GAによる疑似ラベル探索を用いた半教師あり学習の検討

1 はじめに

近年,機械学習は様々な分野への応用がなされており,様々なデータセット,タスクにおいて性能を示している.しかし,新規のデータセットを制作するにあたり分類タスクではデータに対するラベル付けのコストが問題となっており,それを解決する手法として半教師あり学習(Semi Supervised Learning:SSL)という少量のラベル付きデータと多くのラベルなしデータの両方を用いて学習を行う手法があり,研究が盛んである.特に今年発表された FixMatch[1] という手法ではラベル付きデータが各ラベル1枚である場合でもかなりの精度を示した報告もある.一方でラベル付きデータが少ないと精度のばらつきも非常に大きくなってしまう.

そこで本研究では、ラベル付きデータを遺伝的アルゴリズムで増やすことでラベル付きデータが非常に少ない場合における半教師あり学習の頑健性を高めることを目的とする.

2 要素技術

2.1 FixMatch

FixMatch[1] は半教師あり学習の手法の一つである。図1に概略図を示す。

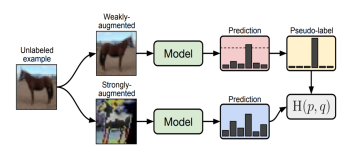


図 1: FixMatch[1] の概略図

この手法は Pseudo Label (疑似ラベル) と Consistency Regularization の二つを組み合わせたものである. 疑似ラベルはラベル付きデータから生成されたモデルに対しラベルなしデータを入力としたときの出力のうち最も確信度の高いラベルをそのデータ

のラベルとするものであり、 Consistency Regularization は画像データに変換をかける前後において 出力値が変化しないような制約をかける正則化手法 である.

従って、ラベル付きデータのバッチサイズを B としそれに対し、ラベルなしデータのバッチサイズを μB とする. $p_{\mathrm{m}}(y|x)$ を入力 x に対するモデルの出力,H(p,q) を確率分布 p,q に対する Cross Entropy Loss する. また,画像の弱変換,強変換をそれぞれ $\alpha(\cdot)$, $\mathcal{A}(\cdot)$ とすると, FixMatch の loss は (5) 式となる.

$$l_{\rm s} = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^{B} H(p_b, p_{\rm m}(y|\alpha(x_b)))$$
 (1)

$$q_b = p_{\rm m}(y|\alpha(u_b))$$
 (2)

$$\hat{q}_b = \operatorname{argmax}(q_b) \quad (3)$$

$$l_{\rm u} = \frac{1}{\mu B} \sum_{b=1}^{\mu B} \mathbb{1}(\max(q_b) \ge \tau) H(\hat{q}_b, p_{\rm m}(y|\mathcal{A}(u_b)))$$
(4)

$$loss = l_{s} + \lambda l_{u} \quad (5)$$

このとき τ は確信度の閾値であり λ はラベルなしデータにおけるロスの重みである.

2.2 遺伝的アルゴリズム

遺伝的アルゴリズム (Genetic Algorithm:GA)[2] とは生物の進化を模倣して適切なデータを見つけるアルゴリズムである.最小単位を遺伝子とし,探索するデータを遺伝子の集合である個体として表現する.各個体の適応度を計算し,個体の集まりである集団に対し選択,交叉,突然変異の三種類の操作を適用させ次の集団を作る,という操作を繰り返して適応度の高い個体を探索する.交叉の特性上,他のアルゴリズムより局所探索になりにくいが,一方で設定によっては初期収束を起こしてしまう.

3 データセット

データセットについて CIFAR-10 を用いた. CIFAR-10 は6万枚の画像からなるデータセットであり、各画像 32×32 pixel のカラー画像でそれぞ

れに {airplane, automobile, bird, cat, deer, dog, frog, horse, ship, truck} の 10 種類のラベルがついている.

4 提案手法

本研究では GA を用いたラベル付きデータの水増 し手法について提案する.

- 1. データをラベル付きデータ, ラベルなしデータ, 探索データ, テストデータに分割する.
- 2. ラベル付きデータの一部とラベルなしデータを 用いて FixMatch により model を学習させる
- 3. 生成された model から探索データに仮のラベルを付け、GA の初期個体のベースとし、手順2 での未使用のラベルなしデータの error 率で各遺伝子座ごとに突然変異させて初期個体を得る.
- 4. 得られた初期個体から GA を回す.
- 5. 最終的に得られた個体を探索データに対する ラベルとみなし、ラベル付きデータに追加し FixMatch で再学習しテストデータに対する精 度を求める.

4.1 GA の設定

4.1.1 個体表現

各遺伝子は CIFAR-10 のラベルデータである 0^{-9} までのいずれかの整数値を持つ. 全個体を通して各遺伝子座に対する探索データが共通であり一意に決まっているため、個体の遺伝子長は探索するデータ数となる.

4.1.2 選択

選択手法はエリート選択とトーナメント選択を用いた.エリート選択は前世代の適応度の高いものを選択するもので本実験では毎世代2つ選択する.この選ばれた個体は後述する交叉,突然変異は行わない.エリート選択はランダムに複数の個体を選びそのうちで最も高い適応度を持つものを選択する方法である.なお,ランダムに選ぶ個数をトーナメントサイズと呼び,本実験では3に設定した.

4.1.3 交叉

交叉手法は二点交叉を用いた.二点交叉とは,交 叉する2つの個体を三分割し,それぞれの真ん中の 遺伝子らを入れ替える手法である.

4.1.4 突然変異

突然変異はある遺伝子に対し他の対立遺伝子へと ランダムに変更するものとした.また突然変異率に ついて各遺伝子座に対し5%とした.

5 数值実験

半教師あり学習のタスクとして、本実験では ci-far10 の train_data 50000 枚のうちラベル付きデータを各ラベル 25 枚、計 250 枚のみを用いるタスクの実験を行った。また今回探索するデータについて、ランダムな選択ではあるものの、各正答ラベルが均等になるように選ばれている。表 1,2 に実験設定を示す。

6 実験結果および考察

図 2,3 に実験結果を示す. 図 2 について箱ひげ図 は各個体の適応度を示しており, 折れ線グラフは各 世代における探索データに対する正解ラベルの最大 と平均の割合を示しており, 共に左の数値に従っている. また横軸は世代数となっている. 図 3 は縦軸が適応度, 横軸が個体の正解ラベルに対する割合と なっており, 探索された全個体についての散布図である.

図2より最大正答数の増加は見られないが平均の 正答数は上がっていることは確認できる。また,適 応度としても収束しつつあり,これ以上の精度改善 は見られないように思われる。また図からは読み取 ることはできないが,各世代の適応度最高値は正答 数が多いものだけに関わらず,特に正答数の低いも のも選ばれることも多々あった。これはデータ数が 非常に少ないことが大きな原因であることが考えら れる。さらに12世代以降で最大及び平均の正答数 が減っていることもわかる。これは過学習と同様に 250枚という少ないデータに適合しすぎて汎化性が 失われていると考えられる

図3から相関性はありそうではあるが、実際には 学習が全くできていない.これは先にも述べた通り

表 1: FixMatch の設定

model WideResNet16-2 data set CIFAR-10 batch size labeled 32 unlabeled 32 × 7 optimizer SGD(lr=0.1,momntum=0.9 事前学習 train labeled 100 unlabeled 49650 val data 150 num_iterations 2^{15} 個体の適応度の評価 train search のみ 100 unlabeled 49650					
batch size labeled 32 unlabeled 32 \times 7 optimizer SGD(lr=0.1,momntum=0.9 \times 事前学習 \times 100 unlabeled 49650 val data 150 num_iterations 2^15 \times 個体の適応度の評価 \times 100					
unlabeled 32 × 7 optimizer SGD(lr=0.1,momntum=0.9 事前学習 train labeled 100 unlabeled 49650 val data 150 num_iterations 2^15 個体の適応度の評価 train searchのみ 100					
optimizer SGD(lr=0.1,momntum=0.9 事前学習 train labeled 100 unlabeled 49650 val data 150 num_iterations 2^15 個体の適応度の評価 train search のみ 100					
事前学習 train labeled 100 unlabeled 49650 val data 150 num_iterations 2^15 個体の適応度の評価 train search のみ 100	9)				
train labeled 100 unlabeled 49650 val data 150 num_iterations 2^15 個体の適応度の評価 train search のみ 100					
val dataunlabeled49650val data150num_iterations2^15個体の適応度の評価trainsearch のみ100	事前学習				
val data150num_iterations2^15個体の適応度の評価trainsearch のみ100					
num_iterations 2^15 個体の適応度の評価 train search のみ 100					
個体の適応度の評価 train search のみ 100	150				
train search のみ 100	2^15				
	個体の適応度の評価				
unlabeled 49650					
diffaction 19000					
val data 250	250				
num_iterations 5000	5000				
得られた個体の評価					
train labeled+search 250+?					
unlabeled 49650					
val data 10000	10000				
num_iterations 2^16	2^16				

データの少なさゆえに正答数に対して適応度に幅が 出てしまっているからであることが分かる.

また表3に適応度の平均が最高であった14世代の個体を用いて再学習した結果を示す.採択される遺伝子はある遺伝子座を全個体通してみた時に最も多く出現した遺伝子とする. 閾値はある遺伝子座において採択された遺伝子の出現数が全個体に対して占めていた割合に対するものである.

結果としてラベル付きデータのみを用いたものを超えることはできない結果となった. 従来のシンプルな疑似ラベルを追加する手法 [3] において疑似ラベルの役割としてエントロピーの正則化が挙げられている. つまり FixMatch における正則化が強く,探索されたデータの疑似ラベルの正則化がうまく働かず, さらには邪魔したのではないかと考えられる.

結論として、データが少ない状況において cifar10 といった画像データかつ 10 種類の分類タスクにおけるラベル付けは今回の設定の GA の学習でほとん

表 2: GA の設定

個体数	20		
世代数	20		
交叉率	1.0		
突然変異率	0.05		
labeled	250 枚		
search	100 枚		

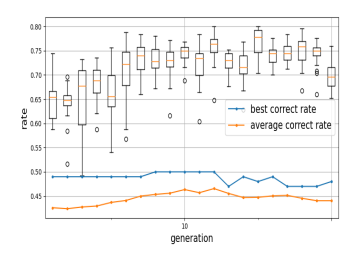


図2: 実験の結果

ど進められないことが分かった.

表 3: GA の設定

採択数	正答数	閾値	精度
0			0.868
100	46	なし	0.836
39	22	0.19	0.862
19	14	0.2	0.825

7 まとめと今後の課題

本研究から GA によるラベルなしデータのラベル付けを提案した.しかし、結果として GA で得られた疑似ラベルによって FixMatch の精度改善にはつなげることはできなかった.ただしデータとしての正答数の平均自体の改善はみられるため FixMatchの loss として GA のような動作を組み込むことができればと考えている.また、近年の半教師あり学習において自己教師あり学習を組み込んだもの [4,5]

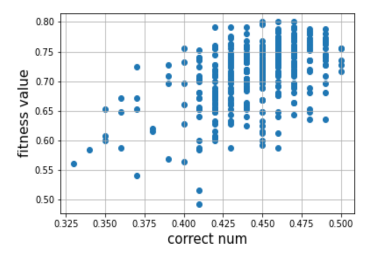


図 3: 実験の相関図

がより成果を出しており、今後の課題としてそれらに GA が適用できないかということがあげられる.

参考文献

- [1] Kihyuk Sohn, David Berthelot, Chun-Liang Li, Zizhao Zhang, Nicholas Carlini, Ekin D Cubuk, Alex Kurakin, Han Zhang, and Colin Raffel. Fixmatch: Simplifying semi-supervised learning with consistency and confidence. arXiv preprint arXiv:2001.07685, 2020.
- [2] Darrell Whitley. A genetic algorithm tutorial. Statistics and computing, 4(2):65–85, 1994.
- [3] Dong-Hyun Lee. Pseudo-label: The simple and efficient semi-supervised learning method for deep neural networks. In *Workshop on challenges in representation learning, ICML*, volume 3, 2013.
- [4] Ting Chen, Simon Kornblith, Mohammad Norouzi, and Geoffrey Hinton. A simple framework for contrastive learning of visual representations. arXiv preprint arXiv:2002.05709, 2020.
- [5] Xiao Wang, Daisuke Kihara, Jiebo Luo, and Guo-Jun Qi. Enaet: Self-trained ensemble autoencoding transformations for semi-supervised learning. arXiv preprint arXiv:1911.09265, 2019.