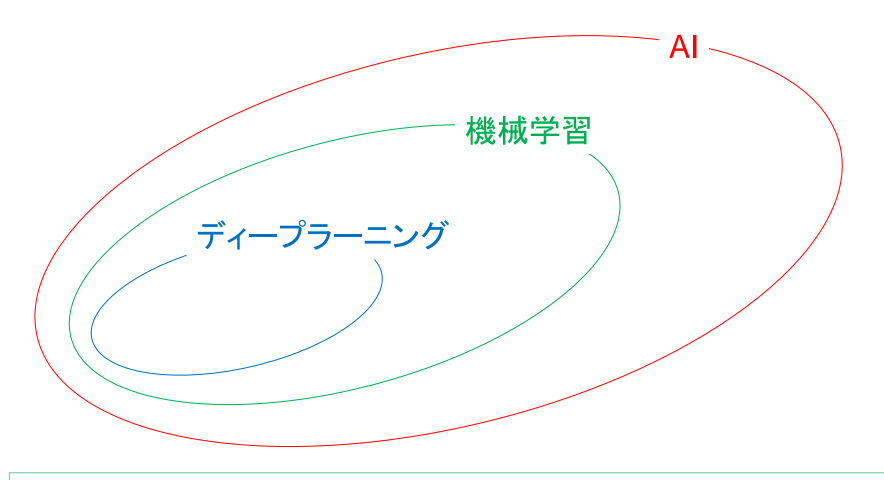
# はじめての機械学習 (データ科学)

# Outline

- 機械学習の利用で重要な知識
- ・ 機械学習用の計算時間の考え方
- ・ 機械学習で分かること
- 第一原理計算との連携
- ・データベース

機械学習の利用で重要な知識

## 機械学習は人工知能(AI)の一分野



人工知能(学会)における研究分野は多くある 例えば、機械学習、推論機構、知識表現、メディア理解など

ディープラーニングはAlphaGo(アルファ碁)などが有名

## 知能化技術の世代

第一世代	単純動作	プログラム通り動くだけ: 論理、定理証明、自動販売機など
第二世代	探索•知識	手順に従って解を探す:知識工学、エキスパートシステムなど
第三世代	機械学習	処理や知識を自動獲得: 統計的機械学習、深層学習など
第四世代	自動定式化	問題の解法を自立生成、最適化、探索、進化計算など
第五世代	感性理解	人とロボットの共生: 感性脳情報科学など
第六世代	人工能	脳と同等の機能の構築、高度知能、脳型計算など

世代の付け方は研究者によって異なる

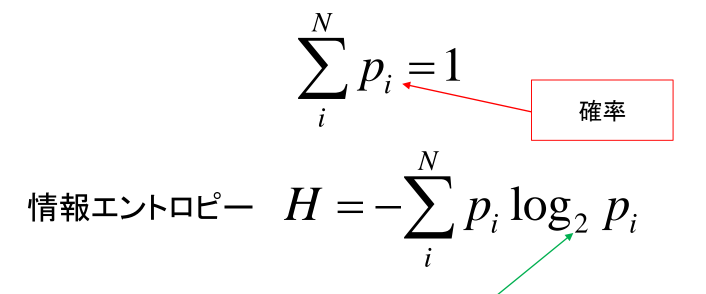
第二世代のエキスパートシステムは上手くいかなかった

第三世代のディープラーニング(深層学習)がAlphaGo ある特定の機能に特化した特化型のAIはいくつか成功している

現在、ある特定の機能に限定されない汎用型のAIの開発が進められている

これまで何度もAIは冬の時代を経験している その理由は自由な発想でAIを開発できていないため 上の表は気にせず自由な発想で開発して欲しい

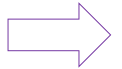
## 情報エントロピー



対数(log)の底はどれでも良いが、2を選ぶことが多い

熱力学でのエントロピーは乱雑(ランダム)であると大きい値 同じように、情報エントロピーは不確定(ランダム)であるほど大きな値

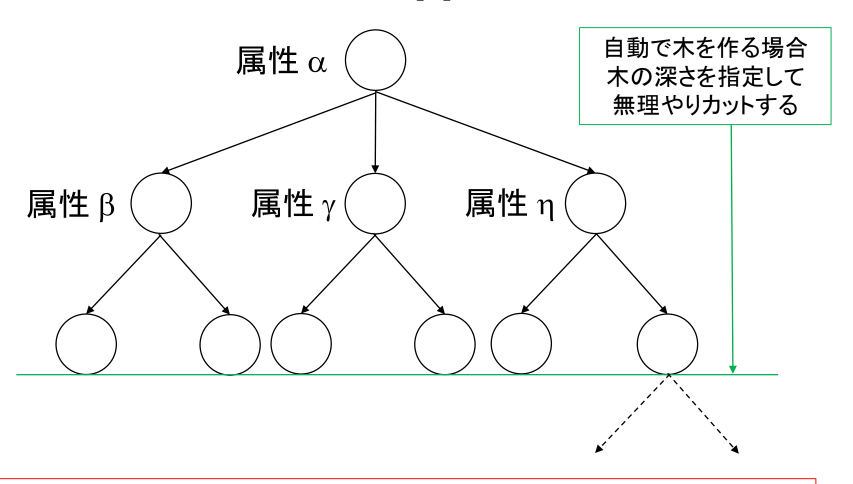
情報エントロピー: 大不確定要素が多い



情報エントロピー: 小確定的な要素が多い

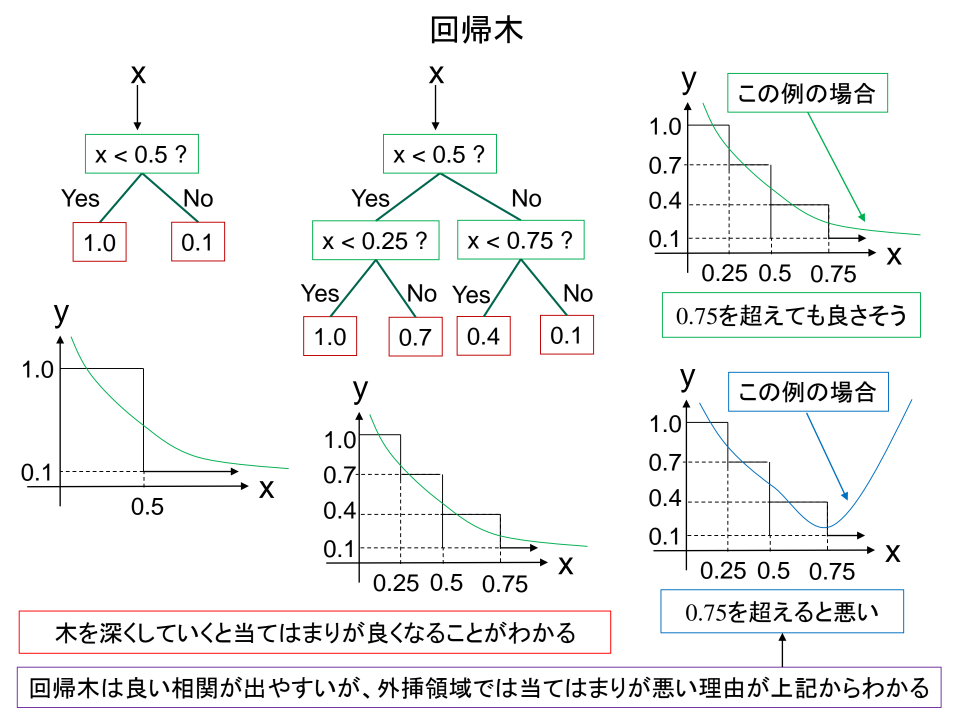
一般に、情報エントロピーが大きく減少する属性値から順番に分類することで 簡潔な表現を行うことができる

# 決定木 [2]



一般に、情報エントロピーが大きく減少する属性値から順番に分類することで 簡潔な表現を行うことができる

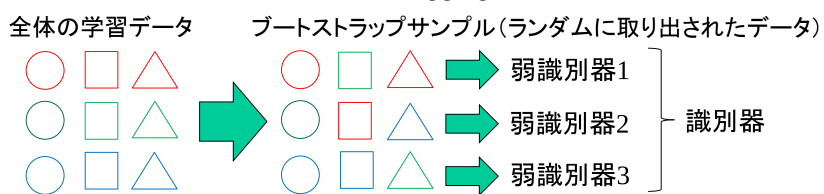
代表的な決定木による分類学習システムにID3(アイディースリー)がある その改良手法にC4.5がある



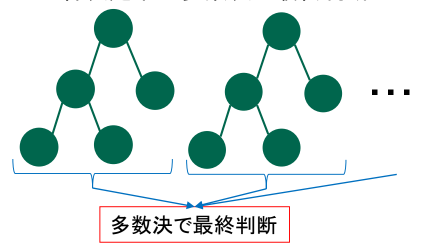
## アンサンブル学習 [2,3,4]

複数の弱学習器を融合して汎化性能を向上させる学習手法 バギング(Bagging)、ランダムフォレスト(Random Forest)、ブースティング(Boosting)

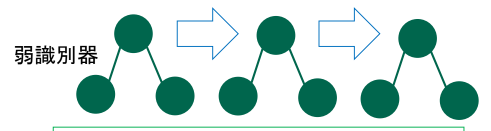
## バギング(Bagging)



Random Forest (決定木のBagging) 複数の決定木をランダムに生成 各決定木の多数決で最終判断



AdaBoost (Boosting) 苦手な問題を他の弱識別器へ 他の弱識別器で誤分類したものを優先的に学習



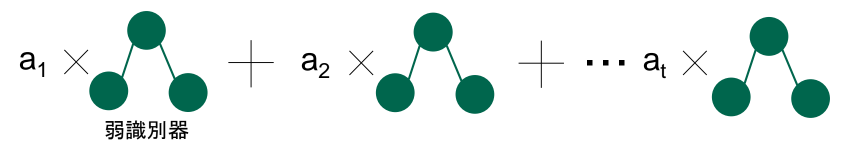
100個程度の弱識別器が必要(処理時間かかる)

弱識別器ごとに、どの学習データを重視するかを変えて学習

識別器を何個用いるかなど経験則が多い

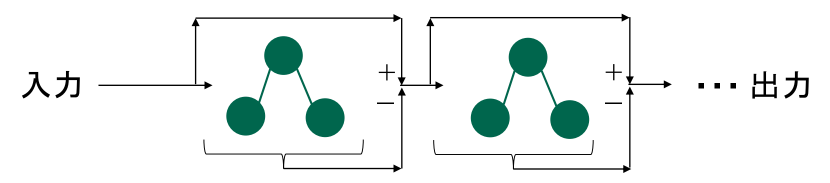
## AdaBoost & Gradient Boost

AdaBoost (Boosting) 苦手な問題を他の弱識別器へ 他の弱識別器で誤分類したものを優先的に学習



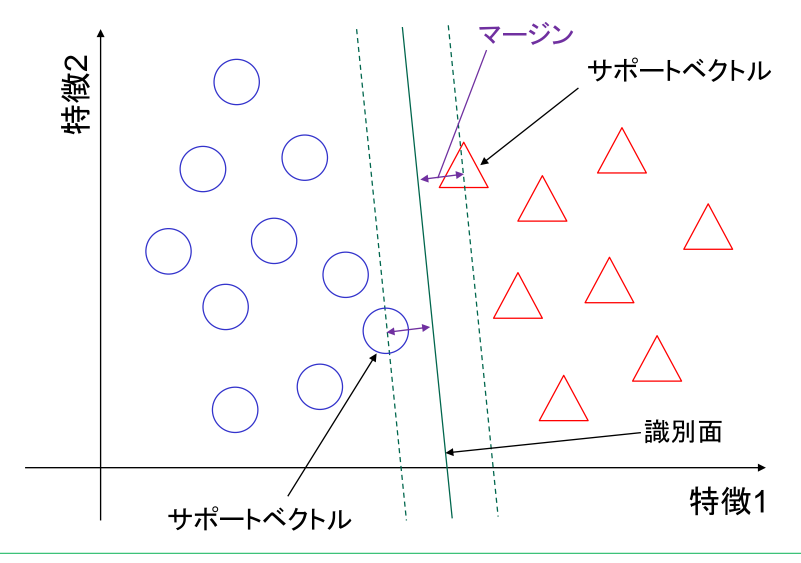
それぞれの弱識別器の重みa<sub>t</sub>を変える

Gradient Boost (勾配ブースティング (Boosting)) 入力と弱識別機の差(残差)を次の弱識別機への入力へ



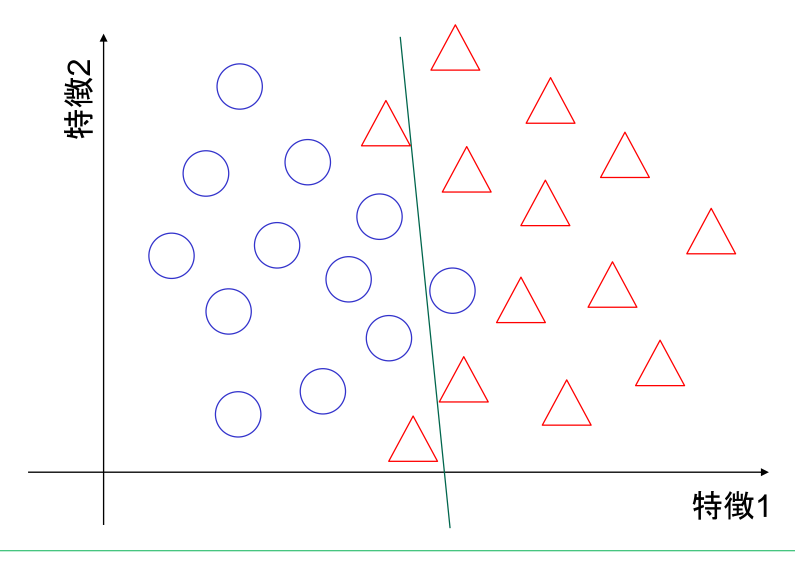
実用上、たいていの場合、勾配ブースティングが最も精度が良い (ランダムフォレストの方が精度が良い場合も多くある)

# サポートベクターマシーン(SVM)[3]

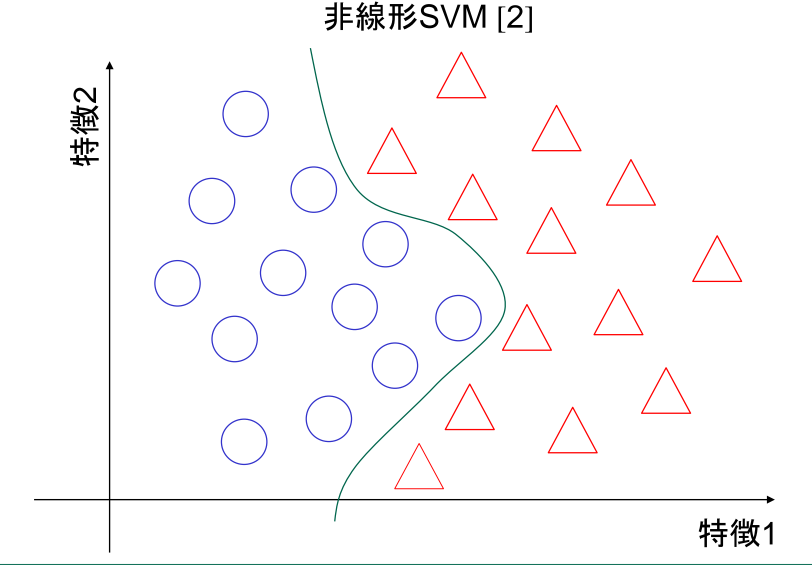


最も近いサンプル(サポートベクトル)からの距離(マージン)が 最大となるように分類する

# ソフトマージンSVM [3]



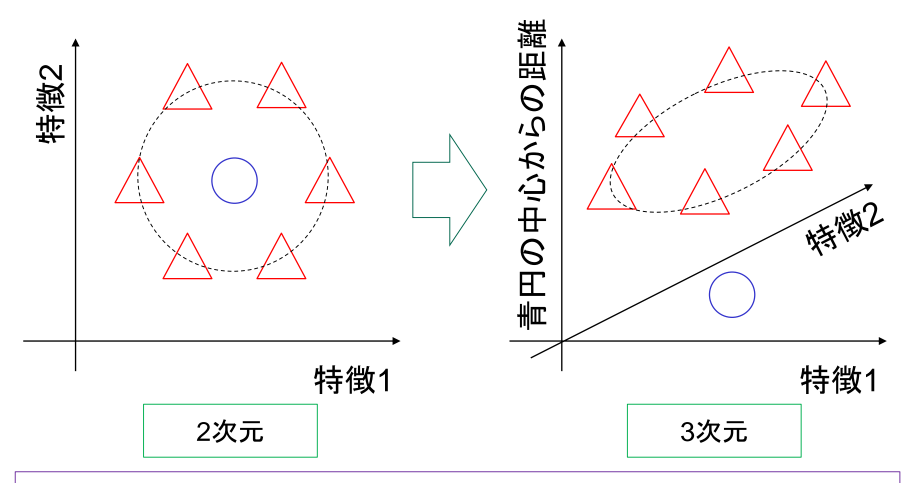
完全に分離できない(線形分離不可能)場合 ある程度の誤差を許容するようにする



## 直線ではない形で分類する方法

データを見かけ上、次元を上げて超平面で分離する (カーネルトリックと呼ばれる)

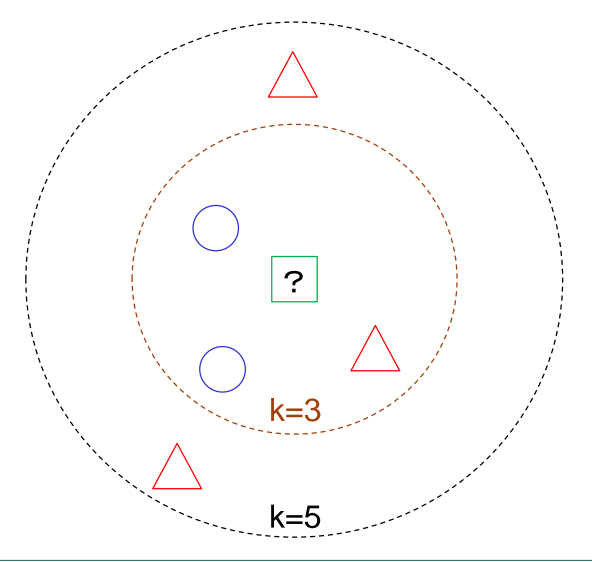
## 次元を上げて分類するとは?



新たに軸を作る(次元を上げる)ことによって 直線(面)で分離できることがわかる

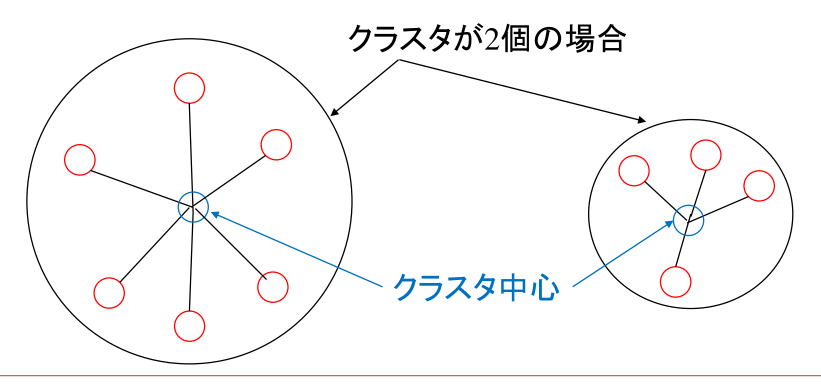
イメージでは「上の例のように変換して境界を引いて逆変換」となりますが カーネルトリックはこれを数式上で行います

k-近傍法(k-NN)[3]



近くにあるk個のデータから多数決で属するクラスを決めるこの図の場合、k=3なら○、k=5なら△になる

# k-平均法(クラスタリング法) [2]



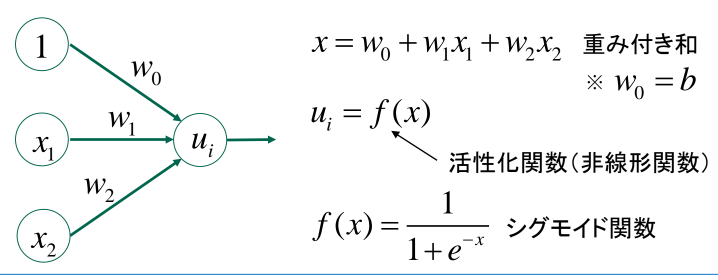
最終的に生成されるクラスタの数をユーザーが指定することができる

[各点に対してクラスタ中心からの距離を計算し、短い方のクラスタに所属させる 各クラスタ内の点からクラスタ中心を(算術平均などで)計算する]を繰り返す

点(事例)の分布に応じて適切なクラスを生成することができる手法として知られる

データ数が多いときは、クラスタが全て決まるまでに 何回も分類処理を繰り返す必要があり、処理時間がかかる

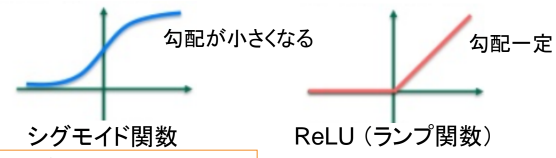
# パーセプトロンと活性化関数 [3]



ニューラルネットワークの計算で微分を用いることから計算が容易なシグモイド関数が多用された しかし、0付近以外の勾配が小さく、誤差逆伝播法で更新する量が小さくなるため 学習がなかなか終わらずパーセプトロンの層数も増やすのが困難であった

$$f(x) = \max(0, x)$$
 ReLU (ランプ関数)

ReLU関数は微分しても値が変化せず、層数を増やすことが可能であった



他の重要な非線形関数

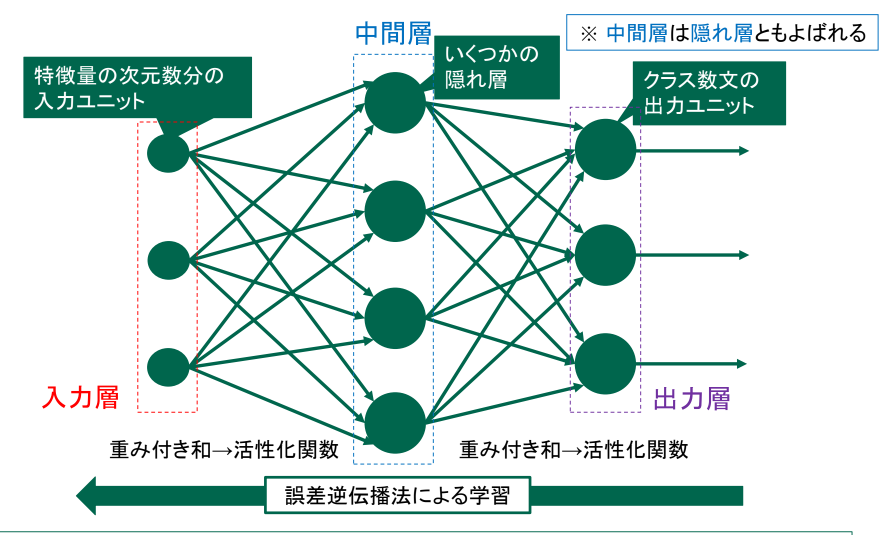
Softmax: 出力層で多出力の和が1

Tanh: DCGANの出力層

LeakyReLU: DCGANの識別器

不必要なデータの忘却に用いられる 言語でのLSTMで使われている

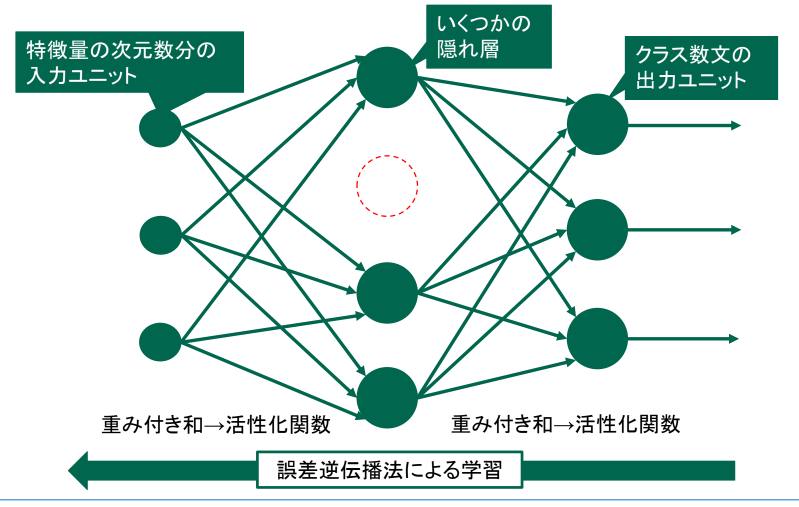
# ニューラルネットワーク(NN)[3]



## パラメーターの更新(学習係数の更新)

SGD → AdaGrad → RMSProp → Adam の順で新しい方法が開発されてきた 一長一短があり、すべての問題で優れた手法はこれらの中に無い SGDは現在でも使われ、Adamは研究者や技術者に好まれて使われている

# ドロップアウト(Dropout) [3]

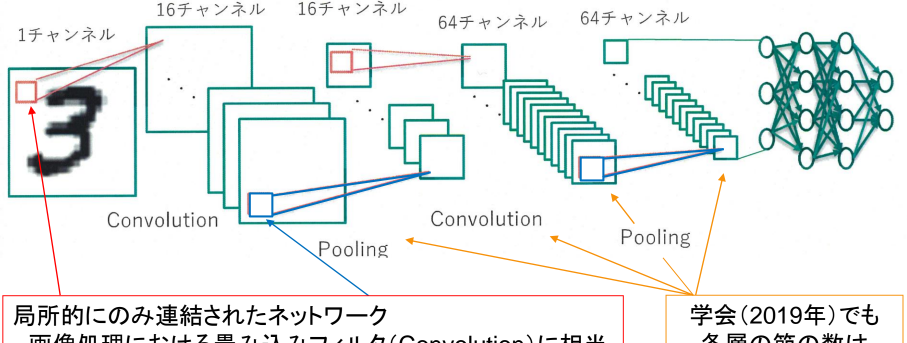


層が増えて複雑になるほど過学習(データに対してy=f(x)が複雑ということ)

学習時、ランダムに誤差伝播を0にする 未知のデータに関する分類の能力(汎化性能)を向上させる (既存のデータに過剰に適合するのを防ぐ)

# 畳み込みニューラルネットワーク(CNN)[3]

## Convolution層を持つニューラルネットワーク



画像処理における畳み込みフィルタ(Convolution)に相当 例: 3x3のフィルタ

各層の節の数は ケースバイケース

手作業でフィルターをかけて 2値化やエッジ抽出して特徴量で分析 という手法を行う専門家の方もいる

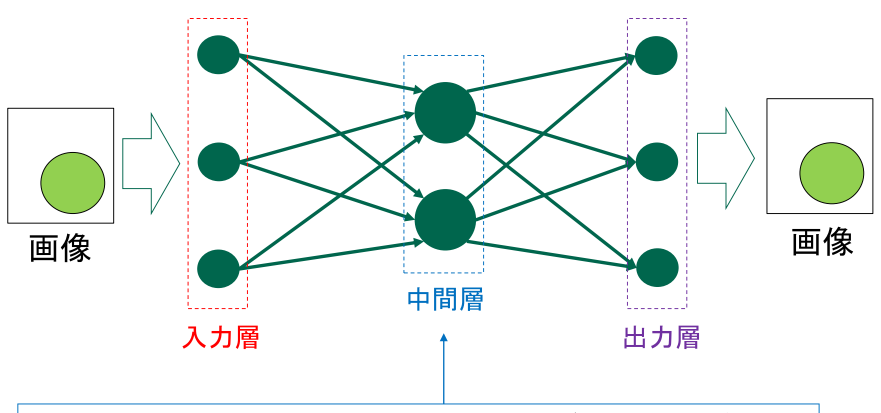
位置ずれへの頑健性

Pooling: 局所領域の特徴を集約 例: 3x3の領域内で最大値を返す

CNNは中間層が3~4層程度が学会(2019年)などでは多い (CNNとは別の言語で用いられるニューラルネットワークのRNNでは10層程度が多い)

## Auto-encoder [2]

出力 = 入力になるように学習する



素子数の少ない中間層(隠れ層)に入力データの特徴が 圧縮・表現されていると考えられる

#### 再帰型ニューラルネットワーク(RNN)[4,17] étudiant フランス語 Je suis $O_{t+1}$ 0<sub>t-1</sub> Ot 0 Unfold V $h_{t+1}$ h ht h<sub>t-1</sub> U [17] $\mathbf{x}_{\mathsf{t}}$ $\mathbf{X}_{t+1}$ $\mathbf{X}_{t-1}$ X I am student 英語 student am Google seq2seq model H3C-CI + OH 化学反応の予測 全部のEncoderの出力を利用 END Attention 160 layers Encoder 120 layers Decoder <RxN> C CI [4]

H<sub>3</sub>C-OH

学習デ

## 敵対的生成ネットワーク(GANs) [4, 19, 20] 画像•音楽生成 CNNを用いるなど GANsを改良した ニューラルネットワーク(NN) DCGANなどがある Generato Discriminator (生成モデル) (識別モデル) 一様乱数 偽物 偽物 偽物と判定 NN 本物 本物と判定 本物と偽者を判別できるように学習 交互に繰り返す -様乱数 偽物 本物との差

Generatorを学習するとき、Discriminatorは学習させない

## K-分割交差検証

対象データをK個に分割し、そのうちの1個をテストデータ 残りのk-1個を学習データとして学習する方法

例えば、K=5の場合

1回目	テスト	データ2	データ3	データ4	データ5
2回目	データ1	テスト	データ3	データ4	データ5
3回目	データ1	データ2	テスト	データ4	データ5
4回目	データ1	データ2	データ3	テスト	データ5
5回目	データ1	データ2	データ3	データ4	テスト

テストデータを変更しながらk回の学習と検証を繰り返す このk回の検証結果を平均した結果を用いることが多い

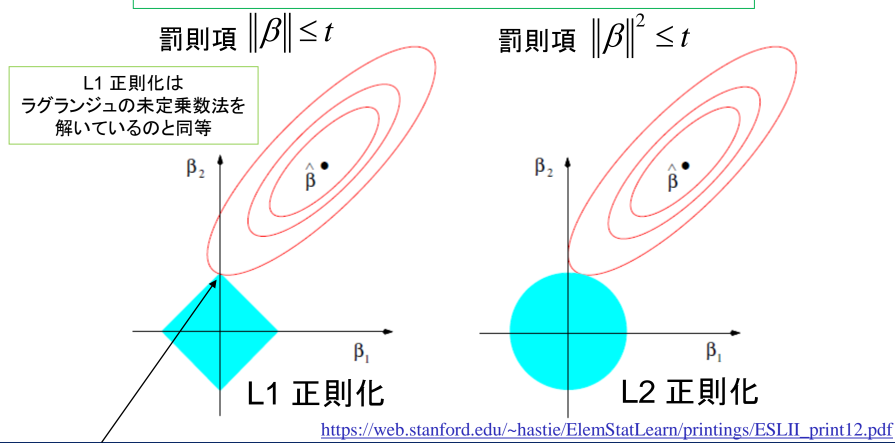
Leave one out は K = 対象となるデータの数

分割交差検証ではScikit-learn だと cross\_val\_predict など n\_splits は10くらいが無難。ランダムの設定も忘れないように!ランダムの設定を忘れると分割が上から順番に行われてツボにはまる

## 罰則項[4]

不自然な解をなるべく避けるために計算式に[λ×罰則項]が加算される

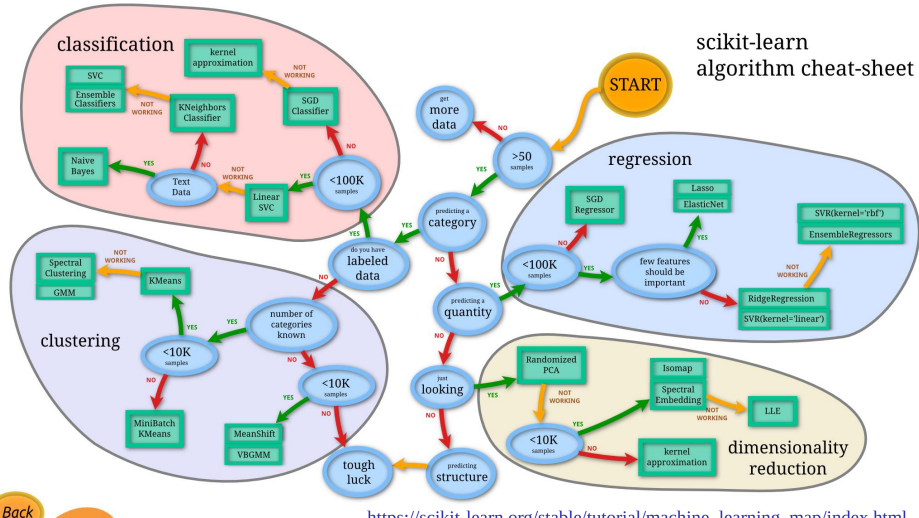
λは任意の正の定数(ハイパーパラメータとよばれる)



図のように、L1正則化ではパラメーター(β<sub>2</sub>)が0により近いところで接するため L2正則化よりも0になるパラメータが多い

グリッドサーチ(GridSearchCV)を用いてハイパーパラメータや他のパラメータを 等間隔に区切って最適な値を調べていくことが行われる

## 各種方法の使い分け



https://scikit-learn.org/stable/tutorial/machine\_learning\_map/index.html

どのような手法を使えば良いかが書かれている

Classification: 分類問題、判別分析のアルゴリズム

learn

Regression: 回帰分析のアルゴリズム(誤差が最小になるようにしている)

Clustering: クラスタリングのアルゴリズム

## 各種方法(回帰)の特徴 [4, 24]

- 口 線形の回帰分析
- f(x)=wx+bとおいて最小二乗法でパラメータを求める 誤差の二乗和が小さくなるように計算する
- ・正則化項(上記の方法でで上手くいかない場合の補正)

リッジ回帰: パラメータの二乗和を加算

LASSO: パラメータの絶対値の和を加算。パラメータをなるべく多くOにすることから

変数選択の機能があるとされている

- □ 回帰木 (条件分岐のためf(x)は不連続な関数になる)
- ・パラメーターは各分岐において誤差が小さくなるように決定される 入力データが高次元となってもあまり影響を受けない
- □ ニューラルネットワーク(そこそこ精度が出る)
- 誤差が最も少なるなるようにパラメータを調整
- □ Gaussian Process (カーネル法で非線形化も可能)
- 予測の信頼度を示す確率分布が計算可能
- ・確率が最も高い分布を予測値とする
- ・ガウス分布同士の相関から新たな点を予測可能
- カーネル関数の決め方が難しい

逆行列があるため計算が重い

精度を出すのが難しい

□ リッジ回帰(二乗誤差を使った回帰の非線形化)

- 二正則化項を付けてパラメータが多い問題を回避

Gaussian Process回帰と あまり変わらない結果になる

- ロ サポートベクター回帰
- ・ヒンジ関数を用いて計算時間を短縮

## 事例ベース学習の種類と手法 [2]

強化学習

ときどき得られる(時間遅れのある) 報酬に基づいて自らの行動の

学習・最適化を行う枠組み

(例えば、将棋、迷路など)

- □ 事例ベース学習の種類
- ・教師あり学習 人間が用意した<mark>正解が付与</mark>されたデータを用いる
- 教師なし学習 正解がないデータを用いる
- ・半教師あり学習 人工知能(AI)が判断が難しいと判定したものを人間が判断する、など
- 教師あり学習
   サポートベクターマシン(SVM)
   決定木
   アンサンブル学習(AdaBoost、ランダムフォレスト)
   ニューラルネットワーク: ディープラーニング(深層学習)はこの一種
- 教師なし学習クラスタリング法(k-平均法など)自己組織化マップ(SOM): NNの一種

入力データの特徴を反映したマップを作成し、データがマップ上のどの位置に出力されたかによって、どのデータと類似した特徴を持つかを視覚的に理解できる

## 機械学習用のツール [3, 4]

## □ エディタ

- Jupyter (ジュピター)ブラウザ上でIPythonを利用できる。グラフも描画できる Jupyter Notebook がオススメ
- Spyder (スパイダー)Matlabライクな開発環境。IPythonの画面も表示できる
- ・ IPython (アイパイソン) シェルのように使える(コマンドプロンプトが好きな人向き)
- ・IDLE (アイドル) 付属のエディタでコードを書き、F5キーで実行できる

- 口 記述子
- ・RDKit 構造式からの記述子 の生成など
- ・XenonPy 記述子の可視化など

## □表

Pandas表を扱う場合

- □ ディープラーニング(DL)用のツール(ライブラリ)
- TensorFlow (テンソルフロー): 開発元 Google (米国)
- Chainer (チェイナー): 開発元 Preferred Networks (日本)
- Caffe (カフェ): 開発元 UCバークレイのBVLC (米国), C++(言語)でも可能
- ・PyTorch (パイトーチ): プロ向け(Caffe → Caffe2 → PyTorch)
- ※ 基本的にOSはLinuxのUbuntuが推奨される。基本的に言語はpythonとなる

## □その他のツール

- scikit-learn (サイキットラーン):機械学習用のパッケージ(一番メジャー)
- Theano (テアノ): DLの各種アルゴリズムがソースコード付きで解説されている
- Keras (ケラス): TensorFlow と Theano のためのDL用ライブラリ(初心者向け)

[Jupyter Notebook + scikit-learn], [Jupyter Notebook + Keras + TensorFlow] など

# 機械学習の実際(scikit-learn)[3]

import numpy as np # 数値計算ライブラリ

from sklearn.datasets import load\_digits # skleanにある読み込みデータの指定 from sklearn.model\_selection import train\_test\_split as spl # 訓練データとテストデータに分割の指定 from sklearn.metrics import confusion\_matrix as cfm # 混同行列

from sklearn.svm import LinearSVC as classifier # 分類器(LinearSVM)の指定 clf = classifier(C=1.0) # 分類器(LinearSVM)の指定とパラメータの指定

digits = load\_digits() # データの読み込み

x\_train, x\_test, y\_train, y\_test = spl(digits.data,\digits.target, test\_size=0.2, random\_state=0) # 訓練データとテストデータに分割

clf.fit(x\_train, y\_train) # 訓練データで学習 clf.score(x\_test, y\_test) # テストデータの評価

y\_pred = clf.predict(x\_test) # 予測 cfm(y\_test, y\_pred) # 混同行列で評価

たった十数行で機械学習ができてしまう! 文献[3]も試してみよう!

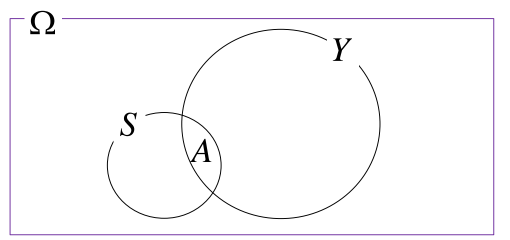
該当する部分を下記のように1から2行ほど書き換えれば様々な手法(識別器)が利用できる

・ランダムフォレスト

from sklearn.ensemble import RandomForestClassifier as classifier clf = classifier() # 分類器の指定とパラメータの指定(ディフォルトの設定を使用)

k近傍法(※ k平均法とは異なるので注意)
 from sklearn.neighbors import KNeighborsClassifier as classifier
 clf = classifier() # 分類器の指定とパラメータの指定(ディフォルトの設定を使用)

# ベイズの定理とベイズ推定 [4]



Sが起きたときに 
$$P(Y | S) = \frac{P(A)}{P(S)}$$

Yが起きたときに 
$$P(S \mid Y) = \frac{P(A)}{P(Y)}$$

多くの構造と性能のデータを用いて、高い性能を示す構造を推定する

## ベイズ最適化 [4, 16]

【活用】回帰関数から最大値が存在しそうな領域を選択

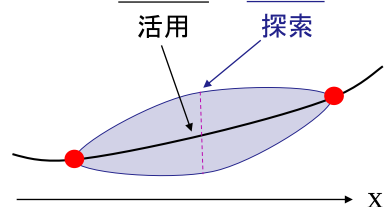
【探索】回帰関数の推定精度を上げるために、分散が高い領域を選択

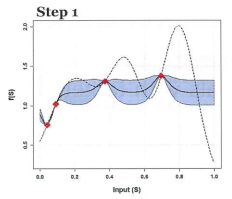
## 【実験計画】

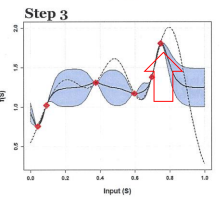
平均と分散から獲得関数a<sub>n</sub>(x)を導出 次に実験するxを決定

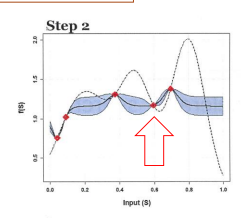
UCB (upper-confidence bound) criterion

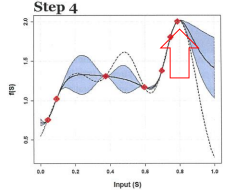
$$a_n(x) = \mu_n(x) + \kappa \sigma_n(x)$$











- 多くの場合、回帰モデルはガウス過程
- 獲得関数のバリエーション

Expected Improvement, Probability of Improvement, Thompson Sampling など

■ R言語: rBayesianOptimization

機械学習における計算時間の考え方

## **CPUŁGPU**

ディープラーニングは16ビットの半精度浮動小数点でも問題なく学習ができることが分かっている[S1]



※ 機械学習: GPUの方がCPUよりも速い

### 16ビットのGPUは32ビットのGPUよりも2倍速い

GoogleはTensorFlow用に8ビット演算が可能なTPUを開発している(8ビットは16ビットよりもさらに演算速度の高速化が期待される)

## PCの構成(約18万円、2016年7月時点)[1]

名称	構成	カスタマイズ
マザーボード	インテルH170チップセット ATX (映像出力端子付き)	
メモリ	32 GB(DR4 SDRAM 16GBx2)	8 GBから32 GBへ変更
電源	700 W	500 Wから700 Wへ変更
CPU	インテル Core-i7 6700	
SSD	250 GB	
HDD	1TB (SATA3)	
光学ドライブ	DVDスーパーマルチドライブ	
GPU	NVIDIA GeForce GTX1070 8 GB	
LAN	ギガビットLANポート(オンボード)	
os	Windows 10 HOME 64 bit	新しいHDDに変えて Ubuntu Desktopを インストール

[S1] S. Gupta et al., Deep learning with limited numerical precision. CoRR, abs/1502.02551 392(2015).

機械学習で分かること

## 内挿と外挿 [4]

- データ科学は基本的に内挿しかできない
- 内挿範囲か外挿範囲かを明らかにする方法はわからない 新しいデータを入れてみて、それが上手くいくかを調べて評価するしかない
- ・目的の性能が外挿範囲にある場合、下記の2の事例が起こることがある
  - 1) 外挿範囲に近い内挿範囲の端に予測が集まる
  - 2) もし、外挿範囲に予測がされたとしても目的の性能が出ない
- (予測された結果に対して、第一原理計算や実験をしてデータを追加し、またモデルを作って予測するというサイクルを繰り返して、少ないステップで目的の性能が得られるようにしていくことが必要となる)
- ・失敗のデータは、その失敗の範囲を避けるために必要 成功のデータから成功の範囲外を失敗として失敗のデータを作ったりする
- 偏りのあるデータは、偏った結果しか生み出さない

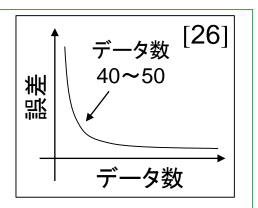
機械学習によって得られた値が 内挿か外挿であるかをよく検討することが必要

### 機械学習で重要な点 [4]

- 機械学習で得られたモデルは、理解したいがそれは難しい
- 同じ予測をするために様々な解がある(多様性がある)
- ・統計学の共通原理: 汎化性能の高いモデルが最良 同等の汎化性能を達成するモデルは数多く存在する
- 機械学習の有用性: (複雑な)経験則の発見(因果関係でない)
- ・欠損にバイアスがあるとき、穴埋めしてはいけない値を変えて結果を検証することが必要
- ・似たような変数はロバスト性のために重要となる 独立性の高い入力変数だけにすればよいというわけではない
- ニューラルネットワーク(NN)のデータ数の目安はない ノード(節)の数や層の数も最適なものが分からない 自動でそれらの値やパラメータを変えて、最適なものを探すプログラムを 作る必要がある

## 機械学習で重要な点 [24, 25]

- y=f(x)の関数フィッティング(統計処理であったりする)
- y=f(x)の複雑さによってデータ数は異なる
- ・多くの場合、数百から数千件のデータが必要



- "データ数は同類の問題を解いた経験"から経験的に見積もる
- データにあるが気づいていないことを知る手法としての利用もある
- ・人が行うことが困難な大量のデータや試行回数、試行時間などを処理できる

### ◇マーカス理論の式をデータから機械学習で再現しようとした場合 [26]

- ・誤差はデータ数に対して指数関数的に減少
- ・記述子が良ければデータ数は40程度から良い

Marcus theory (Wikipedia)
$$\Delta G^{\ddagger} = rac{(\lambda_o + \Delta G^0)^2}{4\lambda_o}$$

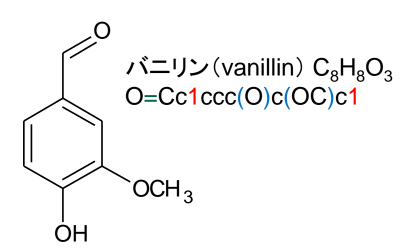
・物理や理論にもとづいて記述を書くと良くなる(原子の構造情報は重要)

第一原理計算との連携

### SMILESによる化学構造の表現 [4]

Simplified Molecular input Line Entry Specification Syntax (<a href="http://www.daylight.com/smiles/incex.html">http://www.daylight.com/smiles/incex.html</a>)

- 環の始点と終点は同じ数字
- 側鎖は括弧
- C, N, O, P, S, Br, Cl, I以外の元素は角括弧 例えば [Au]
- 芳香環は小文字の元素記号
- = 二重結合
- ■#三重結合
- @ 絶対配置



■ SMILES表記法に基づき 化学反応の入出力を文字列で表現

SMILES 衣記法に基づされ子及心の八山力を入于列で衣坑 Input

Reactant 1 Reactant 2 Catalyst Nc1nnc(C2CCC2)s1 . O=C(Cl)Cl > A\_CCOC(C)=O



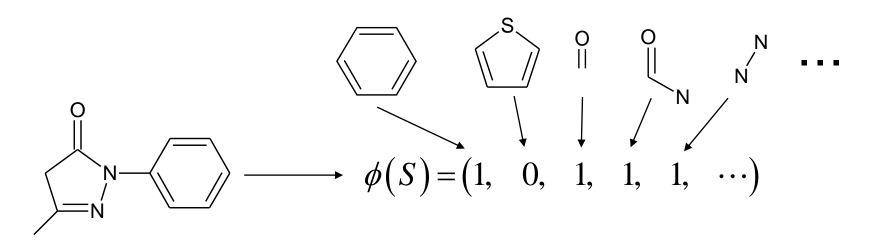
Product
O=C=Nc1nnc(C2CCC2)s1

Output

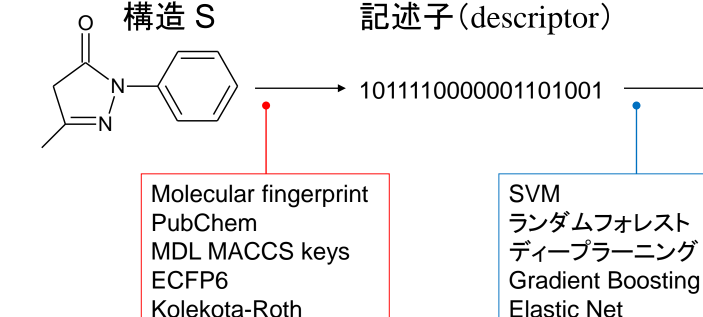
■ 機械翻訳用のニューラルネットワークを訓練し、高精度な反応予測モデルを導く Sequence-to-Sequence (seq2seq) 反応中心部位の予測精度は~90%

生成物ペアの反応の有無を予測するモデル: Accuracy = 86.4%

## 有機材料での入力データ(descriptor)の例 [4]



など



など

### 物性Y

生理活性 毒性 バンドギャップ エネルギー など

## 有機材料での入力データ(descriptor)の例 [4]



組成

 $A_aB_bC_cD_dE_e$ 

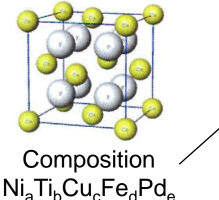


記述子(descriptor) 
$$\phi_i(S) = f(a,b,c,d,e,\phi_A^i,\phi_B^i,\phi_C^i,\phi_D^i,\phi_E^i)$$

平均、分散、最大、最小など組成比原子番号、原子半径など

## 無機材料での入力データ(descriptor)の例 [4]

#### Crystal structure

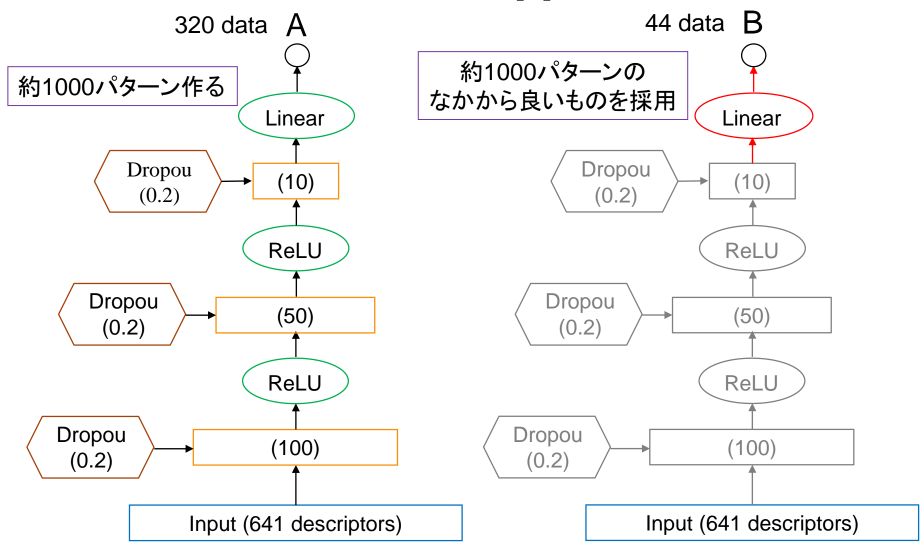


$$\phi_i(S) = f\left(a,b,c,d,e,\phi_{Ni}^i,\phi_{Ti}^i,\phi_{Cu}^i,\phi_{Fe}^i,\phi_{Pd}^i\right)$$

組成比 原子番号、原子半径など

平均、分散、最大、最小など

### 転移学習 [4]

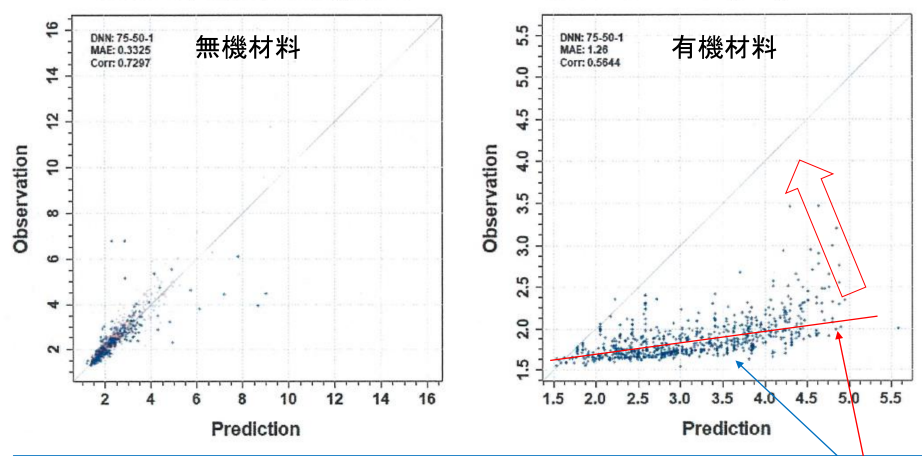


物理量AとBに比例関係がある場合 多くのデータがある物理量Aで学習させ、それを物理量Bの予測に利用する

### 無機材料で学習したときの有機材料の予測 [4]



#### Prediction of polymeric n

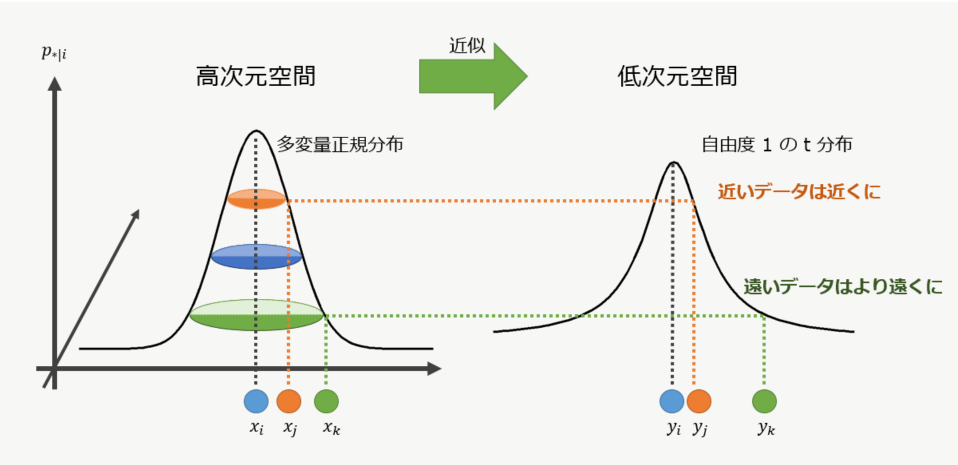


無機材料で学習したものをそのまま有機材料に適用しても上手く予測できない

傾きを補正すれば比較的上手く予測できる (どのような理由でこのような結果になっているかは現時点(2018年)ではわからない)

## t-SNE (t-distributed Stochastic Neighbor Embedding) [4]

Van der Maaten and Hinton, JMLR, 2018

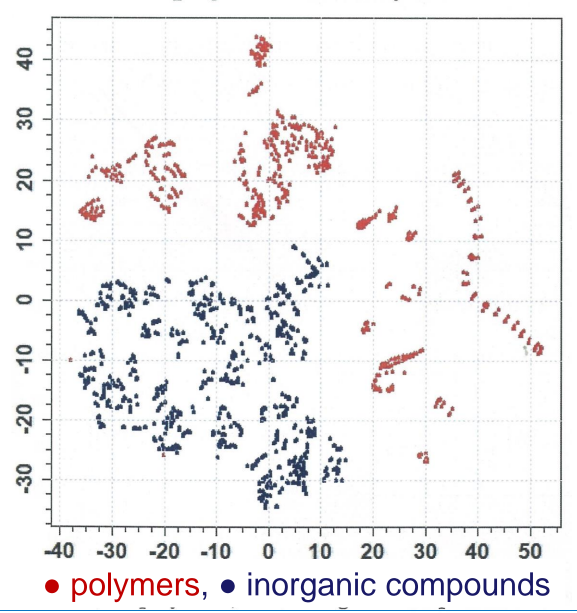


https://blog.albert2005.co.jp/2015/12/02/tsne/

#### 2点間の「近さ」を確率分布で表現する

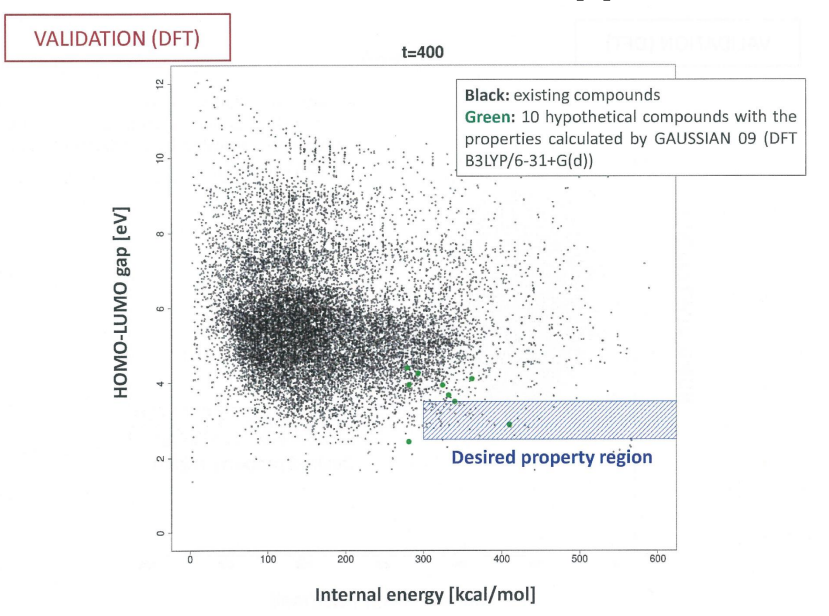
t-SNEがメジャー。この他には自己組織化マップがある

#### 2D projections made by t-SNE



ポリマーのデータは、無機化合物のデータに関して外挿領域にあることがわかる

## 内挿的予測の限界を超える[4]



機械学習による予測(構造)と第一原理計算を繰り返すことで目標に近づく

データベース

- ◇ 構造や基礎的な特性に関するデータベース (計算も含む)
- •COD (Crystallography Open Database): 結晶構造のデータ
- •AMCSD:結晶構造のデータ
- •Citrination: 実験や計算のデータ
- ·ESP: 電子構造
- •MRL Datamining Chart: 熱電特性
- •CCCBDB: 実験および計算での気相原子および小分子の熱化学データ
- ◇ 第一原理計算によるデータベース
- •Material Project: VASPでのデータ(フォノンはAbinit, X線吸収はFEFF)
- ・AFLOW: VASPやQuantum Espressoのデータ
- •OQMD(オーキューエムディー): VASPのデータ
- •NoMaD(ノマド): 様々な第一原理計算コードのデータ
- •PubChemQC (<a href="http://pubchemqc.riken.jp/">http://pubchemqc.riken.jp/</a>): HOMO-LUMO gap
- •TE Desing Lab: 熱電特性
- •Catalysis-Hub (<a href="https://www.catalysis-hub.org/">https://www.catalysis-hub.org/</a>): 触媒研究用
- COMPUTATIONAL MATERIALS REPOSITORY (RMC)
- ◇ データを自作する場合の例(物理系)[26]
- USPEX + VASP (PBE-GGA, HSE06, GW<sub>0</sub>@PBE) & VASP + Phononpy 欠陥を含む場合はsxdefectalign, PyCDTなどを用いた計算

#### ◇ 文献からのデータ抽出 [22]

ChemDataExtractor
 (https://pubs.acs.org/doi/10.1021/acs.jcim.6b00207)
 (https://pubs.acs.org/doi/10.1021/acs.chemrev.6b00851)

#### ◇ 記述子の例 [22]

- •fingerprint: NMR, IRに有効とされる
- •原子間の結合をグラフとして取り扱う方法 (https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1359644612002759) (https://pubs.acs.org/doi/abs/10.1021/ci400403w)
- ・各原子の記述に周囲の原子の影響の重みを含めて取り扱う方法
- •原子配置の3次元構造情報を取り入れる方法 (https://pubs.acs.org/doi/abs/10.1021/acs.jmedchem.7b00696) などがある
- ◇ 反応中の構造と安定性の変化をほぼ自動で調べ上げる方法 [22]
- 人工力誘起反応(Artificial Force Induced Reaction: AFIR)法 (<a href="https://pubs.rsc.org/en/content/articlelanding/2013/cp/c3cp44063j#!divAbstract">https://pubs.rsc.org/en/content/articlelanding/2013/cp/c3cp44063j#!divAbstract</a>)
- ◇ 原子間ポテンシャル(<a href="https://www.jsme.or.jp/kikainenkan2019/chap05/">https://www.jsme.or.jp/kikainenkan2019/chap05/</a>) [23]
- Behler-Parrinello neural networks

## **Descriptors & ML algorithms in R [4]**

#### **Regression and classification**

Method	Package
Elastic-net	glmnet
Deep Learning	h2o, mxnet
Support Vector Machine	kernlab
Gaussian Process regression	GPfit, laGP
Boosting	Boost
Bagging	ipred
Random Forest	randomForest, ranger, Rborist
Gradient Boosting	xgboost



#### Hyperparameter optimization

Method	Package
Bayesian Optimization	rBayesianOptimization

#### Descriptors in the *rcdk* package (*iqspr*)

Description	
Paths of a given length	
standard + ring + atomic property	
166 bits MDL MACCS keys	
ECFP6	
881 bits PubChem fingerprint	
standard + connectivity	
4860 bits Kolekota-Roth	
standard + Info. on hybridization	
shortest paths between atoms	
count type of fingerprint	

+ more than 200 physical and chemical descriptors

## **Materials Property Database**

Green et al., Appl. Phys. Rev. 4, 011105 (2017)

TABLE III. Partial list of computational and/or experimental materials property databases.

Name	Owner	Content	Fee? (Y/N)
Aerospace Structural Metals Database (ASMD) <sup>136</sup>	CINDAS LLC	Properties of 255+ high strength, lightweight alloys	N
Automated Interactive Infrastructure and Database for Computational Science (AiiDA) <sup>137</sup>	École Polytechnique Fédérale de Lausanne (Switzerland) The Bosch Research and Technology Center (USA)	Informatics infrastructure to manage, preserve, and disseminate the simulations, data, and workflows of computational science.	N
ASM Online Databases <sup>138</sup>	ASM International	Metals and alloys databases  (e.g., phase diagrams, mechanical properties, corrosion, and micrographs)	Y
Automatic Flow for Materials Discovery (AFLOW) <sup>139</sup>	Duke University	Property data for ~1500000 materials, as well as ~15000000 calculated properties	N
Citrination <sup>140</sup>	Citrine	Structure-property-process relationships for over 17 million materials	N
CRC Handbook of Materials Properties 141	CRC Press	Comprehensive physical and structural properties data for engineering materials	Y
Crystallography Open Database COD) <sup>142</sup>	Materials Design	Open-access collection of ~300 000 crystal structures of organic, inorganic, metal-organic compounds and minerals	N
Electrolytic Genome <sup>143</sup>	Joint Center for Energy Storage Research (DOE)	Project to accelerate the discovery of battery electrolytes by computer simulation and experimental validation	N
Granta Data Series <sup>144</sup>	Granta	Extensive catalog of property data for a wide range of materials classes	Y
Hydrogen Storage Materials Database <sup>145</sup>	Department of Energy	Properties data for adsorbents, chemical hydrides, metal hydrides	N
nfotherm <sup>146</sup>	John Wiley and Sons	Thermodynamic and physical properties of organic, inorganic, and organometallic compounds	Y
norganic Crystal Structure Database (ICSD) <sup>147</sup>	Fachinformationszentrum Karlsruhe—Leibniz Institute for Information Infrastructure (FIZ)	~177 000 peer-reviewed inorganic crystal structure data entries including atomic coordinates	Y
MARVEL <sup>148</sup>	Swiss National Science Foundation	Accelerated design and discovery of novel materials via a materials informatics platform of database-driven, high-throughput quantum simulations	N

## **Materials Property Database**

Green et al., Appl. Phys. Rev. 4, 011105 (2017)

Materials Database (MatDB) <sup>149</sup>	National Renewable Energy Laboratory	Computational materials database focusing on materials for renewable energy applications such as photovoltaic materials, catalysts, thermoelectrics; Also, DFT relaxed crystal structures, thermochemical properties, and quasiparticle energy calculations providing accurate band-gaps and dielectric functions	N
Materials and Processes Technical Information System (MAPTIS) <sup>150</sup>	NASA	Physical, mechanical, and environmental properties for metallic and non-metallic materials used in space and aerospace applications	N 40
Material Property Data (MatWeb) <sup>151</sup>	MatWeb	Data sheets of polymers, metals, ceramics, semiconductors, fibers, and other engineering materials	N
Material Properties Database and Estimation Tool (MatDat) <sup>152</sup>	Matdat.com	Metals properties databases with ~800 datasets on steels, aluminum alloys, titanium alloys, weld materials, and other alloys	N (additional data for purchase)
The Materials Project <sup>153</sup>	Lawrence Berkeley National Laboratory	Access to computed information on known and predicted materials, as well as analysis tools to design novel materials	N
MedeA <sup>154</sup>	Materials Design Inc.	Software package for atomistic scale simulation of materials properties, using ICSD, Pearson and Pauling databases	Y

## **Materials Property Database**

Green et al., Appl. Phys. Rev. 4, 011105 (2017)

TABLE III. (Continued.)

Name	Owner	Content Fee? (Y/N)
Microelectronics Packaging Materials Database (MPMD) <sup>155</sup>	CINDAS LLC	Properties of 1025+ electronics Y packaging materials
NIMS Materials Database (MatNavi) <sup>156</sup>	National Institute of Materials Science (Japan)	Scientific and engineering materials N database including crystal structures, diffusion data, creep and fatigue data
NIST Alloy Data <sup>157</sup>	National Institute of Standards and Technology	Thermophysical property data N with a focus on unary, binary, and ternary metal systems
NIST Data Gateway <sup>158</sup>	National Institute of Standards and Technology	Properties data for a broad range N (additional da of materials and substances from many different scientific disciplines
Novel Materials Discovery Laboratory (NOMAD) <sup>159</sup>	European Union Center of Excellence	Materials Encyclopedia, Big-Data Analytics N (additional data and Advanced Graphics Tools for purchase) for materials science and engineering
Open Quantum Materials Database (OQMD) <sup>160</sup>	Northwestern University	DFT calculated thermodynamic N and structural properties for ~475 000 materials
Pauling File <sup>161</sup>	Material Phases Data System (MPDS)	Phase diagrams, crystal structures, and physical properties databases for inorganic compounds
Pearson's Crystal Data (PCD) <sup>162</sup>	ASM International Materials Phases Data System	Crystal structure database for Y inorganic compounds, including ~165 000 chemical formulas
Prospector <sup>163</sup>	UL	Materials and ingredients search N (additional date of the engine offering technical information for purchase) for commercial products
SpringerMaterials <sup>164</sup>	Springer Nature	Physical and chemical properties Y of ~250 000 materials and chemical systems
Substances and Materials Databases (Knovel) <sup>165</sup>	Elsevier	Mechanical, chemical, corrosion, etc.,  properties data for a wide range of materials and coatings
Thermodynamics Research Center <sup>166</sup>	National Institute of Standards and Technology	Thermodynamic properties tables, thermophysical properties data, models, and standards for purchase) for a wide variety of compounds, binary mixtures, ternary mixtures, and chemical reactions
Thermophysical Properties of Matter Database (TPMD) <sup>167</sup>	CINDAS LLC	Thermophysical properties Y of 5000+ materials

## 参考文献

- [1] 伊庭斉志「進化計算と深層学習」オーム社
- [2] 長尾智晴「『機械学習』超入門セミナー」情報機構(2017)
- [3] 川西康友「Pythonを用いたパターン認識・機械学習超入門」情報機構(2017)

https://www.slideshare.net/yasutomo57jp/python-deep-learning

https://www.slideshare.net/yasutomo57jp/pythondeep-learning-60544586

- [4] 吉田亮「マテリアルインフォマティクスの最前線」情報機構(2018)
- [5] 荒木雅弘「フリーソフトではじめる機械学習入門」森北出版株式会社
- [6] 小高知宏「はじめての機械学習」オーム社
- [7] 株式会社システム計画研究所「Pythonによる機械学習入門」オーム社
- [8] 金森敬文「機械学習のための連続最適化」講談社
- [9] 株式会社フォワードネットワークら「実装ディープラーニング」オーム社
- [10] 斎藤康毅「ゼロから作るDeep Leaning」オライリー・ジャパン
- [11] 人工知能学会「深層学習」近代科学社
- [12] 石村貞夫「「超」入門ベイズ統計」ブルーバックス
- [13] Sebastian Raschkaら「達人データサイエンティストによる理論と実践 Python機械学習プログラミング」インプレス
- [14] クジラ飛行机「Pythonによるスクレイピング&機械学習」ソシム
- [15] Caffeで始めるディープラーニング: https://www.slideshare.net/KotaYamaguchi1/caffe-71288204
- [16] ベイズ的最適化: https://www.slideshare.net/issei\_sato/bayesian-optimization
- [17] Recurrent neural network

https://en.wikipedia.org/wiki/Recurrent\_neural\_network#/media/File:Recurrent\_neural\_network\_unfold.svg

[18] DeepLearning における会話モデル: Seq2SeqからVHREDまで

https://giita.com/halhorn/items/646d323ac457715866d4

- [19] 日経ソフトウェア(2018年11月号)
- [20] 今さら聞けないGAN(1) 基本構造の理解: https://qiita.com/triwave33/items/1890ccc71fab6cbca87e
- [21] 溝口照康「機械学習を用いたナノ構造解析」JFCC(ファインセラミックスセンター)
- [22] 応用物理 第88巻 第10号 (2019)
- [23] 機械工学年間2019 -機械光学の最新動向-: https://www.jsme.or.jp/kikainenkan2019/chap05/
- [24] 淺原彰規「さらっと学ぶマテリアルインフォマティクス」情報機構(2019)
- [25] 自己学習モンテカルロ法: https://www.hpci-office.jp/invite2/documents2/ws\_material\_190208\_nagai.pdf
- [26] 2019年理研シンポジウム、埼玉、2019年12月23日

# Pythonによる機械学習入門 ~Deep Learningに挑戦~

ITSS名古屋チャプタ2016年度 第1回講演会 2016/07/15

> 名古屋大学 情報科学研究科 メディア科学専攻 助教 川西康友

https://www.slideshare.net/yasutomo57jp/python-deep-learning

関連するセミナーなら約5万円はする内容

## Pythonによる機械学習入門 〜基礎からDeep Learningまで〜

電子情報通信学会総合大会 2016 企画セッション 「パターン認識・メディア理解」必須ソフトウェアライブラリ 手とり足とりガイド

> 名古屋大学 情報科学研究科 メディア科学専攻 助教 川西康友

https://www.slideshare.net/yasutomo57jp/pythondeep-learning-60544586











AIST



Q キーワードを入力

## PRML第6章 ガウス過程による回帰 Python実 装

# サポートベクターマシン

赤穂昭太郎 産業技術総合研究所

2006.7.6~7 統数研公開講座 「カーネル法の最前線—SVM, 非線形データ解析, 構造化データ—」

MINDHUMETRUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY (AIST)

Qiitaなどで関連する記事を読むと良い

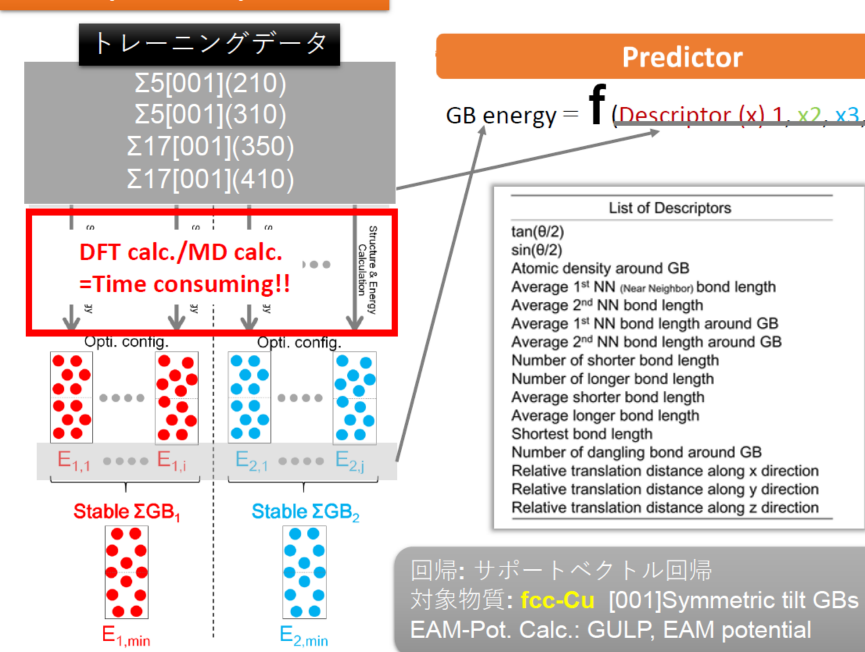


https://www.youtube.com/channel/UCh5M2YUAPW

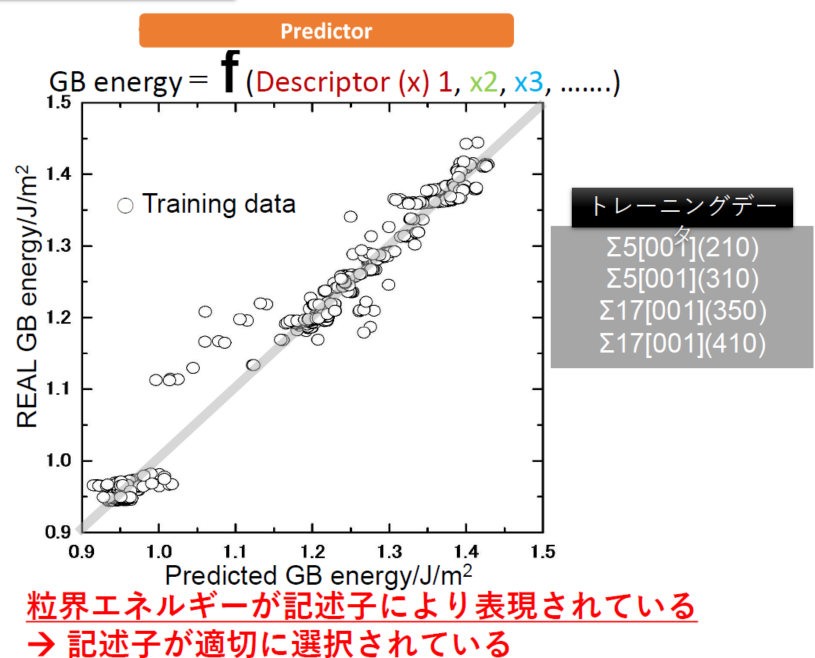
7HnpfTUv7XHmA

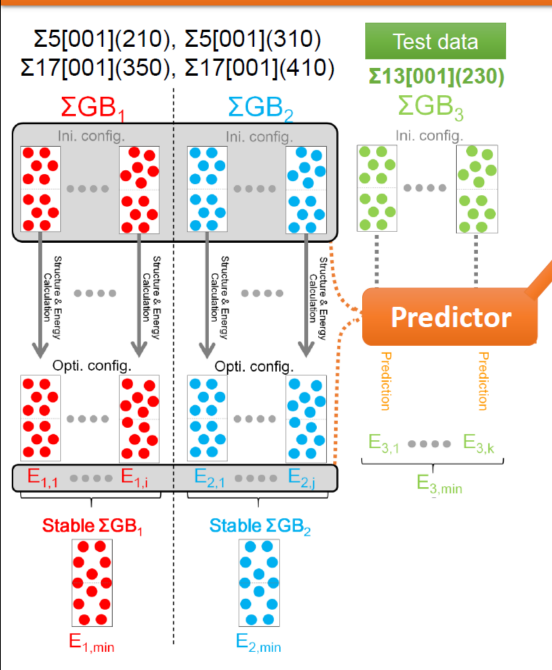
入力ファイル例あり

## Appendix (無機材料の記述子の例)

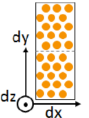


S. Kiyohara et al. Science Adv. (2016)





銅 [001]対称傾角粒界 の系統的決定



dx, dy, dz = 5.0, 1.0, 0 ang.

GB Energy = 0.96 J/m

#### 答え合わせ!

dx, dy, dz= 5.0, 1.0, 0 ang. GB Energy = 0.84 J/m<sup>2</sup>

数千個の候補構造から 正確に1つをスクリーニング ↓ 計算コストを大幅に削減