

Chapitre 1

Deep Learning

1.1 Machine Learning

1.1.1 Principes généraux

Le Machine Learning, également connu sous le terme d'apprentissage automatique, est un sous-domaine de l'intelligence artificielle, ayant vu le jour dans les années 1950[1][2] Son champ d'application est aujourd'hui très vaste, et sa principale limite réside en la quantité d'informations exploitables, disponible au sein d'un domaine donné.

L'accroissement de la collecte, du stockage et de la mise à disposition des données que nous connaissons depuis quelques années a permit l'essor de ces algorithmes et leur transposition à de nombreux problèmes :

- la classification de contenu audio-visuel au sens large, allant de l'image au sujet d'un texte ou d'une revue
- le filtrage de contenus, tels que les spams ou les intrusions sur les systèmes d'informations
- le tri et la sélection d'informations les plus pertinentes à délivrer via la publicité ou les flux de contenus des médias sociaux
- l'analyse de sentiments

Plus précisément, ce concept recouvre les systèmes constitués de paramètres réglables, typiquement vus sous la forme de valeurs vectorielles, en vue de fournir la sortie attendue pour une série de valeurs données en entrée. En outre, ce type d'apprentissage se distingue par sa capacité à ajuster ses paramètres de manière autonome, en se basant sur l'expérience des données précedemment traîtées.

Dans ce qui va suivre, cette technique sera abordée à la lumière des problèmes de reconnaissance de formes, les entrées dont il sera alors question étant des images ou des vidéos.

1.1.2 Systèmes de reconnaissance de formes

L'architecture d'un système de reconnaissance de formes comprend deux éléments principaux :

- un extracteur des caractéristiques de l'entrée
- un classifieur qui donne le résultat en sortie, associant généralement l'entrée à une classe

Dans les années 50, les premiers modèles de reconnaissance étaient constitués d'un extracteur de caractéristiques "fait-main", peu modulaire et fastidieux à implémenter[3]. C'est lui qui est chargé de traduire l'image, ou partie de l'image, en une représentation vectorielle des motifs qu'elle contient.

Dans un deuxième temps, le classifieur détermine la classe résultante selon une somme pondérée des composantes du vecteur de caractéristiques. Une valeur seuil est fixée de telle sorte à ce que la sortie soit activée ou non en fonction du calcul précédent. Lorsque des erreurs sont repérées en sortie, cet algorithme va réajuster ses paramètres internes en vue d'améliorer les réponses suivantes. On parle alors d'entraînement.

Dans le cadre d'une classification dite linéaire, ces réglages s'effectuent sur la valeur des poids associés aux caractéristiques. L'enjeu du classifieur est de réduire la différence entre les résultats attendus, (y) et effectifs (\hat{y}) . La phase d'entraı̂nement revient à minimiser une fonction objectif 1 , en modulant les pondérations (θ) . D'un point de vue mathématique, la fonction objectif peut différer en fonction de l'approche adoptée. On la trouvera par exemple sous forme de moindres carrés de résidus[4]:

$$J(\theta) = \sum_{i=1}^{n} (\hat{y}_i - y_i)^2$$

ou d'erreur quadratique moyenne[5] :

$$J(\theta) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (\hat{y}_i - y_i)^2$$

Un tel comportement correspond à un apprentissage supervisé, où la réponse correcte est connue, permettant à la machine de s'améliorer. Une fois cette phase achevée, le système est théoriquement apte à classifier avec exactitude de nouvelles entrées, jusqu'alors inconnues : c'est la généralisation.

D'autre part, comme représenté figure 1.1, l'approche par apprentissage profond vise à étendre les capacités d'entraînement et de généralisation à l'ensemble de la chaîne de reconnaissance de formes. Notre étude se base sur ce dernier modèle, où l'extracteur de caractéristiques, aussi appelé noyau, peut être entraîné.

^{1.} Dans le framework Caffe, une telle fonction est désignée sous le nom de loss function.

Approche traditionnelle

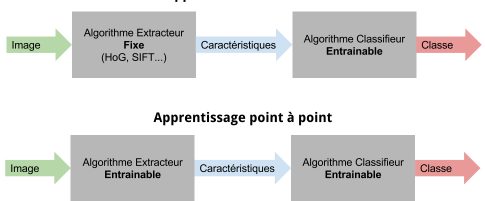


FIGURE 1.1: Différentes approches de reconnaissance de formes

1.2 Réseaux de neurones

1.2.1 Architecture modulaire

A la base des réseaux de neurones se trouve le concept de neurone formel représenté sur la figure suivante.

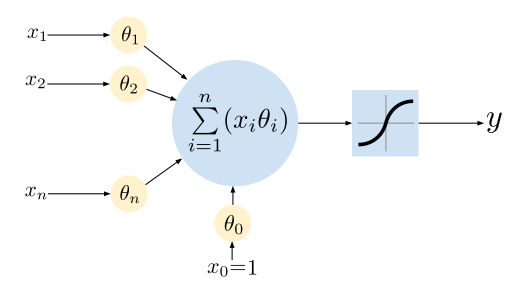


FIGURE 1.2: Schéma d'un neurone formel

Nous retrouvons les entrées x_i qui correspondent dans notre cas aux i composantes du vecteur de caractéristiques donné par l'extracteur. Ces entrées sont ensuite sommées avec leur poid θ_i (ou coefficient synaptique) respectif, ainsi

qu'un coefficient θ_0 appelé biais. Enfin, le résultat pondéré est transmis à une fonction d'activation non linéaire[6]. Celle-ci activera la synapse suivante (ici, la sortie), si son résultat dépasse un seuil donné par w_0 .

En pratique, plusieurs fonctions d'activation peuvent être choisies au regard de leurs caractéristiques par rapport au problème donné (dérivabilité, performances lors du calcul...). Parmi les plus utilisées, on peut citer les fonctions sigmoïdes et tangentes hyperboliques. Leur efficacité tient notamment du fait qu'elles soient indéfiniement et rapidement dérivables et non polynômiales.

Par ailleurs, l'efficacité d'un tel système est concrètement mesurée lors de la phase d'entraînement. Il s'agit

1.2.2 Réseau multicouches

Les problèmes traditionnels de classification nécessitent des modèles plus élaborés, car ils sont souvent insolubles à l'aide de simples régressions linéaires. visant à répartir des nuages de points entre les différentes classes à l'aide d'une droite. Pour ce faire, des architectures plus complexes ont vu le jour dans les années 80, donnant naissance au deep learning.

1.2.3 Autres

deep learning : connu depuis 1980 mais répandu depuis 2012 perceptron capacité de généralisation : faculté d'un système à produire des résultats corrects sur des entrées inconnues, après un phase d'entraı̂nement rétropopagation : depuis les années 80 gardient : incrément ou décrément calculable de l'erreur correspondant à la modification des poids θ lors de la phase d'entraı̂nement

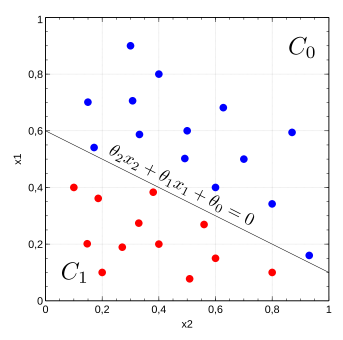


FIGURE 1.3: Grrr

 $entra \hat{i} nement$

Glossaire

entraînement

Lorem ipsum dolor sit amet.

vecteur de caractéristiques

En reconnaissance de formes, un vecteur de caractéristiques est une représentation numérique de propriétés visuelles d'un objet. Il peut par exemple être constitué de la quantité de lignes présentes dans l'image selon leur orientation, chaque orientation constituant une dimension du vecteur. Ces représentations permettent d'effectuer des traitements statistiques, comme des régressions linéaires.

Bibliographie

- [1] Bernard Marr, A short history of machine learning, Forbes.com, 19 février 2016, http://www.forbes.com/sites/bernardmarr/2016/02/19/a-short-history-of-machine-learning-every-manager-should-read/fdc5dfd323ff.
- [2] John McCarthy, Arthur Samuel: Pioneer in Machine Learning, Stanford University, Stanford, California, USA Stanford Computer Science, http://infolab.stanford.edu/pub/voy/museum/samuel.html.
- [3] Yann LeCun, Recherches sur l'intelligence artificielle, Collège de France, France, 7p, https://www.college-de-france.fr/site/yann-lecun/Recherches-sur-l-intelligence-artificielle.htm.
- [4] Wikipedia, Least squares, https://en.wikipedia.org/wiki/Least_squares.
- [5] Wikipedia, *Mean squared error*, https://en.wikipedia.org/wiki/Mean_squared_error.
- [6] Wikipedia, Artificial neuron, https://en.wikipedia.org/wiki/Artificial_neuron.
- [7] Matthew D Zeiler, Rob Fergus, 28 Nov 2013, Cornell University Library, Ithaca, NY, USA Computer vision and pattern recognition, 11p Visualizing and Understanding Convolutional Networks, v3, https://arxiv.org/abs/1311.2901.