[Dacon] 블럭 장난감 제조 공정 최적화 경진대회

____(팀명)

2020년 월 일 (제출날짜)

- 1. 본 코드는 대회 참가를 돕고자 단순 예시를 작성한 것으로 참고용으로 사용바랍니다.
- 2. 본 코드는 자유롭게 수정하여 사용 할 수 있습니다.
- 3. 추가 모듈 보러가기: https://bit.ly/36MNs76

1. 라이브러리 및 데이터

Library & Data

```
from google.colab import drive
drive.mount('/content/drive/')
import sys
sys.path.append('/content/drive/My Drive/Colab Notebooks/LG')
```

자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다.

-947318989803

<u>차이 보기</u>

Mounted at /content/drive/

```
import pandas as pd
import numpy as np
import multiprocessing
import warnings
from copy import deepcopy
from module.genome import Genome, genome_score
warnings.filterwarnings(action='ignore')
np.random.seed(777)

!python --version
print('Pandas : %s'%(pd.__version__))
print('Numpy : %s'%(np.__version__))
```

Python 3.6.9
Pandas : 1.0.5
Numpy : 1.18.5

2. 데이터 전처리

Data Cleansing & Pre-Processing

입력하세요.

3. 탐색적 자료분석

Exploratory Data Analysis

입력하세요.

4. 변수 선택 및 모델 구축

Feature Engineering & Initial Modeling

```
CPU_CORE = multiprocessing.cpu_count() # 멀티프로세싱 CPU 사용 수
N POPULATION = 150
                                    # 세대당 생성수
N REST = 10
                                    # 베시트 스
 자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다.
    차이 보기
                                                                              enc
                                   # 초기 점수
score_ini = 1e8
                                   # 입력 데이터 길이
input_length = 125
                                   # Event (CHECK_1~4, PROCESS)
output_length_1 = 5
output_length_2 = 12
                                   # MOL(0~5.5, step:0.5)
                                   # 히든레이어1 노드 수
h1 = 50
h2 = 50
                                   # 히든레이어2 노드 수
                                   # 히든레이어3 노드 수
h3 = 50
EPOCHS = 150
                                    # 반복 횟수
genomes = []
for _ in range(N_POPULATION):
   genome = Genome(score_ini, input_length, output_length_1, output_length_2, h1, h2, h3
   genomes.append(genome)
try:
   for i in range(N_BEST):
       genomes[i] = best_genomes[i]
except:
   best_genomes = []
   for _ in range(5):
       genome = Genome(score_ini, input_length, output_length_1, output_length_2, h1, h2
       best_genomes.append(genome)
```

5. 모델 학습 및 검증

Model Tuning & Evaluation

- 1. PRT는 고정값 사용
- 2. Event A, Event B (MOL_A, MOL_B) 를 같은 값으로 제한
- 3. Event는 CHECK와 PROCESS 만 사용함
- 4. 목적 함수로 수요 부족분만 고려함
- 5. Event와 MOL에 대해 인공신경망 모델을 만들어 유전 알고리즘으로 학습

```
n_gen = 1
score_history = []
high_score_history = []
mean_score_history = []
while n_gen <= EPOCHS:
   genomes = np.array(genomes)
   while len(genomes)%CPU_CORE != 0:
       genomes = np.append(genomes, Genome(score_ini, input_length, output_length_1, out
   genomes = genomes.reshape((len(genomes)//CPU_CORE, CPU_CORE))
   for idx, _genomes in enumerate(genomes):
       if __name__ == '__main__':
           pool = multiprocessing.Pool(processes=CPU_CORE)
 자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다.
    차이 보기
    # score에 따라 정렬
   genomes.sort(key=lambda x: x.score, reverse=REVERSE)
   # 평균 점수
   s = 0
```

```
# score에 따라 정렬
genomes.sort(key=lambda x: x.score, reverse=REVERSE)

# 평균 점수
s = 0
for i in range(N_BEST):
    s += genomes[i].score
s /= N_BEST

# Best Score
bs = genomes[0].score

# Best Model 추가
if best_genomes is not None:
    genomes.extend(best_genomes)

# score에 따라 정렬
genomes.sort(key=lambda x: x.score, reverse=REVERSE)

score_history.append([n_gen, genomes[0].score])
high_score_history.append([n_gen, bs])
mean_score_history.append([n_gen, s])

# 결과 출력
print('EPOCH #%s\text{\text{W}tHistory Best Score: \text{\text{\text{W}tM}tBest Score: \text{\text{\text{\text{SW}tM}}}}
```

```
# 모델 업데이트
  best_genomes = deepcopy(genomes[:N_BEST])
  # CHILDREN 생성
  for i in range(N_CHILDREN):
      new_genome = deepcopy(best_genomes[0])
      a_genome = np.random.choice(best_genomes)
      b_genome = np.random.choice(best_genomes)
      for j in range(input_length):
          cut = np.random.randint(new_genome.w1.shape[1])
          new_genome.w1[j, :cut] = a_genome.w1[j, :cut]
          new_genome.w1[j, cut:] = b_genome.w1[j, cut:]
      for j in range(h1):
          cut = np.random.randint(new_genome.w2.shape[1])
          new_genome.w2[j, :cut] = a_genome.w2[j, :cut]
          new_genome.w2[j, cut:] = b_genome.w2[j, cut:]
      for j in range(h2):
          cut = np.random.randint(new_genome.w3.shape[1])
          new_genome.w3[j, :cut] = a_genome.w3[j, :cut]
          new_genome.w3[j, cut:] = b_genome.w3[j, cut:]
      for i in rango(h2).
자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다.
  차이 보기
      for j in range(input_length):
          cut = np.random.randint(new_genome.w5.shape[1])
          new_genome.w5[j, :cut] = a_genome.w5[j, :cut]
          new_genome.w5[j, cut:] = b_genome.w5[j, cut:]
      for j in range(h1):
          cut = np.random.randint(new_genome.w6.shape[1])
          new_genome.w6[j, :cut] = a_genome.w6[j, :cut]
          new_genome.w6[j, cut:] = b_genome.w6[j, cut:]
      for i in range(h2):
          cut = np.random.randint(new_genome.w7.shape[1])
          new_genome.w7[j, :cut] = a_genome.w7[j, :cut]
          new_genome.w7[j, cut:] = b_genome.w7[j, cut:]
      for j in range(h3):
          cut = np.random.randint(new_genome.w8.shape[1])
          new_genome.w8[j, :cut] = a_genome.w8[j, :cut]
          new_genome.w8[j, cut:] = b_genome.w8[j, cut:]
      best_genomes.append(new_genome)
  # 모델 초기화
  genomes = []
  for i in range(int(N_POPULATION / len(best_genomes))):
```

```
for bg in best_genomes:
          new_genome = deepcopy(bg)
          mean = 0
          stddev = 0.2
          # 50% 확률로 모델 변형
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w1 += new_genome.w1 * np.random.normal(mean, stddev, size=(inp
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w2 += new_genome.w2 * np.random.normal(mean, stddev, size=(h1,
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w3 += new_genome.w3 * np.random.normal(mean, stddev, size=(h2,
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w4 += new_genome.w4 * np.random.normal(mean, stddev, size=(h3,
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:</pre>
               new_genome.w5 += new_genome.w5 * np.random.normal(mean, stddev, size=(inp
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w6 += new_genome.w6 * np.random.normal(mean, stddev, size=(h1,
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w7 += new_genome.w7 * np.random.normal(mean, stddev, size=(h2,
           if np.random.uniform(0, 1) < PROB_MUTATION:
               new_genome.w8 += new_genome.w8 * np.random.normal(mean, stddev, size=(h3,
           genomes.append(new_genome)
   if REVERSE:
       if bs < score_ini:</pre>
           ranomas[lan(ranomas]//2:] = [Ganoma(score ini input langth output langth 1.
자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다.
   차이 보기
                                                                                     _1,
   n_gen += 1
Process ForkPoolWorker-4160:
    Process ForkPoolWorker-4159:
    KeyboardInterrupt
                                              Traceback (most recent call last)
    <ipython-input-7-a36159c8d374> in <module>()
                    if __name__ == '__main__':
         12
         13
                        pool = multiprocessing.Pool(processes=CPU_CORE)
      --> 14
                        genomes[idx] = pool.map(genome_score, _genomes)
         15
                        pool.close()
         16
                        pool.join()
                                           4 frames
    <u>/usr/lib/python3.6/threading.py</u> in wait(self, timeout)
                            # restore state no matter what (e.g., KeyboardInterrupt)
        293
        294
                        if timeout is None:
                            waiter.acquire()
     --> 295
        296
                            gotit = True
        297
                        else:
    KeyboardInterrupt:
      SEARCH STACK OVERFLOW
```

6. 결과 및 결언

Conclusion & Discussion

결과 그래프

```
import matplotlib.pyplot as plt
# Score Graph
score_history = np.array(score_history)
high_score_history = np.array(high_score_history)
mean_score_history = np.array(mean_score_history)
plt.plot(score_history[:,0], score_history[:,1], '-o', label='BEST')
plt.plot(high_score_history[:,0], high_score_history[:,1], '-o', label='High')
plt.plot(mean_score_history[:,0], mean_score_history[:,1], '-o', label='Mean')
plt.legend()
plt.xlim(0, EPOCHS)
plt.ylim(bottom=0)
plt.xlabel('Epochs')
plt.ylabel('Score')
 자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다.
    차이 보기
                                                    High
                                                    Mean
        5
        2
        1
               20
                                  80
                                        100
                                              120
                                                     140
                      4n
                            60
                               Epochs
```

Submission 파일 만들기

```
# 재고 계산
from module.simulator import Simulator
simulator = Simulator()
order = pd.read_csv('/content/drive/My Drive/Colab Notebooks/LG/module/order.csv')
submission = best_genomes[0].predict(order)
_, df_stock = simulator.get_score(submission)
```

```
PRTs = df_stock[['PRT_1', 'PRT_2', 'PRT_3', 'PRT_4']].values
PRTs = (PRTs[:-1] - PRTs[1:])[24*23:]
PRTs = np.ceil(PRTs * 1.1)
PAD = np.zeros((24*23+1, 4))
PRTs = np.append(PRTs, PAD, axis=0).astype(int)

# Submission 파일에 PRT 입력
submission.loc[:, 'PRT_1':'PRT_4'] = PRTs
submission.to_csv('/content/drive/My Drive/Colab Notebooks/LG/Dacon_baseline.csv', index=
```

점수 향상 팁

해당 코드는 단순한 모델로 다음 방법으로 점수 향상을 꾀할 수 있습니다.

- 1. 성형 공정 2개 라인을 따로 모델링
- 2. CHANGE, STOP 이벤트 활용
- 3. 수요 초과분 외 다양한 양상을 반영하는 목적함수
- 4. 유전 알고리즘 외 효율적인 학습 기법

자동으로 저장할 수 없습니다. 이 파일은 원격으로 또는 다른 탭에서 업데이트되었습니다. 차이 보기