



**WYDZIAŁ
ELEKTROTECHNIKI
I INFORMATYKI**
POLITECHNIKI RZESZOWSKIEJ

Mateusz Fesz

Implementacja wielowarstwowej sieci neuronowej oraz algorytmu
wstecznej propagacji błędów z adaptacyjnym współczynnikiem
uczenia. Badanie wpływu metaparametrów sieci na
efektywność uczenia

Praca projektowa z modułu „Sztuczna inteligencja”

Rzeszów, 2022

Spis treści

1. Opis projektu	5
1.1. Cel projektu	5
1.2. Opis i przygotowanie wykorzystanych danych	5
2. Zagadnienia teoretyczne związane z wykorzystaną siecią neuronową oraz algorytmem uczenia	7
2.1. Model neuronu	7
2.2. Sieć neuronowa jednowarstwowa	8
2.3. Sieć neuronowa wielowarstwowa	9
2.4. Proces uczenia sieci z wykorzystaniem metody gradientowej	10
2.4.1. Ogólny algorytm gradientowy	11
2.4.2. Zastosowanie algorytmu gradientowego w sieciach wielowarstwowych	13
2.4.3. Metoda stochastycznego spadku gradientu	14
2.4.4. Adaptacyjny współczynnik uczenia	14
3. Implementacja algorytmów w języku Rust	16
3.1. Implementacja struktury sieci	16
3.1.1. Podstawowa struktura reprezentująca sieć	16
3.1.2. Algorytm uczenia sieci	18
3.1.3. Skrypt ładujący dane	26
4. Eksperymenty	31
4.1. Seria 1 - Testy poprawności działania implementacji sieci	34
4.2. Seria 2 - Badanie wpływu metaparametrów sieci na przebieg oraz wynik procesu uczenia	36
4.2.1. Wpływ liczby neuronów na efektywność uczenia	38
4.2.2. Wpływ modyfikatorów współczynnika uczenia na poprawność klasyfikacji	40
4.2.3. Wpływ początkowej wartości współczynnika uczenia na proces uczenia	46
4.3. Seria 3 - Badanie wpływu parametru błędu granicznego na przebieg oraz wynik procesu uczenia	48

4.3.1. Wpływ zmiennego współczynnika granicznego na poprawność klasyfikacji przy zmiennej liczbie neuronów	51
4.3.2. Ogólny wpływ parametrów adaptacyjnych na efektywność uczenia sieci	54
4.3.3. Uogólniony wpływ współczynnika błędu granicznego na poprawność klasyfikacji	58
4.4. Seria 4 oraz seria 5 - Testy metody stochastycznej	61
4.5. Seria 6 - testy osłabionego algorytmu adaptacyjnego	66
5. Podsumowanie projektu. Wnioski	73
Literatura	75

1. Opis projektu

1.1. Cel projektu

Celem projektu jest realizacja uniwersalnej sieci neuronowej wielowarstwowej oraz zbadanie wpływu metaparametrów sieci na przebieg i efektywność procesu uczenia. Metaparametry poddane badaniom to:

- S1 - liczba neuronów w pierwszej warstwie sieci
- S2 - liczba neuronów w drugiej warstwie sieci
- lr - współczynnik uczenia sieci
- er - współczynnik maksymalnego dopuszczalnego przyrostu błędu, oznaczany również jako MAX_PERF_INC
- lr_{dec} - modyfikator współczynnika uczenia w przypadku przekroczeniu maksymalnego dopuszczalnego przyrostu błędu
- lr_{inc} - modyfikator współczynnika uczenia w przypadku spadku błędu

1.2. Opis i przygotowanie wykorzystanych danych

W celu przeprowadzenia badań, wykorzystany został zbiór danych dostępny pod adresem: <https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/zoo>. Składa się na niego 101 rekordów opisanych 18 parametrami. Opisują one następujące cechy zwierzęcia:

- 1) animal name - wartość tekstowa, stanowiąca nazwę zwierzęcia. Nieuwzględniana w procesie uczenia
- 2) hair - wartość logiczna, określająca występowanie owłosienia na ciele zwierzęcia
- 3) feathers, wartość logiczna, stwierdzająca występowanie piór na ciele zwierzęcia
- 4) eggs - wartość logiczna, niosąca informację o składaniu przez zwierzę jaj
- 5) milk - wartość logiczna, określająca zdolność zwierzęcia do wytwarzania mleka
- 6) airborne - wartość logiczna, stwierdzająca zdolność zwierzęcia do lotu

- 7) aquatic - wartość logiczna, niosąca informację o zdolności zwierzęcia do funkcjonowania w środowisku wodnym
- 8) predator - wartość logiczna, informująca czy zwierzę jest drapieżnikiem
- 9) toothed - wartość logiczna, określająca występowanie uzębienia u zwierzęcia
- 10) backbone - wartość logiczna, stwierdzająca występowanie kręgosłupa
- 11) breathes - wartość logiczna, niosąca informację o sposobie oddychania zwierzęcia
- 12) venomous - wartość logiczna, określająca czy zwierzę jest jadowite
- 13) fins - wartość loiczna, stwierdzająca występowanie płetw
- 14) legs - wartość liczbowa, informująca o liczbie nóg danego zwierzęcia
- 15) tail - wartość logiczna, niosąca informację o występowaniu ogona
- 16) domestic - wartość logiczna, określająca czy zwierzę jest uznawane za domowe
- 17) catsize - wartość logiczna, o niesprecyzowanej informacji
- 18) type - wartość liczbowa, określająca przynależność zwierzęcia do jednej z siedmiu klas

W procesie uczenia należy dokonać dopasowania zwierzęcia do odpowiedniej klasy. Jako parametry przyjmuje się kolumny 2-17. Kolumna 18 zawiera oczekiwaną wartość klasyfikacji. Kolumna pierwsza nie jest wykorzystywana w procesie uczenia, gdyż nie opisuje ona fizycznej cechy zwierzęcia, a jedynie jego nazwę.

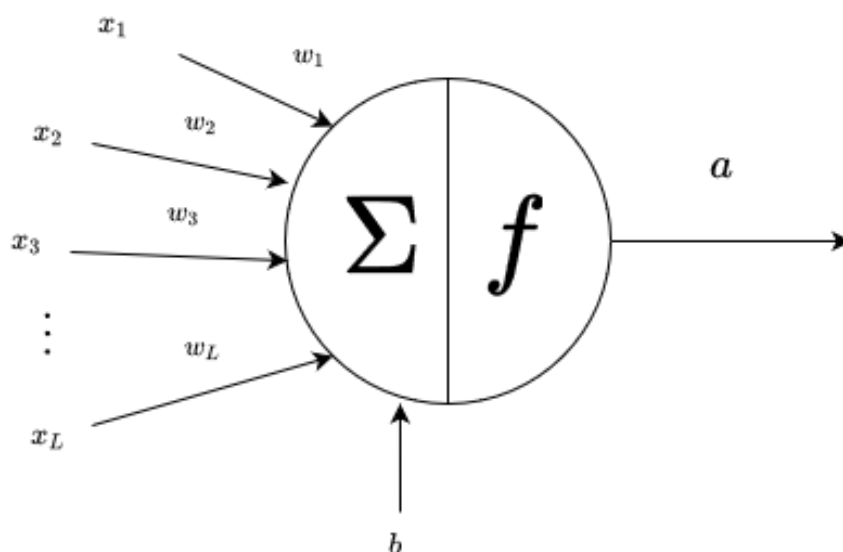
Przed przystąpieniem do procesu uczenia, przeprowadzono normalizację danych wejściowych. Wymagała jej jedynie kolumna „legs” przyjmująca wartości numeryczne z zakresu [0;8]. Numer klasy stanowiący jedyną daną wyjściową został natomiast przekształcony do postaci siedmio-elementowego wektora, zawierającego wartość 1 na pozycji odpowiadającej danej klasie oraz wartości 0 na pozostałych pozycjach. W ostatnim kroku, dokonano podziału danych na zbiór uczący oraz zbiór walidacyjny. W tym celu przydzielono 25% rekordów należących do danej klasy do zbioru walidacyjnego, zaś pozostałą część do zbioru uczącego.

2. Zagadnienia teoretyczne związane z wykorzystaną siecią neuronową oraz algorytmem uczenia

2.1. Model neuronu

Neuron jest podstawowym elementem sieci neuronowej. Jego elementami są:

- Zbiór wejść x długości L
- Zbiór powiązanych z wejściami wag w długości L
- Wartość przesunięcia b
- Blok sumujący
- Funkcja aktywacji f
- Wyjście a



Rysunek 2.1: Graficzny model neuronu

Wartość sygnału wyjściowego neuronu możemy określić wzorem:

$$a = f \left(\sum_{j=1}^L w_j x_j + b \right) \quad (2.1)$$

W powyższym zapisie, x_j oraz w_j oznaczają odpowiednio kolejne wartości wejściowe i powiązane z nimi wagi (współczynniki wagowe). Zapis ten możemy jednakże uprościć, zakładając że $x = [x_1, x_2, \dots, x_L]^T$ będzie wektorem kolumnowym wejść, $w = [w_1, w_2, \dots, w_L]$ - macierzą wierszową powiązanych z wejściami wag, natomiast wartości a oraz b - skalarami. Wtedy równanie 2.1 przyjmie postać:

$$a = f(wx + b) \quad (2.2)$$

Ponadto istotnym w dalszych rozważaniach elementem modelu neuronu jest wyjście z bloku sumującego. Oznaczając je jako z otrzymamy:

$$z = \sum_{j=1}^L w_j x_j + b \quad (2.3)$$

Obliczona w ten sposób wartość, stanowi argument funkcji aktywacji neuronu. Funkcja ta przekształca wartość z na inną wartość uzależnioną od jej charakterystyki. Na potrzeby projektu, przyjęto że rolę tę będzie pełniła funkcja sigmoidalna (logsig). Jej wartość możemy obliczyć zgodnie ze wzorem:

$$f(z) = \frac{1}{1 + \exp(-z)} \quad (2.4)$$

W procesie uczenia istotna będzie także wartość pochodnej tej funkcji w danym punkcie. W przypadku funkcji sigmoidalnej można ją sprowadzić do następującej postaci:

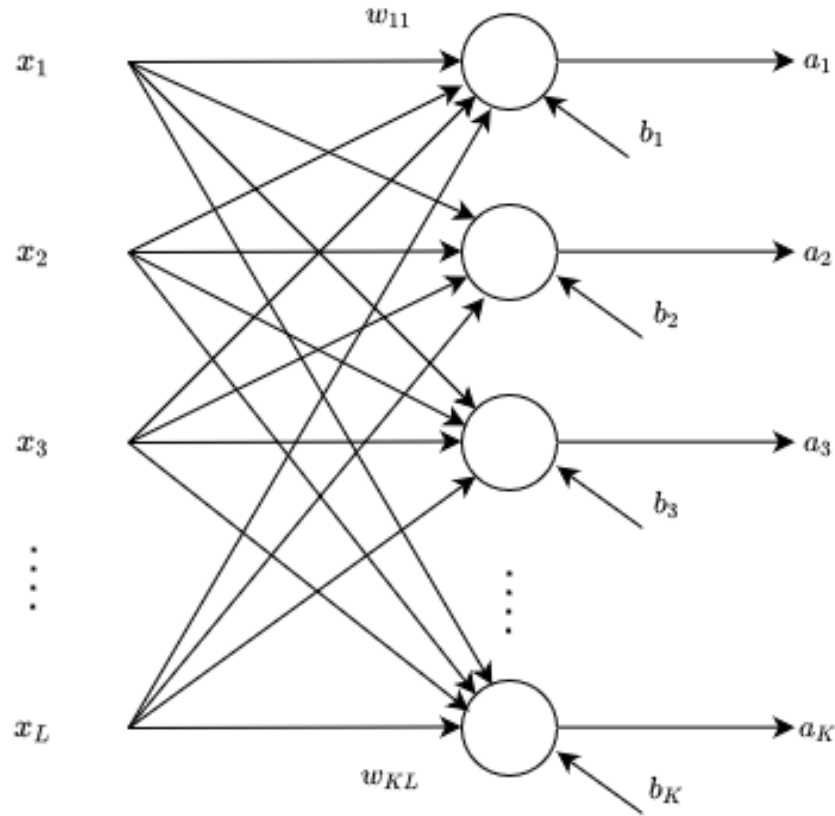
$$f'(z) = f(z) \cdot (1 - f(z)) \quad (2.5)$$

Co istotne, argumentem tej funkcji jest wyliczona wcześniej pochodna w punkcie. Właściwość ta może być użyta do zmniejszenia liczby wykonywanych przez algorytm operacji.

2.2. Sieć neuronowa jednowarstwowa

Siecią neuronową jednowarstwową nazywamy taką sieć, w której neurony nie są połączone ze sobą bezpośrednio, a jedynie otrzymują dane na wejściu i podają wynik na wyjście.

Wejściem każdego neuronu jest wektor sygnałów wejściowych x , zaś wyjściem sieci wektor $y = [a_1, a_2, a_3, \dots, a_K]^T$. Ponadto możemy zdefiniować również wektor przesunięć $b = [b_1, b_2, \dots, b_K]$ Liczba wyjść z sieci jest tożsama z liczbą neuronów.



Rysunek 2.2: Model prostej sieci jednowarstwowej

Wagi przyporządkowane wejściom można wyrazić w postaci macierzy o wymiarach $K \times L$ gdzie L oznacza liczbę wejść sieci, a K liczbę neuronów.

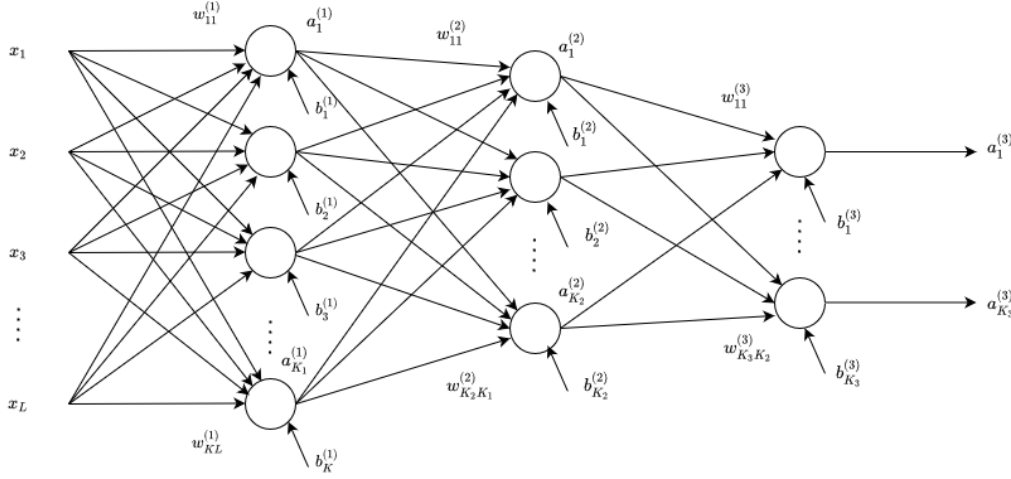
$$\mathbf{w} = \begin{bmatrix} w_{11} & w_{12} & \cdots & w_{1L} \\ w_{21} & w_{22} & \cdots & w_{2L} \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ w_{K1} & w_{K2} & \cdots & w_{KL} \end{bmatrix}$$

Przy założeniu że każdy neuron realizuje tę samą funkcję aktywacji, działanie sieci jednowarstwowej możemy wyrazić w postaci macierzowej:

$$a = f(wx + b) \quad (2.6)$$

2.3. Sieć neuronowa wielowarstwowa

Siecią neuronową wielowarstwową, nazywamy taką sieć w której neurony ułożone są w dwóch lub więcej połączonych ze sobą warstwach. Możemy zatem powiedzieć że jest to pewna liczba połączonych kaskadowo sieci jednowarstwowych, a wyjście pojedynczej warstwy jest równocześnie wejściem warstwy następnej.



Rysunek 2.3: Model prostej sieci trójwarstwowej

W przypadku tego typu sieci ilość macierzy wag jest równa liczbie warstw neuronów. Oznaczając $a^{(l)}$ jako wyjście, $w^{(l)}$ jako macierz wag, $b^{(l)}$ jako macierz biasów, a $f^{(l)}$ jako funkcję aktywacji neuronów l -tej warstwy oraz wykorzystując równanie 2.6, w przypadku sieci trójwarstwowej otrzymamy równania:

$$\begin{aligned} a^{(1)} &= f^{(1)}(w^{(1)}x + b^{(1)}) \\ a^{(2)} &= f^{(2)}(w^{(2)}a^{(1)} + b^{(2)}) \\ a^{(3)} &= f^{(3)}(w^{(3)}a^{(2)} + b^{(3)}) \end{aligned} \quad (2.7)$$

Następnie, wykorzystując równania 2.7, możemy opisać działanie całej sieci trójwarstwowej równaniem:

$$a^{(3)} = f^{(3)}(w^{(3)}f^{(2)}(w^{(2)}f^{(1)}(w^{(1)}x + b^{(1)}) + b^{(2)}) + b^{(3)}) \quad (2.8)$$

2.4. Proces uczenia sieci z wykorzystaniem metody gradientowej

Celem określenia sposobu uczenia sieci, koniecznym jest uprzednie zdefiniowanie tego, co oznacza określenie sieci „nauczona” bądź „nienauczona”. W tym celu definiujemy tzw. funkcję błędu, określającą poziom rozbieżności pomiędzy wartością otrzymaną na wyjściu sieci, a wartością oczekiwaną. Przykładem takiej funkcji[2], jest funkcja błędu średniokwadratowego dla danej pary uczącej:

$$E(w, b, x, a) = \frac{1}{2} \sum_{j=1}^K (y(x) - a(x))_j^2 \quad (2.9)$$

Wyznaczenie błędu dla pojedynczej pary uczącej pozwala na zdefiniowanie również funkcji błędu średniokwadratowego dla pełnego zbioru uczącego[3], co przedstawia równanie 2.10.

$$C(w, b, X, a) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{|X|} E(X_i)^2 \quad (2.10)$$

W powyższym równaniu, w określa zbiór wszystkich wag wewnątrz sieci, b wszystkich jej biasów, X zbiór wszystkich zestawów wejściowych, x pojedynczy zestaw wejść sieci, n ilość danych wejściowych, $y(x)$ zbiór oczekiwanych danych wyjściowych, natomiast a zbiór uzyskanych wyjść z sieci. Zakładając, że w procesie uczenia wartości X pozostają stałe natomiast wartości a są uzależnione od X , w oraz b , możemy uprościć oznaczenie funkcji do postaci $C(w, b)$ oraz $E(w, b, x)$. Funkcje te są ze sobą powiązane i dążą do 0 gdy wartości otrzymywane na wyjściu sieci są bliskie wartościom oczekiwany, i rośnie wraz ze wzrostem różnicy pomiędzy nimi. W związku z powyższym, należy znaleźć taką metodę, która pozwoli na minimalizację wartości funkcji $E(w, b, x)$ oraz $C(w, b)$.

2.4.1. Ogólny algorytm gradientowy

Celem zobrazowania problemu rozważmy prostą funkcję $C(v_1, v_2)$ zobrazowaną na rysunku 2.4. Naszym celem jest znalezienie jej globalnego minimum. Teoretycznie możliwe jest jego wyznaczenie metodą analityczną, jednakże według literatury [3] jest to rozwiązanie mało wydajne, szczególnie gdy rozważymy funkcje więcej niż kilku zmiennych.

Obserwując rysunek 2.4 możemy jednak dojść do znacznie prostszej obliczeniowo metody. Przyjmując bliskie zeru wartości Δv_1 oraz Δv_2 możemy przyjąć zmianę wartości funkcji $C(v_1, v_2)$ na poziomie:

$$\Delta C \approx \frac{\delta C}{\delta v_1} \Delta v_1 + \frac{\delta C}{\delta v_2} \Delta v_2 \quad (2.11)$$

Na podstawie powyższego równania możemy zdefiniować wektor zmian:

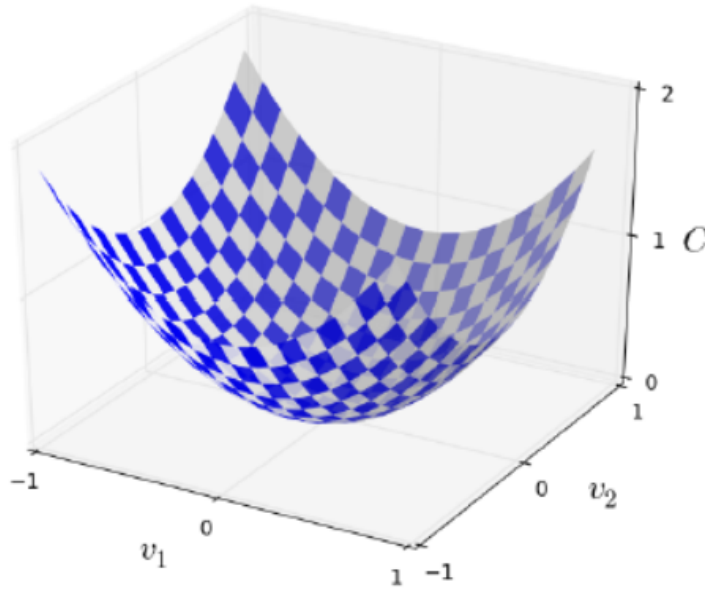
$$\Delta v = (\Delta v_1, \Delta v_2)^T \quad (2.12)$$

oraz tzw. wektor gradientu:

$$\nabla C = \left(\frac{\delta C}{\delta v_1}, \frac{\delta C}{\delta v_2} \right)^T \quad (2.13)$$

Wykorzystując powyższe definicje, równanie 2.13 możemy zapisać w postaci:

$$\Delta C \approx \nabla C \cdot \Delta v \quad (2.14)$$



Rysunek 2.4: Przykładowa funkcja 2 zmiennych

Problemem przy równaniu 2.14 jest wyznaczenie optymalnego wektora Δv , tak aby zagwarantować ujemną wartość ΔC . W tym celu, możemy przyjąć wartości opisywane równaniem 2.12 jako równe:

$$\Delta v = -\eta \nabla C \quad (2.15)$$

Wartość η nazywana jest „współczynnikiem uczenia” i przyjmuje bliskie zero, dodatnie wartości. Wykorzystując powyższą definicję, możemy zapisać równanie 2.14 w postaci:

$$\Delta C \approx -\eta \nabla C \cdot \nabla C$$

$$\Delta C \approx -\eta \|\nabla C\|^2$$

W tej postaci równania widzimy, że dla odpowiednio niskiego współczynnika η zagwarantowany jest spadek wartości funkcji kosztu $C(v)$. Wykorzystując właściwość opisaną równaniem 2.15 możemy wyznaczyć nowe wartości zmiennych zawartych w wektorze v :

$$\begin{aligned} v' &= v - \eta \nabla C \\ v' &= v + \Delta v \end{aligned} \quad (2.16)$$

Wielokrotnie aplikując powyższą regułę, jesteśmy w stanie podążać za gradientem aż do osiągnięcia minimum. Literatura [3] definiuje ją jako „algorytm spadku

gradient”, ale jednocześnie wspomina że w niektórych sytuacjach, może nie być w pełni skuteczna.

2.4.2. Zastosowanie algorytmu gradientowego w sieciach wielowarstwowych

Algorytm gradientowy może zostać wykorzystany do minimalizacji funkcji przedstawionej równaniem 2.11, poprzez odnajdowanie wartości wag oraz biasów minimalizujących funkcję kosztu. Wykorzystując oznaczenia $w_{ij}^{(l)}$ jako j-tą wagę i-tego neuronu l-tej warstwy oraz $b_i^{(l)}$ jako bias i-tego neuronu w l-tej warstwie, możemy wyznaczyć ich wartości w kolejnych iteracjach (epokach) procesu uczenia:

$$w'_{ij}^{(l)} = w_{ij}^{(l)} - \eta \frac{\partial E}{\partial w_{ij}^{(l)}} \quad (2.17)$$

$$b'_i^{(l)} = b_i^{(l)} - \eta \frac{\partial E}{\partial b_i^{(l)}} \quad (2.18)$$

Przyjmując jako funkcję kosztu błąd średniokwadratowy, przy założeniu wystąpienia wielu danych uczących, możemy ją zapisać w postaci:

$$C = \frac{1}{|X|} \sum_{i=1}^{|X|} E(w, b, X_i)^2 \quad (2.19)$$

Ogólne wzory na pochodne dla warstw 1-3 wymagane przez równania 2.17 oraz 2.18 przedstawiono poniżej.[1]

$$\frac{\partial E}{\partial w_{i_3 i_2}^{(3)}} = \frac{\partial E}{\partial f^{(3)}} \frac{\partial f^{(3)}(z_{i_3}^{(3)})}{\partial z_{i_3}^{(3)}} \frac{\partial z_{i_3}^{(3)}}{\partial w_{i_3 i_2}^{(3)}} = (a_{i_3} - y_{i_3}) \frac{\partial f^{(3)}(z_{i_3}^{(3)})}{\partial z_{i_3}^{(3)}} a_{i_2}^{(2)} \quad (2.20)$$

$$\begin{aligned} \frac{\partial E}{\partial w_{i_2 i_1}^{(2)}} &= \frac{\partial E}{\partial f^{(3)}} \frac{\partial f^{(3)}(z_{i_3}^{(3)})}{\partial z_{i_3}^{(3)}} \frac{\partial z_{i_3}^{(3)}}{\partial f^{(2)}} \frac{\partial f^{(2)}(z_{i_2}^{(2)})}{\partial z_{i_2}^{(2)}} \frac{\partial z_{i_2}^{(2)}}{\partial w_{i_2 i_1}^{(2)}} \\ &= \sum_{i_3=1}^{K_3} (a_{i_3} - y_{i_3}) \frac{\partial f^{(3)}(z_{i_3}^{(3)})}{\partial z_{i_3}^{(3)}} w_{i_3 i_2}^{(3)} \frac{\partial f^{(2)}(z_{i_2}^{(2)})}{\partial z_{i_2}^{(2)}} a_{i_1}^{(1)} \end{aligned} \quad (2.21)$$

$$\begin{aligned} \frac{\partial E}{\partial w_{i_1 j}^{(1)}} &= \frac{\partial E}{\partial f^{(3)}} \frac{\partial f^{(3)}(z_{i_3}^{(3)})}{\partial z_{i_3}^{(3)}} \frac{\partial z_{i_3}^{(3)}}{\partial f^{(2)}} \frac{\partial f^{(2)}(z_{i_2}^{(2)})}{\partial z_{i_2}^{(2)}} \frac{\partial z_{i_2}^{(2)}}{\partial f^{(1)}} \frac{\partial f^{(1)}(z_{i_1}^{(1)})}{\partial z_{i_1}^{(1)}} \frac{\partial z_{i_1}^{(1)}}{\partial w_{i_1 j}^{(1)}} \\ &= \sum_{i_3=1}^{K_3} (a_{i_3} - y_{i_3}) \frac{\partial f^{(3)}(z_{i_3}^{(3)})}{\partial z_{i_3}^{(3)}} \sum_{i_2=1}^{K_2} w_{i_3 i_2}^{(3)} \frac{\partial f^{(2)}(z_{i_2}^{(2)})}{\partial z_{i_2}^{(2)}} w_{i_2 i_1}^{(2)} \frac{\partial f^{(1)}(z_{i_1}^{(1)})}{\partial z_{i_1}^{(1)}} x_j \end{aligned} \quad (2.22)$$

2.4.3. Metoda stochastycznego spadku gradientu

Jednym z problemów algorytmu spadku gradientu, objawiającym się przy dużej liczbie rekordów uczących [3] jest długi czas potrzebny na obliczanie wartości pochodnych w równaniu 2.13. Celem zniwelowania tego problemu można wykorzystać metodę zwaną „stochastycznym spadkiem gradientu”. Polega ona na oszacowaniu rzeczywistego gradientu ∇C poprzez obliczenie ∇C_x dla losowo wybranej próbki danych uczących. Poprzez odpowiednie dobranie rozmiaru próbek, oraz ich odpowiednie uśrednienie, możemy uzyskać dobre przybliżenie rzeczywistego gradientu ∇C . [3] Elementy pojedynczej próbki możemy oznaczyć jako X_1, X_2, \dots, X_m . Zakładając odpowiednio duży rozmiar m możemy przyjąć za prawdziwe równanie:

$$\frac{\sum_{j=1}^m \nabla C_{X_j}}{m} \approx \frac{\sum_x \nabla C_x}{n} = \nabla C \quad (2.23)$$

Przenosząc czynnik $\frac{1}{m}$ przed znak sumy, otrzymamy:

$$\nabla C \approx \frac{1}{m} \sum_{j=1}^m \nabla C_{X_j} \quad (2.24)$$

Wartym zauważenia jest też fakt występowania różnych konwencji uśredniania czy też skalowania gradientu stochastycznego. [3] Niektóre źródła mówią o braku konieczności ich stosowania gdyż wpływają na działanie sieci jedynie pośrednio, poprzez modyfikację wartości współczynnika uczenia. Z tego też powodu, w dalszej implementacji przyjęto współczynnik równy stosunkowi rozmiaru próbki do rozmiaru całego zbioru uczącego.

2.4.4. Adaptacyjny współczynnik uczenia

W równaniu 2.15 wprowadzono pojęcie współczynnika uczenia. Standardowa metoda gradientowa zakłada że jest on stały przez cały okres uczenia sieci, a jego odpowiedni dobór jest jednym z kryteriów koniecznych do poprawnego przebiegu procesu uczenia. Nie jest to jednak rozwiązanie optymalne, gdyż zbyt duża jego wartość może znacząco utrudnić osiągnięcie minimum funkcji błędu a w skrajnych przypadkach spowodować rozbiegnięcie procesu uczenia. Zbyt mała jego wartość również jest niekorzystna gdyż znacznie wydłuża czas potrzebny na osiągnięcie celu uczenia - definiowanego jako minimalizacja funkcji wyrażonej równaniem 2.10.

Jedną z metod pozwalających zniwelować ten problem, jest metoda adaptacyjnej korekty współczynnika uczenia η [4]. Przyjmując wartość błędu w chwili czasu t :

$$MSE(t) = \frac{1}{2n} \sum_{i=1}^M ||y_i(t) - a(t)||^2 \quad (2.25)$$

Możemy zdefiniować sposób korekty współczynnika uczenia jako:

$$\eta(t+1) = \begin{cases} \eta(t) \cdot \xi_d & \text{gdy } MSE(t) > er \cdot MSE(t-1) \\ \eta(t) \cdot \xi_i & \text{gdy } MSE(t) < MSE(t-1) \\ \eta(t) & \text{gdy } MSE(t-1) \leq MSE(t) \leq er \cdot MSE(t-1) \end{cases} \quad (2.26)$$

gdzie ξ_d ξ_i są odpowiednio współczynnikami zmniejszania i zwiększania wartości współczynnika uczenia, zaś er określa dopuszczalną krotność przyrostu błędu. Podejście takie powoduje wprowadzenie konieczności ustalenia dodatkowych parametrów w procesie uczenia, lecz eliminuje problem doboru współczynnika uczenia. Jeśli będzie on zbyt duży, zostanie zredukowany do pożądanego poziomu ze względu na wzrastający poziom błędu. Jednocześnie zbyt niska wartość η zostanie zwiększona kiedy proces uczenia natrafi na bardziej optymalne warunki.

Literatura [5] podaje także bardziej skomplikowany wariant zastosowania zmiennego współczynnika uczenia. Polega on na dodatkowym zapisywaniu stanu wag oraz biasów przed ich zmianą wynikającą z algorytmu spadku gradientu. Wagi te mogą następnie zostać przywrócone jeśli uczenie przyniosło efekt odwrotny do zamierzonego i doszło do wzrostu wartości błędu. W praktyce oznacza to przywrócenie zachowanych wag oraz biasów w momencie zmniejszenia η o współczynnik ξ_d .

3. Implementacja algorytmów w języku Rust

Przed wykonaniem badań operujących na przedstawionych algorytmach, konieczna była ich implementacja w postaci pozwalającej na proste ustalanie parametrów sieci, oraz jej ewentualne modyfikacje na potrzeby eksperymentów. W tym celu wykorzystany został język programowania ogólnego przeznaczenia - Rust, oraz następujące biblioteki:

- ndarray 0.15.4 - wykorzystywana do obliczeń związanych z algebrą liniową, przede wszystkim operacji na macierzach
- rand 0.8.5 - wykorzystywana do generowania liczb losowych

Pełny kod gotowy do kompilacji i uruchomienia znajduje się na repozytorium: https://github.com/MatiF100/AI_Project.

3.1. Implementacja struktury sieci

3.1.1. Podstawowa struktura reprezentująca sieć

Pierwszym krokiem koniecznym do realizacji projektu było wykonanie ogólnej struktury sieci, pozwalającej na ustalenie jej parametrów, oraz funkcji pozwalającej na jej inicjalizację.

```
1 #[derive(Debug, Clone)]
2 struct Network {
3     layers: Vec<usize>,
4     biases: Vec<Array2<f64>>,
5     weights: Vec<Array2<f64>>,
6     name: String,
7 }
```

Listing 1: Podstawowa struktura sieci neuronowej

```
1 fn new(layers: Vec<usize>) -> Self {
2     let mut rng = rand::thread_rng();
3     let layers = layers
4         .into_iter()
5         .filter(|x| *x > 0)
6         .collect::<Vec<usize>>();
7     Self {
8         name: String::from("Network 0"),
9         //Biases are initialized with random values
10        biases: layers
11            .iter()
12            .skip(1)
13            .map(|&s| {
```



```

14         (0..s)
15         .map(|_| rng.gen_range::<f64, std::ops::Range<f64>
>>(-1.0..1.0))
16         .collect::<Vec<f64>>())
17     })
18     .map(|v| Array2::from_shape_vec((v.len(), 1), v).unwrap())
19     .collect(),
20
21     //Weights are also initialized with random values
22     weights: layers
23         .windows(2)
24         .map(|x| {
25             (
26                 (x[0], x[1]),
27                 (0..x[0] * x[1])
28                 .map(|_| rng.gen_range::<f64, std::ops::Range<f64>
>>(-1.0..1.0))
29                 .collect::<Vec<f64>>()),
30             )
31         })
32         .map(|(x, v)| Array2::from_shape_vec((x.1, x.0), v).unwrap
())
33         .collect::<Vec<_>>()),
34     //Layers are moved in from the argument
35     layers,
36 }
37 }

```

Listing 2: Konstruktor struktury sieci neuronowej

Sieć została zbudowana w sposób dający dużą swobodę w ustalaniu jej parametrów - zarówno liczba warstw jak i neuronów w poszczególnych warstwach może być łatwo modyfikowana przez podanie odpowiedniego wektora jako argumentu.

```

1 fn main(){
2     let (R, S1, S2, S3) = (16, 8, 6, 2);
3     let x = Network::new(vec![R, S1, S2, S3]);
4 }

```

Listing 3: Utworzenie przykładowej struktury sieci

Powyższy kod tworzy sieć neuronową o 16 wejściach, 8 neuronach w warstwie 1, 6 neuronach w warstwie drugiej oraz 2 neuronach w warstwie trzeciej. Dla uproszczenia kodu i przyspieszenia obliczeń, wejścia sieci są reprezentowane jako dodatkowa warstwa neuronów, których wyjście w trakcie działania sieci jest ustalone do wartości znajdujących się w wektorze wejściowym. Również dla uproszczenia kodu, przyjęto stałą funkcję aktywacji dla każdego z neuronów, opisaną równaniem 2.4.

```

1 //Sigmoidal function - basic activation function for neurons
2 fn sigmoid<D>(z: Array<f64, D>) -> Array<f64, D>
3 where

```

```

4      D: Dimension,
5  {
6      let mut z = z;
7      z.iter_mut().for_each(|f| *f = 1.0 / (1.0 + (-*f).exp()));
8      z
9  }
10
11 //Derivative of sigmoidal function
12 fn sigmoid_prime<D>(z: Array<f64, D>) -> Array<f64, D>
13 where
14     D: Dimension,
15 {
16     let val = sigmoid(z);
17     &val * (1.0 - &val)
18 }

```

Listing 4: Funkcja sigmoidalna oraz jej pochodna

Powyższa implementacja nie jest optymalna, gdyż zakłada obliczanie wartości funkcji aktywacji przy każdym wywołaniu funkcji zwracającej jej pochodną, podczas gdy zwykle wartość ta była już obliczona wcześniej. Możliwe jest zatem dalsza optymalizacja kodu, co jednakże nie jest konieczne dla przeprowadzenia większości eksperymentów.

```

1 fn feed_forward(&self, mut a: Array2<f64>) -> Array2<f64> {
2     for (b, w) in self.biases.iter().zip(self.weights.iter()) {
3         a = sigmoid(w.dot(&a) + b);
4     }
5     return a;
6 }

```

Listing 5: Realizacja funkcji feed-forward

Ostatnią funkcją konieczną do działania sieci jest funkcja feedforward, pobierająca dane z wejścia sieci, i zwracająca wynikowy wektor stopnia aktywacji neuronów wyjściowych.

3.1.2. Algorytm uczenia sieci

```

1 fn sgd(
2     &mut self,
3     training_data: &mut Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>)>,
4     epochs: usize,
5     mini_batch_size: usize,
6     mut eta: f64,
7     test_data: Option<&Vec<(Array2<f64>, usize)>>,
8     eta_mod: Option<(f64, f64)>,
9     target_cost: f64,
10    report_interval: usize,
11 ) {
12     let mut rng = rand::thread_rng();
13 }

```

```

14 //Main loop performing learning step with each epoch
15 for j in 1..=epochs {
16     //Randomization of data for usage of mini-batch
17     training_data.shuffle(&mut rng);
18
19     //Generation of mini-batch vector. This is basically a
20     collection of smaller datasets
21     let mut mini_batches = training_data
22         .windows(mini_batch_size)
23         .step_by(mini_batch_size)
24         .map(|s| s.to_vec())
25         .collect::<Vec<Vec<_>>>();
26
27     let batch_count = mini_batches.len();
28     // Branching based on existance of adaptive learning rate
29     parameters
30     match eta_mod {
31         Some((dec, inc)) => {
32             // Saving state of network before readjustment of
33             weights and biases
34             let saved_weights = self.weights.clone();
35             let saved_biases = self.biases.clone();
36             let previous_error = self.mse(training_data);
37
38             //Sub-loop performing learning step for each of the mini
39             -batch
40             for mini_batch in &mut mini_batches {
41                 //dbg!(&mini_batch);
42                 self.update_mini_batch(mini_batch, eta, batch_count)
43             }
44
45             // Verification of newly achieved Mean Square Error
46             let new_error = self.mse(training_data);
47             if new_error < target_cost {
48                 if let Some(data) = &test_data {
49                     let output = self.evaluate(data);
50                     println!("{}", output.1 as f64 /
51 output.0 as f64);
52                 }
53                 break;
54             }
55             if new_error > previous_error * MAX_PERF_INC {
56                 // Restoring backup
57                 self.weights = saved_weights;
58                 self.biases = saved_biases;
59
60                 // Adaptation - learning rate decreases
61                 eta *= dec;
62             } else if new_error < previous_error {
63                 // Adaptation - learning rate increases
64                 eta *= inc;
65             }
66             // else statement does nothing - ommited
67         }
68         None => {

```

```

64      //Sub-loop performing learning step for each of the mini
-batch
65      for mini_batch in &mut mini_batches {
66          //dbg!(&mini_batch);
67          self.update_mini_batch(mini_batch, eta, batch_count);
68          let new_error = self.mse(training_data);
69          if new_error < target_cost {
70              if let Some(data) = &test_data {
71                  let output = self.evaluate(data);
72                  println!("{}", self.name, output.1 as f64 /
output.0 as f64);
73              }
74              break;
75          }
76      }
77  }
78  }
79
80  //Data verification. Can be omitted
81  if let Some(data) = &test_data {
82      if j + 1 % report_interval == 0 && report_interval != 0 {
83          let output = self.evaluate(data);
84          println!("{}", self.name, output.1 as f64 / output.0
as f64);
85      }
86  } else {
87      //println!("Epoch {} complete!", j);
88  }
89  }
90  }

```

Listing 6: Realizacja funkcji stochastycznego spadku gradientu

Powyższy kod realizuje uogólniony przypadek funkcji spadku gradientu. W jego ramach można wyróżnić kilka bloków funkcjonalnych. Pierwszym z nich jest definicja funkcji spadku gradientu oraz jej parametrów:

- `mut self` - mutowalna referencja do struktury `Network`, słowo kluczowe `self` oznacza że funkcja stanowi metodę struktury `Network`
- `training_data` - mutowalna referencja do wektora przechowującego pary uczące
- `epochs` - maksymalna liczba epok przez które należy wykonywać algorytm
- `mini_batch_size` - rozmiar próbki w metodzie stochastycznej (ustawiona na wartość równą długości wektora `training_data` będzie równoważne z brakiem podziału danych uczących)
- `mut eta` - mutowalna wartość zmiennoprzecinkowa, współczynnik uczenia

- `test_data` - opcjonalna referencja do wektora przechowującego dane wykorzystywane do walidacji krzyżowej
- `eta_mod` - opcjonalne parametry wykorzystywane w ramach adaptacyjnego współczynnika uczenia
- `target_cost` - docelowy błąd
- `report_interval` - liczba epok co którą sieć wykonuje walidację krzyżową i wyświetla raport

Następnym etapem, działającym już wewnątrz pętli jest wykonanie podziału zbioru uczącego na mniejsze próbki (o ile następuje taka konieczność). Dalsza część funkcji opiera się na opcjonalnym parametrze `eta_mod`. Jeśli jest on obecny, wykonywany jest algorytm powiązany z adaptacyjnym współczynnikiem uczenia. W każdej iteracji pętli, parametry sieci oraz poprzedni błąd są zapisywane przed wykonaniem operacji uczenia, a następnie w zależności od uzyskanego wyniku, wykonywana jest jedna z operacji opisana w równaniu 2.26. Jeżeli natomiast nie podano parametrów modyfikacji współczynnika uczenia, wykonywany jest klasyczny algorytm bez przyspieszeń. W trakcie uczenia, wykorzystywana jest funkcja `update_mini_batch(...)`, którą przedstawiono na listingu 8.

Ostatnim elementem pętli jest natomiast walidacja krzyżowa. Zachodzi jeśli podano zostały podane dane weryfikacyjne, a numer obecnej epoki jest wielokrotnością zadanego interwału raportu. Działanie algorytmu walidacji krzyżowej prezentuje listing 7

```

1 fn evaluate(&self, test_data: &Vec<(Array2<f64>, usize)>) -> (
2     usize, usize) {
3     let mut local_data = test_data.clone();
4     let x = local_data
5         .iter_mut()
6         .map(|(x, y)| {
7             (
8                 self.feed_forward(x.clone())
9                 .iter()
10                .enumerate()
11                .max_by(|(_, a), (_, b)| {
12                    a.partial_cmp(b).unwrap_or(std::cmp::Ordering::Equal
13                ))
14            ),
15            y,
16        })
17     }

```

```

17     .filter(|(a, b)| a.unwrap_or(0) == **b)
18     .count();
19     (test_data.len(), x)
20 }

```

Listing 7: Realizacja funkcji walidacji krzyżowej

Ponieważ w przyjętej implementacji sieci neuronowej, każdy z neuronów posiada sigmoidalną funkcję aktywacji, konieczne jest zdefiniowanie jednoznacznego sposobu określenia, do jakiej klasy sieć przypisuje obiekt o zadanych parametrach. Powyższa implementacja zakłada w tym celu wykorzystanie n neuronów wyjściowych, gdzie n oznacza liczbę istniejących klas. Określenie wyniku klasyfikacji odbywa się poprzez funkcję maksimum, zwracającą indeks neuronu wyjściowego o najwyższym stopniu aktywacji. Warto zaznaczyć że w powyższej implementacji nie jest istotna sama wartość aktywacji neuronu, a jedynie jej stosunek względem pozostałych neuronów warstwy wyjściowej.

```

1 fn update_mini_batch(
2     &mut self,
3     mini_batch: &Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>)>,
4     eta: f64,
5     batches_count: usize,
6 ) {
7     // Allocation of gradient vectors
8     let mut nabla_b = self
9         .biases
10        .iter()
11        .map(|b| Array::zeros(b.raw_dim()))
12        .collect::<Vec<Array2<f64>>>();
13     let mut nabla_w = self
14         .weights
15         .iter()
16         .map(|w| Array::zeros(w.raw_dim()))
17         .collect::<Vec<Array2<f64>>>();
18
19     // Loop performing learning iteration over all mini_batches
20     for (x, y) in mini_batch {
21         // Getting updated gradients from backpropagation algorithm
22         let (delta_nabla_b, delta_nabla_w) = self.backprop(x, y);
23
24         // Calculating new gradients with respect to ones created in
25         // first steps and also newly calculated ones
26         nabla_b = nabla_b
27             .iter()
28             .zip(delta_nabla_b.iter())
29             .map(|(nb, dnb)| nb + dnb)
30             .collect();
31         nabla_w = nabla_w
32             .iter()
33             .zip(delta_nabla_w.iter())
34             .map(|(nw, dnw)| nw + dnw)
35             .collect();
36     }
37 }

```

```

36
37 // Calculating new values for weights and biases based on
    recieved gradients with respect to batch size and learning
    rate
38 self.weights = self
39     .weights
40     .iter()
41     .zip(nabla_w.iter())
42     .map(|(w, nw)| w - nw * (eta / batches_count as f64) as f64)
43     .collect();
44 self.biases = self
45     .biases
46     .iter()
47     .zip(nabla_b.iter())
48     .map(|(b, nb)| b - nb * (eta / batches_count as f64) as f64)
49     .collect();
50 }

```

Listing 8: Realizacja funkcji `update_mini_batch`

Powyższa funkcja oblicza wartości gradientów dla wyodrębnionych w poprzednim etapie algorytmu próbek. Parametry przyjmowane przez funkcję to:

- `mut self` - mutowalna referencja do struktury Newtork
- `mini_batch` - referencja do próbki danych uczących
- `eta` - współczynnik uczenia
- `batches_count` - liczba wszystkich próbek wyodrębnionych z danych uczących

Funkcja ta alokuje bufor o stałym rozmiarze, a następnie używa go do sumowania gradientów obliczanych dla poszczególnych par uczących w funkcji `backprop(...)` opisanej listingiem 9. Następnie na podstawie obliczonego gradientu wykonywana jest aktualizacja wag. Procedurę realizowaną przez tą funkcję opisują równania 2.17 oraz 2.18.

```

1 fn backprop(&self, x: &Array2<f64>, y: &Array2<f64>) -> (Vec<
    Array2<f64>>, Vec<Array2<f64>>) {
2 //Initialization of gradient vectors.
3 let mut nabla_b = self
4     .biases
5     .iter()
6     .map(|b| Array::zeros(b.raw_dim()))
7     .collect::<Vec<Array2<f64>>>();
8 let mut nabla_w = self
9     .weights
10    .iter()
11    .map(|w| Array::zeros(w.raw_dim()))
12    .collect::<Vec<Array2<f64>>>();

```

```

13
14 // Preparing initial information for forward network pass
15 // Because of lifetimes and loop scope further in the function
16 // , it is best to make copies of input matrix here
17 let mut activation = x.clone();
18 let mut activations = vec![activation];
19
20 // zs is a Vector of neurons non linear blocks inputs - these
21 // will be calculated in the following loop
22 let mut zs: Vec<Array2<f64>> = Vec::new();
23
24 // Performing feedforward operation
25 for (b, w) in self.biases.iter().zip(self.weights.iter()) {
26     // z is the input of non-linear block, necessary in the
27     // following gradient calculation
28     let z = w.dot(activations.iter().last().unwrap()) + b;
29     zs.push(z.clone());
30
31     // As the current matrix of non-linear block inputs is
32     // calculated, it is passed as argument to the activation
33     // function
34     // TODO: in this place other activation functions can be
35     // implemented
36     activation = sigmoid(z);
37
38     // Saving the outputs of neuron layer, for later use
39     activations.push(activation);
40 }
41
42 // Calculating per_class or per_output cost of the result at
43 // this point, it is also worth noting that the "delta" is only
44 // partially calculated
45 // With used notation, the delta itself does not include the
46 // eta, or learning rate
47 // Cost derivative function only calculates error, or
48 // difference between achieved and expected output
49 // TODO: possibly unnecessary function call
50 let mut delta = Self::cost_derivative(activations.last().
51     unwrap().clone(), y.clone())
52     * sigmoid_prime(zs.last().unwrap().clone());
53
54 // Setting up known values in gradient vectors
55 // Last layer is easiest to calculate, as it does not require
56 // any data not available at the moment
57 // We they will be used as we perform the backward pass,
58 // calculating bias and weight gradients for every layer
59 *nabla_b.last_mut().unwrap() = delta.clone();
60 *nabla_w.last_mut().unwrap() = delta.dot(&activations[
61     activations.len() - 2].t());
62
63 // Performing backward network pass
64 // Side note: if the book gives example of any identifier as "
65 // l" "I" or "L" one should never follow the book and come up
66 // with anything that differs from l
67 for idx in 2..self.layers.len() {
68     // Getting the input of non-linear block for the idx-th

```



```

53     layer counting from the end
54     let z = &zs[zs.len() - idx];
55
56     // Calculating the derivative of activation function for
57     // given input
58     let derivative = sigmoid_prime(z.clone());
59
60     // Calculating delta - gradient for given layer
61     // TODO: Include the generic formula into readme
62     delta = self.weights[self.weights.len() - idx + 1].t().dot(&
63     delta) * derivative;
64
65     // Boilerplate forced by borrow-checker. Since .len() uses
66     // immutable reference, it would block the assignment operation
67     // if used inline
68     // Works fine this way though, since usize implements "Copy"
69     let b_len = nabla_b.len();
70     let w_len = nabla_w.len();
71
72     // Actual gradient for biases and weights is pretty similar
73     // The difference is that weight gradient is additionally
74     // multiplied by the activation state of given layer
75     nabla_b[b_len - idx] = delta.clone();
76     nabla_w[w_len - idx] = delta.dot(&activations[activations.
77     len() - idx - 1].t());
78 }
79
80 // Returning calculated gradient vectors
81 (nabla_b, nabla_w)
82 }
83
84 fn cost_derivative(output_activations: Array2<f64>, y: Array2<
85 f64>) -> Array2<f64> {
86     output_activations - y
87 }

```

Listing 9: Realizacja funkcji wstecznej propagacji błędów

Argumentami powyższej funkcji `backprop(...)` są kolejno:

- `self` - referencja do struktury `Network`
- `x` - wektor parametrów pary uczącej
- `y` - oczekiwane wyjście dla zadanych parametrów

Dodatkowo zdefiniowana została funkcja pomocnicza `cost_derivative(...)` zwracająca wektor pochodnych funkcji błędów dla każdego z wyjść, względem wyjść neuronów warstwy wyjściowej. Dla przyjętej funkcji błędów przyjmuje ona postać różnicy pomiędzy wyjściem sieci, a wyjściem oczekiwanym.

W pierwszej kolejności, podobnie jak w funkcji 8 alokowana jest pamięć potrzebna na przechowanie obliczonych gradientów. Następnie zostają przygotowane

zmienne przechowujące wartości wyjścia (aktywacji) neuronów oraz wejścia funkcji aktywacji. Kolejnym krokiem jest obliczenie oraz zachowanie wartości wejść oraz wyjść funkcji aktywacji neuronów w poszczególnych warstwach. Po wykonaniu pętli, obliczana jest wartość delta, a na jej podstawie wartości gradientów dla ostatniej warstwy wag oraz biasów. W ostatnim kroku, ponownie wykonywana jest pętla, która powtarza poprzedni krok dla pozostałych warstw, obliczając wartości gradientów dla warstw od przedostatniej do pierwszej (wejściowej). Obliczone w ten sposób wektory gradientów są następnie zwracane z funkcji.

3.1.3. Skrypt ładujący dane

Elementem niezbędnym do wykonania badań było dostosowanie zadanego zbioru danych ZOO do wymagań sieci. W tym celu wykonano dodatkowy moduł programu, w którym zdefiniowane zostały odpowiednie funkcje. Zawartość modułu przedstawia listing 10.

```
1 use ndarray::{arr2, Array2};
2
3 #[derive(Debug, Default, Clone)]
4 pub struct Animal {
5     name: String,
6     hair: f64,
7     feathers: f64,
8     eggs: f64,
9     milk: f64,
10    airborne: f64,
11    aquatic: f64,
12    predator: f64,
13    toothed: f64,
14    backbone: f64,
15    breathes: f64,
16    venomous: f64,
17    fins: f64,
18    legs: f64,
19    tail: f64,
20    domestic: f64,
21    catsize: f64,
22    ani_type: u8,
23 }
24
25 impl Animal {
26     #[allow(dead_code)]
27     pub fn even_list(mut vector: Vec<Self>) -> Vec<Self> {
28         let mut classes = [0; 7];
29         let limit = 9;
30
31         vector = vector
32             .into_iter()
33             .filter(|a| {
34                 classes[a.ani_type as usize] += 1;
```

```

35         classes[a.ani_type as usize] <= limit
36     })
37     .collect::

```

```

(max - min) as f64);
85
86     values
87 }
88 fn from_str(data: Vec<&str>) -> Self {
89     let mut an: Self = Default::default();
90     let mut it = data.iter();
91     an.name = it.next().unwrap().to_string();
92     an.hair = match *it.next().unwrap() {
93         "0" => 0.0,
94         _ => 1.0,
95     };
96     an.feathers = match *it.next().unwrap() {
97         "0" => 0.0,
98         _ => 1.0,
99     };
100    an.eggs = match *it.next().unwrap() {
101        "0" => 0.0,
102        _ => 1.0,
103    };
104    an.milk = match *it.next().unwrap() {
105        "0" => 0.0,
106        _ => 1.0,
107    };
108    an.airborne = match *it.next().unwrap() {
109        "0" => 0.0,
110        _ => 1.0,
111    };
112    an.aquatic = match *it.next().unwrap() {
113        "0" => 0.0,
114        _ => 1.0,
115    };
116    an.predator = match *it.next().unwrap() {
117        "0" => 0.0,
118        _ => 1.0,
119    };
120    an.toothed = match *it.next().unwrap() {
121        "0" => 0.0,
122        _ => 1.0,
123    };
124    an.backbone = match *it.next().unwrap() {
125        "0" => 0.0,
126        _ => 1.0,
127    };
128    an.breathes = match *it.next().unwrap() {
129        "0" => 0.0,
130        _ => 1.0,
131    };
132    an.venomous = match *it.next().unwrap() {
133        "0" => 0.0,
134        _ => 1.0,
135    };
136    an.fins = match *it.next().unwrap() {
137        "0" => 0.0,
138        _ => 1.0,
139    };

```

```

140     an.legs = it.next().unwrap().parse::<f64>().unwrap();
141     an.tail = match *it.next().unwrap() {
142         "0" => 0.0,
143         _ => 1.0,
144     };
145     an.domestic = match *it.next().unwrap() {
146         "0" => 0.0,
147         _ => 1.0,
148     };
149     an.catsize = match *it.next().unwrap() {
150         "0" => 0.0,
151         _ => 1.0,
152     };
153     an.ani_type = it.next().unwrap().parse::<u8>().unwrap()
- 1;

154
155     an
156 }
157 pub fn into_training_arr2(&self) -> (Array2<f64>, Array2<f64
>) {
158     (
159         arr2(&[[
160             self.hair,
161             self.feathers,
162             self.eggs,
163             self.milk,
164             self.airborne,
165             self.aqatic,
166             self.predator,
167             self.toothed,
168             self.backbone,
169             self.breathes,
170             self.venomous,
171             self.fins,
172             self.legs as f64,
173             self.tail,
174             self.domestic,
175             self.catsize,
176         ]])
177         .t()
178         .to_owned(),
179         Array2::from_shape_vec(
180             (7, 1),
181             (0..7)
182                 .map(|x| if x == self.ani_type { 1.0 } else
{ 0.0 })
183                 .collect::<Vec<f64>>()),
184         )
185         .unwrap(),
186     )
187 }
188 }

```

Listing 10: Moduł odpowiedzialny za załadowanie oraz przygotowanie danych

Struktura Animal przedstawiona na listingu 10 pozwala na przechowanie rekor-

dów uczących w postaci obiektów, co ułatwia dalszą manipulację nimi. Powiązane z nią funkcje pozwalają na utworzenie nowej listy zwierząt na bazie danych odczytanych z pliku oraz jej konwersję do formatu wymaganego przez sieć neuronową zaprezentowaną na listingu 1.

4. Eksperymenty

Eksperymenty którym poddawane były sieci, miały na celu zbadanie poprawności implementacji algorytmów, a także późniejsze badania ich wydajności oraz wpływu szeregu zmiennych na proces uczenia. Celem przygotowania struktury sieci do eksperymentów, zmodyfikowane zostały jej elementy mogące wpływać niekorzystnie na powtarzalność wyników. Przy uczeniu sieci o stałej liczbie neuronów wykonywana była głęboka kopia całej struktury, co pozwoliło na zapewnienie jednolitych warunków startowych. Ponadto pseudolosowy generator wag, został zastąpiony generatorem pseudolosowym o ustalonym ziarnie. Pozwoliło to na zapewnienie zbliżonych warunków startowych również dla sieci o różnej liczbie neuronów.

Ze względu na dużą liczbę planowanych eksperymentów, przystosowano kod testujący do równoczesnego działania na wielu rdzeniach procesora. W tym celu wykorzystano mechanizm wątków oraz system komunikacji kolejkowej „Multi-producer, single-consumer” co prezentuje listing 11.

```
1  fn main() {
2
3      //Vector for learning data
4      let t_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>>>;
5      //Vector for validation data
6      let v_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>>>;
7
8      let data = std::fs::read_to_string("zoo.data");
9
10     let animal_list = data::Animal::new_list(&data.unwrap());
11     let animal_list = data::Animal::partitioned_list(animal_list
12 , 0.75);
13     t_data = animal_list
14         .0
15         .iter()
16         .map(|a| a.into_training_arr2())
17         .collect::<Vec<_>>();
18
19     v_data = animal_list
20         .1
21         .iter()
22         .map(|a| a.into_training_arr2())
23         .collect::<Vec<_>>();
24
25     let data_len = t_data.len();
26     let test_data = v_data
27         .iter()
28         .map(|(input, output)| {
29             (
30                 input,
```

```

31         .iter()
32         .enumerate()
33         .max_by(|(_, a), (_, b)| a.partial_cmp(b).
unwrap_or(std::cmp::Ordering::Equal))
34         .unwrap(),
35     )
36 }
37 .map(|(a, s)| (a.clone(), s.0))
38 .collect::<Vec<_>>()
39 .to_owned();
40
41 println!("Learning record count: {}", t_data.len());
42 let lr_step = vec![
43     0.0001, 0.001, 0.01, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5, 0.6, 0.7,
0.8, 0.9, 0.92, 0.94, 0.95, 0.96,
44     0.97, 0.98, 0.99, 10.0,
45 ];
46 let lr_inc_step = vec![
47     1.01, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07, 1.08, 1.1, 1.15,
1.2, 1.25, 1.3, 1.4,
48 ];
49 let lr_dec_step = vec![
50     0.99, 0.98, 0.97, 0.95, 0.93, 0.92, 0.9, 0.85, 0.8,
0.75, 0.7, 0.65, 0.6,
51 ];
52 let er_step = vec![
53     1.0, 1.001, 1.01, 1.02, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07,
1.08, 1.09, 1.1, 1.15, 1.2, 1.25,
54     1.3, 1.4, 1.5,
55 ];
56
57 let threads = std::sync::Arc::new(std::sync::Mutex::new(0));
58 let (sync_tx, sync_rx) = mpsc::sync_channel(16);
59 let (tx, rx) = mpsc::channel();
60
61 let tmp_threads = threads.clone();
62 thread::spawn(move || {
63     for s1 in 0..t_data.len() / 3 - 7 {
64         for s2 in 0..(t_data.len() / 3 - 7 - s1) {
65             if s2 == 0 && s1 != 0 {
66                 continue;
67             }
68             let x = Network::new(vec![16, s1, s2, 7]);
69             //for lr in &lr_step {
70             for er in &er_step {
71                 let lr = 0.3;
72                 for lr_dec in &lr_dec_step {
73                     for lr_inc in &lr_inc_step {
74                         let mut net = x.clone();
75                         net.name = format!(
76                             "{}", s1, s2, lr, lr_dec, lr_inc, er);
77                         let mut t_data = t_data.clone();
78                         let test_data = test_data.clone();
79
79                         let local_lrs = (lr, *lr_dec, *
lr_inc);

```



```

80         let local_sync_tx = sync_tx.clone();
81         let local_tx = tx.clone();
82         let local_er = *er;
83
84         local_sync_tx.send(()).unwrap();
85         let inner_threads = std::sync::Arc::
clone(&tmp_threads);
86
87         *inner_threads.lock().unwrap() += 1;
88         thread::spawn(move || {
89             net.sgd(
90                 &mut t_data,
91                 1000,
92                 data_len,
93                 local_lrs.0,
94                 Some(&test_data),
95                 Some((local_lrs.1, local_lrs
.2)),
96                 0.25 / t_data.len() as f64 /
7.0,
97                 1000,
98                 Some(local_er),
99             );
100             local_tx.send(()).unwrap();
101         });
102     }
103 }
104 }
105 }
106 }
107 });
108
109 loop {
110     let threads = std::sync::Arc::clone(&threads);
111     //println!("{}", threads.lock().unwrap());
112     rx.recv().unwrap();
113     //println!("{}", threads.lock().unwrap());
114     sync_rx.recv().unwrap();
115     *threads.lock().unwrap() -= 1;
116     if *threads.lock().unwrap() <= 0 {
117         break;
118     }
119 }
120
121 }

```

Listing 11: Przykładowy skrypt eksperymentalny

4.1. Seria 1 - Testy poprawności działania implementacji sieci

Celem pierwszej serii eksperymentów była weryfikacja poprawności implementacji struktury sieci oraz algorytmów jej uczenia. W tym celu zastosowano proces uczenia dla prostych przypadków 2-wejściowych bramek logicznych AND, OR oraz XOR. W jej trakcie odnotowano niespodziewaną, istotną dla dalszych testów cechę implementacji. Prawdopodobnie z powodu przyjęcia funkcji sigmoidalnej dla neuronów warstwy wyjściowej oraz sposobu interpretacji zwracanej przez sieć wyników, ustalenie granicy błędu docelowego na równą

$$\text{err_goal} = 0.25/n$$

Przy n oznaczającym długość zbioru uczącego, powodowało występowanie dużej liczby błędów podczas walidacji działania sieci, nawet na zbiorze uczącym. Dalsze testy wykazały zwiększenie efektywności wskazań sieci przy kilkukrotnym zmniejszeniu wartości błędu docelowego. Wynik 100% poprawnej klasyfikacji był osiągany regularnie, dla różnych warunków startowych, przy wartości $\text{err_goal} = \frac{0.25}{2n}$. Z tego powodu, w części kolejnych eksperymentów również przyjmowano niższe wartości błędu docelowego, .

```
1  fn main() {
2      let mut x = Network::new(vec![2, 4, 2]);
3      let xor = vec![
4          (
5              Array2::from_shape_vec((2, 1), vec![0.0, 0.0]).
6              unwrap(),
7              Array2::from_shape_vec((2, 1), vec![0.0, 1.0]).
8              unwrap(),
9          ),
10         (
11             Array2::from_shape_vec((2, 1), vec![0.0, 1.0]).
12             unwrap(),
13             Array2::from_shape_vec((2, 1), vec![1.0, 0.0]).
14             unwrap(),
15         ),
16         (
17             Array2::from_shape_vec((2, 1), vec![1.0, 0.0]).
18             unwrap(),
19             Array2::from_shape_vec((2, 1), vec![1.0, 0.0]).
20             unwrap(),
21         ),
22     ];
23     let test_data = xor
```

```

22         .iter()
23         .map(|(input, output)| {
24             (
25                 input,
26                 output
27                     .iter()
28                     .enumerate()
29                     .max_by(|(_, a), (_, b)| a.partial_cmp(b).
unwrap_or(std::cmp::Ordering::Equal))
30                     .unwrap(),
31             )
32         })
33         .map(|(a, s)| (a.clone(), s.0))
34         .collect::<Vec<_>>()
35         .to_owned();
36     x.sgd(
37         &mut xor.clone(),
38         2000,
39         4,
40         0.6,
41         Some(&test_data),
42         //None,
43         Some((0.95, 1.02)),
44         0.25 / 8.0,
45         1,
46         None
47     );
48 }

```

Listing 12: Skrypt uczący dla bramki logicznej XOR

Powyższy eksperyment wykazał również konieczność zastosowania więcej niż 1 warstwy neuronów dla problemów nie separowalnych liniowo. Zastosowanie jedynie 1 warstwy sprawdziło się zarówno w przypadku bramki AND jak i OR, lecz w przypadku XOR sieć utrzymywała poziom 50% poprawności klasyfikacji.

4.2. Seria 2 - Badanie wpływu metaparametrów sieci na przebieg oraz wynik procesu uczenia

W tej serii eksperymentów przetestowano 520 520 różnych konfiguracji sieci neuronowych. Przyjęto też arbitralne ziarno generatora liczb losowych, dla którego sieć wykazywała nienajlepsze efekty uczenia. Takie podejście pozwoliło na lepszą obserwację wpływu parametrów na przebieg uczenia, niż w przypadku zestawu parametrów sieci gwarantujących pełną poprawność w większości sytuacji. Modyfikację przykładowego kodu wykorzystaną do ich przeprowadzenia prezentuje listing 13.

```
1  thread::spawn(move || {
2      for s1 in 0..t_data.len() / 3 - 7 {
3          for s2 in 0..(t_data.len() / 3 - 7 - s1) {
4              if s2 == 0 && s1 != 0 {
5                  continue;
6              }
7              let x = Network::new(vec![16, s1, s2, 7]);
8              for lr in &lr_step {
9                  let lr = 0.3;
10                 for lr_dec in &lr_dec_step {
11                     for lr_inc in &lr_inc_step {
12                         let mut net = x.clone();
13                         net.name = format!("{}", s1, s2, lr, lr_dec, lr_inc, er);
14                         let mut t_data = t_data.clone();
15                         let test_data = test_data.clone();
16
17                         let local_lrs = (lr, *lr_dec, *
18 lr_inc);
19
20                         let local_sync_tx = sync_tx.clone();
21                         let local_tx = tx.clone();
22                         let local_er = *er;
23
24                         local_sync_tx.send(()).unwrap();
25                         let inner_threads = std::sync::Arc::
26 clone(&tmp_threads);
27
28                         *inner_threads.lock().unwrap() += 1;
29                         thread::spawn(move || {
30                             net.sgd(
31                                 &mut t_data,
32                                 1000,
33                                 data_len,
34                                 local_lrs.0,
35                                 Some(&test_data),
36                                 Some((local_lrs.1, local_lrs
37 .2)),
38                                 0.25 / t_data.len() as f64 /
39                                 7.0,
40                                 1000,
41                                 None
42                             );
43                         });
44                     }
45                 }
46             }
47         }
48     }
49 }
```

```

38                                     local_tx.send(()).unwrap();
39                                 });
40                             }
41                         }
42                     }
43                 }
44             });

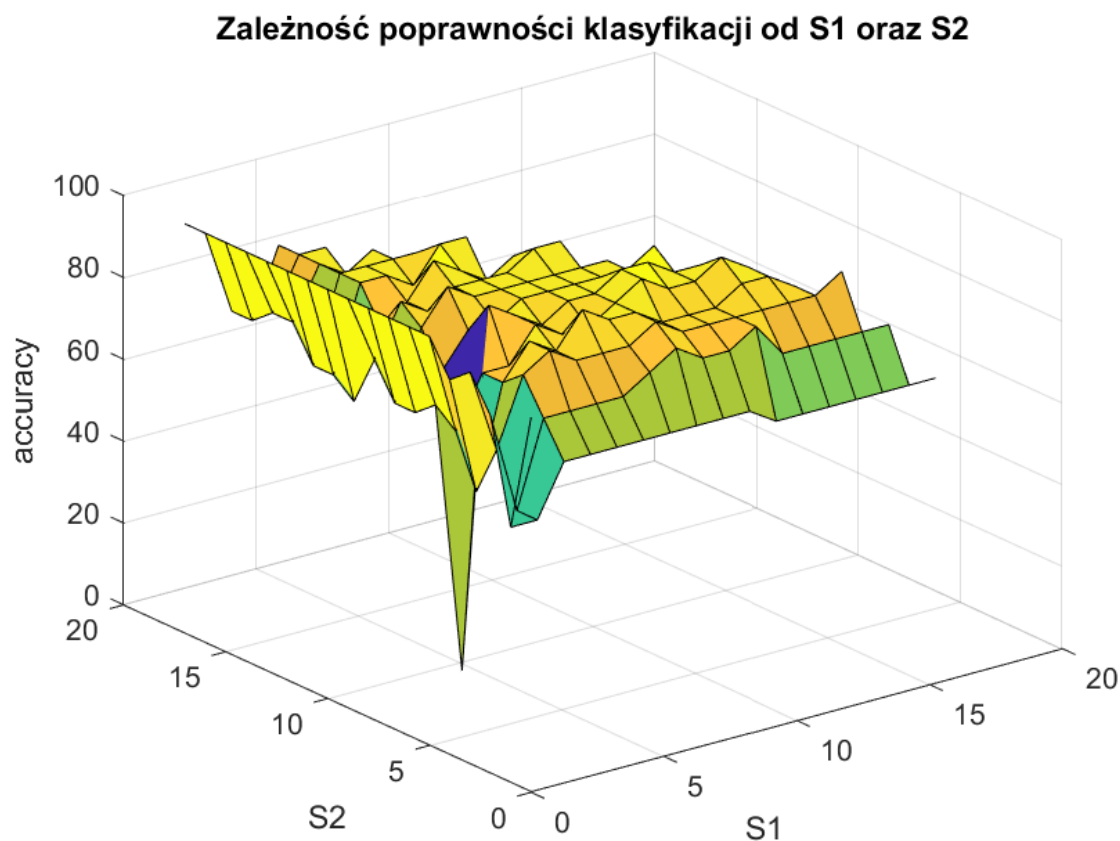
```

Listing 13: Modyfikacja kodu tworzącego instancje sieci na potrzeby eksperymentu

Ponieważ w trakcie tego eksperymentu nie sprawdzano parametru `MAX_PERF_INC` celem uniknięcia dalszego zwiększania liczby sieci do przetestowania, jego wartość przyjęto jako stałą równą 1.05

4.2.1. Wpływ liczby neuronów na efektywność uczenia

Dane pozyskane w wyniku eksperymentu pozwoliły na wygenerowanie 2889 wykresów zależności poprawności klasyfikacji w zależności od S1 oraz S2, przy zadanych parametrach współczynnika uczenia. Analizując je widzimy dużą skuteczność procesu uczenia dla sieci 2-warstwowych.

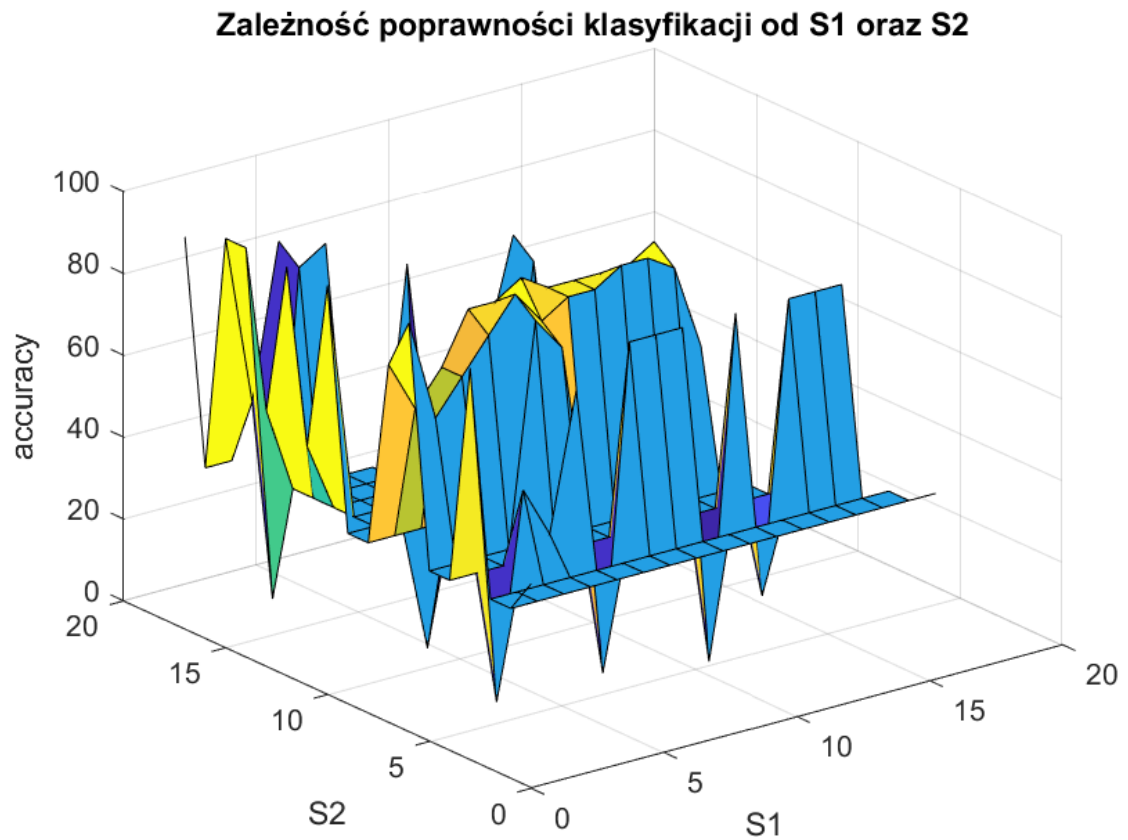


Rysunek 4.5: Wykres zależności poprawności klasyfikacji od S1 oraz S2 przy $lr = 0.2$, $lr_inc = 1.05$, $lr_dec = 0.9$

W przypadku sieci 2-warstwowych, pełną poprawność klasyfikacji zazwyczaj obserwujemy przy mniej niż 1000 epokach, co nie ma miejsca w przypadku sieci 3-warstwowej. Sieć 3-warstwowa osiągała 100% poprawność klasyfikacji jedynie w pojedynczych przypadkach. Może to sugerować że następuje przewymiarowanie sieci i traci ona zdolność uogólniania. Alternatywnie, możliwym jest także konieczność dłuższego uczenia takiej sieci. Wizualizację wyników testu widzimy na rysunku ???. Podobne wyniki uzyskano dla znacznej większości spośród wszystkich przetestowanych sieci.

Interesujący efekt został natomiast uzyskany dla niskiego wyjściowego współ-

czynnika uczenia. Charakterystyczny dla sieci z niskim współczynnikiem uczenia jest wykres 4.6.

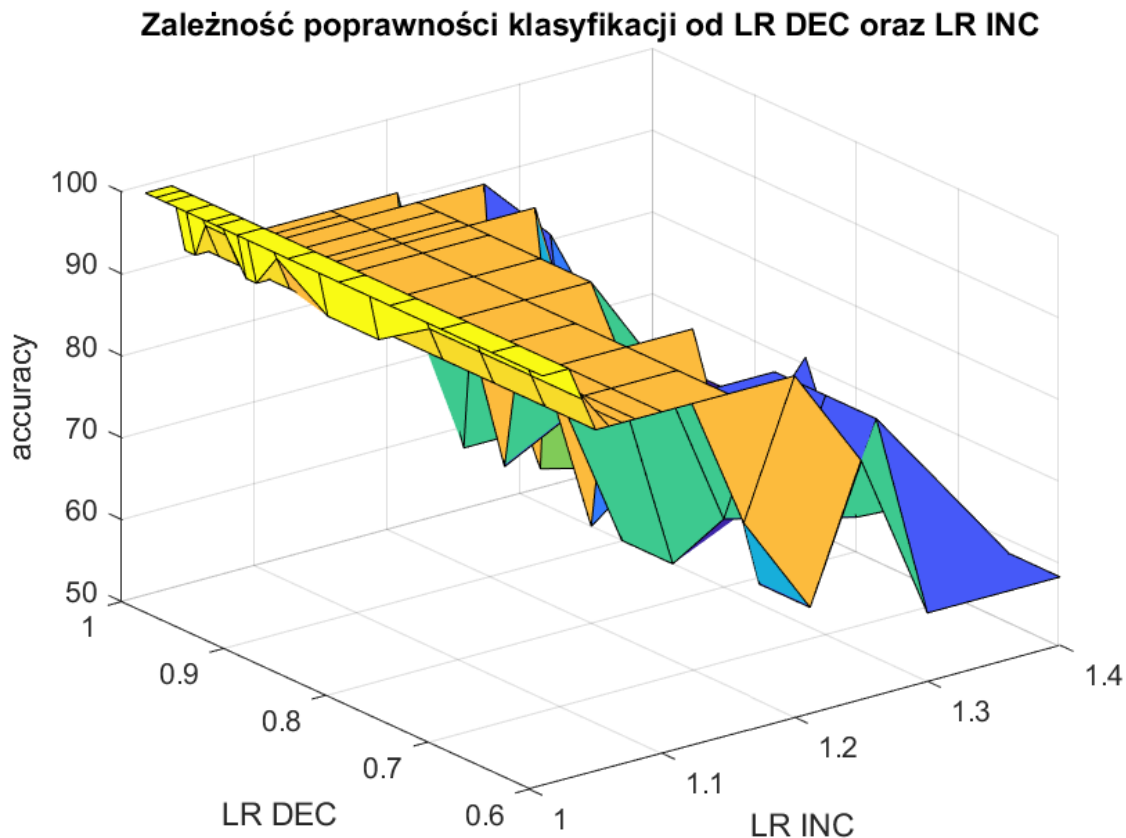


Rysunek 4.6: Wykres zależności poprawności klasyfikacji od S1 oraz S2 przy $lr = 0.0001$, $lr_inc = 1.25$, $lr_dec = 0.93$

W jego przypadku widzimy silną punktowość sieci. Poprawność klasyfikacji przy niektórych ilościach neuronów w poszczególnych warstwach jest podobna jak w eksperymentach z wyższym współczynnikiem uczenia, zaś w innych spada poniżej 40%. Prawdopodobną przyczyną jest duża podatność takiej sieci na parametry początkowe, zwłaszcza dobór wag. Mimo inicjalizacji generatora pseudolosowego stałym ziarnem, stan wag może być mniej lub bardziej odległy od optymalnego w zależności od liczby neuronów w poszczególnych warstwach.

4.2.2. Wpływ modyfikatorów współczynnika uczenia na poprawność klasyfikacji

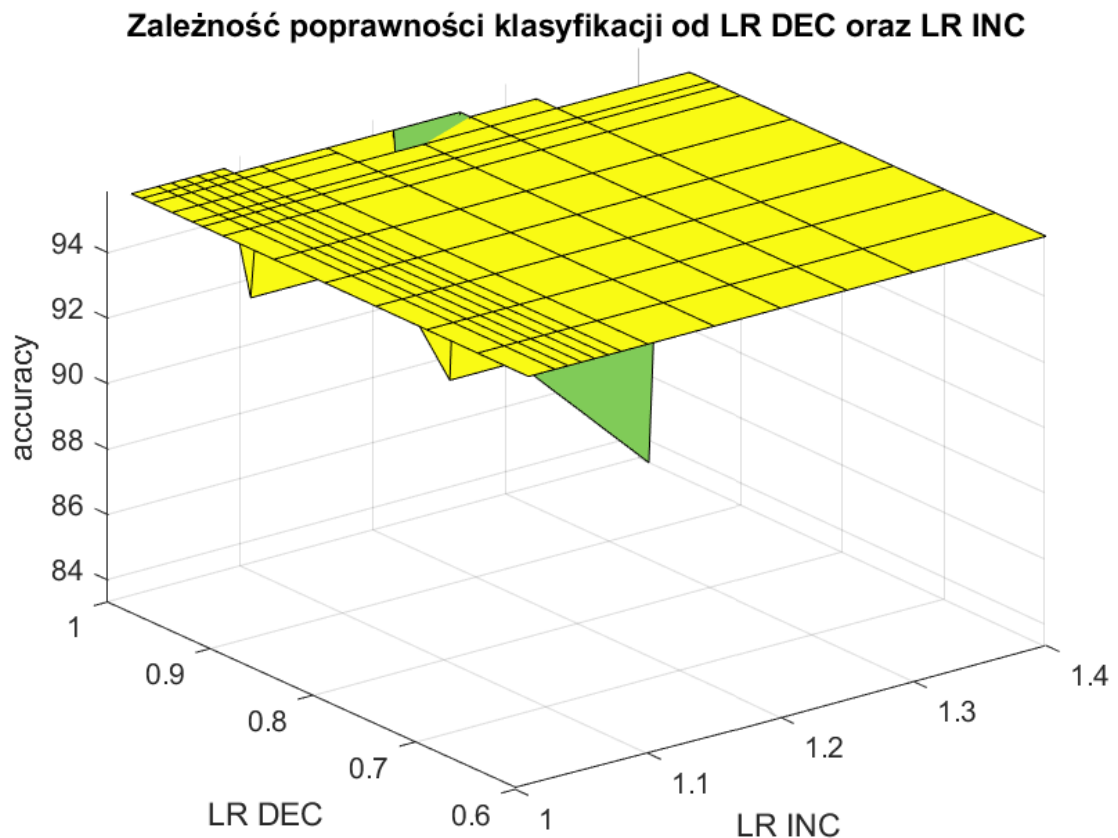
Poprzez modyfikatory współczynnika uczenia rozumie się parametry `lr_inc` oraz `lr_dec`, wykorzystywane przy adaptacyjnej aktualizacji współczynnika uczenia. Powstałe na ich podstawie wykresy pokazują ponadto poziom efektywności sieci o zadanej liczbie neuronów. Rysunek 4.7 prezentuje rozkład charakterystyczny dla sieci jednowarstwowych



Rysunek 4.7: Wykres zależności poprawności klasyfikacji od modyfikatorów `lr`, przy `lr = 0.7` dla sieci jednowarstwowej

Widzimy że najlepsza poprawność klasyfikacji wystąpiła dla małych wartości współczynnika `lr_inc`. Współczynnik `lr_dec` w tym przypadku nie miał zauważalnego wpływu. Podobnie w przypadku większości sieci dwuwarstwowych, efekt modyfikatorów był mało zauważalny, co przedstawia rysunek 4.8. W tym przypadku jednakże, powodem jest ogólnie duża skuteczność sieci jednowarstwowych. Większość z nich z łatwością osiąga pełną poprawność klasyfikacji, występują jedynie pojedyncze odchyły

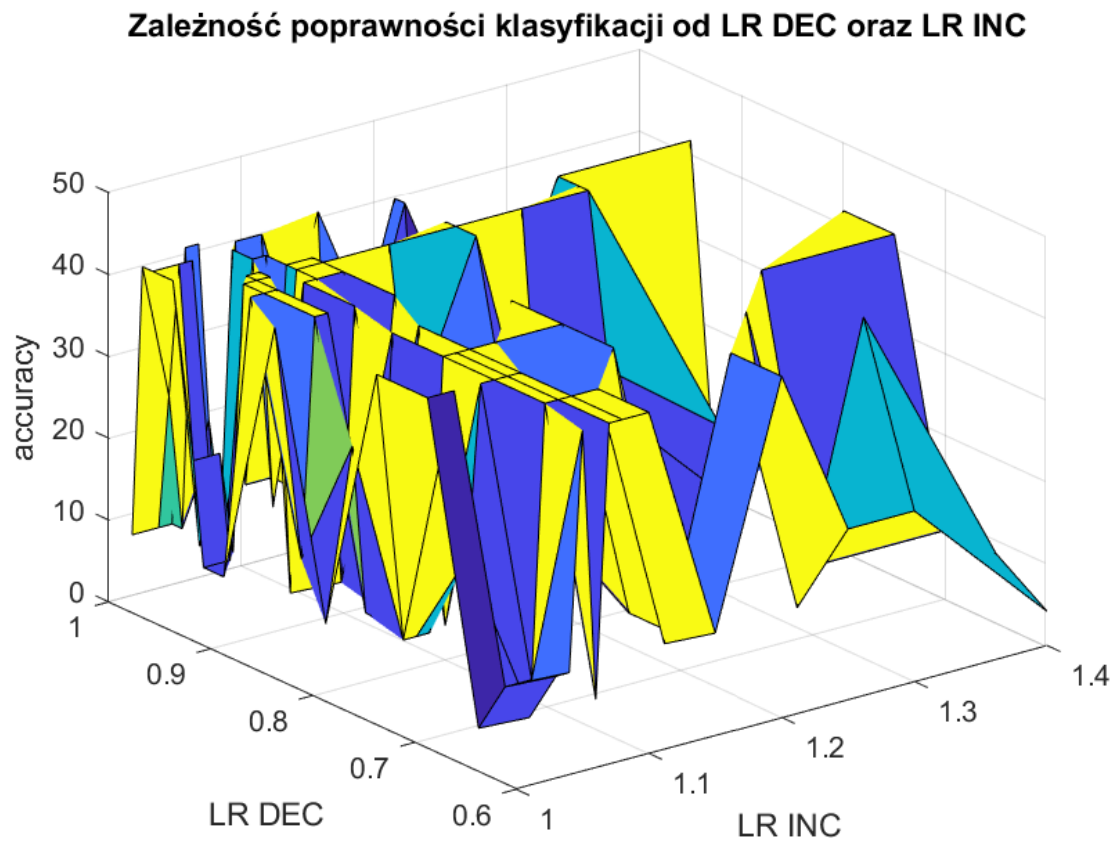
bez widocznej zależności.



Rysunek 4.8: Wykres zależności poprawności klasyfikacji od modyfikatorów lr , przy $lr = 0.7$ dla sieci dwuwarstwowej przy $S1 = 3$

Interesujące zjawisko możemy jednak zaobserwować przy liczbie neuronów większej od 13, co zaprezentowano na rysunku 4.9. W takiej sytuacji, następuje gwałtowny spadek poprawności klasyfikacji przez sieć dwuwarstwową. Prawdopodobną przyczyną jest przewymiarowanie sieci i jej zbyt duża specjalizacja w klasyfikacji. W efekcie sieć traci zdolność uogólniającą i nie reaguje poprawnie na dane których nie wykorzystywano podczas uczenia.

Również interesujące zjawisko prezentuje rysunek 4.10. Widzimy na nim całkowicie stałą poprawność klasyfikacji niezależnie od pozostałych parametrów. Co więcej, taki wykres występuje wielokrotnie i wyłącznie przy wartościach początkowych współczynnika uczenia mniejszych niż 0,001. Sugeruje to że wartość taka jest już zbyt mała, i pomimo zastosowania metody adaptacyjnej sieć nie jest w stanie pokonać minimum lokalnego funkcji błędu, bądź też zadana liczba epok jest zbyt mała aby mogło dojść

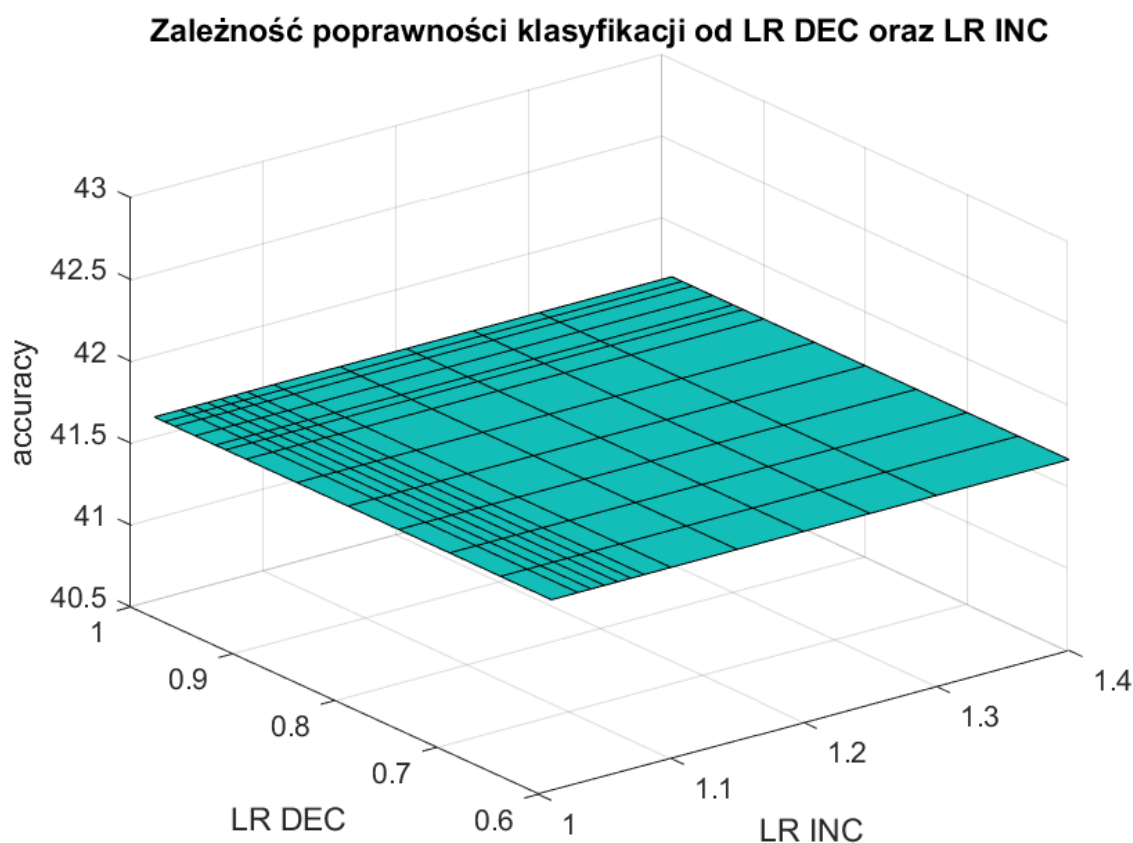


Rysunek 4.9: Wykres zależności poprawności klasyfikacji od modyfikatorów lr, przy $lr = 0.96$ dla sieci dwuwarstwowej przy $S1 = 14$

do efektywnego nauczania sieci.

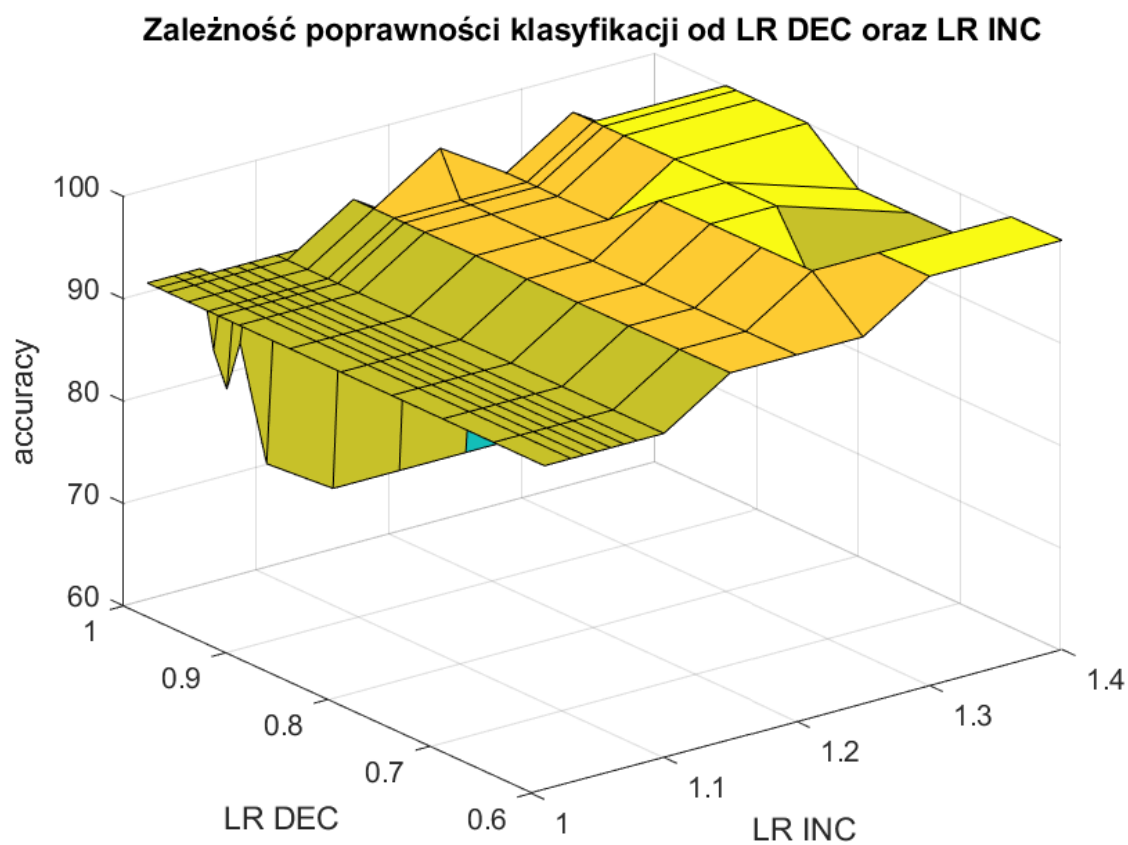
Skuteczność adaptacyjnego współczynnika uczenia objawia się najbardziej w sieciach 3-warstwowych. Przykładowy wynik uczenia dla takiej sieci obrazuje wykres 4.11. W tym przypadku wpływ wartości parametrów adaptacyjnych jest dużo bardziej widoczny niż w poprzednich przykładach.

Widzimy że dla osiągnięcia najwyższej skuteczności, istotnym jest ustalenie odpowiedniej wartości obu parametrów. Jeśli będziemy modyfikować tylko jeden z nich, a drugi pozostawimy bliski jedności, algorytm adaptacyjny wydaje się nie generować zauważalnych zysków. Warto zauważyć że zwiększenie wartości lr_inc przy zachowaniu bliskiej jedności wartości lr_dec przynosi wręcz odwrotny do zamierzonego efekt - poprawność klasyfikacji drastycznie spada. Zachowanie niskich wartości obydwu współczynników również nie powoduje zauważalnych zmian w procesie uczenia. Podobne zjawisko widzimy na wykresie 4.12. Wprawdzie ze względu na większą liczbę neuro-

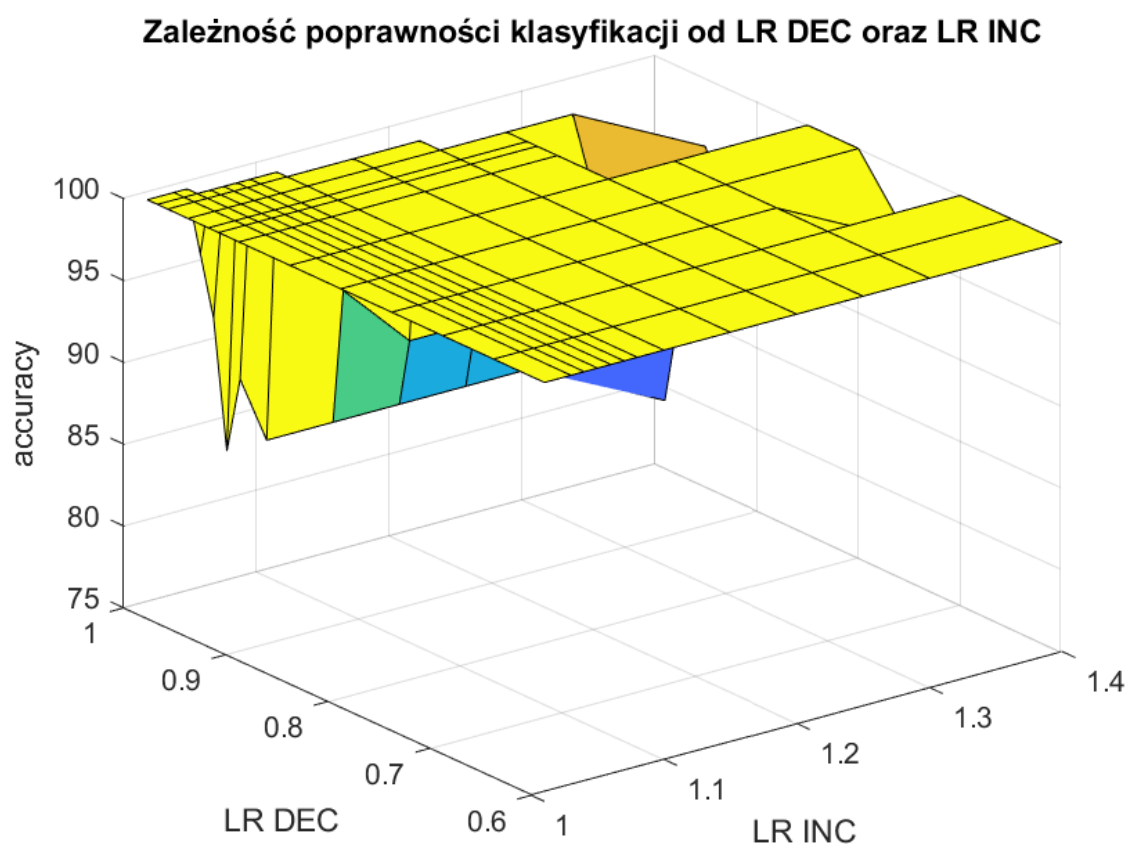


Rysunek 4.10: Płaski wykres występujący przy niskim początkowym współczynniku uczenia

nów, sieć osiągnęła pełną poprawność klasyfikacji również dla bliskich jedności wartości współczynników adaptacyjnych, ale zjawisko jej spadku przy złym doborze tych współczynników również jest zauważalne.



Rysunek 4.11: Zależność poprawności klasyfikacji od parametrów adaptacyjnych przy $lr = 0.2$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$

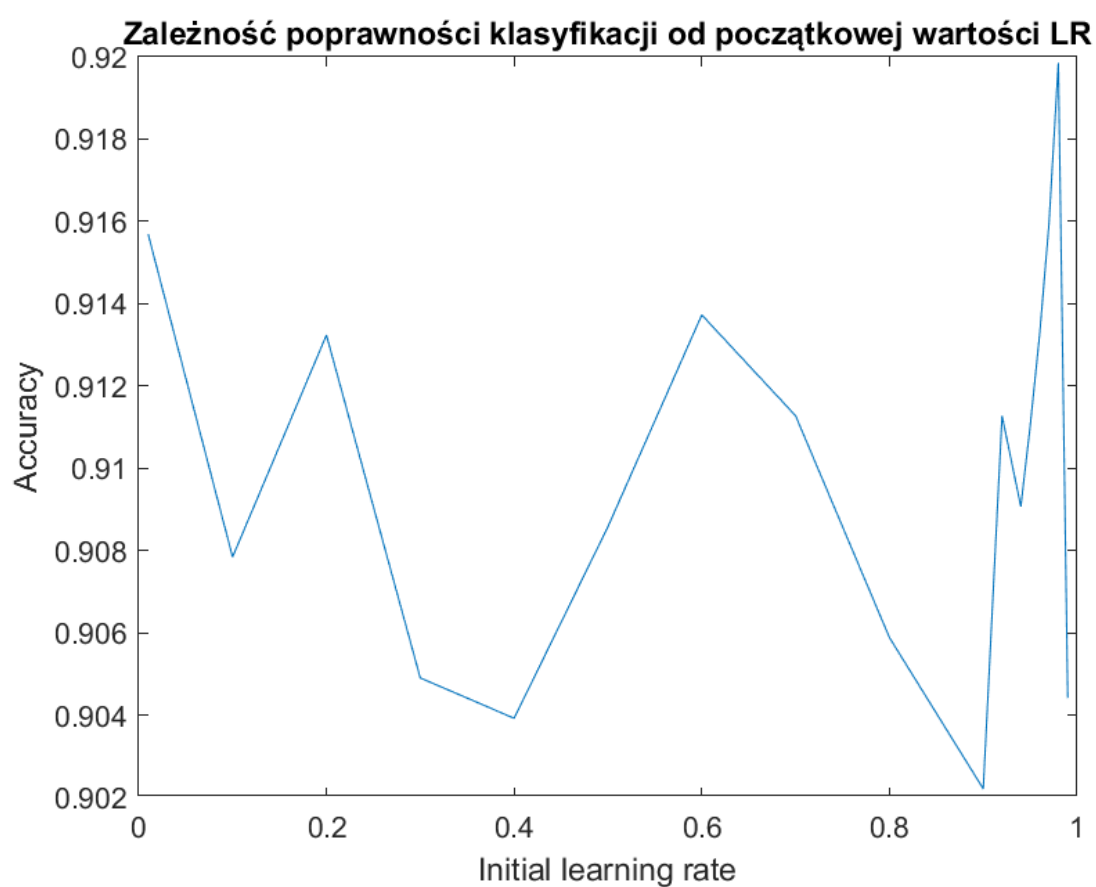
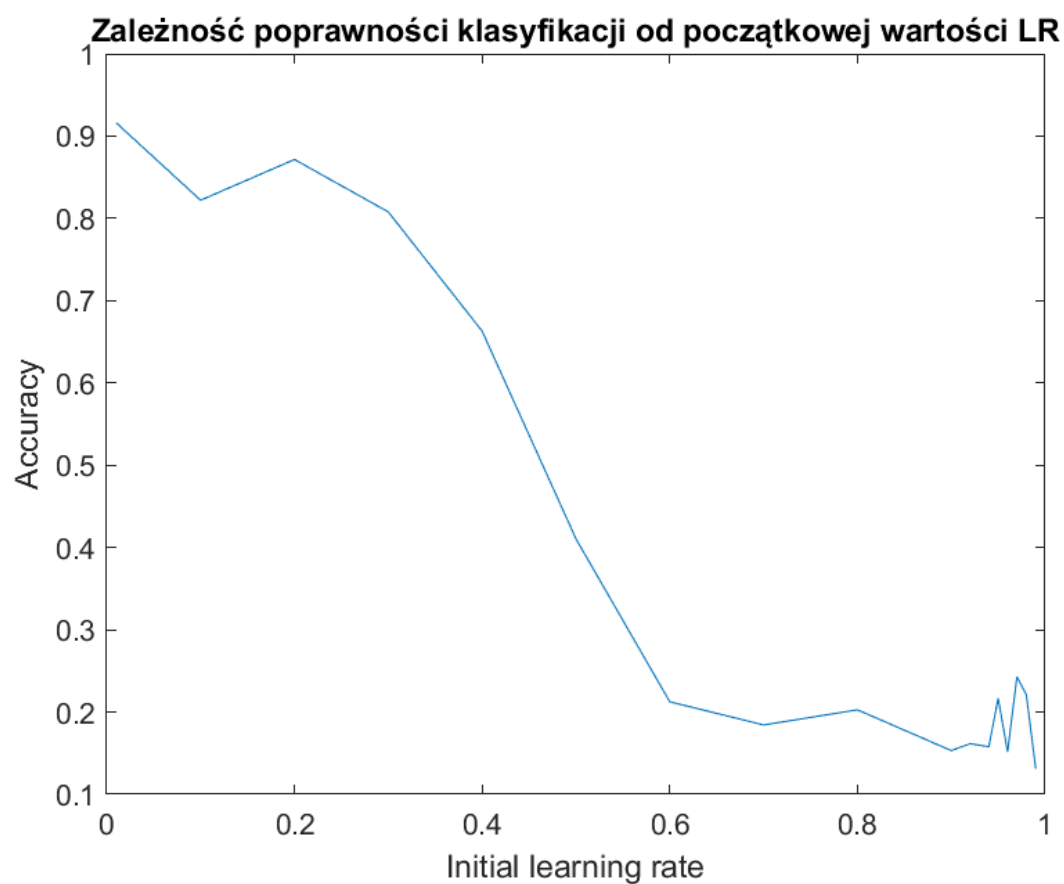


Rysunek 4.12: Zależność poprawności klasyfikacji od parametrów adaptacyjnych przy $lr = 0.2$, $S1 = 11$ oraz $S2 = 5$

4.2.3. Wpływ początkowej wartości współczynnika uczenia na proces uczenia

Badanie to przeprowadzono nadmiarowo, celem określenia najlepszego współczynnika uczenia do przeprowadzenia dalszych testów. Przykładowy wykres średniej poprawności klasyfikacji dla zadanego współczynnika uczenia w sieci 3-warstwowej prezentują wykresy 4.13

Zauważalna jest zależność, gdzie przy sieci uczącej się ogólnie dobrze, początkowa wartość współczynnika uczenia nie wpływała w znacznym stopniu na poprawność klasyfikacji. Sieci uczące się gorzej, zwykle najkorzystniej wypadały przy niskim współczynniku uczenia, poniżej wartości 0.4. Z tego też powodu w kolejnej serii testów przyjęto wartość współczynnika uczenia równą 0.3.



Rysunek 4.13: Średnia poprawność klasyfikacji przy $S1 = 4$, $S2 = 7$ (wykres górny) oraz $S1 = S2 = 6$ (wykres dolny)

4.3. Seria 3 - Badanie wpływu parametru błędu granicznego na przebieg oraz wynik procesu uczenia

W tej serii powtórzono eksperymenty z serii 2, ale przy stałym współczynniku uczenia równym 0.3 i zmiennym współczynnikiem przyrostu błędu adaptacyjnego współczynnika uczenia. Wykorzystany w tym celu kod prezentuje listing 14 W ramach serii wykonano 468 468 testów niezależnych sieci, przy różnych parametrach początkowych. Podobnie jak w serii drugiej, wagi oraz biasy zainicjowane były stałym ziarnem.

```
1 fn main() {
2     //Vector for learning data
3     let t_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>>>;
4     //Vector for validation data
5     let v_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>>>;
6
7     let data = std::fs::read_to_string("zoo.data");
8
9     let animal_list = data::Animal::new_list(&data.unwrap());
10    let animal_list = data::Animal::partitioned_list(animal_list
11    , 0.75);
12    t_data = animal_list
13        .0
14        .iter()
15        .map(|a| a.into_training_arr2())
16        .collect::<Vec<_>>();
17
18    v_data = animal_list
19        .1
20        .iter()
21        .map(|a| a.into_training_arr2())
22        .collect::<Vec<_>>();
23
24    // dbg!(&t_data);
25    let data_len = t_data.len();
26    let test_data = v_data
27        .iter()
28        .map(|(input, output)| {
29            (
30                input,
31                output
32                    .iter()
33                    .enumerate()
34                    .max_by(|(_, a), (_, b)| a.partial_cmp(b)).
35                    unwrap_or(std::cmp::Ordering::Equal))
36                    .unwrap(),
37            )
38        })
39        .map(|(a, s)| (a.clone(), s.0))
40        .collect::<Vec<_>>()
41        .to_owned();
42
43    println!("Learning record count: {}", t_data.len());
44    let lr_step = vec![
```



```

43         0.0001, 0.001, 0.01, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5, 0.6, 0.7,
0.8, 0.9, 0.92, 0.94, 0.95, 0.96,
44         0.97, 0.98, 0.99, 10.0,
45     ];
46     let lr_inc_step = vec![
47         1.01, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07, 1.08, 1.1, 1.15,
1.2, 1.25, 1.3, 1.4,
48     ];
49     let lr_dec_step = vec![
50         0.99, 0.98, 0.97, 0.95, 0.93, 0.92, 0.9, 0.85, 0.8,
0.75, 0.7, 0.65, 0.6,
51     ];
52     let er_step = vec![
53         1.0, 1.001, 1.01, 1.02, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07,
1.08, 1.09, 1.1, 1.15, 1.2, 1.25,
54         1.3, 1.4, 1.5,
55     ];
56
57     let threads = std::sync::Arc::new(std::sync::Mutex::new(0));
58     let (sync_tx, sync_rx) = mpsc::sync_channel(16);
59     let (tx, rx) = mpsc::channel();
60
61     let tmp_threads = threads.clone();
62     thread::spawn(move || {
63         for s1 in 0..t_data.len() / 3 - 7 {
64             for s2 in 0..(t_data.len() / 3 - 7 - s1) {
65                 if s2 == 0 && s1 != 0 {
66                     continue;
67                 }
68                 let x = Network::new(vec![16, s1, s2, 7]);
69                 //for lr in &lr_step {
70                 for er in &er_step {
71                     let lr = 0.3;
72                     for lr_dec in &lr_dec_step {
73                         for lr_inc in &lr_inc_step {
74                             let mut net = x.clone();
75                             net.name = format!("{}", s1, s2, lr, lr_dec, lr_inc, er);
76                             let mut t_data = t_data.clone();
77                             let test_data = test_data.clone();
78
79                             let local_lrs = (lr, *lr_dec, *
lr_inc);
80
81                             let local_sync_tx = sync_tx.clone();
82                             let local_tx = tx.clone();
83                             let local_er = *er;
84
85                             local_sync_tx.send(()).unwrap();
86                             let inner_threads = std::sync::Arc::
clone(&tmp_threads);
87
88                             *inner_threads.lock().unwrap() += 1;
89                             thread::spawn(move || {
90                                 net.sgd(
91                                     &mut t_data,
1000,

```

```

92         data_len,
93         local_lrs.0,
94         Some(&test_data),
95         //None
96         Some((local_lrs.1, local_lrs
    .2)),
97         7.0,
98         0.25 / t_data.len() as f64 /
99         1000,
100        Some(local_er),
101    );
102    local_tx.send(()).unwrap();
103    });
104    }
105    }
106    }
107    }
108    });
109
110    loop {
111        let threads = std::sync::Arc::clone(&threads);
112        //println!("{}", threads.lock().unwrap());
113        rx.recv().unwrap();
114        //println!("{}", threads.lock().unwrap());
115        sync_rx.recv().unwrap();
116        *threads.lock().unwrap() -= 1;
117        if *threads.lock().unwrap() <= 0 {
118            break;
119        }
120    }
121
122 }

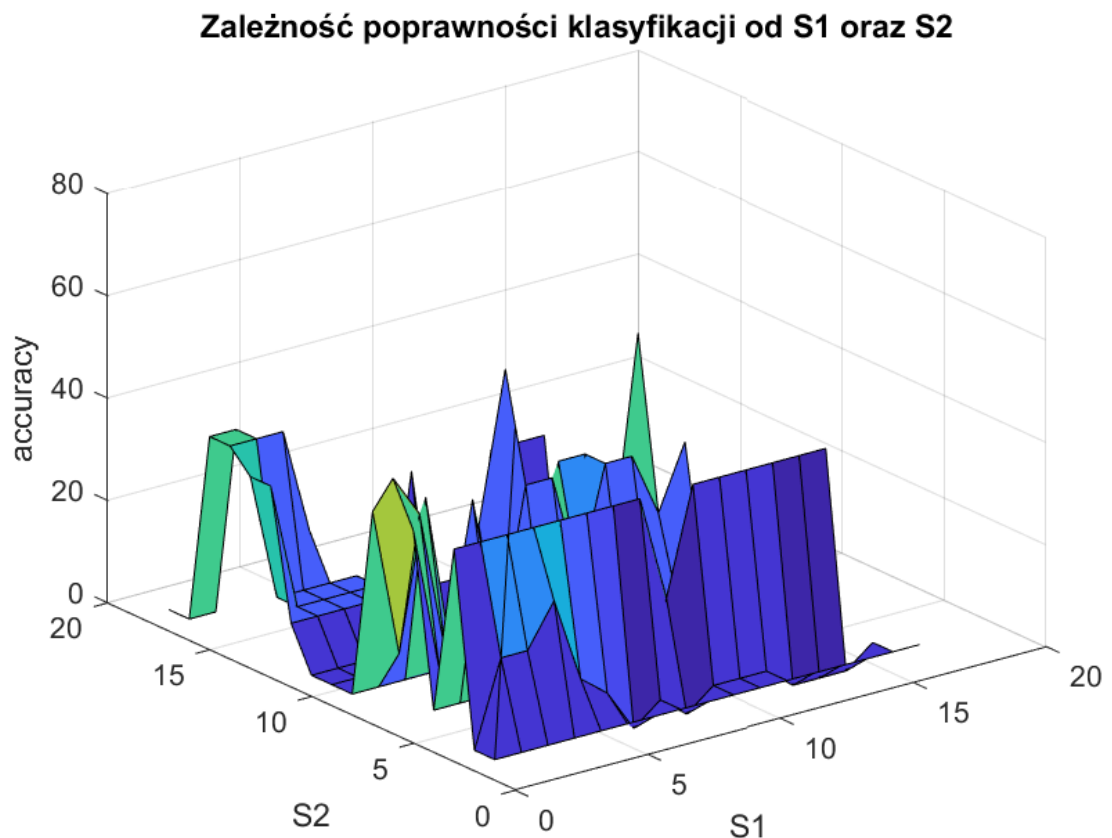
```

Listing 14: Kod wykorzystany do przeprowadzenia 3 serii eksperymentów

Jedyną zmianą względem serii pierwszej jest utworzenie nowego wektora przechowującego wartości współczynnika przyrostu błędu granicznego oraz zamiana iteratora `lr` na `er`.

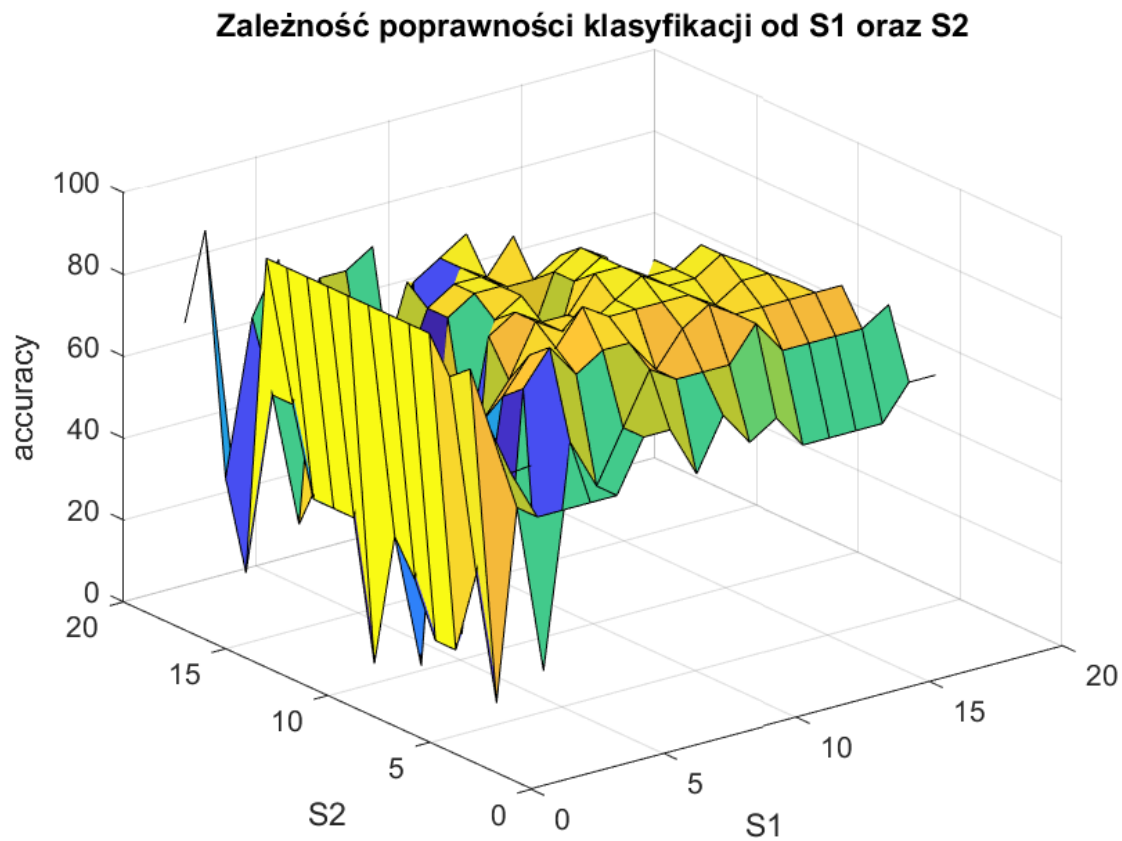
4.3.1. Wpływ zmiennego współczynnika granicznego na poprawność klasyfikacji przy zmiennej liczbie neuronów

Na bazie uzyskanych w ramach eksperymentów danych, możliwe było ponowne utworzenie wykresów zależności poprawności klasyfikacji w zależności od liczby neuronów w poszczególnych warstwach sieci. W przypadku większości wykresów widoczna była wyraźna zależność pomiędzy wartością badanego współczynnika, a ogólną efektywnością sieci. Dla jego niskich wartości, zbliżonych do jedności, sieć cechowała się silnie niekorzystną charakterystyką, pokazaną na wykresie 4.14



Rysunek 4.14: Poprawność klasyfikacji przy $er = 1$, $lr_dec = 0.8$ oraz $lr_inc = 1.25$

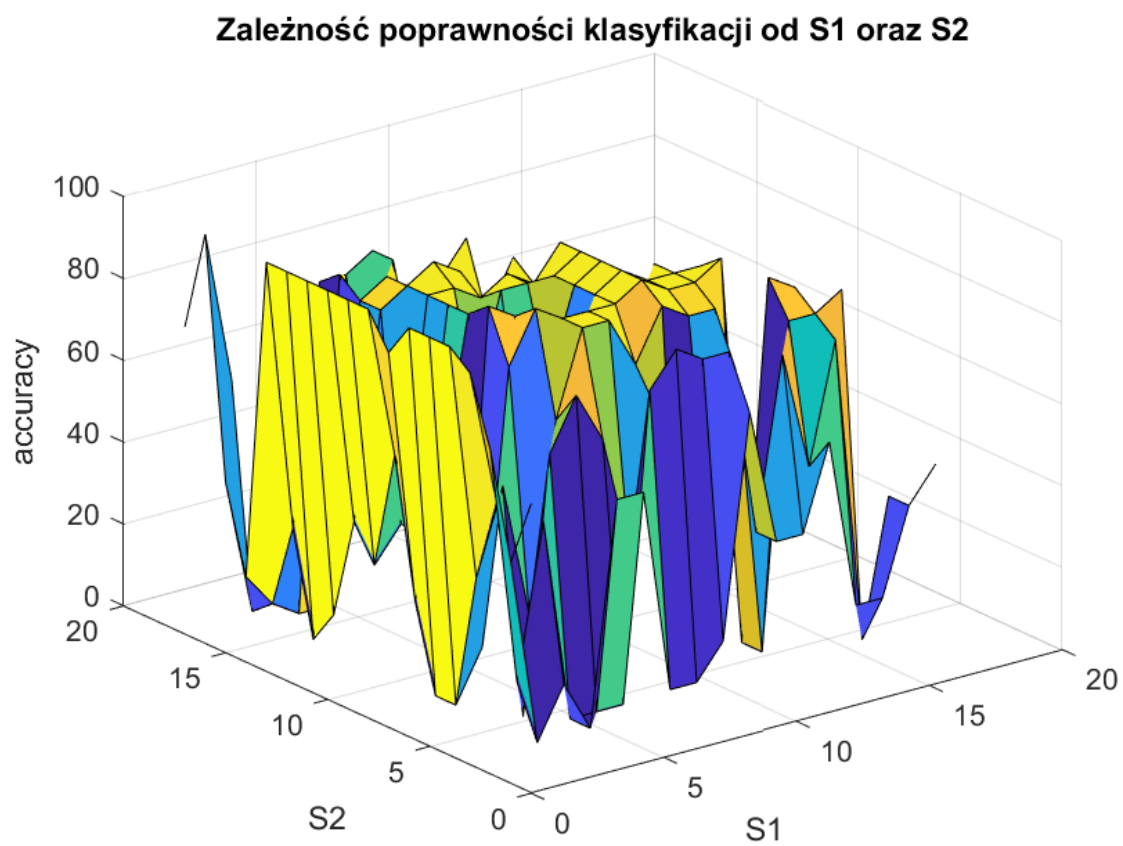
Z wykresu wynika, że pomimo teoretycznie bardzo korzystnych wartości współczynników adaptacyjności, niska wartość współczynnika błędu granicznego wyraźnie zredukowała zdolność sieci do przeprowadzenia poprawnej klasyfikacji. Zależność tą dodatkowo popiera kolejny wykres 4.15 który pokazuje że już niewielkie zwiększenie współczynnika er , znacznie poprawia efektywność uczenia algorytmem adaptacyjnym.



Rysunek 4.15: Poprawność klasyfikacji przy $er = 1.01$, $lr_dec = 0.8$ oraz $lr_inc = 1.25$

Istotnym zaznaczenia jest jednakże fakt, że istnieje ryzyko przeszacowania współczynnika er również w przeciwnym kierunku. W zależności od pozostałych parametrów adaptacyjnych, jego zwiększanie ponad pewien poziom także spowoduje spadek poprawności klasyfikacji, co prezentuje wykres 4.16.

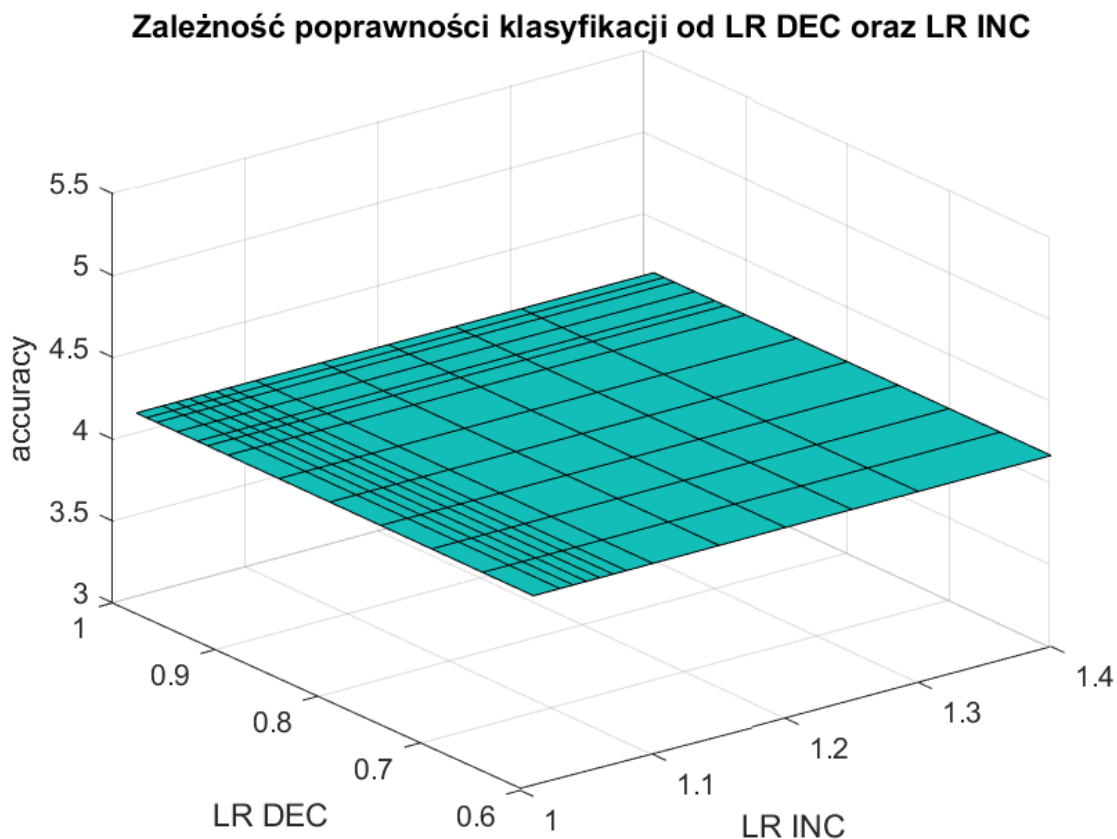
Trend ten utrzymuje się praktycznie dla wszystkich kombinacji współczynników adaptacyjnych, przy czym zarówno dolna jak i górna granica obszaru efektywnego uczenia nie jest między nimi stała. Możemy się spodziewać lepszego zobrazowania tego zjawiska w kolejnym zestawieniu.



Rysunek 4.16: Poprawność klasyfikacji przy $er = 1.15$, $lr_dec = 0.8$ oraz $lr_inc = 1.25$

4.3.2. Ogólny wpływ parametrów adaptacyjnych na efektywność uczenia sieci

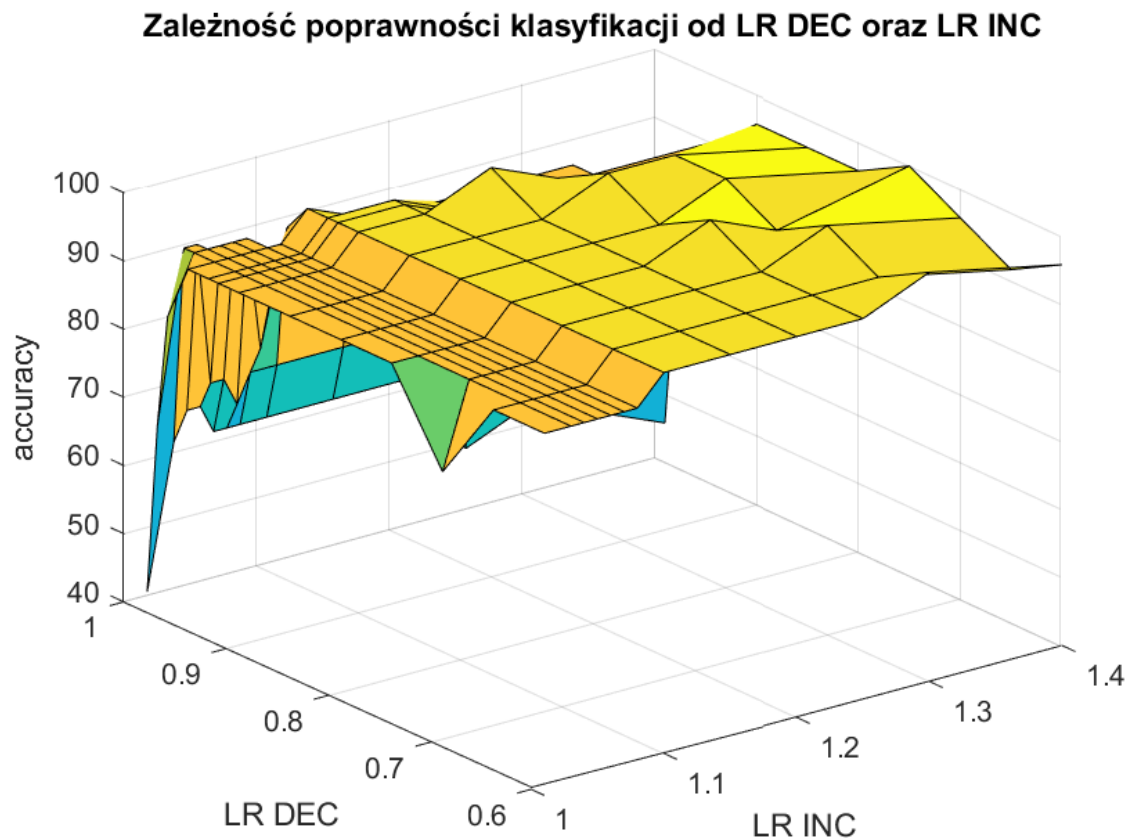
Poniższe zestawienie pozwala lepiej zaobserwować wpływ parametru er na efektywność uczenia, gdyż przy sieciach o stałej liczbie neuronów, stworzona implementacja gwarantuje w pełni powtarzalne warunki początkowe. Już wstępna analiza pozyskanych danych pozwala stwierdzić konieczność zastosowania wartości er większej od jedności. Typowe zachowanie sieci dla przypadku nie spełniającego tego warunku prezentuje wykres 4.17.



Rysunek 4.17: Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$

Co istotne, poprawność klasyfikacji rzędu 4% jest stanem charakterystycznym dla sieci która nigdy nie podjęła nauki, a jedynie została zainicjalizowana wartościami losowymi. Może to sugerować błąd warunku brzegowego w wykonanej implementacji algorytmu adaptacyjnego. Z tej też przyczyny, wyniki dla współczynnika błędu granicznego równego 1 możemy uznać za przypadek odrębny od pozostałych.

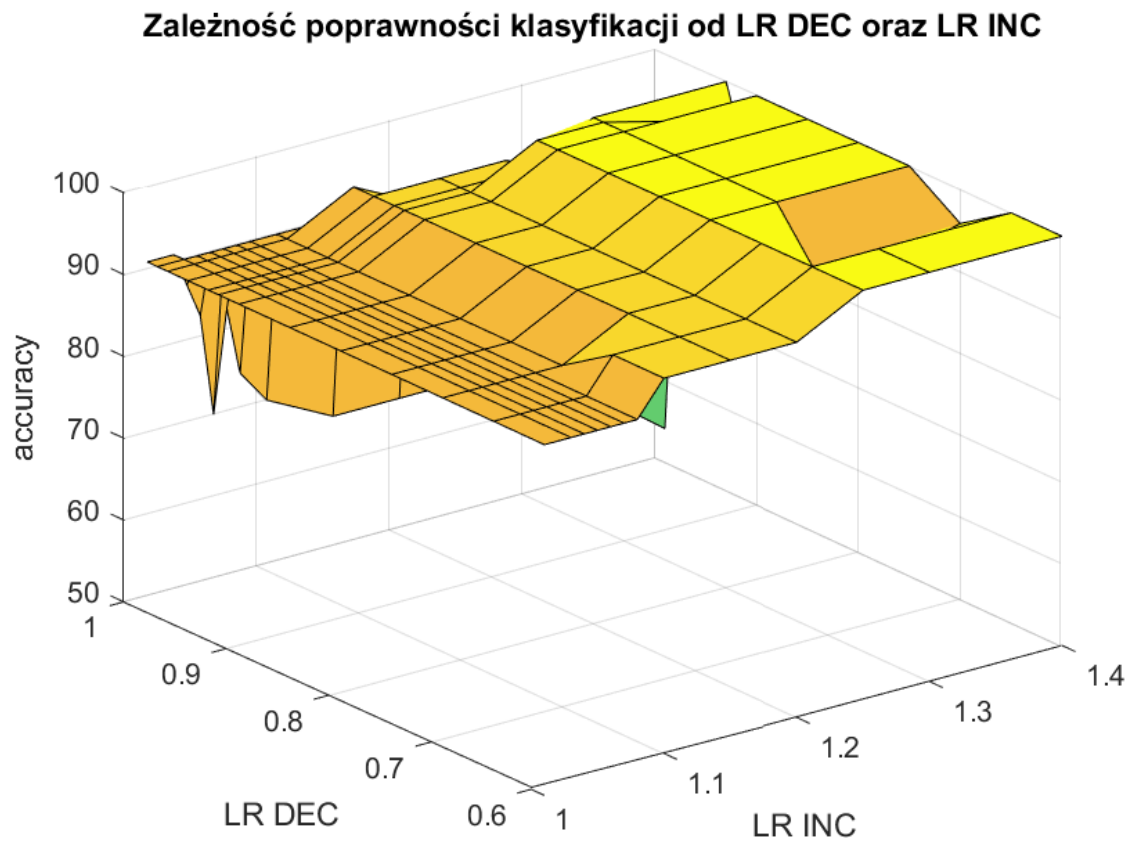
Przechodząc do wyników nie należących do przypadku skrajnego, możemy zaobserwować wyraźny wpływ wartości współczynnika błędu granicznego na efektywność uczenia sieci. Pierwszym przykładem reprezentatywnym jest wykres 4.18. Pokazuje on przykładową sieć 3-warstwową zdolną do osiągnięcia pełnej poprawności klasyfikacji, ale jednocześnie silnie uzależnioną od doboru metaparametrów.



Rysunek 4.18: Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1.01$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$

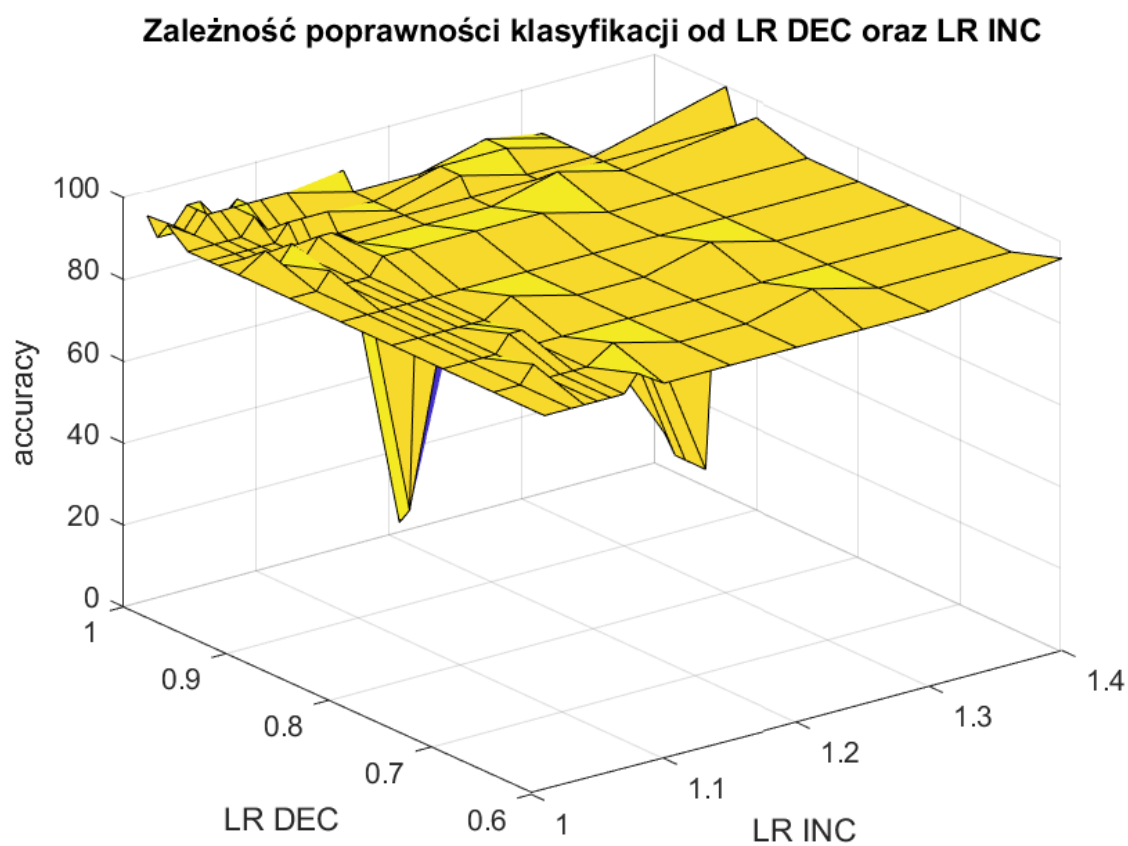
Uwagę warto zwrócić na występujące również w poprzedniej serii eksperymentów odchylenia od poziomu średniego dla wartości lr_dec bliskiej jedności oraz „schodkowy” charakter pozostałej części wykresu. Wykres 4.19 pokazuje wyraźną poprawę zarówno w obszarze dotychczasowo niskiej poprawności, jak i w obszarze najbardziej zbliżonym do pożądanego. Co więcej, wartości z zakresu 1.04-1.05 wydają się najpotymalnie sprawdzać w większości przypadków sieci, co wyjaśnia zastosowanie ich jako stałych między innymi w środowisku MATLAB.

W przypadku tej konfiguracji sieci dalsze zwiększanie wartości er nie powoduje



Rysunek 4.19: Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1.04$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$

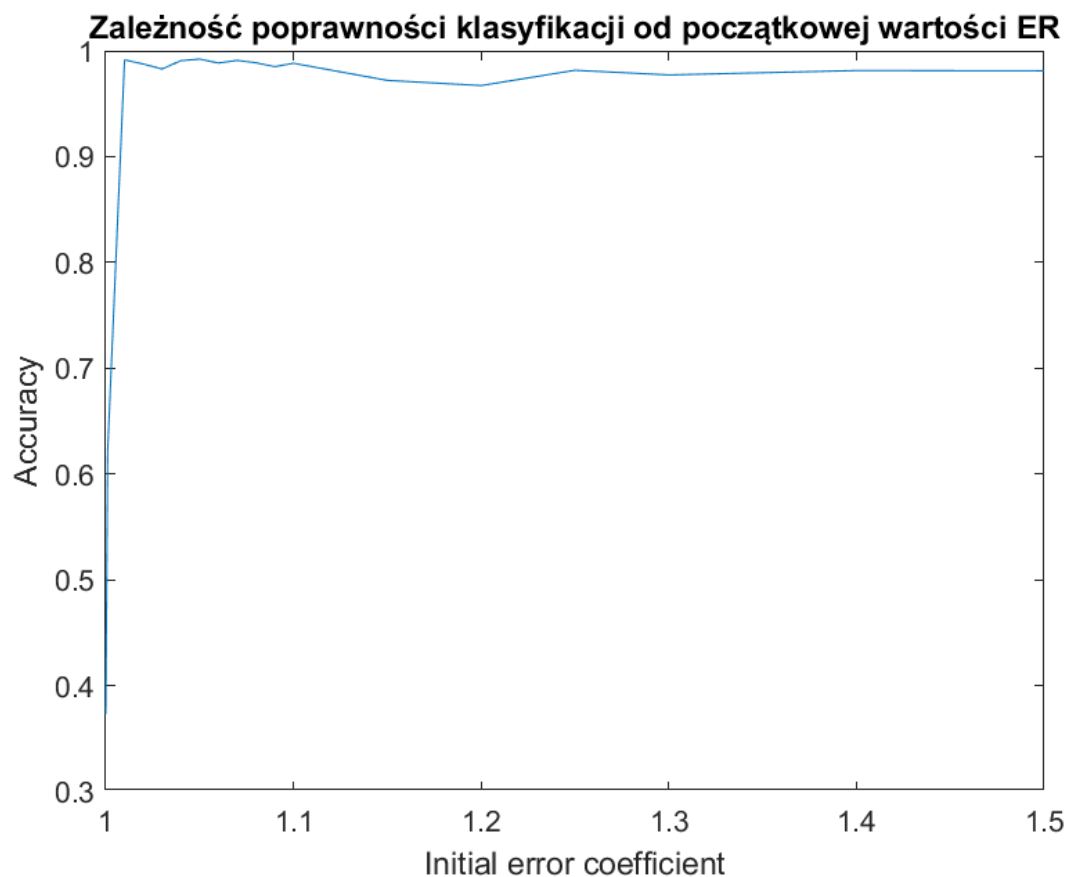
silnego spadku poprawności klasyfikacji. Co więcej, dla jego wysokich wartości dochodzi do zaniku „schodkowego” charakteru rozkładu poprawności klasyfikacji, co prezentuje wykres 4.20. Należy jednak zwrócić uwagę, że pomimo ogólnej poprawy działania sieci o zadanej liczbie neuronów, zanika jej zdolność do osiągnięcia pełnej poprawności. Widoczne są jednak pojedyncze sukcesy w jej osiągnięciu, a sama sieć wydaje się posiadać względnie dobrą zdolność uogólniającą. Możliwe że zwiększenie liczby epok, wpłynęłoby pozytywnie na wyniki procesu uczenia.



Rysunek 4.20: Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1.5$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$

4.3.3. Uogólniony wpływ współczynnika błędu granicznego na poprawność klasyfikacji

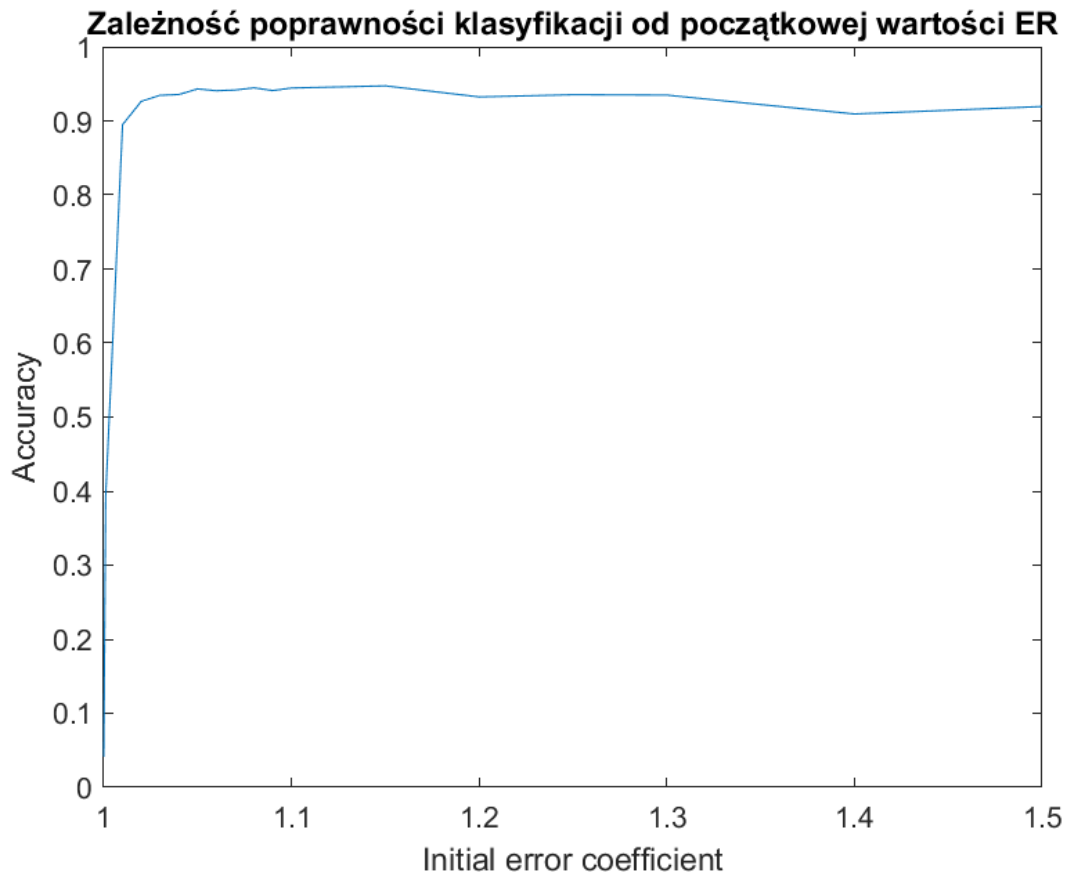
Na podstawie przeprowadzonych eksperymentów, podobnie jak w serii drugiej, możliwa była również obserwacja wpływu parametru er na średnią efektywność uczenia każdej z testowanych sieci. W przypadku sieci 2 warstwowej zauważalny był ogólny stały trend zaprezentowany na wykresie 4.21.



Rysunek 4.21: Średnia poprawność klasyfikacji sieci 2-warstwowej przy 13 neuronach w warstwie pierwszej

Sieci 2-warstwowe utrzymywały ogólnie dobrą poprawność klasyfikacji niezależnie od wartości współczynnika er . Co więcej, również przy obecnie przyjętej reprezentacji wyników widoczny jest drastyczny spadek poprawności klasyfikacji dla współczynnika równego jedności. Jest to kolejna przesłanka świadcząca o możliwym błędzie implementacji dla tego warunku brzegowego.

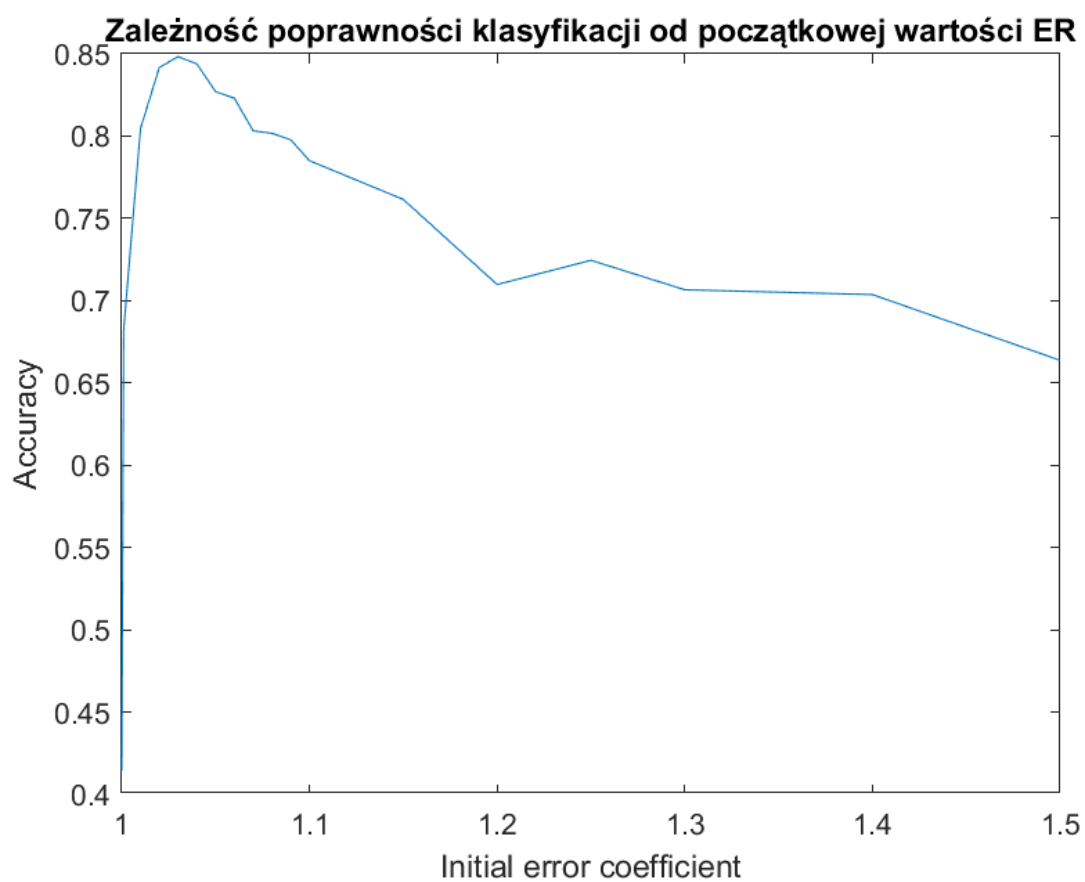
W przypadku sieci 3-warstwowych występują 2 ogólne trendy. Pierwszy podobny do trendu dla sieci 2-warstwowych prezentuje wykres 4.22.



Rysunek 4.22: Średnia poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej przy $S1 = 5$ oraz $S2 = 10$

Jest to zachowanie typowe dla sieci o względnie dużej liczbie neuronów w dwóch pierwszych warstwach. Wskazuje to na ogólnie dobrą efektywność takich sieci, i idący za tym szeroki zakres korzystnych wartości współczynnika er . Reguła ta nie jest jednak stała, i objawia się przede wszystkim w sieciach o mniejszej liczbie neuronów a także w sieciach w których występuje wysoka dysproporcja liczby neuronów między warstwą pierwszą oraz drugą. Przykład alternatywnego trendu widzimy na wykresie 4.23.

Sieci takie cechowały się przede wszystkim ogólnie gorszą średnią poprawnością klasyfikacji, rzadko osiągającą ponad 85%. W ich przypadku, najlepszą efektywność uzyskiwano przy niskich wartościach współczynnika błędu granicznego. Podobnie jak wnioskowano na podstawie wykresów zależności poprawności klasyfikacji od współczynników adaptacyjnych, również w tym przypadku widzimy że najlepszą efektywność w przypadku takich sieci uzyskuje się dla wartości er bliskich 1.05.



Rysunek 4.23: Średnia poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej przy $S1 = 11$ oraz $S2 = 3$

4.4. Seria 4 oraz seria 5 - Testy metody stochastycznej

Celem tej serii eksperymentów była weryfikacja korzyści płynących z zastosowania metody stochastycznej. W celu zapewnienia lepszych możliwości porównawczych wykonano pewne modyfikacje względem eksperymentów z poprzednich serii, co wymusiło również wykonanie niestochastycznej próby kontrolnej. Wprowadzone zmiany to:

- Zmniejszenie liczby testowanych sieci do 75 460.
- Zwiększenie wartości błędu docelowego do teoretycznie wystarczającego, lecz mniej efektywnego poziomu.
- Zwiększenie limitu epok do 10 000.
- Przyjęcie wartości współczynników z nisko efektywnych zakresów

Do przeprowadzenia eksperymentów wykorzystano kod przedstawiony na listingu

15

```
1 fn main() {
2     //Vector for learning data
3     let t_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>)>;
4     //Vector for validation data
5     let v_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>)>;
6
7     let data = std::fs::read_to_string("zoo.data");
8
9     let animal_list = data::Animal::new_list(&data.unwrap());
10    let animal_list = data::Animal::partitioned_list(animal_list
11    , 0.75);
12    t_data = animal_list
13        .0
14        .iter()
15        .map(|a| a.into_training_arr2())
16        .collect::<Vec<_>>();
17
18    v_data = animal_list
19        .1
20        .iter()
21        .map(|a| a.into_training_arr2())
22        .collect::<Vec<_>>();
23
24    // dbg!(&t_data);
25    let data_len = t_data.len();
26    let test_data = v_data
27        .iter()
28        .map(|(input, output)| {
29        (
            input,
```

```

30         output
31             .iter()
32             .enumerate()
33             .max_by(|(_, a), (_, b)| a.partial_cmp(b).
unwrap_or(std::cmp::Ordering::Equal))
34             .unwrap(),
35     )
36 }
37 .map(|(a, s)| (a.clone(), s.0))
38 .collect::<Vec<_>>()
39 .to_owned();
40
41 println!("Learning record count: {}", t_data.len());
42 let lr_step = vec![
43     0.0001, 0.001, 0.01, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5, 0.6, 0.7,
0.8, 0.9, 0.92, 0.94, 0.95,
44 ];
45 let lr_inc_step = vec![
46     1.05, 1.06, 1.07, 1.08, 1.1, 1.15, 1.2, 1.25,
47 ];
48 let lr_dec_step = vec![
49     0.95, 0.93, 0.92, 0.9, 0.85, 0.8, 0.75, 0.7
50 ];
51 let er_step = vec![
52     1.0, 1.001, 1.01, 1.02, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07,
1.08
53 ];
54
55 let threads = std::sync::Arc::new(std::sync::Mutex::new(0));
56 let (sync_tx, sync_rx) = mpsc::sync_channel(16);
57 let (tx, rx) = mpsc::channel();
58
59 let tmp_threads = threads.clone();
60 thread::spawn(move || {
61     for s1 in 0..t_data.len() / 3 - 7 {
62         for s2 in 0..(t_data.len() / 3 - 7 - s1) {
63             if s2 == 0 && s1 != 0 {
64                 continue;
65             }
66             let x = Network::new(vec![16, s1, s2, 7]);
67             //for lr in &lr_step {
68             for er in &er_step {
69                 let lr = 0.3;
70                 for lr_dec in &lr_dec_step {
71                     for lr_inc in &lr_inc_step {
72                         let mut net = x.clone();
73                         net.name = format!("{}", {}, {}, {}, {}, {}, {}, {}, s1, s2, lr, lr_dec, lr_inc, er);
74                         let mut t_data = t_data.clone();
75                         let test_data = test_data.clone();
76
77                         let local_lrs = (lr, *lr_dec, *
lr_inc);
78
79                         let local_sync_tx = sync_tx.clone();
80                         let local_tx = tx.clone();
81                         let local_er = *er;

```

```

81
82         local_sync_tx.send(()).unwrap();
83         let inner_threads = std::sync::Arc::
clone(&tmp_threads);
84
85         *inner_threads.lock().unwrap() += 1;
86         thread::spawn(move || {
87             net.sgd(
88                 &mut t_data,
89                 10000,
90                 //data_len, //Pr ba
kontrolna
91                 data_len / 2, //Rozmiar
pr bek r wny po owie d ugo ci ca ego zbioru ucz cego
92                 local_lrs.0,
93                 Some(&test_data),
94                 //None
95                 Some((local_lrs.1, local_lrs
.2)),
96                 0.25 / data_len as f64,
97                 10000,
98                 Some(local_er),
99             );
100             local_tx.send(()).unwrap();
101         });
102     }
103 }
104 }
105 }
106 }
107 });
108
109 loop {
110     let threads = std::sync::Arc::clone(&threads);
111     //println!("{}", threads.lock().unwrap());
112     rx.recv().unwrap();
113     //println!("{}", threads.lock().unwrap());
114     sync_rx.recv().unwrap();
115     *threads.lock().unwrap() -= 1;
116     if *threads.lock().unwrap() <= 0 {
117         break;
118     }
119 }
120
121 }

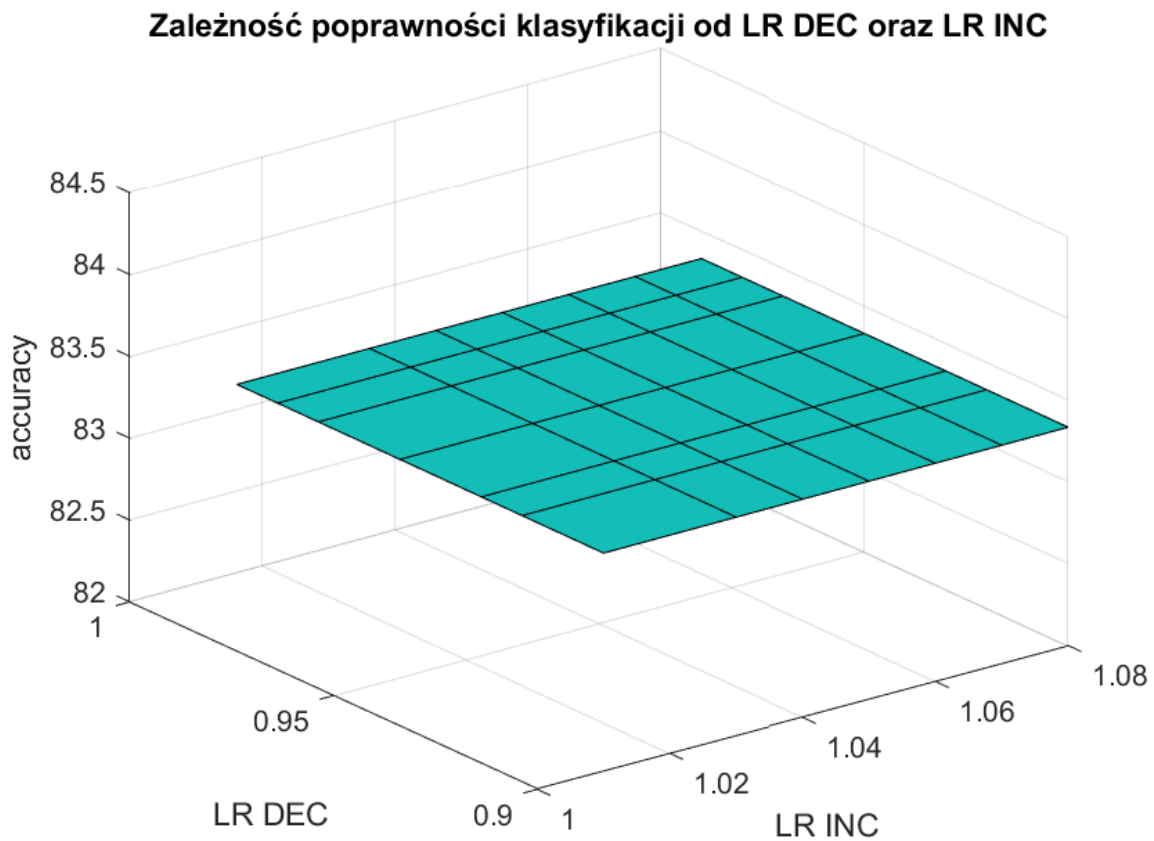
```

Listing 15: Kod wykorzystany do przeprowadzenia 3 serii eksperymentów

Zgodnie z oczekiwaniami sieć wzorcowa osiągnęła względnie niską efektywność uczenia, co widać na wykresie 4.24.

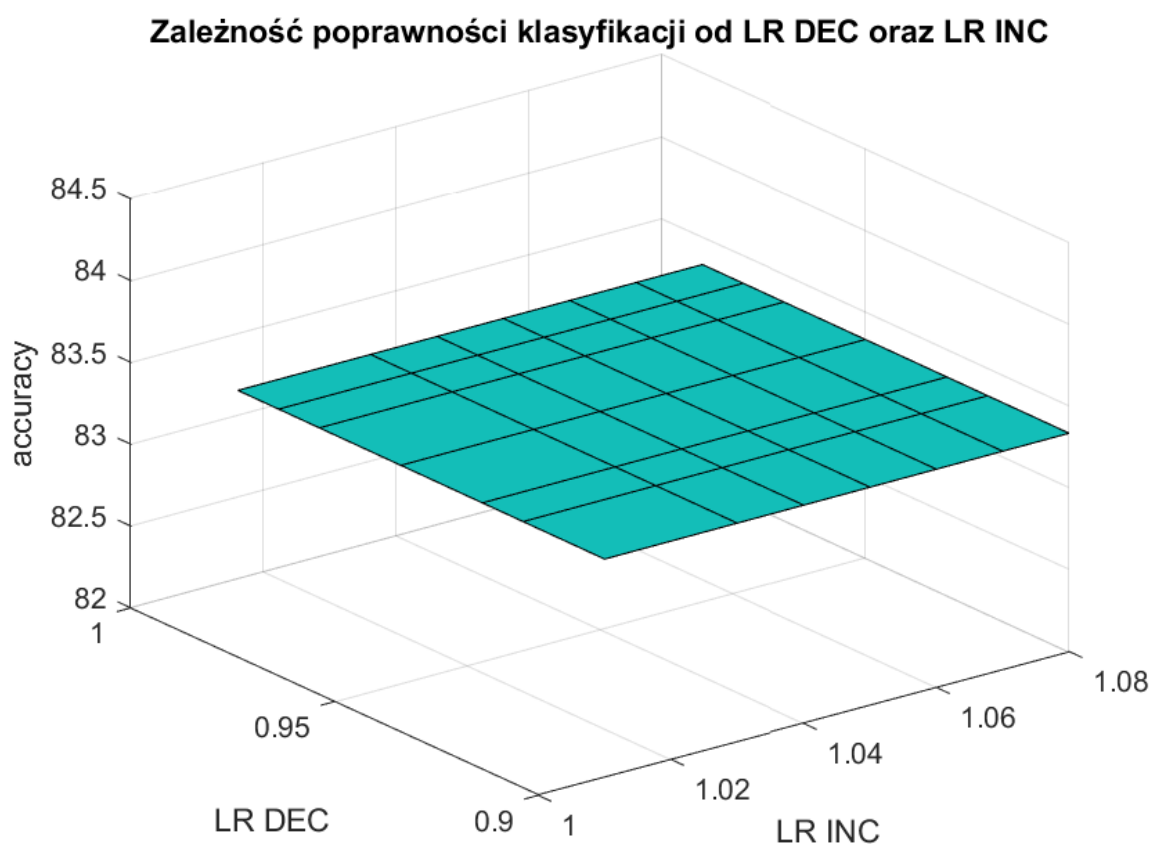
Taki stan jest korzystny dla eksperymentu, gdyż pozwoli na zaobserwowanie zarówno ewentualnej poprawy jak i pogorszenia poprawności klasyfikacji.

Na przestrzeni eksperymentu odnotowano jedynie pojedyncze różnice pomiędzy



Rysunek 4.24: Poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$

siecią uczoną metodą stochastyczną a podstawowym algorytmem. W trakcie procesu uczenia zaobserwowano jednak dużo krótszy czas zakończenia serii, co sugeruje szybsze osiągnięcie przez taką sieć docelowego błędu. Niestety, w raporcie testowym nie zapisywano liczby epok wykonanych w procesie uczenia sieci, co uniemożliwia wykonanie porównania bez Porównanie takie byłoby dobrym sposobem porównania metody stochastycznej z domyślnym algorytmem, gdyż pod względem poprawności klasyfikacji różnice między nimi są pomijalne, co w przypadku sieci z wykresu 4.24 prezentuje wykres 4.25.



Rysunek 4.25: Poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej uczonej metodą stochastyczną przy $\epsilon_r = 1.07$ $S_1 = 4$ oraz $S_2 = 10$

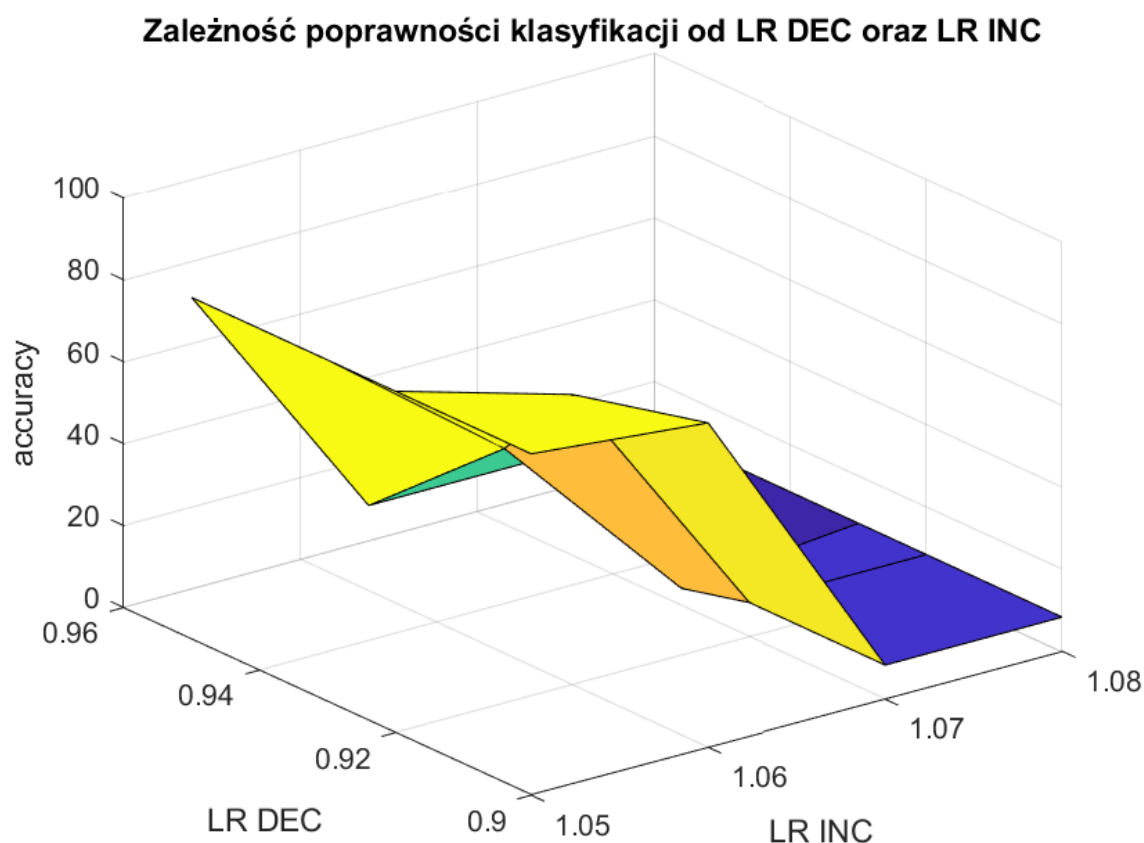
4.5. Seria 6 - testy osłabionego algorytmu adaptacyjnego

Poprzez osłabienie algorytmu adaptacyjnego rozumie się pozbawienie go zdolności do przywrócenia korzystniejszych wartości wag oraz biasów po przekroczeniu granicznego przyrostu błędu. Zmianę w kodzie wymaganą do wykonania tego testu prezentuje listing 16

```
1  Some((dec, inc)) => {
2    // Saving state of network before readjustment of weights
   and biases
3    let saved_weights = self.weights.clone();
4    let saved_biases = self.biases.clone();
5    let previous_error = self.mse(training_data);
6
7    //Sub-loop performing learning step for each of the mini-
   batch
8    for mini_batch in &mut mini_batches {
9      //dbg!(&mini_batch);
10     self.update_mini_batch(mini_batch, eta, batch_count)
11   }
12
13   // Verification of newly achieved Mean Square Error
14   let new_error = self.mse(training_data);
15   if new_error < target_cost {
16     if let Some(data) = &test_data {
17       let output = self.evaluate(data);
18       println!("{}", self.name, output.1 as f64 / output.0
   as f64);
19     }
20     break;
21   }
22   if new_error
23     > previous_error
24     * if let Some(perf_inc) = er {
25       perf_inc
26     } else {
27       MAX_PERF_INC
28     }
29   {
30     // Restoring backup
31
32     //Linie zakomentowane na potrzeby eksperymentu
33     //self.weights = saved_weights;
34     //self.biases = saved_biases;
35
36     // Adaptation - learning rate decreases
37     eta *= dec;
38   } else if new_error < previous_error {
39     // Adaptation - learning rate increases
40     eta *= inc;
41   }
42   // else statement does nothing - ommited
43 }
```

Listing 16: Fragment funkcji sgd... - zakomentowanie linii przywracających zachowane wagi oraz biasy

Przywrócenie to powoduje inwalidację obliczonych w poprzedniej iteracji algorytmu parametrów, co może być uznane za niepotrzebne poświęcanie czasu na dodatkowe obliczenia. Wrażenie to jest jednak mylne, co widzimy na wykresie 4.26.



Rysunek 4.26: Poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej uczonej przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$

Co istotne, widzimy dużo mniejszą rozdzielczość wartości metaparametrów dla których testowano sieć. Jest to spowodowane drastycznym spadkiem wydajności procesu uczenia takiej sieci. Spadek ten jest na tyle drastyczny że pomimo redukcji liczby testów do zaledwie kilkunastu tysięcy, podobnie jak w seriach 4 oraz 5, proces uczenia przy maksymalnej liczbie epok równej 10000 i względnie wysokim błędzie docelowym równym $0.25/\text{len}(\text{dataset})$ trwał około 30 godzin. W przypadku eksperymentów serii 4 oraz 5, w których badano większą liczbę sieci lecz przy tych samych parametrach

startowych wynosił on nie więcej niż 5 godzin, zaś w seriach 2 oraz 3 w których badano znacznie więcej sieci, lecz przy niższym limicie epok, wynosił około 8 godzin.

Dysproporcje czasowe występujące w przypadku tej serii eksperymentów były na tyle znaczące że zdecydowano się na wykonanie pojedynczych eksperymentów z bardziej szczegółowym raportem, pozwalających na bardziej dokładne zbadanie zachowania sieci. W celu przeprowadzenia dodatkowego eksperymentu przyjęto parametry przedstawione na listingu 17.

```
1 fn main() {
2     println!("Hello, world!");
3     //let x = Network::new(vec![16, 8, 7]);
4
5     //dbg!(&x);
6     //dbg!(x.backprop(&Array2::<f64>::zeros((2, 1)), &Array2::<
7     f64>::zeros((4, 1))));
8
9     //Vector for learning data
10    let t_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>)>;
11    //Vector for validation data
12    let v_data: Vec<(Array2<f64>, Array2<f64>)>;
13
14    let data = std::fs::read_to_string("zoo.data");
15
16    let animal_list = data::Animal::new_list(&data.unwrap());
17    let animal_list = data::Animal::partitioned_list(animal_list
18    , 0.75);
19    t_data = animal_list
20        .0
21        .iter()
22        .map(|a| a.into_training_arr2())
23        .collect::<Vec<_>>();
24
25    v_data = animal_list
26        .1
27        .iter()
28        .map(|a| a.into_training_arr2())
29        .collect::<Vec<_>>();
30
31    //    dbg!(&t_data);
32    let data_len = t_data.len();
33    let test_data = v_data
34        .iter()
35        .map(|(input, output)| {
36            (
37                input,
38                output
39                .iter()
40                .enumerate()
41                .max_by(|(_, a), (_, b)| a.partial_cmp(b).
42                unwrap_or(std::cmp::Ordering::Equal))
43                .unwrap(),
44            )
45        })
46    }
```

```

43         .map(|(a, s)| (a.clone(), s.0))
44         .collect::<Vec<_>>()
45         .to_owned();
46
47     println!("Learning record count: {}", t_data.len());
48     // let lr_step = vec![
49     //     0.0001, 0.001, 0.01, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5, 0.6,
50     //     0.7, 0.8, 0.9, 0.92, 0.94, 0.95,
51     // ];
52     let lr_inc_step = vec![
53         1.01, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07, 1.08, 1.1, 1.15,
54         1.2, 1.25, 1.3, 1.4
55     ];
56     let lr_dec_step = vec![
57         0.99, 0.98, 0.97, 0.95, 0.93, 0.92, 0.9, 0.85, 0.8,
58         0.75, 0.7, 0.65, 0.6
59     ];
60
61     // let er_step = vec![
62     //     1.0, 1.001, 1.01, 1.02, 1.03, 1.04, 1.05, 1.06, 1.07,
63     //     1.08
64     // ];
65
66     let threads = std::sync::Arc::new(std::sync::Mutex::new(0));
67     let (sync_tx, sync_rx) = mpsc::sync_channel(16);
68     let (tx, rx) = mpsc::channel();
69
70     let tmp_threads = threads.clone();
71     thread::spawn(move || {
72         //for s1 in 0..t_data.len() / 3 - 7 {
73         //for s2 in 0..(t_data.len() / 3 - 7 - s1) {
74         //if s2 == 0 && s1 != 0 {
75         //    continue;
76         //}
77         let (s1, s2) = (4, 10);
78         let x = Network::new(vec![16, s1, s2, 7]);
79         //for lr in &lr_step {
80         //for er in &er_step {
81             let er = 1.07;
82             let lr = 0.3;
83             for lr_dec in &lr_dec_step {
84                 for lr_inc in &lr_inc_step {
85                     let mut net = x.clone();
86                     net.name = format!("{}", {}, {}, {}, {}, {}, {}, s1,
87 s2, lr, lr_dec, lr_inc, er);
88                     let mut t_data = t_data.clone();
89                     let test_data = test_data.clone();
90
91                     let local_lrs = (lr, *lr_dec, *lr_inc);
92                     let local_sync_tx = sync_tx.clone();
93                     let local_tx = tx.clone();
94                     let local_er = er;
95
96                     local_sync_tx.send(()).unwrap();
97                     let inner_threads = std::sync::Arc::clone(&
98 tmp_threads);

```

```

93
94         *inner_threads.lock().unwrap() += 1;
95         thread::spawn(move || {
96             net.sgd(
97                 &mut t_data,
98                 10000,
99                 data_len,
100                 local_lrs.0,
101                 Some(&test_data),
102                 //None
103                 Some((local_lrs.1, local_lrs.2)),
104                 0.25 / data_len as f64 / 7.0,
105                 10000,
106                 Some(local_er),
107             );
108             local_tx.send(()).unwrap();
109         });
110     }
111     //}
112     //}
113     //}
114 }
115 });
116
117 loop {
118     let threads = std::sync::Arc::clone(&threads);
119     //println!("{}", threads.lock().unwrap());
120     rx.recv().unwrap();
121     //println!("{}", threads.lock().unwrap());
122     sync_rx.recv().unwrap();
123     *threads.lock().unwrap() -= 1;
124     if *threads.lock().unwrap() <= 0 {
125         break;
126     }
127 }
128
129 }

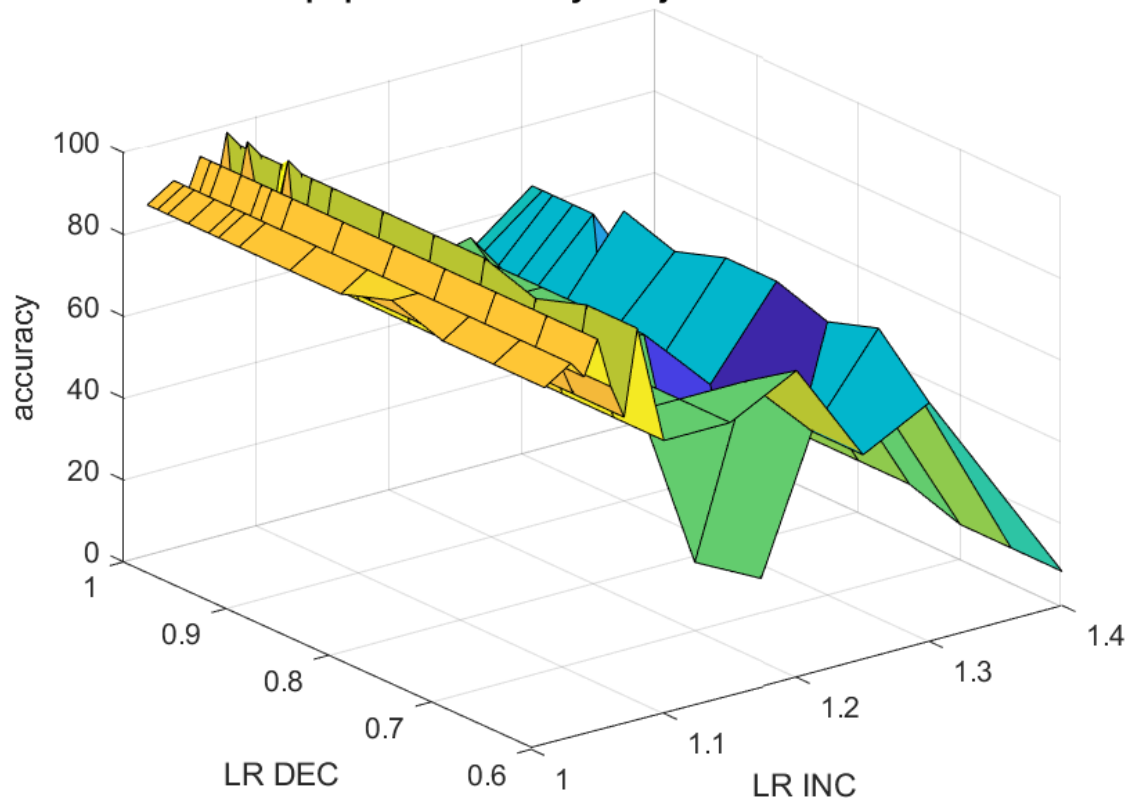
```

Listing 17: Kod wykorzystany do przeprowadzenia dodatkowego eksperymentu w serii 6

Przeprowadzony test pozwolił na porównanie zachowania pierwotnej i osłabionej wersji algorytmu. Ze względu na przeprowadzoną przed serią 4 modyfikację sposobu uziarniania generatora pseudolosowego, wyniki uczenia są różne od tych otrzymanych w seriach 2 oraz 3, lecz nadal zachowują ogólny obserwowany w nich trend. Próbę kontrolną, dla dotychczasowego algorytmu prezentuje wykres 4.27.

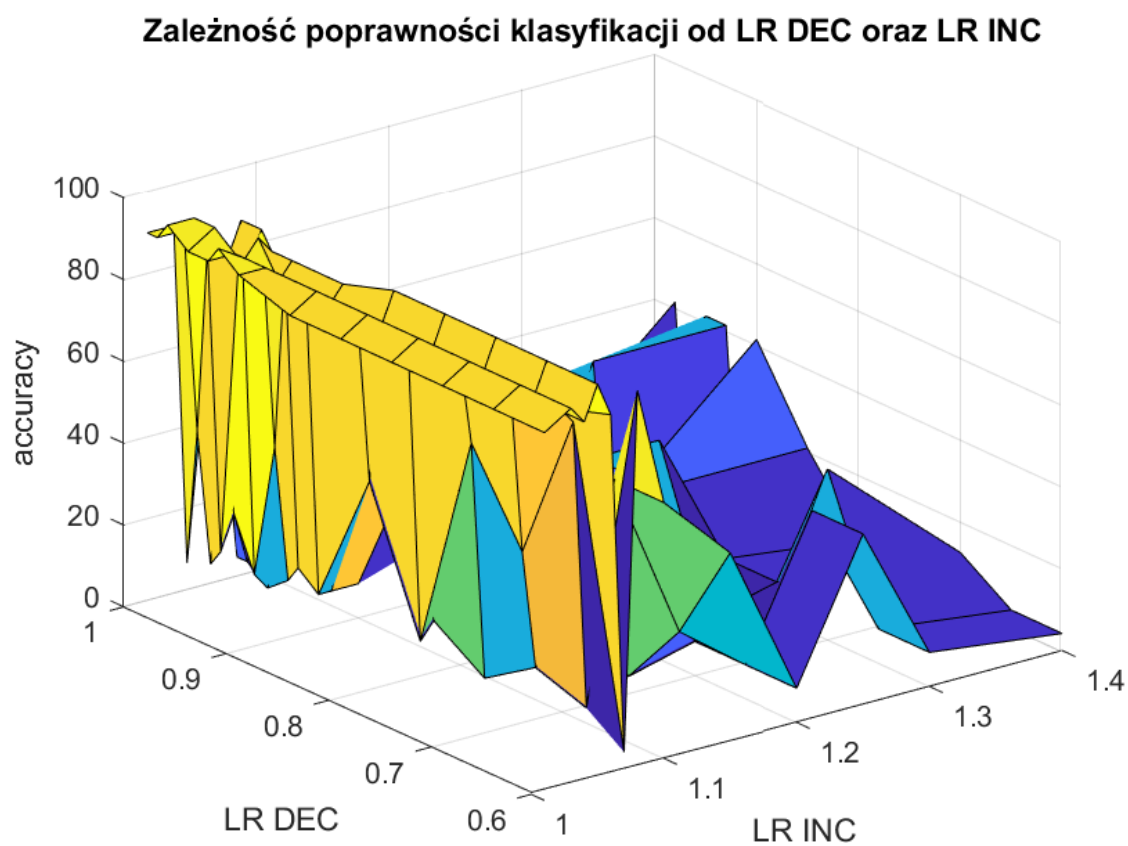
Na wykresie widzimy podatność poprawności klasyfikacji głównie na zmiany współczynnika `lr_inc`. Trend ten jest zachowany również w przypadku osłabionego algorytmu. Jednakże jak zaprezentowano na wykresie 4.28 spadki poprawności klasyfikacji dla niekorzystnych parametrów są znacznie większe.

Zależność poprawności klasyfikacji od LR DEC oraz LR INC



Rysunek 4.27: Poprawność klasyfikacji sieci uczonej standardowym algorytmem przy $\epsilon = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$

Zauważalna była również wspomniana wcześniej różnica w czasie działania sieci. W przypadku algorytmu klasycznego sieć zakończyła naukę przed dotarciem do granicznej iteracji w 168 na 169 przypadków testowych. Średnia liczba iteracji (epok) wyniosła w tym przypadku ok. 372 zaś średnia poprawność klasyfikacji - ok. 73%. W przypadku algorytmu ograniczonego, sieć zakończyła naukę przed osiągnięciem granicznej epoki jedynie w 62 spośród 169 przypadków testowych. Dysproporcja ta przełożyła się bezpośrednio na średnią liczbę epok, która wyniosła 6376 - blisko dwukrotność wartości osiągniętej przez algorytm klasyczny. Duża liczba epok nie przełożyła się jednak na lepsze wyniki poprawności klasyfikacji. Przy walidacji krzyżowej, sieć uczona osłabionym algorytmem osiągnęła średnio jedynie 43% poprawności klasyfikacji, co potwierdza wysunięte na podstawie wykresów wnioski o gorszej efektywności takiego sposobu uczenia.



Rysunek 4.28: Poprawność klasyfikacji sieci uczonej osłabionym algorytmem przy $\epsilon = 1.07$ $S_1 = 4$ oraz $S_2 = 10$

5. Podsumowanie projektu. Wnioski

Wykonany projekt pozwolił na zapoznanie się ze sposobem działania prostych sieci neuronowych typu feed-forward oraz ich uczenia metodą wstecznej propagacji błędu. Przeprowadzone w jego ramach eksperymenty zaprezentowały wpływ różnych parametrów procesu uczenia na ostateczną efektywność sieci. Istotnym zjawiskiem zaobserwowanym w trakcie badań była wysoka podatność procesu uczenia na początkowy stan macierzy wag oraz biasów. Jednym z eksperymentów które możnaby przeprowadzić w dalszym etapie byłoby zbadanie innych sposobów wstępnej inicjalizacji sieci. Podobnie, pomiędzy częścią eksperymentów zauważono duże różnice w czasie potrzebnym na ich wykonanie. W związku z tym warto sprawdzenia byłyby także liczba epok potrzebnych do osiągnięcia zadanej wartości błędu czy też czas poświęcany na pojedynczą epokę. Wyraźnych różnic czasowych możnaby spodziewać się w szczególności przy porównaniu metody spadku gradientu przy wykorzystaniu adaptacyjnego współczynnika uczenia z metodą klasyczną.

Wykonanie własnej implementacji algorytmów sieci oraz jej uczenia pozwoliło na dokładne zgłębienie sposobu ich działania. Wymusiło ono także konieczność sięgnięcia do różnych źródeł celem zapoznania się ze szczegółami działania tychże algorytmów. W trakcie prac wystąpiły pomniejsze problemy, m.in. podczas implementacji adaptacyjnego współczynnika uczenia, lecz nie były one na tyle poważne aby całkowicie uniemożliwić dalszą pracę. Co więcej, aktualna implementacja algorytmów w kodzie jest daleka od optymalnej. Duża część obliczeń jest wykonywana nadmiarowo, a zatem pozostawia wyraźne pole do optymalizacji. W szczególności wykorzystanie obliczonych w trakcie procesu uczenia aktywacji poszczególnych neuronów w późniejszym obliczaniu pochodnych funkcji na potrzeby algorytmu propagacji wstecznej. Wykonane przy użyciu narzędzia flamegraph profilowanie kodu wskazuje że jest to jeden z krytycznych punktów pod względem wydajności, a zatem jego przyspieszenie mogłoby w znacznym stopniu poprawić wydajność implementacji.

Analiza wyników eksperymentów wskazuje natomiast na interesujące zachowanie sieci. Możemy np. zauważyć bardzo dobrą poprawność klasyfikacji w sieciach jednowarstwowych. Jak wspomniano przy okazji opisu eksperymentu, oznacza to że prawdopodobnie zbiór zwierząt w ZOO na którym prowadzono eksperymenty jest liniowo separowalny, a zatem proces uczenia bardziej złożonych sieci tym bardziej nie powinien

sprawiać problemów. Co ważne jednak, sieci 3-warstwowe o dużej dysproporcji w liczbie neuronów między warstwami pierwszą oraz drugą miały silnie negatywny wpływ na efektywność uczenia. Dużo skuteczniejsze było utworzenie np. sieci 2-warstwowej z 14 neuronami w warstwie pierwszej, niż sieci 3-warstwowej z 1 neuronem w warstwie pierwszej i 13 neuronami w warstwie drugiej

Zauważono także istotny wpływ modyfikatorów oraz błędu granicznego dla adaptacyjnego współczynnika uczenia. Modyfikatory `lr_dec` oraz `lr_inc` powodowały największy przyrost efektywności uczenia dla niespodziewanie wysokich wartości oscylujących w granicach odchylenia ≈ 0.4 względem jedności. W spodziewanym zakresie znalazła się natomiast najoptymalniejsza wartość współczynnika błędu granicznego `er`, która wyniosła ≈ 1.04 , które jest wartością domyślną w środowisku MATLAB.

Literatura

- [1] <http://materialy.prz-rzeszow.pl/pracownik/pliki/34/sztuczna-inteligencja-cw9-siec-wielowarstw.pdf> (Dostęp 05.06.2022r.)
- [2] <http://materialy.prz-rzeszow.pl/pracownik/pliki/34/sztuczna-inteligencja-cw8-siec-jednowarstw.pdf> (Dostęp 05.06.2022r.)
- [3] Nielsen M.: Neural Networks and Deep Learning.
<http://neuralnetworksanddeeplearning.com/> (Dostęp. 05.06.2022r.)
- [4] <http://materialy.prz-rzeszow.pl/pracownik/pliki/34/sztuczna-inteligencja-cw10-przysp-uczenia.pdf> (Dostęp 13.06.2022r.)
- [5] Hagan T.M., Demuth H.B., Beale M.H.: Neural Network Design.
<https://hagan.okstate.edu/NNDesign.pdf> (Dostęp 13.06.2022r.)

Spis rysunków

2.1	Graficzny model neuronu	7
2.2	Model prostej sieci jednowarstwowej	9
2.3	Model prostej sieci trójwarstwowej	10
2.4	Przykładowa funkcja 2 zmiennych	12
4.5	Wykres zależności poprawności klasyfikacji od S1 oraz S2 przy $lr = 0.2$, $lr_inc = 1.05$, $lr_dec = 0.9$	38
4.6	Wykres zależności poprawności klasyfikacji od S1 oraz S2 przy $lr =$ 0.0001 , $lr_inc = 1.25$, $lr_dec = 0.93$	39
4.7	Wykres zależności poprawności klasyfikacji od modyfikatorów lr , przy $lr = 0.7$ dla sieci jednowarstwowej	40
4.8	Wykres zależności poprawności klasyfikacji od modyfikatorów lr , przy $lr = 0.7$ dla sieci dwuwarstwowej przy $S1 = 3$	41
4.9	Wykres zależności poprawności klasyfikacji od modyfikatorów lr , przy $lr = 0.96$ dla sieci dwuwarstwowej przy $S1 = 14$	42
4.10	Płaski wykres występujący przy niskim początkowym współczynniku uczenia	43
4.11	Zależność poprawności klasyfikacji od parametrów adaptacyjnych przy $lr = 0.2$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$	44
4.12	Zależność poprawności klasyfikacji od parametrów adaptacyjnych przy $lr = 0.2$, $S1 = 11$ oraz $S2 = 5$	45
4.13	Średnia poprawność klasyfikacji przy $S1 = 4$, $S2 = 7$ (wykres górny) oraz $S1 = S2 = 6$ (wykres dolny)	47
4.14	Poprawność klasyfikacji przy $er = 1$, $lr_dec = 0.8$ oraz $lr_inc = 1.25$.	51
4.15	Poprawność klasyfikacji przy $er = 1.01$, $lr_dec = 0.8$ oraz $lr_inc = 1.25$	52
4.16	Poprawność klasyfikacji przy $er = 1.15$, $lr_dec = 0.8$ oraz $lr_inc = 1.25$	53
4.17	Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$	54
4.18	Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1.01$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$	55
4.19	Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1.04$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$	56

4.20	Poprawność klasyfikacji dla sieci trójwarstwowej przy $er = 1.5$, $S1 = 3$ oraz $S2 = 10$	57
4.21	Średnia poprawność klasyfikacji sieci 2-warstwowej przy 13 neuronach w warstwie pierwszej	58
4.22	Średnia poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej przy $S1 = 5$ oraz $S2 = 10$	59
4.23	Średnia poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej przy $S1 = 11$ oraz $S2 = 3$	60
4.24	Poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$	64
4.25	Poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej uczonej metodą stochastyczną przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$	65
4.26	Poprawność klasyfikacji sieci 3-warstwowej uczonej przy przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$	67
4.27	Poprawność klasyfikacji sieci uczonej standardowym algorytmem przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$	71
4.28	Poprawność klasyfikacji sieci uczonej osłabionym algorytmem przy $er = 1.07$ $S1 = 4$ oraz $S2 = 10$	72

Spis listingów

1	Podstawowa struktura sieci neuronowej	16
2	Konstruktor struktury sieci neuronowej	16
3	Utworzenie przykładowej struktury sieci	17
4	Funkcja sigmoidalna oraz jej pochodna	17
5	Realizacja funkcji feed-forward	18
6	Realizacja funkcji stochastycznego spadku gradientu	18
7	Realizacja funkcji walidacji krzyżowej	21
8	Realizacja funkcji update_mini_batch	22
9	Realizacja funkcji wstecznej propagacji błędu	23
10	Moduł odpowiedzialny za załadowanie oraz przygotowanie danych . . .	26
11	Przykładowy skrypt eksperymentalny	31
12	Skrypt uczący dla bramki logicznej XOR	34
13	Modyfikacja kodu tworzącego instancje sieci na potrzeby eksperymentu	36
14	Kod wykorzystany do przeprowadzenia 3 serii eksperymentów	48
15	Kod wykorzystany do przeprowadzenia 3 serii eksperymentów	61
16	Fragment funkcji sgd... - zakomentowanie linii przywracających zachowane wagi oraz biasy	66
17	Kod wykorzystany do przeprowadzenia dodatkowego eksperymentu w serii 6	68