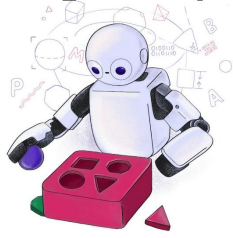
## T320 - Introdução ao Aprendizado de Máquina II: *Classificação (Parte III)*





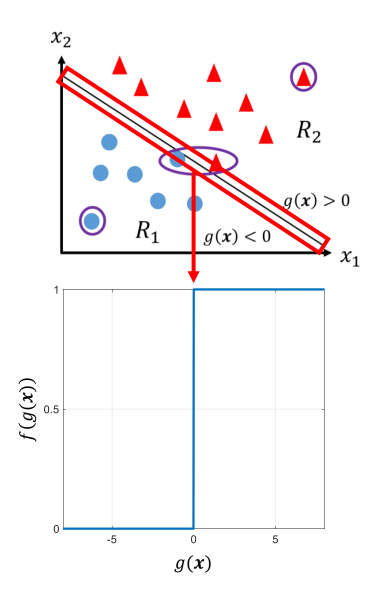
Felipe Augusto Pereira de Figueiredo felipe.figueiredo@inatel.br

#### Recapitulando

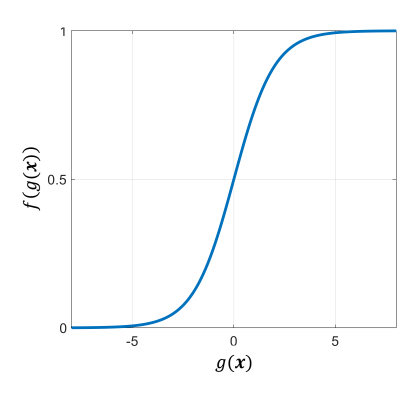
- Anteriormente, nós aprendemos que a classificação pode ser feita usando-se uma função discriminante que tem sua saída passada através de outra função, chamada de função de limiar.
- De forma similar ao que foi feito na *regressão linear*, o problema da classificação está em encontrar uma *função discriminante* (i.e., equação apropriada e seus respectivos pesos) que separa as classes da melhor forma possível.

#### Recapitulando

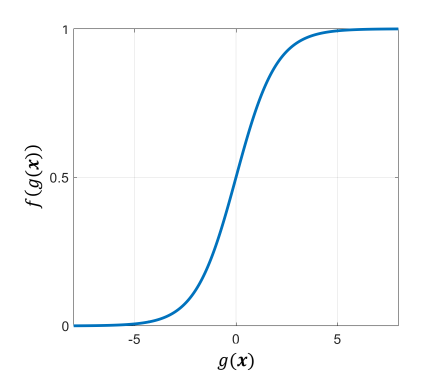
- Vimos que a função de limiar mais simples é a de limiar rígido, porém, ela apresenta alguns problemas como não poder ser utilizada para encontrar uma solução em forma fechada ou com o gradiente descendente, além não nos dar a confiança das predições.
- Aprendemos também, uma forma intuitiva e iterativa de encontrar os pesos da *função discriminante* quando usamos o *limiar rígido*.
- Na sequência, veremos outra função de limiar, chamada de função logística, com a qual é possível encontrar-se uma solução eficiente com o gradiente descendente e termos o grau de confiança de uma predição feita pelo modelo.



- Como discutimos anteriormente, a *função* hipótese de classificação,  $h_a(x) = f(g(x))$ , com limiar de decisão rígido é descontínua em g(x) = 0 e tem derivada igual a zero para todos os outros valores de g(x).
- Além disso, o classificador com limiar de decisão rígido sempre faz predições completamente confiantes das classes (i.e., 0 ou 1), mesmo para exemplos muito próximos da fronteira de decisão.



- Em muitas situações, nós precisamos de valores mais graduados, que indiquem incertezas quanto à predição.
- Todos esses problemas são resolvidos com a suavização da função de limiar rígido através de sua aproximação por uma função que seja contínua, diferenciável e assuma valores reais dentro do intervalo de 0 a 1.
- Uma função que apresenta essas características é a função logística, ou também conhecida como sigmoide.



• A *função logística* é definida como

$$Logistic(z) = \frac{1}{1+e^{-z}} \in [0, 1].$$

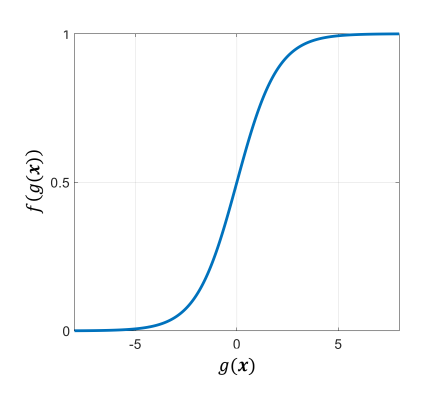
• A função realiza um mapeamento

$$\mathbb{R} \rightarrow [0,1].$$

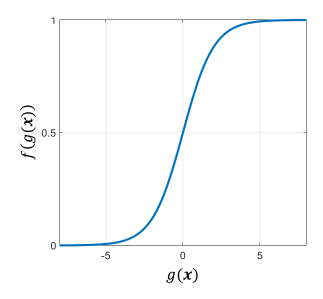
 Utilizando a função logística como função de limiar de decisão, temos a seguinte função hipótese de classificação

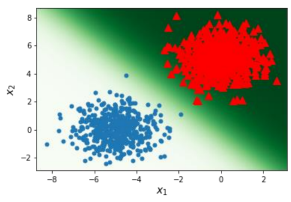
$$h_a(x) = f(g(x)) = \frac{1}{1 + e^{-g(x)}} \in [0, 1].$$

• Lembrando apenas que g(x) pode assumir o formato de um *hiperplano* ou de um *polinômio*, por exemplo.



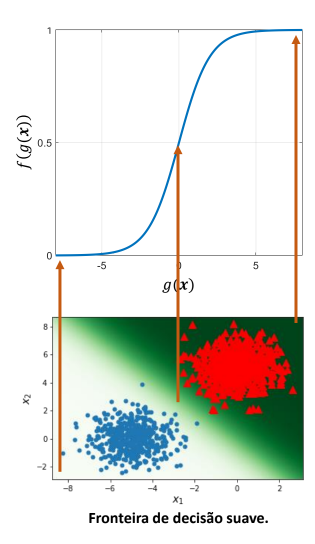
- A saída de  $h_a(x)$  será um *número real* entre 0 e 1.
- Esse valor pode ser interpretado como a *probabilidade* de um dado exemplo de entrada, x, *pertencer à classe positiva*  $(C_2)$ .
- A probabilidade da classe negativa  $(C_1)$  é obtida através do complemento de  $h_a(x)$ , ou seja,  $1 h_a(x)$ .





Fronteira de decisão suave.

- Por f(.) ter uma **transição suave**, a nova **função hipótese**,  $h_a(x)$ , cria uma **transição suave entre as classes**.
  - Esse comportamento é diferente do obtido com o limiar rígido, onde a mudança entre classes é abrupta.
- $h_a(x)$  prediz uma probabilidade de 0.5 para exemplos posicionados exatamente em cima da **fronteira de decisão**.
  - A fronteira de decisão é definida pela função discriminante e passa pelos pontos onde g(x) = 0.
- $h_a(x)$  se aproxima de 0 ou 1 conforme o exemplo se distancia da **fronteira de decisão**.

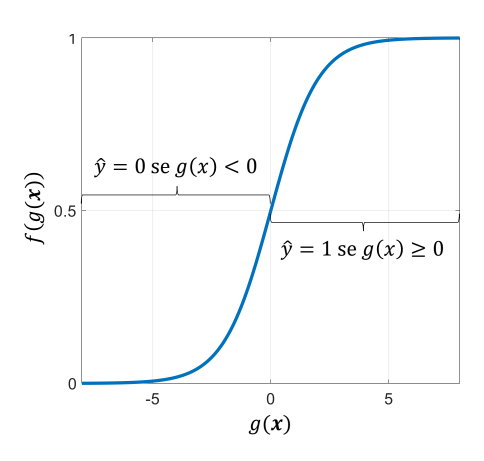


- Lembrem-se que quanto mais longe da fronteira de decisão, maior será o valor absoluto de g(x).
- Assim, quanto *mais longe* um exemplo, x, estiver da fronteira, mais próximo o valor de  $h_a(x)$  estará de 0 ou de 1 e, portanto, mais certeza teremos sobre uma predição.
- Da mesma forma, quanto *mais próximo* um exemplo estiver da *fronteira de decisão*, *mais próximo* o valor de  $h_a(x)$  estará de 0.5.
  - Isso indica uma indecisão sobre a classe do exemplo.

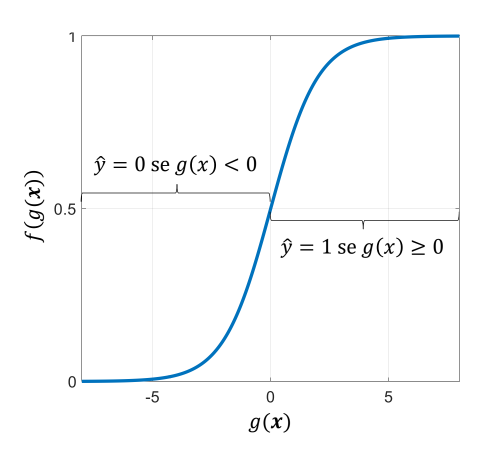
- Esse modelo que estima a probabilidade de um dado exemplo de entrada pertencer à classe positiva, *não é um classificador no sentido estrito*.
- Ele é na verdade um *regressor* e é chamado de *regressor logístico*.
- É um regressor pois sua saída pode *assumir infinitos valores* no intervalo entre 0 e 1.
  - Por exemplo, podemos treiná-lo para estimar a probabilidade de um dado email ser um spam.
- O regressor logístico é normalmente usado para classificação binária (i.e., classificação entre duas classes,  $C_1$  e  $C_2$ ), mas para isso, precisamos quantizar sua saída.

- Se quantiza a saída da **função hipótese**,  $h_a(x)$ , nos valores 0 ou 1 estabelecendo-se um **limiar de decisão**.
- Em geral, o *limiar de decisão* é feito igual a 0.5 (i.e., 50% de probabilidade).
- Se a *probabilidade* estimada para um exemplo for igual ou maior que 50%, o classificador *prediz* que o exemplo pertence à *classe positiva*, caso contrário *prediz* que pertence à *classe negativa*.
- Ou seja, a saída *quantizada* do *regressor logístico* é dada por

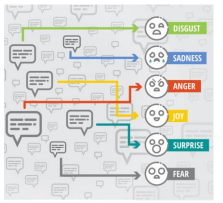
Classe = 
$$\hat{y} = \begin{cases} 0 \text{ (classe } C_1 - \text{Negativa), se } h_a(x) < 0.5 \\ 1 \text{ (classe } C_2 - \text{Positiva), se } h_a(x) \ge 0.5 \end{cases}$$



- Notem que
  - f(g(x)) < 0.5 quando g(x) < 0 e
  - $f(g(x)) \ge 0.5$  quando  $g(x) \ge 0$ .
- Portanto, o regressor logístico com limiar de quantização igual a 0.5 prediz
  - lacktriangle a classe positiva,  $\mathcal{C}_2$  (i.e.,  $\hat{y}=1$ ), se  $g(x)\geq 0$  e
  - lacksquare a classe negativa,  $C_1$  (i.e.,  $\hat{y}=0$ ), se g(x)<0.

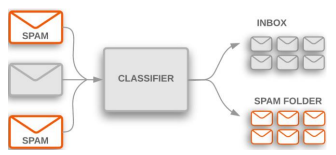


- Portanto, nosso objetivo será encontrar uma função discriminante apropriada e seus respectivos pesos de forma que o erro de classificação seja minimizado.
- Assim, em breve, definiremos uma função de erro que nos ajudará a treinar o modelo.



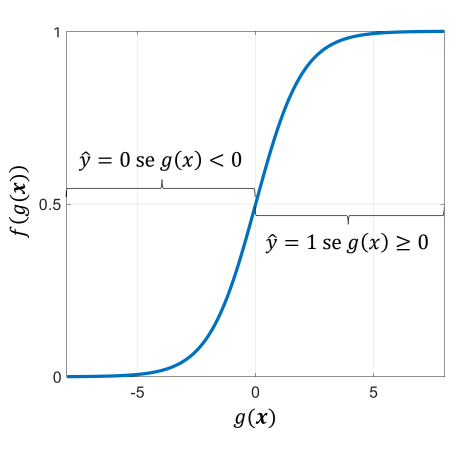






- Mesmo sendo uma técnica bastante simples, a regressão logística é muito utilizada em várias aplicações do mundo real em áreas como medicina, marketing, análise de crédito, etc.
  - Exemplos: classificar críticas de filmes, probabilidade de um paciente desenvolver uma doença, detecção de spam, classificar transações como fraudulentas ou não, etc.
- Além disto, toda a teoria por trás da regressão logística foi a base para a criação das primeiras redes neurais.

#### Propriedades da regressão logística



- Os valores de saída da *função hipótese*,  $h_a(x)$ , ficam restritos ao intervalo  $0 \le h_a(x) \le 1$ .
- A saída de  $h_a(x)$  representa a **probabilidade** da classe positiva  $(C_2)$  para um dado vetor de atributos, x, e um dado vetor de pesos, a.
- Ou seja,  $h_a(x)$  dá a probabilidade condicional da classe positiva,  $C_2$

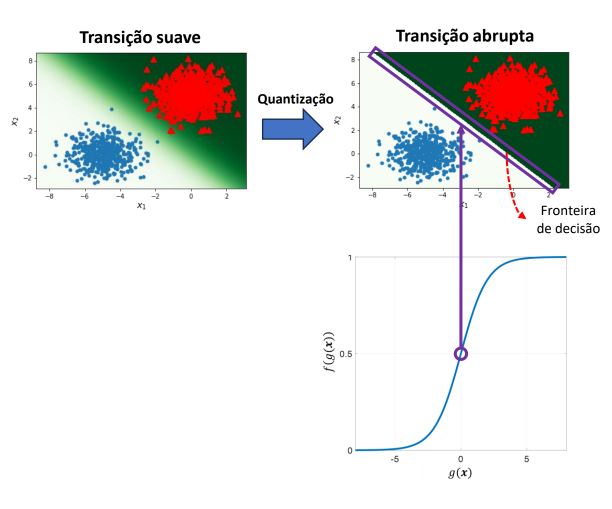
$$h_{\boldsymbol{a}}(\boldsymbol{x}) = P(C_2 \mid \boldsymbol{x}; \boldsymbol{a}).$$

• Consequentemente, o complemento de  $h_{a}(x)$ 

$$(1 - h_{\boldsymbol{a}}(\boldsymbol{x})) = P(C_1 \mid \boldsymbol{x}; \boldsymbol{a}),$$

dá a probabilidade condicional da classe negativa,  $C_1$ .

#### Propriedades da regressão logística



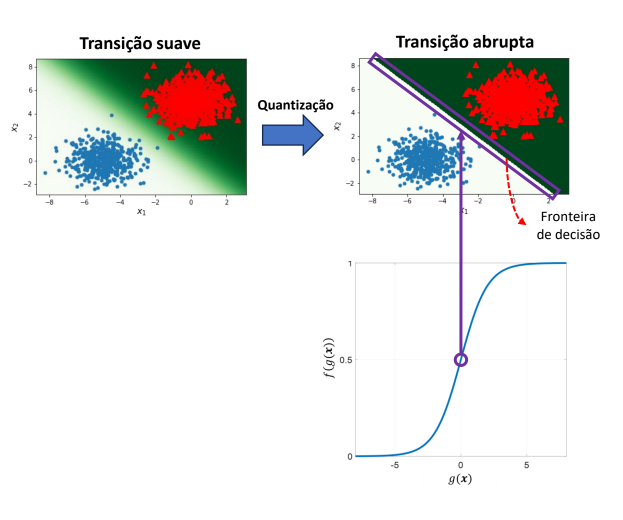
- A transição entre classes com o regressor logístico é suave, mas após a quantização de sua saída, ela se torna abrupta.
- A fronteira de decisão (pois após a quantização tem-se um classificador) é determinada quando há uma indecisão entre as classes.
- Ou seja, quando

$$P(C_1 \mid \boldsymbol{x}; \boldsymbol{a}) = P(C_2 \mid \boldsymbol{x}; \boldsymbol{a}),$$

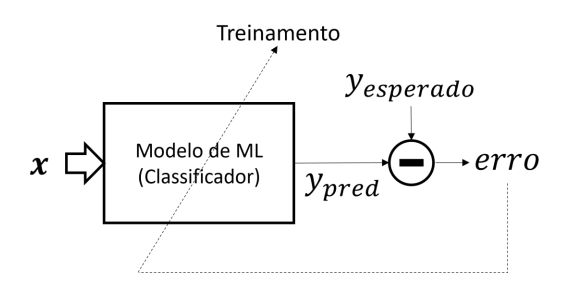
que ocorre quando

$$h_a(x) = P(C_2 \mid x; a) = P(C_1 \mid x; a) = 0.5.$$

#### Propriedades da regressão logística

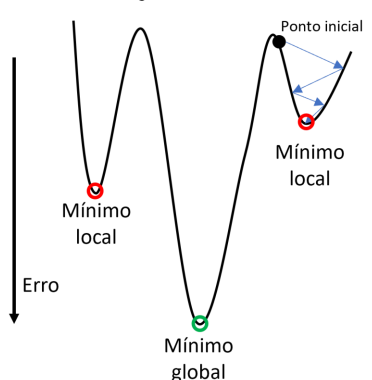


- Observando a figura da *função* logística, nós percebemos que f(g(x)) = 0.5 quando g(x) = 0.
- Ou seja, quando o vetor de atributos, x, estiver exatamente em cima da função discriminante, a probabilidade das classes  $C_1$  e  $C_2$  dado x e a é de 50%, respectivamente.
- Isso indica que o *classificador está* indeciso.



- Como discutimos antes, para treinarmos um regressor logístico e encontrarmos os pesos da função discriminante, nós precisamos, assim como fizemos com a regressão linear, definir uma função de erro.
- Porém, adotar a função do erro quadrático médio como função de erro não é uma boa escolha para a atualização dos pesos no caso da regressão logística e classificadores em geral como veremos a seguir.

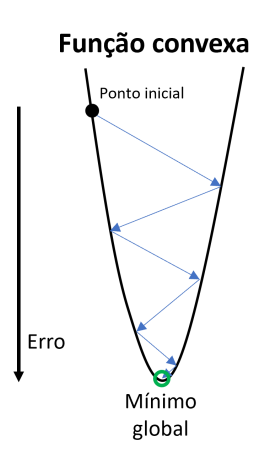
#### Função não-convexa



• Se considerarmos a função de erro,  $J_e(a)$ , como sendo o erro quadrático médio, temos

$$J_{e}(\mathbf{a}) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (y(i) - h_{a}(\mathbf{x}))^{2}$$
$$= \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (y(i) - f(g(\mathbf{x})))^{2}.$$

• Porém, como f(.) é uma função não-linear,  $J_e(a)$  não será, consequentemente, uma função convexa, de forma que a superfície de erro poderá apresentar vários mínimos locais que vão dificultar o aprendizado do modelo (e.g., o algoritmo do GD pode ficar preso em um mínimo local).



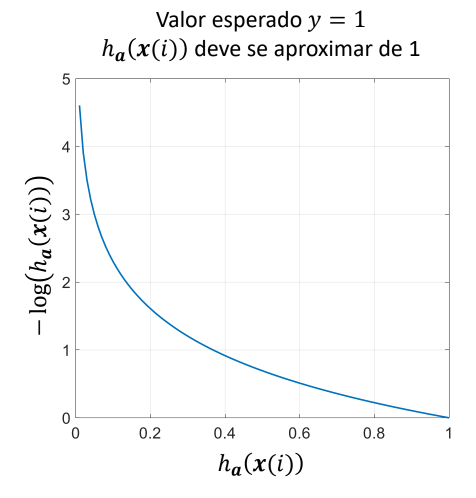
- Ideia: encontrar uma *função de erro* que tenha *superfície de erro* resultante *convexa*.
- Uma proposta intuitiva para a função de erro para cada exemplo de entrada é dada por

$$Erro(h_a(\mathbf{x}(i)); y(i))$$

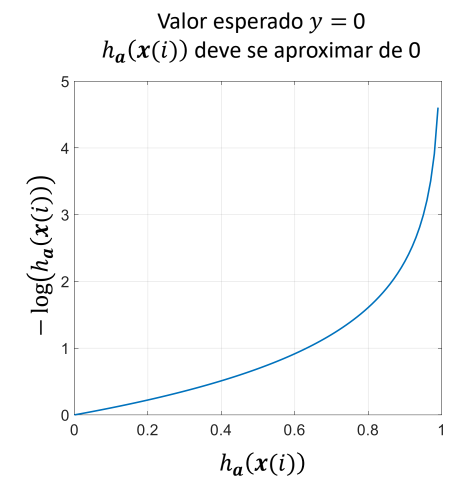
$$= \begin{cases} -\log(h_a(\mathbf{x}(i))), & \text{se } y(i) = 1 \\ -\log(1 - h_a(\mathbf{x}(i))), & \text{se } y(i) = 0 \end{cases}$$

onde y(i) é o i-ésimo valor esperado (i.e., rótulo).

 Veremos a seguir uma justificativa para esta escolha.



- Quando o valor esperado é y=1, o valor de  $-\log(h_a(x(i)))$  se torna muito grande quando  $h_a(x(i))$  se aproxima de 0.
- Ou seja, o *erro será grande* se o regressor estimar uma probabilidade próxima a 0 para um exemplo da classe positiva,  $C_2$ .
- Por outro lado,  $-\log \left(h_a(x(i))\right)$  se torna próximo de 0 quando  $h_a(x(i))$  se aproxima de 1.
- Portanto, o *erro será próximo de 0* se a probabilidade estimada for próxima de 1 para um exemplo da classe positiva,  $\mathcal{C}_2$ .



- Quando o valor esperado é y=0, o valor de  $-\log(1-h_a(x(i)))$  será muito grande se o classificador estimar uma probabilidade próxima de 1 para um exemplo da classe negativa,  $\mathcal{C}_1$ .
- Porém, o valor de  $-\log (1-h_a(x(i)))$  se torna próximo de 0 quando  $h_a(x(i))$  se aproxima de 0.
- Portanto, o erro será próximo de 0 para um exemplo da classe negativa,  $\mathcal{C}_1$ .

 Nós podemos unir a função de erro para cada exemplo em uma expressão única usando a informação dos rótulos

Erro 
$$(h_a(x(i)); y(i))$$

$$= \underbrace{-y(i) \log (h_a(x(i)))}_{\text{S\'o exerce influência no erro se } y(i)=1} \underbrace{-(1-y(i)) \log (1-h_a(x(i)))}_{\text{S\'o exerce influência no erro se } y(i)=0}$$

• Assim, podemos definir a seguinte função de erro médio

$$J_e(a) = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} y(i) \log \left( h_a(x(i)) \right) + \left( 1 - y(i) \right) \log \left( 1 - h_a(x(i)) \right).$$

- Lembrem-se que sempre queremos *minimizar o erro ao longo de todo o conjunto de treinamento*, por isso tomamos a *média*.
- Essa função de erro é conhecida na literatura como entropia cruzada.

- Uma má notícia com relação a essa função é que não existe uma equação de forma fechada para encontrar os pesos que minimizem essa função de erro.
- Ou seja, não há um equivalente da equação normal.
- Entretanto, uma boa notícia é que essa **função de erro** é **convexa** e **derivável**.
- Consequentemente, conseguimos calcular o vetor gradiente da função de erro com relação aos pesos e implementar o algoritmo do gradiente descendente (GD).
- Podemos implementar todas as versões do GD.
- Por exemplo se usarmos o GDB, é garantido que ele encontre o mínimo global dado que a taxa de aprendizagem não seja muito grande e se espere tempo suficiente.

#### Processo de treinamento

- Da mesma forma como fizemos com a *regressão linear*, usamos o algoritmo do *gradiente descendente* para encontrar os *pesos* que *minimizam* a *função de erro médio*.
- A *atualização iterativa* dos *pesos* é dada por

$$a = a - \alpha \frac{\partial J_e(a)}{\partial a}$$
.

• O vetor gradiente da função de erro médio é dado por

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} [y(i) - h_a(\boldsymbol{x}(i))] \boldsymbol{x}(i) = -\frac{1}{N} \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \widehat{\boldsymbol{y}}).$$

Forma matricial

onde X é a matriz de atributos com dimensão  $N \times K + 1$ , y e  $\hat{y}$  são vetores coluna com dimensão  $N \times 1$  contendo todos os valores esperados e preditos pelo regressor logístico, respectivamente.

#### Processo de treinamento

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} [y(i) - h_a(\boldsymbol{x}(i))] \boldsymbol{x}(i) = -\frac{1}{N} \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \widehat{\boldsymbol{y}})$$

- Para encontrar o vetor gradiente, a função g(x) foi considerada como sendo a equação de um *hiperplano*, mas o resultado pode ser diretamente estendido para polinômios.
- Percebam que o vetor gradiente da função de erro médio para a regressão logística é idêntico (exceto pela constante 2) àquele obtido para a regressão linear utilizando a função de erro quadrático médio.
- OBS.: O vetor gradiente da função de erro médio vai variar dependendo da função discriminante, g(x), adotada.
- Na sequência, veremos alguns exemplos com diferentes g(x).

- Dado que temos uma função discriminante com formato de *reta*  $g(\mathbf{x}(i)) = a_0 + a_1 x_1(i) + a_2 x_2(i), \forall i.$
- Como representamos essa função para todos os exemplos do conjunto na forma matricial?

$$g(X) = Xa \in \mathbb{R}^{N \times 1}$$
,

onde  $X = [x_0, x_1, x_2] \in \mathbb{R}^{N \times K + 1}$ ,  $x_0, x_1, e x_2 \in \mathbb{R}^{N \times 1}$  e  $a = [a_0, a_1, a_2]^T \in \mathbb{R}^{K + 1 \times 1}$ .

 $\bullet$  Assim, basta usarmos a matriz de atributos, X, acima para encontrar o vetor gradiente

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{1}{N} \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \widehat{\boldsymbol{y}}).$$

- Dado que temos uma função discriminante com formato de um *círculo*  $g(\mathbf{x}(i)) = a_0 + x_1^2(i) + x_2^2(i), \forall i.$
- Como representamos essa função para todos os exemplos do conjunto na forma matricial?

$$g(X) = Xa \in \mathbb{R}^{N \times 1}$$
,

onde  $X = [x_0, x_1^2, x_2^2] \in \mathbb{R}^{N \times K + 1}$ ,  $x_0, x_1^2$ , e  $x_2^2 \in \mathbb{R}^{N \times 1}$  e  $a = [a_0, a_1, a_2]^T \in \mathbb{R}^{K + 1 \times 1}$ .

• Assim, basta usarmos a matriz de atributos, X, acima para encontrar o vetor gradiente

$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{1}{N} \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \widehat{\boldsymbol{y}}).$$

 Dado que temos uma função discriminante com formato de um hipérbole retangular

$$g(\mathbf{x}(i)) = a_0 + a_1 x_1(i) * x_2(i), \forall i.$$

 Como representamos essa função para todos os exemplos do conjunto na forma matricial?

$$g(X) = Xa \in \mathbb{R}^{N \times 1}$$
,

onde  $X = [x_0, x_1 \odot x_2] \in \mathbb{R}^{N \times K + 1}$ ,  $x_0, x_1, x_2, e x_1 \odot x_2 \in \mathbb{R}^{N \times 1}$ ,  $a = [a_0, a_1]^T \in \mathbb{R}^{K + 1 \times 1}$  e  $\odot$  é a multiplicação elemento-a-elemento.

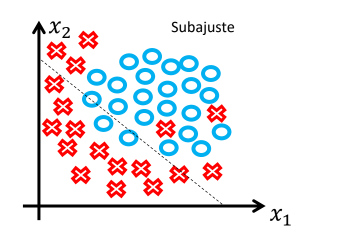
ullet Assim, basta usarmos a matriz de atributos, X, acima para encontrar o vetor gradiente

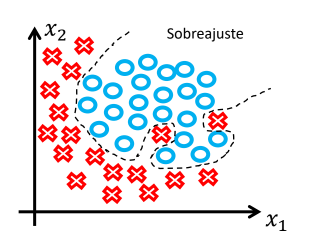
$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{1}{N} \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \widehat{\boldsymbol{y}}).$$

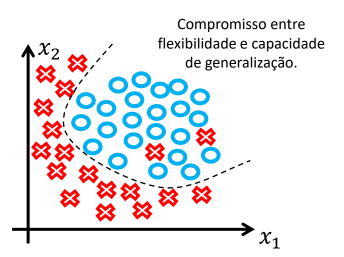
 Agora, de posse do vetor gradiente, podemos usá-lo com o gradiente descendente (nas versões em batelada, estocástico ou mini-batch) para atualizar os pesos.

$$a = a - \alpha \frac{\partial J_e(a)}{\partial a}.$$

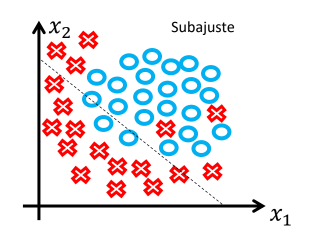
- Como vimos, a *função discriminante*, g(x), pode assumir também o formato de um *polinômio*.
- Porém, muitas vezes, nós não sabemos qual a *melhor ordem* para este polinômio.
- Assim, como ocorre no caso da regressão linear, modelos de regressão logística também estão sujeitos à ocorrência de sobreajuste e subajuste.

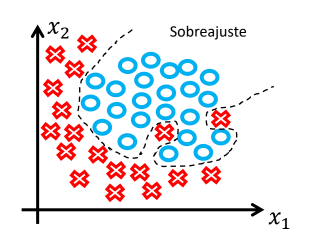


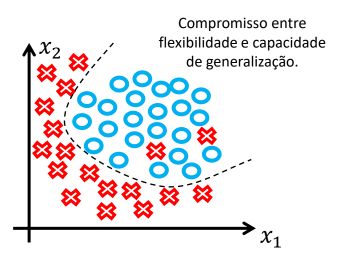




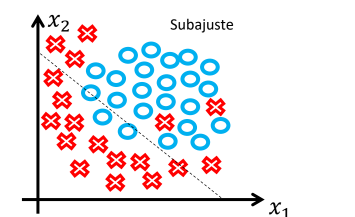
- Na primeira figura, o polinômio (i.e., reta) tem uma baixa flexibilidade.
- Consequentemente, o modelo apresenta uma baixa capacidade de generalização.
- Assim, os erros nos conjuntos de treinamento e teste seriam ambos altos.
- Ou seja, o classificador erraria a classificação de boa parte dos exemplos.

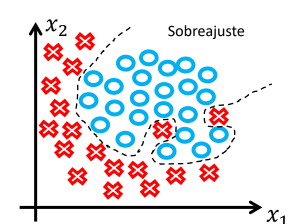


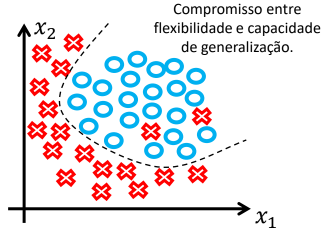




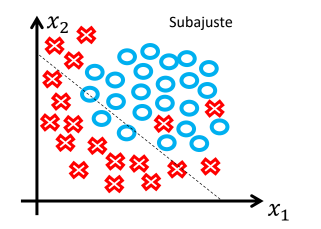
- Na segunda figura, a flexibilidade excessiva do polinômio (i.e., ordem elevada) dá origem a contorções na fronteira de decisão na tentativa de minimizar o erro de classificação junto aos dados de treinamento.
- Porém, o classificador cometerá muitos erros para dados inéditos, ou seja, não irá generalizar bem.
- Nesse caso o classificador apresenta erro de treinamento muito baixo e erro de teste muito alto.

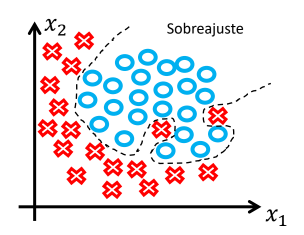


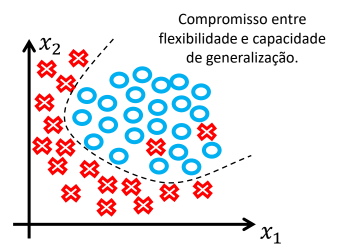




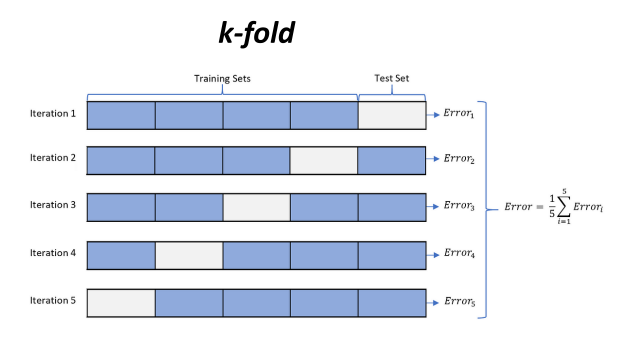
- Já a última figura mostra o que seria uma boa hipótese de classificação.
- O modelo apresenta uma boa relação de compromisso entre a flexibilidade do polinômio e capacidade de generalização.
- Os erros nos conjuntos de treinamento e de teste seriam baixos e próximos.





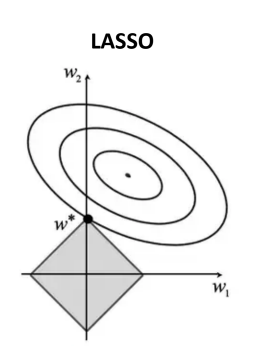


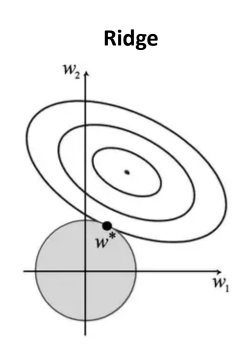
#### Como evitamos o subajuste e sobreajuste?



- Quando não conhecemos a melhor ordem para o polinômio da função discriminante, g(x), podemos usar técnicas de validação cruzada (e.g., holdout ou k-fold) para encontra-lo.
- Esses técnicas nos auxiliam a encontrar um polinômio que apresente uma relação de compromisso entre flexibilidade e capacidade de generalização, evitando assim os dois problemas.

#### Como evitamos o subajuste e sobreajuste?





- Uma forma de evitar apenas problemas de sobreajuste é usar técnicas de regularização (e.g., LASSO, Ridge, Elastic-Net, Early-stopping).
- A regularização reduz a flexibilidade do modelo por meio de penalizações aplicadas a seus pesos.
  - Modelos que sobreajustam têm pesos com valores absolutos muito altos.
  - O que as técnicas de regularização fazem é restringir o aumento dos pesos a uma região de possíveis valores.

#### **Tarefas**

- Quiz: "T320 Quiz Classificação (Parte III)" que se encontra no MS Teams.
- Exercício Prático: Laboratório #3.
  - Pode ser acessado através do link acima (Google Colab) ou no GitHub.
  - Se atentem aos prazos de entrega.
  - Instruções para resolução e entrega dos laboratórios.

#### Obrigado!

### Anexo I: Encontrando o vetor gradiente do regressor logístico

• Antes de encontrarmos o **vetor gradiente** de  $J_e(a)$ , vamos reescrever a **função de erro** utilizando as seguintes equivalências

$$\log(h_{a}(\mathbf{x}(i))) = \log\left(\frac{1}{1 + e^{-\mathbf{x}(i)^{T}a}}\right) = -\log\left(1 + e^{-\mathbf{x}(i)^{T}a}\right),$$

$$\log(1 - h_{a}(\mathbf{x}(i))) = \log\left(1 - \frac{1}{1 + e^{-\mathbf{x}(i)^{T}a}}\right) = -\mathbf{x}(i)^{T}a - \log\left(1 + e^{-\mathbf{x}(i)^{T}a}\right).$$

• Assim, a nova expressão para a *função de erro médio* é dada por

$$\int_{e}(\mathbf{a}) \\
 = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} -y(i) \log \left( 1 + e^{-\mathbf{x}(i)^{T} \mathbf{a}} \right) + (1 \\
 -y(i)) \left[ -\mathbf{x}(i)^{T} \mathbf{a} - \log \left( 1 + e^{-\mathbf{x}(i)^{T} \mathbf{a}} \right) \right]$$

• O termo  $-y(i)\log\left(1+e^{-x(i)^Ta}\right)$  é cancelado com um dos elementos gerados a partir do produto envolvido no segundo termo, de forma que

$$J_e(a) = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} -x(i)^T a + y(i)x(i)^T a - \log(1 + e^{-x(i)^T a}).$$

• Se  $-\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a} = -\log\left(e^{\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a}}\right)$ , então  $-\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a} - \log\left(1 + e^{-\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a}}\right) = -\log\left(1 + e^{\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a}}\right).$ 

• Desta forma, a função de erro médio se torna

$$J_e(\mathbf{a}) = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} y(i) \mathbf{x}(i)^T \mathbf{a} - \log(1 + e^{\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a}}).$$

• Em seguida, encontramos o *vetor gradiente* de cada termo da equação acima.

• Assim, o *vetor gradiente* do primeiro termo da equação anterior é dado por

$$\frac{\partial [y(i)\mathbf{x}(i)^T \mathbf{a}]}{\partial \mathbf{a}} = y(i)\mathbf{x}(i)$$

• O vetor gradiente do segundo termo da equação anterior é dado por

adiente do segundo termo da equação anterior é d
$$\frac{\partial \left[ \log \left( 1 + e^{x(i)^T a} \right) \right]}{\partial a} = \frac{1}{1 + e^{x(i)^T a}} e^{x(i)^T a} x(i)$$
$$= \frac{1}{1 + e^{-x(i)^T a}} x(i)$$
$$= h_a(x(i))x(i).$$

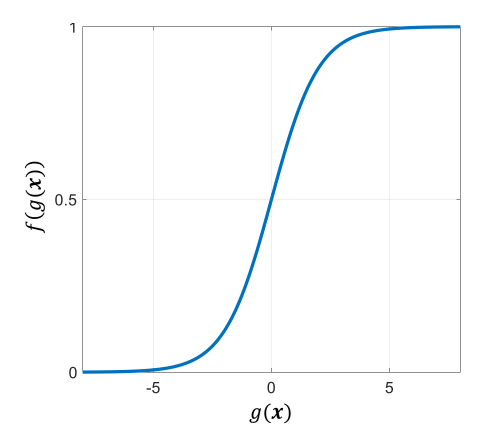
• Usamos a *regra da cadeia* para encontrar o vetor gradiente do segundo termo.

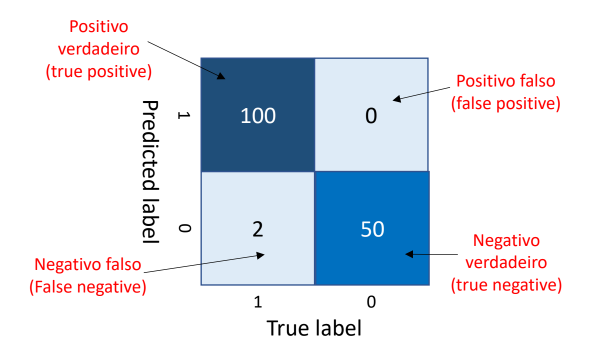
• Portanto, combinando os 2 resultados anteriores, temos que o *vetor* 

gradiente da função de erro médio é dado por

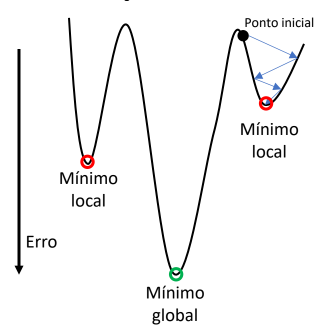
$$\frac{\partial J_e(\boldsymbol{a})}{\partial \boldsymbol{a}} = -\frac{1}{N} \sum_{i=0}^{N-1} [y(i) - h_a(\boldsymbol{x}(i))] \boldsymbol{x}(i) = -\frac{1}{N} \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \widehat{\boldsymbol{y}}).$$

#### Figuras





#### Função não-convexa



# Função convexa Ponto inicial Erro Mínimo global

