

# Réseaux de neurones avec Tensorflow et keras

Objectifs <sup>a</sup> :

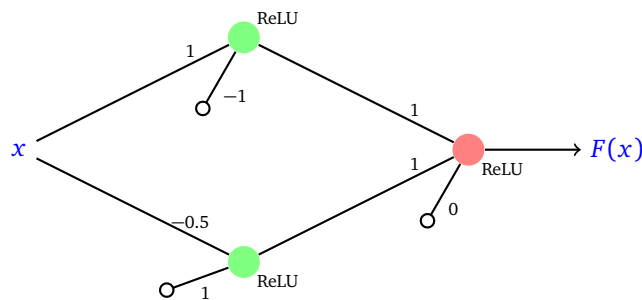
- Création d'un réseau simple avec keras.
- Création et entraînement d'un réseau pour l'approximation de fonctions.

a. Version 2023 adapté BUT 3 Informatique (Orléans), inspiré du livre d'Arnaud Bodin et François Recher

## 1. Utiliser tensorflow avec keras

TensorFlow propose une base d'outils open source pour l'apprentissage automatique. Il est développé par Google, il est le principal concurrent de PyTorch développé par Meta.

Le module *keras* permet de définir facilement des réseaux de neurones en les décrivant couche par couche. Pour l'instant nous définissons les poids à la main, en attendant de voir plus tard comment les calculer avec la machine (en Section 2). Pour commencer nous allons créer le réseau de neurones correspondant à la figure suivante :



### 1.1. Module keras de tensorflow

En plus d'importer le module *numpy* (abrégié par *np*), il faut importer le sous-module *keras* du module *tensorflow* et quelques outils spécifiques :

```
from tensorflow import keras
from tensorflow.keras.models import Sequential
from tensorflow.keras.layers import Dense
```

## 1.2. Couches de neurones

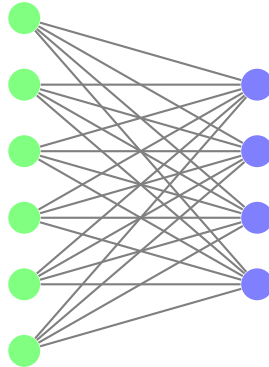
Nous allons définir l'architecture d'un réseau très simple, en le décrivant couche par couche.

```
# Architecture du réseau
modele = Sequential()

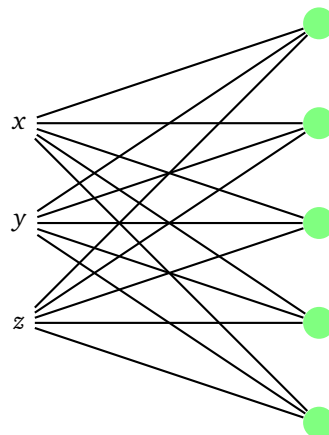
# Couches de neurones
modele.add(Dense(2, input_dim=1, activation='relu'))
modele.add(Dense(1, activation='relu'))
```

Explications :

- Notre réseau s'appelle `modele`, il est du type `Sequential`, c'est-à-dire qu'il va être décrit par une suite de couches les unes à la suite des autres.
- Chaque couche est ajoutée à la précédente par `modele.add()`. L'ordre d'ajout est donc important.
- Chaque couche est ajoutée par une commande :  
`modele.add(Dense(nb_neurones, activation=ma_fonction))`
- Une couche de type `Dense` signifie que chaque neurone de la nouvelle couche est connecté à toutes les sorties des neurones de la couche précédente.



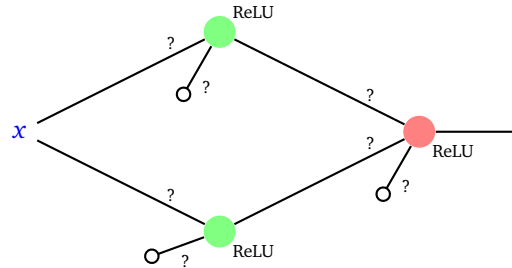
- Pour chaque couche, il faut préciser le nombre de neurones qu'elle contient. S'il y a  $n$  neurones alors la couche renvoie  $n$  valeurs en sortie. On rappelle qu'un neurone renvoie la même valeur de sortie vers tous les neurones de la couche suivante.
- Pour la première couche, il faut préciser le nombre de valeurs en entrée (par l'option `input_dim = ...`). Dans le code ici, on a une entrée d'une seule variable. Sur la figure ci-dessous un exemple d'une entrée de dimension 3.



- Pour les autres couches, le nombre d'entrées est égal au nombre de sorties de la couche précédente. Il n'est donc pas nécessaire de le préciser.
- Pour chaque couche, il faut également préciser une fonction d'activation (c'est la même pour tous les neurones d'une même couche). Plusieurs fonctions d'activation sont prédéfinies :  
`'relu' (ReLU), 'sigmoid' ( $\sigma$ ), 'linear' (identité).`

Remarquez que la fonction de Heaviside n'apparaît pas, en effet malgré ses bonnes propriétés (sa simplicité en particulier) elle a un défaut essentiel, rédhibitoire pour la descente de gradient : elle n'est pas dérivable en tout point.

- Notre exemple ne possède qu'une entrée et comme il n'y a qu'un seul neurone sur la dernière couche alors il n'y a qu'une seule valeur en sortie. Ainsi notre réseau va définir une fonction  $F : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}, x \mapsto F(x)$ .
- Mais attention, pour l'instant ce n'est qu'un *modèle* de réseau puisque nous n'avons pas fixé de poids.



- Pour vérifier que tout va bien jusque là, on peut exécuter la commande `modele.summary()` qui affiche un résumé des couches et du nombre de poids à définir.

### 1.3. Les poids

Lors de la définition d'un réseau et de la structure de ses couches, des poids aléatoires sont attribués à chaque neurone. La démarche habituelle est ensuite d'entraîner le réseau, automatiquement, afin qu'il trouve de « bons » poids. Mais pour l'instant, nous continuons de fixer les poids de chaque neurone à la main.

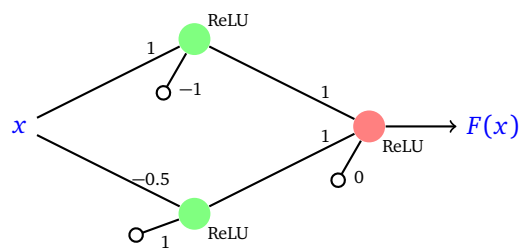
La commande pour fixer les poids est `set_weights()`.

Voici la définition des poids de la première couche, numérotée 0 :

```
# Couche 0
coeff = np.array([[1., -0.5]])
biais = np.array([-1, 1])
poids = [coeff, biais]
modele.layers[0].set_weights(poids)
```

Définissons les poids de la couche numéro 1 :

```
# Couche 1
coeff = np.array([[1.0], [1.0]])
biais = np.array([0])
poids = [coeff, biais]
modele.layers[1].set_weights(poids)
```



Voici quelques précisions concernant la commande `set_weights()`. Son utilisation n'est pas très aisée.

- Les poids sont définis pour tous les éléments d'une couche, par une commande `set_weights(poids)`.
- Les poids sont donnés sous la forme d'une liste : `poids = [coeff, biais]`.
- Les biais sont donnés sous la forme d'un vecteur de biais (un pour chaque neurone).
- Les coefficients sont donnés sous la forme d'un tableau à deux dimensions. Il sont définis par entrée. Attention, la structure n'est pas naturelle (nous y reviendrons).

Pour vérifier que les poids d'une couche sont corrects, on utilise la commande `get_weights()`, par exemple pour la première couche :

```
modele.layers[0].get_weights()
```

Cette instruction renvoie les poids sous la forme d'une liste [coefficients,biais] du type :

`[ [ [ 1. -0.5]], [-1. 1.] ]`

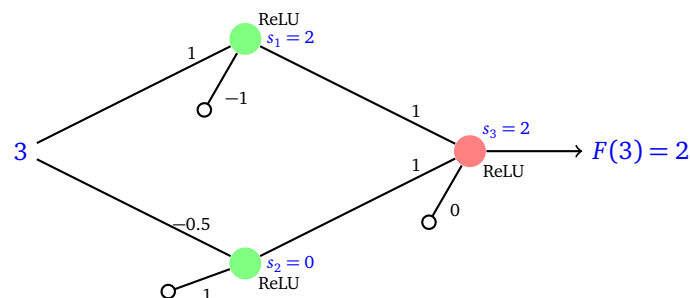
*Astuce!* Cette commande est aussi très pratique avant même de fixer les poids, pour savoir quelle est la forme que doivent prendre les poids afin d'utiliser `set_weights()`.

## 1.4. Évaluation

Comment utiliser le réseau ? C'est très simple avec `predict()`. Notre réseau définit une fonction  $x \mapsto F(x)$ . L'entrée correspond donc à un réel et la sortie également. Voici comment faire :

```
entree = np.array([[3.0]])
sortie = modele.predict(entree)
```

Ici `sortie` vaut `[[2.0]]` et donc  $F(3) = 2$ . Ce que l'on peut vérifier à la main en calculant les sorties de chaque neurone.



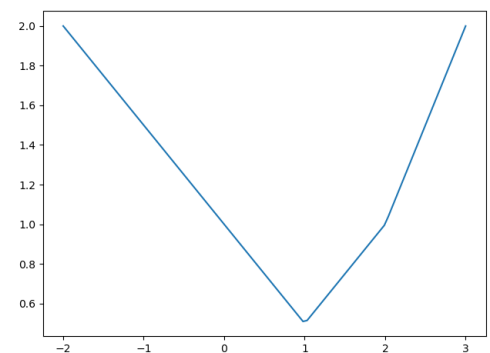
## 1.5. Visualisation

Afin de tracer le graphe de la fonction  $F : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ , on peut calculer d'autres valeurs :

```
import matplotlib.pyplot as plt
liste_x = np.linspace(-2, 3, num=100)
entree = np.array([[x] for x in liste_x])

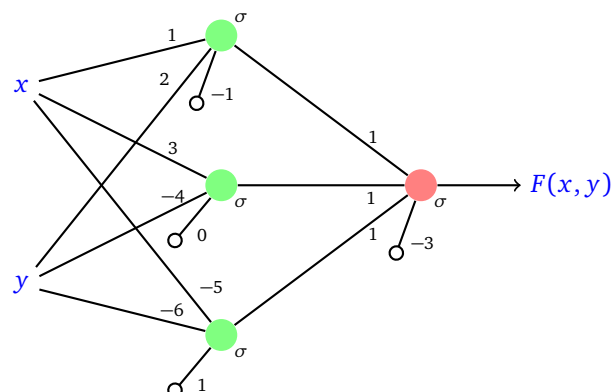
sortie = modele.predict(entree)

liste_y = np.array([y[0] for y in sortie])
plt.plot(liste_x,liste_y)
plt.show()
```



## 1.6. A vous !

Créer avec keras, le réseau de neurones ci-dessous :



La première couche possède 3 neurones, chacun ayant deux entrées. La seconde couche n'a qu'un seul neurone (qui a automatiquement 3 entrées). La fonction d'activation est partout la fonction  $\sigma$ , est la fonction sigmoid, notée `sigmoid` dans `keras`. Pour construire ce réseau, vous utiliserez pas à pas la démarche utilisée précédemment. Vérifiez que  $F(7, -5) \simeq 0.123$ . Que vaut  $F(1, -1)$  ?

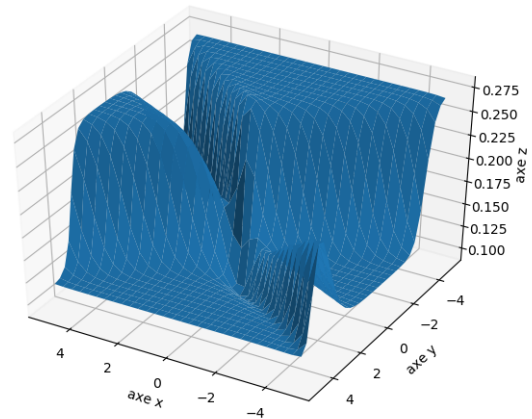
**Graphique.** Voici comment tracer le graphe de  $F : \mathbb{R}^2 \rightarrow \mathbb{R}$ . C'est un peu trop technique, ce n'est pas la peine d'en comprendre les détails.

```
import matplotlib.pyplot as plt
from mpl_toolkits.mplot3d import Axes3D
```

```
VX = np.linspace(-5, 5, 20)
VY = np.linspace(-5, 5, 20)
X,Y = np.meshgrid(VX, VY)
entree = np.c_[X.ravel(), Y.ravel()]
```

```
sortie = modele.predict(entree)
Z = sortie.reshape(X.shape)
```

```
fig = plt.figure()
ax = plt.axes(projection='3d')
ax.plot_surface(X, Y, Z)
plt.show()
```



## 2. Approximation d'une fonction à une variable

Le théorème d'approximation universelle pour les fonctions permet par l'existence d'un réseau de neurones qui imite n'importe quelle fonction. Prenons l'exemple de la fonction  $f : [0, 5] \rightarrow \mathbb{R}$  définie par

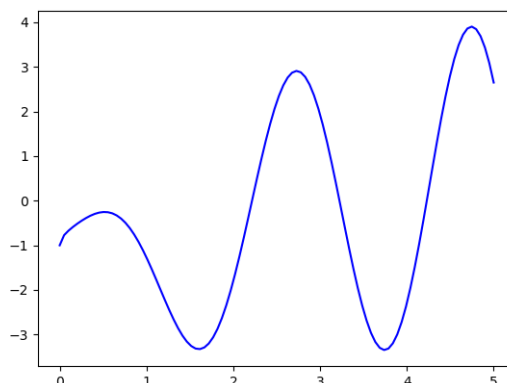
$$f(x) = \cos(2x) + x \sin(3x) + \sqrt{x}$$

que l'on souhaite approcher par un réseau de neurones.

### 2.1. Données

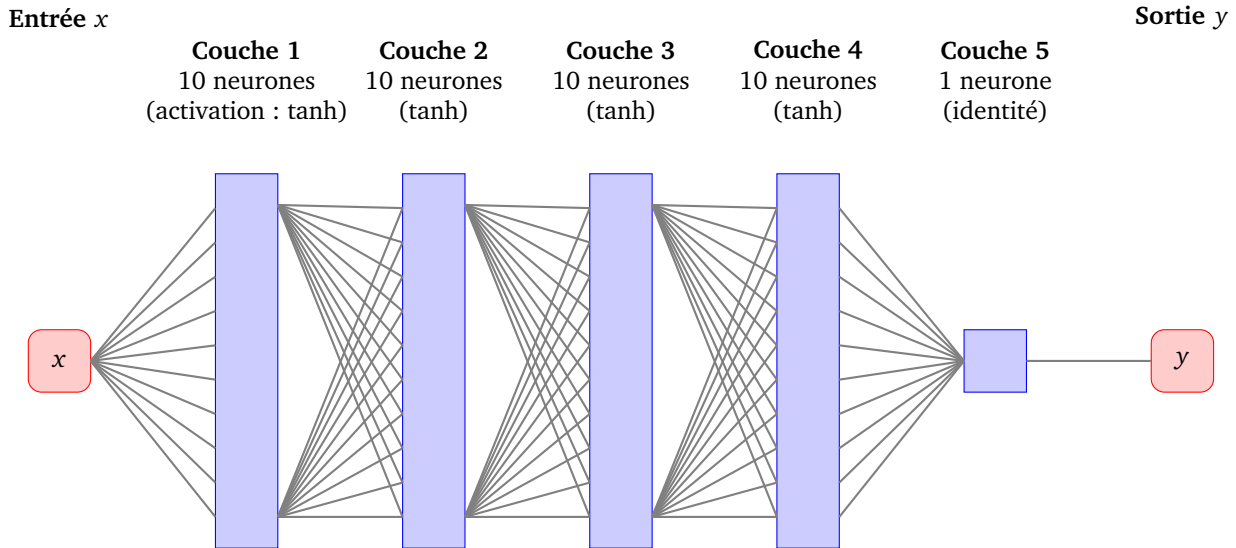
Le but est donc de construire un réseau et de calculer ses poids afin d'approcher la fonction :

$$f(x) = \cos(2x) + x \sin(3x) + \sqrt{x} - 2 \quad \text{avec } x \in [0, 5].$$



On divise pour cela l'intervalle de départ  $[0, 5]$  pour obtenir  $N = 100$  abscisses  $x_i$  qui forment la première partie des données d'apprentissage  $X_{\text{train}}$ . On calcule ensuite les  $y_i = f(x_i)$ , ce qui donne 100 ordonnées qui forment l'autre partie des données d'apprentissage  $Y_{\text{train}}$ .

On propose un réseau avec 4 couches de 10 neurones, tous de fonction d'activation la fonction tangente hyperbolique, et d'une couche de sortie formée d'un seul neurone de fonction d'activation l'identité. L'entrée et la sortie sont de dimension 1. La fonction associée au réseau est donc  $F : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ . On souhaite calculer les poids du réseau de sorte que  $F(x) \simeq f(x)$ , pour tout  $x \in [0, 5]$ .



## 2.2. Programme

```
# Partie A. Données

# Fonction à approcher
def f(x):
    return np.cos(2*x) + x*np.sin(3*x) + x**0.5 - 2

a, b = 0, 5          # intervalle [a,b]
N = 100              # taille des données
X = np.linspace(a, b, N) # abscisses
Y = f(X)             # ordonnées
X_train = X.reshape(-1,1)
Y_train = Y.reshape(-1,1)

# Partie B. Réseau

modele = Sequential()

p = 10
modele.add(Dense(p, input_dim=1, activation='tanh'))
modele.add(Dense(p, activation='tanh'))
modele.add(Dense(p, activation='tanh'))
modele.add(Dense(p, activation='tanh'))
modele.add(Dense(1, activation='linear'))
```

```
# Méthode de gradient : descente de gradient classique

modele.compile(loss='mean_squared_error')
print(modele.summary())

# Partie C. Apprentissage
# On initialise d'abord les poids aléatoirement (car nous voulons faire plusieurs
#essais d'apprentissage en repartant de zero à chaque fois) :

random_weights = [np.random.normal(size=w.shape) for w in model.get_weights()]
model.set_weights(random_weights)

# On lance l'apprentissage (par descente de gradient)
history = modele.fit(X_train, Y_train, epochs=4000)

# Partie D. Visualisation

# Affichage de la fonction et de son approximation
Y_predict = modele.predict(X_train)
plt.plot(X_train, Y_train, color='blue')
plt.plot(X_train, Y_predict, color='red')
plt.show()

# Affichage de l'erreur au fil des époques
plt.plot(history.history['loss'])
plt.show()
```

## 2.3. Explications

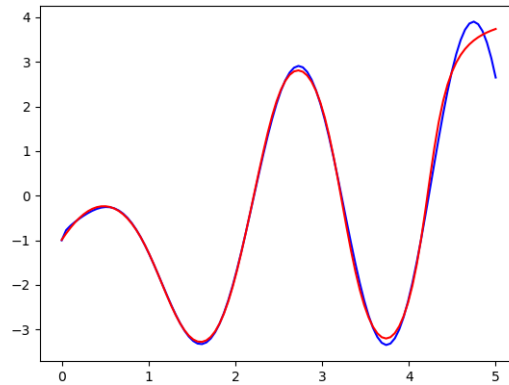
La fonction d'erreur est ici l'erreur quadratique moyenne. Notre méthode de gradient débute avec un taux d'apprentissage  $\delta = 0.001$  (variable `lr` pour *learning rate*).

On lance l'apprentissage, c'est à dire le calcul des poids :

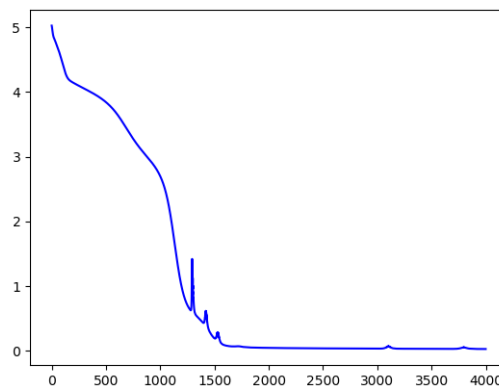
```
history = modele.fit(X_train, Y_train, epochs=4000)
```

Ici on effectue 4000 époques (on utilise 4000 fois les données). La taille de l'échantillon est égale à la taille des données  $N$ , c'est une descente de gradient classique, il y a donc aussi 4000 étapes dans la descente de gradient. La variable `history` contient l'historique des valeurs renvoyées par la fonction `fit()` et permet par exemple d'afficher la valeur de l'erreur au fil des époques.

Le réseau fournit donc une fonction  $F : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$  qui approche correctement la fonction  $f$  sur l'intervalle  $[0, 5]$ .



Voici le comportement de l'erreur au fil des époques.



## 2.4. A vous !

Nous voyons que nous pouvons jouer ici sur 4 paramètres :

1. Le nombre de couches  $c$ ,
2. Le nombre de neurones  $p$ ,
3. Le pas  $\delta$ ,
4. Le nombre d'époques  $ep$ ,

et nous conserverons la fonction d'activation  $\tanh$ .

- 1) Exprimez, en fonction des paramètres pertinents, le nombre total de neurones utilisés et le nombre de paramètres à estimer par la descente de gradient.
- 2) Quelle est la différence entre  $Y_{train}$  et  $Y_{predict}$  ?
- 3) Que trace `plt.plot(X_train, Y_train, color='blue')` ?
- 4) Quelle est la fonction python qui effectue la descente de gradient ?
- 5) Vous ferez varier les paramètres de la façon suivante, en traçant à chaque fois la vraie fonction et celle obtenue par le réseau. Décrivez ce que vous obtenez dans chacun des cas (pour des  $ep$  grands attention les temps d'exécution peuvent être longs dans ce cas n'allez pas jusqu'à 4000, vous pourrez ajouter une fonction `timer` qui permet de connaître ce temps d'exécution).

- $c = 2$ ,  $p = 2$ ,  $\delta = 0.01$ ,  $ep = 50$  puis  $ep = 1000$  et  $ep = 4000$
- $c = 5$ ,  $p = 2$ ,  $\delta = 0.01$ ,  $ep = 50$  puis  $ep = 1000$  et  $ep = 4000$



- $c = 2, p = 5, \delta = 0.01, ep = 50$  puis  $ep = 1000$  et  $ep = 4000$
- $c = 5, p = 5, \delta = 0.01, ep = 50$  puis  $ep = 1000$  et  $ep = 4000$
- $c = 5, p = 10, \delta = 0.01, ep = 50$  puis  $ep = 1000$  et  $ep = 4000$
- $c = 5, p = 10, \delta = 0.001, ep = 50$  puis  $ep = 1000$  et  $ep = 4000$

## 2.5. Une variante, ressemblant plus à des vraies données

Pour obtenir une suite de données plus réaliste (moins régulière que la fonction  $f$ ), nous décidons de brouter les données. Pour cela nous allons ajouter aux valeur  $Y_{\text{train}}$  une valeur tirée aléatoirement selon une variable aléatoire gaussienne (le bruit).

```
#Voici la fonction qui génère une liste de "size" valeurs selon une loi gaussienne
#de paramètres "mu" et "sigma" :
def gaussnoise(mu, sigma, size):
    return np.random.normal(mu, sigma, size)

# Création du jeu de données
a, b = 0, 5
N = 60
X = np.linspace(a, b, N)
#print(X)
Y = f(X)
Ynoisy=f(X)+gaussnoise(0,0.3,N)
#print(Y)
X_train = X.reshape(-1,1)
Y_train = Ynoisy.reshape(-1,1)

# Tracer du nuage de points des données bruitées color='blue'
plt.plot(X_train, Y_train,"ob")
```

Faites une analyse similaire à celle du paragraphe précédent.