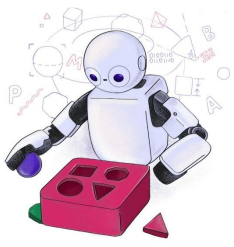
T319 - Introdução ao Aprendizado de Máquina: *Regressão Linear (Parte II)*

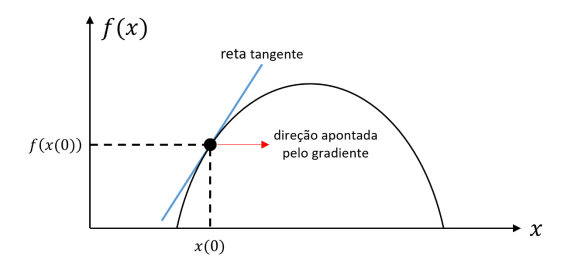




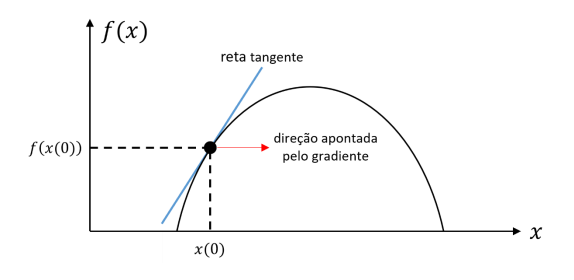
Felipe Augusto Pereira de Figueiredo felipe.figueiredo@inatel.br

Recapitulando

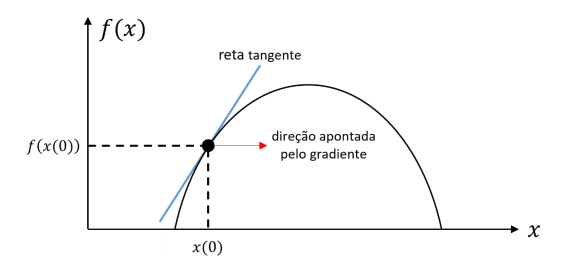
- Vimos a *motivação* por trás da *regressão linear*: encontrar funções que *aproximem o comportamento* de um conjunto de amostras (em geral ruidosas).
- Definimos o *problema matematicamente*.
- Vimos como resolver o problema da regressão, i.e., encontrar os pesos do modelo, através da equação normal e visualmente.
- Aprendemos o que é a *superfície de erro*.
- Discutimos algumas *desvantagens* (e.g. *complexidade e regressão não-linear*) da equação normal e vislumbramos uma solução para essas desvantagens, a qual discutiremos a seguir.



- Vocês se lembram das aulas de cálculo vetorial, onde vocês aprenderam sobre o vetor gradiente?
- Qual informação ele nos dá sobre uma função?



- O vetor gradiente aponta na direção em que a função f(x) cresce mais rapidamente a partir do ponto em que é avaliado.
- A magnitude do vetor gradiente indica a taxa de crescimento da função nessa direção.
 - Quanto maior a magnitude, maior a taxa de crescimento naquela direção.
- Ele diz para que "lado" (aumentar ou diminuir) os valores dos argumentos, x, devem ir para que o valor de f(x) seja maior do que o atual.



Obs.: No caso da função ter apenas um argumento, f(x), o vetor gradiente dá a inclinação de uma **reta** tangente ao ponto onde o vetor é calculado.

- O vetor gradiente pode ser também interpretado como a inclinação de um plano tangente à função no ponto onde ele é calculado.
 - Quanto maior o valor absoluto do gradiente, mais inclinado é o plano tangente naquele ponto.
 - Portanto, um vetor gradiente igual a 0 indica inclinação nula.
 - Ou seja, a função não varia mais em nenhuma direção.
 - Onde isso ocorre? Nos extremos da função, ou seja, em seus pontos de máximo e de mínimo.

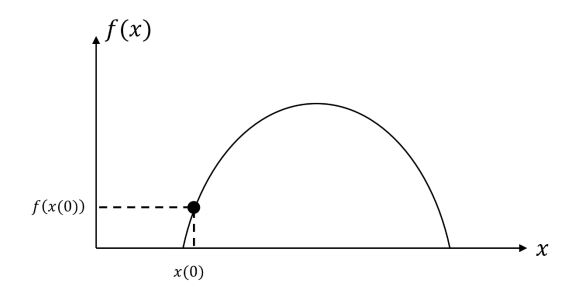
• O **vetor gradiente** de uma função com K argumentos, $f(x_1, x_2, ..., x_K)$, é definido pela **derivada parcial em relação a cada um de seus argumentos** $x_k, k = 1, ..., K$:

$$\begin{aligned} & \nabla f(x_1, x_2, \dots, x_K) \\ & = \left[\frac{\partial f(x_1, x_2, \dots, x_K)}{\partial x_1} \quad \frac{\partial f(x_1, x_2, \dots, x_K)}{\partial x_2} \quad \dots \quad \frac{\partial f(x_1, x_2, \dots, x_K)}{\partial x_K} \right]^T. \end{aligned}$$

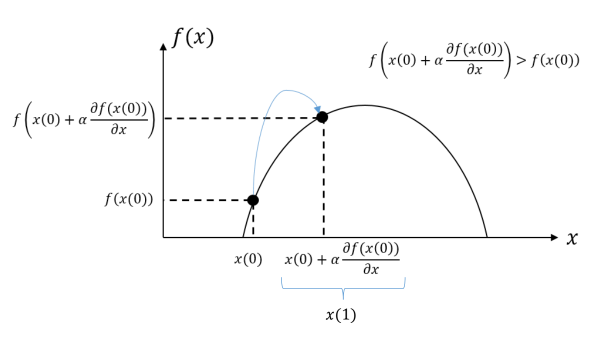
- Notem que o vetor gradiente é representado pelo símbolo Nabla, ∇, e é
 definido como um vetor coluna, com número de elementos igual ao
 número de argumentos da função.
- OBS.: Na sequência, sem perda de generalidade, nós vamos assumir uma função com apenas um argumento, f(x).

O vetor gradiente indica o caminho para o máximo da função

- Imaginem o ponto inicial, x(0), com valor f(x(0)) na figura abaixo.
- Se quisermos que o valor de f(x) aumente, devemos aumentar ou diminuir o valor de x(0)?
- Ou seja, qual direção devemos seguir para maximizar o valor de f(x)?



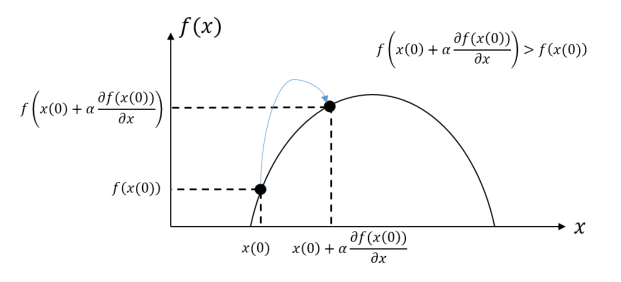
O vetor gradiente indica o caminho para o máximo da função



- O vetor gradiente calculado no ponto x(0), $\nabla f(x(0))$, diz **em qual direção** devemos caminhar para **aumentar o valor da função** f(x) mais rapidamente.
- Se *adicionarmos* uma *porcentagem*, α , do gradiente ao valor de x(0), teremos que o *novo ponto*, x(1), terá um valor de f(x) *maior do que o anterior*, ou seja

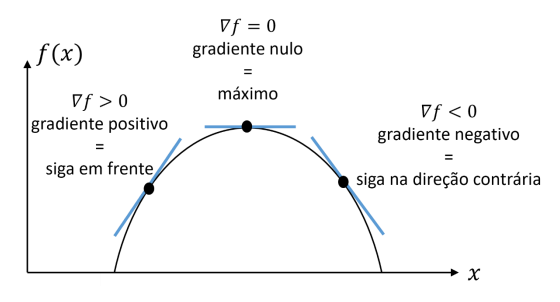
eja
$$f\left(\underbrace{x(0) + \alpha \frac{\partial f(x(0))}{\partial x}}\right) > f(x(0)).$$

O vetor gradiente indica o caminho para o máximo da função



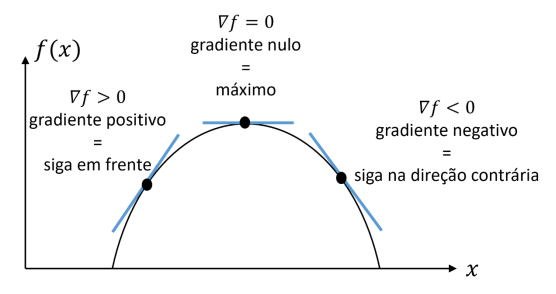
- Se, a cada ponto atual, nós calcularmos o vetor gradiente e adicionarmos uma porcentagem dele ao ponto, teremos um novo ponto que leva a um valor da função maior do que o valor anterior.
- Portanto, podemos criar um procedimento que vá iterativamente caminhando em direção ao ponto de máximo da função.
- Vamos entender como isso pode ser feito.

Algoritmo do gradiente ascendente



- Se o vetor gradiente de f(x) em um ponto x(n) qualquer dá a inclinação da reta tangente à função naquele ponto.
- Então, nesse *ponto*, um valor de gradiente:
 - + (reta com inclinação positiva) indica que o ponto de máximo esta à frente do ponto atual.
 - (reta com inclinação negativa) indica que o ponto de máximo está atrás do ponto atual.
 - 0 (reta com inclinação nula) indica que ponto de máximo foi encontrado.

Algoritmo do gradiente ascendente



- Portanto, seguindo na direção indicada pelo vetor gradiente, chegamos ao ponto de máximo da função.
- Um algoritmo iterativo de otimização que siga a direção indicada pelo vetor gradiente para encontrar o ponto de máximo de uma função é conhecido como gradiente ascendente.
- Mas como ele funciona?

Algoritmo do gradiente ascendente

- Inicializa-se o argumento x(0) com um valor arbitrário, em geral, um valor aleatório.
- A cada *iteração*, i, calcula-se o *vetor gradiente* da função f(x) no ponto atual, x(i), e atualiza-se o valor do argumento usando uma porcentagem do gradiente, ou seja

$$x(i+1) = x(i) + \alpha \nabla f(x(i)), i \ge 0.$$

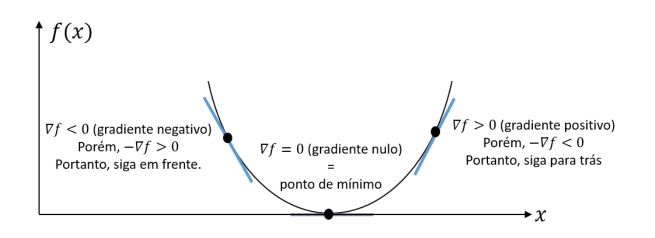
• De tal forma, que a cada *iteração* se tenha

$$f(x(i+1)) > f(x(i)), i \ge 0.$$

- As iterações se repetem até que o *ponto de máximo* seja atingido, ou seja, $\nabla f(x(i)) = 0$ e, consequentemente, o argumento x *não sofra mais* atualizações (i.e., o algoritmo convergiu).
 - Chamamos de *convergência* quando a variação da função f(x) entre iterações consecutivas é muito pequena, ou seja, o valor é praticamente constante.

Mas relembrando o problema da regressão linear, nós não queremos *encontrar o ponto de mínimo da função de erro* ao invés do seu máximo?

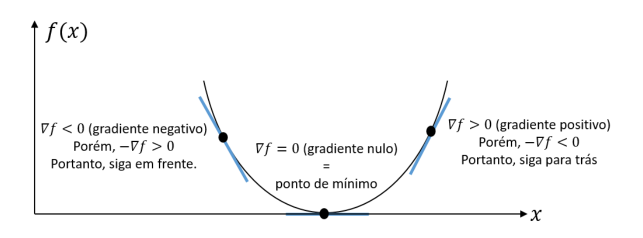
Algoritmo do gradiente descendente



- Se para encontrarmos o ponto de máximo de uma função basta seguirmos a direção apontada pelo vetor gradiente.
- Portanto, para encontrarmos o ponto de mínimo, basta seguirmos na direção aposta à apontada pelo gradiente em um determinado ponto

$$-\nabla f(x(i)).$$

Algoritmo do gradiente descendente



- Quando seguimos na direção contrária a da máxima taxa de crescimento, dada pelo vetor gradiente, estamos indo na direção de decrescimento mais rápido da função.
- Assim, um algoritmo iterativo de otimização que siga na direção contrária a indicada pelo vetor gradiente para encontrar o ponto de mínimo de uma função é chamado de gradiente descendente (GD).

Algoritmo do gradiente descendente

- Inicializa-se o argumento x(0) com um valor arbitrário, em geral, um valor aleatório.
- A cada *iteração*, i, calcula-se o *vetor gradiente* da função f(x) no ponto atual, x(i), e atualiza-se o valor do argumento usando uma porcentagem do gradiente, ou seja

 Única diferença para o gradiente ascendente.

Seja
$$x(i+1) = x(i)$$
 única diferença para o gradiente ascendente.

• De tal forma, que a cada iteração se tenha

$$f(x(i+1)) < f(x(i)), i \ge 0.$$

- As iterações se repetem até que o *ponto de mínimo* seja atingido, ou seja, $\nabla f(x(i)) = 0$ e, consequentemente, o argumento x *não sofra mais* atualizações (i.e., o algoritmo convergiu).
 - Convergência: o valor da função f(x) entre iterações consecutivas é praticamente constante.

Observação

- Os conceitos vistos até agora foram apresentados para uma função com um único argumento, f(x).
- Porém todos eles são válidos para funções com vários argumentos, $f(x_0, x_1, ..., x_K)$.
- Esse será o caso das funções que iremos utilizar em breve.

Como neste curso queremos *minimizar a função de erro*, iremos focar no *gradiente descendente*.

Características do gradiente descendente

- Algoritmo genérico de otimização: pode ser aplicado não apenas a problemas de aprendizado de máquina, mas a qualquer problema que envolva encontrar os parâmetros que minimizam uma função.
- O único requisito é que essa função seja diferenciável.
 - No caso da regressão linear, a função de erro deve ser diferenciável.
- Escalona melhor do que o método da *equação normal* para grandes conjuntos de dados.
- É de fácil implementação.
- Não é necessário nos preocupar com matrizes mal condicionada, ou seja, matrizes com determinante próximo de 0 (i.e., quase *singulares*).
- Pode ser usado com modelos não-lineares.

Como aplicamos o algoritmo do **gradiente descendente** ao problema da **regressão linear**?

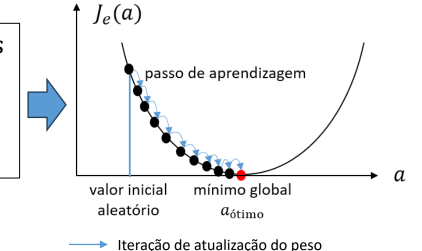
Ou seja, como encontramos os **pesos da função hipótese** usando o gradiente descendente?

O algoritmo do gradiente do descendente

 $a \leftarrow$ inicializa o vetor de pesos em um ponto aleatório do espaço de pesos loop até convergir ou atingir o número máximo de iterações do

$$\nabla J_e(a) \leftarrow \text{c\'alculo do vetor gradiente}, \frac{\partial J_e(a)}{\partial a}$$

 $a \leftarrow a - \alpha \times \nabla J_e(a)$ (regra de atualização dos pesos)



- OBS.: O passo de aprendizagem, α , dita o tamanho do deslocamento dado na direção oposta a apontada pelo vetor gradiente.
- Na sequência, encontraremos o *vetor gradiente* da *função de erro*.

Calculando o vetor gradiente

 Para calcularmos o vetor gradiente, vamos considerar o EQM como função de erro e a função do hiperplano como função hipótese:

$$\hat{y}(n) = h(n) = a_0 + a_1 x_1(n) + \dots + a_K x_K(n) = \sum_{i=0}^{\infty} a_i x_i(n) = \mathbf{a}^T \mathbf{x}(n),$$

onde K é o *número atributos*, a_i , $\forall i$ e x_i , $\forall i$ são os pesos e entradas da função hipótese, respectivamente, $x_0 = 1$ (i.e., atributo de bias) e a e x(n) são vetores coluna com todos os pesos e entradas, respectivamente.

Agora podemos encontrar o vetor gradiente.

Calculando o vetor gradiente

• O vetor gradiente da função de erro em relação aos pesos é dado por

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = \frac{\partial}{\partial \boldsymbol{a}} \left| \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} (y(n) - \hat{y}(n))^2 \right|$$

$$=-\frac{2}{N}\sum_{n=0}^{N-1}[y(n)-\widehat{y}(n)]x(n)=-\frac{2}{N}X^{T}(y-\widehat{y}),$$
 Versão matricial do vetor gradiente

onde X é a matriz de atributos com dimensão $(N \times K + 1)$ e y e \hat{y} são vetores coluna $(N \times 1)$ com todos os valores esperados e de saída da função hipótese para os N exemplos coletados, respectivamente.

Esse cálculo pode ser diretamente estendido a polinômios.

Atualizando os pesos

 Substituindo o vetor gradiente na equação de atualização dos pesos, temos

$$a = a - \alpha \frac{\partial J_e(a)}{\partial a} = a + \alpha \frac{2}{N} \sum_{n=0}^{N-1} [y(n) - \hat{y}(n)] x(n).$$

- **OBS**.: Por ser constante, o termo 2/N pode ser absorvido por α .
- Lembrem-se que *a cada iteração* do gradiente descendente, precisamos *calcular o vetor gradiente*.
- Isso envolve calcular o somatório da diferença entre o rótulo e a saída da função hipótese vezes os atributos para todos os N exemplos do conjunto de treinamento.
- Assim, se o conjunto de treinamento e o modelo forem muito grandes, o treinamento pode ser muito longo e consumir muita CPU e memória.

Versões do gradiente descendente

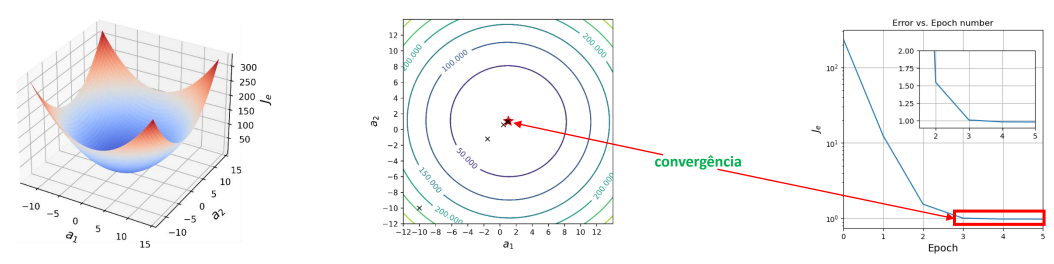
- Portanto, para lidar com essa situação, podemos ter 3 versões diferentes, dependendo da quantidade de exemplos considerados no somatório do vetor gradiente:
 - Gradiente descendente em batelada (GDB)
 - Gradiente descendente estocástico (GDE)
 - Gradiente descendente em mini-lotes (GDML)

Gradiente descendente em batelada

$$\mathbf{a} = \mathbf{a} + \alpha \frac{2}{N} \sum_{n=0}^{N-1} [y(n) - \hat{y}(n)] \mathbf{x}(n).$$

- Considera *todos os exemplos* do conjunto de treinamento para calcular o vetor gradiente.
- Pode ser *computacionalmente custoso* dependendo do tamanho do modelo e do conjunto de dados.
 - Por processar todos os exemplos, pode ser lento e consumir muita CPU e memória com conjuntos muito grandes.
- Convergência para o mínimo global é garantida quando a função de erro é convexa.
- É a versão que obtém os melhores resultados.

Características do GD em batelada



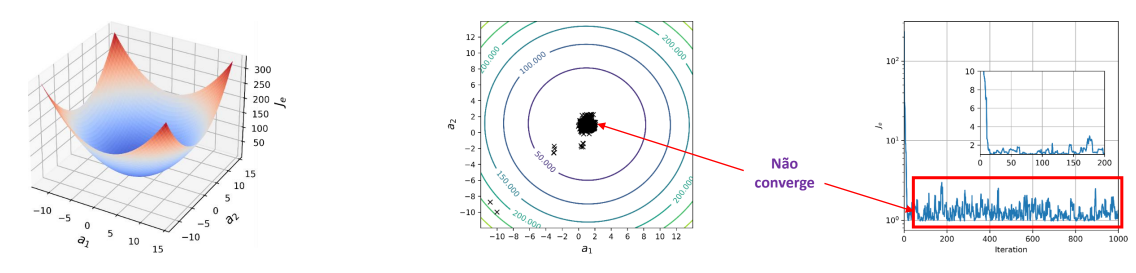
- Por usar todos os exemplos, *segue diretamente*, sem alterar a direção, para o *ponto de mínimo*.
 - Nesse exemplo, segue uma linha reta entre a_1 e a_2 pois a taxa de decrescimento da superfície de erro é igual para os dois pesos (contornos são circulares).
- Convergência é garantida dado que o passo de aprendizagem tenha um tamanho apropriado e se espere tempo suficiente.
 - Não fica "oscilando" em torno do mínimo após alcançá-lo, pois o vetor gradiente neste ponto é praticamente nulo.

Gradiente descendente estocástico

$$a = a + \alpha 2[y(n_{\text{random}}) - \hat{y}(n_{\text{random}})]x(n).$$

- Utiliza a cada iteração de atualização *apenas um exemplo* do conjunto de treinamento para calcular uma *estimativa estocástica do gradiente*.
 - É estocástica pois a cada iteração toma-se uma amostra aleatória do conjunto de treinamento para calcular a estimativa do gradiente.
- Por usar uma estimativa, não segue diretamente a direção de máxima declividade da função de erro, mudando de direção várias vezes.
- Quando os dados de treinamento estão contaminados com ruído, a estimativa do gradiente é ruidosa, fazendo com que a convergência não ocorra ou não seja garantida.
 - O algoritmo oscila em torno do mínimo sem nunca convergir.
- Entretanto, é mais rápido e usa menos CPU e memória do que o GDB.

Características do GD estocástico



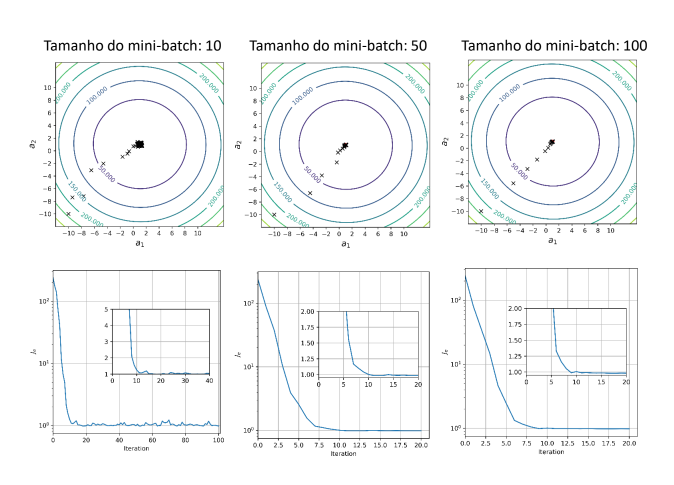
- Apresenta um caminho irregular para o mínimo, mudando de direção várias vezes.
- Quando as *amostras contém ruído, não converge para o ponto de mínimo*, "oscila" em torno dele.
- Essa oscilação também pode ser vista na curva de erro.
- Algumas técnicas podem ser usadas para torná-lo mais comportado e talvez convergir: redução do passo, early-stop, momentum, etc.

Gradiente descendente em mini-lotes

$$a = a + \alpha \frac{2}{MB} \sum_{n=0}^{MB-1} [y(n) - \hat{y}(n)] x(n).$$

- Utiliza a cada iteração um *subconjunto aleatório de exemplos*, de tamanho MB, do conjunto de treinamento para o cálculo do gradiente.
- Em geral, 1 < MB < N, portanto é mais rápido que o GDB e mais preciso e estável do que o GDE.
- Porém, por MB ser variável, essa versão é vista como uma *generalização* das duas versões anteriores, pois MB pode ser feito igual a 1 ou N.
- Em caso de *amostras ruidosas*, a convergência depende do tamanho de *MB*, *quanto maior*, *melhor é a estimativa* do vetor gradiente e, consequentemente, *maior a chance de convergência*.

Características do GD em mini-lotes



- Vejam que conforme MB aumenta,
 - o progresso se torna menos irregular do o do GDE,
 - e a oscilação ao redor do ponto de mínimo diminui.
- Tem comportamento mais próximo do GD em batelada para mini-lotes maiores.
- Para MB pequenos, pode se beneficiar de técnicas para torná-lo mais comportado e talvez convergir.
 - Essas técnicas podem ajudar a balancear rapidez e convergência.

Tarefas

- Quiz: "T319 Quiz Regressão: Parte II" que se encontra no MS Teams.
- Exercício Prático: Laboratório #3.
 - Pode ser acessado através do link acima (Google Colab) ou no GitHub.
 - Vídeo explicando o laboratório: Arquivos -> Material de Aula -> Laboratório #3
 - 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.

Obrigado!



Online Courses

What they promise you will learn



What you actually learn









ONLINECOURSES

FROM YOUTUBE

GROMARTICLES



Anexo I: Cálculo do vetor gradiente

Cálculo do vetor gradiente

Considerando o hiperplano como a função hipótese $\hat{v}(n) = \boldsymbol{a}^T \boldsymbol{x}(n)$.

O vetor gradiente é calculado como

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = \begin{bmatrix} \partial J_e(\boldsymbol{a}) & \cdots & \partial J_e(\boldsymbol{a}) \\ \partial a_0 & \cdots & \partial a_K \end{bmatrix}^T$$

Assim, o vetor gradiente da função de erro em relação aos pesos é dado por

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = \frac{\partial}{\partial \boldsymbol{a}} \left| \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} (y(n) - \hat{y}(n))^2 \right|.$$

Como a operação de derivada é distributiva, podemos reescrever a equação acima como

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \frac{\partial (y(n) - \hat{y}(n))^2}{\partial \boldsymbol{a}}.$$

Substituindo a função hipótese na equação acima, temos
$$\frac{\partial J_e(a)}{\partial a} = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \frac{\partial \left(y(n) - a^T x(n)\right)^2}{\partial a}.$$

Aplicando a regra da cadeia, reescrevemos a equação anterior como

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{2}{N} \sum_{n=0}^{N-1} (y(n) - \boldsymbol{a}^T \boldsymbol{x}(n)) \frac{\partial \boldsymbol{a}^T \boldsymbol{x}(n)}{\partial \boldsymbol{a}}.$$

Sabendo que a derivada de $\frac{\partial a^T x(n)}{\partial a}$ é igual a x(n), reescrevemos a equação anterior como

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{2}{N} \sum_{n=0}^{N-1} [y(n) - \hat{y}(n)] \boldsymbol{x}(n).$$

$$\begin{split} & \frac{\partial J_e(a)}{\partial a} = -\frac{2}{N} \sum_{N=1}^{N-1} [y(n) - \hat{y}(n)] x(n) \\ & = -\frac{2}{N} \begin{cases} d(0) \begin{bmatrix} x_0(0) \\ \vdots \\ x_K(0) \end{bmatrix} + d(1) \begin{bmatrix} x_0(1) \\ \vdots \\ x_K(1) \end{bmatrix} + \dots + d(N-1) \begin{bmatrix} x_0(N-1) \\ \vdots \\ x_K(N-1) \end{bmatrix} \end{cases} \\ & = -\frac{2}{N} \begin{cases} d(0) x_0(0) + d(1) x_0(1) + \dots + d(N-1) x_0(N-1) \\ \vdots \\ d(0) x_K(0) + d(1) x_K(1) + \dots + d(N-1) x_K(N-1) \end{bmatrix} \end{cases}. \end{split}$$

Notem que a equação acima é um *vetor coluna* com dimensão $K+1\times 1$.

Podemos reescrever a equação (i.e., vetor) anterior como uma multiplicação matricial

$$\frac{\partial J_e(a)}{\partial a} = -\frac{2}{N} \begin{bmatrix} x_0(0) & x_0(1) & \cdots & x_0(N-1) \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ x_K(0) & x_K(1) & \cdots & x_K(N-1) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} d(0) \\ d(1) \\ \vdots \\ d(N-1) \end{bmatrix}$$

Percebam que temos a multiplicação de uma matriz com dimensão $K+1\times N$ por um vetor coluna de dimensão $N\times 1$.

A matriz contém em cada linha todos os valores de n=0 a n=N-1 de um **único** atributo.

O vetor contém em cada linha a diferença $d(n) = y(n) - \hat{y}(n)$ para n = 0 até n = N - 1.

Se definirmos uma matriz que contém todos os N exemplos de todos os

$$K+1 \text{ atributos e que tem dimensão } N\times K+1$$

$$X=\begin{bmatrix}x_0(0)&\cdots&x_K(0)\\x_0(1)&\cdots&x_K(1)\\\vdots&&\vdots\\x_0(N-1)&\cdots&x_K(N-1)\end{bmatrix},$$

e dois vetores coluna com dimensões $N \times 1$ contendo todos os valores esperados (i.e., rótulos) e todos os valores preditos

$$\mathbf{y} = \begin{bmatrix} y(0) \\ \vdots \\ y(N-1) \end{bmatrix}$$
 e $\hat{\mathbf{y}} = \begin{bmatrix} \hat{y}(0) \\ \vdots \\ \hat{y}(N-1) \end{bmatrix}$

Usando a matriz e os vetores definidos no slide anterior, podemos reescrever o vetor gradiente como

$$\frac{\partial J_{e}(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{2}{N} \begin{bmatrix} x_{0}(0) & x_{0}(1) & \cdots & x_{0}(N-1) \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ x_{K}(0) & x_{K}(1) & \cdots & x_{K}(N-1) \end{bmatrix} \begin{pmatrix} \begin{bmatrix} y(0) \\ y(1) \\ \vdots \\ y(N-1) \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} \hat{y}(0) \\ \hat{y}(1) \\ \vdots \\ \hat{y}(N-1) \end{bmatrix} \end{pmatrix} = -\frac{2}{N} \boldsymbol{X}^{T} (\boldsymbol{y} - \hat{\boldsymbol{y}})$$

O resultado da multiplicação matricial acima continua resultando em um **vetor coluna** com dimensão $K+1\times 1$, ou seja, $(K+1\times N)\times (N\times 1)=K+1\times 1$.

Equação de atualização dos pesos

Utilizando o resultado anterior, podemos reescrever a equação de atualização dos pesos como

$$\mathbf{a} = \mathbf{a} - \alpha \frac{\partial J_e(\mathbf{a})}{\partial \mathbf{a}}$$
$$= \mathbf{a} + \alpha \frac{2}{N} \mathbf{X}^T (\mathbf{y} - \widehat{\mathbf{y}}).$$

A soma acima deve resultar em um vetor coluna com dimensão $K+1\times 1$, pois esta é a dimensão dos dois vetores sendo somados.

Lembrem-se que $K+1\times 1$ é a dimensão do vetor \pmb{a} , o qual contém todos os pesos do modelo e que $\frac{2}{N}\pmb{X}^T(\pmb{y}-\widehat{\pmb{y}})$ tem dimensão $K+1\times 1$ também.

Equação de atualização dos pesos

Podemos reescrever a equação de atualização dos pesos como
$$a = a - \alpha \frac{\partial J_e(a)}{\partial a} = \begin{bmatrix} a_0 \\ \vdots \\ a_K \end{bmatrix} - \alpha \begin{bmatrix} \frac{\partial J_e(a)}{\partial a_0} \\ \vdots \\ \frac{\partial J_e(a)}{\partial a_K} \end{bmatrix}$$

$$= \begin{bmatrix} a_0 \\ \vdots \\ a_K \end{bmatrix} + \alpha \frac{2}{N} \begin{bmatrix} x_0(0) & x_0(1) & \cdots & x_0(N-1) \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ x_K(0) & x_K(1) & \cdots & x_K(N-1) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} y(0) \\ y(1) \\ \vdots \\ y(N-1) \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} \hat{y}(0) \\ \hat{y}(1) \\ \vdots \\ \hat{y}(N-1) \end{bmatrix}$$

$$= \begin{bmatrix} a_0 \\ \vdots \\ a_K \end{bmatrix} + \alpha \frac{2}{N} \begin{bmatrix} d(0)x_0(0) + d(1)x_0(1) + \cdots + d(N-1)x_0(N-1) \\ \vdots \\ d(0)x_K(0) + d(1)x_K(1) + \cdots + d(N-1)x_K(N-1) \end{bmatrix}$$
.

Anexo II: Cálculo do vetor gradiente de uma função hipótese com 2 pesos

Função hipótese com 2 pesos, a_1 e a_2

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

A função de erro é dada por

$$J_e(\mathbf{a}) = \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \left[y(n) - \left(a_1 x_1(n) + a_2 x_2(n) \right) \right]^2.$$

Cada elemento do vetor gradiente é dado por

$$\frac{\partial J_{e}(\mathbf{a})}{\partial a_{k}} = \frac{\partial \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \left[y(n) - \left(a_{1} x_{1}(n) + a_{2} x_{2}(n) \right) \right]^{2}}{\partial a_{k}}$$

$$= \frac{1}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \frac{\partial \left[y(n) - \left(a_{1} x_{1}(n) + a_{2} x_{2}(n) \right) \right]^{2}}{\partial a_{k}}$$

$$= -\frac{2}{N} \sum_{n=0}^{N-1} \left[y(n) - \left(a_{1} x_{1}(n) + a_{2} x_{2}(n) \right) \right] x_{k}(n), k = 1,2$$

FIGURAS

