



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 Berbasis 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 Meng-
gunakan 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 kehadiran 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 Pras-tiasih 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

demikian 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

berserta 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 pernyataan 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 dija-jarkan 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

HALAMAN JUDUL	i
LEMBAR PERSETUJUAN	ii
LEMBAR PERNYATAAN ORISINALITAS	iii
LEMBAR PENGESAHAN	iv
KATA PENGANTAR	v
LEMBAR PERSETUJUAN PUBLIKASI ILMIAH	vi
ABSTRAK	vii
Daftar Isi	ix
Daftar Gambar	xii
Daftar Tabel	xiv
1 PENDAHULUAN	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 TINJAUAN 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 Energy-Based Model (EBM) Adalah Bentuk General dari Restricted Boltzman Machine (RBM)	10
2.5.1 EBM dengan Hidden Units	11

2.6	Restricted Boltzmann Machine	12
2.6.1	RBM 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	METODOLOGI 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	29
3.5	Data Profil Gen Percobaan Microarray dan Biomarker	30
3.6	Perancangan Metodologi Penelitian	31
3.6.1	Tahapan <i>Unsupervised</i>	31
3.6.1.1	Cost	33
3.6.2	Tahapan <i>Supervised</i>	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 Menggunakan MLP	35
3.9	Perbandingan Hasil Perangkingan Dengan Literatur	35

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 PEMBAHASAN	40
4.1 Overview Metodologi	40
4.2 Hasil 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 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(Hochberg, 1988)	48
4.6 Hasil Konfirmasi Dengan Literatur Kedua Harvard Cancer Center (https://ccib.mgh.harvard.edu/xavier)	50
4.7 Kendala-Kendala yang Dialami Selama Melakukan Percobaan	51
5 KESIMPULAN DAN SARAN	53
5.1 Kesimpulan	53
5.2 Saran	53
Daftar Referensi	55
LAMPIRAN	1
Lampiran 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 dibandingkan 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 pertama(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 dibandingkan 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	9
4.1	Setting Parameter Awal	41
4.2	Eksperimen DBN Unsupervised	41
4.3	Index dan Kode Gen yang Diindikasikan sebagai <i>Biomarker</i>	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 layer-nya (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 layer-nya 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 paru-paru.
- 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 diterapkan.
- **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**

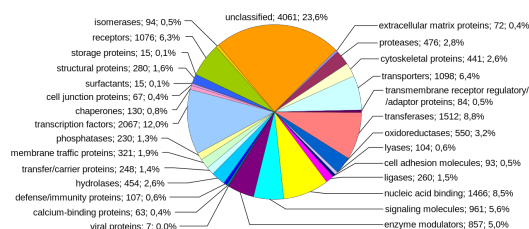
BAB 2

TINJAUAN PUSTAKA

2.1 Ekspresi Gen

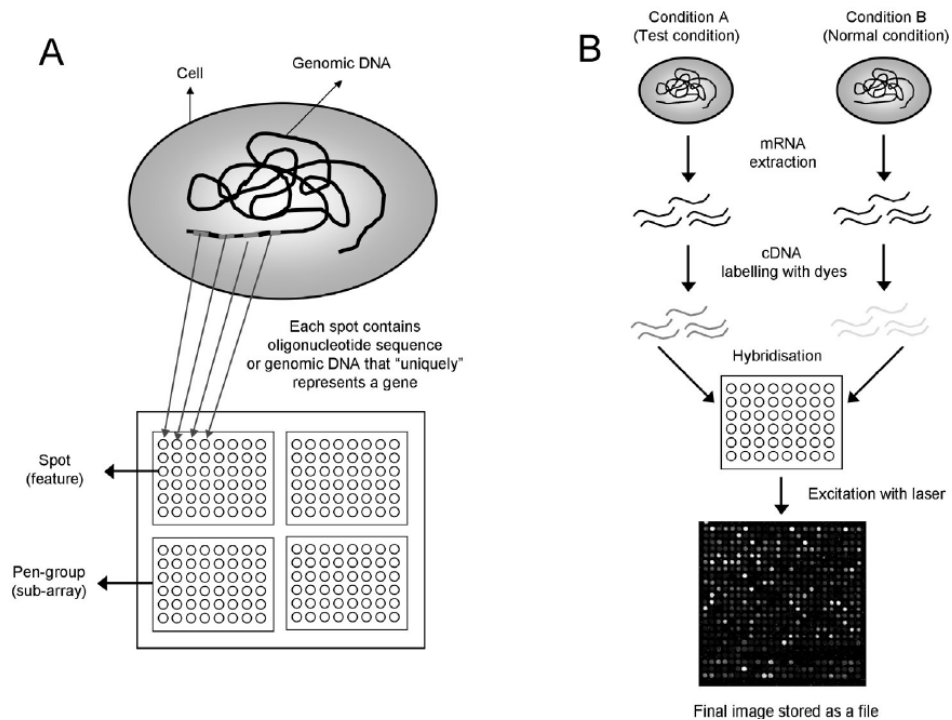
Percobaan *microarray*, mengukur tingkat aktivitas gen di dalam sebuah jaringan sel. Sehingga percobaan ini dapat memberikan informasi berdasarkan aktivitas di dalam jaringan yang bersangkutan. Data ini didapatkan dengan cara mengukur banyaknya *mRNA* yang diproduksi pada saat proses transkripsi DNA, 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 diresentasikan dengan tabel gen ekspresi, dimana bagian barisnya adalah fitur ekspresi gen, dan bagian kolom merepresentasikan pasien.

Table 1.A: Absolute measurement

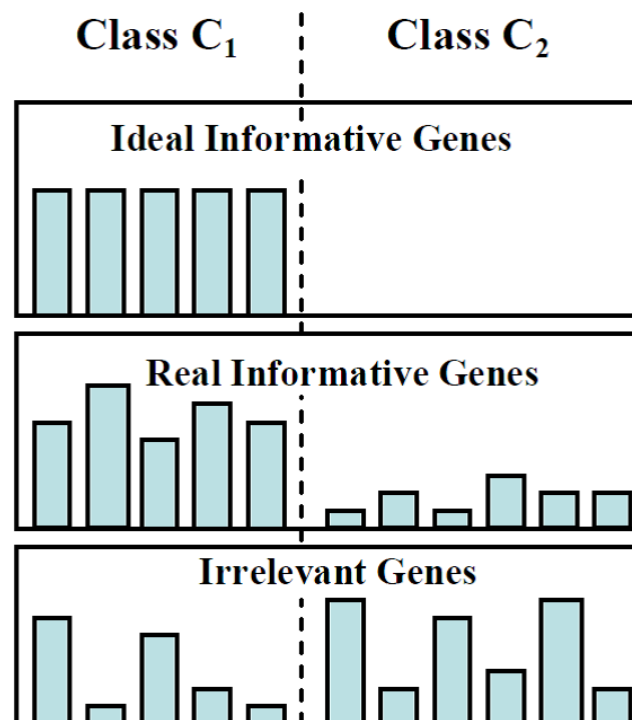
	C1	C2	C3	C4
Gene A	10	80	40	20
Gene B	100	200	400	200
Gene C	30	240	60	60
Gene D	20	160	80	80

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

Perbaikan 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* (Hägström, 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 menggunakan 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 didefinisikan sebagai distribusi probabilitas melalui fungsi energi sebagai berikut: (Poultney et al., 2006)

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

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

$$Z = \sum_x e^{-E(x)} \quad (2.2)$$

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 didefinisikan terlebih dahulu log-likelihood $\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D})$ dan fungsi loss-nya sebagai NLL $\ell(\theta, \mathcal{D})$ sebagai berikut:

$$\begin{aligned} \mathcal{L}(\theta, \mathcal{D}) &= \frac{1}{N} \sum_{x^{(i)} \in \mathcal{D}} \log p(x^{(i)}) \\ \ell(\theta, \mathcal{D}) &= -\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D}) \end{aligned} \quad (2.3)$$

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:

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

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 didefinisikan sebagai berikut:

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

Sehingga bisa diturunkan sebagai :

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

Data dari gradien NLL kemudian memiliki bentuk yang menarik yaitu:

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

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 probabilitas 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

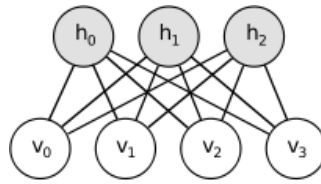
model. Sampel digunakan untuk mengestimasi gradien dari fase negatif yang direferensikan sebagai partikel negatif, dimana disimbolkan sebagai \mathcal{N} . Kemudian, gradien bisa ditulis sebagai (Poultney et al., 2006) :

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

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.

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

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):

$$P(h_i = 1|v) = \text{sigm}(c_i + W_i v) \quad (2.9)$$

$$P(v_j = 1|h) = \text{sigm}(b_j + W_j' h) \quad (2.10)$$

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

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

2.6.2 Update Persamaan dengan Unit Biner

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

$$\begin{aligned} -\frac{\partial \log p(v)}{\partial W_{ij}} &= E_v[p(h_i|v) \cdot v_j] - v_j^{(i)} \cdot \text{sigm}(W_i \cdot v^{(i)} + c_i) \\ -\frac{\partial \log p(v)}{\partial c_i} &= E_v[p(h_i|v)] - \text{sigm}(W_i \cdot v^{(i)}) \\ -\frac{\partial \log p(v)}{\partial b_j} &= E_v[p(v_j|h)] - v_j^{(i)} \end{aligned} \quad (2.12)$$

2.7 Sampling pada RBM

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

Gibbs sampling dari join variable random sebanyak N dari $S = (S_1, \dots, S_N)$ 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 .

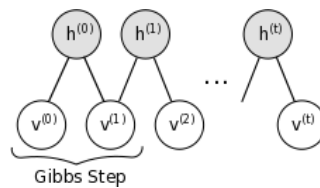
Untuk RBM, S berisi himpunan dari visible dan hidden unitnya. Akan tetapi, dikarenakan unit ini dependen secara kondisional, maka salah satunya bisa dilakukan gibbs sampling. Pada setting disini, unit visible disampel secara simultan given nilai fix dari hidden unitnya. Demikian sebaliknya, hidden unitnya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

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

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

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

Hal ini seperti digambarkan pada gambar 2.6



Gambar 2.6: Gibbs Sampling

Oleh karena $t \rightarrow \infty$, 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), inialisasi 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 setelah 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 update parameter, akan di ekstraksi sampel baru dengan menjalankan chain pada langkah ke- k . Kondisi chain akan dipertahankan pada update selanjutnya.

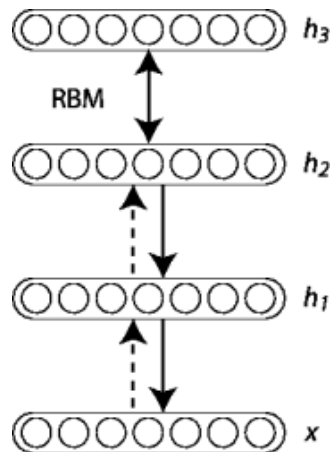
Intuisinya adalah jika update parameternya cukup kecil dibaningkan dengan rate campuran dari Markov Chain, maka hal ini bisa mengejar perubahan modelnya.

2.10 Deep Belief Network

Hinton et al. (2006) menunjukkan bahwa RBM bisa diajar 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:

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

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 dari 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 sebagai 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.
5. 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 inialisasi 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:

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

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).

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:

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

$KL(Q(h^{(1)}|x) || p(h^{(1)}|x))$ 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 didefinisikan 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 diinisialisasi 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 $W^{(2)}$ sehingga 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. Penjelasan 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 probabilitas 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:

$$\begin{aligned} P(Y = i|x, W, b) &= \text{softmax}_i(Wx + b) \\ &= \frac{e^{W_i x + b_i}}{\sum_j e^{W_j x + b_j}} \end{aligned} \quad (2.16)$$

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

$$y_{pred} = \text{argmax}_i P(Y = i|x, W, b) \quad (2.17)$$

2.13.2 Mendefinisikan Lost Function dari Logistic Regression

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

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

$$\begin{aligned}\mathcal{L}(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D}) &= \sum_{i=0}^{|\mathcal{D}|} \log(P(Y = y^{(i)} | x^{(i)}, W, b)) \\ \ell(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D}) &= -\mathcal{L}(\theta = \{W, b\}, \mathcal{D})\end{aligned}\quad (2.18)$$

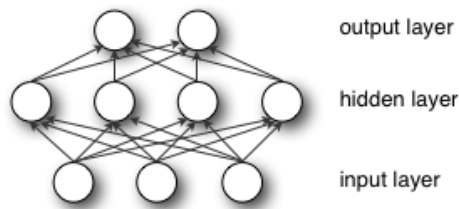
Untuk meminimisasi, digunakan *stochastic gradient descen with minibatches (MSGD)* (Hinton et al., 2006).

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 $f : R^D \rightarrow R^L$, dimana D adalah ukuran dari vektor input x dan L adalah ukuran dari output vektor

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

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

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.

$$\begin{aligned} \tanh(a) &= \frac{(e^a - e^{-a})}{(e^a + e^{-a})} \\ \text{sigm}(a) &= \frac{1}{(1 + e^{-a})} \end{aligned} \quad (2.20)$$

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 Gradient Descent* dengan dibagi menjadi bagian kecil-kecil atau disebut dengan *minibatch*. Himpunan parameter pembelajaran ditulis sebagai himpunan $\theta = \{W^{(2)}, b^{(2)}, W^{(1)}, b^{(1)}\}$. 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 pengtesan 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 koreksi akan melakukan testing secara individual pada hipotesis pada $\alpha = 0.05/8 = 0.00625$ (Hochberg, 1988)

2.15.1 Definisi

Diberikan H_1, \dots, H_m adalah sebuah keluarga hipotesa dan p_1, \dots, 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 :

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

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

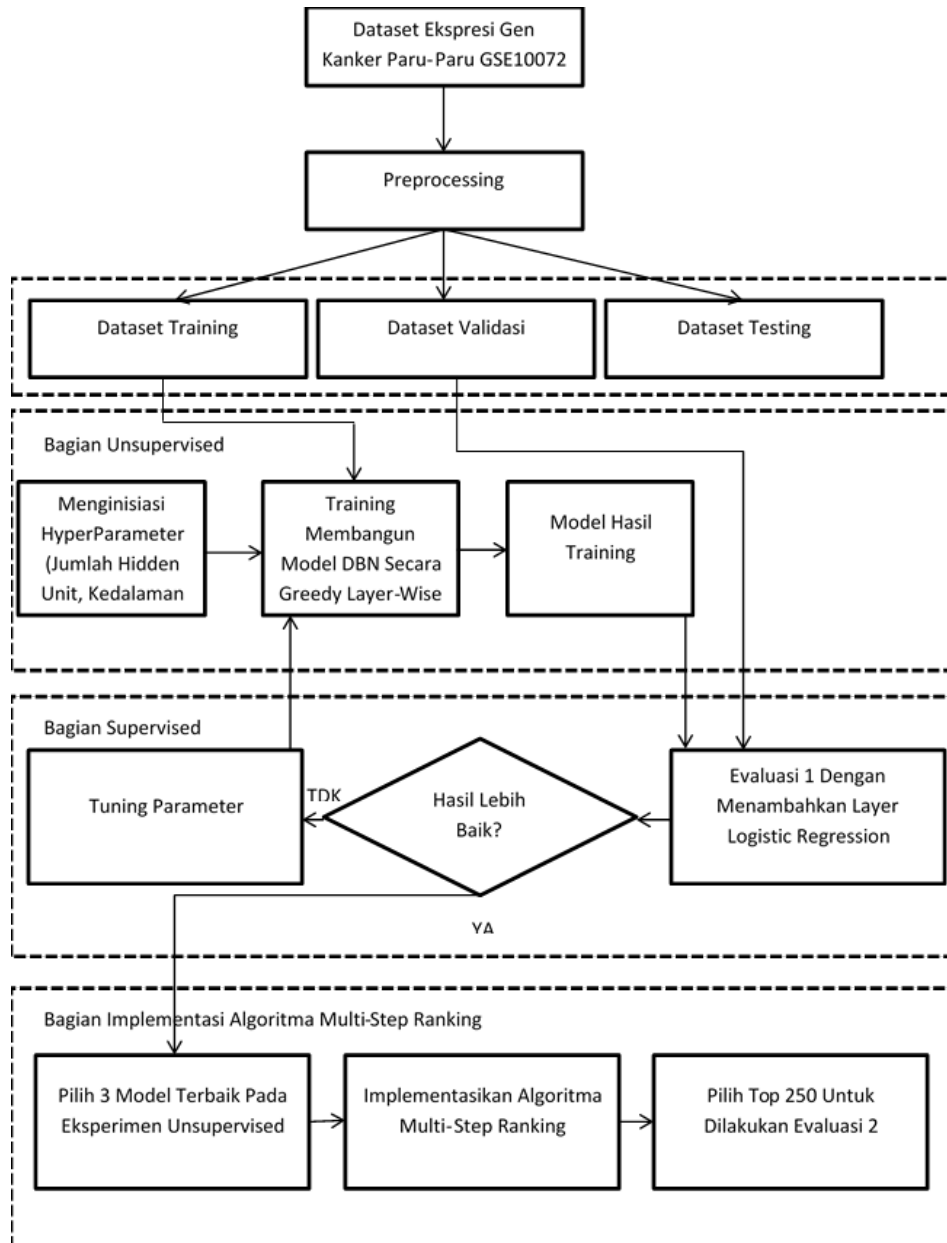
3.1 Gambaran Umum Penelitian

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 dilakukan tuning *hyperparameter* (jumlah kedalaman layer, jumlah *hidden unit* pada tiap layer-nya) digunakan untuk mendapatkan struktur *hyperparameter* yang cocok dengan ciri khas dari data *microarray*. Oleh karena itu diperlukan banyak percobaan untuk mendapatkan hasil yang bagus.

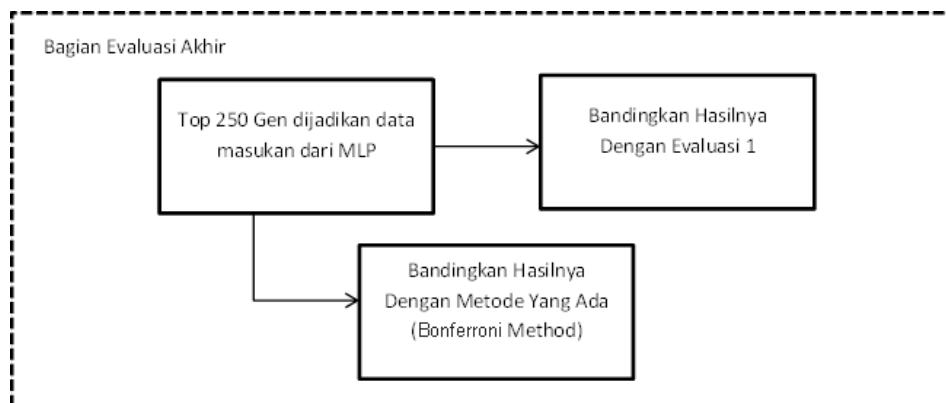
Bagian ketiga, adalah *supervised learning*, dimana merupakan evaluasi sementara dari tahap yang kedua. Dibuat layer output berupa *logistic regression*, yang digunakan untuk menguji sementara hasil dari proses *pretraining* untuk mengklasifikasikan pasien kanker dan pasien normal menggunakan dataset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



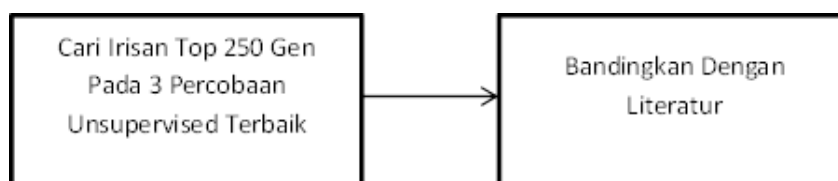
Gambar 3.1: Overview Penelitian

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.



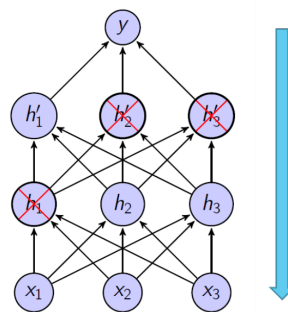
Gambar 3.3: Metode Untuk Mengkonfirmasi Biomarker

3.2 Desain Metode Perankingan 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 = multistep_rank(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)
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)

# ranking layer selanjutnya sampai layer = 0
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)

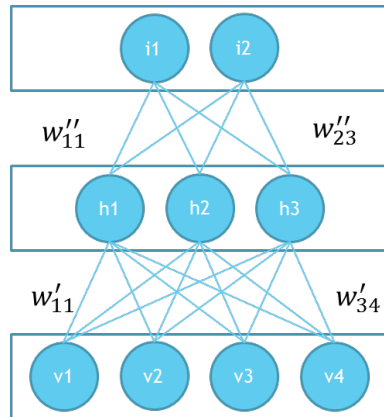
y1 = Wlayer1.get_value(True)
x1 = y1.copy ()
awal1 = mtr.extract_top_n(top_n2)
jml_bobot1 = mtr.jumlah_bobot(x1, awal1)
ranking_jml_bobot1 = mtr.rank_hasil_jumlah(jml_bobot1)
top_n1 = mtr.set_top_n(ranking_jml_bobot1 ,1500)

y0 = Wlayer0.get_value(True)
x0 = y0.copy ()
awal0 = 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 :

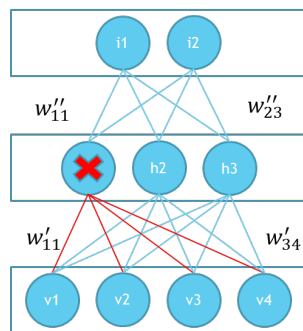
$$h_1 = w''_{11} + w''_{21}$$

$$h_2 = w''_{12} + w''_{22}$$

$$h_3 = w''_{13} + w''_{23}$$

Kemudian di ranking, misalnya didapatkan h2 dan h3 berturut-turut 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)
    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[:, 0].argsort()[::-1]
    # 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__':
    # w1 adalah bobot untuk testing
    w1 = np.array([[0, 1, 2, 3, 4],
                   [5, 6, 7, 8, 9],
                   [10, 11, 12, 13, 14]])

    a = awal(w1)
    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
    # 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 = multistep_rank(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)

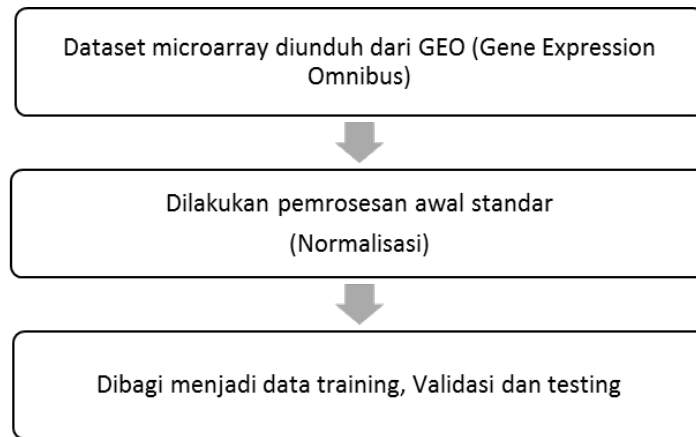
print "layer_visible"
print 'hasil_perankingan_top_250_layer_visible_10k_5k_1k_500:'
print ranking_jml.bobot0[:250,0].astype(int)

```

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_s_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	MK067	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_s_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	12q22-q23	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 $p \leq 0.001$ 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.

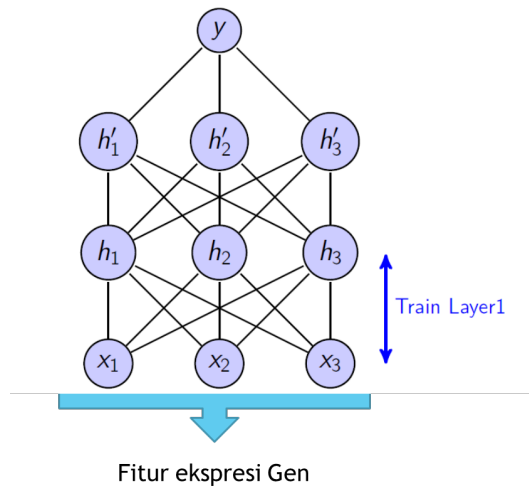
doi:10.1371/journal.pone.0001651.t002

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

3.6 Perancangan Metodologi Penelitian

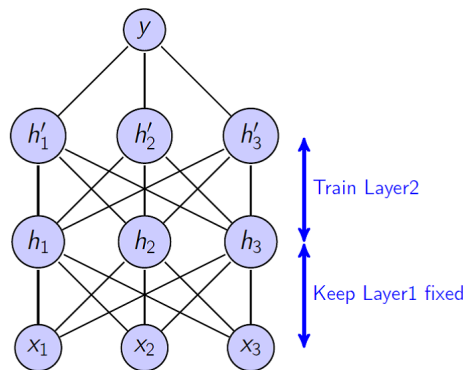
3.6.1 Tahapan *Unsupervised*

Tahap *unsupervised* adalah tahapan dimana model DBN ditraining secara *unsupervised* dengan data training pada tiap-tiap layer-nya 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 layer berikutnya. Tiap layer-nya dihitung *cost*-nya, yang merupakan selisih dari error konstruksi dan error rekonstruksinya (Hinton et al., 2006) untuk kemudian diminimisasi error-nya dengan menggunakan teknik *Contrastive Divergence (CD)*. Konsep ini disebut *greedy layer-wise training* yaitu setiap layer di training 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



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:

$$\mathcal{L}(\theta, \mathcal{D}) = \frac{1}{N} \sum_{x^{(i)} \in \mathcal{D}} \log p(x^{(i)}) \quad (3.1)$$

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

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:

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

3.6.1.1 Cost

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

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

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 layer-nya. 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 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:

$$P(Y = i|x, W, b) = \text{softmax}_i(Wx + b) = \frac{e^{W_i x + b_i}}{\sum_j e^{W_j x + b_j}} \quad (3.4)$$

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

$$y_{pred} = \text{argmax}_i P(Y = i|x, W, b) \quad (3.5)$$

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 parameter-parameternya.

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

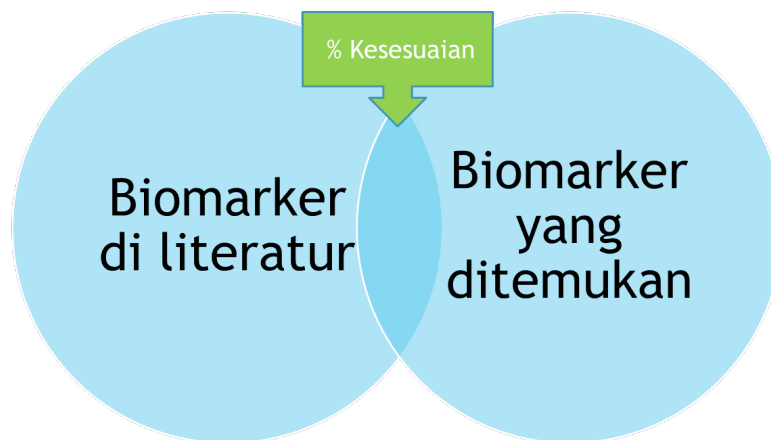
apakah apakah seleksi fitur tersebut menggambarkan hasil yang diinginkan, dengan membandingkan biomarker yang dihasilkan dengan literature.

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



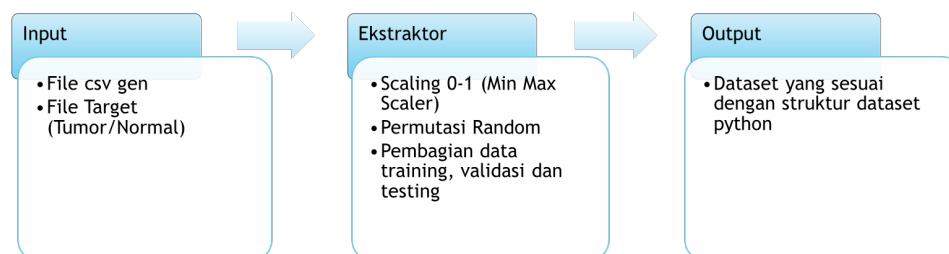
Gambar 3.11: Persen Kesesuaian Antara Biomarker yang Ditemukan dibandingkan dengan Biomarker di Literatur

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 sebuah 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, shuffle = 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 shuffle:
        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+1+jml_valid+1:jml_train+1+jml_valid+1+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_cpickle
    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
    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")

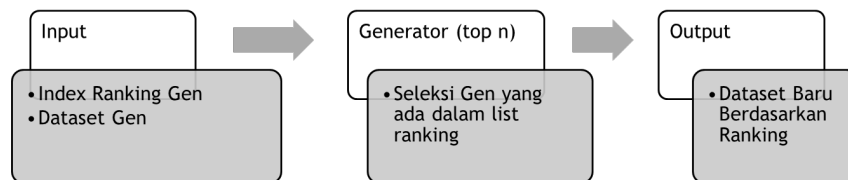
```

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.

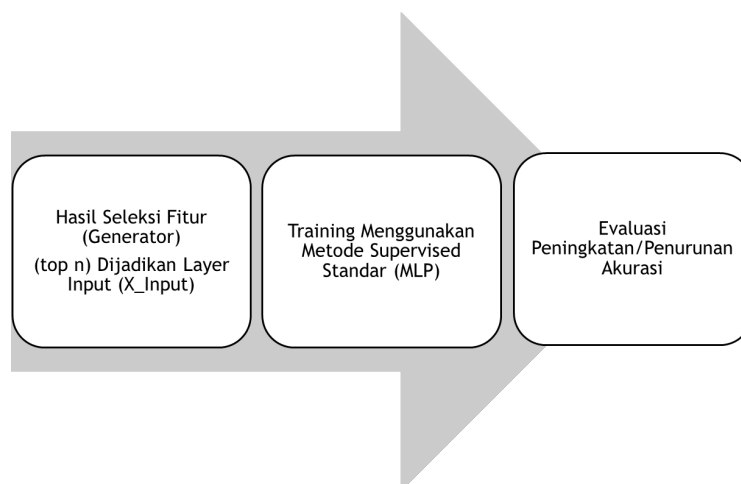
3.10.3 Kelas Generator

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 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 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 ranking 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 layer, 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
1	Dataset	Gene expression signature of cigarette smoking 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 :

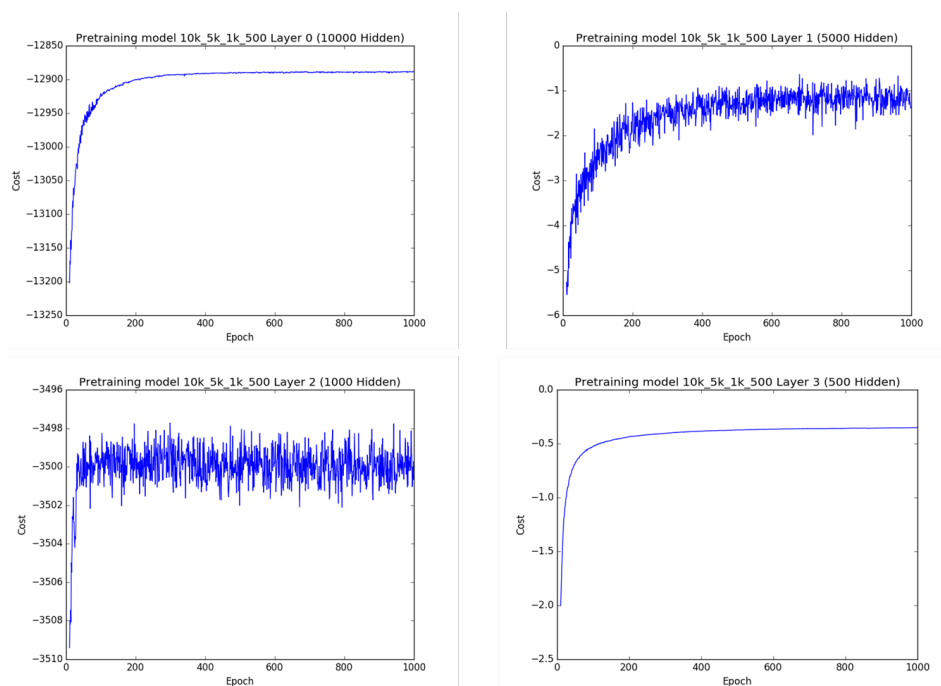
Tabel 4.2: Eksperimen DBN Unsupervised

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.

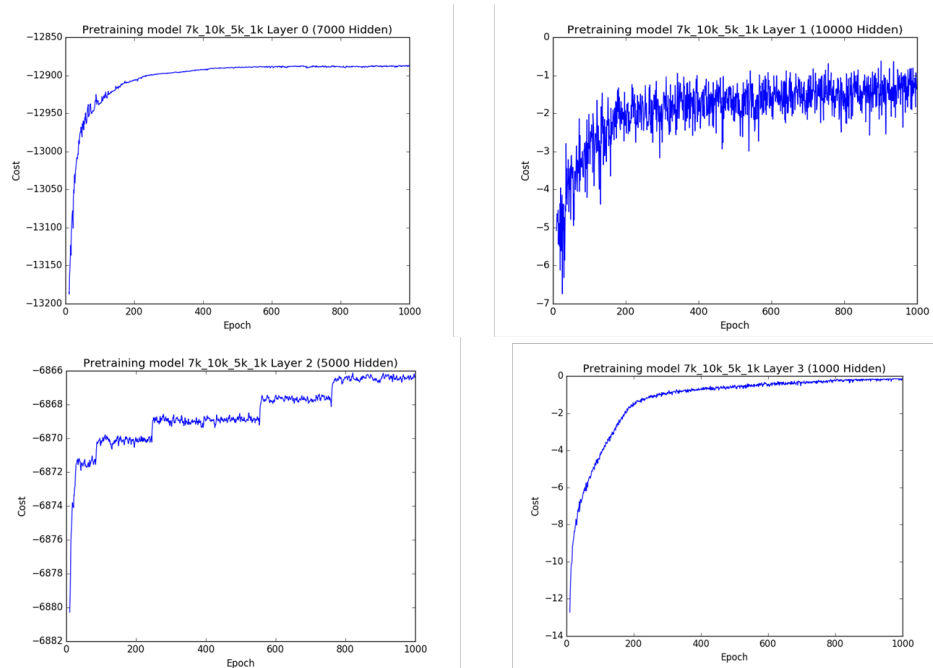
4.2.1 Plot Cost Percobaan 1 (Hidden = [10k, 5k, 1k, 500])



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.

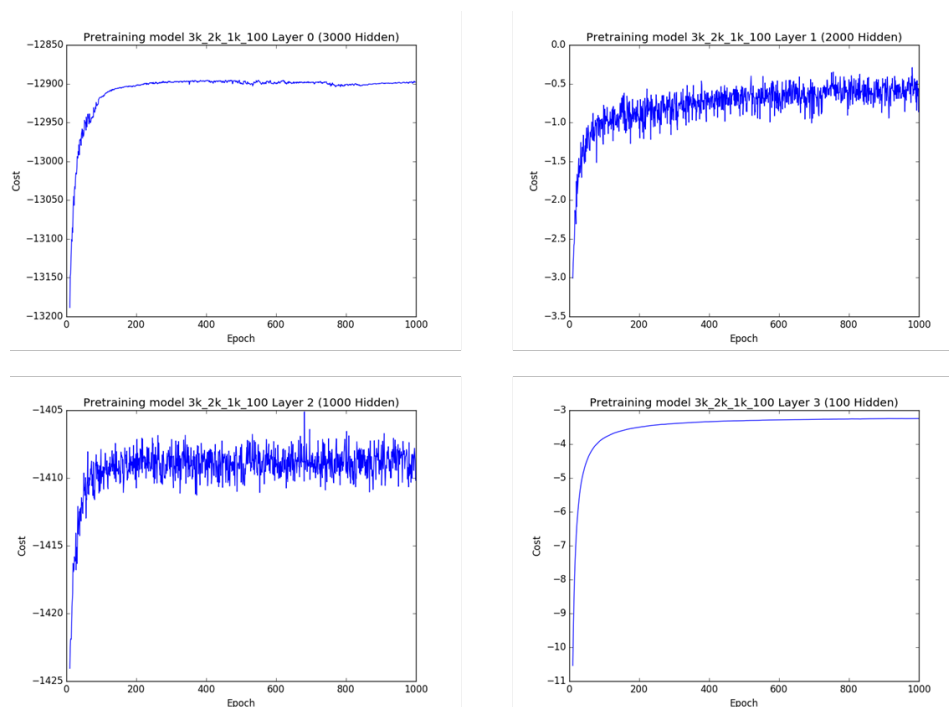
4.2.2 Plot Cost Percobaan 2 (Hidden = [7k, 10k, 5k, 1k])



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 Layer-nya

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 700-an tidak mempengaruhi perbaikan error rekonstruksinya. Hal ini bisa disebabkan karena kurangnya data training.

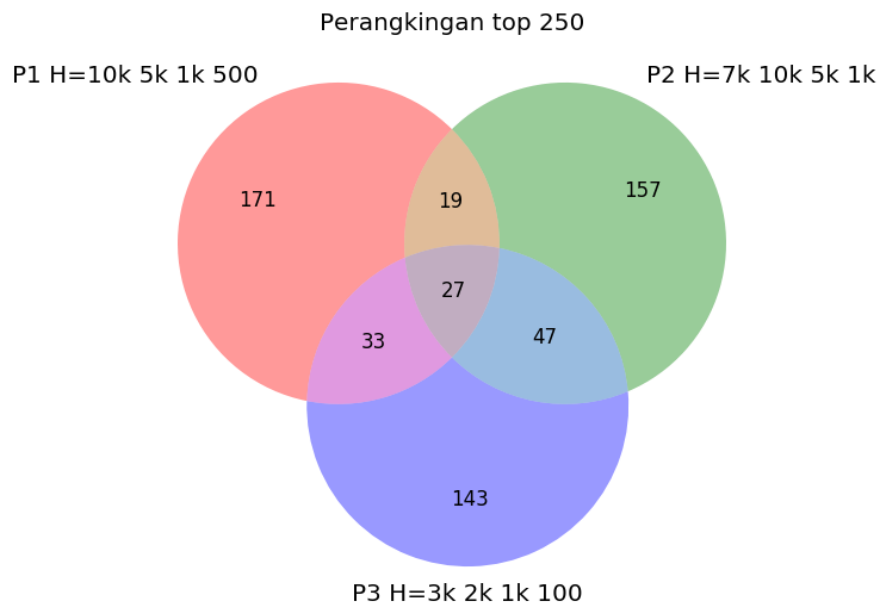
4.3 Hasil Penerapan Multi Step Ranking Bobot

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*

Index	Kode Gen
7303	207783_x_at
1418	201891_s_at
9666	210183_x_at
15890	216520_s_at
24	200004_at
21919	38691_s_at
11298	211911_x_at
13741	214363_s_at
46	200026_at
307	200780_x_at
12727	213347_x_at
13246	213867_x_at
4418	204892_x_at
6084	206559_x_at
13765	214387_x_at
328	200801_x_at
201	200674_s_at
21860	37004_at
101	200081_s_at
232	200705_s_at
11370	211984_at
879	201352_at
11120	211720_x_at
20968	221607_x_at
115	200095_x_at
1019	201492_s_at
511	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.

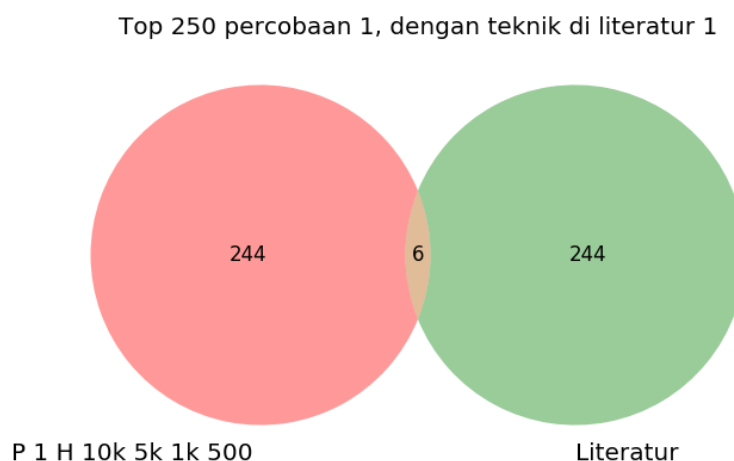
Tabel 4.4: Perbandingan Error Antara Dengan dan Tanpa Seleksi Fitur

Percobaan	Tanpa Seleksi Fitur(LogReg)		Dengan Seleksi Fitur(MLP)	
	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%

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)

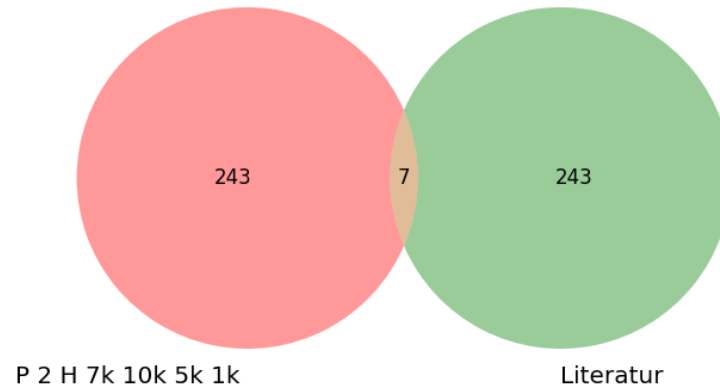
Metode Bonferroni adalah metode multipel testing di statistik yang paling umum digunakan untuk dataset dari percobaan *microarray*. Metode ini adalah metode yang dipakai oleh Landi et al. (2008) dalam menganalisa dataset GSE10072 yang merupakan hasil eksperimen kanker paru-paru (Landi et al., 2008) Dengan 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.



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*

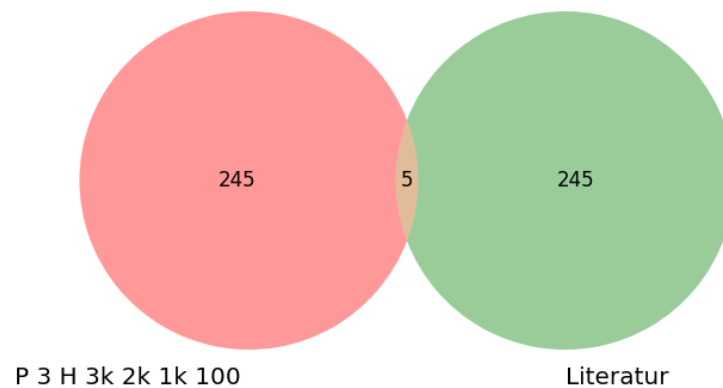
Top 250 percobaan 2, dengan teknik di literatur 1



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 dilakukan review literatur lebih jauh. Menurut situs harvard cancer center, gen-gen tertentu bisa menunjukkan 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 mahalanya 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 dilihat 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

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_jumlah(sum_w):
    # urutkan sum_w dan beri index
    """
    """

    """
    """
    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()[::-1]]
    # 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__':
    # w1 adalah bobot untuk testing
    w1 = np.array([[0, 1, 2, 3, 4],
                   [5, 6, 7, 8, 9],
                   [10, 11, 12, 13, 14]])

    a = awal(w1)
    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
    # 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 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 = multistep_rank(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[10:, 0], g_1[10:, 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:, 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, 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:, 0], g_1[10:, 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:, 0], g_3[10:, 1])
plt.show()

f = load_file_ekstrak_layer_epoch_cost("../thesis/dataset/log1000e_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, 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:, 0], g_1[10:, 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):
    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/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:, 0], g_1[10:, 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])
plt.show()

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[10:, 0], g_1[10:, 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_10k_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 = multistep_rank(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 = multistep_rank(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_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, 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"
print '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, 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),
#             arrowprops=dict(arrowstyle='->', connectionstyle='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,
#            7809,18198,2071,959,14530,8366])
#
# # # 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:
# set3 = set([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])
#
# set4 = 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])
#
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,
22055,5392,4910,13513,21968,11309,18086,9379,18183,21962,959,12550,21991,1104,20495,9389,3088,
15290,8476,8776,4773,11496,12697,12206,4501,18313,3097,16801,875,21107,2274,9325,18422,19229,6183,
13278,3679,227,13469,9101,17710,11456,8985,12097,4852,20494,2849,17235,18734,22155,4829,18593,7281,
5033,3339,12114,8130,5158,9035,19184,12921,5252,22158,3361,6478,18678,12451,177,21876,3075,9102,
18530,4096,13094,5372,1336,2616,9250,4908,13223,3891,1532,18168,11125,12020,2273,12357,12797,
12440,18528,3413,6024,540,19366,9021,4931,3270,4481,21576,9197,17135,21992,12761,3680,2436,4529,
9031,3775,5504,18074,19019,3074,10222,8973,4430,9487,5134,19045,22231,16889,3598,11737,10121,21200,
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'))
# plt.show()
#
# venn2([set3, set_top_250], ('H 3k 2k 1k 100k ', 'Literatur'))
# plt.show()

# hasil perankingan top 250 layer visible 10k 5k 1k 500:
set1_250 = 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,
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,
971,12757,11538, 268,12698, 9384, 8364, 3483, 2014, 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, 319,11612, 511, 77,13817,10706,12727, 100,17339, 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, 78, 744,11489,17104, 845, 187, 4196,17457, 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, 548,
    15799, 5333, 8625, 2032, 3891,14752,20743, 7603, 8381,10353,12535,22229))

# hasil perankingan top 250 layer visible 3k 2k 1k 100:
set3_250 = set ([ 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, 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, 532, 8995,11810,20323, 8137, 9692,12952, 5073, 5986,11147, 11436, 8249,17747, 2897,
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))

def plot_venn():
    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 dimasukkan 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+1+jml_valid+1:jml_train+1+jml_valid+1+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_cpickle
    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
    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 gc
import sys
from logger import Logger
from ekstrak_csv import Ekstraktor
from DBN import test_DBN

ekstraktor = Ekstraktor()

def percobaan1_4L_2000e():
    finetune_lr=0.1
    pretraining_epochs=2000
    pretrain_lr=0.01
    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/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()

# percobaan 2
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_3l-1000e():
    finetune_lr=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()
    #
    # # percobaan 2
    # 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()

if __name__ == '__main__':
    percobaan1_4l-2000e()

```

```
# percobaan2_31-1000e()
```

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 is used to determine a class membership probability.

Mathematically, this can be written as:

.. math::
    P(Y=i | x, W, b) &= \text{softmax}_i(Wx + b) \\
    &= \frac{e^{W_i x + b_i}}{\sum_j e^{W_j x + b_j}}

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_{\text{pred}} = \text{argmax}_i P(Y=i | x, W, b)

This tutorial presents a stochastic gradient descent optimization 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__ = 'restructuredtext 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 a bias vector :math:'b'. Classification is done by projecting data
    points onto a set of hyperplanes, the distance to which is used to
    determine a class membership probability.
    """

    def __init__(self, input, n_in, n_out):
        """Initialize 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
# x is a matrix where row-j represents input training 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::
        -\frac{1}{n} \sum_{i=0}^{n-1} \log(P(Y=y^{(i)} | x^{(i)}, W, b))
        = \frac{1}{n} \sum_{i=0}^{n-1} \ell(\theta = \{W, b\}, y^{(i)})

    #####: 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, ..., 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.
        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(
                'y should have the same shape as self.y-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
            return T.mean(T.neq(self.y-pred, y))
        else:
            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):
        # 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 us 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

def 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
    model

    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
    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

    #####
    # 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.ivecotor('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_loopping = False
epoch = 0
while (epoch < n_epochs) and (not done_loopping):

```

```

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
            if this_validation_loss < best_validation_loss * \
               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
            break

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 %f s' % ((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 set
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 :

```

"""This tutorial introduces restricted boltzmann 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

try:
    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_visible=784,
        n_hidden=500,
        W=None,
        hbias=None,
        vbias=None,
        numpy_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 uniformly
        # sampled from  $-4 \sqrt{6 / (n_{\text{visible}} + n_{\text{hidden}})}$  and
        #  $4 \sqrt{6 / (n_{\text{hidden}} + n_{\text{visible}})}$  the output of uniform if
        # converted using asarray to dtype theano.config.floatX so
        # that the code is runnable on GPU
        initial_W = numpy.asarray(
            numpy_rng.uniform(
                low=-4 * numpy.sqrt(6. / (n_hidden + n_visible)),
                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
    return [pre_sigmoid_activation, T.nnet.sigmoid(pre_sigmoid_activation)]

def sample_h_given_v(self, v0_sample):
    '''This function infers state of hidden units given visible units'''
    # compute the activation of the hidden units given a sample of
    # the visibles
    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
    h1_sample = self.theano.rng.binomial(size=h1_mean.shape,
                                         n=1, p=h1_mean,
                                         dtype=self.config.floatX)
    return [pre_sigmoid_h1, h1_mean, h1_sample]

def proppdown(self, hid):
    '''This function propagates the hidden units activation downwards to
    the visible 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(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.proppdown(h0_sample)
    # get a sample of the visible 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
    v1_sample = self.theano.rng.binomial(size=v1_mean.shape,
                                         n=1, p=v1_mean,
                                         dtype=self.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_lr: learning rate used to train the RBM

    =====param_persistent: None for CD, For PCD, a 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

    =====Returns a proxy for the cost and the updates dictionary. The
    =====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, 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_{\i}
    # Equivalent to xi[:, bit_i_idx] = 1-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

    return cost

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 than 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
    applied 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)),
            axis=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 to 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
    ],
    updates
) = theano.scan(
    rbm.gibbs_vhv,
    outputs_info=[None, 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_mfs[-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):
    # generate 'plot_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_mf,
        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
from theano.sandbox.rng_mrg import 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
    RBM at layer 'i+1'. The first layer RBM gets as input the input of the
    network, and the hidden layer of the last RBM represents the output. When
    used for classification, the DBN is treated as a MLP, by adding a 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') # the data is presented as rasterized images
    self.y = T.ivector('y') # the labels are presented as 1D 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 changing the
    # weights of the MLP as well) During finetuning we will finish
    # training the DBN by doing stochastic gradient descent on the
    # MLP.

    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
        else:
            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
        # beginning 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 (persistent=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],
                givens={
                    self.x: train_set_x[batch_begin:batch_end]
                })
            # append 'fn' to the list of functions
            pretrain_fns.append(fn)

        return pretrain_fns

    def build_finetune_functions(self, datasets, batch_size, learning_rate):
        '''Generates a function 'train' that implements one step of
        finetuning, a function 'validate' that computes the error on a
        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
        ..... datapoints, the other for the labels
        .....: 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
                ]
            }
        )

        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
                ]
            }
        )

        valid_score_i = theano.function(
            [index],
            self.errors,
            givens={
                self.x: valid_set.x[
                    index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                ],
                self.y: valid_set.y[
                    index * batch_size: (index + 1) * batch_size
                ]
            }
        )

        # 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 to run the optimizer
    type dataset: string
    param dataset: path to 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()
    ## 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 %f' % (i, epoch),
            print numpy.mean(c)

    end_time = timeit.default_timer()
    # end-snippet-2
    print >> sys.stderr, ('The pretraining code for file %s' +
                          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 (epoch < training_epochs) and (not done_looping):
    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:

                #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((' %sepoch %i, minibatch %i/%i, test error of %s'
                    % 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 with best validation score of %f%%,'
        'obtained at iteration %i,'
        'with test performance %f%%'
    ) % (best_validation_loss * 100., best_iter + 1, test_score * 100.)
)
print >> sys.stderr, ('The fine tuning code for file ' +
    os.path.split(__file__)[1] +
    ' ran for %.2fm' % ((end_time - start_time)
        / 60.))

return dbn

if __name__ == '__main__':
    test_DBN()

```

Listing 12 : Implementasi Multi Layers Perceptron :

```

"""
This tutorial introduces the multilayer perceptron using 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::
    f(x) = G(b^{(2)} + W^{(2)}( \sigma(b^{(1)} + W^{(1)}x)))

References:

- textbooks: "Pattern Recognition and Machine Learning" -
  Christopher M. Bishop, section 5
"""

from __future__ import print_function

__docformat__ = 'restructuredtext 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):
    def __init__(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: NonLinearity to be applied in the hidden
#####: layer
#####
"""
    self.input = input
    # end-snippet-1

    # 'W' is initialized with 'W_values' which is uniformly sampled
    # from sqrt(-6./(n_in+n_hidden)) and sqrt(6./(n_in+n_hidden))
    # for tanh activation function
    # the output of uniform if converted using asarray to dtype
    # theano.config.floatX so that the code is runnable on GPU
    # 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
    #         tanh.
    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
    that has one layer or more of hidden units and nonlinear activations.
    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).
    """

    def __init__(self, rng, input, n_in, n_hidden, n_out):
        """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

#####: type_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_in=n_in,
        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

def test_mlp(learning_rate=0.01, L1_reg=0.00, L2_reg=0.0001, n_epochs=1000,
            dataset='mnist.pkl.gz', batch_size=20, n_hidden=500):
    """
    Demonstrate stochastic gradient descent optimization for a multilayer
    perceptron

    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)

##### type_L2_reg : float
##### param_L2_reg : L2-norm's_weight_when_added_to_the_cost_(see
##### regularization)

##### 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
##### 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

    #####
    # BUILD 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_in=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[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]
        }
    )

# start-snippet-5
# compute the gradient of cost with respect to theta (sorted 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
                        # minibatches 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
        if (
            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%%'
      '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()

```