Mean-Variance Optimization in View of Parameter Estimation

Erwartungswert-Varianz-Optimierung mit Blick auf Schätzung der Parameter

a Bachelor's Thesis

by MARK-OLIVER WOLF

supervised by Prof. Dr. Jörn Saß

May 17, 2020

Department of Mathematics

Contents

1	Einleitung					
2	Prob	Problemstellung 4				
	2.1	Hands	chrifterkennung	4		
	2.2	Klassif	fikationsprobleme	4		
	2.3	3 Neuronale Netze		5		
		2.3.1	Neuronen	5		
		2.3.2	Fully Connected Layer	6		
		2.3.3	Convolutional Layer	6		
		2.3.4	Pooling Layer	7		
	2.4		eter	7		
	2.5		parametersuche	8		
	2.6	bisherige Ansätze		8		
	2.0	261	Grid Search	8		
		2.6.1	Random Search	9		
	2.7	NEAT		9		
	2.1	NEAL		9		
3	conv	nvNEAT 1				
	3.1	Repres	sentation	10		
	3.2	Mutati	ion	11		
	3.3	Selekti	ion	12		
	3.4	Crosso	over	13		
	3.5		ring	14		
	0.0	3.5.1	Ähnlichkeit	15		
		3.5.2	Clusteralgorithmus	15		
		0.0.2	Olubiolaigolioliniub	10		
References 17						

1 Einleitung

[On a stock market, a possible investor wants to maximize the amount of money he gains from buying assets and selling them at a later time. As we are not able to predict the behavior of the stock market, stochastic models are important for trying to solve this problem. We decide to model it by assuming a distribution that matches the returns of our assets, further using past data to estimate the specific parameters of it. If we are then able to fix the distribution, we can make the objectively best choice of assets we chose to buy and how many of them. Here objectively best choice means that given a specific utility function best describing our needs, our choice of assets will on average deliver the highest amount of utility. But as these parameters have to be estimated and the estimates depend on past data, the estimation has an included risk which we have to take into consideration. We call the assets we hold a portfolio, and the method deciding what portfolio to buy a portfolio rule.

For a long time portfolios were chosen by 'proven in action' methods, which only use basic mathematical methods for their computation. One of them is the standard plug-in portfolio rule. As can easily be simulated, this rule scores poorly compared to other rules. In this thesis, we will study different plug-in rules in a mathematically accurate way and derive the 'best' plug-in rule for different situations. Further we will prove that the often used standard plug-in rule is strictly dominated by other rules and consecutively is worse in every situation. To get these results, we expand the argumentation of Raymond Kan and Guofu Zhou in their paper 'Optimal Portfolio Choice with Parameter Uncertainty' [kan_and_zhou]. We finish the thesis by simulating different portfolio rules on a dataset created by parameters of real stock market data, which will confirm the earlier results. This indroduction is already done

2 Problemstellung

Bevor wir uns genauer mit dem der Problemstellung der Optimierung von Topologie und Hyperparametern von Convolutional Neural Networks beschäftigen folgte zuerst eine kleine Einführung in neuronale Netze. Um besser verstehen zu können wofür neuronale Netze verwendet werden betrachten wir zunächst ein weitverbreitetes Standardproblem im Bereich des machinellen Lernens, dass wir später auch mit unserem Algorithmus lösen können:

2.1 Handschrifterkennung

Eine Aufgabe für die sich neuronale Netzte hervorragend eignen ist Handschrifterkennung. Das Problem besteht darin eine Zahl die vorher noch nicht gesehen wurde nur anhand eines Bildes richtig zu klassifizieren, also auszugeben, was für eine Zahl abgebildet ist. Für Menschen ist diese Aufgabe mühelos lösbar, aber würde man ohne lernfähige Methoden einen Algorithmus zur Erkennung schreiben wollen, so wird dieser sehr kompliziert. Neuronale Netzte bieten hier eine simple und einfache Lösung. Der MNIST Datensatz [Y L98] besteht aus 70.000 Schwarz-Weiß-Bildern von Zahlen in einer Auflösung von 28x28 Pixeln. Die Aufgabe besteht darin mit 60.000 dieser Bildern (Trainingsdaten) Muster zu erkennen. Bewertet wird danach, wie gut der Algorithmus die 10.000 weiteren vom Algorithmus noch nicht gesehenen Zahlen (Testdaten) klassifiziert.

2.2 Klassifikationsprobleme

Die allgemeine Problemstellung die ein Neural Network löst ist die folgende: Gegeben sei eine Zielfunktion $f: \mathcal{H} \to \mathcal{G}$.

Da diese Funktion aber nicht bekannt ist soll sie nun möglichst gut approximiert werden. Hierzu muss aus einer Menge von Funktionen $f_p:\mathcal{H}\to\mathcal{G}$ mit $p\in\Theta$ aus dem Parameterraum, diejenige ausgewählt werden, die am f möglichst gut approximiert. In der Praxis ist es nicht leicht zu sagen, was es bedeutet, dass f_p eine gute Approximation für f ist. Für unsere Anwendung sind vorallem Klasifaktionsprobleme interessant, also (z.B. der Fall das \mathcal{G} endlich ist und alle verschiedenen Klassen enthält. Um in diesem Fall die Güte quantifizieren zu können und um verschiedene Funktionen f_p vergleichen zu können definieren wir die Genauigkeit auf den Testdaten, die aus dem Englischen classiication accuracy auch kurz als accuracy bezeichnet wird:

Definition 2.1 (Classification accuracy).

Zu der zu approximierenden Funktion f betrachten wir eine Menge von m Testdaten $(t_i, f(t_i)) \in \mathcal{G} \times \mathcal{H}$ $i \in \{1, \dots, m\}$ mit korrekt klassifizierten Punkten t_i . Die Accuracy acc ist nun definiert als:

$$acc(p) = \frac{1}{m} \sum_{k=1}^{m} \delta_{f(t_i)f_p(t_i)} \text{ wobei } \delta_{ij} = \begin{cases} 1 & i=j\\ 0 & sonst \end{cases}$$

Die Accuracy gibt also an welcher Anteil der Testdaten korrekt klassifiziert wird.

Um nun geeignete Parameter aus Θ zu finden, ohne das wir die Testdaten verwenden dürfen, gibt es einen Trainingsdatensatz mit n Daten

 $(x_i, f(x_i)) \in \mathbf{G} \times \mathbf{H}$ $i \in \{1, \dots, n\}$, die ebenfalls bereits richitg klassifiziert sind. Aktuelle Methoden des machinellen Lernens optimieren nun die *Accuracy* auf den Trainingsdaten und hoffen, dass dadurch auch die *Accuracy* auf den Testdaten gut wird, also das neurale Netz gut generalisiert hat.

Wenn wir erneut das Klasifaktionsproblem MNIST betrachten ergibt sich insgesamt z.B: $\mathcal{H} = \mathbb{R}^{28 \times 28}$, $\mathcal{G} = \{0, \dots, 9\}$ sowie n = 60.000 Trainingsdaten und m = 10.000 Testdaten

2.3 Neuronale Netze

2.3.1 Neuronen

Um verstehen zu können was neurale Netzte sind schauen wir uns zuerst den Grundbaustein an, aus denen Sie bestehen, die (künstlichen) Neuronen. Ein Neuron ist eine kleine Einheit die beliebig viele Inputs x_1, \dots, x_n erhält und daraus einen Output y errechnet. Grafisch lässt sich das folgendermasßen vorstellen:

Definition 2.2 (Neuron).

mathematisch gesehen handelt es sich bei einem Neuron um eine Funktion $y = g(\mathbf{x}) = \sigma(\sum_{j=1}^{n} \omega_j x_j + b)$ wobei σ die Aktivierungsfunktion des Neurons ist.

 ω_j und b sind dabei die Gewichte und der Bias des Neurons, diese beiden beinflussen, was genau das Neuron berechnen kann und müssen trainiert werden. Sie sind also Teil des Parameterraums Θ eines neuronalen Netzes. Sobald sie einmal festgelegt wurden ändern Sie sich jedoch nicht mehr, sind also unabhängig von \mathbf{x} . Wie σ aussieht beeinflusst wie gut sich ein Netzt trainieren lässt und kann ausgewählt werden. Es handelt sich um den ersten Hyperparameter, der beeinflusst wie die Funktion f_p für ein festes $p \in \Theta$ aussieht. Dazu später mehr. In der Praxis werden zwei Aktivierungsfunktionen häufig verwendet, Die Sigmoid- und die ReLU-Aktivierungsfunktion:

Definition 2.3. Die Sigmoidfunktion ist definiert als

$$sig(z) \coloneqq \frac{1}{1 + e^{-z}}$$

Definition 2.4. Eine weitere Funktion ist die ReLU-Funktion:

$$ReLU(z) = max(0, z)$$

Beide Funktionen haben Eigenschaften die sie zu guten Kandidaten für Aktivierungsfunktionen machen, da Sie das schnelle und effektive Trainieren von Neuronalen Netzten ermöglichen.

2.3.2 Fully Connected Layer

Ein neuronales Netzt besteht nun aus sogenannten *Layern* von Neuronen. Das sind Schichten die viele Neuronen enthalten, die nicht untereinander, aber mit den Neuronen der benachbarten Schichten, bzw *Layern* verbunden sind.

Eine Layer fasst also die einzelnen Funktionen der m Neuronen g_i zu einer großen Funktion g zusammen. g operiert auf einem Vektor \mathbf{X} , der als Komponenten alle Ouputs der vorherigen Layer enthält. Jedes g_i enthält immernoch seine eigenen Parameter $\omega_1^i, \dots, \omega_n^i$ und b^i

In normalen neuronalen Netzten gibt es nur sogenannte Fully Connected Layer, das sind Layer, bei denen der Output jedes Neurons einer der Inputs jedes Neurons in der nächsten Layer ist. Die beiden Layer sind also vollständig miteinander verbunden. Eine Fully Connected Layer mit m Neuronen mit Funktionen g_1, \dots, g_m hat also die oben angesprochene Funktion

$$g(\mathbf{x}) = (g_1(\mathbf{x}), \cdots, g_m(\mathbf{x}))^T$$

Der Input der ersten Layer von Neutronen ist $\mathbf{x} \in \mathcal{H}$. Die einzelnen Komponenten von \mathbf{x} bilden ebenfalls eine Layer, die sogeannte Input Layer. Die letze Layer aus Neuronen heißt auch Output Layer, da ihr Output die Komponenten von $f_p(\mathbf{x}) \in \mathcal{G}$ darstellt. Jede anderen Layer von Neuronen heißt hidden (versteckte) Layer. Schon mit nur einer hidden Layer kann man jede stetige Funktion z.b. bzgl. $\|\cdot\|_{sup}$ beliebig gut approximieren. Dieses Universalitätstheorem erklärt warum sich neuronale Netze in so unterschiedlichen Problemen anwenden lassen.

Im Fall unseres MNIST Datensatzes wäre z.B. ein einfaches Netzwerk mit einer *hidden* Layer denkbar:

2.3.3 Convolutional Layer

Da sich das Hauptaugenmerk unsere Algorithmus auf Klasifaktionsproblemen in der Bilderkennung liegt, betrachten wir zudem die dort üblichen Convolutional Neural Networks. Dises erweitern die Idee der neuronale Netze um eine weitere Art zwei Layer zu verbinden - die Faltung, im Englischen Convolution. Anders als bei den vollständig verbunden Layern werden nur die räumlich lokalen Nachbarn zusammengefasst. Das heißt der Output eines Neurons ist nicht für jedes Neuron der nächsten Layer ein Input, sondern nur für manche (räumlich Nahe). Außerdem hat nicht jedes Neuron seine eigenen Gewichte ω_j sondern es gibt einen Faltungskern (Kernel) der bestimmt wie die einzelnen Inputs gewichtet werden. Wir betrachten nur die zweidimensionale Faltung, dafür müssen die einzelnen Layer nicht eindimensional wie in Abildung sondern zweidimensional angeordnet werden.

Sei $\mathbf{X} \in \mathbf{R}^{m \times n}$ der Input der Layer. Im Gegensatz zu einer Fully Connected Layer wo

$$g(\mathbf{X})_{ij} = g_{ij}(\mathbf{X}) = \sigma(\sum_{k_1=1}^{m} \sum_{k_2=1}^{n} \omega_{k_1 k_2}^{ij} \mathbf{X}_{k_1 k_2} + b^{ij})$$

gelten würde, gibt es nun einen Faltungskern $K \in \mathbf{R}^{\hat{m} \times \hat{n}}$ und es gilt

$$g(\mathbf{X})_{ij} = g_{ij}(\mathbf{X}) = \sigma(\sum_{k_1=0}^{\hat{m}-1} \sum_{k_2=0}^{\hat{n}-1} K_{k_1 k_2}^{ij} \mathbf{X}_{i+k_1,j+k_2})$$

Oft wird zudem $\sigma(z) := z$ gewählt, bzw. kein σ verwendet. Intuitiv lässt sich die Faltung so interpretieren, dass der Faltungskern über den Input läuft und an jeder Stelle einen Ouptut generiert. Dieser Vorgang ist hier noch einmal dargestellt:

Es fällt zudem auf, dass die Größe von $g(\mathbf{X})$ nun nicht mehr beliebig gewählt werden kann, wie bei der Fully Connected Layer, stattdessen ist die Größe durch die Faltung eindeutig bestimmt. Es gilt $g(\mathbf{X}) \in \mathbf{R}^{m' \times n'}$ mit $m' = m - \hat{m} + 1$ und $n' = n - \hat{n} + 1$. Die Gewichte K des Faltungskerns werden trainiert und sind Teil des Parameterraums Θ während \hat{m} und \hat{n} Hyperparameter sind.

2.3.4 Pooling Layer

In Convolutional Neural Networks gibt es noch eine zweite neue Art Layer zu verbinden, die Pooling Layer. Sie funktionieren sehr ähnlich zu der Convolutional Layer gibt es aber keinen Faltungskern mit Gewichten, sondern die räumlich nahen Inputs werden mit einer anderen einfachen Funktion verknüpft:

$$g(\mathbf{X})_{ij} = g_{ij}(\mathbf{X})$$

$$= pool(\mathbf{X}_{i,j}, \dots, \mathbf{X}_{i,j+\hat{n}-1}, \mathbf{X}_{i+1,j}, \dots, \mathbf{X}_{i+1,j+\hat{n}-1}, \dots, \mathbf{X}_{i+\hat{m}-1,j}, \dots, \mathbf{X}_{i+\hat{m}-1,j+\hat{n}-1})$$

Dies ist meistens das Maximum oder der Durschnitt. Man spricht von Max Pooling Layer oder Average Pooling Layer.

2.4 Parameter

Wir haben nun gesehen, das neuronale Netze eine Funktion f_p darstellen, die von Gewichten und bias, also den Parametern $p \in \Theta$ abhängt. Diese Parameter sind die trainierbaren Parameter des neuronalen Netzes und unterscheiden sich so von den nicht trainierbaren Hyperparametern. Das Ziel besteht nun p möglichst gut bezüglich der Testgenauigkeit (Accuracy) zu wählen. Das geschieht in dem Lernverfahren von gewissen Anfangsparametern p_0 iterativ verbessert werden. Diesen iterative Vorgang nennt man "trainieren". Dazu werden auf dem Gradientenabstieg ($Gradiant\ Descent$) basierende Methdoden verwenden, die eine Kostenfunktion minimieren, die angibt wie gut f_p die Trainingsdaten vorhersagen kann. Für das Lernen bieten aktuelle Bibliotheken bereits vorgefertigte Optimierer, wie z.B. in PyTorch den $Stochastic\ gradiant\ descent\ (SGD)$ oder den Optimizier ADAM. Alle Optimizer müssen mit verschiedenen Hyperparametern wie der $learning\ rate$ eingestellt werden, die z.b. angibt wie schnell/fein sich die Werte verbessern. Ohne zu viel auf diese Hyperparameter eingehen zu wollen ist klar, das die Auswahl dieser Hyperparameter ein gewisses Verständnis des Optimierers voraussetzt und einen großen Einfluss auf die Trainingsgeschwindigkeit und Güte des Ergebnisses hat.

Zusätzlich gibt es noch weitere nicht trainierbare Hyperparameter, darunter unter anderem die Anzahl und Art von Layern und welche Layer untereinander verbunden sind. Man spricht hier oft von der Topologie des Netzes. Des weiteren gibt es noch die Hyperparameter der einzelnen Layern wie die Anzahl der Neuronen (bei einer Fully Connected Layer) oder die Größe des Faltungskerns (bei einer Convolutional Layer).

2.5 Hyperparametersuche

Insgesamt gibt es also jede Menge Hyperparameter, die gewählt werden müssen und ein Vielzahl von möglichen Topologien. Ohne gründliches Wissen über neuronale Netze ist es für den Einsteiger sehr schwer geignete Hyperparameter zu finden. In der Praxis hat die Erfahrung gezeigt, dass manche Dinge bessern funktionieren als andere. Mit genügend Erfahrung kann man strukturiert verschiedene Hyperparameter austesten. Diese durch Erfahrung gewonnen Erkenntnisse finden sind zum Beispiel in dem Paper "Practical Recommendations for Gradient-Based Training of Deep Architectures" von Yoshua Bengio [Ben12].

Einem Anwender, der sich mit neuronale Netzen nicht gut auskennt, sollte es aber im besten Fall erspart werden, sich so tief in die Materie einlesen zu müssen. Obwohl moderne Bibliotheken wie PyTorch mit bereits Implementierten Methoden und Klassem viele lästige und komplizierte Aufgaben bereits abnehmen, und so auch Nicht-Experten das Experimentieren mit neuronalen Netzen ermöglichen wäre es wünschenswert auch die Wahl der Hyperparameter zu automatisieren.

Das Ziel ist es, dass ein Anwender nur deklarativ die Trainings und Testdaten angibt und ein Algorithmus automatisch das passende Netz auswählt und es trainiert, so dass mit genügend Rechenzeit auch ohne Expertise ein gutes Resultat ensteht. Auch wenn man schon alles über neuronale Netze weiß ist dies trotzdem erstrebenswert, da so mehr Zeit für wichtigere Aufgaben bleibt, während die immer besser werdenden Computer die Rechenarbeit übernehmen

2.6 bisherige Ansätze

Aufgrund der Bedeutendheit der Hyperparametersuche ist es nicht verwunderlich, dass schon viele Anstrengungen in diese Richtung unternommen werden. Wir betrachten nun ein paar klassische Ansätze der Hyperparametersuche, wie sie auch in [Ben12] beschrieben werden. Allen Ansätzen ist es gleich, das viele Netze nacheinander trainiert werden müssen. Danach wählt man das beste aus allen betrachtenden Netzen.

2.6.1 Grid Search

Für jeden Parameter der gewählt werden soll kan man ein Intervall angeben, in dem nach dem Parameter gesucht werden soll. So kann man den Suchraum definieren, in dem man nach den besten Hyperparametern suchen möchte.

Die Idee des *Grid Search* ist es nun für jedes dieser Werteintervalle ein paar Werte auszuwählen. Für jede Kombination aus möglichen Werten, lässt man nun einmal das

entstehende Netz trainieren, bis schlussendlich die besten Hyperparameter gefunden wurden.

Durch geschicktes Design kann *Grid Search* noch verbessert werden, z.B. indem man bei der Auswahl der Werte aus dem Werteintervall Wissen einfließen lässt, wie z.B. das sich die *learning rate* des Optimizers für ähnliche Größenordnungen auch ähnlich verhält und man deshalb besser logarithmisch linear Werte auswählt also z.B. [0.1, 0.01, 0.001, 0.0001]. Auch kompliziertere Erweiterungen wie geschatelte Suchen mit immer höherer Auflösung oder nur ein paar Hyperparameter auf einmal zu testen und dafür mehrere Tests durchzuführen kann die Güte und Geschwindigkeit des Verfahrens verbessern. Für weitere Details siehe [Ben12].

Trotzdem bleibt *Grid Search* sehr rechenaufwändig, da die Anzahl an Tests exponentiell in der Anzahl der Hyperparameter ist.

2.6.2 Random Search

Im Gegensatz zur *Grid Search* die systematisch den Suchraum absucht können durch zufällige Wahl von Hyperparametern erstaunlicherweise viel schneller und soagar bessere Ergebnisse erzielt werden. [J B12] Für jeden Parameter wird eine Verteilung angeben, meistens eine Gleichverteilung über das logaritmische Werteintervall (siehe 2.6.1) oder eine multinomiale Verteilung bei diskreten Hyperparametern.

2.7 NEAT

Einen ganz anderen Ansatz verfolgen sogenannte genetische Algorithmen. Besonders hervorzuheben ist hier das Paper "Evolving Neural Networks through Augmenting Topologies" [K S02] aus dem Jahr 2002, das den Grundstein für alle vergleichbaren Methoden gelegt hat. Die Idee ist simpel. Um eine bestmögliche Netztopologie zu finden, kann man mit einem möglichst kleinen Netz anfangen und durch Mutation und Crossover neue immer größere Netze erzeugen, die immer besser werden. Sobald die enstehenden Netzt nicht mehr besser werden kann man aufhören.

Ein Nachteil an NEAT ist aber, dass der Algortihmus in einer Zeit entwickelt wurde, als die Computer noch nicht so viele Möglichkeiten hatten wie heutzutage und außerdem zeitdem viele Fortschritte im Bereich des machinellen Lernens gemacht wurden, die bei NEAT nicht berücksichtigt werden konnten. In NEAT werden einzelne Verbindungen und Neuronen erzeugt und mutiert. NEAT ist nicht darauf ausgelegt moderne Netze mit mehreren Tausend Neuronen zu erzeugen, sondern nur höchstens ein paar Hundert. Das ist für aktuell Zwecke nicht mehr ausreichend. Außerdem sieht NEAT vor das auch die Parameter in Θ durch Evolution trainiert werden. Hierfür stehen mittlerweile viel bessere und performantere Methoden wie SGD oder ADAM zur Verfügung. 2.4

3 convNEAT

NEAT liefert uns die Grundidee für unseren Algorithmus.

Wir übertragen das Konzept in die Moderne, in dem wir nicht mit einzelnen Neuron arbeiten, sondern als Grundeinheit direkt ganze Layer von Neuronen betrachten und auf und zwischen diesen Mutationsoperationen definieren. Das Training auf den Trainingsdaten überlassen wir einem moderneren Optimierer wie in 2.4. Zusätzlich betrachten wir nicht nur neurale Netze sondern auch Convolutional Neural Networks die unserem Algorithmus den Namen convNEAT verleihen. So können wir besonders Klasifaktionsprobleme in der Bildverarbeitung wie den MNIST Datensatz 2.1 besser lösen.

Es gibt bereits ähnliche Versuche die Ideen von NEAT auf Convolutional Neural Networks wie etwa EXACT von T. Desell [Des17] oder einen Ansatz von Y. Sun et al [YY19]. Beide Ansätze haben aber Nachteile gegenüber convNEAT zeigen aber das ein genetischer Ansatz durchaus zielführend sein kann. Sie verwenden keine Kapselung der Netze in Species wie bei NEAT und erlauben beide nur begrenzte Convolutional Neural Networks. ConvNEAT bietet eine größere Flexibilität und mehr Möglichkeiten für beliebige feedforward Convolutional Neural Networks auch mit Pooling Layern sowie leichter Erweiterbarkeit und Anpassbarkeit. Durch modernes Clustering können bessere Ergebnisse erzielt werden und durch die Evolution von allen Hyperparametern inklusive den Hyperparametern der Optimierers werden dem Anwender alle Entscheidungen abgenommen. Bevor wir auf die genaueren Details von convNEAT eingehen, werden wir zuerst ein paar andere Grundlegende Probleme ansprechen.

3.1 Representation

Da wir mit einem evolutionären Algorithmus arbeiten, müssen wir eine geieignete genetische Representation finden. Eine Kodierung der Gene eines Netzes in ein Genom bestimmt wie das Netz aussieht und muss deshalb alle Hyperparameter enthält, die uns interessieren. Neben der Anzahl der Größe und *Layer* so wie deren Hyperparameter gehören aber auch alle anderen Hyperparameter z.B. auch die des Optimieres dazu.

Die Representation bestimmt schlussendlich welche Netze gebildet werden können, also auch den Suchraum in dem gesucht werden muss. Dieser Suchraum kann dank des evolutionären Ansatzes viel größer sein als bei einer Grid Search oder Random Search 2.6. Y Sun et al [YY19] verwenden z.B. Listen variabler Länge um Netze darzustellen. Der Suchraum wird beschränkt auf diejenigen Convolutional Neural Networks, die erst eine Reihe Convolutional Layer und danach eine Reihe von Fully Connected Layer aufweisen. Bei convNEAT wollten wir unseren Suchraum nicht so weit einschränken, sondern alle möglichen feedforward Convolutional Neural Networks durchsuchen.

conv
NEAT verwendet deshalb eine Kodierung die an die Grundidee von NEAT angelehnt ist. NEAT kodiert neuronale Netze als Graph, wobei die Neuronen die Knoten und die Verbindungen mit Gewichten die Kanten sind. Natürlich muss dieser Ansatz angepasst werden, trotzdem kann man sich jedes Convolutional Neural Net also auch jedes gewöhnliche neuronale Netz als einen Graphen vorstellen: Die Knoten sind die einzelnen Layer und die Verbindungen zwischen den einzelnen Layern werden über die

Kanten beschreiben. Wie wir bereits in 2.3 gesehen haben hängt das davon ab um was es sich bei der hinteren *Layer* handelt. Diese Information, ob *Fully Connected Layer*, *Convolutional Layer* oder *Pooling Layer* ist zusammen mit allen zugehörigen Hyperparametern in den Kanten gespeichert.

Wie bereits erwähnt ist die Anzahl der Neuronen in den Knoten nicht immer frei wählbar, sondern nur falls es sich, bei der eingehenden Kante um eine Fully Connected Layer handelt. Aus diesem Grund wird die Größe nicht in den Knoten kodiert, stattdessen wird die Größe durch das Netz propagiert und in jeder Kante bearbeitet. Für Fully Connected Layer wird nur gespeichert wie groß die Änderung der Größe ist, also zum Beispiel, dass die Fully Connected Layer 20 mehr Neuronen enthält als der Vorgänger. Es können auch inaktive Kantengene in Genom gespeichert werden.

Wenn wir beliebige gerichtete Graphen zulassen stoßen wir auf zwei Probleme: Es kann zu Kreisen kommen, so dass das Durchpropagieren des Inputs nicht mehr funktioniert. Diesem Problem können wir entgegenwirken, in dem wir beim Hinzufügen einer Kante darauf achten, dass keine Kreise enstehen.

Außerdem ist es möglich das ein Knoten zwei eingehende Kanten besitzt, die nicht zueinander passen. In diesem Fall müssen durch Hochskalierung, Runterskalierung, einer Mischung aus beiden oder durch das Hinzufügen von Nullen die Ouputs auf die selbe Größe und konkatiniert werden. Wie genau das passiert ist ein weiterer Hyperparameter der im Knoten kodiert wird.

Für maximale Flexibilität besonders auf die Anwendung der Bildanalyse bezogen, sind alle Layer im späteren Netz, dreidimensional. Neben Höhe und Breite gibt es noch verschiedende Channels, in denen z.B. im Input Gelb, Rot und Blau kodiiert werden könnten. Bei MNIST bleibt der Input dann z.B. $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{1 \times 28 \times 28}$. Das sorgt dafür, dass im Verleich zu z.B. EXACT [Des17] viel weniger Knoten gebraucht werden, weil viel mehr Faltungen kompakt representiert werden können.

In Abb. finden sich zwei Beispiel für Netze und ihre Representation.

Neben der Topologie wird auch noch kodiert welcher Optimierer gerade mit welchen Hyperparametern verwendet wird.

3.2 Mutation

Die Möglichkeit Genome zu mutieren bildet die Basis jedes genetischen Algorithmuses, so können neue Netze erzeugt werden, die den bisherigen Netzen ähneln. Schlechte Mutationen können in der Selektion aussortiert werden, gute Mutationen bleiben erhalten. Welche Mutation passiert ist zufällig, manche haben jedoch höhere Wahrscheinlichkeit als andere. Die Wahrscheinlichkeiten wurden durch viele Testläufe so angepasst, dass Sie sinnvoll sind. Diese Hyper-Hyperparameter müssen jedoch nur einmal bestimmt werden und sind Porblemunabhängig. Trotzdem wäre es denkbar auch eine adaptive Veränderung der Wahrscheinlichkieten einzuabeun, um die Mutationen häufiger auftretten zu lassen, die häufiger zu guten Netzen führen.

convNEAT bietet folgende Mutationen:

Aktivieren und Deaktivieren von Genen

Es gibt die Möglichkeit Gene zu deaktivieren und wieder zu reaktivieren. Deaktivierte Gene spielen keine Rolle mehr für das entstehende Netz. Deaktivierte Gene können auch durch den *Crossover* entstehen. Beim Deaktivieren muss sichergestellt sein, dass es noch einen Pfad vom Input zum Output gibt, damit noch ein gültiges Netz entsteht.

Kante aufteilen

Es gibt die Möglichkeit eine bestehende Kante aufzuteilen. Dabei entsteht ein neuer Knoten zwischen zwei existierenden Knoten. Die ursprüngliche Verbindungskante wird deaktiviert und zwei neue Kanten eingefügt. Die erste ist eine Kopie der alten Kante. Die zweite neue Kante ist eines zufälligen Typs. Manche Kanten sind hier wahrscheinlicher, z.B. ist hiner einer Convolutional Layer eine neue Pooling Layer am wahrscheinlichsten.

Kante einfügen

Zwischen zwei Knoten kann eine Kante eingefügt werden. Wie beim Aufteilen ist die Art der Kante zufällig. Damit keine Kreise entstehen können, wird für jeden Knoten seine Tiefe im Netz gespeichert. Eine neue Kante zeigt dann immer auf die tiefere Kante, beliebige Pfade durchlaufen dann immer Knoten in echt absteigender Reihenfolge, Kreise sind unmöglich.

Optimierer

Welcher Optimierer verwendet wird und alle seine Hyperparameter können ebenfalls mutiert werden. Dies kann unter anderem die *learning rate* oder der *weight decay* sein.

Kante mutieren

Alle Kantentypen können ihre Hyperparameter mutieren, jede Mutation hat seine typspezifische Wahrscheinlichkeit. Unter anderem sind folgende Mutationen möglich:

Fully Connected Layer

Die Aktivierungsfunktion und die Änderung der Größe können mutieren.

Convolutional Layer doer Pooling Layer

Die Weite und Höhe und Tiefe des Kernels sowie weitere Parameter wie unter anderem padding oder stride können mutieren.

3.3 Selektion

Wichtig für jeden genetischen Algorithmus ist der Operator der Selektion. Die besten Netze werden beibehalten und die schlechtesten, z.B. diejenigen die durch eine unvorteilhafte Mutation entstanden sind sollten nicht weiter überleben. Ein gutes Maß für die Güte eines Netzes ist die Accuracy auf den Testdaten. Da beim öfteren Vergleich der Accuracy auf den Testdaten, aber die Gefahr des Overfittings besteht, also die Chance, dass das Netz auf neuen Daten keine guten Vorhersagen macht, nicht mehr gut generalisiert, wird wie es üblich ist ein Teil der Trainingsdaten nicht zum Trainieren verwendet sondern als Validierungsdaten zurückgehalten. Bei der Selektion kann dann die Accuracy

auf den Validierungsdaten bestimmt und verglichen werden. Die Testdaten werden nur ganz am Ende verwendet um die Güte des finalen Netzes aus convNEAT zu überprüfen.

Damit Netze die schon länger trainiert haben keinen Vorteil gegenüber frisch mutierten Netzen haben gibt es für jede trainierte Epoche eine Strafe. Die Strafe ist linear im logarithmischen Klassifikationsfehler, das heißt:

Definition 3.1 (Log classification error).

Der logarithmische Klassifikationsfehler eines Netzes mit Accuracy a ist definiert als

$$logerr(a) = log_{10}(1-a)$$

Für ein Genome mit Accuracy a und n trainierten Epochen kann man einen modifizierten score berechnen mittels

$$score(a, p) = 1 - 10^{logerr(a) + n*decay}$$

Denn so gilt:

$$logerr(score(a, p)) = logerr(a) + n * decay$$

Basierend auf diesem angepasstem score können jetzt Paare aus Genomen gebildet werden die im nächsten Schritt, dem Crossover kombiniert werden können. Es gibt mehrere Möglichkeiten diese Selektion durchzuführen. In convNEAT gibt es mehrere Möglichkeiten: Von einfachen Methoden, wie die Auswahl aller besten Genome, oder der zufällifen Wahl, bei der bessere Gene höhere Wahrscheinlichkeiten, die von dem Score abhängen sind haben, bis hin zu komplizierteren Methoden wie der Tournament selection bei der zufällig eine Gruppe von k Genomen ausgewählt wird von denen das Beste ausgewählt wird oder stochastic stochastic

Welche Methode die beste ist, muss mit viel Testläufen auf verschiedenen Problemen ausgetestet werden, da meine Rechenzeit aber limitiert war konnte ich nur einige wenige Tests auf dem MNIST Datensatz durchführen. Hier schien es, als ob *stochastic universal sampling* eine stabile und effektive Methode der Selektion ist.

Wichtig ist das die Selektion auch ein paar schlechtere Netze überleben lässt. Denn vielleicht sind manche Netze nicht lange genug trainiert worden und zeigen ihr volles Potenzial nach etwas mehr Zeit. stochastic universal sampling besitzt diese Eigenschaft. Um eine Intuition für die verschiedenen Selektionsfunktion zu bekommen sind sie hier verglichen:

3.4 Crossover

Eine wetere Operation in genetischen Algorithmen ist der Crossover. Er erzeugt aus zwei Genomen, ein neues Genom. Dieses neue Genome erhält alle Gene der Eltern. Wichtig für convNEAT sind, wie bei EXACT [Des17], die Parameter more fit parent crossover rate und less fit parent crossover rate. Diese beiden beschreiben wie viel Prozent des jeweiligen Genomes aktiviert bleiben soll. Gene (hier vor allem die Kanten), die beispielsweise nur im besseren Genom (mit höherem Score 3.3) vorkommen, werden mit

Wahrscheinlichkeit more fit parent crossover rate aktiviert übernommen. Alle anderen Gene werden deaktiviert insofern das möglich ist.

Da die Eltern zwei beliebige Graphen sein können, ist es schwierig zu sagen, welche Gene gleich sind und wie die nicht gleichen Gene kombiniert werden sollen. Abhilfe schafft das Konzept der historical markers aus NEAT. Jedes Gene bekommt eine eindeutige Zahl zugeordnet und wenn durch Muatation neue Kanten oder Knoten entstehen werden ihnen neue Zahlen zugeordnet. Möchte man zwei Genome vergleichen, kann man sich die Marker anschauen und sieht sofort wie viele Genome gleich sind und wie unterschiedlich (im biologischen Sinne) die Genome sind.

Ein simples Beispiel für einen Crossover findet sich in in Abb.

3.5 Clustering

Mit den obigen genetischen Operatoren kann ein genetischer Algorithmus entworfen werden, der theoretisch immer bessere Netze erzeugen kann. In der Praxis tritt man jedoch auf ein Problem das schon bei der Entwicklung von NEAT bekannt war. Wird ein neues Netz generiert, z.B. durch Crossover so kann es in der Praxis oft nicht lange überleben, bis es durch die Selektion aussortiert wird. Das neue Netz braucht aber einige Zeit um durch Training, oder weitere Mutationen langsam besser zu werden, bis es kompetetiv genug ist, um mit den aktuell besten Netzen verglichen werden kann, die schon über viele Generationen optimiert wurden.

Eine Lösung für das Problem ist wie bei Y. Sun et al [YY19] eine Selektion auszuwählen, die nur sehr geringen Selektionsdruck ausübt, also auch schwache Netze oft überleben lässt. Da aber mit Senkung des Selektionsdruck auch die Geschwindigkeit sinkt, mit der Fortschritte gemacht werden, verwendet convNEAT zusätzlich das Konzept der Artentrenung (im Englischen Speciation), im weiteren auch mit Clustering bezeichnet.

Ähnliche Netze mit ähnlicher Topologie werden in einzelne Arten (Cluster) aufgeteilt, so dass Netze im gleichen Cluster möglichst ähnlich und in verschiedenen Cluster möglichst verschieden sind. Die Selektion erfolgt jetzt nur in den einzelnen Clustern, so dass es dauerhaft Cluster von Netzen geben kann, die sich von dem besten Cluster unterscheiden. Während das beste Cluster weiter optimiert wird gibt convNEAT auch anderen Ansätzen die Chance erforscht zu werden und optimiert zu werden.

Das Zusammenspiel der einzelnen Cluster untereinander muss auch genau geregelt sein. convNEAT sorgt dafür, dass die besten Cluster größer werden können, um mehr Rechenzeit in die Optimierung der aktuellen Lösung zu investieren, aber gleichzeitig, andere Cluster nicht zu klein werden, auch wenn sie gerade schlechter sind. Cluster die sich nicht weiter verbessern, weil seine Netze einfach nicht gut für das Problem sind werden irgendwann gelöscht.

Damit *Clustering* funktionieren kann brauchen wir zwei Dinge: Eine Abstandsfunktion und einen Clusteralgorithmus.

3.5.1 Ähnlichkeit

Das Konzept von "ähnlichen" Genomen muss nun mathematisch definiert werden. Für jede Art von Gen kann ein Ahnlichkeit zwischen 0 und 1 defineirt werden, in Abhängigkeit davon wie unterschiedlich die Hyperparameter sind. 0 bedeutet, dass die verglichenen Gene gleich sind und je unterschiedlicher zwei Gene sind, desto näher wird die Ähnlichkeit zur 1.

Definition 3.2 (Abstandsfunktion). convNEAT verwendet folgende Funktion:

$$dist = c_0 * S + c_1 * D + c_2 * E + c_3 * T + c_4 * K + c_5 * X$$

wobei S der Unterschied in den gemeinsamen Kanten ist,

D und E zusammen die Anzahl der Gene die nur in einem der beiden Genome vorkommt, T ist der Unterschied der verwendeten Optimierer, K der Unterschied in den Knoten und X der Unterschied in der Anzahl der trainierten Epochen.

Diese Abstandsfunktion sorgt dafür, dass alle Unterschiede eine festlegbare Rolle spielen. Die Parameter c wurden durch Testläufe optimiert. Mit Abstand am wichtigsten sind S, D und E. Trotzdem bleibt das Konzept von Ähnlichkeit leicht subjektiv.

3.5.2 Clusteralgorithmus

Das Problem eine Menge von Daten \mathbf{X} in k Cluster einzuteilen lässt sich als Optimierungsproblem darstellen. Zu minimieren ist der Abstand der Mitglieder der Clusters S_i zum jeweiligen Clustermittelpunkt μ_i :

Definition 3.3.

$$J := \sum_{i=1}^{k} \sum_{x_j \in S_i} dist(x_j, \mu_i)^2$$

Für den Fall $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^m$ gibt es hervorragende Algorithmen wie k-Means [Llo57], um das Optimierungsproblem approximativ und sehr schnell zu lösen. k-Means ist ein iteratives Verfahren, dass ausgehen von Start-Clustermittelpunkten μ_i^0 iterativ immer bessere μ_i findet, in dem es den Mittelpunkt der aktuellen zu Cluster S_i gehörenden Datenpunkt zum neuen μ_i macht bis dieser Prozess konvergiert.

Leider lässt sich k-Means nicht auf unser Problem anweden, da der Suchraum kein Vektorraum mit einer Basis ist, der Begriff eines Mittelpunktes ist nicht defniert. Wir müssen lediglich mit dem Abstand dist arbeiten.

convNEAT verwendet deshalb eine stark modifizierte Variante des k-Medoid Algorithmuses. Im Gegensatz zum Mittelpunkt wählen wir den "Median", in unserem Fall das Genom im Cluster, dass den geringsten Abstand zu allen anderen Clustermitgliedern hat, also

$$fit(z) := \sum_{x_j \in S_i} dist(x_j, z)$$

minimiert.

k-Medoid kann deshalb so umgebaut werden, dass es nur von dist abhängt. Einige Dinge sind noch zu beachten, z.B. darf kein Cluster zu klein werden, da sonst keine sinnvolle Selektion stattfinden kann. Damit man messen kann wie sich die einzelnen Netze eines Clusters über die Zeit entwickeln muss zudem eine Art Konsistenz erhalten bleiben. Ist das Beste Cluster S_k für ein festes k dann sollte nach dem erneuten Clustern wieder viele Netze $x_j \in S_k$ im neuen Cluster S_k' sein. Diese Konsistenz ist bei k-Medoid nicht gegeben. Die Güte des Ergebnis im Bezug auf J hängt stark von den Start-Clustermittelpunkten μ_i^0 ab. k-Medoid wird deshalb üblicherweise mit verschiedenen kompliziert gewählten μ_i^0 mehrmals ausgeführt. convNEAT verzichtet auf eine komplizierte Initialiserung und verwendet stattdessen den Median der schon aus der letzten Generationen bekannten Cluster als Startwert. Die Einbüße in der Funktion J können durch die enstehende Konsistenz gerechtfertigt werden.

Der entwickelte consistent bounded k-Medoid kann aber nur für festes k eine Clusterung finden. Für convNEAT ist es jedoch wichtig die Anzahl der Cluster varieren zu lassen, falls durch Mutation und Crossover viele neuartige Netze entstanden sind oder nach der Selektion zu wenige Netze eines Cluster übrig bleiben.

convNEAT ändert adaptiv die Anzahl der Cluster, falls dies nötig ist und achtet trotzdem darauf, dass die Konsistenz der Cluster erhalten bleibt.

References

- [Llo57] S. Lloyd. "Least square quantization in PCM". In: Bell Telephone Laboratories Paper (1957).
- [Bak87] Reducing Bias and Inefficiency in the Selection Algorithm. International Conference on Genetic Algorithms and their Application. 1987.
- [Y L98] C. Burges Y. LeCun C. Cortes. "THE MNIST DATABASE of handwritten digits". In: (1998). URL: http://yann.lecun.com/exdb/mnist/.
- [K S02] R. Miikkulainen K. Stanley. "Evolving Neural Networks through Augmenting Topologies". In: (2002). URL: http://nn.cs.utexas.edu/downloads/papers/stanley.ec02.pdf.
- [Ben12] Y. Bengio. "Practical Recommendations for Gradient-Based Training of Deep Architectures". In: (Sept. 16, 2012). URL: https://arxiv.org/pdf/1206.5533v2.pdf.
- [J B12] Y.Bengio J. Bergstra. "Random search for hyper-parameter optimization". In: Journal of Machine Learning Research (2012). URL: http://www.jmlr.org/papers/volume13/bergstra12a/bergstra12a.pdf.
- [Des17] T. Desell. "Large Scale Evolution of Convolutional Neural Networks Using Volunteer Computing". In: (2017). URL: https://arxiv.org/pdf/1703.05422.pdf.
- [YY19] M. Zhang Y. Sun B. Xue and G. Yen. "Evolving Deep Convolutional Neural Networks for Image Classification". In: (2019). URL: https://arxiv.org/pdf/1710.10741.pdf.

Declaration

Mark-Oliver Wolf	18
Kaiserslautern, May 17, 2020	_
	e created this thesis on my own and without ationed and that I have marked any and al