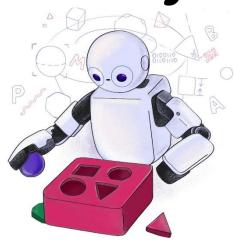
# T320 - Introdução ao Aprendizado de Máquina II:

Redes Neurais Artificiais (Parte IV)





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

#### Recapitulando

- No último tópico, discutimos como as redes neurais aprendem.
- Vimos que isso é feito através da minimização de uma função de erro (também chamada de função de custo).
  - Usamos o erro quadrático médio por questões didáticas, mas existem várias outras funções como por exemplo a entropia cruzada, usada para o treinamento de classificadores e a focal loss para o treinamento de detectores de objetos.
- Aprendemos que a minimização da função de erro é realizada de forma iterativa usando o algoritmo da retropropagação do erro para calcular os vetores gradiente.
- Analisamos como a retropropagação funciona através de um exemplo.
- Neste tópico, iremos discutir algumas questões práticas para o treinamento de redes neurais.

# Algumas questões práticas sobre algoritmos de aprendizado

- Podemos dizer que os *elementos básicos do aprendizado de máquina* através de *redes neurais* foram apresentados até aqui.
- Porém, existem alguns aspectos práticos que nós precisamos discutir.
- Portanto, começamos relembrando sobre a questão do *cálculo do vetor gradiente*.

### Cálculo do vetor gradiente

- Conforme vimos anteriormente, a base para o aprendizado de redes MLP é a obtenção do vetor gradiente e o estabelecimento de um processo iterativo de busca dos pesos que minimizem a função de erro.
- Vimos que a obtenção do *vetor gradiente* se dá através do processo de *retropropagação do erro*, o qual é dividido em duas etapas:
  - Etapa direta (*forward*) onde se apresenta um exemplo de entrada, x, e obtém-se a resposta da rede e, consequentemente, o *erro de saída*.
  - Etapa reversa (*retropropagação*) em que se calculam as derivadas parciais necessárias ao longo das camadas da rede.

# Cálculo do vetor gradiente

 Vimos que a derivada parcial do erro em relação a um peso qualquer é a média de gradientes particulares (ou locais)

$$\frac{\partial J(\mathbf{W})}{\partial w_{i,j}^{m}} = \frac{1}{N_{\text{dados}} N_{M}} \sum_{n=1}^{N_{\text{dados}}} \sum_{j=1}^{N_{M}} \frac{\partial e_{j}^{2}(n)}{\partial w_{i,j}^{m}} = \frac{1}{N_{\text{dados}}} \sum_{n=1}^{N_{\text{dados}}} \nabla J_{n}(\mathbf{W}).$$
Gradients less!

- O *gradiente local* é a derivada parcial do erro da j-ésima saída da rede para o n-ésimo exemplo de entrada em relação ao peso  $w_{i,j}^m$ .
- $\nabla J_n(\mathbf{W})$  é a média dos  $N_M$  gradientes locais para o n-ésimo exemplo de entrada.
- No entanto, aqui surge um questionamento importante:
  - O que é melhor, usar a *média dos*  $N_M$  *gradientes locais*,  $\nabla J_n(W)$ , *e já dar um passo de otimização*, ou seja, atualizar os pesos, *reunir o gradiente completo e então dar um passo único e mais preciso* ou *um meio termo*?

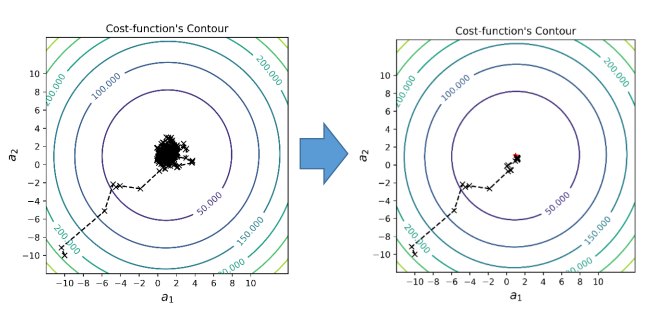
### Cálculo do vetor gradiente

- Esse questionamento gera três abordagens possíveis para o cálculo do vetor gradiente.
  - O cálculo usando todos os exemplos (batelada).
  - O cálculo (i.e., estimativa) usando um único exemplo (estocástica).
  - O cálculo usando um subconjunto de exemplos (mini-batches).
- Nas redes neurais profundas (ou deep learning), usadas com muita frequência em problemas possuem enormes conjuntos de dados, usa-se a abordagem com mini-batches, pois com ela, podemos controlar a complexidade computacional necessária para o treinamento.
- OBS.: Os exemplos para estimativa do vetor gradiente com as versões estocástica e mini-batch devem ser aleatoriamente escolhidos a partir do conjunto de treinamento.

# Variações dos algoritmos de otimização dos pesos

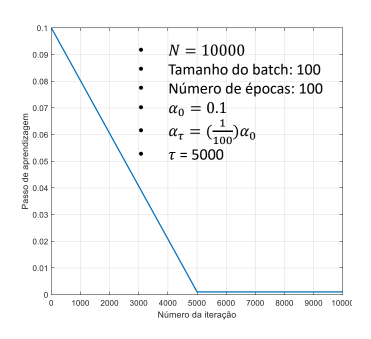
- Existem algumas *modificações* que podem ser aplicadas às versões estocásticas (mini-*batch* e estocástica) para *melhorar seu desempenho* sem aumentar muito sua complexidade computacional.
- As modificações mais usadas são:
  - Redução gradual do passo de aprendizagem,
  - Adição do termo momentum,
  - Adição do termo momentum de Nesterov,
  - Adição de passos de aprendizagem adaptativos.

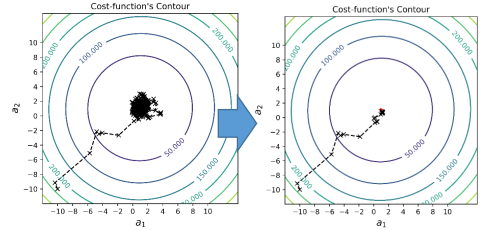
# Redução gradual do passo de aprendizagem



- Assim como fizemos com as versões estocásticas do gradiente descendente quando trabalhamos com regressores lineares, podemos reduzir o passo de aprendizagem para tornar essas versões mais comportadas e, esperançosamente, obter a convergência.
- Podemos utilizar todas as técnicas que aprendemos antes: redução por degraus, decaimento exponencial ou temporal.

# Redução gradual do passo de aprendizagem





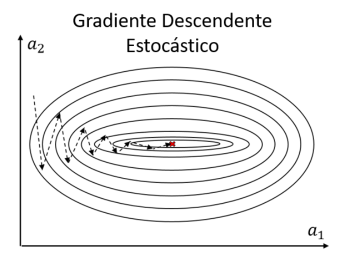
 As figuras mostram o resultado do uso da técnica de redução temporal com a equação

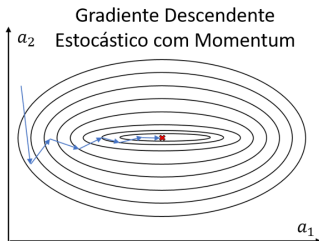
$$\alpha_j = \left(1 - \frac{j}{\tau}\right)\alpha_0 + \frac{j}{\tau}\alpha_\tau,$$

onde j é o contador de iterações,  $\alpha_0$  é o valor inicial do passo,  $\tau$  é o número da iteração a partir da qual o passo fica constante e  $\alpha_{\tau}$  é o valor constante do passo após a  $\tau$ -ésima iteração.

• Entretanto, percebam que ainda temos que encontrar os valores ideais para os hiperparâmetros, nesse caso,  $\alpha_0$ ,  $\alpha_{\tau}$  e  $\tau$ .

#### Termo momentum



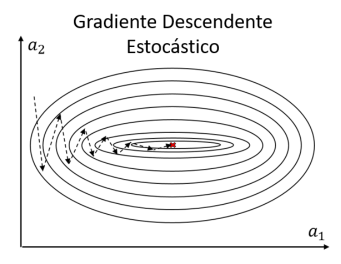


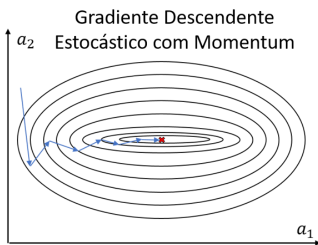
 Como vimos antes, o termo momentum adiciona uma média movente de estimativas do vetor gradiente, ν, à equação de atualização dos pesos, tornando as atualizações menos ruidosas e, consequentemente, acelerando a convergência e aumentando a estabilidade do algoritmo.

$$\mathbf{v}(i) = \mu \mathbf{v}(i-1) + (1-\mu)\nabla \widehat{J}_e(\mathbf{w}(i)),$$
  
$$\mathbf{w}(i+1) = \mathbf{w}(i) - \alpha \mathbf{v}(i).$$

onde  $\nabla \widehat{J_e}$  (w(i)) é a estimativa do vetor gradiente e  $\mu \in [0,1)$  (coeficiente de momentum) determina a quantidade de estimativas anteriores que são consideradas no cálculo da média.

#### Termo momentum





- O termo momentum adiciona uma média das estimativas dos gradientes anteriores à atualização corrente.
  - Quando as estimativas apontam na mesma direção por várias iterações, o termo faz com que o tamanho dos passos dados naquela direção aumentem, ou seja, o modelo ganha impulso.
  - Quando as estimativas mudam de direção a cada nova iteração, o termo suaviza as variações.
  - Como resultado, temos convergência mais rápida e oscilação reduzida.
- A *desvantagem* é que nós precisamos encontrar as valores ideais dos *hiperparâmetros*  $\alpha$  e  $\mu$ .

#### Momento de Nesterov

 O método do momento de Nesterov é uma variação do termo momentum em que o cálculo da estimativa do vetor gradiente não é feito em relação ao vetor de pesos atual, w(i), mas em relação ao próximo vetor de pesos, ou seja, em relação ao valor do vetor de pesos após sua atualização com o termo momentum,

$$\mathbf{w}(i+1) = \mathbf{w}(i) - \alpha \mathbf{v}(i).$$

• Essa mudança no cálculo da estimativa do vetor gradiente faz com que o momento de Nesterov apresente convergência mais rápida e ajustes mais precisos dos pesos do que o termo momentum, especialmente em regiões onde a superfície de erro se assemelha à forma de um vale.

### Passo de aprendizagem adaptativo

- Na variação adaptativa, o passo de aprendizagem é ajustado adaptativamente de acordo com a inclinação da superfície de erro.
- Além disso, usa passos de aprendizagem diferentes para cada peso do modelo, os atualizando de forma independente de acordo com a inclinação da superfície na direção dos pesos.
- Assim, esses métodos são adequados para redes neurais, onde a superfície de erro é bastante irregular e diferente em diferentes dimensões, tornando a atualização dos pesos mais efetiva.
- Uma vantagem é que na maioria dos casos, não é necessário se ajustar manualmente nenhum hiperparâmetro.
- As técnicas mais conhecidas são RMSProp, AdaGrad e Adam.

- Um outro aspecto prático que é importante discutirmos é a *inicialização* dos pesos de uma rede neural.
- Como os métodos de treinamento de *redes neurais* são de *busca local*, eles dependem de uma *inicialização dos pesos*.
- Porém, a inicialização pode afetar drasticamente a qualidade da solução obtida.
- O ponto de inicialização dos pesos pode afetar a velocidade de convergência do algoritmo.
- Alguns pontos de inicialização fazem com que a rede alcance uma boa solução mais rapidamente, enquanto outros pontos podem levar a uma convergência mais lenta (e.g., algoritmo pode ser inicializado em um ponto de sela ou em uma região de platô).

- Alguns pontos de inicialização são tão instáveis que o algoritmo pode encontrar dificuldades numéricas (underflow e overflow), falhando completamente em convergir (desaparecimento ou explosão dos gradientes).
- Uma questão importante da inicialização dos pesos é quebrar a simetria entre os nós, ou seja, nós com a mesma função de ativação e conectados aos mesmos nós, devem ter pesos iniciais diferentes, caso contrário, eles terão os mesmos pesos ao longo do treinamento (i.e., aprendem a mesma coisa).
- Portanto, como veremos a seguir, para quebrar a simetria e evitar problemas de convergência, utilizamos algumas heurísticas de inicialização aleatória dos pesos.

- Os pesos iniciais são tipicamente obtidos a partir de *distribuições gaussianas ou uniformes*, não importando muito qual delas é usada.
- No entanto, a *escala de variação da distribuição de inicialização dos pesos* tem um efeito significativo tanto no *resultado da otimização* quanto na *capacidade de generalização* da rede neural.
- Sendo assim, a *escala de variação* da inicialização dos pesos levanta algumas discussões.
- Distribuições com grande escala variação tendem a reduzir o problema da simetria, pois a probabilidade de valores iniciais bastante distintos é maior.

- Porém, se as *magnitudes dos valores iniciais forem muito grandes*, podemos ter problemas de *instabilidade*.
- Pesos com magnitudes muito grandes podem levar os nós com funções de ativação do tipo
  - Sigmoide a operarem na região de saturação, causando o desaparecimento do gradiente.
  - ReLU à *explosão do gradiente*.
- Por outro lado, distribuições com escala de variação muito pequena têm maiores chances causar a simetria entre nós e também podem apresentar instabilidade ou lentidão durante o treinamento.
  - Por exemplo, redes com pesos muito pequenos e com nós usando função de ativação ReLU, podem ter problemas com o desaparecimento do gradiente.
- Na sequência veremos algumas *heurísticas* para inicialização dos pesos.

# Heurísticas de inicialização dos pesos

- A ideia por trás destas heurísticas de inicialização dos pesos é manter a média das ativações dos nós igual a zero e suas variâncias constantes ao longo das várias camadas da rede, pois desta forma evita-se o desaparecimento ou a explosão do gradiente.
- Considerando uma camada com m entradas e n saídas, temos as seguintes heurísticas para inicializar os pesos sinápticos\* de seus nós.

Inicialização	Funções de ativação	Distribuição Uniforme $U(-r,r)$	Distribuição Normal $N(0,\sigma^2)$
Xavier/Glorot	Linear (i.e., nenhuma), Tanh, Logística, Softmax	$r = \sqrt{\frac{6}{m+n}}$	$\sigma^2 = \frac{2}{m+n}$
He	ReLU e suas variantes	$r = \sqrt{\frac{6}{m}}$	$\sigma^2 = \frac{2}{m}$
LeCun	SELU	$r = \sqrt{\frac{3}{m}}$	$\sigma^2 = \frac{1}{m}$

#### Redes neurais com a biblioteca SciKit-Learn



- A biblioteca SciKit-Learn disponibiliza apenas dois tipos de arquiteturas de redes neurais, MLP e máquina de Boltzmann restrita.
- A máquina de Boltzmann é implementada através da classe BernoulliRBM, e que é usada para extração de características de forma não supervisionada.
- Além disso, suas implementações *não são flexíveis* e *não se destinam a aplicações de larga escala*.
  - Por exemplo, a biblioteca SciKit-Learn não oferece suporte a GPUs.

#### Redes neurais com a biblioteca SciKit-Learn

- Para implementações de modelos de aprendizado profundo escaláveis, muito mais rápidos, flexíveis e baseados em GPU, devemos utilizar bibliotecas como:
  - *Tensorflow*: criada pela equipe *Google Brain* do *Google*.
  - **PyTorch**: criada pela *Meta AI* (antigo *Facebook*).
  - *MXNet*: criada pela *Apache*.
  - *Theano*: criada pela Universidade de Montreal (primeira versão) e mantida posteriormente pela equipe de desenvolvedores do pacote PyMC sob o nome de Aesara.
  - Entre outras: https://en.wikipedia.org/wiki/Comparison of deep learning software

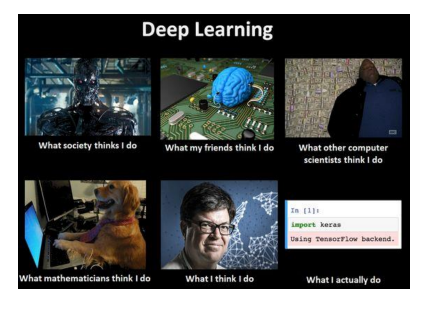
#### **Tarefas**

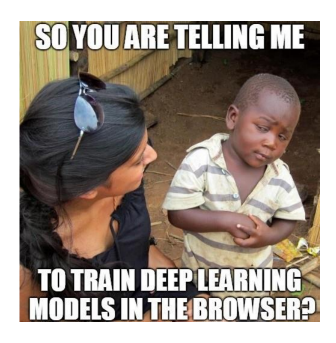
- Quiz: "T320 Quiz Redes Neurais Artificiais (Parte VII)" que se encontra no MS Teams.
- Projeto: Projeto #2.
  - Projeto está no github e pode ser feito em grupos de no máximo 3 alunos.
  - Entrega: 23/06/2024 até às 23:59.
  - Leiam os enunciados atentamente.
  - Apenas um integrante do grupo precisa fazer a entrega.
  - Mas não se esqueçam de colocar os nomes de todos os integrantes do grupo.

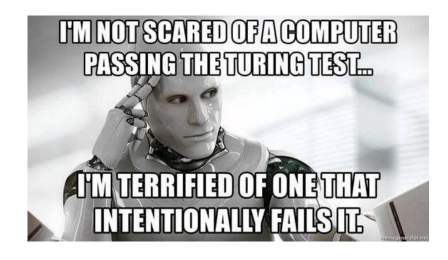
# Obrigado!

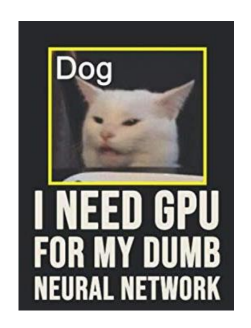
People with no idea about AI, telling me my AI will destroy the world Me wondering why my neural network is classifying a cat as a dog...





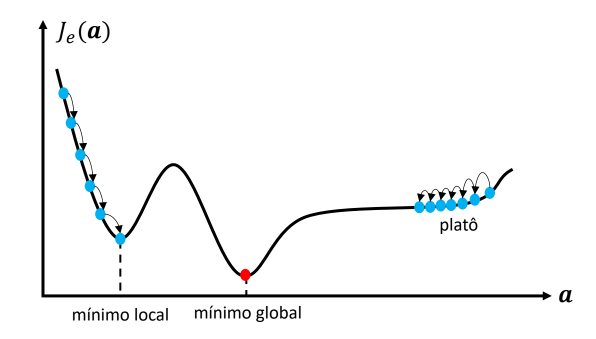








# Figuras



# Algumas visões práticas de algoritmos de aprendizado

#### Versão Online

$$\frac{\partial J(\boldsymbol{x}(n) \mid \boldsymbol{w}(k))}{\partial w_{i,j}^{m}} = \frac{1}{N_{M}} \sum_{j=1}^{N_{M}} \frac{\partial \left(d_{j}(n) - y_{j}(n) \mid \boldsymbol{w}(k)\right)^{2}}{\partial w_{i,j}^{m}} = \frac{1}{N_{M}} \sum_{j=1}^{N_{M}} \frac{\partial e_{j}^{2}(n \mid \boldsymbol{w}(k))}{\partial w_{i,j}^{m}} = \nabla J_{n}(\boldsymbol{w}(k)).$$