificuldade está em definir os parâmetros que definiram a semelhança entre os dados(SANTOS, 2009). COLOCAR FIGURA!!!!

1.8 Métodos de validação do modelo

Um modelo de classificação pode ser verificado em relação a sua acurácia apartir de um conjunto de dados ou a sua performance em relação a outros métodos classificadores podem ser verificados. Algumas técnicas utilizadas com esse intuito serão apresentadas a seguir. No presente trabalho a técnica Cross Validation é utilizada com o objetivo de verificar a acurácia, nesse caso, da metodologia utilizada na classificação de padrões (KOHAVI, 1995) (BALDISSEROTTO, 2005). A seguir são apresentadas as três técnicas mais comumentes encontradas na bibliografia com suas vantagens e desvantagens:

1.8.1 Handout

Esse é um método simples, onde os dados são divididos em 2 grupos mutuamente exclusivos, sendo um grupo utilizado para treino e o outro para teste. Em geral $2/3$ dos dados são utilizados no treinamento e $1/3$ na etapa de testes. É mais indicado quando uma grande quantidade de dados está disponível, de forma que os dois grupos possam conter dados suficientes de todos os padrões, nesse caso, suficientes para que o resultado final não seja comprometido pela falta de dados no grupo da etapa de treino e nem no grupo de testes. Apesar de ser um método de fácil implementação, a divisão entre conjunto de treinamento e teste deve ser bem estudada de forma que todos os padrões estejam bem representados nos dois grupos, por isso é um método recomendável quando o conjunto de dados possui um grande número de representações de cada padrão (KOHAVI, 1995) (BALDISSEROTTO, 2005).

1.8.2 Cross Validation

Nesse método, o conjunto de dados também é dividido em conjunto de treinamento e de teste, porém esses dois grupos variam a cada rodada de teste. O tipo de cross validation mais comumente utilizado é o k-fold cross validation, onde os dados são divididos em k conjuntos mutuamente exclusivos e as etapas de treinamento e teste são realizadas K vezes, de forma que a cada rodada um conjunto diferente é utilizado como teste e os outros k-1 conjuntos são utilizados para treinamento. Esse método é recomendável quando o conjunto de dados não é tão grande, pois não existe uma preocupação de quais dados separar para teste e quais separar para validação, já que ao final da execução do método todos os dados terão participado dos conjuntos de validação e teste (KOHAVI, 1995) (BALDISSEROTTO, 2005).

1.8.3 Leave-one-out

Nessa técnica, do conjunto com o número total de dados N, são realizadas N rodadas de treinamento e teste, sendo que a cada rodada N-1 dados são utilizados para teste e o dados restante é utilizado para treinamento. Pelas suas características, esse é um método recomendável para conjuntos de dados pequenos já que a quantidade de rodadas de treinamento e teste é igual a quantidade de dados o que o torna um método com alto custo computacional (KOHAVI, 1995) (BALDISSEROTTO, 2005).

1.9 Trabalhos Relacionados

Em seu trabalho Lima (2002) busca a classificação de impressões digitais em 5 classe. Esse tipo de classificação tem o propósito de gerenciar grandes bancos de dados de impressões digitais e acelerar o processo de identificação. Foi utilizado um banco contendo 4000 imagens igualmente distribuídas entre as cinco classes. O autor dividiu o banco em dois grupos, utilizando um para treinamento e outro para teste. Após a extração das características das imagens, Máquinas de Vetores de Suporte foram utilizadas na classificação. Na abordagem todos contra um foi obtida uma média de precisão de 91,18%, já na abordagem um contra todos a precisão na classificação das impressões foi de 90,43%.

Santos (2009) apresentou uma técnica para a classificação de textos, uma atividade importante em aplicações como bibliotecas digitais e em outras que em geral buscam a organização de documentos disponíveis no formato digital. O autor propôs variações no

método K near neighbor a fim de aprimorar a escolha dos textos utilizados no treinamento mais próximos ao texto que precisa ser classificado. Nos testes feitos com três coleções de textos, as médias de acertos na classificação obtidas foram acima de 90% em duas coleções, e próxima a 70% na terceira.

Em Hadid (2005) foi realizado um estudo de reconhecimento de expressões faciais, utilizando a base de dados JAFFE (LYONS MIYUKI KAMACHI, 1997), em uma etapa de pré processamento as coordenadas dos olhos foram marcadas manualmente e utilizando uma máscara elíptica as imagens foram reduzidas a região da face. Na extração e características foi utilizado o método local binary patterns. O modelo de programação linear proposto em (BENNETT; MANGASARIAN, 1992) é utilizado para gerar os classificadores e na classificação de imagens com expressão desconhecida foi utilizada uma árvore de torneio. Para validação os dados foram divididos em 10 conjuntos, o ciclo de treinamento e teste foi repetido 10 vezes, sendo que em cada ciclo um conjunto foi usado como teste e os outros nove para validação. Foram realizados 20 desses ciclos e uma média da taxa de acertos foi calculada, obtendo uma taxa de 93.8%. Os autores concluíram que o método obteve uma performance excelente comparado a outros estudos de reconhecimento de expressão facial que utilizaram a mesma base de dados.

2 Marco Teórico

2.1 Métodos de Solução

Entre os métodos mais famosos para a resolução de problemas de programação linear estão o método simplex e o método de pontos interiores. Depois da apresentação do método simplex, outros métodos com diferentes abordagens foram propostos (TODD, 2002). Porém, dentre os métodos existentes apenas o método de pontos interiores é atualmente competitivo em relação ao método simplex (BIXBY, 1992 apud MUNARI, 2009). A principal diferença entre esses dois métodos é o que o método simplex caminha pelos vértices da região viável, enquanto o método de pontos interiores caminha pelo interior da região viável (MACULAN; FAMPA, 2006). Além disso, uma outra diferença é que o simplex exige muitas iterações com cálculos simples, enquanto no método de pontos interiores poucas iterações são exigidas, porém com cálculos mais elaborados. Apesar das vantagens do método de pontos interiores em relação ao método estudado neste trabalho, o método simplex possui melhor desempenho na resolução de problemas de pequeno porte em relação ao método de pontos interiores, tornando-se um método indispensável em ferramentas de programação linear.

2.1.1 Método Simplex

O método simplex é um dos algoritmos mais populares para a resolução de problemas de programação linear. Surgiu a mais de 60 anos atrás e foi proposto por George Dantzig.

É um método iterativo, e sua ideia principal consiste no fato de que a cada iteração uma nova solução é encontrada, sempre melhor que a anterior até o ponto em que a solução ótima é obtida. Outra característica do método é o fato de ser matricial, ou seja, os dados a serem calculados são armazenados em matrizes.

Com a utilização do método, foi percebido que a cada iteração eram requeridos muitos cálculos sobre valores que nem sempre importavam para a iteração seguinte, fato que do

ponto de vista computacional tornaria o método ineficiente. Esse método é chamado de método simplex padrão ou tabular. A partir desse fato foi desenvolvido o método simplex revisado visando a resolução de problemas de programação linear computacionalmente.

O método simplex surgiu nos Estados Unidos e foi proposto pelo matemático George Dantzig. Quando trabalhava no Pentágono recebeu dos seus colegas o desafio de tentar mecanizar o processo de planejamento. No ano de 1947 Dantzig propôs o método simplex que tornou possível a solução de problemas de otimização de vários tipos, como transporte, produção, alocação de recursos e problemas de escalonamento (LIMA, 2004).

2.2 Princípio Básico do Método

A idéia do método simplex consiste em resolver repetidas vezes um sistema de equações lineares, e assim obter uma sucessão de soluções até encontrar a solução ótima. Ou seja, é um processo onde nos movemos de uma solução viável para outra sempre melhor ou pelo menos não pior.

Um problema de programação linear é sempre constituído de uma função objetivo e várias restrições. Geometricamente, essas restrições resultam em uma forma geométrica, chamada hiperplano, no espaço n-dimensional sendo n o número de variáveis no modelo. E cada vértice desse hiperplano é considerado uma solução viável, como ilustra o exemplo abaixo.

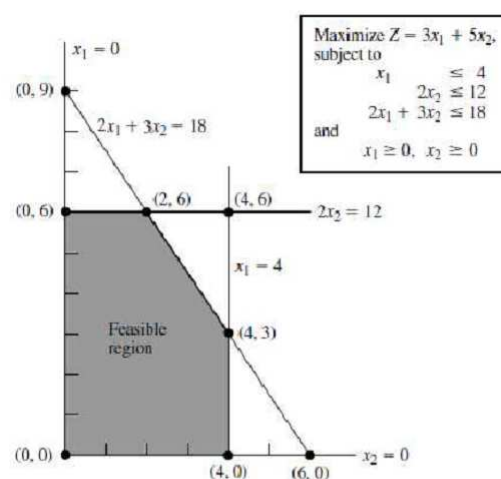


Figura 4: Um modelo de programação linear e a sua respectiva representação gráfica

(HILLIER; LIEBERMAN, 2006)

Na figura 4 apresenta-se um exemplo de um problema de programação linear e sua representação geométrica. Nesse exemplo, de acordo com a representação geométrica do modelo, existem cinco possíveis soluções: $x_1=0$ e $x_2=0$; $x_1=0$ e $x_2=6$; $x_1=2$ e $x_2=6$; $x_1=4$ e $x_2=3$; $x_1=4$ e $x_2=0$. Como o objetivo é maximizar, concluímos que a melhor solução é $x_1=2$ e $x_2=6$, em que $z = 36$. No método Simplex a cada iteração, antes da solução ótima ser obtida, é encontrada uma dessas possíveis soluções que se localizam nos vértices do gráfico.

2.3 Descrição do Método Simplex Revisado

O método simplex revisado surgiu como uma solução para evitar cálculos desnecessários. Esse método foi projetado para problemas a serem solucionados computacionalmente.

No simplex revisado, são armazenados na memória volátil apenas os dados realmente necessários. Além disso, os cálculos são realizados apenas sobre a coluna que é utilizada na iteração, o que evita cálculos com matrizes que poderia acarretar uma imprecisão nos resultados.

Esse método mantém a característica do simplex, que é a troca entre a variável que entra na base e a que sai, além de também exigir certo esforço computacional. Porém sua grande vantagem é a economia de tempo e espaço, que garantida pelo modo como é desenvolvida a solução.

Nesta seção descreve-se os passos do algoritmo simplex revisado. O problema considerado é de maximização. A distinção entre matrizes, vetores e escalares foi feita da seguinte forma: letra maiúscula e negrito para matriz (**MATRIZ**); letra minúscula e negrito para vetor (**vetor**); letra em itálico para escalar (*escalar*).

Considere o seguinte problema de programação linear:

Maximizar **$\mathbf{c}\mathbf{x}$**

Sujeito a

$\mathbf{A}\mathbf{x} \leq \mathbf{b}$

$\mathbf{x} \geq 0$

O vetor **\mathbf{c}** , de coeficientes na função objetivo, é dividido duas componentes: **\mathbf{c}_B** e **\mathbf{c}_N** ,

coeficientes das variáveis básicas e não-básicas, respectivamente. Por analogia, o vetor \mathbf{x} , de incógnitas do problema, é subdividido em \mathbf{x}_B e \mathbf{x}_N . A matriz \mathbf{A} , de coeficientes das restrições, é dividida em duas submatrizes: \mathbf{B} e \mathbf{N} , coeficientes das variáveis básicas e não-básicas, respectivamente. Os passos do algoritmo são os seguintes.

Passo 1: Calcular o valor das variáveis básicas: $\mathbf{x}_b = \mathbf{B}^{-1}\mathbf{b} \geq 0$

Passo 2: Calcular o vetor multiplicador: $\lambda = \mathbf{c}_B\mathbf{B}^{-1}$

Passo 3: Escolher a variável que entra na base. Para isso, calcula-se: $\mathbf{p} = \mathbf{c}_N - \lambda\mathbf{N}$

Se $\mathbf{p} = (\mathbf{c}_N - \lambda\mathbf{N}) \leq 0$ PARAR.

A solução \mathbf{x}_B já é a solução ótima.

Caso contrário, escolher uma coluna de \mathbf{N} , coluna \mathbf{a}_k , tal que $p_k = c_k - \lambda\mathbf{a}_k > 0$

Um critério frequente é escolher a coluna \mathbf{a}_k que resulte no maior valor de p_k .

Então, assumindo $e = k$, k representa o índice da coluna, \mathbf{a}_k representa a coluna de \mathbf{A} candidata a entrar na base.

Passo 4: Determinar a variável que sai da base. Para isso, calcula-se: $\mathbf{y} = \mathbf{B}^{-1}\mathbf{a}_k$

Se $\forall i \frac{b_i}{y_i} \leq 0$ PARAR.

A solução é não-limitada. Caso contrário, calcular: $\forall i \underset{1 \leq i \leq m}{\underset{y_i > 0}{Min}} \left\{ \frac{b_i}{y_i} \right\}$ e guardar o índice correspondente a $s = i$. A variável $(x_b)_s$ sai da base.

Passo 5: Criar a matriz \mathbf{E} . $\mathbf{E} = (\mathbf{e}_1, \mathbf{e}_2, \dots, \mathbf{e}_s - \mathbf{1}, \gamma, \mathbf{e}_s + \mathbf{1}, \dots, \mathbf{e}_m)$

Onde, cada coluna da matriz é um vetor unitário com exceção da coluna s , que corresponde ao vetor γ , calculado da seguinte maneira:

$$\gamma^t = \left(\frac{-\alpha_{1,e}}{\alpha_{s,e}} \quad \frac{-\alpha_{2,e}}{\alpha_{s,e}} \quad \dots \quad \frac{-\alpha_{s-1,e}}{\alpha_{s,e}} \quad \frac{1}{\alpha_{s,e}} \quad \frac{-\alpha_{s+1,e}}{\alpha_{s,e}} \quad \dots \quad \frac{-\alpha_{m,e}}{\alpha_{s,e}} \right)$$

Onde $\alpha_i e$ são os elementos vetor do \mathbf{y} .

Passo 6: Calcular nova matriz \mathbf{B}^{-1} : $\mathbf{B}^{-1} = \mathbf{E}\mathbf{B}^{-1}$

Passo 7: Atualizar os vetores \mathbf{c}_B e \mathbf{x}_B .

2.3.1 Método de Pontos Interiores

Em 1984, Karmarkar revolucionou a área de programação linear com a publicação de um algoritmo de complexidade polinomial que apresentou bom desempenho quando aplicado a problemas práticos (MACULAN; FAMPA, 2006). Essa publicação deu origem a um novo campo de pesquisa, chamado de método dos pontos interiores.

O método de pontos interiores tem como principal característica realizar a busca por soluções no interior da região viável do problema, até encontrar a solução ótima (MENEZES, 2008). Em teoria, o método de pontos interiores é melhor que o método simplex, principalmente quando se leva em conta o critério de complexidade de pior caso. O método de pontos interiores possui complexidade polinomial, enquanto o método simplex possui complexidade exponencial. No entanto, na prática ambos os métodos concorrem até hoje. Já que o sucesso do método depende da estrutura dos problemas, da esparsidade ¹ e da arquitetura dos computadores (MACULAN; FAMPA, 2006).

¹Quando uma matriz possui uma grande proporção de elementos nulos diz-se que é uma matriz esparsa (MUNARI, 2009).

3 *Aplicação da programação linear na separação de pontos*

Na tarefa onde o objetivo é a separação de dois ou mais conjuntos de pontos, sendo que cada conjunto representa um padrão, busca-se um método para que essa separação seja obtida com resultado ótimo. Cada conjunto é o resultado de um conjunto de pontos e cada ponto é representado por um vetor de características. Em (BENNETT; MANGASARIAN, 1992) é proposto um modelo de programação linear capaz de gerar um hiperplano de minimiza a soma dos pontos classificados de forma errada. Dessa forma o modelo é capaz de gerar um hiperplano separador para pontos linearmente separáveis e para conjuntos linearmente inseparáveis, o modelo gera o melhor hiperplano de forma que essa média calculada seja mínima. Na figura abaixo estão ilustrados os casos de dois conjuntos linearmente separáveis e dois conjuntos linearmente inseparáveis. COLOCAR FIGURA!!!

A proposta do modelo e separa dois conjuntos de pontos, porém também pode ser utilizado em problemas onde busca-se a separação de múltiplos padrões. O presente trabalho foca nessa última abordagem, em todos os testes realizados o número de conjuntos de pontos é igual ou maior que três.

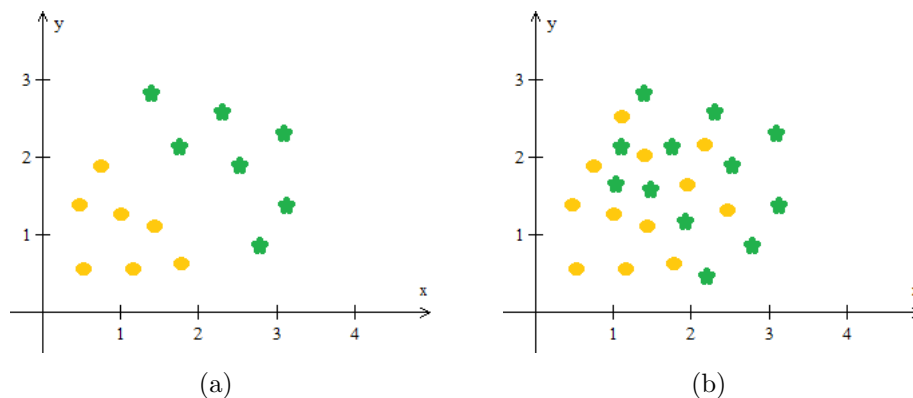


Figura 5: Em 5(a) são apresentados dois conjuntos linearmente separáveis e em 5(b) são apresentados dois conjuntos linearmente inseparáveis

3.1 O modelo

Considerando dois conjuntos, no espaço n -dimensional R^n , sendo o conjunto A representado pela matriz $m \times n$, e o conjunto B representado pela matriz $k \times n$. Contextualizando, k e m são as quantidades de pontos em cada conjunto, e n é a quantidade de características. O modelo gera um hiperplano que separa os pontos dos dois conjuntos. De forma que os m pontos do conjunto A fiquem de um lado do hiperplano e os k pontos do conjunto B fiquem do outro lado do hiperplano. Na figura abaixo o modelo é apresentado. E a seguir é apresentado de forma mais detalhada.

$$\min_{\omega, \gamma, y, z} \frac{e^T y}{m} + \frac{e^T z}{k}$$

$$s.a. \begin{cases} -A\omega + e\gamma + e \leq y \\ B\omega - e\gamma + e \leq z \\ y \geq 0, z \geq 0 \end{cases}$$

O modelo determina o hiperplano:

$$x\omega = \gamma$$

Onde, ω é o vetor normal ao hiperplano e γ é um escalar. De forma que:

$$A\omega \geq e\gamma$$

e

$$B\omega \leq e\gamma$$

Onde e é um vetor de 1's com dimensão m para o conjunto A e k para o conjunto B. Para conjuntos linearmente separáveis torna-se fácil traçar um hiperplano separador, porém para conjuntos linearmente inseparáveis é necessária uma estratégia para que o hiperplano separador seja ótimo. O modelo busca o melhor hiperplano, para isso gera dois hiperplanos limites somando 1 unidade a equação do hiperplano separador:

$$A\omega \geq e\gamma + e$$

e

$$B\omega \leq e\gamma - e$$

De forma que o hiperplano separador fica localizado exatamente entre esses dois hiperplanos limites. Detalhando o modelo de acordo com Trevisan (2010), considerando x como

um vetor em R^n , definimos:

1. $(x_i)_+ = \max_{i=1,2,\dots,n} \{x_i, 0\}$
2. $\|x\|_1 = \sum_{i=1}^n |x_i|$

Podemos escrever o problema de minimização com norma da seguinte forma:

$$\min_{\omega, \gamma} \frac{1}{m} \|(-A\omega + e\gamma + e)_+\|_1 + \frac{1}{k} \|(B\omega - e\gamma + e)_+\|_1$$

Seja $g : R^n \mapsto R^m, h : R^n \mapsto R^k$ e S um subconjunto de R^n . Os problemas abaixo possuem soluções idênticas:

$$\min_{x \in S} \|g(x)_+\|_1 + \|h(x)_+\|_1$$

$$\begin{aligned} & \min_{x \in S} e^t y + e^t z \\ & s.a. \begin{cases} y \geq g(x) \\ \geq h(x) \\ y \geq 0, z \geq 0 \end{cases} \end{aligned}$$

Como $g(x)_+ \geq g(x)$ e $h(x)_+ \geq h(x)$ podemos observar que os valores ótimos de y e z podem ser dados pelas igualdades $y = g(x)_+$ e $z = h(x)_+$.

NUMERAR AS EQUAÇÕES!!!

$$\begin{aligned} & \min_{\omega, \gamma, y, z} \frac{e^T y}{m} + \frac{e^T z}{k} \\ & s.a. \begin{cases} -A\omega + e\gamma + e \leq y \\ B\omega - e\gamma + e \leq z \\ y \geq 0, z \geq 0 \end{cases} \end{aligned}$$

Dados do Modelo:

m: quantidade de imagens no conjunto correspondente a primeira expressão facial; k: quantidade de imagens no conjunto correspondente a segunda expressão facial; A: Matriz contendo o conjunto de vetores de características das imagens correspondentes à primeira expressão facial; B: Matriz contendo o conjunto de vetores de características das imagens correspondentes à segunda expressão facial; e: vetor coluna unitário;

Variáveis do Modelo:

ω : coeficientes do hiperplano que separa os conjuntos de imagens em dois grupos; γ : constante do hiperplano que separa os conjuntos de imagens em dois grupos; y : vetor contendo as distâncias de cada imagem do conjunto A ao hiperplano separador mais um; z : vetor contendo as distâncias de cada imagem do conjunto B ao hiperplano separador mais um.

Formulação Matemática:

A função objetivo (1) procura minimizar a somas das médias das distâncias das imagens de ambos conjuntos. A restrição (2) exige que os pontos se encontrem necessariamente abaixo do hiperplano separador mais uma constante unitária. A restrição (3) é análoga a restrição (2) aplicada as imagens da segunda expressão facial. As equações em (4) definem a natureza das variáveis do modelo, como sendo não negativas.

3.2 Exemplo Ilustrativo do Modelo Classificador

Para ilustrar o modelo vamos considerar dois exemplos em R^2 (BENNETT; MANGASARIAN, 1992) desta que a ilustração gráfica fique mais facilmente compreensível.

- Exemplo1:

Considerando as matrizes a seguir:

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 2 \\ 1 & 3 \\ 2 & 1 \\ 2 & 2 \\ 2 & 3 \\ 2 & 4 \\ 3 & 3 \\ 3 & 4 \end{bmatrix} \quad B = \begin{bmatrix} 4 & 1 \\ 4 & 2 \\ 4 & 3 \\ 5 & 2 \\ 5 & 3 \\ 5 & 4 \\ 6 & 2 \end{bmatrix}$$

Nesse caso, temos: $m = 9$ (quantidade de pontos da matriz A) e $k = 7$ (quantidade de pontos da matriz B). Submetendo as matrizes ao modelo temos:

* Valor da função objetivo = 0

$$* \omega = [-2 \ 1]$$

$$* \gamma = -4$$

$$* y = [0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0]$$

$$* z = [0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0 \ 0]$$

Como o valor da função objetivo depende dos vetores y e z , podemos notar que o valor 0 indica que os conjuntos A e B são linearmente separáveis. A seguir é apresentada a representação gráfica dos pontos e das retas geradas pelo modelo.

COLOCAR FIGURA!!!

A partir da representação gráfica podemos perceber que a reta separadora $-2x + y = -4$ se localizou exatamente no meio entre os dois conjuntos com o auxílio das duas retas: $-2x + y = -3$ e $-2x + y = -5$.

- Exemplo2: Vamos considerar agora as matrizes:

$$A = \begin{bmatrix} 3 & 4 \\ 4.3 & 4.5 \\ 4.5 & 2 \\ 3 & 5.5 \end{bmatrix} \quad B = \begin{bmatrix} 4 & 2 \\ 4.5 & 3.5 \\ 5 & 3 \end{bmatrix}$$

Neste exemplo temos: $m = 4$ e $k = 3$. De acordo com o modelo, temos os seguintes valores:

$$* \text{Valor da função objetivo} = 0.92$$

$$* \omega = [-0.91 \ 0.91]$$

$$* \gamma = -0.82$$

$$* y = [0 \ 0 \ 2.46 \ 0]$$

$$* z = [0 \ 0.91 \ 0]$$

Com o valor da função objetivo diferente de zero, temos dois conjuntos linearmente inseparáveis, como ilustrado na figura a seguir.

COLOCAR FIGURA!!!

Nesse exemplo notamos que o valor 2.46 no vetor y é referente ao ponto do conjunto A que está localizado do lado errado da reta. E o valor 0.91 é referente ao ponto do conjunto B que está localizado mais próximo à reta separadora, apesar do ponto estar localizado do ponto correto da reta ele está localizado acima da reta limite $-0.91x + 0.91y = -1.82$.

3.3 Etapa de classificação

Após a geração dos classificadores utilizando o modelo de programação linear, é necessário um segundo procedimento onde ocorra de fato classificação de um vetor com padrão inicialmente desconhecido. Nessa etapa de classificação foi implementada uma estrutura de árvore de torneio. Em seus trabalhos Dyer (2005) e Hadid (2005) utilizaram a estrutura de árvore de torneio na etapa de classificação após a utilização do modelo de programação linear para gerar os classificadores. A seguir são apresentadas duas figuras para ilustrar o mecanismo da árvore de torneio.

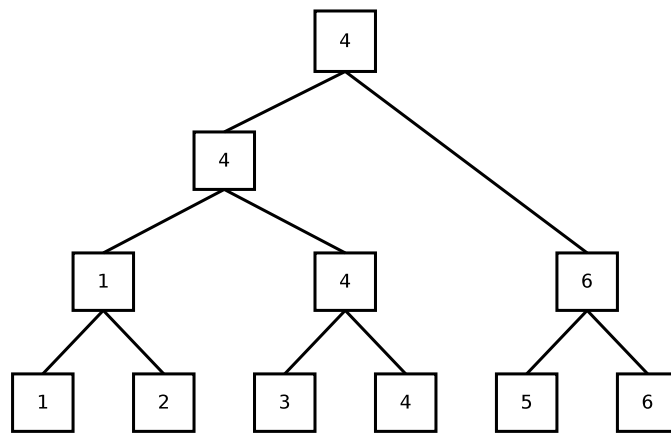


Figura 6: Ilustração de uma árvore de torneio com 6 padrões

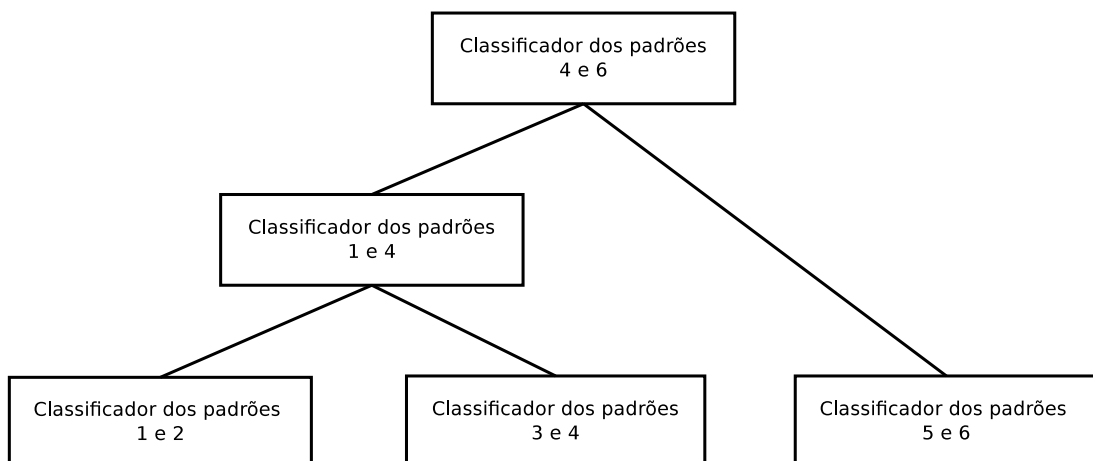


Figura 7: Ilustração de uma árvore de torneio de acordo com os classificadores

Depois de obtidos os valores do modelo, é necessário um mecanismo para que um padrão desconhecido possa ser classificado como um dos 7 padrões, ou seja, analisando uma imagem é preciso descobrir qual das 7 expressões ela representa. Para isso, é utilizada uma estrutura chamada árvore de torneio (Hadid, 2005). Por analogia podemos pensar na árvore como a estrutura utilizada em um torneio esportivo e nos padrões como os times

do torneio, os times devem se confrontar até que ao final saia o vencedor. Da mesma forma, analisamos os padrões até que ao final se obtenha o padrão ao qual o conjunto submetido pertença. Na árvore acima, consideramos 7 padrões e o conjunto desconhecido pertencendo ao padrão 7. A quantidade de nós folhas deve ser a quantidade de padrões e a formação dos pares é arbitrária. Analisando o primeiro par, deve ser analisado em qual dos dois padrões o conjunto desconhecido mais se encaixa, ou seja, deve ser analisado de qual lado da reta (gerada pelo modelo quando foram submetidos os padrões 1 e 2) o conjunto desconhecido se encontra. Na figura exemplo, a maioria dos pontos ficaram localizados do mesmo lado da reta que os pontos do padrão 1, por isso esse padrão continuou no próximo nível da árvore e o padrão 2 foi excluído. Esse procedimento ocorre por analogia em todos os pares, até que ao final, quando analisados os padrões 4 e 7, foi definido que o conjunto pertence ao padrão 7.

4 *Experimentos Computacionais*

Para a realização do experiemntos computacionais foi necessário, primeiramente, obter os dados para teste e organizá-los para posteriormente submeter ao modelo para geração dos classificadores e aos testes de classificação.

Todo o processo, desde a organização dos dados até a etapa de classificação, foi implementado utilizando a linguagem de programação Java. A implementação foi feita em módulos, organizados da seguinte forma: Módulo organizador dos dados, Módulo de geração de classificadores, Módulo e classificação, Módulo Unificador.

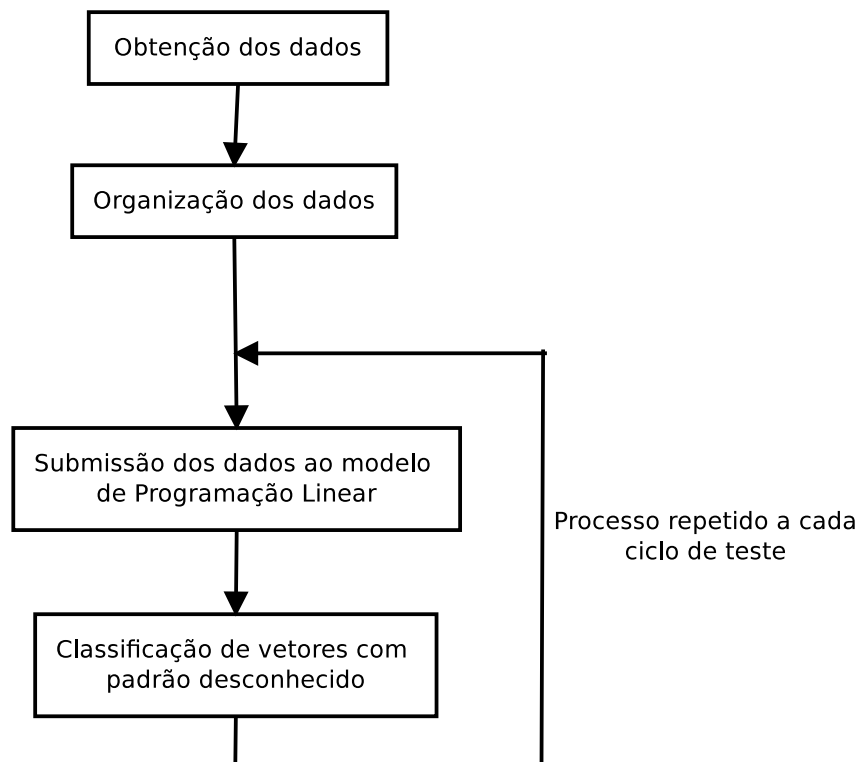


Figura 8: Diagrama simples das etapas realizadas nos experimentos

Na 8 estão representadas as principais etapas realizadas durante os experimentos computacionais. Primeiramente os dados foram obtidos já no formato de vetores de características ou extraídos através de imagens, e depois foram organizados no formato padrão

definido para este trabalho. Em seguida foram submetidos ao modelos de Programação Linear, responsável por gerar os classificadores e por último vetores com padrão desconhecido foram classificados. As duas últimas etapas são repetidas a cada ciclo de teste. Nas seções seguintes essas etapas serão apresentadas de forma mais detalhada.

4.1 Conjuntos de Dados

Foram realizados testes com quatro conjuntos de dados: dígitos de 0 a 9 escritos manualmente, gestos da Língua Brasileira de Sinais, espécies da planta Iris e expressões faciais. Desses conjuntos, os três primeiros foram obtidos do repositório de dados Bache e Lichman (2013) e já estavam representados na forma de vetores de características. O último conjunto foi gerado a partir do conjunto de imagens Lyons Miyuki Kamachi (1997). A seguir são apresentadas as características de cada um dos quatro conjuntos de dados:

- Dígitos de 0 a 9 escritos manualmente (ALPAYDIN, 2013) Na formação dessa base de dados 250 dígitos entre 0 e 9 foram escritos de forma aleatória por 44 pessoas, totalizando 11000 dígitos, porém estão disponíveis 10992 dígitos. Durante a coleta dos dados foram recolhidas, em intervalos fixos de 100 milissegundos, as coordenadas e a pressão da caneta sobre a superfície enquanto o dígito era escrito. Na base de dados utilizada foram considerados apenas os valores das coordenadas. Os dados foram reorganizados utilizando interpolação linear, foram utilizados 8 pontos, e obtidos vetores com 16 características. Cada vetor é composto por 16 atributos que variam entre 0 e 100 e mais um valor variando entre 0 e 9 que representa o classe representada pelo vetor correspondente. Os dados estão distribuídos como na tabela a seguir:

Classe	Quantidade de instâncias
0	1143
1	1143
2	1144
3	1055
4	1144
5	1055
6	1056
7	1142
8	1055
9	1055

- Gestos da Língua Brasileira de Sinais (LIBRAS) (DIAS SARAJANE MARQUES PERES,) Essa base de dados é composta por 15 classes, ou seja, nela estão presentes 15 sinais da LIBRAS, sendo 24 instâncias de cada classe, totalizando 360 vetores de características. Os dados foram extraídos de vídeos com tempo médio de 7 segundos, em cada vídeo um movimento é executado e depois é representado como uma curva bidimensional. No pré processamento foram selecionados 45 frames de cada vídeo, em cada frame a coordenada do ponto central da mão é encontrado, compondo uma curva com 45 pontos. As coordenadas dos 45 pontos formam o vetor de características com 90 valores, os 45 primeiros valores representam o valor de x e o restante o valor de y. O vetor de características tem no total 91 valores, sendo que 90 deles caracterizam o movimento e o último valor representa o padrão representado pelo vetor.
- Espécies da planta Iris (FISHER, 1936) Nessa base dados são representados três tipos da planta Iris, é composta por 50 instâncias de cada tipo, totalizando 150 vetores. Cada vetor é composto por 4 características: comprimento da sépala, largura da sépala, comprimento da pétala, largura da pétala; e mais o nome da classe que o vetor representa.
- Expressões faciais No caso das expressões faciais, as imagens foram obtidas da base de dados Lyons Miyuki Kamachi (1997) e o pré processamento e a extração e características foram implementados na linguagem de programação Python. Inicialmente a proposta do presente trabalho era focar apenas na classificação de expressões faciais utilizando a programação linear. Durante a pesquisa não foi encontrada nenhuma base de dados que disponibilizasse os vetores de características das imagens, por-

tanto foi necessária a implementação para a obtenção dos dados. Posteriormente foi verificado que seria necessário um aprofundamento do estudo na área da visão computacional, para que os vetores de características não comprometessem o método classificador. Portanto esses dados foram obtidos através de uma implementação superficial de extração de características. Após a obtenção do banco de imagens JAFFE. As imagens foram recortadas a fim de isolar a região da face, utilizando linguagem de programação python, como mostrado na figura

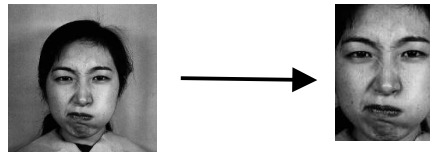


Figura 9: Pre processamento das imagens do banco JAFFE

O banco de imagens JAFFE é composto por 213 imagens, sendo divididas em 7 expressões: tristeza, alegria, desgosto, surpresa, raiva, medo e neutro. Na extração dos vetores de características foi utilizado o método Local Binary Patterns (LBP) que é um classificador de texturas. A cada pixel da imagem é atribuído um código, que é gerado a partir dos pixels ao redor. Tomando como referência o pixel central, a cada pixel vizinho é atribuído o valor 0 ou 1: se o valor do pixel vizinho for menor que o valor do pixel central, o valor 0 é atribuído, se for maior, o valor atribuído é 1. A partir daí, é gerado um código binário que é transformado em um valor decimal, esse valor decimal é o código LBP do pixel central (SHAN; GONG; MCOWAN, 2009). A figura abaixo demonstra como é calculado o código LBP.

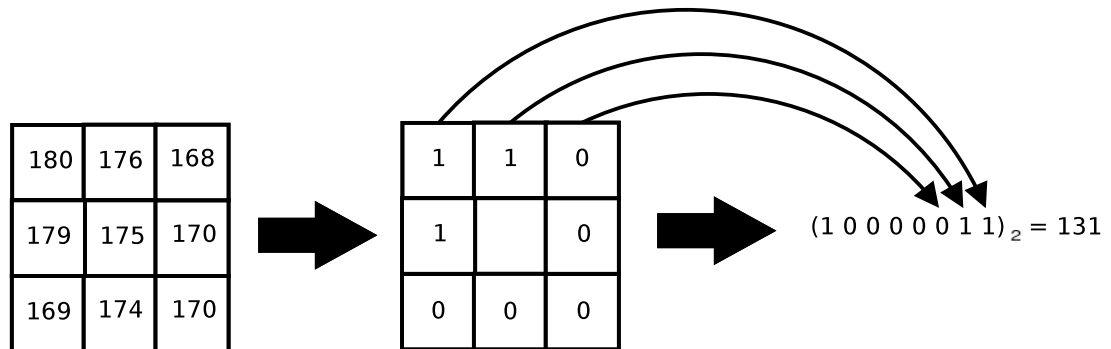


Figura 10: Cálculo do código LBP

Na implementação, primeiramente, a imagem é dividida em blocos, é gerado o histograma dos códigos LBP de cada bloco, por fim, os histogramas são concatenados. Esse resultado final é o descritor de texturas da imagem. A figura 11 representa esse processo.

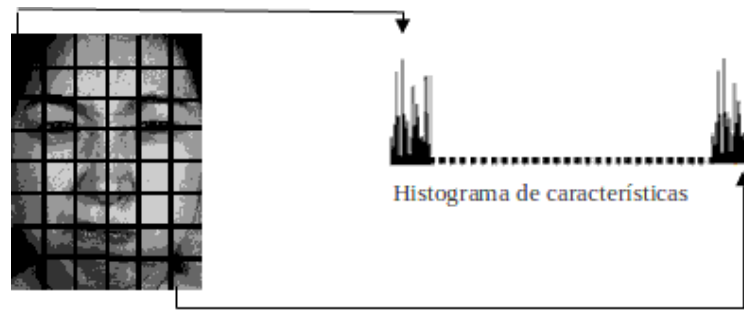


Figura 11: Representação da imagem dividida em blocos e da concatenação dos histogramas de cada bloco.

Para reduzir o tamanho do vetor de características os códigos LBP de cada pixel são somados e divididos pelo número de imagens, quando o resultado é menor do que um valor limiar os códigos desse pixel é excluído em todos os vetores (HADID, 2005). O limiar adotado nesse caso foi 5 (SHAN; GONG; MCOWAN, 2009). Resultando em vetores de tamanho 843, sendo composto por 842 características mais um dígito identificador do padrão.

Nos vetores de características de todas as bases de dados utilizadas, é acrescido um valor informando a classe representada pelo vetor, para as etapas de treinamento e teste esse valor é omitido, ele só é utilizado na etapa de validação para verificar se o vetor foi corretamente classificado.

4.2 Processo de treinamento

Na etapa de treinamento, os padrões são agrupados em pares e dessa forma são submetidos ao modelo de programação linear, já que o modelo gera um hiperplano que separa dois conjuntos de pontos. Dessa forma para um base de dados com N padrões, a quantidade de pares formados é dada pela fórmula:

$$\frac{N!}{2 \times (N - 2)!}$$

A etapa de treinamento consiste em gerar um hiperplano para cada par formado. No caso da base de dados Iris, por exemplo, que é constituído por 3 classes, são gerados 3 hiperplanos classificadores, da seguinte forma:

- Classificador dos padrões 1 e 2
- Classificador dos padrões 1 e 3

- Classificador dos padrões 2 e 3

Na figura 8 o processo de treinamento corresponde ao módulo de geração de classificadores. Esse módulo foi implementado na linguagem de programação JAVA, utilizada como interface com o software CPLEX da IBM. Os dados necessários para a execução do modelo são lidos de arquivos previamente criados, cada arquivo contém os dados de uma classe. Os resultados gerados pelo modelo são escritos em um único arquivo, antes dos parâmetros de cada hiperplano, são escritos os padrões divididos pelo hiperplano, como etiquetas identificadoras do hiperplano. O modelo é resolvido utilizando o método simplex revisado e toda etapa de resolução é feita pelo software CPLEX

4.3 Processo de teste

No processo de teste vetores de características são submetidos a estrutura de árvore de torneio e classificados em um dos N padrões do conjunto de dados. Na figura 8 corresponde ao módulo de classificação de vetores com padrão desconhecido. E um arquivo contendo vários vetores para teste é utilizado. A cada teste uma árvore de torneio é construída e um vetor para teste é lido e sua classificação é retornada. Na estrutura de árvore de torneio os padrões são confrontados aos pares, e o hiperplano que separa os dois padrões do par é utilizado para verificar de qual lado do hiperplano o vetor teste se localiza, o padrão que estiver do mesmo lado do vetor teste é elevado ao nível superior da árvore. Para verificar de qual lado o vetor teste se localiza é realizado o seguinte cálculo:

Considerando os padrões A e B,

Se $\omega \times \text{vetor_teste} < \gamma$, o padrão A é elevado ao próximo nível da árvore;

Se $\omega \times \text{vetor_teste} > \gamma$, o padrão B é elevado ao próximo nível da árvore;

4.4 Etapa de validação

Para testar a metodologia utilizada neste trabalho para classificação de padrões, foi utilizado o método cross validation. Através dos resultados desse método é possível analisar a acurácia da metodologia de classificação, ou seja, a capacidade de classificar uma instância com o seu padrão correto. Entre os três métodos de validação apresentados no referencial teórico: Handout, Cross Validation e Leave One Out. O método cross validation foi escolhido como melhor opção já que os teste são feitos com várias bases de dados com

tamanhos variados. Para bases de dados muito grandes o método Leave One Out de tornaria computacionalmente custoso e o método Handout poderia ter seu resultado comprometido de acordo com os parâmetros escolhidos na separação de dados para teste e de dados para validação. Além disso, o método Cross Validation é de fácil implementação e permite a utilização de todos os dados como teste e validação. Na figura abaixo o método é ilustrado para o parâmetro 5 fold, apesar desse parâmetro não ter sido utilizado em nenhum teste, foi utilizado para facilitar a ilustração.

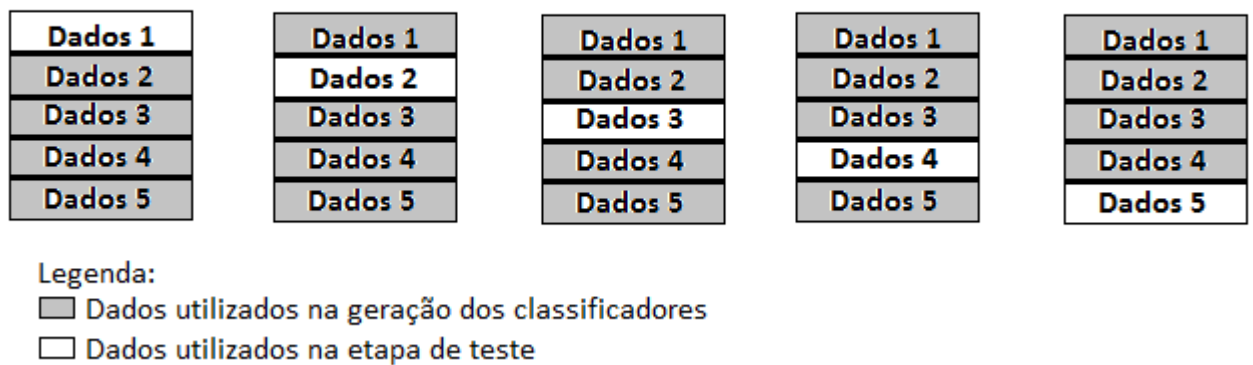


Figura 12: Mecanismo do método de validação 5-fold cross validation

Na ilustração o conjunto de dados foi dividido em 5 subconjuntos e consequentemente foram realizados 5 ciclos de treinamento e testes. A cada etapa 4 subconjuntos são utilizados para treinamento e um subconjunto diferente é utilizado para teste.

A metodologia k-fold cross validation foi implementada na linguagem de programação Java. Os dados são arrumados manualmente em k arquivos. A implementação seleciona os dados de teste e de validação, e retorna o resultado parcial a cada rodada e o resultado final após os k ciclos de validação e teste. A cada ciclo de treinamento e teste a porcentagem de acerto de classificação é calculada da seguinte forma:

$$A = \frac{acertos}{total} \times 100$$

Onde total é a quantidade de vetores para classificação submetidos a cada ciclo de teste. E acertos é a quantidade de vetores que foram classificados corretamente.

4.5 Resultados

4.6 Análise dos Resultados

5 Conclusão

Referências Bibliográficas

ALLGÖWER, M. B. G. N. F. B. F. A Distributed Simplex Algorithm for Degenerate Linear Programs and Multi-Agent Assignments. *Automatica*, Maio 2011.

ALPAYDIN, F. A. E. *Pen-Based Recognition of Handwritten Digits Data Set*. 2013. Disponível em: <<http://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Pen-Based+Recognition+of+Handwritten+Digits>>.

BACHE, K.; LICHMAN, M. *UCI Machine Learning Repository*. 2013. Disponível em: <<http://archive.ics.uci.edu/ml>>.

BALDISSEROTTO, C. *Técnicas de aprendizagem de máquina para previsão de sucesso em implantes dentários*. Dissertação (Mestrado) — Universidade de Pernambuco, 2005.

BENNETT, K. P.; MANGASARIAN, O. L. *Robust Linear Programming Discrimination Of Two Linearly Inseparable Sets*. 1992.

BIXBY, R. E. Implementing the simplex method: The initial basis. *ORSA Journal*, v. 4, p. 267–284, 1992.

BLITZKOW, A. C. B. B. D. *Ondaletas: Histórico e Aplicação*. Maio 2008.

DANZITG, G. *Linear Programming and Extensions*. [S.l.]: Princeton University Press, 1963.

DIAS SARAJANE MARQUES PERES, H. H. B. D. B. *Libras Movement Data Set*. Disponível em: <<http://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Libras+Movement>>.

DYER, G. G. C. R. Simultaneous Feature Selection and Classifier Training via Linear Programming: A Case Study for Face Expression Recognition. *IEEE Transactions on systems, man, and cybernetics*, v. 35, n. 3, p. 477–488, Junho 2005.

FISHER, R. *Iris Data Set*. 1936. Disponível em: <<http://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Iris>>.

FROSSARD, A. C. P. Programação Linear: Maximização de Lucro e Minimização de Custos. *Revista Científica da Faculdade Lourenço Filho*, v. 6, n. 1, 2009.

FUGAL, D. L. Wavelets: Beyond Comparison. *SatMagazine*, v. 7, n. 1, p. 35–41, maio 2009.

GOLDBERG, R. A. E. L. J. P. I.-C. J. H. J. F. O. K. Optimization of HDR brachytherapy dose distributions using linear programming with penalty costs. *The International Journal of Medical Physics Research and Practice*, v. 33, n. 11, 2006.

- GUIMARÃES, D. R. O. N. Sistema Híbrido Inteligente Aplicado ao Reconhecimento de Rostos. In: *Anais do I WORCAP*. [S.l.: s.n.], 2001. p. 45–47.
- GUNN, S. R. *Support Vector Machines for Classification and Regression*. 1998.
- HADID, X. F. M. P. A. Facial Expression Recognition with Local Binary Patterns and Linear Programming. *Pattern Recognition and Image Analysis*, v. 15, n. 2, p. 546–548, 2005.
- HILLIER, F.; LIEBERMAN, G. *Introdução à Pesquisa Operacional*. 8^o. ed. [S.l.]: Mc-Graw-Hill, 2006.
- KARMARKAR, N. A new polynomial algorithm for linear programming. *Combinatorica*, v. 4, p. 373–395, 1984.
- KOHAVI, R. A study of cross-validation and bootstrap for accuracy estimation and model selection. In: . [S.l.]: Morgan Kaufmann, 1995. p. 1137–1143.
- KUMAR, G. K. V. *Performance and Scalability of the Parallel Simplex Method for Dense Linear Programming Problems An Extended Abstract*. 1994. Disponível em: <<http://www.cs.umn.edu/~kumar/papers/simplex.ps>>.
- LANGLEY, P.; IBA, W.; THOMPSON, K. An analysis of bayesian classifiers. In: *IN PROCEEDINGS OF THE TENTH NATIONAL CONFERENCE ON ARTI CIAL INTELLIGENCE*. [S.l.]: MIT Press, 1992. p. 223–228.
- LEITE, F. E. A. *Análise Estatística de Padrões Sísmicos: Decomposição em Multiescala*. Tese (Doutorado) — Universidade Federal do Rio Grande do Norte Centro de Ciências Exatas e da Terra Departamento de Física Teórica e Experimental, Dezembro 2007.
- LIMA, A. R. G. *Máquinas de Vetores Suporte na Classificação de Impressões Digitais*. Dissertação (Mestrado) — Universidade Federal do Ceará, 2002.
- LIMA, D. de. *A Programação Matemática no Planejamento de Produção na Relação Avícola/ Aviário: Alojamento e Desalojamento de Aves*. Dissertação (Mestrado) — Universidade Federal do Paraná, 2004.
- LORENA, A. C. P. L. F. d. C. A. C. *Introdução às Máquinas de Vetores Suporte*. 2003.
- LYONS MIYUKI KAMACHI, J. G. M. J. *Japanese Female Facial Expressions (JAFFE), Database of digital images*. 1997.
- MACULAN, N.; FAMPA, M. H. C. *Otimização Linear*. [S.l.]: Editora Universidade de Brasília, 2006.
- MCCALLUM, A.; NIGAM, K. A comparison of event models for naive bayes text classification. In: *IN AAAI-98 WORKSHOP ON LEARNING FOR TEXT CATEGORIZATION*. [S.l.]: AAAI Press, 1998. p. 41–48.
- MENEZES, L. de L. P. M. A. F. Implementação de algoritmos simplex e pontos interiores para programação linear. *Estudos*, v. 15, n. 2, p. 225–246, 2008.

- MUNARI, J. P. A. *Técnicas Computacionais para uma implementação eficiente e estável de métodos tipo simplex*. Dissertação (Mestrado) — Instituto de Ciências Matemáticas e de Computação, ICMP-USP, 2009.
- NAGEL, A. K. A. New Developments in Robotics, Automation and Control. In: _____. [S.l.]: InTech, 2008. cap. Linear Programming in Database, p. 339–354.
- PAMPLONA, E. de O. *Engenharia Econômica II*. 2005. Disponível em: <<http://www.iepg.unifei.edu.br/edson/download/Engecon2/CAP5EE2PLapost.pdf>>. Acesso em: 04/06/2012.
- PASSOS, A. N. *Estudos em Programação Linear*. Dissertação (Mestrado) — Instituto de Matemática, Estatística e Computação Científica, UNICAMP, 2009.
- PEIXOTO, P. da S. *Resolução numérica de EDPs utilizando ondaletas harmônicas*. Dissertação (Mestrado) — Instituto de Matemática e Estatística da Universidade de São Paulo, Junho 2009.
- SANTOS, F. C. *Variações do método kNN e suas aplicações na classificação automática de textos*. Dissertação (Mestrado) — Universidade Federal de Goiás, 2009.
- SAUNDERS, S. S. C. D. L. D. M. A. Atomic Decomposition by Basis Pursuit. *SIAM Review*, v. 43, n. 1, p. 129–159, 2001.
- SHAN, C.; GONG, S.; MCOWAN, P. W. Facial expression recognition based on local binary patterns: A comprehensive study. *Image Vision Comput.*, v. 27, n. 6, p. 803–816, 2009.
- SLYKE, G. Y. R. A Distributed, scaleable simplex method. *The Journal of Supercomputing*, v. 49, n. 3, p. 373 – 381, Setembro 2009.
- TAHA, H. A. *Operation Research: An Introduction*. 8. ed. [S.l.]: Pearson, 2008.
- TODD, M. J. The many facets of linear programming. *Mathematical Programming*, v. 91, p. 417–436, 2002.
- TREVISAN, E. P. *O uso da programação linear na separação de pontos*. Dissertação (Mestrado) — Universidade Estadual de Campinas - UNICAMP, 2010.
- TZIRITAS, N. K. G. Approximate Labeling via Graph Cuts Based on Linear Programming. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, v. 29, n. 8, p. 1436–1453, 2007.
- YARMISH, G. *A Distributed Implementation of the Simplex Method*. Tese (Doutorado) — Polytechnic University, Março 2001.
- YARMISH, G. The Simplex Method Applied to Wavelet Decomposition. In: SCIENCE, U. o. T. a. D. G. R. Dattatreya Department of C. (Ed.). *MATH'06 Proceedings of the 10th WSEAS International Conference on Applied Mathematics*. [S.l.: s.n.], 2006. p. 226–228.