

UNIVERSITAS INDONESIA

METODE SELEKSI FITUR MENGGUNAKAN TEKNIK PERANKINGAN BERBASIS BOBOT SECARA MULTI STEP MENGGUNAKAN DEEP LEARNING UNTUK PENCARIAN BIOMARKER PADA DATA MICROARRAY

THESIS

MUKHLIS AMIEN 1406522102

FAKULTAS ILMU KOMPUTER
PROGRAM STUDI MAGISTER ILMU KOMPUTER
DEPOK
JUNI 2016



UNIVERSITAS INDONESIA

METODE SELEKSI FITUR MENGGUNAKAN TEKNIK PERANKINGAN BERBASIS BOBOT SECARA MULTI STEP MENGGUNAKAN DEEP LEARNING UNTUK PENCARIAN BIOMARKER PADA DATA MICROARRAY

THESIS

Diajukan sebagai salah satu syarat untuk memperoleh gelar Master

MUKHLIS AMIEN 1406522102

FAKULTAS ILMU KOMPUTER
PROGRAM STUDI MAGISTER ILMU KOMPUTER
DEPOK
JUNI 2016

HALAMAN PERSETUJUAN

Judul : Metode Seleksi Fitur Menggunakan Teknik Perankingan Berba-

sis Bobot Secara Multi Step Menggunakan Deep Learning untuk

Pencarian Biomarker pada Data Microarray

Nama : Mukhlis Amien NPM : 1406522102

Laporan Thesis ini telah diperiksa dan disetujui.

20 Juni 2016

Ir. Ito Wasito M.Sc., PhD.
Pembimbing Thesis

HALAMAN PERNYATAAN ORISINALITAS

Thesis ini adalah hasil karya saya sendiri, dan semua sumber baik yang dikutip maupun dirujuk telah saya nyatakan dengan benar.

Nama : Mukhlis Amien

NPM : 1406522102

Tanda Tangan :

Tanggal : 20 Juni 2016

HALAMAN PENGESAHAN

Thesis ini diajukan oleh :

Nama : Mukhlis Amien NPM : 1406522102

Program Studi : Magister Ilmu Komputer

Judul Thesis : Metode Seleksi Fitur Menggunakan Teknik Per-

ankingan Berbasis Bobot Secara Multi Step Menggunakan Deep Learning untuk Pencarian Biomarker

pada Data Microarray

Telah berhasil dipertahankan di hadapan Dewan Penguji dan diterima sebagai bagian persyaratan yang diperlukan untuk memperoleh gelar Master pada Program Studi Magister Ilmu Komputer, Fakultas Ilmu Komputer, Universitas Indonesia.

DEWAN PENGUJI

Pembimbing	:	Ir. Ito Wasito M.Sc., PhD.	()
Penguji	:	Ari Saptawijaya, S.Kom., M.Sc., Ph.D.	()
Penguji	:	dr. Iik Wilarso M.T.I.	()
Penguji	:	Dr. Eng. M. Rahmat Widyanto S.Kom., M.Eng.	()

Ditetapkan di : Depok

Tanggal : 22 Juli 2016

KATA PENGANTAR

Pertama-tama saya ucapkan syukur kehadirat Allah SWT dan Junjungan kita Nabi Muhammad SAW, atas segala petunjuk dan karunianyalah thesis ini bisa terselesaikan. Saya mengucapkan terima kasih yang sebesar-besarnya atas bimbingan dan petunjuk dari pembimbing saya Bpk Ito Wasito PhD. Kepada istri saya, Catur Prastiasih yang sangat mendukung saya melanjutkan sekolah. Kepada teman-teman satu bimbingan yaitu Aris dan Arida yang telah memberikan ide dan masukan serta diskusi yang mendalam.

Kepada Fakultas Ilmu Komputer Universitas Indonesia, yang telah memberikan fasilitas lab yang sangat membantu saya dalam menyelesaikan thesis ini.

Kepada orang tua saya, terima-kasih banyak atas dukungan moral dan spiritual yang diberikan. Dan saudara-saudara saya di Batu.

Depok, 20 Juni 2016

Mukhlis Amien

HALAMAN PERNYATAAN PERSETUJUAN PUBLIKASI TUGAS AKHIR UNTUK KEPENTINGAN AKADEMIS

Sebagai sivitas akademik Universitas Indonesia, saya yang bertanda tangan di bawah ini:

Nama : Mukhlis Amien NPM : 1406522102

Program Studi : Magister Ilmu Komputer

Fakultas : Ilmu Komputer

Jenis Karya : Thesis

demi pengembangan ilmu pengetahuan, menyetujui untuk memberikan kepada Universitas Indonesia **Hak Bebas Royalti Noneksklusif (Non-exclusive Royalty Free Right)** atas karya ilmiah saya yang berjudul:

Metode Seleksi Fitur Menggunakan Teknik Perankingan Berbasis Bobot Secara Multi Step Menggunakan Deep Learning untuk Pencarian Biomarker pada Data Microarray

beserta perangkat yang ada (jika diperlukan). Dengan Hak Bebas Royalti Noneksklusif ini Universitas Indonesia berhak menyimpan, mengalihmedia/formatkan, mengelola dalam bentuk pangkalan data (database), merawat, dan memublikasikan tugas akhir saya selama tetap mencantumkan nama saya sebagai penulis/pencipta dan sebagai pemilik Hak Cipta.

Demikian pernyatan ini saya buat dengan sebenarnya.

Dibuat di : Depok

Pada tanggal : 20 Juni 2016

Yang menyatakan

(Mukhlis Amien)

ABSTRAK

Nama : Mukhlis Amien

Program Studi : Magister Ilmu Komputer

Judul : Metode Seleksi Fitur Menggunakan Teknik Perankingan

Berbasis Bobot Secara Multi Step Menggunakan Deep Learning untuk Pencarian Biomarker pada Data Microarray

Data ekspresi gen pada percobaan microarray memiliki ciri khas yaitu jumlah sampel yang sedikit dengan dimensi fitur yang sangat besar. Algoritma Deep Belief Network (DBN) adalah bagian dari algoritma deep learning yang menerapkan teknik unsupervised learning secara greedy layer wise training. DBN ini dapat digunakan untuk membantu menganalisa data ekspresi gen. Algoritma seleksi fitur yang berbasis pada perankingan bobot secara multi-step pada penelitian ini digunakan untuk mendapatkan fitur gen biomarker, yaitu profil gen yang paling informatif dengan melakukan perankingan berdasarkan bobot jaringan deep belief network (DBN). Algoritma ini digunakan untuk memilih fitur gen dari suatu percobaan microarray lung adenocarcinoma (kanker paru-paru). Deep Belief Network (DBN) adalah Restricted Boltzmann Machine (RBM) yang dirangkai menjadi jaringan yang dijajarkan untuk membentuk jaringan yang lebih dalam. Seleksi fitur gen, berdasarkan ranking bobot yang dihasilkan oleh algoritma ini terbukti dapat digunakan untuk pencarian Biomarker. Hal ini dibuktikan dengan melakukan evaluasi bahwa hanya dengan menggunakan biomarker yang didapatkan sebagai data pada teknik machine learning umum yaitu multi layers perceptron (MLP), sudah bisa melakukan klasifikasi pasien sehat atau pasien sakit. Untuk melakukan konfirmasi bahwa gen biomarker tersebut adalah merupakan biomarker dari penyakit kanker, maka dilakukan perbandingan dengan hasil dari studi literatur.

Kata Kunci:

Microarray, ekspresi gen, Algoritma Seleksi fitur, multi-step ranking, deep belief network, restricted boltzmann machine, feature selection, deep learning, unsupervised learning, biomarker.

ABSTRACT

Name : Mukhlis Amien

Program : Magister Ilmu Komputer

Title : Feature Selection Method Using Multi Step Weigh Based Rank

Using Deep Learning To Search Biomarker In Microarray Data

Gene expression data acquired by microarray experiments has a characteristic that the number of samples usually small but the number of features are very large. Deep Belief Network (DBN) is part of deep learning algorithms which apply unsupervised learning with greedy layer wise training technique. DBN can be used to analyse gene expression data. Feature selection algorithm used by this study is based on multi-step weight based ranking extracted from DBN model to search biomarker from gene expression profile. This algorithm is applied for lungs adenocarcinoma microarray dataset. DBNs can be viewed as a deep composition of simple, unsupervised networks of restricted Boltzmann machines (RBMs). This technique can solve the problem of searching biomarker extracted from microarray dataset. We evaluate the biomarker found by this method by using the biomarker as an input data to a supervised machine learning method using multi layers perceptron (MLP). We evaluate this MLP by analyzing the accuracy of classification problem from cancerous and healthy microarrays patients data. As a confirmation, we conduct literature study about biomarkers genes found by this methods.

Keywords:

Microarray, gene expression, Feature Selection Algoritm, deep learning, deep belief networks, restricted boltzmann machine, unsupervised learning, greedy layer-wise training, biomarker.

DAFTAR ISI

H	ALAN	MAN JUDUL	i
LI	E MB A	AR PERSETUJUAN	ii
LI	E MB A	AR PERNYATAAN ORISINALITAS	iii
LI	E MB A	AR PENGESAHAN	iv
K	ATA I	PENGANTAR	v
LI	E MB A	AR PERSETUJUAN PUBLIKASI ILMIAH	vi
Al	BSTR	AK	vii
Da	aftar]	Isi	ix
Da	aftar (Gambar	xii
Da	LEMBAR PERNYATAAN ORISINALITAS iii LEMBAR PENGESAHAN iv KATA PENGANTAR v LEMBAR PERSETUJUAN PUBLIKASI ILMIAH ABSTRAK vii Daftar Isi ix Daftar Gambar xii Daftar Tabel		
1	PEN	NDAHULUAN	1
	1.1	Latar Belakang	1
	1.2	Rumusan Masalah	2
	1.3	Batasan Permasalahan	3
	1.4	Tujuan Penelitian	3
	1.5	Manfaat Penelitian	3
	1.6	Sistematika Penulisan	4
2	TIN	JAUAN PUSTAKA	5
	2.1	Ekspresi Gen	5
	2.2	Pemrosesan Data Microarray	7
	2.3	Ekstraksi Fitur dan Seleksi Fitur Pada Penelitian Sebelumnya	8
	2.4	Deep Learning	9
	2.5		
		stricted Boltzman Machine (RBM)	10
		2.5.1 EBM dengan Hidden Units	11

	2.6	Restricted Boltzmann Machine	12
		2.6.1 RBMs yang Menggunakan Unit Biner	13
		2.6.2 Update Persamaan dengan Unit Biner	13
	2.7	Sampling pada RBM	14
	2.8	Contrastive Divergence (CD-k)	15
	2.9	Persistent CD	15
	2.10	Deep Belief Network	15
	2.11	Cost	17
	2.12	Training Secara Greedy Layer-Wise	17
	2.13	Logistic Regression	18
		2.13.1 Model Logistic Regression	18
		2.13.2 Mendefinisikan Lost Function dari Logistic Regression	18
	2.14	Multi Layer Perceptron	19
		2.14.1 Model MLP	19
	2.15	Metode Bonferroni untuk Evaluasi	20
		2.15.1 Definisi	21
3	MET	TODOLOGI PENELITIAN	22
	3.1	Gambaran Umum Penelitian	22
	3.2	Desain Metode Perangkingan Bobot Secara Multi Step Untuk Men-	
		dapatkan Gen Biomarker	24
		3.2.1 Desain Algoritma Multi-Step Ranking	25
		3.2.2 Perhitungan Seleksi Fitur dengan Multi-Step Ranking	26
	3.3	Implementasi Metode Perangkingan Bobot Secara Multi Step Un-	
		tuk Mendapatkan Gen Biomarker	27
	3.4	Pengumpulan Data dan Pengolahan Awal	
	3.5	Data Profil Gen Percobaan Microarray dan Biomarker	
	3.6	Perancangan Metodologi Penelitian	
		3.6.1 Tahapan <i>Unsupervised</i>	
		3.6.1.1 Cost	33
		3.6.2 Tahapan Supervised	33
		3.6.2.1 Implementasi Logistic Regression pada Layer	
		Output	33
		3.6.3 Tahapan Tuning Parameter	34
	3.7	Melakukan Testing Arsitektur DBN	34
	3.8	Evaluasi Hasil Perangkingan Dengan Klasifikasi Secara Supervised	_
	2.0	Menggunakan MLP	35
	3.9	Perbandingan Hasil Perangkingan Dengan Literatur	

				хi
	3.10	Modul-	-modul Pendukung	36
		3.10.1	Kelas Ekstraktor	36
		3.10.2	Implementasi Kelas Ekstraktor di Python	36
		3.10.3	Kelas Generator	38
		3.10.4	Hasil Evaluasi Dengan Multi Layer Perceptron	38
4	PEN	IBAHA	SAN	40
	4.1	Overvi	ew Metodologi	40
	4.2	Hasil P	Percobaan DBN Dengan Setting Hyperparameter yang Berbeda	40
		4.2.1	Plot Cost Percobaan 1 (Hidden = [10k, 5k, 1k, 500])	42
		4.2.2	Plot Cost Percobaan 2 (Hidden = [7k, 10k, 5k, 1k])	43
		4.2.3	Plot Cost Percobaan 3 (Hidden = [3k, 2k, 1k, 100])	44
	4.3	Hasil P	Penerapan Multi Step Ranking Bobot	44
		4.3.1	Diagram Venn Perpotongan Percobaan 1, 2 dan 3	44
	4.4	Bagian	Supervised Learning Dengan Multi Layers Perceptron (MLP)	47
	4.5	Hasil	Evaluasi Dengan Literatur Pertama Bonferroni	
		Method	d(Hochberg, 1988)	48
	4.6	Hasil I	Konfirmasi Dengan Literatur Kedua Harvard Cancer Center	
		(https:/	/ccib.mgh.harvard.edu/xavier)	50
	4.7	Kendal	a-Kendala yang Dialami Selama Melakukan Percobaan	51
5	KES	IMPUL	AN DAN SARAN	53
	5.1	Kesimp	pulan	53
	5.2	Saran		53
Da	ıftar I	Referens	si	55
LA	MPI	RAN		1
La	mpira	an 1		2

DAFTAR GAMBAR

2.1	Ada 23,6% dari keseluruhan fungsi gen yang belum diketahui,	
	sehingga pengetahuan tentang fungsi gen masih belum lengkap.	
	(Häggström, 2014)	5
2.2	Proses Keseluruhan Percobaan Microarray.(Yoon et al., 2006)	6
2.3	Contoh data pengukuran percobaan microarray (Yoon et al., 2006) .	6
2.4	Perbandingan Ekspresi gen yang relevan dan informatif diband-	
	ingkan dengan gen yang tidak relevan(Babu, 2004)	7
2.5	Grafik yang Menggambarkan RBM	12
2.6	Gibbs Sampling	14
2.7	Arsitektur Deep Belief Network (DBN) yang merupakan gabungan	
	dari RBM yang dibuat bertingkat	16
2.8	Arsitektur Layer Tunggal MLP	19
3.1	Overview Penelitian	23
3.2	Overview Metode Evaluasi	24
3.3	Metode Untuk Mengkonfirmasi Biomarker	24
3.4	Hidden unit yang paling sering aktif adalah neuron yang paling	
	penting. Sedangkan yang Kurang Penting Dihapus dengan arah	
	mundur Secara Multi-step (Duh, 2014)	25
3.5	Contoh Perhitungan tahap pertama dimulai dari top hidden unit	27
3.6	Contoh Perhitungan tahap pertama dimulai dari top hidden unit	27
3.7	Proses Pengumpulan data dan Pengolahan Awal	30
3.8	Contoh 26 Gen Biomarker Kanker Paru-paru GSE10072 (Landi	
	et al., 2008)	31
3.9	Greedy layer-wise training pada layer visible dan hidden per-	
	tama(Duh, 2014)	32
3.10	Greedy layer-wise training pada selanjutnya, yaitu dengan membuat	
	layer sebelumnya Fixed (Duh, 2014)	32
3.11	Persen Kesesuaian Antara Biomarker yang Ditemukan diband-	
	ingkan dengan Biomarker di Literatur	35
3.12	Kelas Ekstraktor, Untuk melakukan Ekstraksi data Gen	36
3.13	Diagram Kelas Generator yang digunakan untuk menggenerasi data	
	gen berdasarkan rankingnya	38

3.14	Diagram Proses Menggenerasi Data Untuk Dijadikan Dataset Training	38
4.1	Perbandingan Cost Pada Percobaan 1 Sampai 1000 Epoch Pada	
	Tiap Layernya	42
4.2	Perbandingan Cost Pada Percobaan 2 Sampai 1000 Epoch Pada	
	Tiap Layernya	43
4.3	Perbandingan Cost Pada Percobaan 3 Sampai 1000 Epoch Pada	
	Tiap Layernya	44
4.4	Perbandingan Perankingan Top 250 pada tiga percobaan yang pal-	
	ing baik, ada 27 gen yang selalu muncul pada ketiga percobaan	
	tersebut	45
4.5	Hasil top 250 Gen dibandingkan dengan Metode bonferroni	48
4.6	Hasil top 250 Gen dibandingkan dengan Metode bonferroni	49
4.7	Hasil top 250 Gen dibandingkan dengan Metode bonferroni	49
4.8	Profil Ekspresi Gen TPT1 yang merupakan ranking pertama	50
4.9	Profil Ekspresi Gen TPT1 yang merupakan ranking pertama	51

DAFTAR TABEL

2.1	Perbandingan Metode Seleksi fitur pada dataset microarray	ç
4.1	Setting Parameter Awal	41
4.2	Eksperimen DBN Unsupervised	41
4.3	Index dan Kode Gen yang Diindikasikan sebagai Biomarker	46
4.4	Perbandingan Error Antara Dengan dan Tanpa Seleksi Fitur	47
4.5	tabel ukuran model dan waktu running	52

BAB 1 PENDAHULUAN

1.1 Latar Belakang

Data ekspresi gen pada percobaan *microarray* memiliki ciri khas yaitu dimensi fitur gen yang jauh lebih besar dibandingkan dengan sampel pasien. Masalah tersebut menyebabkan penerapan teknik pendeteksian penyakit genetis dengan menggunakan data ekspresi gen lebih sulit dilakukan, sebab data ekspresi gen tersebut memiliki signifikansi yang berbeda-beda. Menurut penelitian Yoon et al. (2006) dan Bandyopadhyay et al. (2014) tidak semua ekspresi gen yang didapatkan dalam percobaan microarray tersebut adalah gen yang informatif, bahkan jumlah ekspresi gen yang informatif untuk kasus yang diinginkan misalnya untuk pengenalan sel kanker, sangat sedikit dibandingkan dengan keseluruhan ekspresi gen yang didapatkan dalam sebuah percobaan (Bandyopadhyay et al., 2014). Data ekspresi gen yang tidak informatif tersebut dapat mengganggu dan mengurangi performa secara signifikan pada teknik pengenalan pola penyakit yang diterapkan. Akan tetapi, beberapa gen yang informatif berpengaruh secara signifikan terhadap pengenalan pola tersebut. Sebagai contoh, untuk mendiagnosa kanker paru-paru, hanya dibutuhkan sekitar 50 gen saja dari 22 ribu gen yang didapatkan dalam percobaan. Gen-gen yang paling informatif ini disebut dengan Biomarker (Belinsky, 2004). Sehingga hanya dengan menggunakan data *Biomarker* yang ditemukan saja, sudah dapat digunakan untuk mengenali penyakit yang diderita oleh pasien.

Pada penelitian ini, akan dibangun sebuah teknik pencarian *Biomarker* dengan metode seleksi fitur gen. Metode ini menerapkan perankingan gen secara *multi step* terhadap model yang didapatkan pada proses *training*. Arsitektur yang digunakan adalah arsitektur *Deep Belief Network (DBN)* yang merupakan bagian dari metode *deep learning*. Metode perankingan yang digunakan adalah modifikasi dari algoritma seleksi fitur untuk *logistic regression* yang dilakukan oleh Shevade and Keerthi (2003), tetapi metode ini memiliki kelemahan dan masalah dalam mengeliminasi fitur jika diterapkan secara langsung pada model DBN, dikarenakan parameter bobot (W) dan bias (b) ditempatkan di setiap fitur dan model ini hanya memiliki satu layer dibandingkan dengan DBN yang memiliki banyak layer.

DBN merupakan jaringan *Restrictive Boltzmann Machine (RBM)* yang disusun secara bertingkat. Dimulai dengan memberikan bobot random diantara dua network, yang dapat dilatih dengan cara meminimalkan perbedaan antara data asli dengan data rekonstruksinya. *Gradien* didapatkan dengan *chain rule* untuk melakukan penurunan error dengan teknik *Contrastive Divergence (CD)*. Untuk dicari bobot (W) dan bias dengan *maximum likelihood learning* secara *greedy* pada tiap layernya (Hinton and Salakhutdinov, 2006).

Pada DBN, hidden unit yang paling sering aktif adalah hidden unit yang lebih penting dibandingkan dengan hidden unit yang jarang aktif, oleh karena itu hidden unit ini memiliki parameter bobot yang lebih besar dibandingkan dengan hidden unit yang jarang aktif pada saat proses training dilakukan. Pemilihan fitur dilakukan dengan meranking unit-unit yang memiliki bobot tertinggi dimulai dari layer output menuju layer input untuk mendapatkan fitur gen yang paling berpengaruh. Kemudian dilakukan eliminasi bobot pada hidden unit per layernya secara multi step. Selanjutnya akan dipilih sebanyak top-n gen dari hasil perankingan ini untuk dievaluasi apakah Biomarker yang ditemukan tersebut informatif atau tidak.

Tahapan berikutnya, fitur yang telah didapatkan akan digunakan sebagai data input pada *Multi Layer Perceptron* (MLP) dengan tujuan untuk melakukan evaluasi apakah gen *Biomarker* yang ditemukan dengan perankingan tersebut dapat memperbaiki hasil klasifikasi pasien sakit atau sehat. Untuk mengetahui keakuratannya, dilakukan perbandingan hasil eksperimen ini dengan hasil pada eksperimen lain pada literatur yang juga bertujuan untuk menemukan *Biomarker*.

1.2 Rumusan Masalah

Berdasarkan pada uraian pendahuluan diatas maka dapat dibuat rumusan permasalahan sebagai berikut: Dikarenakan karakteristik sedikitnya sampel dan besarnya fitur pada data ekspresi gen serta signifikansi pencarian Biomarker pada penyakit yang disebabkan oleh genetis, maka apakah metode seleksi fitur berbasis perankingan bobot secara multi step menggunakan deep learning untuk pencarian Biomarker tersebut dapat diterapkan?

1.3 Batasan Permasalahan

- Dataset yang digunakan adalah data ekspresi gen microarray untuk penyakit kanker paru-paru yang tersedia secara bebas dengan kode GSE10072
- Data yang digunakan adalah dataset yang sudah dilakukan pengolahan awal standar.
- Komputer 1 yang digunakan adalah laptop core i7 dengan memory 8 Gb.
- Komputer 2 adalah desktop core i5, vga geForce 315 dengan memory 1 gb, dan ram 4 gb.

1.4 Tujuan Penelitian

Penelitian ini bertujuan untuk:

- Membangun metodologi pencarian Biomarker pada dataset ekspresi gen percobaan microarray.
- Membuat algoritma perankingan gen secara multi step yang diterapkan pada arsitektur DBN.
- Melakukan evaluasi apakah *Biomarker* yang ditemukan oleh metode ini untuk dilakukan verifikasi dengan literatur.

1.5 Manfaat Penelitian

Hasil dari penelitian ini memiliki manfaat :

- Framework DBN untuk pencarian Biomarker ini dapat diterapkan untuk mendeteksi apakah seseorang memiliki resiko genetis penyakit kanker paruparu.
- Mendapatkan fitur gen yang paling penting dan informatif pada kasus penyakit kanker paru-paru.
- Melakukan pendeteksian kanker paru-paru secara dini dengan data yang didapatkan dari profil gen pasien pada eksperimen microarray.

1.6 Sistematika Penulisan

Sistematika penulisan laporan adalah sebagai berikut:

• Bab 1 PENDAHULUAN

Berisi gambaran umum permasalahan dan metodologi apa yang akan diterapakan.

• Bab 2 TINJAUAN PUSTAKA

Landasan teori dipakainya metodologi yang akan diterapkan dalam eksperimen ini.

• Bab 3 METODOLOGI PENELITIAN

Penjelasan detail metodologi yang akan diterapkan dalam penelitian.

• Bab 4 PEMBAHASAN

Pembahasan hasil dari eksperimen yang sudah dilakukan.

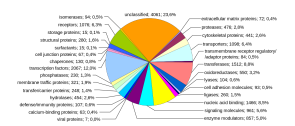
• Bab 5 KESIMPULAN DAN SARAN

BAB 2 TINJAUAN PUSTAKA

2.1 Ekspresi Gen

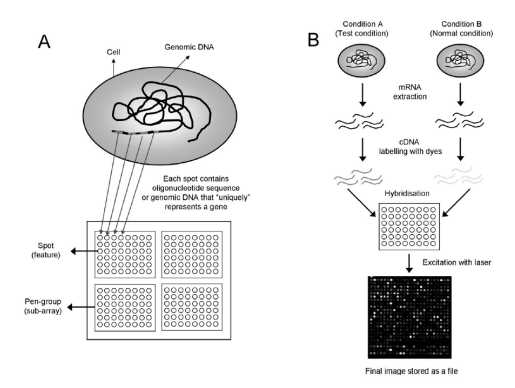
Percobaan *microarray*, mengukur tingkat aktivitas gen di dalam sebuah jaringan sel. Sehingga percobaan ini dapat memberikan informasi berdasarkan aktivitas di dalam jaringan yang bersangkutan. Data ini didapatkan dengan cara mengukur banyaknya mRNA yang diproduksi pada saat proses transkripsi DNA, dimana dapat diukur seberapa aktif atau seberapa berfungsinya gen tersebut dalam sebuah jaringan (Elloumi and Zomaya, 2011). Karena kanker berhubungan dengan berbagai macam aktivitas penyimpangan regulasi pada sel, maka data ekspresi gen pada kanker merefleksikan penyimpangan regulasi tersebut. Untuk menangkap keabnormalan ini, percobaan *microarray*, dimana dapat mengukur secara simultan dari level ekspresi ratusan bahkan ribuan ekspresi gen, dapat digunakan untuk mengidentifikasi kanker. Percobaan microarray sering dipakai untuk membandingkan profil ekspresi gen pada sel yang terkena kanker, dibandingkan dengan sel yang normal pada berbagai macam percobaan. Percobaan microarray digunakan untuk mengidentifikasi ekspresi yang berbeda pada dua percobaan, yang biasanya berupa data tes dan data kontrol (Elloumi and Zomaya, 2011).

Ada 23.6% fungsi gen yang belum diketahui kegunaannya sampai saat ini, hal ini merupakan tantangan pada saat dilakukan proses pengenalan penyakit yang diderita oleh pasien. Sebab ada kemungkinan gen yang sangat berpengaruh terhadap identifikasi penyakit, tetapi masih belum diketahui fungsinya. Oleh karena itu, pada proses klasifikasi penyakit dengan menggunakan machine learning, sering digunakan pengenalan secara *unsupervised learning* (Häggström, 2014).



Gambar 2.1: Ada 23,6% dari keseluruhan fungsi gen yang belum diketahui, sehingga pengetahuan tentang fungsi gen masih belum lengkap. (Häggström, 2014)

Data ekspresi gen yang masih mentah didapatkan dari percobaan di laboratorium menggunakan alat yang dinamakan dengan alat Genchip microarray. Data tersebut kemudian dilakukan pemrosesan awal untuk mendapatkan sebuah matriks ekspresi gen. Matriks ini memiliki data kolom dan baris, dimana kolom berisi data eksperimen, dan baris berisi nilai ekspresi pada tiap-tiap gen (Gambar 2.3) (Babu, 2004).



Gambar 2.2: Proses Keseluruhan Percobaan Microarray. (Yoon et al., 2006)

Pengukuran microarray direspresentasikan dengan tabel gen ekspresi, dimana bagian barisnya adalah fitur ekspresi gen, dan bagian kolom merepresentasikan pasien.

Table 1.A: Absolute measurement

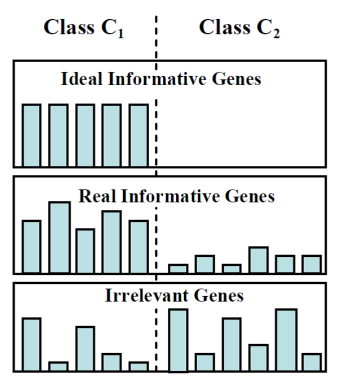
	C1	C2	C3	C4
Gene A	10	80	40	20
Gene B	100	200	400	200
Gene C	30	240	60	60
Gene D	20	160	80	80

Table 1.B: Relative measurement

	C1/C4	C2/C4	C3/C4
Gene A	0.50	4.00	2.00
Gene B	0.50	1.00	2.00
Gene C	0.50	4.00	1.00
Gene D	0.25	2.00	1.00

Gambar 2.3: Contoh data pengukuran percobaan microarray (Yoon et al., 2006)

Karena data microarray yang didapatkan dapat mencapai ribuan ekspresi dalam satu waktu secara simultan, maka data ini dapat sangat membantu dalam mengidentifikasi penyakit. Akan tetapi, hasil yang didapat dengan menganalisa beberapa data microarray yang dilakukan oleh dua percobaan yang berbeda tetapi dengan tujuan yang sama, dapat menghasilkan hasil yang sangat berbeda. Salah satu alasannya adalah terbatasnya sampel dan terlalu banyaknya profil ekspresi gen. Sehingga diperlukan metode testing statistik untuk memastikan bahwa data microarray tersebut memiliki tingkat signifikansi yang cukup, dan dipastikan bahwa perbedaan tersebut memang karena eksperimen, bukan karena kerusakan alat atau kesalahan prosedur eksperimen.



Gambar 2.4: Perbandingan Ekspresi gen yang relevan dan informatif dibandingkan dengan gen yang tidak relevan(Babu, 2004)

2.2 Pemrosesan Data Microarray

Data yang dihasilkan dari alat *microarray* ini berupa citra yang perlu diproses lebih lanjut. Sebelum data ekspresi gen dapat dianalisa lebih lanjut, perlu dilakukan pemrosesan awal yang berupa (i) perbaikan background, (ii) normalisasi data dan kemudian (iii) penyaringan data (iv) imputasi nilai yang hilang dan (v) seleksi fitur.

1. Perbaikan Background

Perbiakan background ini ditujukan untuk menghilangkan titik-titik noise

yang tidak berasal dari proses hibridisasi. Metode untuk perbaikan background ini adalah salah satu teknik yang banyak diajukan dalam penelitian(Fakoor et al., 2013).

2. Normalisasi

Tujuan dari normalisasi adalah untuk mengatur bias yang dihasilkan oleh variasi proses percobaan microarray. Metode normalisasi data microarray ada banyak, dan pada penelitian ini akan digunakan normalisasi standar untuk data microarray.

3. **Penyaringan data** Tidak semua data yang didapat dari percobaan microarray bagus, kadangkala terjadi kesalahan alat dan noise yang diakibatkan oleh alat, oleh karena itu perlu disaring, mana data yang disebabkan oleh proses biologi, dan mana yang disebabkan oleh noise alat.

4. Imputasi Nilai yang Hilang

Tidak semua data ekspresi gen dapat kita dapatkan, dikarenakan rumitnya percobaan *microarray*, kadangkala data tidak kita dapatkan, oleh sebab itu diperlukan metode untuk melakukan pendekatan statistik dalam memberikan perkiraan isi data dalam titik data yang hilang tersebut.

5. Seleksi Fitur

Setelah proses diatas, diperlukan teknik untuk menseleksi fitur pada data microarray. Ada banyak metode yang sudah diusulkan oleh para peneliti. Seperti pada tabel 2.1 dibawah. Dan pada titik inilah penelitian ini dijalankan.

2.3 Ekstraksi Fitur dan Seleksi Fitur Pada Penelitian Sebelumnya

Pada tabel dibawah ditunjukkan perbandingan penelitian-penelitian ekstraksi fitur dengan menggunakan berbagai macam metode. Pada penelitian-penelitian sebelumnya, kebanyakan menggunakan metode statistik dan pembelajaran mesin yang dilakukan adalah *supervised*, yaitu memiliki target. Seperti yang dilakukan oleh (Aliferis et al., 2003), Ramaswamy et al. (2001). Sedangkan percobaan *microarray* yang memiliki target, memiliki kelemahan, yaitu tidak semua target fitur gen diketahui kegunaannya. Oleh karena itu pendekatan *unsupervised* dianggap lebih cocok untuk permasalahan seleksi fitur data *microarray* (Häggström, 2014).

Tabel 2.1: Perbandingan Metode Seleksi fitur pada dataset microarray

Pengarang	Judul Paper	Metode	Dataset
C. Aliferis et al. 2003	Machine learning models for classication of lung cancer and selection of genomic markers using array gene expression data.	Reduksi fitur secara rekursif dan melakukan filter secara asosiasi univariate	Lung Cancer Microarray
Ramaswamy, S. et al. 2001	Multiclass cancer diagnosis using tumor gene expression signatures.	Pengurangan fitur secara rekursif dengan mengguanakan SVM	Various Microarray
Wang et al., 2005	Gene-expression proles to predict distant metastasis of lymph-node-negative primary breast cancer.	Mengkombinasikan seleksi fitur yang berbasis korelasi dengan pendekatan assosiasi.	Various Microarray
Sharma et. Al, 2012	Combining multiple approaches for gene microarray classification.	Mengkombinasikan banyak pendekatan ekstraksi fitur	Various Microarray

2.4 Deep Learning

Sebelum tahun 2006, melakukan training dalam arsitektur *deep learning* selalu gagal. Percobaan untuk melakukan training dengan *feedforward neural network* memiliki hasil yang lebih buruk dibandingkan dengan arsitektur yang dangkal, yaitu arsitektur dengan layer 1 atau maksimum 2 layer.

Akan tetapi tiga paper yang terbit pada 2006 secara revolusioner telah merubah hal tersebut. Sehingga setelah tahun 2006 penelitian tentang *deep learning* menjadi lebih intensif sampai sekarang dengan segala variasi arsitekturnya. Salah satu variasi arsitektur *deep learning* yang dipakai dalam thesis ini adalah *arsitektur Deep Belief Network (DBN)*. Ketiga paper tersebut adalah Hinton et al. (2006), Bengio et al. (2007) dan Poultney et al. (2006).

Learning secara *unsupervised* menggunakan *pretraining* secara tiap layer yang disebut dengan *greedy layer-wise training*, yaitu training dilakukan satu layer pada tiap satu waktu. Training ini dilakukan secara berjenjang pada layer selanjutnya. Kemudian dilakukan *supervised training* untuk melakukan *tuning parameter*, yang dimulai dari parameter hasil pretraining yang dilakukan sebelumnya.

DBN menggunakan Restricted Boltzmann Machine (RBM) sebagai bagian terkecil

dari layernya, yang menggunakan learning secara unsupervised yang merepresentasikan tiap layer. Sejak 2006, banyak sekali paper-paper yang mulai melakukan eksplorasi tentang deep learning ini, sehingga sejak saat itu deep learning merupakan salah satu teknik *machine learning* yang paling populer, bahkan sampai saat ini (Fakoor et al., 2013).

2.5 Energy-Based Model (EBM) Adalah Bentuk General dari Restricted Boltzman Machine (RBM)

EBM mengaitkan sebuah energi skalar pada setiap konfigurasi variable yang diinginkan. Proses learning bertujuan untuk memodifikasi fungsi energi sehingga bentuknya memiliki sifat yang diinginkan. Sebagai contoh, misalnya diinginkan sebuah bentuk konfigurasi yang memiliki energi yang rendah, maka model probabilistik dari EBM didifinisikan sebagi distribusi probabilitas melalui fungsi energi sebagi berikut: (Poultney et al., 2006)

$$p(x) = \frac{e^{-E(x)}}{Z}. (2.1)$$

Z adalah faktor normalisasi yang disebut sebagai fungsi partisi untuk menganalogikan dengan sistem fisika.

$$Z = \sum_{x} e^{-E(x)} \tag{2.2}$$

EBM bisa dilatih dengan cara melakukan (stochastic) gradient descent pada negative log-likelihood (NLL)-nya secara empiris pada data training. Adapun untuk logistic regression akan didifinisikan terlebih dahulu log-likelihood $\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D})$ dan fungsi loss-nya sebagai NLL $\ell(\theta, \mathcal{D})$ sebagai berikut:

$$\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D}) = \frac{1}{N} \sum_{x^{(i)} \in \mathcal{D}} \log p(x^{(i)})$$

$$\ell(\theta, \mathcal{D}) = -\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D})$$
(2.3)

Menggunakan stochastic gradient $-\frac{\partial \log p(x^{(i)})}{\partial \theta}$, dimana θ adalah parameter dari modelnya(Poultney et al., 2006).

2.5.1 EBM dengan Hidden Units

Pada banyak kasus, sampel x biasanya tidak terobservasi secara penuh, atau akan ditambahkan variabel yang tidak terobservasi secara langsung yang disebut dengan hidden unit, dimana hal ini berguna untuk meningkatkan ekspresivitas dari model. Sehingga dikenalkan bagian yang terobservasi disini dilambangkan dengan x, dan sebuah bagian yang tersembunyi dilambangkan dengan h. Sehingga bisa ditulis sebagai:

$$P(x) = \sum_{h} P(x,h) = \sum_{h} \frac{e^{-E(x,h)}}{Z}.$$
 (2.4)

Pada kasus ini, untuk melakukan pemetaan rumus yang mirip dengan rumus 2.4, akan dikenalkan notasi (yang merupakan inspirasi dari fisika) yaitu free energy $\mathcal{F}(x)$, yang didifinisikan sebagai berikut:

$$\mathcal{F}(x) = -\log \sum_{h} e^{-E(x,h)}$$
 (2.5)

Sehingga bisa diturunkan sebagai:

$$P(x) = \frac{e^{-\mathcal{F}(x)}}{Z}$$
 dengan $Z = \sum_{x} e^{-\mathcal{F}(x)}$.

Data dari gradien NLL kemudian memiliki bentuk yang menarik yaitu:

$$-\frac{\partial \log p(x)}{\partial \theta} = \frac{\partial \mathcal{F}(x)}{\partial \theta} - \sum_{\tilde{x}} p(\tilde{x}) \frac{\partial \mathcal{F}(\tilde{x})}{\partial \theta}.$$
 (2.6)

Gradien diatas memiliki dua istilah, dimana hal tersebut mereferensikan pada fase positif dan fase negatif. Istilah positif dan negatif ini tidak merujuk pada tanda (positif/negatif) persamaan, akan tetapi merefleksikan efek pada kepadatan probabilitas yang didefinisikan oleh model. Istilah pertama, menambah probabilitas data training (dengan cara mengurangi free energy yg berhubungan), sedangkan istilah kedua mengurangi probabilitias sampel yang digenerasi oleh model (Poultney et al., 2006).

Biasanya sulit untuk menentukan gradien secara analitis, oleh karena berhubungan dengan komputasi dari $E_P[\frac{\partial \mathcal{F}(x)}{\partial \theta}]$. Dikarenakan hal ini merupakan ekspektasi semua kemungkinan konfigurasi input x (pada distribusi P yang dibentuk oleh model).

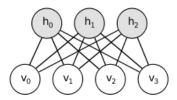
Oleh karena itu, langkah pertama agar bisa dikomputasi secara analitis maka dilakukan estimasi ekspektasi menggunakan jumlah yang pasti dari sampel pada model. Sampel digunakan untuk mengestimasi gradien dari fase negatif yang direferensikan sebagai partikel negatif, dimana disimbolkan sebagai \mathcal{N} . Kemudian, gradien bisa ditulis sebagai (Poultney et al., 2006):

$$-\frac{\partial \log p(x)}{\partial \theta} \approx \frac{\partial \mathcal{F}(x)}{\partial \theta} - \frac{1}{|\mathcal{N}|} \sum_{\tilde{x} \in \mathcal{N}} \frac{\partial \mathcal{F}(\tilde{x})}{\partial \theta}.$$
 (2.7)

Dimana secara ideal, elemen seperti \tilde{x} dari \mathcal{N} disampel menurut P (sebagai contoh adalah menggunakan teknik sampling Monte-Carlo). Dengan rumus diatas, secara praktis hampir bisa melakukan algoritma stochastic, hanya saja partikel negatif \mathcal{N} belum bisa diekstraksi. Oleh karena itu, pada literatur dengan metode Markov Chain Monte Carlo, sangat bagus digunakan pada model Restricted Boltzmann Machine (RBM) yang merupakan bentuk spesifik dari model EBM (Tutorial, 2014).

2.6 Restricted Boltzmann Machine

Boltzmann Machines (BMs) adalah bentuk khusus dari log-linear Markov Random Field (MRF), dengan kata lain, dimana fungsi energi adalah linear pada parameter bebasnya. Agar membuat BM cukup bisa merepresentasikan distribusi yang kompleks(dengan kata lain, berangkat dari setting parameter yang terbatas kepada non paramter), diasumsikan bahwa beberapa variabel tidak terobserbasi sehingga disebut hidden. Dengan memiliki variabel hidden, bisa dilakukan peningkatan kapasitas model dari BM. RBM, selanjutnya membuat BM yang terbatas pada variabel tanpa koneksi visibel-visibel dan hidden-hidden. Seperti pada gambar 2.5 (Hinton et al., 2006)



Gambar 2.5: Grafik yang Menggambarkan RBM

Fungsi energi E(v,h) pada RBM didefinisikan sebagai persamaan 2.8.

$$E(v,h) = -b'v - c'h - h'Wv$$
 (2.8)

Dimana W merepresentasikan bobot yang terkoneksi antara unit hidden dan visible dan b, c adalah bias dari visible dan hidden secara berurutan.

Hal ini bisa diterjemahkan dalam bentuk persamaan energi bebas $\mathcal{F}(v)$ seperti dibawah:

$$\mathcal{F}(v) = -b'v - \sum_{i} \log \sum_{h_i} e^{h_i(c_i + W_i v)}.$$

Dikarenakan struktur RBM yang spesifik, visibel dan hidden adalah independen secara bersyarat antara satu dengan lainnya. Dengan menggunakan sifat tersebut, maka dapat dituliskan:

$$p(h|v) = \prod_{i} p(h_{i}|v)$$
$$p(v|h) = \prod_{j} p(v_{j}|h).$$

2.6.1 RBMs yang Menggunakan Unit Biner

Kasus umum jika menggunakan unit biner (dimana v_j dan $h_i \in \{0,1\}$), yang didapat dari persamaan (6) dan (2), versi probabilistik dari fungsi aktivasi neuron adalah sebagai berikut(Hinton and Salakhutdinov, 2006):

$$P(h_i = 1|v) = sigm(c_i + W_i v)$$
(2.9)

$$P(v_j = 1|h) = sigm(b_j + W_j'h)$$
 (2.10)

Selanjutnya, energi bebas dari RBM dengan unit biner, disederhanakan menjadi persamaan:

$$\mathcal{F}(v) = -b'v - \sum_{i} \log(1 + e^{(c_i + W_i v)}). \tag{2.11}$$

2.6.2 Update Persamaan dengan Unit Biner

Menghubungkan persamaan (5) dengan (9), didapatkan gradien log-likelihood untuk RBM dengan unit biner sebagai berikut:

$$-\frac{\partial \log p(v)}{\partial W_{ij}} = E_{v}[p(h_{i}|v) \cdot v_{j}] - v_{j}^{(i)} \cdot sigm(W_{i} \cdot v^{(i)} + c_{i})$$

$$-\frac{\partial \log p(v)}{\partial c_{i}} = E_{v}[p(h_{i}|v)] - sigm(W_{i} \cdot v^{(i)})$$

$$-\frac{\partial \log p(v)}{\partial b_{j}} = E_{v}[p(v_{j}|h)] - v_{j}^{(i)}$$
(2.12)

2.7 Sampling pada RBM

Sampel dari p(x) bisa didapat dengan menjalankan Markov chain sampai konvergen dengan menggunakan gibbs samping sebagai operator transisi.

Gibbs sampling dari join variable random sebanyak N dari $S = (S_1, ..., S_N)$ merupakan urutan sebanyak N sampling dari sub-steps dalam bentuk $S_i \sim p(S_i|S_{-i})$ dimana S_{-i} berisi N-1 variabel random lain didalam S tetapi diluar S_i .

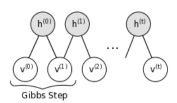
Untuk RBM, S berisi himpunan dari visible dan hidden unitnya. Akan tetapi, dikarenakan unit ini dipenden secara kondisional, maka salah satunya bisa dilakukan gibbs sampling. Pada setting disini, unit visible disampel secara simultan given nilai fix dari hidden unitnya. Demikian sebaliknya, hidden unitnya disampel secara simultan given unit visibelnya. Sehingga satu langkah Markov chain adalah sebagai berikut:

$$h^{(n+1)} \sim sigm(W'v^{(n)} + c)$$

$$v^{(n+1)} \sim sigm(Wh^{(n+1)} + b),$$

Dimana $h^{(n)}$ menunjik pada himpunan semua hidden unit pada nilai yang kenalangkah dari Markov chain. Yang artinya adalah sebagai contoh, $h_i^{(n+1)}$ adalah secara random dipilih antara 1 (versus 0) dengan nilai probabilitas $sigm(W_i'v^{(n)}+c_i)$, demikian juga, $v_j^{(n+1)}$ adalah dipilih secara random antara 1 (versus 0) dengan probabilitas $sigm(W_ih^{(n+1)}+b_i)$.

Hal ini seperti digambarkan pada gambar 2.6



Gambar 2.6: Gibbs Sampling

Oleh karena $t \to \infty$, maka sampel $(v^{(t)}, h^{(t)})$ bisa dipastikan akan akurat dalam mensampel p(v,h).

Secara teori, tiap parameter diupdate pada proses learning dibutuhkan satu rantai tersebut untuk konvergen. Akan tetapi hal ini sangat mahal komputasinya. Sehingga banyak diajukan algoritma untuk melatih RBM agar sampel p(v,h) efisien, disaat proses learningnya.

2.8 Contrastive Divergence (CD-k)

Contrastive Divergence(CD) menggunakan trik untuk mempercepat proses sampling: Dikarenakan yang diinginkan adalah $p(v) \approx p_{train}(v)$ (distribusi data yang asli), initialisasi Markov chain dengan contoh data training (dimana, berasal dari distribusi yang mendekati p, pada distribusi final dari p). CD tidak menunggu rantai untuk konvergen. Sampel didapatkan setalah langkah ke-k dari Gibbs sampling. Pada prakteknya, k = 1 sudah menghasilkan hasil yang baik.

2.9 Persistent CD

Persistent CD (P-CD) [Tieleman08] menggunakan pendekatan lain untuk mensampling p(v,h). Hal ini bergantung hanya pada Markov chain tunggal, yang memiliki kondisi yang persisten (dimana, tidak melakukan restart chain pada setiap sampel yang terobservasi). Pada setiap umpdate parameter, akan di ekstraksi sampel baru dengan penjalankan chain pada langkah ke-k. Kondisi chain akan dipertahankan pada update selanjutnya.

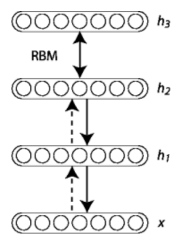
Intuisinya adalah jika update parameternya cukup kecil dibaningkan dengan rate campuran dari Markov Chain, maka hal ini bisa mengejar perubahan modelnya.

2.10 Deep Belief Network

Hinton et al. (2006) menunjukkan bahwa RBM bisa dijajar dan dilatih secara greedy untuk membentuk sebuah jaringan yang dinamakan dengan *Deep Belief Network* (*DBN*). DBN adalah model grafis dimana bisa melakukan learning untuk mengekstraksi representasi hirarki yang mendalam (deep) dari data training. Hal ini memodelkan distribusi gabungan antara vektor x sebagai observer dan ℓ layer hidden h^k sebagai berikut:

$$P(x, h^1, \dots, h^{\ell}) = \left(\prod_{k=0}^{\ell-2} P(h^k | h^{k+1})\right) P(h^{\ell-1}, h^{\ell})$$
 (2.13)

Dimana $x = h^0, P(h^{k-1}|h^k)$ adalah distribusi kondisional untuk unit visible dikondisikan pada unit hidden pada level k dan $P(h^{\ell-1},h^\ell)$ adalah distribusi gabungan visible-hidden pada level teratas dar RBM. Seperti diilustrasikan pada gambar 2.7.



Gambar 2.7: Arsitektur Deep Belief Network (DBN) yang merupakan gabungan dari RBM yang dibuat bertingkat

Prinsip dari *greedy layer-wise unsupervised training* bisa di aplikasikan pada DBN dengan RBM sebagai bagian pada tiap layernya [hinton] [bengio]. Pada prinsipnya prosesnya adalah sebagai berikut:

- 1. Latih layer pertama ssebagai RBM yang memodelkan input $x = h^{(0)}$ sebagai visible layernya.
- 2. Gunakan layer pertama untuk mendapatkan representasi input yang digunakan sebagai data untuk layer kedua. Ada dua solusi yang sama. Representasi ini bisa dipilih sebagai rata-rata dari aktivasi $p(h^{(1)} = 1 | h^{(0)})$ atau sampel dari $p(h^{(1)} | h^{(0)})$.
- 3. Train layer kedua sebagai RBM dengan mengambil data transformasi (sampel atau rata-rata aktivasi) sebagai training (untuk layer visible dari RBM tersebut).
- 4. Iterasikan (2 dan 3) untuk semua layer yang diinginkan, setiap waktu dengan mempropagasikan keatas antara sampel atau nilai rata-ratanya.
- Fine-tune semua parameter dari arsitektur dengan log-likelihood DBN atau dengan kriteria secara supervised setelah menambahkan layer supervised untuk memprediksikan kelas, sebagai contoh misalnya layer logistic regression.

Pada kasus ini, akan difokuskan pada fine-tuning dengan melakukan gradien descent menggunakan klassifier logistic regression dimana digunakan untuk mengklasifikasikan input x berdasar pada output dari hidden layer $h^{(l)}$ dari DBN. Fine-tune kemudian dilakukan melalui gradien descent dari NLL fungsi costnya. Dikarenakan gradien secara supervised adalah hanya non-null untuk bobot dan bias pada hidden

layer pada tiap-tiap layer, maka prosedur ini serupa dengan menerapkan initialisasi parameter dari arsitektur MLP yang deep dengan bobot dan bias dari hidden layer yang didapat pada proses training unsupervised diatas.

2.11 Cost

Cost merupakan variabel yang menggambarkan *Negative Log Likelihood*. Yang memiliki bentuk persamaan sebagai berikut:

$$\frac{1}{|\mathcal{D}|} \mathcal{L}(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D}) = \frac{1}{|\mathcal{D}|} \sum_{i=0}^{|\mathcal{D}|} \log(P(Y = y^{(i)} | x^{(i)}, W, b)) \ell(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D})$$
(2.14)

Dalam kode python dituliskan:

Semakin kecil cost, menunjukkan semakin kecil error rekonstruksinya. Hal ini menunjukkan bahwa, data rekonstruksi mendekati bentuk data konstruksinya (diambil dari data training).

2.12 Training Secara Greedy Layer-Wise

Algoritma training deep learning secara greedy layer-wise terbukti bisa bekerja dengan baik, sebagai contoh 2 layer DBN dengan hidden layer $h^{(1)}$ dan $h^{(2)}$ dengan parameter bobot berurutan adalah $W^{(1)}$ dan $W^{(2)}$, (Hinton and Salakhutdinov, 2006) maka $\log p(x)$ bisa ditulis sebagai:

$$\log p(x) = KL(Q(h^{(1)}|x)||p(h^{(1)}|x)) + H_{Q(h^{(1)}|x)} + \sum_{h} Q(h^{(1)}|x)(\log p(h^{(1)}) + \log p(x|h^{(1)})).$$
(2.15)

 $KL(Q(h^{(1)}|x)||p(h^{(1)}|x))$ merepresentasikan KL divergence antara posterior $Q(h^{(1)}|x)$ dari RBM pertama jika hal ini sendirian, dan probabilitas $p(h^{(1)}|x)$ untuk layer sayng sama tapi didifinisikan oleh keseluruhan DBN (sebagai contoh, perhitungan prior $p(h^{(1)},h^{(2)})$ didefinisikan sebagai top-level RBM). $H_{Q(h^{(1)}|x)}$ adalah entropy dari distribusi $Q(h^{(1)}|x)$.

Hal ini bisa ditunjukkan bahwa jika diinitialisasi kedua layer hidden sehingga $W^{(2)} = W^{(1)}^T$, $Q(h^{(1)}|x) = p(h^{(1)}|x)$ dan KL divergence nya adalah null. Maka jika di lakukan learning pada level awal RBM dan kemudian parameter $W^{(1)}$ dibuat tetap, kemudian dilakukan optimasi pada persamaan 2.15 terhadap $W^{(2)}$ bisa

meningkatkan likelihood dari p(x). Jika diisolasi hanya pada $W^{(2)}$ sehinggi didapatkan:

$$\sum_{h} Q(h^{(1)}|x)p(h^{(1)})$$

Melakukan optimasi persamaan ini dengan memperhatikan jumlah $W^{(2)}$ training pada tingkat RBM selanjutnya, menggunakan output dari $Q(h^{(1)}|x)$ sebagai distribusi training untuk RBM yang pertama.

2.13 Logistic Regression

Logistic Regression adalah salah satu klassifier yang paling dasar pembentuk dari MLP. Penjelasannya akan dimulai dari bentuk model dasarnya serta notasi matematisnya.

2.13.1 Model Logistic Regression

Logistic regression adalah klasifier yang linear dan probabilistik. Diparameterkan dengan matrik bobot W dan vektor bias b. Proses klasifikasinya adalah dengan cara memproyeksikan vektor input kedalam himpunan hyperplane, dimana berkorespondensi pada kelasnya. Jarak dari input ke hyperplane merefleksikan probabilatas dari input adalah berkorespondensi dari anggota kelasnya.

Secara matematis, probabilitas vektor input x adalah anggota dari kelas i, isi dari variabel *stochastic Y*, bisa ditulis sebagai berikut:

$$P(Y = i|x, W, b) = softmax_i(Wx + b)$$

$$= \frac{e^{W_i x + b_i}}{\sum_j e^{W_j x + b_j}}$$
(2.16)

Prediksi dari model berupa y_{pred} adalah kelas dimana probabilitasnya maksimal, secara spesifik ditulis sebagai:

$$y_{pred} = \operatorname{argmax}_{i} P(Y = i | x, W, b)$$
 (2.17)

2.13.2 Mendefinisikan Lost Function dari Logistic Regression

Melakukang *learning* pamameter model dengan cara meminimalisasi *Lost Function*. Pada kasus *logistic regression* yang multi-kelas, sangat umum digunakan minimisasi *negative log likelihood (NLL)* yang ekivalen dengan memaksimalkan

likelihood dari data set \mathcal{D} pada model yang diparameterkan oleh θ . Definisi dari likelihood \mathcal{L} dan loss ℓ maka:

$$\mathcal{L}(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D}) = \sum_{i=0}^{|\mathcal{D}|} \log(P(Y = y^{(i)} | x^{(i)}, W, b))$$

$$\ell(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D}) = -\mathcal{L}(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D})$$
(2.18)

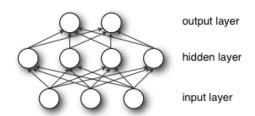
Untuk meminimisasi, digunakan *stochastic gradient descen with minibatches* (MSGD) (Hinton et al., 2006).

2.14 Multi Layer Perceptron

Arsitektur selanjutnya yang akan dibahas adalah *Multi Layer Perceptron (MLP)* Arsitektur MLP ini bisa dilihat sebagai klasifier *Logistic Regression* dimana input pada awalnya ditransformasikan menggunakan transformasi non linear Φ. Transformasi ini memproyeksikan data input kepada *space* dimana hal ini bisa terseparasi secara linear. Layer tengah ini direferensikan sebagai *hidden layer*. Satu hidden layer sebenarnya sudah cukup untuk membuat MLP sebagai aproksimator universal. Akan tetapi, ada banyak keuntungan untuk menggunakan hidden unit yang lebih dari satu layer, hal inilah yang digunakan sebagai konsep dasar dari deep learning. Algoritma untuk melakukan *training* dari MLP yang paling sering dipakai adalah algoritma *back-propagation* (Tutorial, 2014).

2.14.1 Model MLP

MLP atau sering disebut juga dengan Artificial Neural Network (ANN) adalah Perceptron yang dibentuk menjadi sebuah jaringan. MLP dengan layer tunggal bisa direpresentasikan secara grafis seperti pada Gambar 2.8 berikut.



Gambar 2.8: Arsitektur Layer Tunggal MLP

Secara formal, hidden layer tunggal dari MLP adalah sebuah fungsi $f: \mathbb{R}^D \to \mathbb{R}^L$, dimana D aadlah ukuran dari vektor input x dan L adalah ukuran dari output vektor

f(x) sehingga dengan menggunakan notasi matriks sebagai berikut :

$$f(x) = G(b^{(2)} + W^{(2)}(s(b^{(1)} + W^{(1)}x))), (2.19)$$

Dengan vektor bias $b^{(1)}, b^{(2)}$; dan matrik bobot $W^{(1)}, W^{(2)}$ dan fungsi aktivasinya adalah G dan s. Sedangkan vektor $h(x) = \Phi(x) = s(b^{(1)} + W^{(1)}x)$ merupakan hidden layer. Setiap kolom $W_{i}^{(1)}$ merepresentasikan bobot dari unit input yang ke-i dari hidden unit. Pilihan fungsi aktifasinya bisa menggunakan tanh, atau fungsi sigmoid.

$$tanh(a) = \frac{(e^{a} - e^{-a})}{(e^{a} + e^{-a})}$$

$$sigm(a) = \frac{1}{(1 + e^{-a})}$$
(2.20)

Kedua fungsi aktivasi yaitu tanh dan sigmoid adalah fungsi skalar ke skalar akan tetapi bisa diekstensikan menjadi vektor atau tensor yang diaplikasikan secara *element wise*.

Vektor output didapatkan dengan: $o(x) = G(b^{(2)} + W^{(2)}h(x))$. Probabilitas dari keanggotaan kelas didapat dari memilih G sebagai fungsi *softmax* (untuk kasus klasifikasi multi-kelas).

Untuk melakukan *training* MLP dilakukan *learning* parameter dari model menggunakan *Stochastic Gradien Descent* dengan dibagi menjadi bagian kecil-kecil atau disebut dengan *minibatch*. Himpunan parameter pembelajarkan ditulis sebagai himpungan $\theta = \{W^{(2)}, b^{(2)}, W^{(1)}, b^{(1)}\}$. Mendapatkan gradien $\partial \ell/\partial \theta$ didapatkan dengan menerapkan algoritma *backpropagation* (Tutorial, 2014)

2.15 Metode Bonferroni untuk Evaluasi

Di dalam statistik, testing hipotesis adalah berdasar pada menolak hipotesa 0 apabila kebolehjadian data yang diobservasi dibawah hipotesa 0 adalah rendah. Jika dilakukan perbandingan berganda atau dilakukan pengetesan hipotesa, maka kemungkinan untuk terjadi sebuah peristiwa yang langka menjadi meningkat, oleh karena itu, kebolehjadian untuk menolak hipotesa 0 menjadi meningkat pula (error tipe 1 meningkat). Oleh karena itu dibutuhkan untuk sebuah metode koreksi untuk menjaga agar error tipe I nya bisa dikoreksi.

Metode koreksi Bonferroni adalah berbasis pada ide dimana jika eksperimen dilakukan untuk melakukan testing pada hipotesa sebanyak m, maka untuk memelihara familywise error rate (FWER) adalah untuk melakukan testing hipotesis secara individu dengan level signifikansi 1/m dikalikan dengan level maksimum keselu-

ruhan yang diinginkan.

Jika level signifikansi yang diinginkan semua anggota dari test adalah α , maka koreksi bonferroni akan melakukan testing secara individual dengan level signifikansinya adalah α/m . Sebagai contoh jika testing percobaan m=8 dengan hipotesa yang diinginkan $\alpha=0.05$ maka kereksi akan melakukan testing secara individual pada hipotesis pada $\alpha=0.05/8=0.00625$ (Hochberg, 1988)

2.15.1 Definisi

Diberikan $H_1,...,H_m$ adalah sebuah keluarga hipotesa dan $p_1,...,p_m$ adalah secara berurutan merupakan p-value-nya. FWER adalah probabilitas untuk menolak setidaknya satu dari H_i ; sehingga setidaknya ada satu error tipe I. Maka koreksi bonferroni menyatakan bahwa menolak hipotesa null untuk semua $p_i \leq \frac{\alpha}{m}$ yang mengontrol FWER. Dibuktikan dengan :

$$FWER = P\left\{\bigcup_{i=1}^{m_0} \left(p_i \le \frac{\alpha}{m}\right)\right\} \le \sum_{i=1}^{m_0} \left\{P\left(p_i \le \frac{\alpha}{m}\right)\right\} \le m_0 \frac{\alpha}{m} \le m \frac{\alpha}{m} = \alpha \quad (2.21)$$

Kontrol ini tidak memerlukan asumsi tentang ketergantungan antara p-value-nya (Hochberg, 1988).

BAB 3 METODOLOGI PENELITIAN

Penelitian ini dibagi menjadi empat tahap: (1) Mendapatkan data microarray dan pengolahan awal; (2) Perancangan algoritma; (3) Melakukan eksperimen untuk mendapatkan *hyperparameter* yang optimal. Kemudian dilanjutkan dengan testing dan evaluasi. Gambaran umum dari penelitian ini seperti pada Gambar 3.1

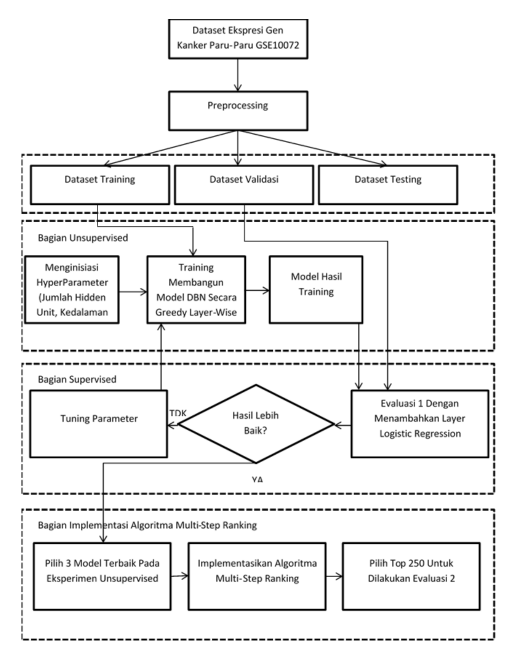
3.1 Gambaran Umum Penelitian

Secara garis besar, penelitian ini dibagi menjadi beberapa tahapan. Yang pertama adalah tahapan persiapan yaitu mendapatkan data *microarray* kemudian mengolahnya menjadi data yang siap untuk dilakukan proses seleksi fitur dan tahapan pelatihan *deep learning*. Yaitu dengan membagi 80% data untuk training, 15% data untuk validasi dan 5% data untuk testing.

Bagian kedua adalah membangun model DBN dengan teknik *unsupervised learning*. Untuk mendapatkan model terbaik secara *greedy* pada tiap-tiap layer RBM-nya. Dimana dilakuan tuning *hyperparameter* (jumlah kedalaman layer, jumlah *hidden unit* pada tiap layernya) digunakan untuk mendapatkan struktur *hyperparameter* yang cocok dengan ciri khas dari data *microarray*. Oleh karena itu diperlukan banyak percobaan untuk mendapatkan hasil yang bagus.

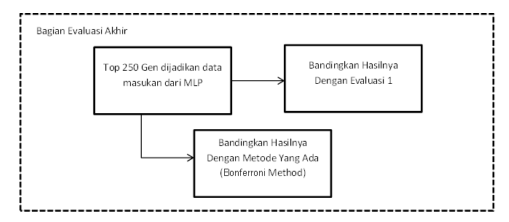
Bagian ketiga, adalah *supervised learning*, dimana merupakan evaluasi sementara dari tahap yang kedua. Dibuat layer output berupa *logistic regression*, yang digunakan untuk menguji sementara hasil dari proses *pretraining* untuk mengklasifikasikan pasien kanker dan pasien normal menggunakan dataset validasi dan dataset testing.

Bagian keempat merupakan bagian yang terpenting karena dimana ide thesis ini dibuat. Yaitu melakukan perankingan gen untuk mencari gen yang paling informatif yang didapatkan dari model pada percobaan sebelumnya. Dimana algoritma seleksi fitur untuk multi-step ranking dijalankan agar didapatkan *biomarker*.



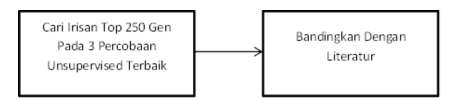
Gambar 3.1: Overview Penelitian

Tahapan terakhir adalah tahap evaluasi akhir, yaitu akan dilakukan dua kali evaluasi, yang pertama evaluasi dengan cara membandingkan evaluasi 1 (*logistic regression* sebelum dilakukan seleksi fitur) dengan evaluasi 2 (MLP setelah dilakukan seleksi fitur). Hasil dari kedua proses ini dibandingkan apakah terjadi perbaikan performa klasifikasinya.



Gambar 3.2: Overview Metode Evaluasi

Untuk evaluasi selanjutnya yaitu dilakukan konfirmasi, dimana hasil dari perankingan gen tersebut dibandingkan dengan penelitian tentang biomarker sebelumnya. Apakah gen biomarker yang ditemukan pada penelitian ini memiliki signifikansi dibandingkan dengan teknik sebelumnya.



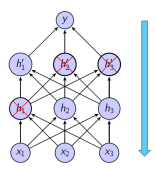
Gambar 3.3: Metode Untuk Mengkonfirmasi Biomarker

3.2 Desain Metode Perangkingan Bobot Secara Multi Step Untuk Mendapatkan Gen Biomarker

Pada penelitian ini, akan dibangun sebuah teknik pencarian *Biomarker* dengan metode seleksi fitur gen. Metode ini menerapkan perankingan gen secara *multi step* terhadap model yang didapatkan pada proses *training* yang dilakukan secara *unsupervised*. Arsitektur untuk mendapatkan modelnya adalah digunakan arsitektur *Deep Belief Network (DBN)* yang merupakan bagian dari metode *deep learning*. Metode perankingan yang digunakan adalah modifikasi dari algoritma seleksi fitur untuk *logistic regression* yang dilakukan oleh Shevade and Keerthi (2003). Akan tetapi metode ini memiliki masalah dalam mengeliminasi fitur jika diterapkan secara langsung pada model DBN, dikarenakan parameter bobot (W) dan bias (b) ditempatkan disetiap fitur dan model ini hanya memiliki satu layer dibandingkan dengan DBN yang memiliki banyak layer.

Pada DBN, hidden unit yang paling sering aktif adalah hidden unit yang lebih

penting dibandingkan dengan unit yang jarang aktif, oleh karena itu hidden unit ini memiliki parameter bobot yang lebih besar dibandingkan dengan hidden unit yang jarang aktif pada saat proses training dilakukan. Pemilihan fitur dilakukan dengan meranking unit-unit yang memiliki bobot tertinggi dimulai dari layer output mundur secara multi-step menuju layer input untuk mendapatkan fitur gen yang paling berpengaruh terhadap model. Kemudian dilakukan eliminasi bobot pada hidden unit per layernya secara multi step. Selanjutnya akan dipilih sebanyak top-n gen dari hasil perankingan ini untuk dievaluasi apakah Biomarker yang ditemukan tersebut informatif atau tidak. Seperti digambarkan pada bagan Gambar 3.4



Gambar 3.4: Hidden unit yang paling sering aktif adalah neuron yang paling penting. Sedangkan yang Kurang Penting Dihapus dengan arah mundur Secara Multi-step (Duh, 2014)

3.2.1 Desain Algoritma Multi-Step Ranking

Input: matrix yang berisi bobot dan bias

Output: Matrix yang berisi index gen dan ranking nya

```
# hsl_ranking = multisteprank(model, KonfigurasiLayer):
ekstraktor = Ekstraktor()
```

model = InputModel

```
Wlayer3 = model.rbm_layers[3].W

Wlayer2 = model.rbm_layers[2].W

Wlayer1 = model.rbm_layers[1].W

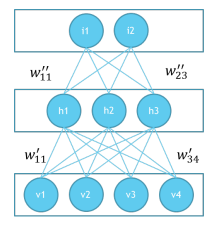
Wlayer0 = model.rbm_layers[0].W
```

```
y3 = Wlayer3.get_value(True)
```

```
x3 = T.fmatrix()
x3 = y3.copy()
# ranking ujung (Layer 3)
awa13 = mtr.awa1(x3)
jml_bobot3 = mtr.jumlah_bobot(x3, awal3)
ranking_jml_bobot3 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot3)
top_n3 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot3,70)
# ranking layer selanjutnya sampai layer = 0
y2 = Wlayer2.get_value(True)
x2 = y2.copy()
awa12 = mtr. extract_top_n (top_n3)
jml_bobot2 = mtr.jumlah_bobot(x2, awal2)
ranking_iml_bobot2 = mtr.rank_hasil_iumlah(iml_bobot2)
top_n2 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot2,700)
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy()
awal1 = mtr. extract_top_n (top_n2)
jml_bobot1 = mtr.jumlah_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n (ranking_jml_bobot1, 1500)
y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy()
awa10 = mtr. extract_top_n(top_n1)
jml_bobot0 = mtr.jumlah_bobot(x0, awal0)
ranking_jml_bobot0 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot0)
```

3.2.2 Perhitungan Seleksi Fitur dengan Multi-Step Ranking

Contoh dibawah adalah contoh penyederhanaan dari proses multi-step ranking yang diajukan. Pada prakteknya, *visible unit* dan *hidden unit* memiliki jumlah yang besar. Sebagai contoh, pada kasus data kanker paru-paru yang diteliti ini memiliki fitur 22 ribu gen yang di ukur secara simultan dalam satu percobaan.



Step 1: Perhitungannya mulai dari layer output (i), mundur sampai layer visible (v):

$$i_1 = w''_{11}h_1 + w''_{12}h_2 + w''_{13}h_3$$

 $i_2 = w''_{21}h_1 + w''_{22}h_2 + w''_{23}h_3$

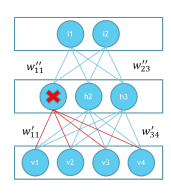
Ranking:

$$h_1 = w''_{11} + w''_{21}$$

 $h_2 = w''_{12} + w''_{22}$
 $h_3 = w''_{13} + w''_{23}$

Kemudian di ranking, misalnya didapatkan h2 dan h3 berturutturut ranking 1 dan 2, maka h1 dieliminasi, dan bobot h1 dieliminasi untuk proses selanjutnya.

Gambar 3.5: Contoh Perhitungan tahap pertama dimulai dari top hidden unit



Eliminasi Bobot Dengan Ranking Terendah:

$$h_1 = w'_{11}v_1 + w'_{12}v_2 + w'_{13}v_3 + w'_{14}v_4$$

$$h_2 = w'_{21}v_1 + w'_{22}v_2 + w'_{23}v_3 + w'_{24}v_4$$

$$h_3 = w'_{31}v_1 + w'_{32}v_2 + w'_{33}v_3 + w'_{34}v_4$$

Lakukan sampai mencapai visible layer terakhir:

$$v_1 = w'_{11} + w'_{21} + w'_{31}$$

$$v_2 = w'_{12} + w'_{22} + w'_{32}$$

$$v_3 = w'_{13} + w'_{23} + w'_{33}$$

$$v_4 = w'_{14} + w'_{24} + w'_{34}$$

Ranking v untuk mendapatkan biomarker

Gambar 3.6: Contoh Perhitungan tahap pertama dimulai dari top hidden unit

Perhitungan diatas secara iteratif dilakukan mulai dari layer output mundur sampai layer input.

3.3 Implementasi Metode Perangkingan Bobot Secara Multi Step Untuk Mendapatkan Gen Biomarker

Implementasi multi-step ranking dengan menggunakan python:

Listing 3.4: Implementasi Multi-Step Ranking di python

```
# perkalian matrix rank weight
import numpy as np

def awal(w):
    return np.ones((w.shape[1],), dtype=np.float)
```

```
def jumlah_bobot(w, top_ke_n):
    # kalikan w dengan matrix 1
    return w.dot(top_ke_n)
def rank_hasil_jumlah(sum_w):
    # urutkan sum_w dan beri index
___: rtype _sum_w_: _numpy . array
    swi = sum_w.shape[0]
    hsl = np.arange(swi)
    c = np.concatenate((hsl,sum_w))
    c = c.reshape(2,swi)
    c = c.T
    z = c[c[:,1].argsort()[::-1]] # urutkan descending berdasarkan bobot (indeks mengikuti)
\mathbf{def} set_top_n(idx_sum_w, top_n = 2):
    # set = 0 semua yang bukan top n
    # kembalikan ke urutan semula
    z = idx_sum_w.copy()
    z[top_n:,1] = 0.
    z[0:top_n,1] = 1.
    # print 'z adalah
    d = z[z[:,0].argsort()[::]]
    # print 'd adalah'
    # print d
    return d
# set-rank : melakukan setting l untuk top n dan
def extract_top_n(n):
    return n[:,1]
def set_index_dengan_gen(bobot_akhir):
    # index gen dengan urutan perankingannya
def plot_diagram(a, b):
    # plot himpunan a dan b dan anggota keduanya
    pass
if __name__ == '__main__':
    # wl adalah bobot untuk testing
    w1 \, = \, np \, . \, array \, (\, [\, [\, 0 \, , \  \, 1 \, , \  \, 2 \, , \  \, 3 \, , \  \, 4\, ] \, , \,
                  [5, 6, 7, 8, 9],
                   [10, 11, 12, 13, 14]])
    x = jumlah\_bobot(w1,a) # x = perhitungan bobot berdasarkan h ( 10, 35, 60)
    y = rank_hasil_jumlah(x) # (diberi index dan diranking)
    z = set_top_n(y,1)
    print y
    # print x.shape
    {\it \# print y \# matrix penjumlahan bobot diranking sebelum diambil top N}
    # print z # matrix penjumlahan bobot setelah diranking dan diset 0 untuk yg bukan top N
    # print extract_top_n(z)
```

Contoh implementasi multistep rank pada model yang disimpan pada file:

Listing 3.5: Implementasi Multistep rank Pada Model

```
import multistep_rank as mtr
import theano.tensor as T
import numpy as np
from ekstrak_csv import Ekstraktor

# buat function :
# hsl_ranking = multisteprank(model, [100,100,100]):
ekstraktor = Ekstraktor()

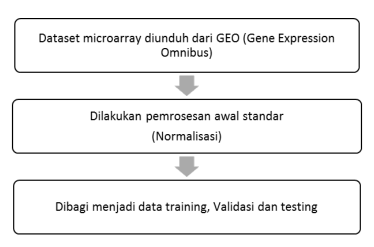
model = ekstraktor.load_data("./dataset/model1000e_10k_5k_1k_500.pkl.gz")
print 'Jumlah_layer_:.%i' % (model.n_layers)
```

```
Wlayer3 = model.rbm_layers[3].W
Wlayer2 = model.rbm_layers[2].W
Wlayer1 = model.rbm_layers[1].W
Wlayer0 = model.rbm_layers[0].W
# Wlayer1.shape.eval()
y3 = Wlayer3.get_value(True)
x3 = T.fmatrix()
x3 = y3.copy()
# ranking ujung
awal3 = mtr.awal(x3)
jml_bobot3 = mtr.jumlah_bobot(x3, awal3)
ranking_jml_bobot3 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot3)
top_n3 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot3,70)
# print "layer 3"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot3[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n3.astype(int)
y2 = Wlayer2.get_value(True)
x2 = y2.copy()
awal2 = mtr.extract_top_n(top_n3)
jml_bobot2 = mtr.jumlah_bobot(x2, awal2)
ranking_jml_bobot2 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot2)
top_n2 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot2,700)
# print "layer 2"
# print 'hasil perankingan top 50:
# print ranking_jml_bobot2[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n2.astype(int)
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy()
awal1 = mtr.extract_top_n(top_n2)
jml_bobot1 = mtr.jumlah_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n(ranking_iml_bobot1,1500)
# print "layer 1"
# print 'hasil perankingan top 50:
# print ranking_jml_bobot1[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n1.astype(int)
y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy()
awal0 = mtr.extract_top_n(top_n1)
jml_bobot0 = mtr.jumlah_bobot(x0, awal0)
ranking_jml_bobot0 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot0)
top_n0 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot0,70)
print "layer_visible"
print 'hasil_perankingan_top_250_layer_visible_10k_5k_1k_500:_'
 print \  \, ranking\_jml\_bobot0\,[:250\,,0].\,astype\,(\,int\,) \\
```

3.4 Pengumpulan Data dan Pengolahan Awal

Data microarray tersedia secara bebas di *GEO* (*Gene Expression Omnibus*) [http://www.ncbi.nlm.nih.gov/geo/], dan dapat diunduh, untuk digunakan sebagai data penelitian. Kemudian dilakukan normalisasi standar yang sering di pakai pada data *microarray* dan yang sudah dibahas pada bab 2. Proses normalisasi ada banyak metode, dan akan digunakan satu metode standar untuk pengolahan

awal microarray agar mendapatkan data konsisten dan dapat dibandingkan. Proses pengolahan awal dan normalisasi digunakan tools standar dan tersedia bebas yaitu R-Bioconductor.



Gambar 3.7: Proses Pengumpulan data dan Pengolahan Awal

3.5 Data Profil Gen Percobaan Microarray dan Biomarker

Definisi *Biomarker* adalah sesuatu penanda yang bisa digunakan sebagai indikator suatu penyakit dari pasien. [http://www.biomarker.co.uk/whatisabiomarkers.html] Sebagai contoh, untuk mendiagnosa kanker paru-paru, hanya dibutuhkan 26 ekspresi gen saja. Gen yang paling informatif ini disebut dengan Biomarker (Bing, 2006). Pada profil gen GSE10072 yang merupakan kanker paru-paru, menurut (Belinsky, 2004) ada 26 gen yang paling berpengaruh dari 22.283 gen yang diteliti secara bersamaan, seperti ditunjukkan pada Gambar 3.8 yang merupakan contoh dari *biomarker* kanker paru-paru.

Probe ID	Gene	Chromosomal	Current/Never† N = 30		Former/Never N = 23		Tumor/Non-Tumor N = 36	
	Symbol	Location	Fold-change	p-value	Fold-change	p-value	Fold-change	p-value
204641_at	NEK2*	1q32.2-q41	3.45	0.0001	2.84	0.0036	3.14	< 0.0001
204822_at	TTK*	6q13-q21	3.27	< 0.0001	2.08	0.0123	2.22	< 0.0001
218009_s_at	PRC1*	15q26.1	2.99	0.0007	2.61	0.0109	2.60	< 0.0001
207828_s_at	CENPF*	1q32-q41	2.88	< 0.0001	2.28	0.0034	2.77	< 0.0001
202095_s_at	BIRC5*	17q25	2.72	0.0002	2.10	0.0145	2.55	< 0.0001
203362_s_at	MAD2L1	4q27	2.67	0.0003	1.93	0.0309	2.74	< 0.0001
219918_s_at	ASPM	1q31	2.59	0.0008	2.12	0.0218	2.87	< 0.0001
210559_s_at	CDC2	10q21.1	2.54	0.0009	2.02	0.0298	2.37	< 0.0001
201897_s_at	CKS1B	1q21.2	2.36	0.0002	1.89	0.0152	2.47	< 0.0001
204170_s_at	CKS2	9q22	2.36	0.0006	2.02	0.0148	1.69	0.0015
222077_s_at	RACGAP1*	12q13.12	2.35	0.0003	1.91	0.0178	2.13	< 0.0001
203214_x_at	CDC2	10q21.1	2.29	0.0006	1.98	0.0150	2.12	< 0.0001
219306_at	KIF15*	3p21.31	2.22	0.0002	2.00	0.0047	1.90	0-0001
209642_at	BUB1*	2q14	2.17	0.0009	1.68	0.0507	2.02	0.0001
210052_s_at	TPX2*	20q11.2	2.06	0.0006	1.87	0.0100	2.07	< 0.0001
203418_at	CCNA2	4q25-q31	1.99	< 0.0001	1.85	0.0012	1.82	< 0.0001
212020_s_at	MKI67	10q25-qter	1.95	< 0.0001	1.71	0.0016	1.41	0.0006
201088_at	KPNA2	17q23.1-q23.3	1.82	< 0.0001	1.53	0.0079	2.34	< 0.0001
211519_s_at	KIF2C*	1p34.1	1.78	0.0004	1.67	0.0062	1.51	0.0002
218252_at	CKAP2	13q14	1.75	0.0008	1.52	0.0292	1.47	0.0001
204887_s_at	PLK4	4q27-q28	1.74	0.0001	1.55	0.0066	1.48	< 0.0001
211080_s_at	NEK2*	1q32.2-q41	1.57	0.0001	1.50	0.0019	1.36	0.0002
214894_x_at	MACF1	1p32-p31	0.65	0.0003	0.64	0.0016	0.52	< 0.0001
208634_s_at	MACF1	1p32-p31	0.60	0.0001	0.58	0.0004	0.42	<.0.0001
202284_s_at	CDKN1A	6p21.2	0.54	0.0003	0.70	0.0668	0.65	0.0082
208893_s_at	DUSP6	12g22-g23	0.34	0.0003	0.32	0.0012	0.84	0.3102

Probe selection restricted to estimates with p<0.001 and fold-change >1.5 or <0.6667, and within the most inclusive category of genes with p≤0.001 in the GoMiner analysis (GO ID 7049, Appendix S2D).
*Genes involved in the mitotic spindle formation. The double line separates up-regulated and down-regulated probes.

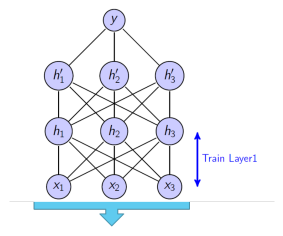
Gambar 3.8: Contoh 26 Gen Biomarker Kanker Paru-paru GSE10072 (Landi et al., 2008)

3.6 Perancangan Metodologi Penelitian

3.6.1 Tahapan *Unsupervised*

doi:10.1371/journal.pone.0001651.t002

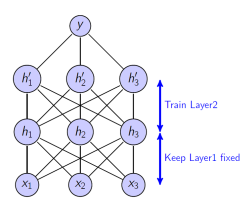
Tahap *unsupervised* adalah tahapan dimana model DBN ditraining secara *unsupervised* dengan data training pada tiap-tiap layernya secara *greedy*, artinya, proses pelatihan dilakukan secara berjenjang mulai dari layer visibel dengan hidden layer 0 dan kemudian layer ini bobotnya dibuat tetap dan digunakan sebagai input pada leyer berikutnya. Tiap layernya dihitung *cost*-nya, yang merupakan selisih dari error konstruksi dan error rekonstruksinya (Hinton et al., 2006) untuk kemudian diminimisasi errornya dengan menggunakan teknik *Contrastive Divergence (CD)*. Konsep ini disebut *greedy layer-wise training* yaitu setiap layer di traning secara independen dan satu-satu mulai dari layer input yang merupakan data ekspresi gen yang sudah disesuaikan dan dinormalisasi sampai layer output. Seperti pada Gambar 3.9



Fitur ekspresi Gen

Gambar 3.9: Greedy layer-wise training pada layer visible dan hidden pertama(Duh, 2014)

Setelah layer pertama selesai di training, layer pertama dibuat *fixed* dan dipakai sebagai inputan visible dari layer selanjutnya. Demikian selanjutnya sampai layer terakhir yaitu layer output. Seperti pada Gambar 3.10



Gambar 3.10: Greedy layer-wise training pada selanjutnya, yaitu dengan membuat layer sebelumnya Fixed (Duh, 2014)

Pada tahapan training secara unsupervised ini dihitung cost function antara error konstruksi dibandingkan dengan error rekonstruksinya. Dalam RBM yaitu error konstruksi atau disebut error fase positif dibandingkan dengan error rekonstruksi atau error fase negatif.

Fungsi cost yang digunakan pada percobaan ini adalah NLL. Dimana log-likelihood $\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D})$ dan fungsi loss-nya sebagai NLL $\ell(\theta, \mathcal{D})$ sebagai berikut:

$$\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D}) = \frac{1}{N} \sum_{x^{(i)} \in \mathcal{D}} \log p(x^{(i)})$$

$$\ell(\theta, \mathcal{D}) = -\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D})$$
(3.1)

Menggunakan stochastic gradient $-\frac{\partial \log p(x^{(i)})}{\partial \theta}$, dimana θ adalah parameter dari modelnya.

Loss function yang merupakan Cost adalah negative log-likelihood dari log-likelihood model. Data dari gradien NLL kemudian memiliki bentuk yaitu:

$$-\frac{\partial \log p(x)}{\partial \theta} = \frac{\partial \mathcal{F}(x)}{\partial \theta} - \sum_{\tilde{x}} p(\tilde{x}) \frac{\partial \mathcal{F}(\tilde{x})}{\partial \theta}.$$
 (3.2)

3.6.1.1 Cost

Cost merupakan variabel yang menggambarkan *Negative Log Likelihood*. Yang memiliki bentuk persamaan sebagai berikut:

$$\frac{1}{|\mathcal{D}|} \mathcal{L}(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D}) = \frac{1}{|\mathcal{D}|} \sum_{i=0}^{|\mathcal{D}|} \log(P(Y = y^{(i)} | x^{(i)}, W, b)) \ell(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D})$$
(3.3)

Dalam kode python dituliskan:

cost = classifier.negative_log_likelihood(y)

Semakin kecil cost, menunjukkan semakin kecil error rekonstruksinya. Hal ini menunjukkan bahwa, data rekonstruksi mendekati bentuk data konstruksinya (diambil dari data training).

3.6.2 Tahapan Supervised

Pada saat *training* secara *unsupervised* dilakukan, diukur *cost* yang menunjukkan perbedaan antara konstruksi dan rekonstruksi pada tiap layernyanya. Akan tetapi, hal ini hanya untuk mengetahui *cost* tiap-tiap layer RBM-nya, bukan seberapa baik model dalam melakukan klasifikasi. Oleh karena itu diperlukan satu layer output yang yang berupa *logistic regression* untuk mengetahui seberapa baik model dalam membedakan pasien kelas kanker dan normal.

3.6.2.1 Implementasi Logistic Regression pada Layer Output

Logistic regression adalah klasifier linear yang memiliki matriks bobot *W* dan vektor bias *b*. Klasifikasi merupakan proyeksi titik data pada sebuah himpunan *hyper-plane* yang jaraknya digunakan sebagai penentu probabilitas keanggotaan kelasnya.

Secara matematis bisa dituliskan sebagai:

$$P(Y = i|x, W, b) = softmax_i(Wx + b)$$

$$= \frac{e^{W_i x + b_i}}{\sum_j e^{W_j x + b_j}}$$
(3.4)

Output dari model akan memprediskikan dengan menghitung argmax dari vektor dimana elemen ke i adalah P(Y = i|x).

$$y_{pred} = argmax_i P(Y = i|x, W, b)$$
(3.5)

Implementasinya menggunakan optimisasi stochastic gradient descent. Untuk implementasi lengkapnya ada di lampiran.

3.6.3 Tahapan Tuning Parameter

Parameter yang akan dilakukan *tuning* disini adalah: jumlah hidden units, jumlah banyaknya layer hidden dan banyaknya epoch. Tuning parameter dilakukan agar bisa didapatkan hasil yang optimum dari percobaan yang dilakukan. Tahap ini adalah tahap yang paling krusial untuk mendapatkan hasil yang diinginkan. Dikarenakan uniknya data microarray, maka dilakukan *trial and error* dari parameterparameternya.

Proses tuning parameter ini memerlukan waktu yang lama karena setiap percobaan memiliki parameter yang diubah-ubah untuk menyesuaikan hasil yang diinginkan. Dikarenakan sifat dari microarray yang berbeda dengan citra yang sudah banyak dilakukan oleh peneliti, tuning parameter untuk data *microarray* pada arsitektur deep learning jarang dilakukan oleh peneliti, sehingga proses tuning dilakukan setiap selesai dilakukan percobaan yang memerlukan waktu antara 2 hari sampai 5 hari, tergantung dari epoch dan jumlah layer dan hidden unitnya.

Proses training pada arsitektur *deep learning* juga memerlukan kekuatan komputasi komputer yang kuat dan memory yang relatif lebih besar untuk mendapatkan model yang optimal.

3.7 Melakukan Testing Arsitektur DBN

Hasil dari unsupervised learning yang dilakukan oleh DBN, akan diuji dahulu dengan dengan data validasi, apakah error rekonstruksinya lebih baik seperti pada gambar 3.1. Setelah dilakukan perankingan *biomarker*, diperlukan pengujian

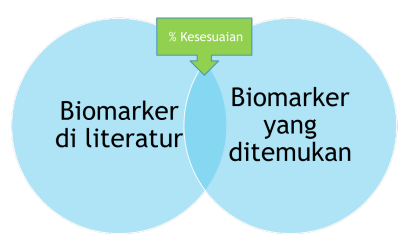
apakah apakah seleksi fitur tersebut menggambarkan hasil yang diinginkan, dengan membandingkan biomarker yang dihasilkan dengan literature.

3.8 Evaluasi Hasil Perangkingan Dengan Klasifikasi Secara Supervised Menggunakan MLP

Proses evaluasi dilakukan dua kali, pertama, saat menggunakan data asli tanpa seleksi fitur, yang kedua setelah dilakukan seleksi fitur. Hal ini dilakukan untuk mengetahui apakah seleksi fitur tersebut bisa memperbaiki hasil klasifikasi secara signifikan dibandingkan tanpa dilakukan seleksi fitur.

Evaluasi hasil hasil perankingan secara *supervised* diperlukan untuk mengetahui apakah hasil perankingan tersebut memperbaiki hasil klasifikasi pasien kanker dan sehat hanya dengan menggunakan gen-gen yang dipilih berdasarkan ranking yang didapatkan.

3.9 Perbandingan Hasil Perangkingan Dengan Literatur



Gambar 3.11: Persen Kesesuaian Antara Biomarker yang Ditemukan dibandingkan dengan Biomarker di Literatur

Hasil perankingan pada percobaan tersebut selanjutnya diteliti apakah gen hasil perankingan tersebut adalah gen yang memiliki signifikansi terhadap penyakit yang diinginkan. Dalam kasus ini yaitu penyakit kanker paru-paru. Berikut adalah contoh 26 gen biomarker pada percobaan GSE10072 yang disitasi dari paper (Landi et al., 2008).

3.10 Modul-modul Pendukung

3.10.1 Kelas Ekstraktor

Untuk melakukan pengolahan pengolahan awal, didevelop sebuat kelas yang bernama kelas Ekstraktor. Kelas ini berfungsi untuk mengekstrak file csv dari data gen, menjadi file yang memiliki struktur data yang sesuai dengan library dbn.py di python. Hal ini dilakukan agar datanya memiliki struktur yang sesuai dengan dbn yaitu dilakukan normalisasi data profil gen yang berbentuk ekspresi gen menjadi rentang antara 0 sampai 1.



Gambar 3.12: Kelas Ekstraktor, Untuk melakukan Ekstraksi data Gen

3.10.2 Implementasi Kelas Ekstraktor di Python

Listing 4.1: Ekstraksi dataset untuk disesuaikan dengan struktur data modul dbn.py

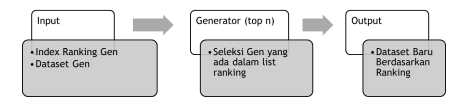
```
from sklearn import preprocessing
from sklearn import utils
import numpy as np
import gzip, cPickle
from utilitas import top_n_dataset
class Salah (Exception):
    pass
class Ekstraktor:
    nama_file = str
    data = np.empty
    target_file = str
    y = np.empty
    jumlah_data = int
    def norm_dataset(self.nama_file):
        self.nama_file = nama_file + ".csv"
        self.data = np.genfromtxt(self.nama_file, dtype=float, delimiter=",")
        min_max_scaler = preprocessing.normalize(self.data)
        \#min\_max\_scaler = preprocessing.scale(self.data)
        \#min\_max\_scaler \ = \ preprocessing \ . \ minmax\_scale \ (self \ . \ data)
        np.savetxt(nama_file + "_norm.csv", min_max_scaler, delimiter=",")
```

```
def generate_dataset(self , nama_file , target_file ,train ,valid ,test , suffle = True):
        self.nama_file = nama_file + ".csv"
        self.target_file = target_file + ".csv"
        self.data = np.genfromtxt(self.nama_file, dtype=float, delimiter=',')
        self.y = np.genfromtxt(self.target_file , dtype=float , delimiter=',')
        self.data = self.data.transpose()
        self.jumlah_data = self.ambil_jumlah_dataset(self.data)
        jml_train , jml_valid , jml_test = self . ambil_train_valid_test(self . jumlah_data , train , valid , test)
        if suffle:
            self.data, self.y = utils.shuffle(self.data, self.y, random_state = 5)
        train_set_x = self.data[0:jml_train]
        valid_set_x = self.data[jml_train+1:jml_train+1+jml_valid]
        test_set_x = self.data[jml_train+1+jml_valid+1:jml_train+1+jml_valid+1+jml_test]
        train_set_y = self.y.transpose()[2][0:jml_train]
        valid_set_y = self.y.transpose()[2][jml_train+1:jml_train+1+jml_valid]
        test_set_y = self.y.transpose()[2][jml_train+l+jml_valid+l:jml_train+l+jml_valid+l+jml_test]
        train\_set = train\_set\_x, train\_set\_y
        valid_set = valid_set_x , valid_set_y
        test\_set = test\_set\_x, test\_set\_y
        dataset = [train_set, valid_set, test_set]
        self.simpan_data(self.nama_file + '_dataset.pkl.gz',dataset)
        return dataset
    def ambil_jumlah_dataset(self, data):
        return data.shape[0]
    def ambil_train_valid_test(self,jml_dataset,train,valid,test):
        # ambil train valid test dalam %
        if int(round(train+valid+test)) != 100 :
            raise Salah ("train+valid+test_harus_=_100%")
        jml_train_set = int(round(float(jml_dataset)*(float(train)/100.)))
        jml\_valid\_set = int(round(float(jml\_dataset)*(float(valid)/100.)))
        jml\_test\_set = int(round(float(jml\_dataset)*(float(test)/100.)))
        \textbf{return} \hspace{0.1in} \texttt{jml\_train\_set} \hspace{0.1in}, \texttt{jml\_valid\_set} \hspace{0.1in}, \texttt{jml\_test\_set}
    def simpan_data(self, n_file, data_simpan):
        f = gzip.open(n_file, 'wb')
        cPickle.dump(data_simpan, f, protocol=2)
        f.close()
        return data_simpan
    def load_data(self. data):
        # model_hasil = load cpickel
        f = gzip.open(data, 'rb')
        model_hasil = cPickle.load(f)
        return model_hasil
class Generator:
    ekstraktor = Ekstraktor()
    # data_rank adalah array dari ranking data
    def top_n_dataset(self , data_rank , dataset , namafile):
        data_hasil = top_n_dataset(data_rank, dataset)
        np.savetxt(namafile + ".csv", data_hasil, delimiter=",")
        return data_hasil
if __name__ == '__main__':
    ekstraktor = Ekstraktor()
    generator = Generator()
    array_rank = np.array([2, 3])
    train = 80.5
    valid = 14.5
    ekstraktor.norm_dataset("./dataset/iris_dataset")
    dataset_iris = np.genfromtxt("./dataset/iris_dataset_norm.csv", dtype=float, delimiter=",")
    generator.top_n_dataset(array_rank, dataset_iris,"./dataset/iris_dataset_rank")
    dataset_iris = ekstraktor.generate_dataset("./dataset/iris_dataset_rank"
                                            "./dataset/iris_target", train, valid, test, True)
    print dataset_iris
    # ekstraktor.norm_dataset("./dataset/GSE10072_dataset")
```

Kelas ekstraktor ini melakukan adaptasi data yang tadinya memiliki struktur yang tidak kompatibel dengan library Theano yang di python, menjadi kompatibel dan memiliki struktur data yang disesuaikan. Kemudian, dilakukan juga permutasi random agar datanya memiliki sebaran yang normal untuk kemudian dilakukan pembagian data yang terdiri dari sekian persen data training, validasi dan testing.

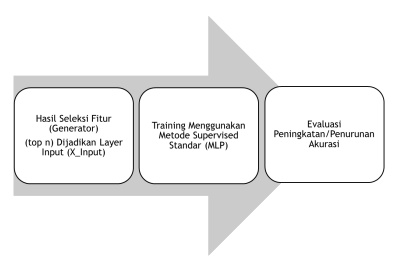
3.10.3 Kelas Generator

Kelas Generator ini adalah modul yang dibuat agar bisa secara otomatis memilih gen-gen yang dianggap penting pada sebuah array yang berisi index dari gen yang ada pada dataset.



Gambar 3.13: Diagram Kelas Generator yang digunakan untuk menggenerasi data gen berdasarkan rankingnya

3.10.4 Hasil Evaluasi Dengan Multi Layer Perceptron



Gambar 3.14: Diagram Proses Menggenerasi Data Untuk Dijadikan Dataset Training

Setelah didapatkan top-n gen, diperlukan proses untuk menggenerasi data ulang yang didapat dari data asli diambil gen top-n tersebut, pada penelitian ini akan diambil top 250 gen agar sesuai dengan gen yang didapat di literatur untuk kemudian dilakukan konfirmasi. Dan dievaluasi apakah terjadi peningkatan atau penurunan akurasi dibandingkan dengan tanpa adanya seleksi fitur.

BAB 4 PEMBAHASAN

Pada bab 4 ini akan dibahas tentang hasil penelitian dari metodologi yang ada pada bab tiga, dan masalah-masalah yang dihadapi pada saat implementasinya dan pembahasannya.

4.1 Overview Metodologi

Model yang dihasilkan dari *unsupervised learning* yang dilakukan oleh DBN menggunakan data training, harus diuji dahulu dengan dengan data validasi dan data testing, yaitu dengan cara memberikan satu layer output menggunakan *logistic regression* hal ini untuk mengetahui apakah klasifikasinya lebih baik atau sebaliknya. Hasil ini berpengaruh pada proses tuning parameter (jumlah layer dan jumlah hidden unitnya) untuk didapatkan *cost* yang paling optimal pada saat pre-training. Setelah dilakukan perankingan secara multi-step dari hasil percobaan yang terbaik, diperlukan pengujian apakah apakah seleksi fitur tersebut mendapatkan hasil klasifikasi yang lebih baik dengan menggunakan fitur yang telah diseleksi saja. Dengan cara membandingkan *biomarker* yang ditemukan oleh algoritma multi-step rangking dibandingkan dengan algoritma yang ada di literatur yaitu metode *bonferroni* untuk melakukan test statistik pada data gen tersebut (Hochberg, 1988).

4.2 Hasil Percobaan DBN Dengan Setting Hyperparameter yang Berbeda

Untuk mendapatkan hasil yang optimal dibutuhkan banyak percobaan dan setting parameter yang berbeda-beda, mulai dari jumlah layer, jumlah hidden unit tiap layernya, learning rate dan ukuran batch-nya. Oleh karena itu, dibawah adalah rekapitulasi percobaan dengan hasil terbaik dari sekian percobaan, dipilih lima percobaan yang paling baik hasilnya untuk kemudian dianalisa lebih jauh. Percobaan dibawah memiliki setting parameter seperti pada daftar berikut:

Tabel 4.1: Setting Parameter Awal

No.	Item	Keterangan
		Gene expression signature of cigarette smoking
1	Dataset	and its role in lung adenocarcinoma development
		and survival (Landi et al., 2008)
2	Total Data	107 Pasien
3	Kanker	58 Pasien
4	Normal	49 Pasien
5	Training	69 Pasien
6	Validasi	15 Pasien
7	Testing	23 Pasien
8	Epoch	1000 dan 2000
9	Learning Rate	0.01
10	Fitur Gen	22.283 Gen

Setelah dilakukan eksperimen secara *unsupervised* diperoleh *cost* terbaik pada Percobaan dan hasilnya ada di tabel 4.2 :

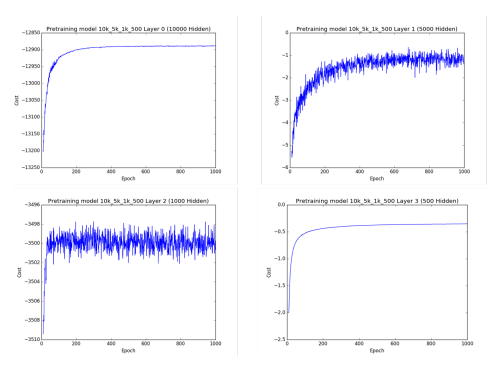
Tabel 4.2: Eksperimen DBN Unsupervised

Eks	Hidden	Epoch	Cost Lyr 0	Cost Lyr 1	Cost Lyr 2	Cost Lyr 3	Waktu (Jam)
1	[10000, 5000, 1000, 500]	1000	-12888.2	-1.37401	-3499.73	-0.351105	65
		2000	-12888.2	-0.828167	-3484.73	-0.150991	132
2	[7000, 10000, 5000, 1000]	1000	-12886.8	-1.36201	-6866.37	-0.163702	63
		2000	-12886.7	-1.57877	-6873.31	-0.0729352	138
3	[3000, 2000, 1000, 100]	1000	-12897.8	-0.862442	-1410.18	-3.244	58
		2000	-12897.0	-0.849616	-1397.09	-3.14657	123
4	[15000, 8000, 2000]	1000	-12934.5	-32.4227	-2756.41	(null)	68
5	[25000, 17000, 7000]	1000	-12888.1	-12.1715	-5446.34	(null)	72

Tabel diatas menunjukkan bahwa dengan epoch 1000 dan 2000 costnya tidak menunjukkan perbaikan secara signifikan. Bahkan untuk beberapa kasus, hasil-

nya lebih buruk. Dibawah adalah plot cost untuk percobaan yang dilakukan secara *greedy layer wise*, dari plot tersebut dapat dilihat bahwa cost pada epoch 700-an sudah tidak lagi membaik secara signifikan. Hal ini bisa dikarenakan oleh terbatasnya data training yang dipakai yaitu hanya 69 pasien dikarenakan oleh terbatasnya data yang didapatkan karena mahalnya percobaan microarray itu sendiri.

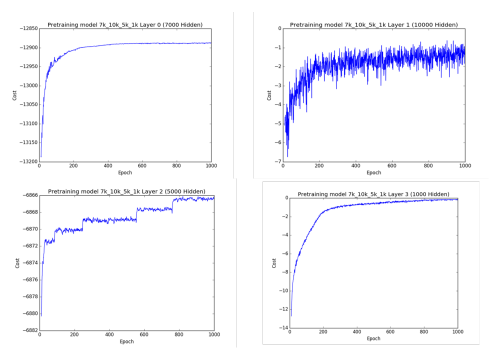
4.2.1 Plot Cost Percobaan 1 (Hidden = [10k, 5k, 1k, 500])



Gambar 4.1: Perbandingan Cost Pada Percobaan 1 Sampai 1000 Epoch Pada Tiap Layernya

Pada Gambar 4.1 merupakan perbandingan cost dari layer 0 sampai 3 (4 layer) dengan konfigurasi hidden [10000, 5000,1000,500] disitu bisa dilihat bahwa setelah epoch 500 tidak terjadi perbaikan cost yang signifikan. Juga cost pada layer 2 dan 3 memiliki ritme yang tidak stabil.

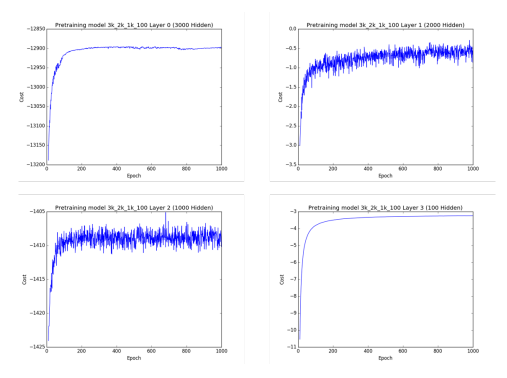
4.2.2 Plot Cost Percobaan 2 (Hidden = [7k, 10k, 5k, 1k])



Gambar 4.2: Perbandingan Cost Pada Percobaan 2 Sampai 1000 Epoch Pada Tiap Layernya

Pada Gambar 4.2 merupakan perbandingan cost dari layer 0 sampai 3 (4 layer) disitu bisa dilihat bahwa setelah epoch 500 tidak terjadi perbaikan cost yang signifikan. Juga cost pada layer 2 dan 3 memiliki ritme yang juga tidak stabil.

4.2.3 Plot Cost Percobaan 3 (Hidden = [3k, 2k, 1k, 100])



Gambar 4.3: Perbandingan Cost Pada Percobaan 3 Sampai 1000 Epoch Pada Tiap Layernya

Pada Gambar 4.3 merupakan perbandingan cost dari layer 0 sampai 3 (4 layer) disitu bisa dilihat bahwa setelah epoch 700-an tidak terjadi perbaikan cost yang signifikan. Juga *cost* pada layer 2 dan 3 memiliki ritme yang tidak stabil.

Berarti dari ketiga percobaan tersebut, secara garis besar, epoch lebih dari 700an tidak mempengaruhi perbaikan error rekonstruksinya. Hal ini bisa disebabkan karena kurangnya data training.

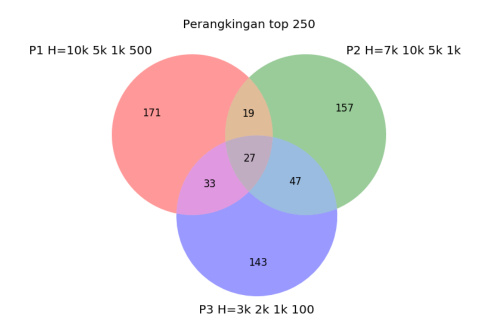
4.3 Hasil Penerapan Multi Step Ranking Bobot

Percobaan training DBN secara *unsupervised* yang dilakukan dengan setting pada tabel 4.2 diatas dipilih tiga percobaan terbaik untuk dilakukan algoritma multi-step ranking.

4.3.1 Diagram Venn Perpotongan Percobaan 1, 2 dan 3

Pada saat dilakukan multi-step ranking pada percobaan 1, 2 dan 3. Dibuat perankingan top 250 gen yang paling berpengaruh terhadap model-nya masing-masing. Kemudian, dibuat sebuah diagram untuk mendapatkan perpotongan 250 gen tersebut pada tiap-tiap percobaan. Hal ini digunakan untuk mengetahui gen-gen mana

yang selalu muncul di percobaan 1,2,3 atau muncul di dua percobaan dan hanya muncul di satu percobaan. Maka didapatkan diagram venn seperti pada Gambar 4.4



Gambar 4.4: Perbandingan Perankingan Top 250 pada tiga percobaan yang paling baik, ada 27 gen yang selalu muncul pada ketiga percobaan tersebut

Pada diagram venn diatas, ditunjukkan bahwa ada 27 gen yang selalu muncul pada percobaan 1, 2, 3. Hal ini menunjukkan bahwa gen tersebut adalah gen yang diindikasikan lebih informatif dibandingkan dengan gen yang lainnya. Ke 27 gen tersebut ada pada tabel 4.3 penemuan 27 gen yang selalu muncul pada tiga percobaan terbaik tersebut bisa diindikasikan sebagai *biomarker*. Yaitu gen yang bisa mencirikan seseorang terkena kanker paru-paru atau tidak.

Tabel 4.3: Index dan Kode Gen yang Diindikasikan sebagai Biomarker

Kode Gen
207783_x_at
201891_s_at
210183_x_at
216520_s_at
200004_at
38691_s_at
211911_x_at
214363_s_at
200026_at
200780_x_at
213347_x_at
213867_x_at
204892_x_at
206559_x_at
214387_x_at
200801_x_at
200674_s_at
37004_at
200081_s_at
200705_s_at
211984_at
201352_at
211720_x_at
221607_x_at
200095_x_at
201492_s_at
200984_s_at

Ke-27 gen pada tabel tersebut merupakan gen yang diindikasikan memiliki pengaruh yang signifikan pada percobaan. Akan tetapi hal ini perlu dilakukan konfirmasi lebih lanjut untuk memastikan bahwa gen tersebut memang berpengaruh secara signifikan terhadap penyakit kanker paru-paru. Ada dua tahapan konfirmasi yang pertama tahap konfirmasi dengan memastikan bahwa hasil klasifikasi dengan hanya menggunakan top 250 gen tersebut bisa mengklasifikasikan pasien

sehat dan pasien kanker. Tahap yang kedua adalah dengan cara konfirmasi melalui literatur tentang biomarker kanker paru-paru yang sudah ditemukan pada penelitian sebelumnya.

4.4 Bagian Supervised Learning Dengan Multi Layers Perceptron (MLP)

Pada saat dilakukan klasifikasi pasien kanker dan normal tanpa dilakukan seleksi fitur, dikarenakan banyaknya fitur gen yang merupakan noise, maka perbandingan fitur gen dan pasien menjadi sangat lebar, oleh karena itu sangat rentan dengan masalah yang sering timbul dari teknik pembelajaran mesin yaitu *overfitting*. Oleh karena itu, salah satu cara untuk menghindari overfitting adalah dengan metode seleksi fitur.

Setelah dilakukan perbandingan gen biomarker yang ditemukan pada proses perankingan diatas, top 250 gen tersebut dibuat menjadi data input untuk kasus klasifikasi. Untuk di evaluasi apakah hasil klasifikasinya lebih baik dibandingkan dengan tanpa seleksi fitur.

Tabel 4.4 merupakan perbandingan error antara logistic regression yang ditempatkan pada layer akhir DBN, tanpa dilakukan seleksi fitur. Dibandingkan dengan MLP yang memiliki 1 layer hidden dan 250 hidden unit. Untuk dilakukan training ulang dan dibandingkan dengan hasil yang diperoleh dari logistic regression.

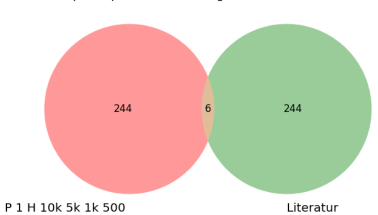
	Tanpa Seleksi Fit	ur(LogReg)	Dengan Seleksi Fitur(MLP)		
Percobaan	Validation Error	Test Error	Validation Error	Test Error	
1	50%	66%	5.55%	0%	
2	50%	30%	0%	8.33%	
3	50%	30%	0%	16%	

Tabel 4.4: Perbandingan Error Antara Dengan dan Tanpa Seleksi Fitur

Dari tabel 4.4 dapat disimpulkan bahwa terjadi perbaikan signifikan antara validation dan test error dibandingkan tanpa dilakukan seleksi fitur. Akan tetapi hal ini masih belum menunjukkan apakah seleksi fitur gen tersebut merupakan *biomarker*. Oleh karena itu diperlukan evaluasi lebih lanjut yaitu dengan evaluasi literatur untuk memastikan bahwa gen yang ditemukan memang informatif untuk kasus kanker paru-paru.

4.5 Hasil Evaluasi Dengan Literatur Pertama Bonferroni Method(Hochberg, 1988)

Metode Bonferroni adalah metode multipel testing di statistik yang paling umum digunakan untuk dataset dari percobaan *microarray*. Metode ini adalah metode yang dipakai oleh Landi et al. (2008) dalam menganalisa dataset GSE10072 yang merupakan hasil eksperimen kanker paru-paru (Landi et al., 2008) Dengan melakukan test statistik menggunakan metode bonferroni dipilih 250 gen yang paling signifikan dari hasil test statistik tersebut dibandingkan dengan gen yang dipilih dari metode multi-step ranking, didapatkan hasil sebagai berikut.

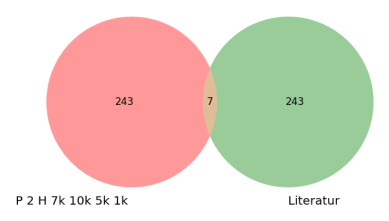


Top 250 percobaan 1, dengan teknik di literatur 1

Gambar 4.5: Hasil top 250 Gen dibandingkan dengan Metode bonferroni

Pada percobaan 1, dihasilkan perpotongan 6 gen. Walaupun kelihatan kecil tetapi perpotongan 6 gen dari 22 ribu-an gen menjadi sangat signifikan untuk diteliti lebih lanjut gen-gen tersebut sebagai kandidat *Biomarker*

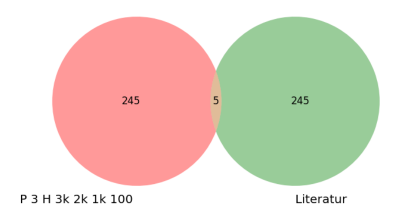
Top 250 percobaan 2, dengan teknik di literatur 1



Gambar 4.6: Hasil top 250 Gen dibandingkan dengan Metode bonferroni

Percobaan 2 dibandingkan dengan metode bonferroni juga memiliki perpotongan yang tidak besar yaitu 7 gen saja.

Top 250 percobaan 3, dengan teknik di literatur 1



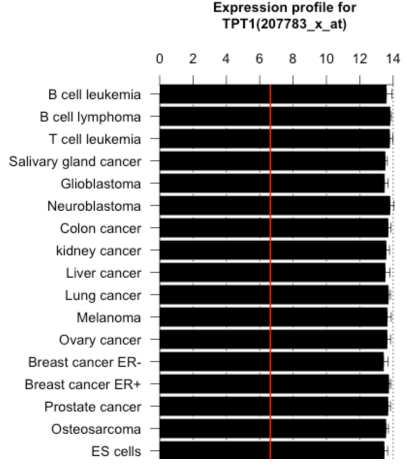
Gambar 4.7: Hasil top 250 Gen dibandingkan dengan Metode bonferroni

Percobaan 3 dibandingkan dengan metode bonferroni memiliki perpotongan ke-

sesuaaina 5 gen.

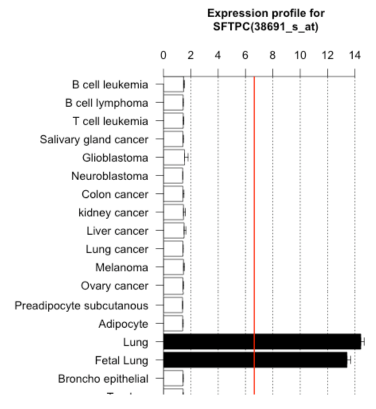
4.6 Hasil Konfirmasi Dengan Literatur Kedua Harvard Cancer Center (https://ccib.mgh.harvard.edu/xavier)

Sebanyak 27 gen yang ditemukan untuk irisan tiga percobaan terbaik, akan dilakuan review literatur lebih jauh. Menurut situs harvard cancer center, gen-gen tertentu bisa menununjukkan tingkat signifikansi gen tersebut terhadap sebuah penyakit kanker. Gen yang berada pada ranking 1 sampai 27 tersebut memiliki signifikasni yang tinggi terhadap kanker paru-paru dibandingkan dengan gen yang dipilih secara acak.



Gambar 4.8: Profil Ekspresi Gen TPT1 yang merupakan ranking pertama

Dari gambar bisa dilihat bahwa signifikansi gen TPT1 yang merupakan gen dengan ranking pertama memiliki signifikansi terhadap penyakit kanker paru-paru (lung cancer). Sumber profil gen didapat dari https://ccib.mgh.harvard.edu/xavier



Gambar 4.9: Profil Ekspresi Gen TPT1 yang merupakan ranking pertama

Pada dua contoh profil yang ditemukan yaitu gen TPT1 dan gen SFTPC bisa disimpulkan bahwa walaupun ekspresi gen tersebut ditemukan pada kanker paru-paru, tetapi tidak unik dan juga ditemukan di kanker-kanker yang lain misalnya leukemia, lymphoma dan sebagainya. Hal ini terjadi karena data yang dipakai adalah data kanker paru-paru saja. Sehingga gen yang sama bisa signifikan pada kanker-kanker lainnya dikarenakan tidak adanya data selain kanker paru-paru untuk dijadikan data trainingnya.

4.7 Kendala-Kendala yang Dialami Selama Melakukan Percobaan

Pada saat melakukan percobaan dengan menggunakan arsitektur *deep learning* kendala yang paling utama adalah lamanya waktu training dan penggunaan resource memory yang sangat besar. Dengan menggunakan komputer core i5 dengan memory vga 2 GB, dan RAM 4 GB diperlukan waktu rata-rata 3-5 hari. Seperti pada tabel 4.5. Dikarenakan oleh kendala ini maka untuk melakukan percobaan dengan arsitektur yang lebih besar, misalnya dilakukan penambahan layer (lebih dari 4 layer) dan penambahan hidden unit, menjadi terbatas. Juga masalah pada terbatas-

nya dataset untuk training yang hanya 107 sampel pasien, hal ini disebabkan oleh mahalnya percobaan *microarray* yang dilakukan sehingga sulit untuk mendapatkan data yang lebih besar lagi.

Tabel 4.5: tabel ukuran model dan waktu running

Percobaan	Konfigurasi Hidden (h0, h1, h2, h3)	Ukuran Model	Running (Jam) (1000e, 2000e)
1	10000, 5000,1000, 500	1 GB	65, 132
2	7000,10000,5000,1000	1 GB	63, 138
3	3000,2000,1000,100	275 MB	58, 123
4	15000,8000,2000	Out of Memory	-
5	25000, 17000, 7000	Out of Memory	-

Pada tabel diatas, bisa dihilhat bahwa hidden yang melebihi 15000 sudah menghabiskan RAM komputer yang hanya berukuran 4 GB. Oleh karena itu, percobaan yang seharusnya bisa memperdalam layer dan memperbesar hidden unit tidak memungkinkan untuk dilakukan.

BAB 5 KESIMPULAN DAN SARAN

5.1 Kesimpulan

Penelitian ini menerapkan seleksi fitur perankingan multi-step pada *arsitektur deep belief network (DBN)* untuk mencari *biomarker* pada data microarray penyakit kanker paru-paru. Penerapannya menggunakan library Theano pada bahasa pemrograman Python. Kesimpulan yang dapat diambil dari penelitian ini adalah sebagai berikut:

- 1. Metodologi pencarian *biomarker* secara *unsupervised* dengan menggunakan teknik *Deep Belief Network (DBN)* didapatkan model terbaik dengan konfigurasi hidden unit 4 layer [7000, 10000, 5000, 1000] dengan epoch 1000 dan learning rate 0.01.
- 2. Algoritma perankingan gen secara multi-step yang diajukan pada thesis ini, bisa dilakukan untuk network DBN yang di training secara *unsupervised* murni, dan menghasilkan hasil biomarker yang memiliki signifikansi yang tinggi.
- 3. Evaluasi yang dilakukan secara bertahap yaitu mulai dari dibandingkannya metode unsupervised dengan masalah klasifikasi *supervised* dengan MLP menunjukkan peningkatan hasil klasifikasi yang signifikan. Dan *biomarker* yang ditemukan, dibandingkan dengan literatur yaitu metode bonferroni menunjukkan bahwa gen yang ditemukan memiliki signifikansi yang tinggi.

5.2 Saran

Karena keterbatasan waktu penelitian dan mesin yang digunakan, maka ada banyak hal yang bisa dilakukan untuk penelitian selanjutnya yaitu:

- 1. Melakukan generalisasi, apakah metode ini cocok juga dilakukan untuk data *microarray* pada penyakit-penyakit lainnya selain kanker paru-paru.
- 2. Karena metode ini menggunakan arsitektur *deep learning* dengan jaringan DBN, apakah dengan melakukan pada network DBN yang lebih dalam (layer hidden dengan kedalaman lebih dari 4 layer) bisa meningkatkan keakuratan

- pendeteksian *biomarker*. Dikarenakan terbatasnya memory komputer, maka hal ini belum memungkinkan untuk dilakukan.
- 3. Diterapkan arsitektur deep learning yang lainnya misalnya *stacked autoencoder, denoising autoencoder, convolutional neural-network*, dan atau arsitektur-arsitektur deep learning yang baru.

DAFTAR REFERENSI

- Constantin F Aliferis, Ioannis Tsamardinos, Pierre P Massion, Alexander R Statnikov, Nafeh Fananapazir, and Douglas P Hardin. Machine learning models for classification of lung cancer and selection of genomic markers using array gene expression data. In *FLAIRS Conference*, pages 67–71, 2003.
- M Mwanadan Babu. Introduction to microarray data analysis. *Computational genomics: Theory and application*, pages 225–249, 2004.
- Supriyo Bandyopadhyay, Saurav Mallik, and Amit Mukhopadhyay. A survey and comparative study of statistical tests for identifying differential expression from microarray data. *Computational Biology and Bioinformatics, IEEE/ACM Transactions on*, 11(1):95–115, 2014.
- Steven A Belinsky. Gene-promoter hypermethylation as a biomarker in lung cancer. *Nature Reviews Cancer*, 4(9):707–717, 2004.
- Yoshua Bengio, Pascal Lamblin, Dan Popovici, Hugo Larochelle, et al. Greedy layer-wise training of deep networks. *Advances in neural information processing systems*, 19:153, 2007.
- Kevin Duh. Deep learning & neural networks lecture. 2014.
- Mourad Elloumi and Albert Y Zomaya. *Algorithms in computational molecular biology: techniques, approaches and applications*, volume 21. John Wiley & Sons, 2011.
- Rasool Fakoor, Faisal Ladhak, Azade Nazi, and Manfred Huber. Using deep learning to enhance cancer diagnosis and classification. *roceedings of the International Conference on Machine Learning.*, 2013.
- Mikael Häggström. Diagram of the pathways of human steroidogenesis. *Medicine*, 1:1, 2014.
- Geoffrey E Hinton and Ruslan R Salakhutdinov. Reducing the dimensionality of data with neural networks. *Science*, 313(5786):504–507, 2006.
- Geoffrey E Hinton, Simon Osindero, and Yee-Whye Teh. A fast learning algorithm for deep belief nets. *Neural computation*, 18(7):1527–1554, 2006.

- Yosef Hochberg. A sharper bonferroni procedure for multiple tests of significance. *Biometrika*, 75(4):800–802, 1988.
- Maria Teresa Landi, Tatiana Dracheva, Melissa Rotunno, Jonine D Figueroa, Huaitian Liu, Abhijit Dasgupta, Felecia E Mann, Junya Fukuoka, Megan Hames, Andrew W Bergen, et al. Gene expression signature of cigarette smoking and its role in lung adenocarcinoma development and survival. *PloS one*, 3(2):e1651, 2008.
- Christopher Poultney, Sumit Chopra, Yann L Cun, et al. Efficient learning of sparse representations with an energy-based model. In *Advances in neural information processing systems*, pages 1137–1144, 2006.
- Sridhar Ramaswamy, Pablo Tamayo, Ryan Rifkin, Sayan Mukherjee, Chen-Hsiang Yeang, Michael Angelo, Christine Ladd, Michael Reich, Eva Latulippe, Jill P Mesirov, et al. Multiclass cancer diagnosis using tumor gene expression signatures. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 98(26):15149–15154, 2001.
- Shirish Krishnaj Shevade and S Sathiya Keerthi. A simple and efficient algorithm for gene selection using sparse logistic regression. *Bioinformatics*, 19(17):2246–2253, 2003.
- Deep Learning Tutorial. Lisa lab. *University of Montreal*, 2014.
- Youngmi Yoon, Jongchan Lee, and Sanghyun Park. Building a classifier for integrated microarray datasets through two-stage approach. In *BioInformatics and BioEngineering*, 2006. *BIBE* 2006. *Sixth IEEE Symposium on*, pages 94–102. IEEE, 2006.



LAMPIRAN 1

Implementasi multi-step ranking dengan menggunakan python: Listing 1 : Implementasi Multi-Step Ranking di python

```
# perkalian matrix rank weight
import numpy as np
def awal(w):
    return np.ones((w.shape[1],), dtype=np.float)
def jumlah_bobot(w, top_ke_n):
    # kalikan w dengan matrix 1
    return w.dot(top_ke_n)
def rank_hasil_iumlah(sum_w):
    # urutkan sum_w dan beri index
____: rtype _sum_w_: _numpy . array
   swi = sum_w.shape[0]
    hsl = np.arange(swi)
    c = np.concatenate((hsl,sum_w))
    c = c.reshape(2,swi)
   c = c.T
    z = c[c[:,1].argsort()[::-1]] # urutkan descending berdasarkan bobot (indeks mengikuti)
    return z
def set_top_n(idx_sum_w, top_n = 2):
    \# set = 0 semua yang bukan top n
    # kembalikan ke urutan semula
    z = idx_sum_w.copy()
    z[top_n:,1] = 0.
    z[0:top_n,1] = 1.
    # print 'z adalah
    # print z
    d = z[z[:,0]. argsort()[::]]
   # print 'd adalah'
   # print d
    return d
# set_rank : melakukan setting 1 untuk top n dan
def extract_top_n(n):
    return n[:,1]
def set_index_dengan_gen(bobot_akhir):
    # index gen dengan urutan perankingannya
    pass
def plot_diagram(a, b):
    # plot himpunan a dan b dan anggota keduanya
    pass
if __name__ == '__main__':
    # wl adalah bobot untuk testing
    w1 = np.array([[0, 1, 2, 3, 4],
                 [5, 6, 7, 8, 9],
                  [10, 11, 12, 13, 14]])
    x = jumlah\_bobot(w1,a) # x = perhitungan bobot berdasarkan h ( 10, 35, 60)
    y = rank_hasil_jumlah(x) # (diberi index dan diranking)
    z = set_top_n(y, 1)
    print y
    # print x.shape
     \textit{\# print y \# matrix penjumlahan bobot diranking sebelum diambil top N } \\
    \# print z \# matrix penjumlahan bobot setelah diranking dan diset 0 untuk yg bukan top N
```

Contoh implementasi multistep rank pada model yang disimpan pada file: Listing 2 : Implementasi Multistep rank Pada Model

```
import multistep_rank as mtr
import theano.tensor as T
import numpy as np
from ekstrak_csv import Ekstraktor
# buat function :
\# hsl\_ranking = multisteprank(model, [100,100,100]):
ekstraktor = Ekstraktor()
model = ekstraktor.load_data("./dataset/model1000e_10k_5k_1k_500.pkl.gz")
print 'Jumlah_layer_: _%i' % (model.n_layers)
Wlayer3 = model.rbm_layers[3].W
Wlayer2 = model.rbm_layers[2].W
Wlayer1 = model.rbm_layers[1].W
Wlayer0 = model.rbm_layers[0].W
# Wlayer1.shape.eval()
y3 = Wlayer3.get_value(True)
x3 = T.fmatrix()
x3 = y3.copy()
# ranking ujung
awal3 = mtr.awal(x3)
jml_bobot3 = mtr.jumlah_bobot(x3, awal3)
ranking_jml_bobot3 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot3)
top_n3 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot3,70)
# print "layer 3"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot3[:50]
# print 'set top n dengan 1:
\# print top\_n3.astype(int)
y2 = Wlayer2.get_value(True)
x2 = y2.copy()
awal2 = mtr.extract_top_n(top_n3)
jml_bobot2 = mtr.jumlah_bobot(x2, awal2)
ranking_jml_bobot2 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot2)
top_n2 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot2,700)
# print "layer 2"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot2[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n2.astype(int)
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy()
awal1 = mtr.extract_top_n(top_n2)
jml\_bobot1 = mtr.jumlah\_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot1,1500)
# print "layer 1"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot1[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n1.astype(int)
y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy()
awal0 = mtr.extract_top_n(top_n1)
jml_bobot0 = mtr.jumlah_bobot(x0, awal0)
ranking_jml_bobot0 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot0)
top_n0 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot0,70)
print "layer_visible"
```

```
print 'hasil_perankingan_top_250_layer_visible_10k_5k_1k_500:_'
print ranking_jml_bobot0[:250,0].astype(int)
```

Listing 3: Implementasi melakukan plotting diambil dari log

```
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
import thesis.ekstrak_csv as eks
kamus = {"Pre-training_layer": "", "epoch": "", "cost": "", "\n": ""}
def replace_all(text, dic):
    for i, j in dic.iteritems():
       text = text.replace(i, j)
    return text
def load_file_text(nama_file):
    text_file = open(nama_file, "r")
    lst = text_file.readlines()
    a = np.array([replace\_all(lst[0], kamus).split(",")], float)
    for i in range(1,len(lst)):
       b = np.array([replace_all(lst[i], kamus).split(",")], float)
        a = np.r_{-}[a,b]
    return a
def load_epch_layer(mat, jml_epoch, layer):
    return mat[(layer*jml_epoch):((layer+1)*jml_epoch),1:3]
def load_file_ekstrak_layer_epoch_cost(nama_file_log_test):
    c = load_file_text(nama_file_log_test)
    return c
if __name__ == '__main__':
    # contoh pemakaian load matrix
    # edit file log sampai hanya ada layer epoch dan cost saja
    # simpan dengan kode jml epoch layer
    # load file log dengan :
    \# f = load\_file\_ekstrak\_layer\_epoch\_cost("../thesis\_test/dataset\_test/log\_test.log")
    \# g = load\_epch\_layer(f, 2, 1) \# g = matrix dengan isi epoch dan cost pada layer 2
    f = load\_file\_ekstrak\_layer\_epoch\_cost("../thesis/dataset/log1000e\_3k\_2k\_1k\_100.txt")
    ekstraktor = eks. Ekstraktor()
    \# ekstraktor.simpan_data("../thesis/dataset/1000e_3k_2k_1k_100_lyr1",g)
    # plot layer 1
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title("Pretraining_model_3k_2k_1k_100_Layer_0_(3000_Hidden)")
    g_0 = load_epch_layer(f, 1000, 0)
    plt.plot(g_0[10:,0],g_0[10:,1])
    plt.show()
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title \ ("Pretraining \_model\_3k\_2k\_1k\_100 \_Layer\_1 \_ (2000 \_Hidden)")
    g_1 = load_epch_layer(f, 1000, 1)
    plt.\,plot\,(\,g\_1\,[\,1\,0\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_1\,[\,1\,0\,:\,,\quad 1\,])
    plt.show()
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title("Pretraining_model_3k_2k_1k_100_Layer_2_(1000_Hidden)")
    g_2 = load_epch_layer(f, 1000, 2)
    plt.\,plot\,(\,g\_2\,[\,10\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_2\,[\,10\,:\,,\quad 1\,])
    plt.show()
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title \ ("Pretraining \_model\_3k\_2k\_1k\_100\_Layer\_3\_(100\_Hidden)")
    g_3 = load_epch_layer(f, 1000, 3)
    plt.plot(g_3[10:, 0], g_3[10:, 1])
    plt.show()
```

```
f = load\_file\_ekstrak\_layer\_epoch\_cost("../thesis/dataset/log1000e\_7k\_10k\_5k\_1k.txt")
ekstraktor = eks.Ekstraktor()
# # ekstraktor.simpan_data("../thesis/dataset/1000e_3k_2k_1k_100_lyr1",g)
# # plot layer 1
\#\ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g)
# plot layer 1
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title \ ("Pretraining\_model\_7k\_10k\_5k\_1k\_Layer\_0\_(7000\_Hidden)")
g_0 = load_epch_layer(f, 1000, 0)
plt.plot(g_0[10:, 0], g_0[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_7k_10k_5k_1k_Layer_1_(10000_Hidden)")
g_1 = load_epch_layer(f, 1000, 1)
plt.\,plot\,(\,g\_1\,[\,10\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_1\,[\,10\,:\,,\quad 1\,])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_7k_10k_5k_1k_Layer_2_(5000_Hidden)")
g_2 = load_epch_layer(f, 1000, 2)
plt.plot(g_2[10:, 0], g_2[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.\ title\ ("Pretraining\_model\_7k\_10k\_5k\_1k\_Layer\_3\_(1000\_Hidden)")
g_3 = load_epch_layer(f, 1000, 3)
plt.\,plot\,(\,g\_3\,[\,10\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_3\,[\,10\,:\,,\quad 1\,])
plt.show()
f = load\_file\_ekstrak\_layer\_epoch\_cost("../thesis/dataset/log1000e\_10k\_5k\_1k\_500.txt")
ekstraktor = eks.Ekstraktor()
 \# \ \# \ ekstraktor.simpan\_data\left("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g\right) 
# # plot layer 1
\#\ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g)
# plot layer 1
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title ("Pretraining \_model\_10k\_5k\_1k\_500 \_Layer\_0 \_ (10000 \_Hidden)")
g_0 = load_epch_layer(f, 1000, 0)
plt.plot(g_0[10:, 0], g_0[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_10k_5k_1k_500_Layer_1_(5000_Hidden)")
g_1 = load_epch_layer(f, 1000, 1)
plt.\,plot\,(\,g\_1\,[\,10\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_1\,[\,10\,:\,,\quad 1\,])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title ("Pretraining \_model\_10k\_5k\_1k\_500 \_Layer\_2 \_ (1000 \_Hidden)")
g_2 = load_epch_layer(f, 1000, 2)
plt.plot(g_2[10:, 0], g_2[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_10k_5k_1k_500_Layer_3_(500_Hidden)")
g_3 = load_epch_layer(f, 1000, 3)
plt.plot(g_3[10:, 0], g_3[10:, 1])
plt.show()
```

Listing 3: Implementasi melakukan plotting untuk epoch 2000

```
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
import thesis.ekstrak.csv as eks
```

```
kamus = {"Pre-training_layer": "", "epoch": "", "cost": "", "\n": ""}
def replace_all(text, dic):
    for i, j in dic.iteritems():
       text = text.replace(i, j)
    return text
def load_file_text(nama_file):
    text_file = open(nama_file, "r")
    lst = text_file.readlines()
    a = np.array([replace\_all(lst[0], kamus).split(",")], float)
    for i in range(1,len(lst)):
       b = np.array([replace_all(lst[i], kamus).split(",")], float)
        a = np.r_{-}[a,b]
    return a
def load_epch_layer(mat, jml_epoch, layer):
    \textbf{return} \hspace{0.1in} \text{mat} \hspace{0.5pt} \texttt{[(layer*jml\_epoch):((layer+1)*jml\_epoch),1:3]}
def load_file_ekstrak_layer_epoch_cost(nama_file_log_test):
    c = load_file_text(nama_file_log_test)
    return c
if __name__ == '__main__':
    # contoh pemakaian load matrix
    # edit file log sampai hanya ada layer epoch dan cost saja
    # simpan dengan kode jml epoch layer
    # load file log dengan :
    \#\ f = load\_file\_ekstrak\_layer\_epoch\_cost\ ("../thesis\_test/dataset\_test/log\_test.log")
    \# g = load\_epch\_layer(f, 2, 1) \# g = matrix dengan isi epoch dan cost pada layer 2
    f = load_file_ekstrak_layer_epoch_cost("../thesis/dataset/logout2000e_3k_2k_1k_100.txt")
    ekstraktor = eks.Ekstraktor()
    \#\ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g)
    # plot layer 1
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title("Pretraining_model_3k_2k_1k_100_Layer_0_(3000_Hidden)")
    g_0 = load_epch_layer(f, 2000, 0)
    plt.plot(g_0[10:,0],g_0[10:,1])
    plt.show()
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title("Pretraining_model_3k_2k_1k_100_Layer_1_(2000_Hidden)")
    g_1 = load_epch_layer(f, 2000, 1)
    plt.plot(g_1[10:, 0], g_1[10:, 1])
    plt.show()
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.\ title\ ("Pretraining \_model\_3k\_2k\_1k\_100 \_Layer\_2 \_ (2000 \_Hidden)")
    g_2 = load_epch_layer(f, 2000, 2)
    plt.\,plot\,(\,g\_2\,[\,10\,:\,,\ 0\,]\,,\ g\_2\,[\,10\,:\,,\ 1\,])
    plt.show()
    plt.ylabel("Cost")
    plt.xlabel("Epoch")
    plt.title("Pretraining_model_3k_2k_1k_100_Layer_3_(100_Hidden)")
    g_3 = load_epch_layer(f, 2000, 3)
    plt.plot(g_3[10:, 0], g_3[10:, 1])
    plt.show()
    f = load\_file\_ekstrak\_layer\_epoch\_cost("../thesis/dataset/logout2000e\_7k\_10k\_5k\_1k.txt")
    ekstraktor = eks.Ekstraktor()
     \# \ \# \ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g) 
    # # plot layer 1
    \#\ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g)
    # plot layer 1
    plt.ylabel("Cost")
```

```
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_7k_10k_5k_1k_Layer_0_(7000_Hidden)")
g_0 = load_epch_layer(f, 2000, 0)
plt.plot(g_0[10:, 0], g_0[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.\ title\ ("Pretraining \_model\_7k\_10k\_5k\_1k\_Layer\_1\_(10000\_Hidden)")
g_1 = load_epch_layer(f, 2000, 1)
plt.\,plot\,(\,g\_1\,[\,10\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_1\,[\,10\,:\,,\quad 1\,])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_7k_10k_5k_1k_Layer_2_(5000_Hidden)")
g_2 = load_epch_layer(f, 2000, 2)
plt.plot(g_2[10:, 0], g_2[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.\ title\ ("Pretraining\_model\_7k\_10k\_5k\_1k\_Layer\_3\_(1000\_Hidden)")
g_3 = load_epch_layer(f, 2000, 3)
plt.plot(g_3[10:, 0], g_3[10:, 1])
f = load_file_ekstrak_layer_epoch_cost("../thesis/dataset/logout2000e_10k_5k_1k_500.txt")
ekstraktor = eks.Ekstraktor()
 \# \ \# \ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g) 
# # plot layer 1
\#\ ekstraktor.simpan\_data("../thesis/dataset/1000e\_3k\_2k\_1k\_100\_lyr1",g)
# plot layer 1
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title ("Pretraining \_model\_10k\_5k\_1k\_500 \_Layer\_0 \_ (10000 \_Hidden)")
g_0 = load_epch_layer(f, 2000, 0)
plt.plot(g_0[10:, 0], g_0[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_10k_5k_1k_500_Layer_1_(5000_Hidden)")
g_1 = load_epch_layer(f, 2000, 1)
plt.\,plot\,(\,g\_1\,[\,1\,0\,:\,,\quad 0\,]\,,\quad g\_1\,[\,1\,0\,:\,,\quad 1\,])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.title("Pretraining_model_10k_5k_1k_500_Layer_2_(1000_Hidden)")
g_2 = load_epch_layer(f, 2000, 2)
plt.plot(g_2[10:, 0], g_2[10:, 1])
plt.show()
plt.ylabel("Cost")
plt.xlabel("Epoch")
plt.\ title\ ("Pretraining \_model\_10\,k\_5k\_1k\_500 \_Layer\_3 \_ (500 \_Hidden)")
g_3 = load_epch_layer(f, 2000, 3)
plt.plot(g_3[10:, 0], g_3[10:, 1])
plt.show()
```

Listing 4: Implementasi melakukan perankingan pada model percobaan 1:

```
import multistep_rank as mtr
import theano.tensor as T
import numpy as np
from ekstrak_csv import Ekstraktor

# buat function :
# hsl_ranking = multisteprank(model, [100,100,100]):
ekstraktor = Ekstraktor()
model = ekstraktor.load_data("./dataset/model1000e_3k_2k_1k_100.pkl.gz")
```

```
print 'Jumlah_layer_: _%i' % (model.n_layers)
Wlayer3 = model.rbm_layers[3].W
Wlayer2 = model.rbm_layers[2].W
Wlayer1 = model.rbm_layers[1].W
Wlayer0 = model.rbm_layers[0].W
# Wlayer1.shape.eval()
y3 = Wlayer3.get_value(True)
x3 = T.fmatrix()
x3 = y3.copy()
# ranking ujung
awal3 = mtr.awal(x3)
jml_bobot3 = mtr.jumlah_bobot(x3, awal3)
ranking_jml_bobot3 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot3)
top_n3 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot3,70)
# print "layer 3"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot3[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n3.astype(int)
y2 = Wlayer2.get_value(True)
x2 = y2.copy()
awal2 = mtr.extract_top_n(top_n3)
jml_bobot2 = mtr.jumlah_bobot(x2, awal2)
ranking_jml_bobot2 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot2)
top_n2 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot2,700)
# print "layer 2"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot2[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n2.astype(int)
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy()
awal1 = mtr.extract_top_n(top_n2)
jml_bobot1 = mtr.jumlah_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot1,1500)
# print "layer 1"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot1[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n1.astype(int)
y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy()
awal0 = mtr.extract_top_n(top_n1)
jml_bobot0 = mtr.jumlah_bobot(x0, awal0)
ranking_jml_bobot0 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot0)
\# top\_n0 = mtr.set\_top\_n(ranking\_jml\_bobot0,70)
print "layer_visible"
print 'hasil_perankingan_top_250_layer_visible_3k_2k_1k_100:_'
print ranking_jml_bobot0[:250,0].astype(int)
```

Listing 5 : Implementasi melakukan perankingan pada model percobaan 2 :

```
import multistep_rank as mtr
import theano.tensor as T
import numpy as np
from ekstrak_csv import Ekstraktor

# buat function :
# hsl_ranking = multisteprank(model, [100,100,100]):

ekstraktor = Ekstraktor()

model = ekstraktor.load_data("./dataset/model1000e_7k_10k_5k_1k.pkl.gz")
print 'Jumlah_layer_:_%i' % (model.n_layers)
```

```
Wlayer3 = model.rbm_layers[3].W
Wlayer2 = model.rbm_layers[2].W
Wlayer1 = model.rbm_layers[1].W
Wlayer0 = model.rbm_layers[0].W
# Wlayer1.shape.eval()
y3 = Wlayer3.get_value(True)
x3 = T.fmatrix()
x3 = y3.copy()
# ranking ujung
awal3 = mtr.awal(x3)
jml_bobot3 = mtr.jumlah_bobot(x3, awal3)
ranking_jml_bobot3 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot3)
top_n3 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot3,500)
# print "layer 3"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot3[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n3.astype(int)
y2 = Wlayer2.get_value(True)
x2 = y2.copy()
awal2 = mtr.extract_top_n(top_n3)
jml_bobot2 = mtr.jumlah_bobot(x2, awal2)
ranking_jml_bobot2 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot2)
top_n2 = mtr.set_top_n (ranking_jml_bobot2,2500)
# print "layer 2"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot2[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n2.astype(int)
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy()
awal1 = mtr.extract_top_n(top_n2)
jml_bobot1 = mtr.jumlah_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n(ranking_iml_bobot1,1500)
# print "layer 1"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot1[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n1.astype(int)
y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy()
awal0 = mtr.extract_top_n(top_n1)
jml_bobot0 = mtr.jumlah_bobot(x0, awal0)
ranking_jml_bobot0 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot0)
top_n0 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot0,7000)
print "layer_visible"
 print \ 'hasil\_perankingan\_top\_250\_visible\_7k\_10k\_5k\_1k:\_' \\
 print \  \, ranking\_jml\_bobot0\,[:250\,,0].\,astype\,(\,int\,) \\
```

Listing 6: Implementasi melakukan perankingan pada model percobaan 3:

```
import multistep_rank as mtr
import theano.tensor as T
import numpy as np
from ekstrak_csv import Ekstraktor

# buat function :
# hsl_ranking = multisteprank(model, [100,100,100]):
ekstraktor = Ekstraktor()

model = ekstraktor.load_data("./dataset/model1000e_10k_5k_1k_500.pkl.gz")
print 'Jumlah_layer_:_%i' % (model.n_layers)
```

```
Wlayer3 = model.rbm_layers[3].W
Wlayer2 = model.rbm_layers[2].W
Wlayer1 = model.rbm_layers[1].W
Wlayer0 = model.rbm_layers[0].W
# Wlayer1.shape.eval()
y3 = Wlayer3.get_value(True)
x3 = T.fmatrix()
x3 = y3.copy()
# ranking ujung
awal3 = mtr.awal(x3)
jml\_bobot3 = mtr.jumlah\_bobot(x3, awal3)
ranking_jml_bobot3 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot3)
top_n3 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot3,70)
# print "layer 3"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot3[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n3.astype(int)
y2 = Wlayer2.get_value(True)
x2 = y2.copy()
awal2 = mtr.extract_top_n(top_n3)
jml\_bobot2 = mtr.jumlah\_bobot(x2, awal2)
ranking_jml_bobot2 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot2)
top_n2 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot2,700)
# print "layer 2"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot2[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n2.astype(int)
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy()
awal1 = mtr.extract_top_n(top_n2)
jml_bobot1 = mtr.jumlah_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot1,1500)
# print "layer 1"
# print 'hasil perankingan top 50: '
# print ranking_jml_bobot1[:50]
# print 'set top n dengan 1:
# print top_n1.astype(int)
y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy()
awal0 = mtr.extract_top_n(top_n1)
jml_bobot0 = mtr.jumlah_bobot(x0, awal0)
ranking_jml_bobot0 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot0)
top_n0 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot0,70)
print "layer_visible"
\textbf{print} \quad \text{`hasil\_perankingan\_top\_250\_layer\_visible\_10k\_5k\_1k\_500:\_'}
print ranking_jml_bobot0[:250,0].astype(int)
```

Listing 6: Implementasi diagram venn untuk percobaan 1, 2 dan 3:

```
from __future__ import print_function
from matplotlib import pyplot as plt
import numpy as np
from matplotlib_venn import venn3, venn3_circles, venn2, venn2_circles
from ekstrak_csv import Generator, Ekstraktor
# plt_figure(figsize=(4,4))
# v = venn3(subsets=(1, 1, 1, 1, 1, 1, 1), set_labels = ('A', 'B', 'C'))
# v.get_patch_by_id('100').set_alpha(1.0)
# v.get_patch_by_id('100').set_color('white')
# v.get_label_by_id('100').set_text('Unknown')
# v.get_label_by_id('A').set_text('Set "A"')
# c = venn3_circles(subsets=(1, 1, 1, 1, 1, 1), linestyle='dashed')
# c[0].set_lw(1.0)
# c[0].set_ls('dotted')
# plt_title("Sample Venn diagram")
```

```
# plt.annotate('Unknown set', xy=v.get_label_by_id('100').get_position() - np.array([0, 0.05]), xytext=(-70, -70),
                                        ha='center', textcoords='offset points', bbox=dict(boxstyle='round,pad=0.5', fc='gray', alpha=0.1),
                                        arrow props=dict(\ arrow style='->',\ connection style='arc3\ , rad=0.5\ ', color='gray\ '))
# plt.show()
# # hasil perankingan top 50 visible 7k 10k 5k 1k:
\# \ set1 = set([1019,21919,12172,6084,460,328,201,2635,11120,13246,11298,20968,
                                     8350.1418.8262.344.46.11323.141.21860.10428.243.8137.88.8218.598.17096.
                                      501,160,22276,13034,307,887,371,781,24,11570,15602,11110,112,11606,1556,956,21107,
                                      7809.18198.2071.959.14530.83661)
# # hasil perankingan top 50 layer visible 10k 5k 1k 500:
# set2 = set([12253,2540,13765,328,21234,15890,4196,13246,49,14566,398,22275,11329,11370,641,
                                      3274,377,10793,21919,664,2176,2549,5375,12332,8473,14362,4418,137,8181,32,1631,
                                      464, 16598, 9965, 27, 11314, 61, 861, 39, 10112, 1019, 101, 12727, 11298, 50, 4064, 8135, 54, 511, 1521))
# # hasil perankingan top 50 layer visible 3k 2k 1k 100:
1019,8633,115,9295,15712,14686,1077,4501,10934,11032,18198,11570,244,24,7809,4418,
                                      10110,39,8262,21011,275,17199,14210,576,460,6084,9108,8627,8282,
                                     268,1418,11327,6682,470,1451)
\# \ set 4 \ = \ set ([22205,9046,3922,5734,3797,4203,9564,21773,6227,19082,
                                      4726,4457,18576,16415,9360,3799,8475,12485,8962,8474,18960,
                                      1639,1067,7067,3506,9103,5461,4883,6006,6267,4245,9778,6226,
                                      13883,5808,5305,19390,5594,4257,6013,4008,5478,12831,14826,15704,
                                      5733,5593,405,18028,25931)
set\_top\_250 = set([22205,9046,3922,5734,3797,4203,9564,21773,6227,19082,4726,4457,18576,16415,9360,3799,8475,12485,
                                                   8962,8474,18960,1639,1067,7067,3506,9103,5461,4883,6006,6267,4245,9778,6226,13883,5808,5305,19390,
                                                   5594, 4257, 6013, 4008, 5478, 12831, 14826, 15704, 5733, 5593, 405, 18028, 2593, 21985, 3391, 9326, 18427, 12617,
                                                   2051,4168,13352,9777,438,8961,8663,12696,8660,8106,2404,9382,4420,1066,5618,5692,21106,20040,4105,
                                                   20357.2405.3338.17261.5556.11482.19533.18454.12628.18815.3994.17145.2286.20128.18803.18799.2591.
                                                   22055, 5392, 4910, 13513, 21968, 11309, 18086, 9379, 18183, 21962, 959, 12550, 21991, 1104, 20495, 9389, 308$
                                                    15290,8476,8776,4773,11496,12697,12206,4501,18313,3097,16801,875,21107,2274,9325,18422,19229 \\ [6183]
                                                    13278, 4829, 13469, 9101, 17710, 11456, 8985, 12097, 4852, 20494, 2849, 17235, 18734, 22155, 4829, 18594, 7281, 18794, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 198960, 19896, 19896, 19896, 19896, 198966, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896, 19896
                                                    503, 3339, 12114, 8130, 5158, 9035, 19184, 12921, 5252, 22158, 3361, 6478, 18678, 12451, 177, 21876, 3075, 900,
                                                    18530, 4096, 13094, 5372, 1336, 2616, 9250, 4908, 13223, 3891, 1532, 18168, 11125, 12020, 2273, 12357, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 127977, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 127977, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 12797, 127977, 12797, 12797, 12797, 12797, 127977, 12797, 12797, 12797, 127970, 127970, 127970, 127970, 127970, 127970, 127970, 127970, 1279
                                                    12440,18528,3413,6024,540,19366,9021,4931,3270,4481,21576,9197,17135,21992,12761,3680,2436,4529
                                                    9031,3777,10121,876,889,3598,11737,10121,21200,
                                                   10673, 18080, 5080, 4997, 4959, 819, 18019, 12836, 19607, 5695, 16543, 758, 289, 12999, 1995, 18456, 5508, 5409
                                                   2534, 22147, 9579, 12064, 11738, 322, 17173, 11965, 13421, 6176, 3414, 19140, 13765, 5024, 18138, 4238, 11372])
# venn3([set1, set2, set3], ('H 7k 10k 5k 1k ', 'H 10k 5k 1k 500', 'H 3k 2k 1k 100'))
# plt.show()
# venn2([set2, set_top_250], ('H 10k 5k 1k 500k', 'Literatur'))
# venn2([set3, set_top_250], ('H 3k 2k 1k 100k', 'Literatur'))
# plt.show()
# hasil perankingan top 250 layer visible 10k 5k 1k 500:
\mathbf{set1}\_250 = \mathbf{set} ([12253, 2540, 13765, 328, 21234, 15890, 4196, 13246, 49, 14566, 398, 22275, 11329, 11370, 398, 22275, 11329, 11370, 398, 22275, 11329, 11370, 398, 22275, 11329, 11370, 398, 22275, 11329, 11370, 398, 22275, 11329, 11370, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 398, 22275, 39
641, 3274,
                                           377,10793,21919, 664, 2176, 2549, 5375,12332, 8473,14362, 4418, 137, 8181, 32, 1631,
464 16598
                                           9965, 27,11314, 61, 861, 39,10112, 1019, 101,12727,11298, 50, 4064, 8135, 54,
511, 1521,
                                           102,\ 6279,\ 318,\ 405,10484,\ 3964,12118,15612,11120,13695,\ 18313,\ 454,\ 1716,\ 1192,22233,
959,21239,
                                           241,\ 8249,\ 6084,11484,\ 953,\ 14210,\ 663,\ 201,\ 24,10224,\ 1556,11068,17116,\ 232,10513,
46. 8423.
                                           1833,\ 1518,\ 2746,\ 2586,\ 254,\ 8310,\ 1516,11937,\ 115,13732,11330,11577,\ 13625,21860,11756,17539
                                           300,1077, 2660,13706, 1250,18094, 887,10516, 10234, 114,17452,20968,
331, 3470,13741, 8980,13034,
                                           11969.17209. 397. 9666. 8564. 330.11537.21182.13408.12736. 428.12410. 307.13006.21115.
863.
                                           243,\ 1615,\ 9904,\ 8582,\ 8416,11669,\ 7485,\ 8125,21513,\ 3068,21588,\ 17612,11976,\ 2323,11208,11149,\\ 16820,\ 17612,11976,\ 17612,11976,\ 17612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,\ 18612,11976,
                                           971,12757,11538, \quad 268,12698, \quad 9384, \quad 8364, \quad 3483, \quad 2014, \quad 1548,14551,11435,22142,18988,
568, 1123,21090,
                                           11810, 21927, 4313, 6016, 645, 6380,12159,20577,13117,
703,22227, 1481,17136, 12967,13256,21691,
                                           17156,11433,12370,18783, 6115, 47, 159, 1418, 833, 22246, 2635, 2476, 2871,15808, 8185, 2004,
                                           338, 10428, \ 3800, 13602, 11796, \ 11695, 20846, \ \ 223, \ 5734, 10934, \ 1901,
879, 2082, 8494, 6843,11060, 1896,
                                           22108,10303,14797, 2163, 9108, 5150,17405, 7905, 141,12360, 8438, 1306,
```

```
1795, 1428,12697,12109,
                         7303,12149,10961,16620,13551,11420,\ 1033,17786,\ 13729,\ 261,12184,\ 1478,\ 1445,12953,18035,
                         633,10690,11462])
# hasil perankingan top 250 visible 7k 10k 5k 1k:
set2.250 = set ([ 1019,21919,12172, 6084, 460, 328, 201, 2635,11120,13246, 11298,20968, 8350, 1418, 8262, 344, 46,11323, 141,21860,10428, 243, 8137, 88, 8218, 598,17096, 501,
160.22276.13034.
                            307, 887, 371, 781, 24, 11570,15602,11110, 112,11606, 1556, 956,21107, 7809,18198,
2071.
                            959, 14530, 8366, 3557, 1087,13765, 925, 322, 7361, 184,13025, 202,11497,
8319, 4270,15812,
                             13741, 245, 6279, 3677,11770, 5150, 3745, 308, 7622, 1176,
799,12871,11332, 8078, 6688,11248.
                             8647, 101,10110,18086,12857, 7303,11775, 954, 8442,22230, 1192,
321,22268,17127,12466,21784,
                             15890,\ 12595,\ \ 275,\ 1366,\ 4418,\ \ 366,14044,\ \ 507,\ 9754,17967,\ 1029,\ 8328,\ 8631,\ 21031,\ 8220,
                            50,11695, 1433, 6880,17327, 3171,17465,17343,11370, 849, 15963,11796,17137,
204, 8197,17590,
                             797,12418, 232, 8352, 588, 4562, 1604, 8306, 5243,11147,12673, 8627,
186, 1741,17143, 2906,
                             17216,17473, \quad 319,11612, \quad 511, \quad 77,13817,10706,12727, \quad 100,17339, \quad 290,
265, 8594, 20592,12483,
                             1388, 474,10688,13268, 3546,16762,13207, 274, 45, 114, 6855,
453,13260,18624,12794,12419,
                            728, 577,13078, 1313, 454,18583, 2186, 8268, 879,21976,17446, 8192, 8830, 1766, 8723,11032,
                            1548,11149,\ 21011,\quad 78,\quad 744,11489,17104,\quad 845,\quad 187,\ 4196,17457,\quad 145,\ 4518,\ 1637,
105,12912.
                             1010,11372,11703,12045, 846,11402, 5324, 1908, 536, 9697, 17134,
115, 9459, 8258, 2533, 8994,
                            11001, 8299, 9666, 393, 2237, 8633, 14772, 3499, 9148,11832,
445\,,\ 9911\,,\ 1955\,,\ 8139\,,13617\,,\quad 548\,,
                            15799,\ 5333,\ 8625,\ 2032,\ 3891,14752,20743,\ 7603,\ 8381,10353,12535,22229])
# hasil perankingan top 250 layer visible 3k 2k 1k 100:
\mathtt{set3.250} = \mathbf{set} \ ([ \quad 328,12172,12253,\ 2540,\ 7303,\ 8189,13246,11120,\ \ 344,22230,\ \ 201,11356,\ 15602,
820,10718, 1019,
                               8633, 115, 9295,15712,14686, 1077, 4501,10934, 11032,18198,11570, 244,
24, 7809, 4418, 10110,
                              39,\ 8262,21011,\ 275,\ 17199,14210,\ 576,\ 460,\ 6084,\ 9108,\ 8627,\ 8282,
268, 1418,11327, 6682,
                              470, 145, 61,21031,11144,22014,14312, 9904,12332,13765,21860, 38, 10112, 8450,
742. 1105.
                              12911,11119, 107, 396, 1521, 9965,12466,17212, 1127, 697, 3700, 3283,
231, 1155,11354, 2636,
                               8611,11376, 971,10501, 13741, 8712, 405,11817, 334,17096,13706,
623,21992, 4332,16762, 1332,
                              22233,21970,11775,\ 8306,11329,\ 9666,10893,11417,17327,\ 6790,13732,17743,\ 13191,12316,
245,14449,
                              990,12174, 51, 5180, 346,11110,12779,11639, 398, 1414, 9292, 5508, 8568,
879, 8136, 81,
                              232,11669,11704,13239,\ 11580,\quad 36,\ 202,\ 940,16203,\ 8220,\ 3513,\ 8388,14549,15890,11710,\ 8491,
                              16459,12568, 8339, 445,10490, 1863,17967,10303, 8416, 101,17539,
46, 21098, 8319,14484, 7816,
                              17219, 2804,18988,18103, 2071, 8381, 494, 2171, 184,15334, 989,11065,17684,
281,17369, 4518,
                              308, 7105, 8280, 1021, 11500,17405, 3325,11370, 204,17348, 5243,22222,12794,20968, 8268,
220.
                              21919,11433, \quad 532, \ 8995,11810,20323, \ 8137, \ 9692,12952, \ 5073, \ 5986,11147, \ 11436, \ 8249,17747, \ 2897, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 11436, \ 1
                              9937, 11576, 12727, 11367, \ 1298, 22276, \ 307, \ 953, \ 57, \ 728, \ 1636, \ 9986, 11314, 11298,
621, 8124,
                              8564, 127, 3278,14375, 22023,10601, 1960, 305,17862,
371,17577,12045, 3544,10236,10395, 3758,
                              511, 538,11497,11658,21905, 8196, 9905, 720, 7603,21819])
      venn2([set1_250, set_top_250], ('P_1_H_10k_5k_1k_500_', 'Literatur'))
      plt.\ title\ ("Top\_250\_percobaan\_1,\_dengan\_teknik\_di\_literatur\_1")
      plt.show()
      venn2 ([\,set2\_250\,,\,\,set\_top\_250\,]\,,\,\,(\,'P\_2\_H\_7k\_10k\_5k\_1k\_\,'\,,\,\,\,'Literatur\,'\,))
      plt.title("Top_250_percobaan_2,_dengan_teknik_di_literatur_1")
      plt.show()
      venn2 ([set3\_250, set\_top\_250], ('P\_3\_H\_3k\_2k\_1k\_100\_', 'Literatur'))
      plt.title("Top_250_percobaan_3,_dengan_teknik_di_literatur_1")
      plt.show()
```

```
# venn3([set1_250, set2_250, set3_250], ('P1 H=10k 5k 1k 500', 'P2 H=7k 10k 5k 1k', 'P3 H=3k 2k 1k 100'))
   # plt.title("Perangkingan top 250")
   # plt.show()
if __name__ == '__main__':
   set_all = set1_250 & set2_250 & set3_250
    ekstraktor = Ekstraktor()
    generator = Generator()
    array_rank = np.array(list(set3_250))
   \# train = 70.5
   # valid = 15.5
    \# test = 14
    # ekstraktor.norm_dataset("./dataset/GSE10072_dataset") # dataset asli untuk dilakukan normalisasi
    # dataset_gse = np.genfromtxt("./dataset/GSE10072_dataset_norm.csv", dtype=float, delimiter=",")
    # hasil dimasukan ke var dataset_gse
    # generator.top_n_dataset(array_rank, dataset_gse, "./dataset/GSE10072_dataset_rank_set3")
    # generate dataset dari rankingnya
   # dataset_gse = ekstraktor.generate_dataset("./dataset/GSE10072_dataset_rank_set3",
                                                  "./dataset/GSE10072_TARGET", train, valid, test, True)
   # plot_venn()
    print(set_all)
```

Listing 7: Implementasi Ekstraktor:

```
from sklearn import preprocessing
from sklearn import utils
import numpy as np
import gzip, cPickle
from utilitas import top_n_dataset
class Salah (Exception):
   pass
class Ekstraktor:
    nama_file = str
    data = np.empty
    target_file = str
   y = np.empty
   jumlah_data = int
   def norm_dataset(self.nama_file):
        self.nama_file = nama_file + ".csv"
        self.data = np.genfromtxt(self.nama_file, dtype=float, delimiter=",")
        min\_max\_scaler = preprocessing.normalize(self.data)
        \#min\_max\_scaler = preprocessing.scale(self.data)
        \#min\_max\_scaler = preprocessing.minmax\_scale(self.data)
        np.savetxt(nama_file + "_norm.csv", min_max_scaler, delimiter=",")
    def generate_dataset(self , nama_file , target_file ,train ,valid ,test , suffle = True):
        self.nama_file = nama_file + ".csv"
        self.target_file = target_file + ".csv"
        self.data = np.genfromtxt(self.nama_file, dtype=float, delimiter=',')
        self.y = np.genfromtxt(self.target_file , dtype=float , delimiter=',')
        self.data = self.data.transpose()
        self.jumlah_data = self.ambil_jumlah_dataset(self.data)
        jml_train , jml_valid , jml_test = self . ambil_train_valid_test(self . jumlah_data , train , valid , test)
        if suffle:
            self.data, self.y = utils.shuffle(self.data, self.y, random_state = 5)
        train_set_x = self.data[0:jml_train]
        valid_set_x = self.data[jml_train+1:jml_train+1+jml_valid]
        test_set_x = self.data[jml_train+1+jml_valid+1:jml_train+1+jml_valid+1+jml_test]
        train_set_y = self.y.transpose()[2][0:jml_train]
        valid_set_y = self.y.transpose()[2][jml_train+1:jml_train+1+jml_valid]
        test_set_y = self.y.transpose()[2][jml_train+l+jml_valid+l:jml_train+l+jml_valid+l+jml_test]
        train_set = train_set_x , train_set_y
        valid_set = valid_set_x , valid_set_y
        test\_set = test\_set\_x, test\_set\_y
        dataset = [train\_set, valid\_set, test\_set]
        self.simpan_data(self.nama_file + '_dataset.pkl.gz',dataset)
        return dataset
    def ambil_jumlah_dataset(self, data):
        return data.shape[0]
    def ambil_train_valid_test(self,jml_dataset,train,valid,test):
```

```
# ambil train valid test dalam %
        if int(round(train+valid+test)) != 100 :
           raise Salah ("train+valid+test_harus_=_100%")
        jml_train_set = int(round(float(jml_dataset)*(float(train)/100.)))
        jml_valid_set = int(round(float(jml_dataset)*(float(valid)/100.)))
        jml_test_set = int(round(float(jml_dataset)*(float(test)/100.)))
        return jml_train_set , jml_valid_set , jml_test_set
   def simpan_data(self, n_file, data_simpan):
        f = gzip.open(n_file, 'wb')
        cPickle.dump(data_simpan, f, protocol=2)
        f.close()
        return data_simpan
   def load_data(self , data):
        # model_hasil = load cpickel
        f = gzip.open(data, 'rb')
        model_hasil = cPickle.load(f)
        return model_hasil
class Generator:
    ekstraktor = Ekstraktor()
    # data_rank adalah array dari ranking data
   \boldsymbol{def}\ top\_n\_dataset(self\ ,\ data\_rank\ ,dataset\ ,\ namafile\ )\colon
        data_hasil = top_n_dataset(data_rank, dataset)
        np.savetxt(namafile + ".csv", data_hasil, delimiter=",")
        return data_hasil
if __name__ == '__main__':
   ekstraktor = Ekstraktor()
   generator = Generator()
   array_rank = np.array([2, 3])
   train = 80.5
   valid = 14.5
   test = 5
    ekstraktor.norm_dataset("./dataset/iris_dataset")
    dataset_iris = np.genfromtxt("./dataset/iris_dataset_norm.csv", dtype=float, delimiter=",")
    generator.top_n_dataset(array_rank, dataset_iris,"./dataset/iris_dataset_rank")
    dataset_iris = ekstraktor.generate_dataset("./dataset/iris_dataset_rank"
                                           "./dataset/iris_target", train, valid, test, True)
   print dataset_iris
    # ekstraktor.norm_dataset("./dataset/GSE10072_dataset")
```

Listing 8 : Implementasi Melakukan training model :

```
import gzip, cPickle
import numpy as np
import six.moves.cPickle as pickle
import sys
from logger import Logger
from ekstrak_csv import Ekstraktor
from DBN import test_DBN
ekstraktor = Ekstraktor()
def percobaan1_41_2000e():
    finetune_1r=0.1
    pretraining_epochs=2000
    pretrain_1r=0.01
   training_epochs=100
   dataset='./dataset/gse10072.pkl.gz'
   batch_size= 5
   n_v = 22283
   n_output=2
   # percobaan 1 dengan layer 10k 5k 1k 500
    sys.stdout = Logger("./dataset/logout2000e_10k_5k_1k_500.txt")
    hidden_sizes = [10000, 5000, 1000, 500]
    model_hasil = test_DBN(finetune_lr, pretraining_epochs,
                  pretrain_lr , k, training_epochs ,
                  dataset, batch_size, hidden_sizes, n_v, n_output)
```

```
ekstraktor.simpan_data("./dataset/model2000e_10k_5k_1k_500.pkl.gz", model_hasil)
    del model_hasil
    gc.collect()
    sys.stdout = Logger("./dataset/logout2000e_7k_10k_5k_1k.txt")
    hidden_sizes = [7000, 10000, 5000, 1000]
    model_hasil = test_DBN(finetune_lr, pretraining_epochs,
                  pretrain_lr , k, training_epochs ,
                  dataset, batch_size, hidden_sizes, n_v, n_output)
    ekstraktor.simpan\_data("./dataset/model2000e\_7k\_10k\_5k\_1k.pkl.gz", \ model\_hasil)
    del model_hasil
    gc.collect()
    # percobaan 3
    sys.stdout = Logger("./dataset/logout2000e_3k_2k_1k_100.txt")
    hidden_sizes=[3000, 2000, 1000, 100]
    model_hasil = test_DBN(finetune_lr, pretraining_epochs,
                pretrain_lr , k, training_epochs ,
                dataset, batch_size, hidden_sizes, n_v, n_output)
    ekstraktor.simpan_data("./dataset/model2000e_3k_2k_1k_100.pkl.gz", model_hasil)
    del model_hasil
    gc.collect()
def percobaan2_31_1000e():
    finetune_1r=0.1
    pretraining_epochs=500
    pretrain_lr = 0.001
    k=1
    training_epochs=100
    dataset='./dataset/gse10072.pkl.gz'
    batch_size = 5
    n_v = 22283
    n_output=2
    # percobaan 1 dengan layer 10k 5k 1k 500
    sys.stdout = Logger("./dataset/logout1000e_15k_8k_2k.txt")
    hidden_sizes = [19000, 4000, 2000]
    model_hasil = test_DBN(finetune_lr, pretraining_epochs,
                   pretrain_lr , k, training_epochs ,
                   dataset, batch_size, hidden_sizes, n_v, n_output)
    ekstraktor.simpan\_data("./dataset/model1000e\_18k\_10k\_2k\_500.pkl.gz", model\_hasil)
    del model_hasil
    gc.collect()
    # sys.stdout = Logger("./dataset/logout2000e_7k_10k_5k_1k.txt")
    # hidden_sizes = [7000, 10000, 5000, 1000]
    # model_hasil = test_DBN(finetune_lr, pretraining_epochs,
                   pretrain_lr, k, training_epochs,
                   dataset\;,\;\;batch\_size\;,\;hidden\_sizes\;,\;\;n\_v\;,\;n\_output\;)
    \#\ ekstraktor.simpan\_data("./dataset/model2000e\_7k\_10k\_5k\_1k.pkl.gz",\ model\_hasil)
    # del model_hasil
    # gc.collect()
    # # percobaan 3
    # sys.stdout = Logger("./dataset/logout2000e_3k_2k_1k_100.txt")
    \# \ hidden\_sizes = [3000, 2000, 1000, 100]
    \label{eq:model_hasil} \textit{\# model\_hasil = test\_DBN(finetune\_lr, pretraining\_epochs,}
                  pretrain_lr, k, training_epochs,
                  dataset, batch_size, hidden_sizes, n_v, n_output)
    \#\ ekstraktor.simpan\_data("model2000e\_3k\_2k\_1k\_100.pkl.gz",\ model\_hasil)
    # del model_hasil
    # gc.collect()
if __name__ == '__main__':
    percobaan1_41_2000e()
```

Source code setelah ini diambil dari library Theano di www.deeplearning.net

Listing 9: Implementasi Logistic Regression:

```
This_tutorial_introduces_logistic_regression_using_Theano_and_stochastic
gradient_descent.
Logistic_regression_is_a_probabilistic,_linear_classifier._It_is_parametrized
by_a_weight_matrix_: math: 'W'_and_a_bias_vector_: math: 'b'._Classification_is
done\_by\_projecting\_data\_points\_onto\_a\_set\_of\_hyperplanes\ , \_the\_distance\_to
which \verb|_is \verb|_used \verb|_to \verb|_determine \verb|_a \verb|_class \verb|_membership \verb|_probability|.
Mathematically , _this _can _be _written _as:
__P(Y=i | x , _W, b ) _&=_ s oft max_i (W_x _+_b) _ \
The _output_of_the _model_or_prediction_is_then_done_by_taking_the_argmax_of
the \_vector\_whose\_i 'th\_element\_is\_P(Y=i | x ).
...math::
__y_{pred}_=_argmax_i_P(Y=i | x, W, b)
This \verb|_tutorial| \verb|_presents| \verb|_a| \verb|_stochastic| \verb|_gradient| \verb|_descent| \verb|_optimization| \verb|_method| \\
suitable_for_large_datasets.
References:
____textbooks: _"Pattern _Recognition _and _Machine _Learning" _-
____Christopher_M. _Bishop , _section _4.3.2
from __future__ import print_function
__docformat__ = 'restructedtext_en'
import six.moves.cPickle as pickle
import gzip
import os
import sys
import timeit
import numpy
import theano
import theano.tensor as T
class LogisticRegression(object):
    """ Multi-class_Logistic_Regression_Class
___The_logistic_regression_is_fully_described_by_a_weight_matrix_: math: 'W'
____and_bias_vector_: math: 'b'._Classification_is_done_by_projecting_data
____points_onto_auset_of_hyperplanes,_the_distance_to_which_is_used_to
____determine_a_class_membership_probability
    def __init__(self, input, n_in, n_out):
          "Linitialize_the_parameters_of_the_logistic_regression"
   ____: type_input : _theano . tensor . TensorType
____: param_input : _symbolic _variable _that _describes _the _input _of _the
____architecture_(one_minibatch)
____: type_n_in:_int
```

```
_____:param_n_in:_number_of_input_units , _the_dimension_of_the_space_in
          ____which_the_datapoints_lie
 ....:type_n_out:_int
_____:param_n_out:_number_of_output_units , _the_dimension_of_the_space_in
       ....which_the_labels_lie
      \# start-snippet-1
       \# initialize with 0 the weights W as a matrix of shape (n\_in, n\_out)
       self .W = theano.shared(
          value=numpy.zeros(
             (n_in, n_out),
              dtype=theano.config.floatX
          name='W',
          borrow=True
       # initialize the biases b as a vector of n_out 0s
       self.b = theano.shared(
          value=numpy.zeros(
              (n_out,),
              dtype \!=\! theano.config.floatX
           name='b',
           borrow=True
       # symbolic expression for computing the matrix of class-membership
       # probabilities
       # Where:
       #W is a matrix where column-k represent the separation hyperplane for
       # class-k
        \textit{\# x is a matrix where } \textit{row-j} \quad \textit{represents input training } \textit{sample-j} \\
       \# b is a vector where element-k represent the free parameter of
       \# hyperplane-k
       self.p\_y\_given\_x \ = \ T.nnet.softmax(T.dot(input, self.W) + self.b)
       # symbolic description of how to compute prediction as class whose
       # probability is maximal
       self.y_pred = T.argmax(self.p_y_given_x, axis=1)
       # end-snippet-1
       # parameters of the model
       self.params = [self.W, self.b]
       # keep track of model input
       self.input = input
   def negative_log_likelihood(self, y):
       """ Return_the_mean_of_the_negative_log-likelihood_of_the_prediction
   ____of_this_model_under_a_given_target_distribution.
_____ .. _math ::
____: type_y: _theano . tensor . TensorType
____; param_y: _corresponds_to_a_vector_that_gives_for_each_example_the
____correct_label
  ____Note: _we_use_the _mean_instead_of_the _sum_so_that
____the_learning_rate_is_less_dependent_on_the_batch_size
      # start-snippet-2
       \# y.shape[0] is (symbolically) the number of rows in y, i.e.,
       \# number of examples (call it n) in the minibatch
       \# T. arange(y. shape[0]) is a symbolic vector which will contain
       \# [0,1,2,\ldots n-1] T. log(self.p_y_given_x) is a matrix of
       # Log-Probabilities (call it LP) with one row per example and
       # one column per class LP[T.arange(y.shape[0]),y] is a vector
       # v containing [LP[0,y[0]], LP[1,y[1]], LP[2,y[2]], ...,
       # LP[n-1,y[n-1]] and T.mean(LP[T.arange(y.shape[0]),y]) is
```

```
\# the mean (across minibatch examples) of the elements in v,
        # i.e., the mean log-likelihood across the minibatch.
        \textbf{return } -T. \, mean(T. \, log \, (\, self \, . \, p\_y\_given\_x \, ) [\, T. \, arange \, (y \, . \, shape \, [\, 0\, ]) \, , \  \, y \, ])
        \# end-snippet-2
    def errors(self, y):
          "Return_a_float_representing_the_number_of_errors_in_the_minibatch
____over_the_total_number_of_examples_of_the_minibatch_:_zero_one
____loss_over_the_size_of_the_minibatch
  : type_y: _theano . tensor . TensorType
____: param_y: _corresponds_to_a_vector_that_gives_for_each_example_the
correct_label
        # check if y has same dimension of y_pred
        if y.ndim != self.y_pred.ndim:
            raise TypeError(
                 'v_should_have_the_same_shape_as_self.v_pred'.
                ('y', y.type, 'y_pred', self.y_pred.type)
        # check if y is of the correct datatype
        if y.dtype.startswith('int'):
            # the T.neq operator returns a vector of 0s and 1s, where 1
            # represents a mistake in prediction
            \textbf{return} \ T.\, mean(T.\, neq(\, self \, .\, y\_pred \, , \, \, y \, ))
            raise NotImplementedError()
def load_data(dataset):
      ', Loads the dataset
   ...: type_dataset : _string
____: param_dataset: _the _path _to _the _dataset _( here _MNIST)
    #############
    # LOAD DATA #
    ############
    # Download the MNIST dataset if it is not present
    data_dir , data_file = os.path.split(dataset)
    if data_dir == "" and not os.path.isfile(dataset):
        {\it \# Check if dataset is in the data directory}\,.
        new_path = os.path.join(
            os.path.split(__file__)[0],
            "data",
            dataset
        if os.path.isfile(new_path) or data_file == 'mnist.pkl.gz':
            dataset = new_path
    if (not os.path.isfile(dataset)) and data_file == 'mnist.pkl.gz':
        from six.moves import urllib
        origin = (
            'http://www.iro.umontreal.ca/~lisa/deep/data/mnist/mnist.pkl.gz'
        print('Downloading_data_from_%s' % origin)
        urllib.request.urlretrieve(origin, dataset)
    print('..._loading_data')
    # Load the dataset
    with gzip.open(dataset, 'rb') as f:
        try:
            train_set, valid_set, test_set = pickle.load(f, encoding='latin1')
        except:
            train\_set, valid\_set, test\_set = pickle.load(f)
    # train_set , valid_set , test_set format: tuple(input , target)
    # input is a numpy.ndarray of 2 dimensions (a matrix)
    # where each row corresponds to an example. target is a
    # numpy.ndarray of 1 dimension (vector) that has the same length as
    # the number of rows in the input. It should give the target
    # to the example with the same index in the input.
```

```
def shared_dataset(data_xy, borrow=True):
        """_Function_that_loads_the_dataset_into_shared_variables
____The_reason_we_store_our_dataset_in_shared_variables_is_to_allow
____Theano_to_copy_it_into_the_GPU_memory_(when_code_is_run_on_GPU).
____Since_copying_data_into_the_GPU_is_slow,_copying_a_minibatch_everytime
____is_needed_(the_default_behaviour_if_the_data_is_not_in_a_shared
____variable)_would_lead_to_a_large_decrease_in_performance.
       data_x, data_y = data_xy
       shared_x = theano.shared(numpy.asarray(data_x,
                                              dtype=theano.config.floatX),
                                borrow=borrow)
       shared_y = theano.shared(numpy.asarray(data_y,
                                              dtype=theano.config.floatX),
                                borrow=borrow)
       # When storing data on the GPU it has to be stored as floats
       # therefore we will store the labels as "floatX" as well
       # (''shared_y'' does exactly that). But during our computations
       # we need them as ints (we use labels as index, and if they are
       # floats it doesn't make sense) therefore instead of returning
       # 'shared_y' we will have to cast it to int. This little hack
       # lets ous get around this issue
       return shared_x , T.cast(shared_y , 'int32')
   test_set_x , test_set_y = shared_dataset(test_set)
    valid_set_x , valid_set_y = shared_dataset(valid_set)
   train_set_x , train_set_y = shared_dataset(train_set)
   rval = [(train_set_x , train_set_y), (valid_set_x , valid_set_y),
           (test_set_x , test_set_y)]
   return rval
\textbf{def} \hspace{0.1in} \texttt{sgd\_optimization\_mnist(learning\_rate=0.13, n\_epochs=1000,} \\
                           dataset='mnist.pkl.gz',
                          batch_size = 600):
____Demonstrate_stochastic_gradient_descent_optimization_of_a_log-linear
____This_is_demonstrated_on_MNIST.
---: type_learning_rate:_float
____:param_learning_rate:_learning_rate_used_(factor_for_the_stochastic
               ____gradient)
 ___: type_n_epochs: _int
____: param_n_epochs : _maximal_number_of_epochs_to_run_the_optimizer
___: type_dataset: _string
____: param_dataset: _the _path_of_the _MNIST_dataset_file _from
LLLLLLLLLLLLLLhttp://www.iro.umontreal.ca/~lisa/deep/data/mnist/mnist.pkl.gz
   datasets = load_data(dataset)
   train_set_x , train_set_y = datasets[0]
   valid\_set\_x, valid\_set\_y = datasets[1]
   test_set_x , test_set_y = datasets[2]
   # compute number of minibatches for training, validation and testing
    n_train_batches = train_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
   n_valid_batches = valid_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
    n_test_batches = test_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
   # BUILD ACTUAL MODEL #
   ######################
   print('..._building_the_model')
   # allocate symbolic variables for the data
   index = T.lscalar() # index to a [mini]batch
   # generate symbolic variables for input (x and y represent a
    # minibatch)
   x = T. matrix('x') # data, presented as rasterized images
```

```
y = T.ivector('y') # labels, presented as 1D vector of [int] labels
# construct the logistic regression class
# Each MNIST image has size 28*28
classifier = LogisticRegression(input=x, n_in=28 * 28, n_out=10)
# the cost we minimize during training is the negative log likelihood of
# the model in symbolic format
cost = classifier.negative_log_likelihood(y)
# compiling a Theano function that computes the mistakes that are made by
# the model on a minibatch
test_model = theano.function(
    inputs =[index],
    outputs = classifier.errors(y),
    givens = {
       x: test_set_x[index * batch_size: (index + 1) * batch_size],
       y: test_set_y[index * batch_size: (index + 1) * batch_size]
   }
validate_model = theano.function(
    inputs = [index],
    outputs = classifier.errors(y),
    givens = {
      x: valid_set_x[index * batch_size: (index + 1) * batch_size],
       y: valid_set_y[index * batch_size: (index + 1) * batch_size]
   }
# compute the gradient of cost with respect to theta = (W, b)
g\_W \ = \ T. \ grad \ (\ cost = cost \ , \ \ wrt = classifier \ .W)
g\_b \ = \ T. \, grad \, (\, cost = cost \,\, , \  \, wrt = classifier \,. \, b)
\# start-snippet-3
# specify how to update the parameters of the model as a list of
# (variable, update expression) pairs.
updates = [(classifier.W, classifier.W - learning_rate * g_W),
           (classifier.b, classifier.b - learning_rate * g_b)]
# compiling a Theano function 'train_model' that returns the cost, but in
# the same time updates the parameter of the model based on the rules
# defined in 'updates'
train_model = theano.function(
   inputs = [index],
    outputs=cost.
    updates=updates,
    givens = {
        x: train_set_x[index * batch_size: (index + 1) * batch_size],
        y: train_set_y[index * batch_size: (index + 1) * batch_size]
# end-snippet-3
###############
# TRAIN MODEL #
################
print('..._training_the_model')
# early-stopping parameters
patience = 5000 # look as this many examples regardless
patience_increase = 2 # wait this much longer when a new best is
                              # found
improvement_threshold = 0.995 # a relative improvement of this much is
                              # considered significant
validation_frequency = min(n_train_batches, patience // 2)
                              # go through this many
                               # minibatche before checking the network
                               # on the validation set; in this case we
                               # check every epoch
best_validation_loss = numpy.inf
test\_score = 0.
start_time = timeit.default_timer()
done_looping = False
epoch = 0
while (epoch < n_epochs) and (not done_looping):
```

```
epoch = epoch + 1
        for minibatch_index in range(n_train_batches):
            minibatch_avg_cost = train_model(minibatch_index)
            # iteration number
            iter = (epoch - 1) * n_train_batches + minibatch_index
            if (iter + 1) % validation_frequency == 0:
                # compute zero-one loss on validation set
                validation_losses = [validate_model(i)
                                    for i in range(n_valid_batches)]
                this\_validation\_loss = numpy.mean(validation\_losses)
                    'epoch_%i,_minibatch_%i/%i,_validation_error_%f_%%' %
                    (
                        epoch,
                        minibatch_index + 1,
                        n_train_batches .
                        this_validation_loss * 100.
                )
                # if we got the best validation score until now
                if \ this\_validation\_loss < best\_validation\_loss:
                    #improve patience if loss improvement is good enough
                    if this_validation_loss < best_validation_loss *</pre>
                       improvement_threshold:
                        patience = max(patience, iter * patience_increase)
                    best_validation_loss = this_validation_loss
                    # test it on the test set
                    test_losses = [test_model(i)
                                   for i in range(n_test_batches)]
                    test_score = numpy.mean(test_losses)
                    print (
                             ____epoch_%i,_minibatch_%i/%i,_test_error_of'
                            `_best_model_%f_%%'
                        ) %
                            epoch.
                            minibatch_index + 1,
                            n_train_batches,
                            test_score * 100.
                        )
                    # save the best model
                    with open('./dataset/best_model.pkl', 'wb') as f:
                       pickle.dump(classifier, f)
            if patience <= iter:
                done_looping = True
                hreak
   end_time = timeit.default_timer()
    print (
            'Optimization_complete_with_best_validation_score_of_%f_%,'
            'with_test_performance_%f_%%'
       % (best_validation_loss * 100., test_score * 100.)
   print('The_code_run_for_%d_epochs, _with_%f_epochs/sec' % (
       epoch, 1. * epoch / (end_time - start_time)))
    print(('The_code_for_file_' +
           os.path.split(_-file_-)[1] +
           '_ran_for_%.1fs' % ((end_time - start_time))), file=sys.stderr)
def predict():
____An_example_of_how_to_load_a_trained_model_and_use_it
___to_predict_labels.
```

```
# load the saved model
   classifier = pickle.load(open('./dataset/best_model.pkl'))
   # compile a predictor function
   predict_model = theano.function(
       inputs = [ classifier . input ].
        outputs = classifier.y_pred)
   # We can test it on some examples from test test
    dataset='mnist.pkl.gz'
    datasets = load_data(dataset)
    test\_set\_x, test\_set\_y = datasets[2]
   test_set_x = test_set_x.get_value()
   predicted_values = predict_model(test_set_x[:10])
   print("Predicted_values_for_the_first_10_examples_in_test_set:")
   print (predicted_values)
if __name__ == '__main__':
    sgd_optimization_mnist()
```

Listing 10: Implementasi Restricted Boltzmann Machine:

```
machines_(RBM)_using_Theano.
Boltzmann\_Machines\_(BMs)\_are\_a\_particular\_form\_of\_energy-based\_model\_which
contain_hidden_variables._Restricted_Boltzmann_Machines_further_restrict_BMs
to\_those\_without\_visible-visible\_and\_hidden-hidden\_connections\;.
from __future__ import print_function
import timeit
   import PIL.Image as Image
except ImportError:
   import Image
import numpy
import theano
import theano.tensor as T
import os
from theano.tensor.shared_randomstreams import RandomStreams
from utils import tile_raster_images
from logistic_sgd import load_data
# start-snippet-1
class RBM(object):
     "" Restricted_Boltzmann_Machine_(RBM)__"""
   def __init__ (
       self.
       input=None,
        n_v i s i b l e = 784,
       n_hidden=500,
       W=None,
       hbias=None,
       vbias=None,
       numpv_rng=None.
       theano_rng=None
_____RBM_constructor._Defines_the_parameters_of_the_model_along_with
____basic_operations_for_inferring_hidden_from_visible_(and_vice-versa),
____as_well_as_for_performing_CD_updates
____: param_input : _None_for_standalone _RBMs_or_symbolic_variable _if _RBM_is
____part_of_a_larger_graph.
```

```
____:param_n_visible:_number_of_visible_units
____: param_n_hidden: _number_of_hidden_units
____; param_W: _None_for_standalone _RBMs_or_symbolic_variable _pointing_to_a
____shared_weight_matrix_in_case_RBM_is_part_of_a_DBN_network;_in_a_DBN,
____the_weights_are_shared_between_RBMs_and_layers_of_a_MLP
    ____: param_hbias : _None_for_standalone _RBMs_or_symbolic_variable _pointing
____to_a_shared_hidden_units_bias_vector_in_case_RBM_is_part_of_a
____different_network
   ____: param_vbias : _None_for_standalone _RBMs_or_a_symbolic_variable
____pointing_to_a_shared_visible_units_bias
       self.n_visible = n_visible
       self.n_hidden = n_hidden
       if numpy_rng is None:
            # create a number generator
            numpy\_rng = numpy.random.RandomState(1234)
       if theano_rng is None:
            theano_rng = RandomStreams(numpy_rng.randint(2 ** 30))
        if W is None:
           #W is initialized with 'initial_W' which is uniformely
            # sampled from -4*sqrt(6./(n_visible+n_hidden)) and
            # 4*sqrt(6./(n_hidden+n_visible)) the output of uniform if
           # converted using asarray to dtype theano.config.floatX so
            # that the code is runable on GPU
            initial_W = numpy.asarray(
                numpy_rng.uniform(
                    low=-4 * numpy.sqrt(6. / (n_hidden + n_visible)),
                    \label{eq:highest}  \mbox{high=4 * numpy.sqrt(6. / (n_hidden + n_visible))} \;,
                    size = (n_visible, n_hidden)
                dtype=theano.config.floatX
           # theano shared variables for weights and biases
           W = theano.shared(value=initial_W, name='W', borrow=True)
        if hbias is None:
            # create shared variable for hidden units bias
            hbias = theano.shared(
                value=numpy.zeros(
                    n_hidden,
                    dtype=theano.config.floatX
                name='hbias',
                borrow=True
        if vbias is None:
            # create shared variable for visible units bias
            vbias = theano.shared(
                value=numpy.zeros(
                    n_visible,
                    dtype \!=\! theano.config.floatX
                name='vbias',
                borrow=True
       # initialize input layer for standalone RBM or layer0 of DBN
        self.input = input
        if not input:
            self.input = T.matrix('input')
        self.W = W
        self.hbias = hbias
        self.vbias = vbias
        self.theano_rng = theano_rng
       # **** WARNING: It is not a good idea to put things in this list
        # other than shared variables created in this function.
        self.params = [self.W, self.hbias, self.vbias]
```

```
# end-snippet-1
    def free_energy(self, v_sample):
         ''_Function_to_compute_the_free_energy_'''
        wx_b = T.dot(v_sample, self.W) + self.hbias
        vbias_term = T.dot(v_sample, self.vbias)
        hidden_term = T.sum(T.log(1 + T.exp(wx_b)), axis=1)
        return -hidden_term - vbias_term
    def propup(self , vis):
          'This_function_propagates_the_visible_units_activation_upwards_to
____the _hidden _ units
____Note_that_we_return_also_the_pre-sigmoid_activation_of_the
   ____layer._As_it_will_turn_out_later,_due_to_how_Theano_deals_with
____optimizations, _this_symbolic_variable_will_be_needed_to_write
____down_a_more_stable_computational_graph_(see_details_in_the
____reconstruction_cost_function)
        pre_sigmoid_activation = T.dot(vis, self.W) + self.hbias
        \textbf{return} \hspace{0.2cm} \texttt{[pre\_sigmoid\_activation , T.nnet.sigmoid(pre\_sigmoid\_activation)]} \\
   def sample_h_given_v(self, v0_sample):
          'LThis_function_infers_state_of_hidden_units_given_visible_units_'''
        # compute the activation of the hidden units given a sample of
        pre_sigmoid_h1 , h1_mean = self.propup(v0_sample)
        # get a sample of the hiddens given their activation
        # Note that theano_rng.binomial returns a symbolic sample of dtype
        # int64 by default. If we want to keep our computations in floatX
        \# for the GPU we need to specify to return the dtype floatX
        \label{eq:h1sample} \verb+h1-sample+ = self.theano-rng.binomial(size=h1-mean.shape),
                                              n=1, p=h1_mean,
                                              dtype=theano.config.floatX)
        return [pre_sigmoid_h1, h1_mean, h1_sample]
   def propdown(self , hid):
          'This_function_propagates_the_hidden_units_activation_downwards_to
____Note_that_we_return_also_the_pre_sigmoid_activation_of_the
   .....laver._As_it_will_turn_out_later._due_to_how_Theano_deals_with
   optimizations . this symbolic variable will be needed to write
  ____down_a_more_stable_computational_graph_(see_details_in_the
____reconstruction_cost_function)
        pre_sigmoid_activation = T.dot(hid, self.W.T) + self.vbias
        return [pre_sigmoid_activation , T.nnet.sigmoid(pre_sigmoid_activation)]
   def sample_v_given_h(self, h0_sample):
         ''_This_function_infers_state_of_visible_units_given_hidden_units_'''
        # compute the activation of the visible given the hidden sample
        pre_sigmoid_v1 , v1_mean = self.propdown(h0_sample)
        # get a sample of the visible given their activation
        {\it \# Note that the ano\_rng.binomial returns a symbolic sample of dtype}
        \# int 64 by default. If we want to keep our computations in float X
        # for the GPU we need to specify to return the dtype floatX
        v1_sample = self.theano_rng.binomial(size=v1_mean.shape,
                                              n=1, p=v1_mean,
                                              dtype=theano.config.floatX)
        return [pre_sigmoid_v1 , v1_mean , v1_sample]
    def gibbs_hvh(self, h0_sample):
         ''_This_function_implements_one_step_of_Gibbs_sampling ,
        ___starting_from_the_hidden_state'
        pre_sigmoid_v1 , v1_mean , v1_sample = self.sample_v_given_h(h0_sample)
        pre_sigmoid_h1 , h1_mean , h1_sample = self.sample_h_given_v(v1_sample)
        return [pre_sigmoid_v1, v1_mean, v1_sample,
                pre\_sigmoid\_h1, h1\_mean, h1\_sample]
    def gibbs_vhv(self , v0_sample):
         , , \_This\_function\_implements\_one\_step\_of\_Gibbs\_sampling \ , \\
        ....starting_from_the_visible_state
        pre_sigmoid_h1 , h1_mean , h1_sample = self.sample_h_given_v(v0_sample)
        pre_sigmoid_v1, v1_mean, v1_sample = self.sample_v_given_h(h1_sample)
```

```
return [pre_sigmoid_h1, h1_mean, h1_sample,
               pre_sigmoid_v1, v1_mean, v1_sample]
   \# start-snippet-2
   def get_cost_updates(self, lr=0.1, persistent=None, k=1):
        ""This_functions_implements_one_step_of_CD-k_or_PCD-k
____: param_persistent: _None_for _CD. _For _PCD, _shared_variable
____containing_old_state_of_Gibbs_chain._This_must_be_a_shared
____variable_of_size_(batch_size,_number_of_hidden_units).
____: param_k : _number_of_Gibbs_steps_to_do_in_CD-k/PCD-k
____dictionary_contains_the_update_rules_for_weights_and_biases_but
____also_an_update_of_the_shared_variable_used_to_store_the_persistent
____chain . _ if _one _ is _used .
       # compute positive phase
       pre\_sigmoid\_ph \ , \ ph\_mean \ , \ ph\_sample \ = \ self \ . \ sample\_h\_given\_v \ ( \ self \ . \ input )
       # decide how to initialize persistent chain:
       # for CD, we use the newly generate hidden sample
       # for PCD, we initialize from the old state of the chain
       if persistent is None:
           chain_start = ph_sample
       else:
          chain_start = persistent
       # end-snippet-2
       # perform actual negative phase
       # in order to implement CD-k/PCD-k we need to scan over the
       # function that implements one gibbs step k times.
       # Read Theano tutorial on scan for more information :
       # http://deeplearning.net/software/theano/library/scan.html
       # the scan will return the entire Gibbs chain
               pre_sigmoid_nvs ,
               nv_means.
               nv_samples.
               pre_sigmoid_nhs ,
               nh_means.
               nh_samples
           updates
       ) = theano.scan(
           self.gibbs_hvh,
           # the None are place holders, saying that
           # chain_start is the initial state corresponding to the
           # 6th output
           outputs_info = [None, None, None, None, Chain_start],
           n_steps=k
       \# start-snippet-3
       # determine gradients on RBM parameters
       # note that we only need the sample at the end of the chain
       chain_end = nv_samples[-1]
       cost = T.mean(self.free_energy(self.input)) - T.mean(
          self.free_energy(chain_end))
       # We must not compute the gradient through the gibbs sampling
       gparams = T.grad(cost, self.params, consider_constant=[chain_end])
       # end-snippet-3 start-snippet-4
       # constructs the update dictionary
        for \ gparam \ , \ param \ in \ zip (gparams \ , \ self.params) :
           # make sure that the learning rate is of the right dtype
           updates[param] = param - gparam * T.cast(
               lr,
               dtype=theano.config.floatX
       if persistent:
           # Note that this works only if persistent is a shared variable
           updates[persistent] = nh_samples[-1]
```

```
# pseudo-likelihood is a better proxy for PCD
            monitoring_cost = self.get_pseudo_likelihood_cost(updates)
        else:
           # reconstruction cross-entropy is a better proxy for CD
           monitoring_cost = self.get_reconstruction_cost(updates,
                                                          pre_sigmoid_nvs[-1])
       return monitoring_cost, updates
       # end-snippet-4
   def get_pseudo_likelihood_cost(self , updates):
         ""Stochastic_approximation_to_the_pseudo-likelihood """
        # index of bit i in expression p(x_i | x_{\{i\}})
       bit_i_idx = theano.shared(value=0, name='bit_i_idx')
       # binarize the input image by rounding to nearest integer
       xi = T.round(self.input)
       # calculate free energy for the given bit configuration
       fe_xi = self.free_energy(xi)
       # flip bit x_i of matrix xi and preserve all other bits x_{\int}
       \# Equivalent to xi[:,bit\_i\_idx] = l-xi[:,bit\_i\_idx], but assigns
       # the result to xi_flip, instead of working in place on xi.
        xi_flip = T. set_subtensor(xi[:, bit_i_idx], 1 - xi[:, bit_i_idx])
       # calculate free energy with bit flipped
       fe_xi_flip = self.free_energy(xi_flip)
       # equivalent to e^{-FE(x_i)} / (e^{-FE(x_i)} + e^{-FE(x_i)})
       cost = T.mean(self.n_visible * T.log(T.nnet.sigmoid(fe_xi_flip -
                                                           fe xi)))
       \# increment bit_i_idx \% number as part of updates
       updates[bit_i_idx] = (bit_i_idx + 1) % self.n_visible
   def get_reconstruction_cost(self, updates, pre_sigmoid_nv):
         ""Approximation_to_the_reconstruction_error
   Note_that_this_function_requires_the_pre-sigmoid_activation_as
____input . __To_understand _why_this _is _so_you_need_to _understand _a
____bit_about_how_Theano_works._Whenever_you_compile_a_Theano
____function ,_the_computational_graph_that_you_pass_as_input_gets
____optimized_for_speed_and_stability.__This_is_done_by_changing
 ____several_parts_of_the_subgraphs_with_others.__One_such
____optimization_expresses_terms_of_the_form_log(sigmoid(x))_in
____terms_of_softplus.__We_need_this_optimization_for_the
____cross-entropy_since_sigmoid_of_numbers_larger_than_30._(or
____even_less_then_that)_turn_to_1._and_numbers_smaller_than
______30._turn_to_0_which_in_terms_will_force_theano_to_compute
____log(0)_and_therefore_we_will_get_either_-inf_or_NaN_as
____cost._If_the_value_is_expressed_in_terms_of_softplus_we_do_not
____get_this_undesirable_behaviour._This_optimization_usually
____works_fine ,_but_here_we_have_a_special_case ._The_sigmoid_is
____applied_inside_the_scan_op,_while_the_log_is
____outside ._Therefore _Theano_will _only _see _log(scan(..)) _instead
____of_log(sigmoid(..))_and_will_not_apply_the_wanted
____optimization._We_can_not_go_and_replace_the_sigmoid_in_scan
____with_something_else_also,_because_this_only_needs_to_be_done
____on_the_last_step._Therefore_the_easiest_and_more_efficient_way
____is_to_get_also_the_pre-sigmoid_activation_as_an_output_of
____scan, _and_apply_both_the_log_and_sigmoid_outside_scan_such
----that-Theano-can-catch-and-optimize-the-expression.
       cross\_entropy = T.mean(
           T.sum(
               self.input * T.log(T.nnet.sigmoid(pre_sigmoid_nv)) +
               (1 - self.input) * T.log(1 - T.nnet.sigmoid(pre_sigmoid_nv)),
               a \times i s = 1
```

```
return cross_entropy
def test_rbm(learning_rate=0.1, training_epochs=15,
            dataset='mnist.pkl.gz', batch_size=20,
            n_chains=20, n_samples=10, output_folder='rbm_plots',
            n_hidden = 500):
____Demonstrate_how_to_train_and_afterwards_sample_from_it_using_Theano.
____This_is_demonstrated_on_MNIST.
____:param_learning_rate:_learning_rate_used_for_training_the_RBM
____: param_training_epochs: _number_of_epochs_used_for_training
___:param_dataset:_path_the_the_pickled_dataset
____: param_batch_size : _size _of _a_batch _used_to _train _the _RBM
____:param_n_chains:_number_of_parallel_Gibbs_chains_to_be_used_for_sampling
____: param_n_samples : _number_of_samples_to_plot_for_each_chain
   datasets = load_data(dataset)
   train_set_x , train_set_y = datasets[0]
   test_set_x , test_set_y = datasets[2]
   # compute number of minibatches for training, validation and testing
   n_train_batches = train_set_x .get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
   # allocate symbolic variables for the data
   index = T.lscalar() # index to a [mini]batch
   x = T.matrix('x') # the data is presented as rasterized images
   rng = numpy.random.RandomState(123)
   theano_rng = RandomStreams(rng.randint(2 ** 30))
   # initialize storage for the persistent chain (state = hidden
   # layer of chain)
   persistent_chain = theano.shared(numpy.zeros((batch_size, n_hidden),
                                               dtype=theano.config.floatX),
                                    borrow=True)
   # construct the RBM class
   rbm = RBM(input=x, n_visible=28 * 28,
             n\_hidden = n\_hidden \;, \; numpy\_rng = rng \;, \; theano\_rng = theano\_rng \;)
   \# get the cost and the gradient corresponding to one step of CD-15
   cost, updates = rbm.get_cost_updates(lr=learning_rate,
                                       persistent=persistent_chain, k=15)
   Training the RBM
   if not os.path.isdir(output_folder):
       os.makedirs(output_folder)
   os.chdir(output_folder)
   \# start-snippet-5
   # it is ok for a theano function to have no output
   # the purpose of train_rbm is solely to update the RBM parameters
   train_rbm = theano.function(
       [index].
       cost.
       updates=updates,
       givens = {
         x: train_set_x[index * batch_size: (index + 1) * batch_size]
       name='train_rbm'
   plotting_time = 0.
    start_time = timeit.default_timer()
```

```
# go through training epochs
for epoch in range(training_epochs):
    # go through the training set
    mean_cost = []
    for batch_index in range(n_train_batches):
        mean_cost += [train_rbm(batch_index)]
    print(`Training\_epoch\_\%d,\_cost\_is\_`\% epoch, numpy.mean(mean\_cost))
    # Plot filters after each training epoch
    plotting_start = timeit.default_timer()
    # Construct image from the weight matrix
    image = Image.fromarray(
        tile_raster_images (
            X=rbm.W. get_value(borrow=True).T,
            img\_shape = (28, 28),
            tile_shape = (10, 10),
            tile_spacing =(1, 1)
    image.\,save\,(\ 'filters\_at\_epoch\_\%i\,.png\,'\ \%\ epoch\,)
    plotting_stop = timeit.default_timer()
    plotting_time += (plotting_stop - plotting_start)
end_time = timeit.default_timer()
pretraining_time = (end_time - start_time) - plotting_time
print ('Training_took_%f_minutes' % (pretraining_time / 60.))
# end-snippet-5 start-snippet-6
Sampling from the RBM
# find out the number of test samples
number_of_test_samples = test_set_x.get_value(borrow=True).shape[0]
# pick random test examples, with which to initialize the persistent chain
test_idx = rng.randint(number_of_test_samples - n_chains)
persistent_vis_chain = theano.shared(
    numpy.asarray(
        test_set_x.get_value(borrow=True)[test_idx:test_idx + n_chains],
        dtype=theano.config.floatX
\# end-snippet-6 start-snippet-7
plot_every = 1000
# define one step of Gibbs sampling (mf = mean-field) define a
# function that does 'plot_every' steps before returning the
# sample for plotting
(
        presig_hids,
        hid_mfs,
        hid_samples.
        presig_vis,
        vis_mfs.
        vis_samples
    1,
    updates
) = theano.scan(
    outputs_info=[None, None, None, None, persistent_vis_chain],
    n_steps=plot_every
# add to updates the shared variable that takes care of our persistent
# chain :.
updates.update({ persistent_vis_chain: vis_samples[-1]})
# construct the function that implements our persistent chain.
# we generate the "mean field" activations for plotting and the actual
# samples for reinitializing the state of our persistent chain
sample_fn = theano.function(
   [],
    [
        vis_m fs[-1],
        vis\_samples[-1]
```

```
updates=updates,
        name='sample_fn'
   # create a space to store the image for plotting ( we need to leave
   # room for the tile_spacing as well)
    image_data = numpy.zeros(
        (29 * n\_samples + 1, 29 * n\_chains - 1),
        dtype='uint8'
   for idx in range(n_samples):
        {\it \# generate 'iplot\_every' intermediate samples that we discard}\,,
        # because successive samples in the chain are too correlated
        vis_mf, vis_sample = sample_fn()
        print('_..._plotting_sample_%d' % idx)
        image_data[29 * idx:29 * idx + 28, :] = tile_raster_images(
            X = vis_m f,
            img_shape=(28, 28),
            tile_shape=(1, n_chains),
            tile\_spacing = (1, 1)
   # construct image
   image = Image.fromarray(image_data)
   image.save('samples.png')
   # end-snippet-7
   os.chdir('../')
if __name__ == '__main__':
   test_rbm()
```

Listing 11: Implementasi Restricted Boltzmann Machine:

```
import os
import sys
import timeit
import numpy
import theano
import theano tensor as T
\textbf{from} \quad the ano.\, sandbox.\, rng\_mrg \quad \textbf{import} \quad MRG\_RandomStreams
from logistic_sgd import LogisticRegression, load_data
from mlp import HiddenLayer
from rbm import RBM
# start-snippet-1
class DBN(object):
                  """Deep_Belief_Network
____A_deep_belief_network_is_obtained_by_stacking_several_RBMs_on_top_of_each
___other._The_hidden_layer_of_the_RBM_at_layer_'i'_becomes_the_input_of_the
\verb| LLL_RBML| at \verb| layerl'| i+1'. LThe \verb| first_layer_RBML| gets \verb| Las Linput Lthe Linput Lof Lthe | layer_RBML| at \verb| layerl'| i+1'. LThe \verb| first_layer_RBML| gets \verb| Las Linput Lthe Linput Lof Lthe | layer_RBML| at \verb| layerl'| i+1'. LThe Line | layer_RBML| gets Las Linput Lthe Linput Lof Lthe | layer_RBML| layer
____network,_and_the_hidden_layer_of_the_last_RBM_represents_the_output._When
\verb| Lucused_for_classification|, \verb| the_LDBN_is_treated_las_a_MLP|, \verb| Lby_adding_la_logistic| | the logistic| | the logisti| | the logistic| | the logistic| | the logistic| | the logistic|
 ___regression_layer_on_top
               def = init_{-}(self, numpy_rng, theano_rng=None, n_ins=784,
                                                                      hidden_layers_sizes = [500, 500], n_outs = 10):
                                """This_class_is_made_to_support_a_variable_number_of_layers.
     ____: type_numpy_rng : _numpy . random . RandomState
____: param_numpy_rng : _numpy_random_number_generator_used_to_draw_initial
                                                ___weights
                             ._: type_theano_rng : _theano . tensor . shared_randomstreams . RandomStreams
____: param_theano_rng: _Theano_random_generator; _if _None_is _given_one_is
____generated_based_on_a_seed_drawn_from_'rng'
----: type-n-ins:-int
```

```
____: param_n_ins : _dimension_of_the_input_to_the _DBN
____: type_hidden_layers_sizes : _list_of_ints
_____param_hidden_layers_sizes:_intermediate_layers_size ,_must_contain
___at_least_one_value
.....:type_n_outs:_int
____: param_n_outs : _dimension_of_the_output_of_the_network
        self.sigmoid_layers = []
        self.rbm_layers = []
        self.params = []
        self.n_layers = len(hidden_layers_sizes)
        assert self.n_layers > 0
        if not theano_rng:
            theano_rng = MRG_RandomStreams(numpy_rng.randint(2 ** 30))
        \# allocate symbolic variables for the data
        self.x = T.\ matrix(`x`) \quad \textit{\# the data is presented as rasterized images} \\ self.y = T.\ ivector(`y`) \quad \textit{\# the labels are presented as ID vector}
                                 # of [int] labels
        \# end-snippet-1
        # The DBN is an MLP, for which all weights of intermediate
        # layers are shared with a different RBM. We will first
        # construct the DBN as a deep multilayer perceptron, and when
        # constructing each sigmoidal layer we also construct an RBM
        # that shares weights with that layer. During pretraining we
        # will train these RBMs (which will lead to chainging the
        # weights of the MLP as well) During finetuning we will finish
        # training the DBN by doing stochastic gradient descent on the
        # MI.P.
        for i in range(self.n_layers):
            # construct the sigmoidal layer
            # the size of the input is either the number of hidden
            # units of the layer below or the input size if we are on
            # the first layer
            if i == 0:
               input_size = n_ins
            else:
                input_size = hidden_layers_sizes[i - 1]
            # the input to this layer is either the activation of the
            # hidden layer below or the input of the DBN if you are on
            # the first layer
            if i == 0:
               layer_input = self.x
                layer_input = self.sigmoid_layers[-1].output
            sigmoid_layer = HiddenLayer(rng=numpy_rng,
                                         input=layer_input,
                                         n_in=input_size,
                                         n_out=hidden_layers_sizes[i],
                                         activation=T.nnet.sigmoid)
            # add the layer to our list of layers
            self.sigmoid_layers.append(sigmoid_layer)
            # its arguably a philosophical question... but we are
            # going to only declare that the parameters of the
            # sigmoid-layers are parameters of the DBN. The visible
            # biases in the RBM are parameters of those RBMs, but not
            # of the DBN.
            self.params.extend(sigmoid_layer.params)
            # Construct an RBM that shared weights with this layer
            rbm_layer = RBM(numpy_rng=numpy_rng,
                            theano_rng=theano_rng ,
                            input=layer_input ,
                            n_visible=input_size,
                            n_hidden=hidden_layers_sizes[i],
                            W=sigmoid_layer.W,
```

```
hbias=sigmoid_layer.b)
            self.rbm_layers.append(rbm_layer)
       # We now need to add a logistic layer on top of the MLP
        self.logLayer = LogisticRegression(
            input = self.sigmoid_layers[-1].output,
            n_in = hidden_layers_sizes[-1],
            n_out=n_outs)
        self.params.extend(self.logLayer.params)
       # compute the cost for second phase of training, defined as the
        # negative log likelihood of the logistic regression (output) layer
        self.finetune_cost = self.logLayer.negative_log_likelihood(self.y)
        # compute the gradients with respect to the model parameters
        # symbolic variable that points to the number of errors made on the
        # minibatch given by self.x and self.y
        self.errors = self.logLayer.errors(self.y)
   def pretraining_functions(self, train_set_x, batch_size, k):
         '' Generates_a_list_of_functions , _for_performing_one_step_of
        .gradient_descent_at_a_given_layer._The_function_will_require
____as _input_the _minibatch _index , _and_to _train _an _RBM_you _ just
 ____need_to_iterate ,_calling_the_corresponding_function_on_all
____minibatch_indexes.
____: type_train_set_x : _theano . tensor . TensorType
____:param_train_set_x: _Shared_var._that_contains_all_datapoints_used
____for_training_the_RBM
____:type_batch_size:_int
____: param_batch_size : _size _of_a_[mini]batch
____: param_k : _number_of_Gibbs_steps_to_do_in_CD-k_/_PCD-k
       # index to a [mini]batch
       index = T.lscalar('index') # index to a minibatch
       learning_rate = T. scalar('lr') # learning rate to use
       # number of batches
       n_batches = train_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] / batch_size
       # begining of a batch, given 'index'
       batch_begin = index * batch_size
       # ending of a batch given 'index'
       batch_end = batch_begin + batch_size
        pretrain_fns = []
        for rbm in self.rbm_layers:
            # get the cost and the updates list
            # using CD-k here (persisent=None) for training each RBM.
            # TODO: change cost function to reconstruction error
            cost, updates = rbm.get_cost_updates(learning_rate,
                                                 persistent=None, k=k)
            # compile the theano function
            fn = theano.function(
                inputs = [index, theano.In(learning_rate, value = 0.1)],
                outputs=cost,
                updates=updates,
                givens = {
                   self.x: train_set_x[batch_begin:batch_end]
            # append 'fn' to the list of functions
            pretrain_fns.append(fn)
       return pretrain_fns
   \boldsymbol{def}\ \ build\_finetune\_functions (self\ ,\ datasets\ ,\ batch\_size\ ,\ learning\_rate\ ):
        ''' Generates_a_function_'train '_that_implements_one_step_of
       finetuning , aufunction walidate 'that computes the cerror conca
____batch_from_the_validation_set , _and_a_function_'test '_that
____computes_the_error_on_a_batch_from_the_testing_set
____: type_datasets: _list_of_pairs_of_theano.tensor.TensorType
____:param_datasets: _It_is_a_list_that_contain_all_the_datasets;
```

```
....the _has _to _contain _three _pairs , _ 'train ',
          _____valid ', _'test '_in_this_order , _where_each_pair
____is_formed_of_two_Theano_variables , _one_for_the
constitution of the contraction 
____:type_batch_size:_int
____:param_batch_size:_size_of_a_minibatch
____:type_learning_rate:_float
____: param_learning_rate : _learning_rate _used_during_finetune_stage
               (train_set_x, train_set_y) = datasets[0]
               (valid\_set\_x, valid\_set\_y) = datasets[1]
               (test_set_x , test_set_y) = datasets[2]
               # compute number of minibatches for training, validation and testing
               n_valid_batches = valid_set_x.get_value(borrow=True).shape[0]
               n_valid_batches /= batch_size
               n_test_batches = test_set_x . get_value(borrow=True). shape[0]
               n_test_batches /= batch_size
               index = T.lscalar('index') # index to a [mini]batch
               # compute the gradients with respect to the model parameters
               gparams = T.grad(self.finetune_cost, self.params)
               # compute list of fine-tuning updates
               updates = []
               for param, gparam in zip(self.params, gparams):
                       updates.append((param, param - gparam * learning_rate))
               train_fn = theano.function(
                       inputs = [index],
                       outputs=self.finetune_cost,
                       updates=updates,
                       givens = {
                               self.x: train_set_x[
                                    index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                               self.y: train_set_y[
                                     index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                               1
                       }
               test_score_i = theano.function(
                       [index],
                        self.errors,
                       givens={
                               self.x: test_set_x[
                                    index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                               self.y: test_set_y[
                                     index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                               1
                       }
                valid_score_i = theano.function(
                      [index],
                       self.errors
                       g i v e n s = {
                               self.x: valid_set_x[
                                    index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                               self.y: valid_set_y[
                                     index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                               1
                       }
               # Create a function that scans the entire validation set
               def valid_score():
                      return [valid_score_i(i) for i in range(n_valid_batches)]
               # Create a function that scans the entire test set
               def test_score():
```

```
return [test_score_i(i) for i in range(n_test_batches)]
        return train_fn , valid_score , test_score
def test_DBN(finetune_lr=0.1, pretraining_epochs=100,
             pretrain_lr = 0.01, k=1, training_epochs = 1000,
             dataset='mnist.pkl.gz', batch_size=10, hidden_sizes=[1000, 1000, 1000], n_v=28 * 28,n_output=10):
____Demonstrates_how_to_train_and_test_a_Deep_Belief_Network.
____This_is_demonstrated_on_MNIST.
___: type_finetune_lr:_float
____: param_finetune_lr: _learning_rate_used_in_the_finetune_stage
___: type_pretraining_epochs : _int
____: param_pretraining_epochs: _number_of_epoch_to_do_pretraining
___:type_pretrain_lr:_float
____; param_pretrain_lr: _learning_rate_to_be_used_during_pre-training
___: type_k:_int
---: param_k: _number_of_Gibbs_steps_in_CD/PCD
___: type_training_epochs : _int
____:param_training_epochs:_maximal_number_of_iterations_ot_run_the_optimizer
.___: type_dataset : _string
____: param_dataset : _path_the_the_pickled_dataset
___: type_batch_size : _int
____: param_batch_size : _the _size _of_a_minibatch
    datasets = load_data(dataset)
   train\_set\_x, train\_set\_y = datasets[0]
    valid\_set\_x, valid\_set\_y = datasets[1]
   test_set_x , test_set_y = datasets[2]
   \# compute number of minibatches for training, validation and testing
    n\_train\_batches \ = \ train\_set\_x \ . \ get\_value (borrow=True) . \ shape [0] \ / \ batch\_size
   # numpy random generator
   numpy_rng = numpy.random.RandomState(123)
   print '..._building_the_model'
    # construct the Deep Belief Network
   dbn = DBN(numpy\_rng = numpy\_rng , n\_ins = n\_v ,
              hidden_layers_sizes=hidden_sizes,
              n_outs=n_output)
   \# start-snippet-2
   # PRETRAINING THE MODEL #
   #####################################
   log = []
   print '..._getting_the_pretraining_functions'
    pretraining_fns = dbn.pretraining_functions(train_set_x = train_set_x ,
                                                 batch_size=batch_size,
                                                  k=k)
   print '..._pre-training_the_model'
    start_time = timeit.default_timer()
   \textit{## Pre-train layer-wise}
   for i in range(dbn.n_layers):
        # go through pretraining epochs
        for epoch in range(pretraining_epochs):
           # go through the training set
            c = []
            for batch_index in range(n_train_batches):
               c.append(pretraining_fns[i](index=batch_index,
                                             lr=pretrain_lr))
             print \ 'Pre-training\_layer \_\%i \ , \_epoch \_\%d \ , \_cost \_' \ \% \ (i \ , \ epoch) \ , \\
            \boldsymbol{print} \ \text{numpy.mean(c)}
   end_time = timeit.default_timer()
    # end-snippet-2
    print >> sys.stderr , ('The_pretraining_code_for_file_' +
                          os.path.split(__file__)[1] +
                           '_ran_for_%.2fm' % ((end_time - start_time) / 60.))
```

```
# FINETUNING THE MODEL #
# get the training, validation and testing function for the model
print '...getting_the_finetuning_functions
train_fn , validate_model , test_model = dbn.build_finetune_functions(
    datasets=datasets,
    batch_size=batch_size.
    learning_rate = finetune_lr
print '..._finetuning_the_model'
# early-stopping parameters
patience = 4 * n_train_batches # look as this many examples regardless
patience_increase = 2. # wait this much longer when a new best is
                           # found
improvement_threshold = 0.995 # a relative improvement of this much is
                                # considered significant
validation_frequency = min(n_train_batches, patience / 2)
                               # go through this many
                               # minibatches before checking the network
                               # on the validation set; in this case we
                               # check every epoch
best_validation_loss = numpy.inf
test\_score = 0.
start_time = timeit.default_timer()
done_looping = False
epoch = 0
while \ (\, {\tt epoch} \, < \, {\tt training\_epochs} \, ) \ \ {\tt and} \ \ (\, {\tt not} \ \ {\tt done\_looping} \, ) \colon
    epoch = epoch + 1
    for minibatch_index in range(n_train_batches):
        minibatch_avg_cost = train_fn(minibatch_index)
        iter = (epoch - 1) * n_train_batches + minibatch_index
        if (iter + 1) % validation_frequency == 0:
            validation_losses = validate_model()
            this_validation_loss = numpy.mean(validation_losses)
            print (
                 'epoch_%i,_minibatch_%i/%i,_validation_error_%f_%'
                % (
                     epoch,
                     minibatch_index + 1,
                     n_train_batches .
                     this_validation_loss * 100.
            # if we got the best validation score until now
            if this_validation_loss < best_validation_loss:</pre>
                #improve patience if loss improvement is good enough
                if (
                     this\_validation\_loss \ < \ best\_validation\_loss \ *
                     improvement\_threshold
                ):
                     patience = max(patience, iter * patience_increase)
                # save best validation score and iteration number
                 best_validation_loss = this_validation_loss
                best_iter = iter
                # test it on the test set
                test_losses = test_model()
                test\_score = numpy.mean(test\_losses)
                print(('a___epoch_%i,_minibatch_%i/%i,_test_error_of_'
                        'best_model_%f_%') %
                      (epoch, minibatch_index + 1, n_train_batches,
                        test_score * 100.))
        if patience <= iter:
            done_looping = True
            break
```

Listing 12: Implementasi Multi Layers Perceptron:

```
This \verb|\_tutorial| \verb|\_introduces| \verb|\_the| \verb|\_multilayer| \verb|\_perceptron| \verb|\_using| \verb|\_Theano|.
_A_multilayer_perceptron_is_a_logistic_regressor_where
instead\_of\_feeding\_the\_input\_to\_the\_logistic\_regression\_you\_insert\_a
intermediate_layer,_called_the_hidden_layer,_that_has_a_nonlinear
activation_function_(usually_tanh_or_sigmoid)_.._One_can_use_many_such
hidden\_layers\_making\_the\_architecture\_deep.\_The\_tutorial\_will\_also\_tackle
the _problem _of _MNIST_digit_classification .
...math::
 = -G(-b^{(1)} - W^{(1)} - W^{(1)}
References:\\
____textbooks: _"Pattern _Recognition _and _Machine _Learning" _-
____Christopher_M._Bishop,_section_5
from __future__ import print_function
__docformat__ = 'restructedtext_en'
import os
import sys
import timeit
import numpy
import theano
import theano.tensor as T
from logistic_sgd import LogisticRegression, load_data
# start-snippet-1
class HiddenLayer(object):
         \label{eq:def_noise} \textbf{def} \ \_\texttt{init}\_\texttt{(self, rng, input, n\_in, n\_out, W=None, b=None,}
                                        activation=T.tanh):
       Typical_hidden_layer_of_a_MLP: _units_are_fully -connected_and_have
____sigmoidal_activation_function._Weight_matrix_W_is_of_shape_(n_in,n_out)
____and_the_bias_vector_b_is_of_shape_(n_out,).
____NOTE_: _The _ nonlinearity _used _here _ is _tanh
        ____Hidden_unit_activation_is_given_by:_tanh(dot(input,W)_+_b)
____: type _rng : _numpy . random . RandomState
____:param_rng:_a_random_number_generator_used_to_initialize_weights
```

```
____: type_input : _theano . tensor . dmatrix
____:param_input:_a_symbolic_tensor_of_shape_(n_examples,_n_in)
____: type_n_in:_int
____:param_n_in:_dimensionality_of_input
____:type_n_out:_int
____: param_n_out : _number_of_hidden_units
   type_activation:_theano.Op_or_function
.....: param_activation : _Non_linearity_to_be_applied_in_the_hidden
____layer
        self.input = input
        \# end-snippet-1
        # 'W' is initialized with 'W_values' which is uniformely sampled
        \# from sqrt(-6./(n_in+n_ihidden)) and sqrt(6./(n_in+n_ihidden))
        # for tanh activation function
        # the output of uniform if converted using asarray to dtype
        \# the ano.config.float X so that the code is runable on G\!PU
        # Note: optimal initialization of weights is dependent on the
                   activation \ function \ used \ (among \ other \ things \,).
                  For example, results presented in [Xavier10] suggest that you
                  should use 4 times larger initial weights for sigmoid
                  compared to tanh
                  We have no info for other function, so we use the same as
        if W is None:
             W_values = numpy.asarray(
                 rng.uniform(
                      low=-numpy.sqrt(6. / (n_in + n_out)),
                      high=numpy.sqrt(6. / (n_in + n_out)),
                      size = (n_in, n_out)
                 dtype = theano.config.floatX
             if activation == theano.tensor.nnet.sigmoid:
                 W_values *= 4
            W = theano.shared(value=W_values, name='W', borrow=True)
        if b is None:
             b\_values \ = \ numpy.\,zeros\,((\,n\_out\,\,,)\,\,,\ dtype=theano\,.\,config\,.\,floatX\,)
             b = theano.shared(value=b\_values, name='b', borrow=True)
         self.W = W
        self.b = b
        lin\_output = T.dot(input, self.W) + self.b
         self.output = (
             lin_output if activation is None
             else activation(lin_output)
        # parameters of the model
        self.params = [self.W, self.b]
# start-snippet-2
class MLP(object):
    """ Multi-Layer_Perceptron_Class
___A_multilayer_perceptron_is_a_feedforward_artificial_neural_network_model
\verb| Luu| that \verb| Lhas \verb| Lone \verb| Llayer \verb| Lor \verb| Lmore \verb| Lor \verb| Lind \verb| Lunits \verb| Land \verb| Lnonlinear \verb| Lactivations|.
____Intermediate_layers_usually_have_as_activation_function_tanh_or_the
___sigmoid_function_(defined_here_by_a_''HiddenLayer''_class)__while_the
-----top-layer-is-a-softmax-layer-(defined-here-by-a-"LogisticRegression"
___class).
    \boldsymbol{def} \  \  \text{\_-init\_-} \  ( \, self \, , \, \, rng \, , \, \, \boldsymbol{input} \, , \, \, \, n \text{\_in} \, , \, \, \, n \text{\_hidden} \, , \, \, \, n \text{\_out} \, ) \colon
          ""Initialize _the _parameters _for _the _multilayer _perceptron
____: type_rng : _numpy . random . RandomState
____:param_rng:_a_random_number_generator_used_to_initialize_weights
____: type_input:_theano.tensor.TensorType
```

```
____:param_input:_symbolic_variable_that_describes_the_input_of_the
____architecture_(one_minibatch)
____:type_n_in:_int
____:param_n_in:_number_of_input_units , _the_dimension_of_the_space_in
____which_the_datapoints_lie
____:tvpe_n_hidden:_int
____: param_n_hidden: _number_of_hidden_units
 ....:type_n_out:_int
____: param_n_out: _number_of_output_units , _the_dimension_of_the_space_in
____which_the_labels_lie
        # Since we are dealing with a one hidden layer MLP, this will translate
        # into a HiddenLayer with a tanh activation function connected to the
        # LogisticRegression layer; the activation function can be replaced by
        # sigmoid or any other nonlinear function
        self.hiddenLayer = HiddenLayer(
            rng=rng,
            input=input,
            n_i = n_i 
            n_out=n_hidden ,
            activation=T.tanh
        # The logistic regression layer gets as input the hidden units
        # of the hidden layer
        self.logRegressionLayer = LogisticRegression(
            input = self.hiddenLayer.output,
            n_in=n_hidden,
            n_out = n_out
        \# end-snippet-2 start-snippet-3
        \# L1 norm; one regularization option is to enforce L1 norm to
        # be small
        self.L1 = (
            abs(self.hiddenLayer.W).sum()
            + abs(self.logRegressionLayer.W).sum()
        # square of L2 norm; one regularization option is to enforce
        # square of L2 norm to be small
        self.L2\_sqr = (
            (self.hiddenLayer.W ** 2).sum()
            + (self.logRegressionLayer.W ** 2).sum()
        # negative log likelihood of the MLP is given by the negative
        # log likelihood of the output of the model, computed in the
        # logistic regression layer
        self.negative_log_likelihood = (
            self.logRegressionLayer.negative_log_likelihood
        # same holds for the function computing the number of errors
        self.errors = self.logRegressionLayer.errors
        # the parameters of the model are the parameters of the two layer it is
        # made out of
        self.params = self.hiddenLayer.params + self.logRegressionLayer.params
        # end-snippet-3
        # keep track of model input
        self.input = input
\label{eq:def_def} \textbf{def} \ \ \text{test\_mlp} \ (\ \text{learning\_rate} = 0.01 \,, \ \ L1 \text{\_reg} = 0.00 \,, \ \ L2 \text{\_reg} = 0.0001 \,, \ \ n \text{\_epochs} = 1000 \,,
             dataset='mnist.pkl.gz',\ batch\_size=20,\ n\_hidden=500):
____Demonstrate_stochastic_gradient_descent_optimization_for_a_multilayer
\verb| \_\_\_\_This\_is\_demonstrated\_on\_MNIST|.
___:type_learning_rate:_float
```

```
____:param_learning_rate:_learning_rate_used_(factor_for_the_stochastic
___gradient
___: type_L1_reg:_float
___:param_L1_reg:_L1-norm's_weight_when_added_to_the_cost_(see
___regularization)
___:tvpe_L2_reg:_float
____: param_L2_reg: _L2-norm's_weight_when_added_to_the_cost_(see
---regularization)
____: param_n_epochs: _maximal_number_of_epochs_to_run_the_optimizer
___: type_dataset : _string
____: param_dataset: _the _path_of_the _MNIST_dataset_file _from
Lucus List http://www.iro.umontreal.ca/~lisa/deep/data/mnist/mnist.pkl.gz
   datasets = load_data(dataset)
   train\_set\_x, train\_set\_y = datasets[0]
    valid_set_x , valid_set_y = datasets[1]
   test_set_x , test_set_y = datasets[2]
   # compute number of minibatches for training, validation and testing
    n_train_batches = train_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
   n_valid_batches = valid_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
   n_test_batches = test_set_x.get_value(borrow=True).shape[0] // batch_size
   # RUILD ACTUAL MODEL #
   #######################
   print('..._building_the_model')
   # allocate symbolic variables for the data
   index = T.lscalar() # index to a [mini]batch
   x = T. matrix('x') # the data is presented as rasterized images
   y = T.ivector('y') # the labels are presented as 1D vector of
                        # [int] labels
   rng = numpy, random, RandomState (1234)
   # construct the MLP class
    classifier = MLP(
       rng=rng,
        input=x,
        n_i = 28 * 28,
        n_hidden=n_hidden,
        n_out=10
   # start-snippet-4
   # the cost we minimize during training is the negative log likelihood of
   \# the model plus the regularization terms (L1 and L2); cost is expressed
   # here symbolically
   cost = (
        classifier.negative_log_likelihood(y)
       + L1_reg * classifier.L1
+ L2_reg * classifier.L2_sqr
   # end-snippet-4
   # compiling a Theano function that computes the mistakes that are made
   # by the model on a minibatch
   test_model = theano.function(
       inputs =[index],
        outputs = classifier.errors(y),
        givens={}
            x: \ test\_set\_x \left[ index \ * \ batch\_size : (index \ + \ 1) \ * \ batch\_size \right],
           y: test_set_y[index * batch_size:(index + 1) * batch_size]
    validate_model = theano.function(
        inputs =[index],
```

```
outputs=classifier.errors(y),
       x: valid_set_x[index * batch_size:(index + 1) * batch_size],
       y: valid_set_y[index * batch_size:(index + 1) * batch_size]
# start-snippet-5
# compute the gradient of cost with respect to theta (sotred in params)
# the resulting gradients will be stored in a list gparams
gparams = [T.grad(cost, param) for param in classifier.params]
# specify how to update the parameters of the model as a list of
# (variable, update expression) pairs
\# given two lists of the same length, A = [a1, a2, a3, a4] and
\#B = [b1, b2, b3, b4], zip generates a list C of same size, where each
# element is a pair formed from the two lists:
\# C = [(a1, b1), (a2, b2), (a3, b3), (a4, b4)]
updates = [
    (param, param - learning_rate * gparam)
     for \ param \ , \ gparam \ in \ zip (\ classifier \ .params \ , \ gparams) 
# compiling a Theano function 'train_model' that returns the cost, but
# in the same time updates the parameter of the model based on the rules
# defined in 'updates'
train_model = theano.function(
   inputs =[index],
    outputs=cost,
    updates=updates,
    givens = {
       x: train_set_x[index * batch_size: (index + 1) * batch_size].
        y: train_set_y[index * batch_size: (index + 1) * batch_size]
\# end-snippet-5
###############
# TRAIN MODEL #
##############
print('..._training')
# early-stopping parameters
patience = 10000 # look as this many examples regardless
patience_increase = 2 # wait this much longer when a new best is
                       # found
improvement_threshold = 0.995 # a relative improvement of this much is
                               # considered significant
validation_frequency = min(n_train_batches, patience // 2)
                              # go through this many
                              # minibatche before checking the network
                              # on the validation set; in this case we
                              # check every epoch
best_validation_loss = numpy.inf
best_iter = 0
test\_score = 0.
start_time = timeit.default_timer()
epoch = 0
done_looping = False
while (epoch < n_{epochs}) and (not done_looping):
    epoch = epoch + 1
    for minibatch_index in range(n_train_batches):
        minibatch_avg_cost = train_model(minibatch_index)
        # iteration number
        iter = (epoch - 1) * n_train_batches + minibatch_index
        if (iter + 1) % validation_frequency == 0:
            # compute zero-one loss on validation set
            validation_losses = [validate_model(i) for i
                                in range(n_valid_batches)]
            this_validation_loss = numpy.mean(validation_losses)
```

```
print (
                    'epoch_%i,_minibatch_%i/%i,_validation_error_%f_%%' %
                    (
                        epoch,
                        minibatch_index + 1,
                        n_train_batches ,
                       this_validation_loss * 100.
                )
                # if we got the best validation score until now
                if \ \ this\_validation\_loss < best\_validation\_loss:
                    #improve patience if loss improvement is good enough
                        this_validation_loss < best_validation_loss *
                        improvement_threshold
                        patience = max(patience, iter * patience_increase)
                    best_validation_loss = this_validation_loss
                    best\_iter = iter
                    # test it on the test set
                    test\_losses = [test\_model(i) for i]
                                  in range(n_test_batches)]
                    test_score = numpy.mean(test_losses)
                    print(('____epoch_%i,_minibatch_%i/%i,_test_error_of_'
                           'best_model_%f_%') %
                          (epoch, minibatch_index + 1, n_train_batches,
                          test_score * 100.))
            if patience <= iter:
                done_looping = True
                break
   end_time = timeit.default_timer()
   print(('Optimization_complete._Best_validation_score_of_%f_5%_'
           'obtained_at_iteration_%i ,_with_test_performance_%f_%%') %
          (best_validation_loss * 100., best_iter + 1, test_score * 100.))
   print(('The_code_for_file_' +
          os.path.split(__file__)[1] +
           '_ran_for_%.2fm' % ((end_time - start_time) / 60.)), file=sys.stderr)
if __name__ == '__main__':
    test_mlp()
```