GA によるデータ拡張手法の探索と 探索済み手法に基づくアンサンブル学習の検討

1 はじめに

近年,機械学習の発展には目を見張るものがあり、 画像, 自然言語さらには動画など様々なタスクでよ い性能を示している. しかし, それらの性能を出す までにハイパーパラメータのチューニングが必須で あり、それらは一般的に人間が手動で行っている. 一 方で現在ではそれらのチューニングも自動化させる ための研究が行われており、モデルやパラメータの 自動化は Autmated Machine Learning(:AutoML)[1], データ拡張の自動化は AutoAugment[2] と呼ばれて AutoAugment はデータ拡張に関する複数 のポリシーを探索を行う. この複数という点から アンサンブル学習によってさらなる精度の向上がみ られるのではないかと考えられる. そこで、本実 験ではAutoAugmentの研究のとりかかりとして, 簡単なモデルに対する有用性を確かめ, アンサンブ ル学習に適用できるかの検討を行う.

2 要素技術

2.1 畳み込みニューラルネットワーク

畳み込みニューラルネットワーク (Convoltional Neural Network: CNN) はニューラルネットワークに 畳み込み層とプーリング層を追加したものである. 画像などの二次元データに対し特徴を抽出することができ, 画像の分類問題に有効である.

2.2 遺伝的アルゴリズム

遺伝的アルゴリズム (Genetic Algorithm:GA) 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.

2.3 アンサンブル学習

複数の弱学習器を融合させ一つの学習モデルを生成する方法である. 個々の精度が低くても高精度を 実現することができる.

2.4 データセット

データセットは cifar10 を用いた. cifar10 は 6 万枚の画像からなるデータセットであり, 各画像は 32×32pixel で, 10 種類のラベル (airplane,automobile,bird,cat,deer,dog,frog,horse,ship,truck) のいずれかが添付されていて,各ラベルの枚数は一様である.このうち5万枚を train_data に,1万枚を test_data に用いる.

3 数值実験

本実験ではデータ拡張のポリシーとして次項で述べる transform を全てかけることとし、 それらについての適用する強度、確率、順序をまとめたものを一つの個体とした. この個体でデータ拡張を行って CNN の学習を行い、分類問題の精度が高い個体、および アンサンブル学習を行った時の精度を向上させることを目的とする.

3.1 GAの設定

3.1.1 transform

今回用いる transform はて画素値操作 (Sharpness, Posterize, Brightness, Autoconstrast, Equalize, Solarize, Invert, Contrast, ColorBalance), 変形操作 (Mirror, Flip, Translate X/Y, Shear X/Y, Rotate) の 16 種類の操作を用いる.

3.1.2 個体表現

一個体Gは強度,確率,順序の3つの染色体を持ち,各染色体は transform の数,つまり16の遺伝子を持つ.強度,確率はそれぞれ整数値コーディング

で,強度は-100%から100%まで25%ずつ分11段階の度合い,確率は-0%から100%まで10%ごと11段階の度合いとし整数値で保存する.また,順序は順列コーディングで表す.

$$\begin{array}{rcl} \mathbf{G} & = & (\mathbf{Ch}_{\mathrm{m}}, \mathbf{Ch}_{\mathrm{p}}, \mathbf{Ch}_{\mathrm{o}}) \\ \\ \mathbf{Ch}_{\mathrm{m}} & = & (m_0, m_1, ... m_{15}) \\ \\ \mathbf{Ch}_{\mathrm{p}} & = & (p_0, p_1, ... p_{15}) \\ \\ \mathbf{Ch}_{\mathrm{o}} & = & (o_0, o_1, ... o_{15}) \end{array}$$

*m*₀, *m*₁, ...*m*₁₅: 強度の遺伝子

p₀, p₁, ...p₁₅:確率の遺伝子

o₀, o₁, ...o₁₅:順序の遺伝子

3.1.3 選択

選択について、エリート選択によって最も適応度の高い2つの個体を選択する.なお、この二つは後述する交叉、突然変異は受けずに次の世代に追加する.残りの選択にはトーナメント選択(トーナメントサイズ2)を用いた.この選択は集団からランダムに2つの個体を取り出し、そのうち適応度の高いものを次の個体に加える操作である.

3.1.4 交叉

強度,確率を表す染色体については2点交叉,順序を表す染色体については部分写像交叉を用いた. 2点交叉は一対の親染色体をそれぞれ同じ場所で三分割し中央の染色体を入れ替えて交叉を行う.部分写像交叉は親遺伝子を二分割し入れ替える際重複をなくす交叉法で,重複のあった遺伝子について,それに該当した重複する遺伝子座を見つけ,それに対となっているもう一方の親の遺伝子を参照する.

3.1.5 突然変異

強度,確率を表す染色体について,対象となる遺伝子の値を各50%の確率に1増減させ,順序を表す染色体について,染色体の一部を逆順にする操作か,染色体を二つに分け前後を入れ替える操作のいずれかを行うものとした.

3.1.6 GA の流れ

- 1. 個体の初期化
- 2. 各個体 (list 型) をもとにデータ拡張関数を生成
- 3. 関数を基に訓練データを 2 倍に拡張させつつ CNN を学習
- 4. 得られた CNN (弱学習器) ごとにテストデータを 入力し各個体に対する prediction (10 × 10000 行列) を得る
- 5. predictionから適応度を得る
- 6. 適応度をもとに次世代の個体を生成
- 7. 以下 2-6 を繰り返す

3.1.7 実験1の適応度

個体iに対する予測値をpred(i), 適応度を $fitness_i$ とし、また、テスト画像の正解ラベルの行列を \mathbf{y}_{test} としたとき、以下のようにした、

$$\begin{split} &fitness_i = f_{\text{acc}}(\boldsymbol{pred}(i)) \\ &f_{\text{acc}}(\boldsymbol{pred}) = \\ &\frac{1}{10000} \sum_{j=0}^{9999} f_{\text{if}}(\text{argmax}(\boldsymbol{pred}[j]), \quad \text{argmax}(\mathbf{y}_{\text{test}}[j])) \\ &f_{\text{if}}(a,b) = \begin{cases} 1 & (\text{if} a = b) \\ 0 & (\text{otherwise}) \end{cases} \end{split}$$

3.1.8 実験2の適応度

pred(i) を用いた全アンサンブル学習の精度の平均を個体i に対する適応度とし、数式化すると以下のようになる.

$$fitness_i = \frac{1}{2^{n-1}} \sum_{Y \subset C_i^*} f_{\text{ens_acc}}(Y)$$

 $f_{\text{ens_acc}}(Y) = f_{\text{acc}}(\{\hat{Y}|\hat{Y}[j][k] = \mathbf{Y}_1[j][k], ..., \mathbf{Y}_m[j][k], 0 \le j \le 9999, 0 \le k \le 9\})(m = \#Y)$

$$\begin{split} U &= \{ \boldsymbol{pred}(1), \boldsymbol{pred}(2), ..., \boldsymbol{pred}(n) \} \\ U_i^{-1} &= \{ U \setminus \boldsymbol{pred}(i) \} \\ C_i^* &= \{ \boldsymbol{pred}(i) \cup U_i^* | U_i^* \subset U_i^{-1} \} \end{split}$$

3.2 実験の流れ

- 訓練データを 2000 枚, エポック数を 30epochs の設定で GA を行い, 個体を得る.
- 得られた個体に対し50000枚の訓練データを 用いて100epochsで学習,テストデータの予測 を行う.

3.3 予備実験

各個体にたいし CNN の学習をはじめからやろうとすると非常に時間がかかってしまう. そこで予め学習済みのモデルを用意した. 表 1 にパラメータを示す. epoch 数は 250epochs とした. CNN のモデルは 11 層の畳み込み層と一層の全結合層からなり、kernel_size は (3,3)、活性化関数は ReLU、三層ごとにフィルター数が 64、 128、 256、 512 で、三層ごとにBatchNormalization、Maxpooling、ドロップ率 0.25の Dropout を設けた. また、全結合層のユニット数は 1024 で、出力に softmax を用いた. また、これによって得られたモデルを用いた予測精度 0.8475 を以降 base_line とする.

表 1: CNN 学習パラメータ

optimizer	Adam		
learning rate	0.001		
loss function	categorical_crossentropy		
batch size	128		

3.4 実験1 GAとアンサンブル学習の動 作確認

3.4.1 GA のパラメータ

表2に実験のパラメータを示す.

表 2: 実験1におけるGAのパラメータ

個体数	20	
世代数	50	
交叉率	0.9	
突然変異率		
強度,確率(遺伝子ごと)	0.06	
順序 (染色体ごと)	0.1	

3.4.2 実験1におけるアンサンブル学習

上位3個体をアンサンブル学習し予測精度を求めた.対照実験として3個体を等確率で適用し,6倍に水増して学習させた.また上位10個体に対して最もアンサンブルの精度が良くなるものを全探索した.

3.4.3 実験1 結果と考察

図 1 に accuracy の推移を示す.表 3 に上位 3 個体の精度とアンサンブル学習の精度を示す.表 4 に 10 個体のアンサンブル学習のうち最も制度が良かったものを示す.色付きの個体が用いられた個体である.

実験1の最終的な accuracy は 0.8691 となった.図 1から世代を重ねるほど個体が収束している様子が 伺えるが,最良個体の精度はあまり変化がない.表 3から複数のポリシーを一度の学習で用いるより,アンサンブル学習を行った方が良いことが分かる.表 4からデータを減らした状態での適応度の計算でも良い個体が得られていることが分かり,また,アンサンブルに使われる個体は多ければ良いと言うわけではないことが分かる.

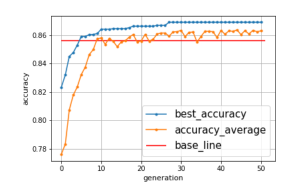


図 1: 実験 1-1 の accuracy の推移

表 3: 上位 3 個体のアンサンブル結果

1st	0.9044
2nd	0.9006
3rd	0.9037
ensemble	0.9141
control	0.8963
experiment	

表 4: 上位 10 個体のアンサンブル結果

1st	0.9044	5th	0.8541	8th	0.8565
2nd	0.9006	6th	0.8624	9th	0.8740
3rd	0.9037	7th	0.8608	10th	0.8596
4th	0.8386	ensemble		0.9	9205

3.5 実験 2:アンサンブル学習を見据えた GA

実験1からアンサンブル学習の有用性が確かめられたので、それを見据えた設定を追加して実験を行った。表5にパラメータを示す。

表 5: 実験 2 における GA のパラメータ

個体数	15			
世代数	40			
交叉率	0.9			
突然変異率				
強度,確率(遺伝子ごと)	0.06			
順序 (染色体ごと)	0.1			

3.5.1 多様性

アンサンブル学習において多様性のあるほうがよく,多様性を確保するために順序の染色体 \mathbf{Ch} 。が同じ個体が3つ以上ある時,強制的に突然変異させ2つ以下になるようにした.

3.5.2 実験 2 結果と考察

図 2 に accuracy の推移を示す.表 6 に train_data をすべて用いたものを示す.図 2 からはアンサンブル学習の精度向上はあまり見られない表 6 についてアンサンブル学習として 2%ほどの改善はみられるが実験 1 ほどの精度が出ていない.これはアンサンブルを目的としたために精度の良い個体を探索できなかったためであると考えらえる.また表から一部精度の低い個体は精度の向上に役立てる可能性がある.

表 6: 最終結果

1st	0.8723	5th	0.8787	$9 \mathrm{th}$	0.8521	13rd	0.8809
2nd	0.8769	6th	0.8727	$10 \mathrm{th}$	0.8684	14th	0.8755
3rd	0.8787	$7 \mathrm{th}$	0.8782	11st	0.8738	15th	0.8755
4th	0.8778	12nd	0.8817	8th	0.8719	ensemble	0.9048

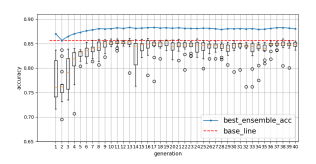


図 2: 実験 2 の accuracy の推移

4 まとめと今後の課題

本実験で AutoAugment は data_augment なしの base_line よりも 5%ほど向上することができ,またアンサンブル学習によってさらに 2%の向上する結果となった.そのため,AutoAugment およびアンサンブル学習の有用性について確認できた.一方で,アンサンブル学習を行うための個体の選抜について今回用いた適応度では多様性をとることが難しいことが分かった.このことについて個体数や世代数が足りない,あるいは学習パラメータが原因であることも考えられる.

適応度関数をうまく設定したり、複数の集団に 分けその代表同士が多様性を持つように学習させる などやりようによっては精度の良いアンサンブル学 習のための個体が得られそうではある.今後の課題 は、多様性をもつ集団を作るためにアルゴリズムや 適応度関数を改良することや、世代数や個体数を増 やすための時間削減の工夫が挙げられる.

参考文献

- [1] Yihui He, Ji Lin, Zhijian Liu, Hanrui Wang, Li-Jia Li, and Song Han. Amc: Automl for model compression and acceleration on mobile devices. In Proceedings of the European Conference on Computer Vision (ECCV), pages 784–800, 2018.
- [2] Ekin D Cubuk, Barret Zoph, Dandelion Mane, Vijay Vasudevan, and Quoc V Le. Autoaugment: Learning augmentation policies from data. arXiv preprint arXiv:1805.09501, 2018.