Alma Mater Studiorum · Università di Bologna

Scuola di Scienze Dipartimento di Fisica e Astronomia Corso di Laurea in Fisica

TITOLO TESI

Relatore:

Prof./Dott. Enrico Giampieri

Correlatore: (eventuale)

Prof./Dott. Nome Cognome

Presentata da: Mattia Ceccarelli

Anno Accademico 2017/2018

Indice

1	Intr	roduzione	4
	1.1	Algoritmi Genetici	4
		1.1.1 Operatori	4
		1.1.2 Struttura di un Algoritmo Genetico	5
		1.1.3 Applicazioni	5
		1.1.4 Drift genetico	5
	1.2	Reti Neurali	5
		1.2.1 Perceptron	6
		1.2.2 Struttura fully connected	7
		1.2.3 Adam	8
		1.2.4 Evoluzione di una Rete Neurale	8
	1.3	Dirichlet Process o Chinese Restaurant	8
2	Met	todologia	9
	2.1	Popolazione di reti neurali	9
	2.2	Operatori	9
		2.2.1 Crossover	9
		2.2.2 Mutazione	10
		2.2.3 Selezione	10
	2.3		11
	2.4		12
	2.5	Struttura dell'algoritmo	14
3	Rist	ultati 1	L 5
	3.1	Moons dataset	15
			15
			17
	3.2		17
	-		18
		-	18
	3.3	σ	18

4	Conclusioni	19
Bi	bliografia	20

Introduzione

In questo capitolo si introdurranno i principali mezzi utilizzati nello svolgimento del progetto di tesi, ossia Algoritmi Genetici per la ricerca dei minimi di una funzione non parametrica ?????? e Reti Neurali fully connected, che svolgono il ruolo di funzione a molti parametri da ottimizare in un problema di classificazione.

1.1 Algoritmi Genetici

Gli algoritmi genetici sono software di ricerca ispirati dalla selezione naturale applicata ad una popolazione di individui, chiamati soluzioni, caratterizzati da un *cromosoma*, spesso rappresentato da una lista di numeri binari o da una stringa. Il parametro che differenzia soluzioni migliori o peggiori è il *fitness*, misurato attraverso la *funzione di fitness* la quale dipende dal problema. L' evoluzione della popolazione avviene attraverso la selezione dei migliori individui che passeranno il loro *cromosoma* alla generazione successiva.

1.1.1 Operatori

Mitchell [1999] I principali operatori che compongo un semplice algoritmo genetico sono:

Selezione Questo operatore seleziona i migliori individui, più è alto è il fitness e più è probabile che un individuo venga scelto per creare la nuova generazione

Crossover L'operatore di Crossover produce un taglio nel genoma degli individui "genitori" per formare due individui "figli": per esempio prendendo le due stringhe 111000 e 000111, producendo un taglio alla terza posizione otterremo le stringhe 111111 e 000000.

Mutazione L'operatore di mutazione si occupa di cambiare casualmente uno o più caratteri di individui scelti a caso nella popolazione.

Il funzionamento di un tipico algoritmo genetico, come descritto da Mitchell [1999] una volta definito il problema, procede in questo modo:

1.1.2 Struttura di un Algoritmo Genetico

- 1. Creazione casuale di n elementi, che rappresentano la prima popolazione.
- 2. Calcolo del fitness f(x) di ogni soluzione x della popolazione.
- 3. Fino a che non sono stati generati n discendenti ripetere:
 - a. Selezione di due genitori dalla popolazione dove un individuo può anche essere scelto più volte.
 - b. Con probabilità p_c (probabilità di crossover) applicare l'operatore di crossover sui due genitori. Nel caso non avvenisse alcun crossover, copiare i genitori.
 - c. Con probabilità p_m (probabilità di mutazione) applicare l'operatore di mutazione sui figli.
- 4. Sostituire la vecchia popolazione con la nuova generazione e ripetere dal secondo passaggio.

Ogni iterazione di questo processo è chiamata generazione.

1.1.3 Applicazioni

Il classico esempio di utilizzo di un algoritmo genetico è la ricerca dei massimi di una funzione. In tal caso, un individuo è rappresentato da una stringa di bit, la funzione di fitness è la funzione stessa e il fitness delle soluzioni è il valore della funzione calcolato nel punto di cui l'individuo è la rappresentazione binaria. Oltre ad essere l'esempio più semplice risulta anche quello più significativo: di fatto lo scopo di un algoritmo genetico è ottimizzare.

Da migliorare

1.1.4 Drift genetico

posso scrivere qualcosa su questo visto che viene osservato.

1.2 Reti Neurali

Una rete neurale è una struttura interconnessa di semplici unità procedurali, chiamate nodi. La loro funzionalità si ispira ai neuroni del regno animale. La capacità di elaborazione della rete neurale è contenuta nella "forza" delle connessioni tra nodi, espressa dai

pesi dei collegamenti, ottenuti da processi di addestramento o apprendimento. Gurney [1997]

1.2.1 Perceptron

Nielsen [2015] Il perceptron è stato sviluppato negli anni '50 e '60 dal ricercatore Frank Rosenblatt ispirandosi ai lavori antecedenti di Warren McCulloch e Walter Pitts. È l'unità di base di una rete neurale e il suo funzionamento è il seguente: il perceptron riceve n valori in ingresso $x_1, x_2, ..., x_n$ e restituisce 1 o 0 a seconda che la somma pesata degli input superi o no un valore di soglia, con pesi $w_1, w_2, ..., w_n$. Ad esempio nel perceptron mostrato in figura 1.1:

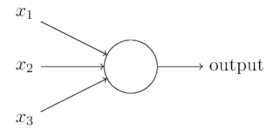


Figura 1.1: Perceptron con 3 input ed un output

l'output sarà determinato da:

$$\begin{cases} 0 \text{ se } \sum_{i} x_i w_i \leq valore \ di \ soglia \\ 1 \text{ se } \sum_{i} x_i w_i > valore \ di \ soglia \end{cases}$$

anche se è più comune trovare la scrittura:

$$\begin{cases} 0 \text{ se } \sum_{i} x_i w_i + b \le 0 \\ 1 \text{ se } \sum_{i} x_i w_i + b > 0 \end{cases}$$

dove b è detto bias del perceptron. È attraverso pesi e bias che il perceptron può soppesare diverse prove e compiere decisioni.

Tuttavia se la rete contenesse perceptron, anche un piccolo cambiamento nei parametri interni potrebbe causare un cambiamento netto nel comportamento della rete [Nielsen [2015]], per questo è preferibile utilizzare una funzione di attivazione che rende continuo l'output di un nodo. Un esempio di funzione di attivazione è la sigmoide definita come:

$$\sigma(z) = \frac{1}{1 + e^{-z}} \tag{1.1}$$

e l'output di un nodo della rete diventa :

$$y = \sigma(\sum_{i} x_i w_i + b) \tag{1.2}$$

risultato che è continuo e compreso tra zero ed uno.

Un altro tipo di funzione di attivazione è la $Rectified\ Linear\ Units$ o ReLU e si presenta come:

$$y(x) = \max\{0, x\} \tag{1.3}$$

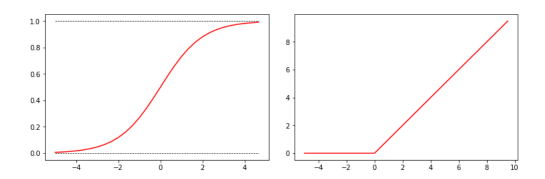


Figura 1.2: confronto tra due funzioni di attivazione: a sinistra sigmoidale e a destra ReLU

La scelta della migliore funzione di attivazione non è univoca e dipende dal problema che viene affrontato.

1.2.2 Struttura fully connected

La struttura di una rete neurale fully connected composta da molti layer di neuroni è come quella mostrata in figura 1.3:

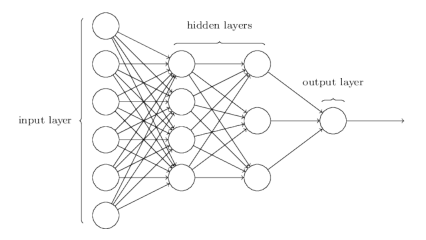


Figura 1.3: Esempio di rete neurale fully connected in cui viene mostrata la distinzione tra input layer, hidden layer e output layer

In una rete come questa ad ogni collegamento è associato un peso e ad ogni nodo è associato un bias: gli output dei neuroni del layer di input diventano a loro volta valori in ingresso del layer successivo in un procedimento a catena fino all'ultimo layer, che restituisce la risposta della rete. L'addestramento della rete consiste nel valutarne gli output in un determinato set di dati, chiamato training dataset, confrontarli con i valori attesi, forniti dallo stesso dataset, e modificare pesi e bias in modo che la risposta si avvicini a ciò che ci si aspetta.

Da completare con accenno a BackPropagation

1.2.3 Adam

1.2.4 Evoluzione di una Rete Neurale

1.3 Dirichlet Process o Chinese Restaurant

Metodologia

In questo capitolo verranno descritti i metodi utilizzati per l'ottimizzazione di una rete neurale fully connected attraverso un algoritmo genetico: l'obiettivo è quello di evolvere la struttura degli hidden layer della rete al fine di classificare al meglio un dataset separato in due classi di dati.

2.1 Popolazione di reti neurali

L'algoritmo genera la prima popolazione di oggetti Random Network casualmente, i parametri interni sono stati scelti in modo che questa fosse limitata e non raggiungesse subito un risultato ottimale. In particolare il numero di layer è compreso tra 1 e 5 mentre il numero massimo di neuroni per layer è 25. La popolazione è stata mantenuta al massimo di 20 individui per lo stesso motivo. Il cromosoma di un individuo è quindi una lista di numeri di lunghezza variabile e l'algoritmo genetico è stato adattato a questo problema: la ricerca di un minimo in uno spazio in cui il numero di variabili non è definito.

2.2 Operatori

La differenza nell'utilizzare cromosomi di lunghezza variabile si ritrova soprattutto negli operatori dell'algoritmo genetico scritto ad hoc per il progetto che devono gestire una variabile che normalmente non rappresenterebbe un problema. Per questo ogni operatore è stato adattato per fare in modo che sia possibile esplorare lo spazio delle soluzioni anche in tal senso.

2.2.1 Crossover

Il Crossover si differenzia da quello di un algoritmo genetico in cui la lunghezza di ogni cromosoma sia prestabilita. Infatti, è facile che i due genitori selezionati non abbiano

lo stesso numero di hidden layer: in questo caso non è possibile "tagliare" il cromosoma nello stesso punto (come mostrato nel capitolo 1.1). Inoltre è necessario che la lunghezza dei figli possa essere diversa da quella dei genitori in modo da non limitare le possibilità di esplorazione.

Seguendo questi propositi, vengono scelti casualmente due punti di taglio, uno per genitore, da una media di tre interi casuali (questo per fare in modo che la lunghezza non cambi troppo tra una generazione e la successiva). Dopodiché il crossover procede come in un classico algoritmo genetico, ossia restituendo due figli combinazione delle parti tagliate.

Un esempio di funzionamento, scelti i genitori:

genitore
$$1 = [10,3,4,11]$$
; genitore $2 = [7,23,1,2,19]$

e prendendo due tagli rispettivamente alla 3^a e 2^a posizione si ottengono:

figlio
$$1 = [10,3,4,1,2,19]$$
; figlio $2 = [7,23,11]$

i quali popoleranno la generazione successiva.

2.2.2 Mutazione

Anche il processo di mutazione ha subito qualche variazione, infatti, occorre che anche la lunghezza del cromosoma possa cambiare a seguito dell'azione di questo operatore. Per fare ciò sono state introdotte due probabilità indipendenti: $p_m = 5\%$ rappresenta la probabilità che un layer qualsiasi del cromosoma venga modificato aggiungendo o togliendo un neurone, $p_l = 5\%$ rappresenta invece la probabilità che venga aggiunto o rimosso un layer dalla rete.

2.2.3 Selezione

Nella varietà di operatori di selezione, verranno comparati i risultati di due algoritmi, scelti per la semplicità di implementazione che nulla toglie alla capacità di questi di evolvere il sistema.

1. Il primo, denominato random mate, è il più rapido: partendo da una popolazione ordinata per miglior fitness passa alla nuova generazione un' élite di individui pari al 20%. Poi scorre dall'inizio la popolazione per il primo genitore, mentre il secondo genitore viene scelto a caso. Questo avviene fino a che la generazione successiva non è riempita.

2. Il secondo, denominato all sons, è concettualmente più semplice ma richiede molto più tempo per completare una run: continuando a mantenere un 20% di élite, in una popolazione viene fatto il crossover di ogni coppia possibile di individui. Di questi vengono scelti i migliori per riempire la generazione successiva. È facile capire come questo sia il metodo più dispendioso in termini di risorse, infatti ogni rete va addestrata per determinarne il fitness e in una popolazioni di soli 10 individui il numero totale di reti da valutare per ogni generazione sale a 200 = (10 * 10 * 2)

Mantenere un'élite di individui è utile per fare in modo che la popolazione evolva ma allo stesso tempo mantenga intatti i caratteri che nella precedente generazione hanno conseguito il miglior score.

2.3 Funzione di Fitness

La funzione di fitness dell'algoritmo riceve il cromosoma di ogni individuo che come mostrato in sezioni precedenti ha la forma di una lista di interi, che rappresentano gli hidden layer della rete. È a questo punto che viene costruita la rete vera e propria, che altro non è che un'istanza della classe MLPClassifier (che sta per Multi-layer Perceptron classifier) della libreria scikit learn (Pedregosa et al. [2011]).

L'addestramento della rete è affidato alla funzione fit, propria di ogni Classificatore di scikit learn, che restituisce un oggetto MLP addestrato sul training set.

A questo punto è possibile misurare la risposta di un MLP addestrato agli input: l'input layer è composto da due nodi, ossia le due coordinate di un punto, l'output layer da un solo nodo, con output compreso tra 0 (classe 1) e 1(classe 2) come mostrato in figura 2.1:

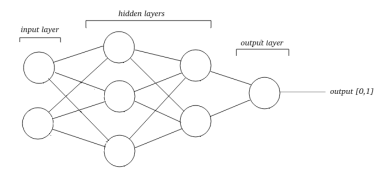


Figura 2.1: Esempio di MLPClassier generato da un individuo con cromosoma [3,2]

Infine si sfrutta il *test set* per attribuire un *fitness*, o *score*, all'individuo. Ciò viene fatto utilizzando due metri di valutazione differenti, valutati in parallelo:

Accuracy score questo metodo è il più semplice e diretto: attribuisce un fitness pari alla percentuale di risposte corrette della rete. Il problema di questo procedimento è che equipara una risposta di 0.51 ad 1 ed una di 0.49 a 0 nonostante in entrambe le risposte l'incertezza sia alta. L'accuracy score viene massimizzato nell'algoritmo.

Logarithmic loss function o log loss, è una misura di quanta incertezza pone la rete nelle sue risposte. Dalla documentazione di scikit learn la log loss è definita come "the negative log-likehood of the true labels given a probabilistic classifier's prediction" o:

$$-logP(\frac{y_t}{y_p}) = -(y_t log(y_p) + (1 - y_t) log(1 - y_p))$$
(2.1)

Dove y_t è la classe dell'oggetto (o 0 o 1), mentre y_p è la probabilità stimata che l'oggetto sia di quella classe.

2.4 Datasets

I set di dati sono artificiali e forniti da *scikit learn*. Sono stati usati per le prove 3 tipi di dataset:

moons I punti rossi e blu vengono generati a forma di semicerchi, come mostrato in figura 2.2

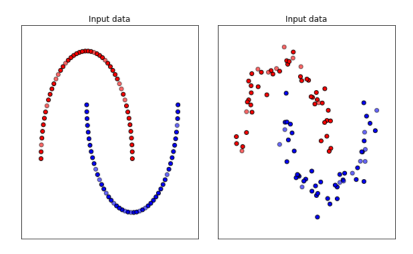


Figura 2.2: Nell'immagine sono messe a confronto due versioni del dataset moons: a sinistra priva di noise e a destra con noise = 0.1

circles I punti vengono generati a forma di cerchi concentrici, è possibile fornire diversi gradi di separazione ai due cerchi attraverso il parametro *factor*. Il dataset è mostrato in figura 2.3

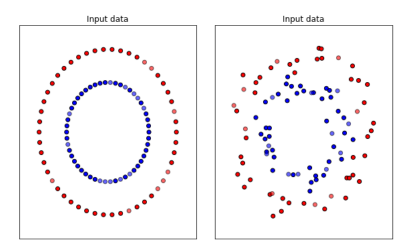


Figura 2.3: Nell'immagine a confronto due versioni del dataset circles: a sinistra senza noise e a destra con noise = 0.1. Entrambe con lo stesso fattore tra i cerchi

circles+ È un dataset personalizzato creato dall'unione di due "circles", come mostrato in figura 2.4

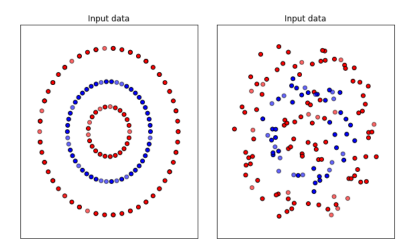


Figura 2.4: Nell'immagine a confronto due versioni del dataset circles+: a sinistra con noise=0 e a destra con noise=0.1

Per tutti i datasets è possibile attribuire un *noise* in modo che sia più difficile separare le due classi di punti. Nel corso delle prove sono state valutate le prestazioni dell'algoritmo su tutti i datasets. Sono stati appositamente evitati dataset lineramente separabili.

I dataset sono generati a partire dalle due funzioni make moons e make circles di scikit learn.

2.5 Struttura dell'algoritmo

Per chiarezza viene riportata la struttura dell'algoritmo, che ne mostra i vari passaggi:

- 1. creazione della prima generazione.
- 2. generazione del dataset, separazione di questo in train set e test set, valutazione del fitness e ordinamento della popolazione.
- 3. finché l'individuo con il best fitness non rimane lo stesso per 5 generazioni consecutive:
 - a. separazione del dataset in train set e test set con random state differenti ad ogni ciclo.
 - b. Finchè la nuova generazione non è riempita ripetere:
 - Selezione del primo e secondo genitore.
 - Crossover e creazione dei figli.
 - Mutazione dei figli.
 - c. Valutazione del fitnesse ordinamento della nuova generazione
 - d. Risultati del migliore individuo sul dataset scelto.
- 4. Termine dell'algoritmo.

Ogni iterazione di questo processo viene chiamata run

Risultati

In questo capitolo verranno presentati i dati ottenuti confrontando alcune metodologie discusse nel capitolo precedente.

3.1 Moons dataset

Il primo dataset su cui è stato testato l'algoritmo è moons, nelle immagini successive vengono riportati alcuni esempi di run effettute, differenziando Accuracy score e log loss, cioè i due diversi tipi di fitness function, e i due algoritmi di selezione, che sono random mate e all sons.

3.1.1 Accuracy score

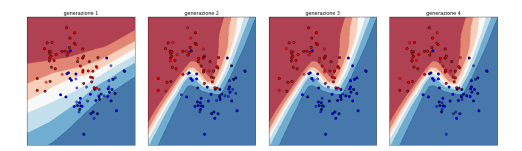


Figura 3.1: L'immagine mostra una run tipica usando l'accuracy score e la random mate selection e noise = 0.25

Nella figura 3.1 viene mostrata una run rappresentativa effettuata utilizzando come algoritmo di Selezione $random\ mate$: da notare come queste classificazioni raggiungano uno score molto alto (generalmente 1.0 / 1.0) nonostante la "sicurezza" della rete non

sia molto alta nella classicazione di alcuni punti, specialmente se questi si trovano vicini a punti della classe opposta. La "sicurezza" della rete è rappresentata sui grafici dal colore: tanto più è intenso e tanto più il *Multi-layer perceptron* è sicuro della sua scelta. Il colore viene quantificato dalla funzione *predict proba* di *scikit learn*, che restituisce la probabilità calcolata dalla rete che un punto sia rosso o blu.

Alcune generazioni (le ultime) vengono escluse dalle immagini perchè, come detto nel capitolo precedente, sono tutte uguali.

In figura 3.2 viene invece mostrato il grafico del fitness del miglior individuo in funzione della

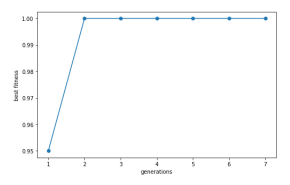


Figura 3.2: Best fitness di ogni generazione della popolazione con accuracy score e random mate

Da notare come su questo dataset il raggiungimento di un individuo con fitness molto alto (di fatto insuperabile) sia molto veloce (in questo caso di una sola generazione), nonostante la separazione sembri molto incerta, come specificato sopra.

Risultati simili vengono raggiunti dal secondo algoritmo di selezione, mostrati in figura 3.3:

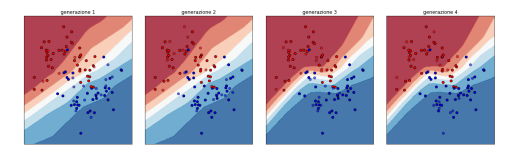


Figura 3.3: In figura viene mostrata una run d'esempio utilizzando lo stesso noise e stessa funzione di fitness ma diverso algoritmo di selezione

Anche in questo l'evoluzione è rapida e il risultato finale incerto, nonostante l'ottimo risultato raggiunto dalle reti nell'accuracy test. L'andamento del best fitness è identico a quello precedente (figura 3.4):

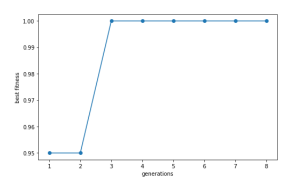


Figura 3.4: In figura viene mostrato l'andamento del best fitness in funzione della generazione

Data l'inefficienza sia computazionale sia in termini di performance, è stato deciso di abbandonare questo algoritmo di selezione per i prossimi datasets.

$3.1.2 \quad logarithmic \ loss$

Significative differenze su questo dataset si hanno cambiando il tipo di funzione di fitness e passando alla *logaritmic loss*, come mostrato in figura 3.5

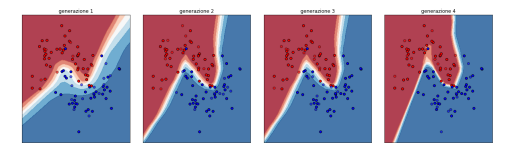


Figura 3.5: Evoluzione di una rete neurale seguendo la logarithmic loss function sul dataset moons

3.2 Circles Dataset

Vengono presentati in forma parallela alla sezione precedente i risultati ottenuti dall'algoritmo nel dataset circles, con noise = 0.25

3.2.1 Accuracy score

Figura 3.6: L'immagine mostra una run d'esempio nel dataset circles usando l'accuracy score

$3.2.2 \quad logarithmic \ loss$

Figura 3.7: L'immagine mostra una run d'esempio nel dataset circles usando la log loss

3.3 Circles+ Dataset

Conclusioni

Elenco delle figure

1.1 1.2	Perceptron con 3 input ed un output	6
1.3	ReLU	7 8
2.1	Esempio di MLPClassier generato da un individuo con cromosoma [3,2] .	11
2.2	Nell'immagine sono messe a confronto due versioni del dataset moons: a sinistra priva di noise e a destra con noise $=0.1$	12
2.3	Nell'immagine a confronto due versioni del dataset circles: a sinistra senza noise e a destra con noise = 0.1. Entrambe con lo stesso fattore tra i cerchi	13
2.4	$Nell'immagine \ a \ confronto \ due \ versioni \ del \ dataset \ circles+: \ a \ sinistra \ con \ noise = 0 \ e \ a \ destra \ con \ noise = 0.1 \ \ldots \ldots \ldots \ldots$	13
3.1	L'immagine mostra una run tipica usando l'accuracy score e la random mate selection e noise = 0.25	15
3.2	Best fitness di ogni generazione della popolazione con accuracy score e random mate	16
3.3	In figura viene mostrata una run d'esempio utilizzando lo stesso noise e	
3.4	stessa funzione di fitness ma diverso algoritmo di selezione	16
3.5	generazione	17
2 G	$dataset\ moons$	17
3.6	L'immagine mostra una run d'esempio nel dataset circles usando l'accuracy score	18
3.7	L'immagine mostra una run d'esempio nel dataset circles usando la log loss	18

Bibliografia

- Kevin Gurney. An Introduction to Neural Networks. UCL Press, 1997. ISBN 0-203-45151-1.
- J. D. Hunter. Matplotlib: A 2d graphics environment. Computing In Science & Engineering, 9(3):90-95, 2007. doi: 10.1109/MCSE.2007.55.
- Melanie Mitchell. An Introduction to genetic algorithm. The MIT Press, 1999. ISBN 0262133164.
- Michael A. Nielsen. Neural Network and Deep Learning. Determination Press, 2015.
- F. Pedregosa, G. Varoquaux, A. Gramfort, V. Michel, B. Thirion, O. Grisel, M. Blondel,
 P. Prettenhofer, R. Weiss, V. Dubourg, J. Vanderplas, A. Passos, D. Cournapeau,
 M. Brucher, M. Perrot, and E. Duchesnay. Scikit-learn: Machine learning in Python.
 Journal of Machine Learning Research, 12:2825–2830, 2011.