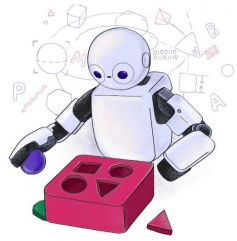
T319 - Introdução ao Aprendizado de Máquina: *Regressão Linear (Parte I)*





Felipe Augusto Pereira de Figueiredo felipe.figueiredo@inatel.br

Motivação

• Exemplo 1: Estimar o preço de casas.

5 quartos, 3 vagas na garagem, 1 piscina, cond. de luxo, 500 m^2



R\$ 1.000.000,00

1 quarto, sem vaga na garagem, bairro afastado, $70 m^2$



R\$ 200.000,00

2 quartos, 1 vaga na garagem, centro, 200 m^2

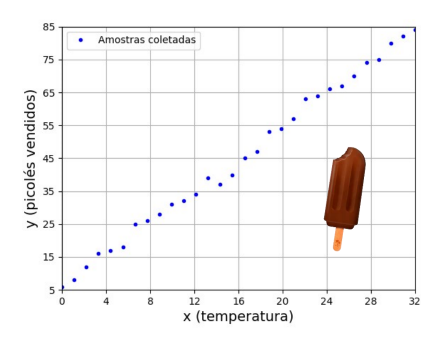


???

- Podemos usar **regressão** para encontrar uma relação matemática, h(x), entre o n° de quartos, n° de vagas na garagem, piscina, localização, área, etc. de uma casa e seu valor.
- Objetivo: estimar o valor de casas que serão colocadas à venda.

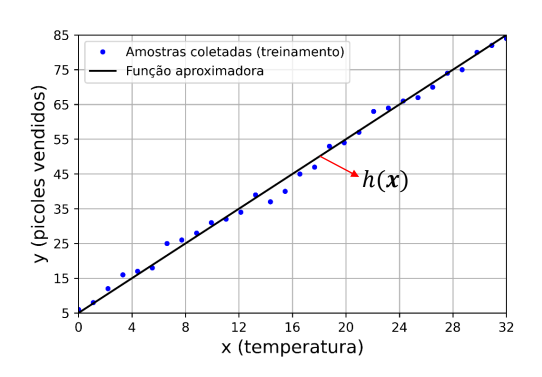
Motivação

• Exemplo 2: Estimar as vendas de picolés.



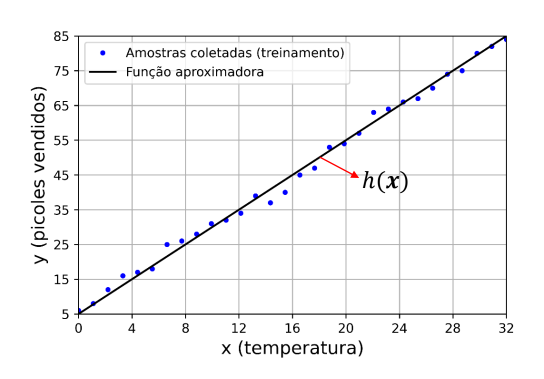
- Podemos usar regressão para encontrar um mapeamento, h(x), entre a temperatura média de um dia e a quantidade de picolés vendidos.
- Objetivo: reduzir o desperdício e aumentar os lucros.

Regressão linear



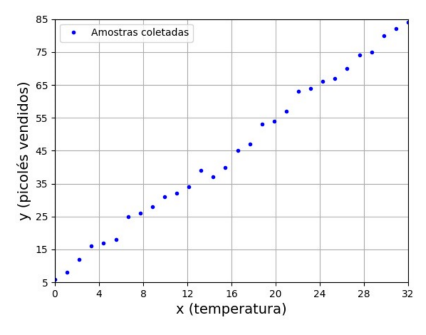
- É um dos mais simples, antigos e conhecidos algoritmos de aprendizado de máquina.
- Regressão linear também é conhecida como aproximação de funções ou ajuste de curvas.
- Vai nos dar intuições importantes para o entendimento de algoritmos mais complexos, como classificadores e redes neurais.

Qual o objetivo da regressão linear?



- **Objetivo**: encontrar uma função, h(x), que *mapeie* as entradas, x, em uma variável de saída $\hat{y} = h(x)$, de tal forma que h(x) se ajuste aos dados coletados de *forma ótima*.
 - Ótimo no sentido da *minimização da* diferença entre as predições feitas por h(x), i.e., os valores de \hat{y} , e os valores esperados de saída, y.
- No contexto da regressão linear, nos chamamos as entradas, x, de atributos e os valores esperados de saída, y, de rótulos.

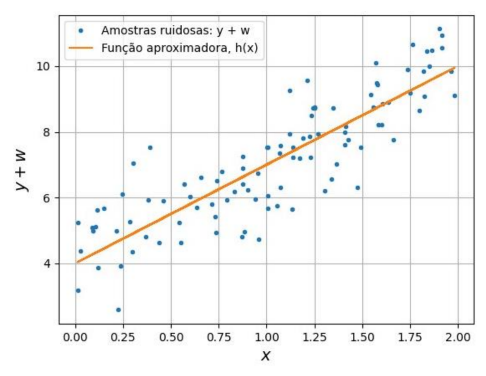
Relação matemática real entre $oldsymbol{x}$ e $oldsymbol{y}$



Não existe realmente uma função por trás desse comportamento, mas podemos encontrar uma função que o aproxima com regressão.

- Na grande maioria dos casos, *não existe* um *relação matemática*, i.e., uma função, que realmente *descreve* a *relação entre as entradas*, *x*, e as *saídas esperadas*, *y*, dos dados em um conjunto.
- Porém, mesmo nestes casos, ainda podemos tentar modelar a relação entre x e y da melhor forma possível usando regressão.
- Quando essa função existe, a chamamos de **função verdadeira** ou **objetivo**, a qual é, normalmente, denota por f(x).

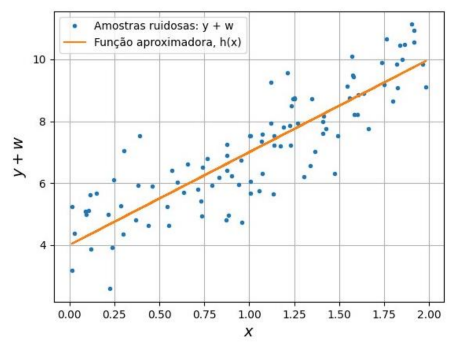
Dados ruidosos



OBS.: w representa o ruído contaminando os dados.

- Em geral, em problemas de regressão, lidamos com *dados que estão sujeitos a ruído*.
- Exemplos de introdução de ruído aos dados:
 - Previsão de preços de imóveis: os preços de imóveis podem ser influenciados por mudanças na taxa de juros, inflação, preferências do comprador, valor sentimental, etc.
 - Previsão de preços de ações: os preços de ações podem ser influenciados por notícias políticas, mudanças econômicas, eventos globais, etc.
- Nos nossos exemplos, vamos modelar o ruído como uma variável aleatória Gaussiana.

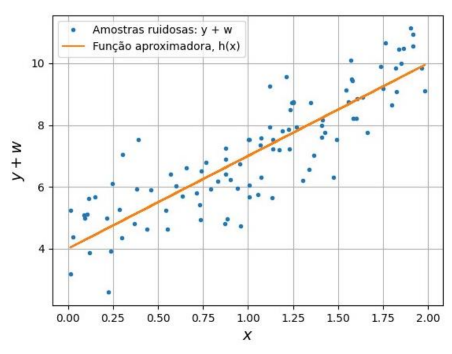
Regressão linear



OBS.: w representa o ruído contaminando os dados.

- Assim, o *objetivo* da regressão linear é encontrar uma função h(x) que descreva a relação entre os *valores coletados*, x e y, *mesmo que os dados estejam corrompidos por ruído*.
- Em outras palavras, a regressão busca capturar o padrão geral por trás dos dados ruidosos.
- Esse conjunto de valores coletados, ou experiências prévias, será chamado de conjunto de treinamento.

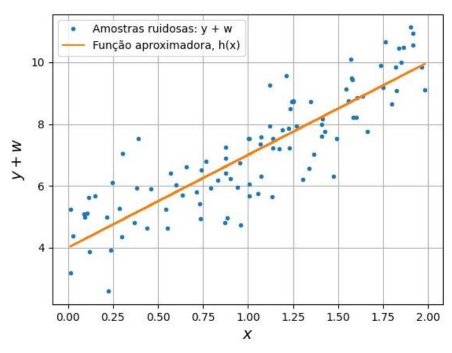
Qual é o paradigma de aprendizado?



OBS.: w representa o ruído contaminando os dados.

 Dado que possuímos um conjunto de valores de entrada, x (os atributos), e os seus respectivos valores esperados de saída, y (os rótulos), que tipo de aprendizado é realizado pela regressão linear?

Qual é o paradigma de aprendizado?

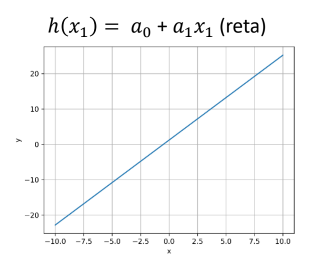


OBS.: w representa o ruído contaminando os dados.

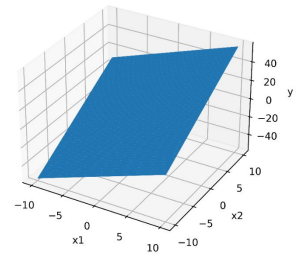
 Dado que possuímos um conjunto de valores de entrada, x (os atributos), e os seus respectivos valores esperados de saída, y (os rótulos), que tipo de aprendizado é realizado pela regressão linear?

Aprendizado supervisionado

Por que linear?



$$h(x) = a_0 + a_1x_1 + a_2x_2$$
 (plano)



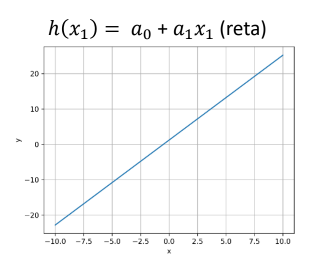
- A regressão é chamada de linear porque a saída da função aproximadora, ŷ, é modelada como sendo uma combinação linear dos atributos, x.
- Ou seja, usamos uma função linear para modelar o relacionamento entre x e y.
- Por exemplo, com um atributo, x_1 , temos a equação de uma *reta*:

$$\hat{y} = h(x) = a_0 + a_1 x_1.$$

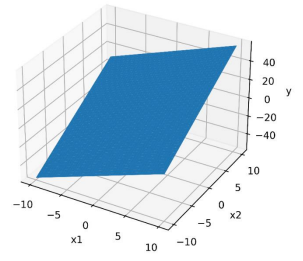
• Já com dois atributos, x_1 e x_2 , temos a equação de um **plano**:

$$\hat{y} = h(\mathbf{x}) = a_0 + a_1 x_1 + a_2 x_2.$$

Por que linear?



$$h(x) = a_0 + a_1x_1 + a_2x_2$$
 (plano)



• Uma *generalização* para qualquer *número de atributos*, *K*, é dada pela equação do *hiperplano*:

$$\hat{y} = h(x) = a_0 + a_1 x_1 + \dots + a_K x_K = a_0 + \sum_{i=1}^{K} a_i x_i.$$

- O hiperplano será o primeiro formato de função aproximadora (também, chamado de modelo) que iremos utilizar.
- O *modelo* é definido pela *equação* e pelos *pesos*, a_i , $\forall i$.
- Existem outros formatos de funções (i.e., modelos), como os *polinômios*, os quais veremos mais adiante.

Por que linear?

Observação

- A palavra linear no contexto da regressão significa "linear com relação aos pesos" e não com relação aos atributos, x.
- Desta forma, os seguintes modelos também são lineares com relação aos pesos:

$$\checkmark \hat{y} = h(x) = a_0 + a_1 \log x_1 + a_2 \cos x_2$$
 $\checkmark \hat{y} = h(x) = a_0 + a_1 e^{x_1}$
 $\checkmark \hat{y} = h(x) = a_0 + a_1 x_1 + a_2 x_1^2 + a_3 x_1^3$
Mesmo não tendo na saída, continu dos atrib

Mesmo não tendo um mapeamento linear das entradas na saída, continuamos tendo uma combinação linear dos atributos em relação aos pesos.

• Exemplo de um modelo não-linear: $\hat{y} = h(x) = \frac{a_0 x_1}{a_1 + x_1}$.

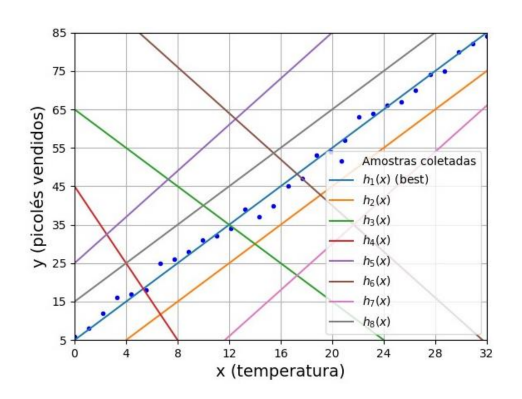
Não é possível expressar a equação como uma combinação linear dos atributos.

• Em geral, não é possível aplicar algumas das técnicas de regressão que veremos em breve a modelos não-lineares.

Função hipótese

- No contexto da regressão, a **função aproximadora**, h(x), é chamada de **função hipótese** pois refere-se à **explicação proposta para a relação entre as entradas**, x e a **saída esperada**, y.
 - Por exemplo, nossa hipótese no laboratório 1 foi que uma reta explica bem a relação entre a temperatura média de um dia e o número de picolés vendidos.
- Dado o formato da equação da *função hipótese*, a solução que melhor mapeia x em y encontra-se dentro do *espaço de hipóteses*, H.
- Espaço de hipóteses é o conjunto de todas as possíveis funções hipótese.
- Em outras palavras, é o *espaço* criado por *todas as combinações possíveis de pesos*, a_i , $\forall i$, da função hipótese.

Espaço de hipóteses



A figura mostra algumas possíveis funções hipótese que modelam o relacionamento entre $x \in y$.

 Assim, no nosso exemplo da previsão da quantidade de picolés vendidos, onde usamos a equação de uma reta como função hipótese,

$$\hat{y} = h(\mathbf{x}) = a_0 + a_1 x_1,$$

o *espaço de hipóteses contém todas as diferentes retas possíveis* que podem ser usadas para mapear os dados.

• Porém, claro, apenas uma é a melhor segundo o critério de minimização da diferença.

Refinamento do objetivo da regressão linear

- Agora que temos um formato definido para h(x), ou seja, o *modelo*, podemos refinar o objetivo da regressão um pouco mais.
- Objetivo: Encontrar os pesos, a_0 , a_1 , ..., a_K , que façam com que h(x) se ajuste de forma ótima ao conjunto de dados coletado.
 - **Ótima** no sentido em que h(x) minimiza o erro (i.e., diferença) entre os valores de saída do modelo, \hat{y} , e os esperados, y.
- Na sequência, definiremos uma função de erro que nos ajudará a encontrar os pesos ótimos do modelo.
 - Pesos ótimos: conjunto de pesos da função hipótese, h(x), que fazem com que o erro seja minimizado.

Definição formal do problema

Informação disponível

- Conjunto de N observações ou **pares de treinamento**: $\{x(i), y(i)\}, i = 0, ..., N-1$, onde
 - $x(i) = [1, x_1(i), ..., x_K(i)]^T \in \mathbb{R}^{K+1\times 1}$ é o *vetor de atributos* (vetor coluna) com dimensão $(K+1\times 1)$ contendo os *i*-ésimos valores dos *atributos*.
 - $y(i) \in \mathbb{R}$ é o *i*-ésimo *rótulo* (valor esperado de saída) referente ao vetor de atributos, x(i).
- As N observações formam o *conjunto de treinamento*, ou seja, o conjunto de amostras coletadas que utilizaremos para *treinar o modelo*.
- Notem que o *vetor de atributos* tem sempre um elemento a mais do que o número de atributos, K.
- Como veremos, esse elemento, o primeiro, tem valor constante igual a 1 para que possamos representar o *modelo* em *formato matricial*.

Definição formal do problema

Modelo

Função do hiperplano

$$\hat{y}(i) = h(\mathbf{x}(i)) = a_0 + \sum_{i=1}^{K} a_i x_i = \mathbf{a}^T \mathbf{x}(i),$$

Representação vetorial

onde $\mathbf{a} = [a_0, ..., a_K]^T$ é um vetor **coluna** com dimensão $(K + 1 \times 1)$ contendo os **pesos** da **função hipótese**.

Observações

- a_0 é o **coeficiente linear**, ou seja, é o valor de h(x) que intercepta o eixo das ordenadas, y, a_0 é conhecido também como **intercept** ou **bias**.
- Como a_0 não tem um **atributo** relacionado a ele, para **facilitar a representação matricial**, criamos um **atributo falso**, x_0 , chamado de **atributos de bias**, com valor constante igual a $x_0 = 1$.

Definição formal do problema

Objetivo

- Encontrar o vetor de pesos, a, que minimiza o erro, dado por uma função de erro, $J_e(a)$, entre a aproximação, $\hat{y}(i)$, e o valor esperado, y(i), para todos os exemplos do conjunto de treinamento.
- Ou seja, o treinamento do modelo envolve a minimização de uma função de erro.
- Isso pode ser escrito como um problema de otimização:

$$\min_{\boldsymbol{a} \in \mathbb{R}^{K+1 \times 1}} J_{e}(\boldsymbol{a}).$$

 Portanto, para que consigamos treinar o modelo, precisamos definir uma função de erro.

Função de erro

- Existem várias possibilidades para se definir a *função de erro*.
- Porém, em problemas de regressão, é comum utilizar-se o erro quadrático Erro entre a saída

médio (EQM)

 $J_e(\mathbf{a}) = \frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} (y(i) - \hat{y}(i))^2 = \frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} (y(i) - h(\mathbf{x}(i), \mathbf{a}))^2,$ da função hipótese.

esperada e a saída

onde N é o número de exemplos ou observações.

- O EQM nada mais é do que a média aritmética do quadrado dos erros.
- Veremos mais adiante a razão pela qual o EQM é utilizado.
- O vetor de pesos é colocado em evidência na função hipótese para deixar claro que o erro varia com o valor dos pesos.
 - Variando os pesos, ficamos mais próximos ou distantes da função hipótese que minimiza o erro, i.e., da função hipótese ótima. Estamos caminhando no espaço de hipóteses.

Função de erro

• A *função de erro* pode ser reescrita em *formato matricial* como

$$J_e(\boldsymbol{a}) = \frac{1}{N} \|\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X}\boldsymbol{a}\|^2,$$

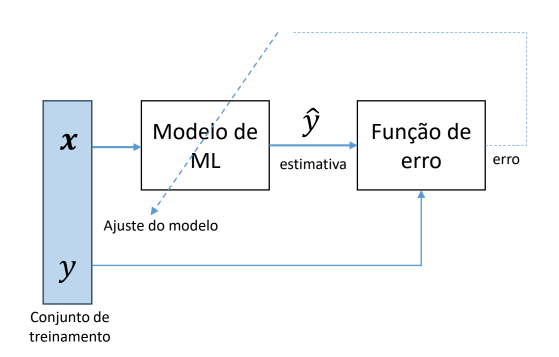
onde $\mathbf{y} = [y(0), ..., y(N-1)]^T$ é um **vetor coluna** com dimensão $(N \times 1)$ contendo todos os valores esperados e $\mathbf{X} = [\mathbf{x}(0), ..., \mathbf{x}(N-1)]^T$ é uma **matriz** com dimensão $(N \times K+1)$ contendo todos os vetores de atributo.

• Então, para encontrarmos o **vetor de pesos**, a, devemos **minimizar a função de erro**

$$\min_{\boldsymbol{a}\in\mathbb{R}^{K+1\times 1}}\|\boldsymbol{y}-\boldsymbol{X}\boldsymbol{a}\|^2.$$

OBS.: Por ser constante, o termo 1/N não influencia na minimização e, portanto, pode ser omitido na equação acima.

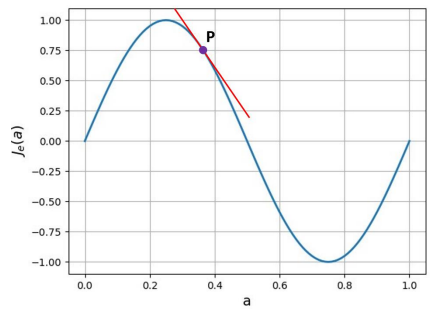
Resumo do problema da regressão



- Portanto, resumindo, nosso objetivo é treinar um modelo, a partir de um conjunto de treinamento, que minimize o erro de aproximação.
- Assim, para treinar o modelo, precisamos encontrar maneiras de ajustar seus pesos de forma que o erro seja minimizado.
- Na sequência veremos duas maneiras de se encontrar o conjunto de pesos ótimo através da minimização da função de erro.

Como encontramos os pesos que minimizam a função de erro?

Como minimizar a função de erro?



A reta vermelha é **tangente** à curva no ponto **P** (roxo). Sua **inclinação** é dada pela **derivada parcial** da função naquele ponto.

 Da disciplina de cálculo, sabemos que derivando a função de erro em relação ao vetor α e igualando a derivada à 0, nós encontramos o ponto (i.e., os valores dos pesos) onde a taxa de variação da função é nula

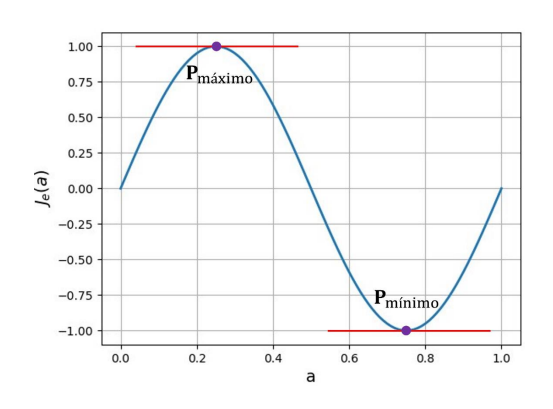
$$\frac{\partial \|\mathbf{y} - \mathbf{X}\mathbf{a}\|^2}{\partial \mathbf{a}} = 0.$$

 Após aplicarmos a derivada parcial, chegamos à seguinte equação

$$2\boldsymbol{a}^T\boldsymbol{X}^T\boldsymbol{X} - 2\boldsymbol{y}^T\boldsymbol{X} = 0.$$

 A equação acima pode também ser interpretada como o ponto onde a inclinação de uma reta tangente à função de erro é nula.

Como minimizar a função de erro?



- Porém, esse ponto onde a taxa de variação da função de erro é nula pode ocorrer tanto em um ponto de mínimo quanto em um ponto de máximo da função, pois em ambos os pontos a taxa de variação (ou inclinação da reta tangente) é nula.
- Porém, no nosso caso, estamos interessados no ponto onde a função de erro tem o seu menor valor.
- É nesse ponto que encontramos os pesos que nos dão a *função hipótese ótima*.

Então, como sabemos se o ponto encontrado é um mínimo ou um máximo da função?

Como minimizar a função de erro?

 Se a inclinação da reta tangente é nula E a derivada parcial de segunda ordem da função de erro for positiva, então o ponto nos dá o mínimo da função,

$$\frac{\partial^2 ||\mathbf{y} - \mathbf{X}\mathbf{a}||^2}{\partial^2 \mathbf{a}} = 2\mathbf{X}^T \mathbf{X}.$$

- Se a matriz de atributos, X, tiver posto igual a K+1, então a matriz X^TX é positiva semi-definida e, portanto, o ponto encontrado acima é realmente o ponto de mínimo da função de erro.
 - Posto de uma matriz: é o número de linhas ou colunas linearmente independentes da matriz.
 - Uma matriz quadrada X^TX é *positiva semi-definida* se $z^TX^TXz = ||Xz||_2^2 \ge 0$, $\forall z \ne 0$.

Equação normal

- Agora que sabemos que se a matriz de atributos tiver K+1 colunas linearmente independentes encontramos o ponto de mínimo da função através da sua derivada parcial, nós podemos resolver a equação da derivada parcial e encontrar o vetor de pesos ótimo.
- Assim, resolvendo a equação em função de a, temos

$$2\mathbf{a}^T \mathbf{X}^T \mathbf{X} - 2\mathbf{y}^T \mathbf{X} = 0,$$

$$\mathbf{a} = (\mathbf{X}^T \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^T \mathbf{y}.$$

- Essa equação é conhecida como equação normal e nos dá a solução ótima em relação a minimização do erro quadrático médio para esse sistema de equações lineares.
- Notem que só precisamos do conjunto de amostras coletadas, X e y, para encontrar o vetor de pesos ótimo, a.

Observações quanto a equação normal

- 1. A equação encontra uma *solução única* se e somente se a matriz, X^TX , for *invertível* (i.e., *não-singular*).
 - Para que a matriz seja invertível, ela deve ter **posto** igual a K + 1.
- 2. A equação só funciona para sistemas *determinados* ou *sobredeterminados*, ou seja, quando o número de equações (i.e., pares $x \in y$) é *igual ou maior* do que o número de incógnitas (i.e., pesos), ou seja, $N \ge K + 1$.
- 3. Para sistemas *subdeterminados*, ou seja, que têm menos equações do que incógnitas, a matriz X^TX tem *posto* menor do que K+1 e, portanto, é *singular* (i.e., a matriz X^TX não é invertível).
 - Neste caso, não existe solução ou ela não é única.

$$J_e(\boldsymbol{a}) = \frac{1}{N} ||\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X}\boldsymbol{a}||^2$$

- Notem que o EQM é função do vetor de pesos, a.
- Ou seja, o erro varia conforme os valores dos pesos mudam.
- $J_e(a)$ faz o mapeamento entre o vetor de pesos e o erro correspondente:
 - $\bullet J_e(\boldsymbol{a}): \mathbb{R}^{K+1\times 1} \to \mathbb{R}$
- Se nós calcularmos o EQM para diversos valores de α e plotarmos os valores de erro em função dos pesos, nos obtemos uma superfície chamada de *superfície de erro*.

- Que formato vocês acham que essa superfície tem?
- É fácil descobrir se analisarmos a equação do EQM.
- Se expandirmos $J_e(a)$ notamos que ela possui forma *quadrática* com relação ao *vetor de pesos*, a.

$$J_e(a) = \frac{1}{N} ||y - Xa||^2 = \frac{1}{N} (y^T y - y^T X a^T - a^T X^T y + a^T X^T X a).$$

 $||Xa||^2$.

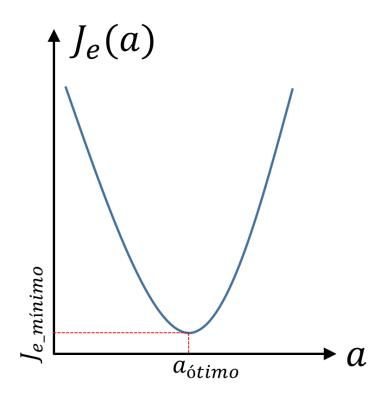
- O gráfico de uma função quadrática é uma parábola.
- Essa parábola tem a *concavidade voltada para cima*, pois $||Xa||^2 \ge 0$.
- O que isso significa?



- Isso significa que a *superfície de erro* tem o formato de uma *parábola convexa* (i.e., tem formato de *tigela* ou *vale*).
- A figura ao lado mostra o formato da superfície de erro para uma função hipótese com apenas um peso.
- Para funções hipótese com mais pesos, teremos superfícies em 3 ou mais dimensões.



- Vejam que a superfície possui um único valor mínimo.
- Esse ponto onde a superfície (i.e., a função de erro) tem o seu menor valor é chamado de *ponto de mínimo*.
- Ele também é chamado de *mínimo* global, pois não há outro valor do peso a que resulte em um erro menor.
- Todos os outros valores terão erro maior.



- Este é o motivo de usarmos o erro quadrático médio como função de erro, pois só existe um único vetor de pesos, a, que minimiza a função de erro.
- O ponto de mínimo nos dá o *valor ótimo* dos pesos da função hipótese.
- Ele pode ser encontrado através da *equação normal*.
- Ou *visualmente*, em alguns casos, se plotarmos a superfície, pois basta *localizar seu ponto mais baixo*.



- O entendimento do formato e da questão dela ter apenas um ponto de mínimo nos ajudará a entender como o algoritmo de otimização iterativa que vamos aprender em breve funciona.
- Na sequência, plotamos a superfície de erro para uma função hipótese.

Plotando a superfície de erro

Vamos supor a seguinte função observável

$$y_{\text{noisy}}(n) = y(n) + w(n),$$

onde $w(n) \sim N(0,1)$ e y(n) é a função objetivo (ou modelo gerador) dada por

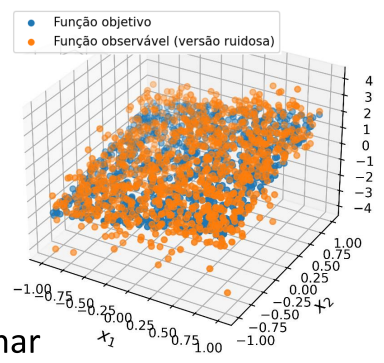
$$y(n) = a_1 x_1(n) + a_2 x_2(n),$$

onde
$$x_1(n)$$
 e $x_2(n) \sim U(-1, 1)$ e $a_1 = a_2 = 1$.

 Agora, suponhamos que nós quiséssemos aproximar a função objetivo a partir, apenas, de suas amostras ruidosas com a seguinte função hipótese

$$h(\mathbf{x}(n), \hat{\mathbf{a}}) = \hat{y}(n) = \hat{a}_1 x_1(n) + \hat{a}_2 x_2(n).$$

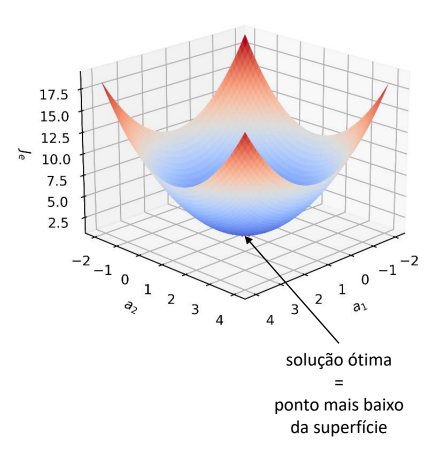
• Como encontraríamos os valores de \hat{a}_1 e \hat{a}_2 ?



OBS.: para não confundirmos com os pesos originais, a_1 e a_2 , vamos usar \hat{a}_1 e \hat{a}_2 para nos referir aos pesos da função hipótese.

Exemplo: error_surface_example2.ipynb

Plotando a superfície de erro

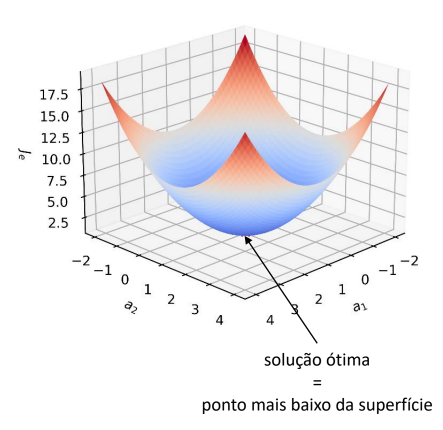


 Até o momento, conseguiríamos encontrar o ponto de mínimo com a equação normal ou visualmente, plotando a superfície de erro a partir da função do EQM

$$J_e(\hat{a}_1, \hat{a}_2) = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \left(y_{\text{noisy}}(n) - \hat{y}(n) \right)^2$$
$$= \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \left(y_{\text{noisy}}(n) - (\hat{a}_1 x_1(n) + \hat{a}_2 x_2(n)) \right)^2.$$

e procurando por sua parte mais baixa.

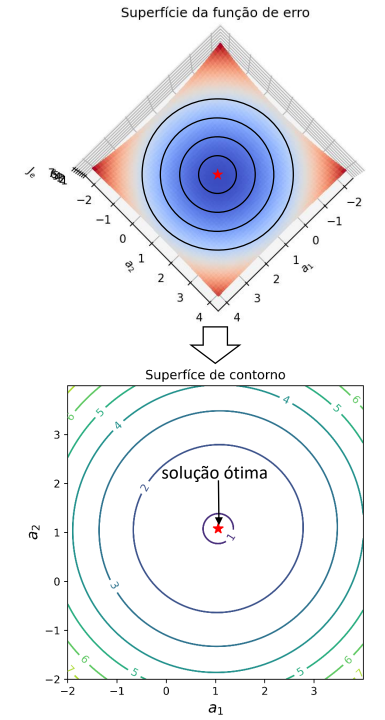
Plotando a superfície de erro



- Os valores de erro, $J_e(\hat{a}_1,\hat{a}_2)$, para plotarmos a *superfície de erro* são obtidos variando-se \hat{a}_1 e \hat{a}_2 na equação do EQM.
- A *superfície de erro* é representada por uma figura em 3 dimensões, onde cada par de valores \hat{a}_1 e \hat{a}_2 corresponde a um erro, $J_e(\hat{a}_1, \hat{a}_2)$.
- Percebam que devido a superfície ser convexa, temos apenas um ponto de mínimo, o mínimo global.

Plotando a superfície de erro

- Outra figura importante que podemos plotar a partir dos resultados obtidos para plotarmos a superfície de erro é chamada de *superfície de contorno*.
- Uma linha de contorno é uma curva ao longo da qual a função tem um valor constante.
- No da superfície de erro, cada uma das linhas indica uma curva ao longo da qual o erro é constante.
- Ou seja, qualquer par de valores \hat{a}_1 e \hat{a}_2 ao longo de uma curva **terá o mesmo valor de erro**.



Porém, nem tudo são flores com a equação normal...

Desvantagens da forma fechada (eq. normal)

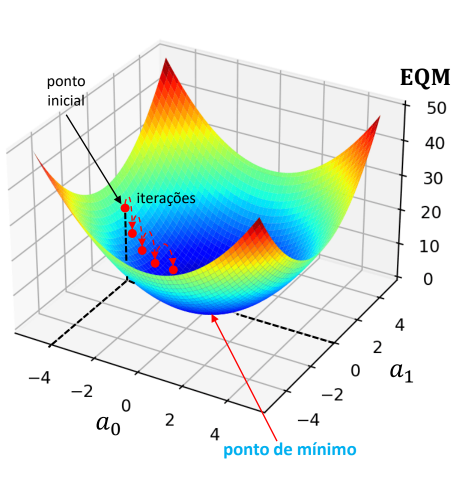
- Alta complexidade computacional: a solução da equação normal envolve o cálculo da inversa de X^TX .
- Esse cálculo tem complexidade computacional que varia de $O(K^{2.4})$ a $O(K^3)$, onde K é o número de atributos.
 - "Big O" é uma notação usada para analisar como o tempo de execução de um algoritmo cresce à medida que a entrada aumenta.
 - Exemplo: Se o número de *atributos*, K, dobrar, o tempo para cálculo aumenta de $2^{2.4} = 5.3$ a $2^3 = 8$ vezes.
- Alguns conjuntos de dados podem ter centenas ou até milhares de atributos!
 - *House Prices* é um dataset de informações de casas que possui 79 atributos.
 - *ImageNet* é um dataset de imagens onde cada imagem é representada por um vetor de 1000 atributos.

Desvantagens da forma fechada (eq. normal)

- Além disso, dependendo do número de *exemplos do conjunto de treinamento*, N, e de *atributos*, x, a matriz de atributos, X, pode se tornar *muito grande*.
- Consequentemente, a inversão de matrizes e os cálculos associados podem *consumir muita memória*.
 - O que pode ser um limitante para dispositivos com recursos restritos (e.g., IoT).
- Adicionalmente, para irmos além dos modelos lineares (i.e., modelos não-lineares como classificadores e redes neurais) precisamos lidar com o fato de que nem sempre existem formas fechadas como a equação normal.
- Portanto, essa abordagem não é escalonável muito menos flexível!

Então o que pode ser feito?

Abordagens iterativas de otimização



- Podemos usar *abordagens iterativas de otimização*.
- São métodos que "procuram" de forma iterativa os pesos ótimos no espaço de soluções.
 - Espaço de soluções é um outro nome para a superfície de erro.
- A cada iteração, o algoritmo refina os valores dos pesos, ficando mais e mais próximo do ponto de mínimo.
- Um exemplo de abordagem iterativa é o algoritmo do *gradiente descendente*.
 - O algoritmo busca iterativamente, a partir de um ponto inicial, o ponto mais baixo da superfície de erro.

Tarefas

- Quiz: "T319 Quiz Regressão: Parte I" que se encontra no MS Teams.
- Exercício Prático: Laboratório #2.
 - Pode ser acessado através do link acima (Google Colab) ou no GitHub.
 - Vídeo explicando o laboratório: Arquivos -> Material de Aula -> Laboratório #2
 - Se atentem aos prazos de entrega.
 - Instruções para resolução e entrega dos laboratórios.
 - Laboratórios podem ser resolvidos em grupo, mas as entregas devem ser individuais.
- Projeto final já está disponível no github, logo abaixo do lab. 6.

Obrigado!

TO PROVE YOU'RE A HUMAN, CLICK ON ALL THE PHOTOS THAT SHOW PLACES YOU WOULD RUN FOR SHELTER DURING A ROBOT UPRISING.



















Albert Einstein: Insanity Is Doing the Same Thing Over and Over Again and Expecting Different Results

Machine learning:



