Rapport de projet de reconnaissance d'images

Lucas David & Théo Legras

1 Implémentation et utilisation du classificateur à distance minimum (DMIN)

On choisi d'implémenter ce classificateur sous forme d'une classe, ceci étant le plus courant et le plus pratique pour encapsuler les comportements et stocker les données nécessaires (extrait du fichier dmin.py) :

```
1 import numpy as np
3 class DMIN:
    def init (self):
      self.data = np.array([])
      self.label = np.array([])
      self.n_samples = 0
    def fit(self, data, label):
      self.data = data
      self.label = label
      self.n_samples = len(set(label))
12
      return self
    def predict(self, data):
      return [self.label[np.argmin(np.sum(np.subtract(self.data, data[iterator])
     ** 2, axis=1))] for iterator in range(0, len(data))]
    def score(self, data, label):
      return np.count_nonzero(self.predict(data) == label) / len(data)
```

L'utilisation se résumera à l'instanciation de DMIN à l'appel de DMIN.fit et selon l'usage l'appel de DMIN.predict et DMIN.score. En particulier, on peut donc déterminer le taux de réussite via la fonction membre DMIN.score(<données à tester>, <labels correspondants>).

Dans le cas de nos données de développement, on obtient un score de 68,80% pour une exécution de 96,45 secondes. Il est toujours intéressant de noter que si on teste l'ensemble d'entraînement, on obtient le score parfait... On verra plus tard que ce n'est pas le cas de tous les algorithmes car cela peut être un indicateur d'overfitting (du surapprentissage ou de la surinterprétation), c'est-à-dire correspond trop étroitement aux données.

2 Utilisation de l'analyse en composantes principales (PCA) et application à DMIN

L'utilisation de l'Implémentation de la PCA (sklearn.decompostion.PCA) est plutôt simple. On peut choisir via le paramêtre $n_{\text{components}}$ le nombre de dimensions à garder, si $0 \le n_{\text{components}} < 1$, on indique la proportion des données à garder en variance (%).

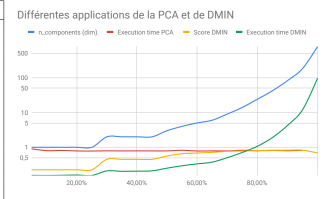
Nous nous choisissons de faire nos tests en modulant en variance plus qu'en nombre de dimensions car la notion de variance peut être mise en parallèle avec la perte de précision à postériori de la PCA. De plus cela permet d'écarter les cas de réductions dans des nombres dimensions proches (e.g. passer de 760 dims. à 700 dims. ne signifie pas grand chose alors que de 100 dims. à 40 dims. à un impact visible). Effectivement, selon le modèle on n'obtiendra pas la même courbe "Variance des données par rapport aux nombres de dimensions" et ce n'est généralement pas linéaire.

Globalement, nous appliquons dans les grandes ligne la PCA et DMIN sur les données réduites comme suit :

```
1 import numpy as np
2 from sklearn.decompostion import PCA
3
4 X = np.load('data/trn_img.npy')
5 Y = np.load('data/trn_lbl.npy')
6 devX = np.load('data/dev_img.npy')
7 devY = np.load('data/dev_lbl.npy')
8
9 pca = PCA(n_components=0.5) # Ici on garde 50% de la variance des données.
10 reducedX = pca.fit_transform(X) # On colle au modèle et on transforme X.
11 print('Dimensions: {}'.format(reducedX)) # On peut afficher le nombre de dimension en valeur.
12 reducedDevX = pca.transform(reducedDevX) # On transforme devX.
13
14 dmin = DMIN() # On utilise DMIN.
15 dmin.fit(reducedX, Y)
16 print('Score: {}'.format(dmin.score(reducedDevX, devY)))
```

En terme de vitesse d'exécution initialiser la PCA et l'appliquer se fait en temps très raisonnable et permet de réduire drastiquement le temps d'exécution de DMIN. De plus, on remarquera que le fait d'appliquer la PCA améliore un peu le score lorsque l'on garde jusqu'à 50% de la variance des données, on peut se douter que le fait de retirer certaine dimensions à diminuer en quelques sortes le bruit de l'image néfaste dans le cas de l'algorithme DMIN.

n (%)	n (dims)	Execution time PCA	Score DMIN	Execution time DMIN	
0,05	1	0,855s	22,60%	0,149s	
0,1	1	0,809s	22,60%	0,157s	
0,15	1	0,776s	0,776s 22,60% 0,149		
0,2	1	0,779s 22,60% 0,15		0,155s	
0,25	1	0,775s 22,60% 0,1		0,158s	
0,3	2	0,791s	45,18%	3% 0,207s	
0,35	2	0,806s	45,18%	0,212s	
0,4	2	0,772s	45,18%	0,21s	
0,45	2	0,781s	45,18%	0,209s	
0,5	3	0,780s	56,30%	0,256s	
0,55	4	0,800s	65,44%	0,314s	
0,6	5	0,821s	68,64%	0,329s	
0,65	6	0,844s	71,42%	0,379s	
0,7	9	0,814s	76,28%	0,501s	
0,75	14	0,790s	78,12%	0,687s	
0,8	24	0,806s	80,50%	1,076s	
0,85	42	0,804s	81,84%	1,837s	
0,9	82	0,807s	82,56%	4,129s	
0,95	182	0,821s	82,36%	11,542s	
1	784	_	68,80%	96,458s	



3 Choix des implémentations et utilisations des classificateurs et paramètres

Dans un premier temps, l'utilisation des plus proche voisin reste trivial grâce à l'implémentation de sklearn.neighbors.KNeighborsClassifier

Pour commencer notre analyse nous avons choisis d'appliquer la PCA à différentes variance sur différentes méthodes proposer afin d'en analyser les résultats et de proposer un segment d'utilisation optimal de la PCA sur ce modèle. Pour ce faire, nous avons créer une fonction générique BenchmarkPCA permettant de tester les classificateurs fournies en paramètre et d'en extraire les temps d'exécutions et scores correspondants.

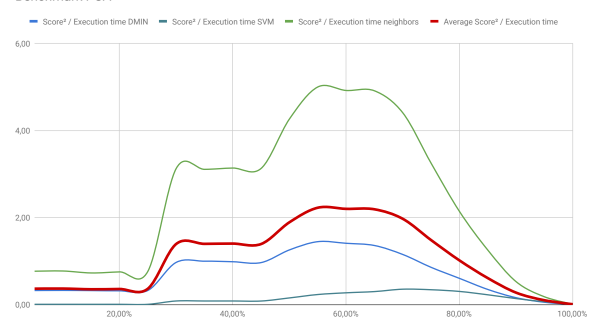
```
1 def BenchmarkPCA(csvfile, n_range, algorithms):
   csvwriter = csv.writer(csvfile, delimiter=';')
   first_row = ['n_components (%)', 'n_components (dims)', 'Execution time PCA']
   for algorithm in algorithms:
     first_row.extend(['Score {}'.format(algorithm), 'Execution time {}'.format(
    algorithm)])
   csvwriter.writerow(first_row)
   for n in n_range: # On fait une PCA pour chaque valeur
     print('PCA with n components={}:'.format(n))
     start = time.time()
     pca = PCA(n components=n)
     reducedX = pca.fit transform(X)
     reducedDevX = pca.transform(devX)
     end = time.time()
     print('PCA both fit and transform (on training and dev data) processed in {}
     sec...'.format(end - start))
     print('\tn components={} reduce 784 dimensions to {} dimensions.\n'.format(n
```

```
, np.shape(reducedX)[1]))
      csvrow = [n, np.shape(reducedX)[1], end - start]
      for algorithm in algorithms:
        print('Testing {} algorithm:'.format(algorithm))
        start = time.time()
        if algorithm == SVC:
          algorithm instance = algorithm(gamma='scale')
24
          algorithm_instance = algorithm()
        algorithm instance.fit(reducedX, Y)
        algorithm_score = algorithm_instance.score(reducedDevX, devY)
        end = time.time()
        print('Score: {}'.format(algorithm_score))
        print('Execution time: {}\n'.format(end - start))
        csvrow.extend([algorithm_score, end - start])
      csvwriter.writerow(csvrow)
```

À partir des résultats de l'algorithme dessus, on obtient le tableau de valeur et son graphe associé:

			O	,			O	_
n (%)	Score ² Exec. time DMIN	Score SVC	Exec. time SVC	Score ² Exec. time SVC	Score neighbors	Exec. time neighbors	Score ² Execution time neighbors	Avg Score ² Execution time
5,00%	0,33	31,94%	3,440s	0,01	25,18%	0,082s	0,77	0,37
10,00%	0,33	31,94%	3,421s	0,01	25,18%	0,082s	0,77	0,37
15,00%	0,33	31,94%	3,467s	0,01	25,18%	0,087s	0,73	0,35
20,00%	0,32	31,94%	3,432s	0,01	25,18%	0,084s	0,75	0,36
25,00%	0,33	31,94%	3,439s	0,01	25,18%	0,083s	0,77	0,37
30,00%	0,97	54,58%	1,886s	0,09	51,38%	0,084s	3,13	1,40
35,00%	1,00	54,58%	1,896s	0,09	51,38%	0,085s	3,11	1,40
40,00%	0,99	54,58%	1,891s	0,09	51,38%	0,084s	3,14	1,40
45,00%	0,97	54,58%	1,909s	0,09	51,38%	0,084s	3,13	1,40
50,00%	1,26	63,52%	1,637s	0,16	61,58%	0,089s	4,27	1,90
55,00%	1,45	70,22%	1,476s	0,23	68,96%	0,095s	5,00	2,23
60,00%	1,41	73,18%	1,430s	0,27	72,18%	0,106s	4,92	2,20
65,00%	1,36	75,06%	1,400s	0,30	74,72%	0,114s	4,91	2,19
70,00%	1,15	80,20%	1,446s	0,36	79,06%	0,142s	4,41	1,97
75,00%	0,86	82,44%	1,627s	0,34	81,28%	0,203s	3,25	1,48
80,00%	0,61	84,34%	1,965s	0,31	82,32%	0,316s	2,14	1,02
85,00%	0,35	85,38%	2,725s	0,23	83,64%	0,557s	1,26	0,61
90,00%	0,16	86,18%	4,532s	0,14	83,70%	1,322s	0,53	0,28
95,00%	0,06	86,28%	9,333s	0,07	83,36%	3,800s	0,18	0,10
100%	0,00	86,10%	39,329s	0,02	82,98%	51,104s	0,01	0,01

Benchmark PCA



Sur le graphe ci-dessus, nous avons tracé le ratio entre le score au carré et le temps d'exécution. Le score est au carré pour une meilleure visibilité des courbes et car nous apportons une importance supplémentaire à la qualité des prédictions (on pourrait d'ailleurs passer le score au cube ou bien le contraire en fonction de nos besoins). On peut remarquer que la courbe explicite un segment optimale entre 55% et 70% de variance des données en moyenne (et globalement pour la majorité des classificateurs testé). Néanmoins comme l'on sais que la SVM est le classificateur le plus optimal pour notre modèle (et celui que nous allons sélectionner), nous avons choisi de nous baser sur une PCA à 80% : cela permet de garder plus de données significatives sans perdre tant de temps par rapport aux autre classificateurs.