# 進捗報告

### 1 今週やったこと

GAの実験

# 2 GAの実験

表1,2に実験の設定を示す.遺伝子は0から9の整数値をとる整数値コーディングとした. 選択はサイズ2のトーナメント選択,交叉には二点

選択はサイズ2のトーナメント選択,交叉には二点 交叉,突然変異は別の数値にランダムに移るように 設定した.

また, 今回は One-shot モデルを用いた.

#### 2.1 結果

図1に示す. 結果として今回も正答数を上げるには至らなかった. 今までと同様の結果のため特に考察が出来るわけではないが, val data だけでなく test data に対する識別率も確認する必要があると思った.

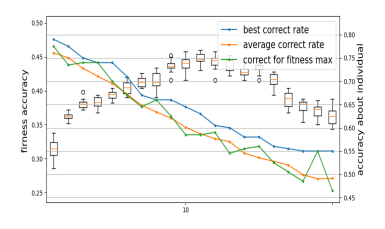


図1: 実験1の結果

### 3 来週の課題

- 実験設定の改良
- SimCLR を用いた実験

表 1: GA の設定

個体数	20
世代数	20
交叉率	1.0
突然変異率	0.03
labeled	250 枚
search	100 枚

表 2: FixMatch の設定

model	WideResNet16-2	
data set	cifar10	
事前学習		
batch size	labeled	32
	unlabeled	32 * 7
optimizer	SGD(lr=0.05,momntum=0.9)	
train	labeled	100
	unlabeled	49650
val data	150	
num_iterations	2**16	
GA の評価		
batch size	labeled	32
	unlabeled	32 * 2
optimizer	SGD(lr=0.003,momntum=0.9)	
train	search のみ	100
	unlabeled	49650
val data	250	
$num\_iterations$	1世代目	3000
	以降	500