

České vysoké učení technické v Praze Fakulta jaderná a fyzikálně inženýrská



Robustní strojové učení a adversariální vzorky Robust machine learning and adversarial examples

Bakalářská práce

Autor: Pavel Jakš

Vedoucí práce: Mgr. Lukáš Adam, Ph.D.

Akademický rok: 2021/2022





Poděkování: Chtěl bych zde poděkovat především svému školiteli - panu doktoru Adamovi - za pečlivo vstřícnost a odborné i lidské zázemí při vedení mé bakalářské práce.	ost, ochotu,			
<i>Čestné prohlášení:</i> Prohlašuji, že jsem tuto práci vypracoval samostatně a uvedl jsem všechnu použitou literaturu.				
V Praze dne 7. července 2022	Pavel Jakš			

Název práce:

Robustní strojové učení a adversariální vzorky

Autor: Pavel Jakš

Obor: Matematická informatika

Druh práce: Bakalářská práce

Vedoucí práce: Mgr. Lukáš Adam, Ph.D., Katedra počítačů, Fakulta elektrotechnická, České vysoké

učení technické v Praze, Karlovo náměstí 13, 121 35, Praha 2

Abstrakt: Abstrakt max. na 10 řádků. Abstrakt max. na 10 řádků.

Klíčová slova: klíčová slova (nebo výrazy) seřazená podle abecedy a oddělená čárkou

Title:

Robust machine learning and adversarial examples

Author: Pavel Jakš

Abstract: Max. 10 lines of English abstract text. Max. 10 lines of English abstract text.

Key words: keywords in alphabetical order separated by commas

Obsah

Úv	od		11			
1	Neu	uronové sítě				
	1.1	Vrstva neuronů	. 13			
		1.1.1 Hustá vrstva	. 13			
		1.1.2 Konvoluční vrstva	. 13			
		1.1.3 Pooling vrstva	. 14			
		1.1.4 Aktivační vrstva				
	1.2	Hluboká dopředná neuronová síť				
	1.3	Konvoluční neuronová síť				
2	Učei	ení neuronové sítě	17			
	2.1	Účelové funkce	. 17			
		2.1.1 Střední kvadratická chyba	. 17			
		2.1.2 Ztráta křížové entropie				
	2.2	Algoritmus zpětného šíření chyby				
	2.3	Základní algoritmy učení				
		2.3.1 Gradientní sestup				
		2.3.2 Metoda hybnosti				
		2.3.3 Metoda Něstěrovovy hybnosti				
	2.4	Algoritmy s přizpůsobivým řádem učení				
		2.4.1 AdaGrad				
		2.4.2 RMSProp				
		2.4.3 Adam				
	2.5	Stochastické algoritmy učení				
3	Adv	versariální vzorky	23			
	3.1	Metody generování adversariálních vzorků	. 23			
		3.1.1 FGSM				
		3.1.2 Iterativní FGSM				
		3.1.3 PGD				
		3.1.4 Cílená optimalizační úloha				
		3.1.5 CW				
4	Dak	avotní v čoví n ovnonová sítě	25			

5		ovnání algoritmů učení				
	5.1	Kritérium srovnávání	29			
	5.2	Inicializace parametrů sítě a stochasticita algoritmu učení	29			
	5.3	Datová sada MNIST	29			
	5.4	Výsledky	30			
6		enerované adversariální vzorky	33			
	6.1	Srovnání metod	33			
	6.2	Metody založené na FGSM	33			
	6.3	Analýza cílené optimalizační metody	33			
	6.4	Analýza metody CW	33			
Zź	ivěr		35			

Úvod

Pojem neuronové sítě představuje výpočetní jednotku, která svou univerzálností nachází uplatnění v mnoha disciplínách.

Neuronové sítě

Neuronová síť je svým charakterem velmi přizpůsobivý výpočetní stroj vhodný pro řešení mnoha problémů. Mezi nejčestější problémy, jejichž řešením může být vhodná neuronová síť, patří regrese, čili předpovídání jedné skalární hodnoty na základě vstupu, či klasifikace, která má za cíl předpovědět třídu v němž se daný vstup nachází. Obecně tak neuronové síti odpovídá libovolně komplikované zobrazení $F: \mathbb{R}^{n_1 \times ... \times n_k} \to \mathbb{R}^{m_1 \times ... \times m_l}$. Pro případ regrese potom l=1, $m_1=1$ a výstup F hraje roli predikované hodnoty, pro případ klasifikace je též l=1, ale m_1 je rovno počtu tříd a výstup F je predikovanou pravděpodobnostní distribucí, která určuje s jakou pravděpodobností patří daný vstup příslušné třídě.

Samotná síť sestává z mnoha dílčích navzájem propojených částí, o nichž pojednávají následující pasáže této kapitoly.

1.1 Vrstva neuronŭ

Prvním základním konceptem, který stojí za pojmem neuronové sítě, je rozdělení výpočtu do vrstev. Takové vrstvy potom charakterizuje zobrazení $\phi: \mathbb{R}^{p_1 \times ... \times p_r} \to \mathbb{R}^{q_1 \times ... \times q_s}$, jehož předpis již lze snadno vyjádřit. Obrazy vstupů při zobrazení ϕ se potom nazývají *aktivace*.

1.1.1 Hustá vrstva

Prvním příkladem vrstev neuronů je tzv. hustá vrstva (angl. dense layer nebo fully-connected layer). Pro zobrazení ϕ platí, že zobrazuje vektory na vektory, tedy r = s = 1, a má předpis

$$\phi(u) = Wu + b,\tag{1.1}$$

kde $W \in \mathbb{R}^{q_1 \times p_1}$ je matice vah (z angl. weight) a $b \in \mathbb{R}^{q_1}$ je vektor prahů (z angl. bias).

Motivací za pojmenováním této vrstvy jako husté nebo též plně propojené je fakt, že každá složka vstupujícího vektoru ovlivňuje každou z výsledných aktivací, pokud tedy příslušný prvek matice vah není nulový.

1.1.2 Konvoluční vrstva

Pro představení dalšího typu vrstvy uvěď me základní přehled o operaci konvoluce. Operace *konvoluce* je ve vší obecnosti operace mezi dvěma číselnými funkcemi g a h se stejným definičním oborem, jejíž výstupem je nová číselná funkce standardně označovaná jako g*h. Uveď me zde definici konvoluce pro reálné funkce definované na \mathbb{R}^d , tedy $g,h:\mathbb{R}^d\to\mathbb{R}$:

$$(g * h)(t) = \int_{\mathbb{R}^d} g(\tau)h(t - \tau)d\tau.$$

Důležitým předpokladem pro možnost konvoluce je samozřejmě existence integrálu na pravé straně.

Ačkoliv je konvoluce komutativní operací, nejen v kontextu strojového učení se mezi oběma funkcemi vstupujícími do konvoluce rozlišuje. Funkce vstupující jako první se nazývá vstup a druhá funkce se nazývá jádrem. Dále se v kontextu konvolučních sítí standardně objevují diskrétní funkce, které nabývají nenulových hodnot pouze v konečně mnoha bodech. Potom integrál přes \mathbb{R}^d přechází v konečnou sumu:

$$(g * h)(i_1, ..., i_d) = \sum_{j_1} ... \sum_{j_d} g(j_1, ..., j_d) h(i_1 - j_1, ..., i_d - j_d).$$
(1.2)

Díky komutativitě konvoluce lze též psát:

$$(g * h)(i_1, ..., i_d) = \sum_{j_1} ... \sum_{j_d} g(i_1 - j_1, ..., i_d - j_d) h(j_1, ..., j_d).$$
(1.3)

Při aplikaci komutativity došlo k tzv. překlopení jádra (termín pochází z anglického kernel flipping). Za vynechání překlopení jádra lze dojít ke křížové korelaci:

$$(g * h)(i_1, ..., i_d) = \sum_{i_1} ... \sum_{i_d} g(i_1 + j_1, ..., i_d + j_d) h(j_1, ..., j_d).$$
(1.4)

Mnoho knihoven zabývajících se neuronovými sítěmi dle [1] implementují křížovou korelaci namísto konvoluce, ačkoliv tuto svou implementaci nazývají konvolucí.

Nečastější užití konvoluce v neuronových sítích je při zpracování obrázků, které lze reprezentovat pomocí $C \times W \times H$ tenzorů, kde C značí počet kanálů obrázku (nejčastěji tři pro červenou, zelenou a modrou), W je šířka, H je výška obrázku. Uvěď me předpis pro zobrazení ϕ , které odpovídá konvoluční vrstvě:

$$\forall j \in \{1, 2, ..., C_{out}\} \qquad \phi(u)_j = b_j + \sum_{i=1}^{C_{in}} u_i * K_{j,i}$$
(1.5)

kde $\phi: \mathbb{R}^{C_{in} \times W_{in} \times H_{in}} \to \mathbb{R}^{C_{out} \times W_{out} \times H_{out}}$ (C_{in} je počet vstupních kanálů, C_{out} počet výstupních kanálů, W_{in} , H_{in} jsou vstupní šířka a výška, W_{out} , H_{out} jsou výstupní šířka a výška), $b \in \mathbb{R}^{C_{out} \times W_{out} \times H_{out}}$ je práh, $K \in \mathbb{R}^{C_{out} \times C_{in} \times k_1 \times \hat{k}_2}$ je tenzor konvolučních jader $(k_1 \text{ a } k_2 \text{ jsou rozměry konvolučního jádra}).$

Za povšimnutí stojí, že standardně $W_{out} \neq W_{in}$ a $H_{out} \neq H_{in}$, konkrétně při takto prosté implementaci konvoluční vrstvy platí:

$$W_{out} = W_{in} - k_1 + 1, (1.6)$$

$$H_{out} = H_{in} - k_2 + 1. (1.7)$$

Pooling vrstva 1.1.3

Pojem pooling vrstvy (bez překladu) se skrývá funkce, která reportuje souhrné statistiky vstupu. Například nejčastěji používanou pooling vrstvou je tzv. max pooling s parametry k_1 , k_2 (angl kernelsize) která při aplikaci na obrázek o rozměrech $C \times W_{in} \times H_{in}$ (počet kanálů, šířka, výška) v každém kanálu reportuje maximální hodnotu v blocích o rozměrech $k_1 \times k_2$. Potom zobrazení ϕ je zobrazení $\phi: \mathbb{R}^{C \times W_{in} \times H_{in}} \to \mathbb{R}^{C \times W_{out} \times H_{out}}$, kde platí:

$$W_{out} = \left[\frac{W_{in}}{k_1}\right],\tag{1.8}$$

$$H_{out} = \left\lceil \frac{H_{in}}{k_2} \right\rceil,\tag{1.9}$$

a má předpis $\forall i \in \{1, ..., C\}, \forall j \in \{1, ..., W_{out}\}, \forall k \in \{1, ..., H_{out}\}$:

$$\phi(u)_{i,j,k} = \max\{u_{i,\mu,\nu}|(j-1)k_1 < \mu \le jk_1, (k-1)k_2 < \nu \le kk_2\}.$$
(1.10)

1.1.4 Aktivační vrstva

Aktivační vrstva označuje vrstvu, která slouží k omezení aktivací jiné vrstvy, aby byly v rozumných mezích. Např. jedná-li se o poslední vrstvu klasifikační neuronové sítě, pak aktivační vrstva zajišťuje, aby výsledné aktivace byly pravděpodobnostní distribucí.

Mezi často používané aktivační vrstvy patří funkce, jež vzniknou aplikací skalární funkce jedné proměnné $\sigma: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ na každý prvek vstupu zvlášť. Pro takové skalární funkce pak máme pojem aktivační funkce. Nejčastější aktivační funkce jsou následující:

• Sigmoid: $\sigma(z) = \frac{1}{1+e^{-z}}$,

• ReLU: $\sigma(z) = \max(0, z)$,

• LeakyReLU: $\sigma(z) = \max(0, z) + \alpha * \min(z, 0)$, kde $\alpha > 0$,

• Tanh: $\sigma(z) = tanh(z) = \frac{e^z - e^{-z}}{e^z + e^{-z}}$.

Další oblíbenou aktivační vrstvou je *softmax vrstva*. Ta má pro odpovídající funkci ϕ , která v tomto případě zobrazuje vektor na vektor stejných rozměrů (tedy $\phi : \mathbb{R}^{p_1} \to \mathbb{R}^{p_1}$) předpis:

$$\forall i \in \{1, 2, ..., p_1\} \quad \phi(u)_i = \frac{e^{u_i}}{\sum_{j=1}^{p_1} e^{u_j}}.$$
 (1.11)

Užití této aktivační vrstvy je na snadě. Jelikož prvky výsledné aktivace leží v intervalu [0, 1] a sečtou se na 1, lze výstup takovéto aktivační vrstvy interpretovat jako pravděpodobnostní distribuci.

1.2 Hluboká dopředná neuronová síť

Nejjednodušším modelem neuronové sítě je *hluboká dopředná neuronová sít*', která je složením hustých a aktivačních vrstev. Konkrétně je odpovídající zobrazení F složením sudého počtu vrstev, kde na liché pozici je vrstva hustá a na sudé pozici je vrstva aktivační. Tedy $F: \mathbb{R}^{n_1} \to \mathbb{R}^{m_1}$.

Motivace za pojmenováním takovéhoto zobrazení jako hluboké dopředné neuronové sítě je následující: Pojmem neuronová sít' se rozumí složení každé jednotlivé dvojvrstvy $\varphi = \phi_{activation} \circ \phi_{dense}$ (hustá vrstva ϕ_{dense} spojená s následující aktivační vrstvou $\phi_{activation}$) z mnoha tzv. umělých neuronů - dílčích výpočetních jednotek, které mají přepis

$$\varphi(u)_i = \sigma\left(b_i + \sum_{j=1}^n w_{i,j} u_j\right),\tag{1.12}$$

kde b_i je i-tá složka vektoru prahů husté vrstvy, $w_{i,j}$ je složka v i-tém řádku a j-tém sloupci matice vah husté vrstvy a σ je aktivační funkce příslušející aktivační vrstvě. Takto definovaný umělý neuron vzdáleně připomíná neuron v biologickém smyslu, neboť má mnoho vstupů a jeden výstup. Tímto způsobem zavedené umělé neurony jsou potom pospojovány v neuronovou síť.

Za pojmem *dopředná* v názvu hluboká dopředná neuronová síť stojí fakt, že informace plyne od vstupu první vrstvy až po aktivace poslední vrstvy v jediném směru, který je určen architekturou sítě.

Termín *hluboká* je potom zaveden pro sítě, které mají více než jednu dvojvrstvu.

1.3 Konvoluční neuronová síť

Pojmem konvoluční neuronová síť je myšleno složení vrstev neuronů, z nichž alespoň jedna je konvoluční. Standardně je konvoluční vrstva používána společně s aktivační vrstvou a pooling vrstvou, a tedy tvoří konvoluční trojvrstvu $\varphi = \phi_{pooling} \circ \phi_{activation} \circ \phi_{convolution}$, kde $\phi_{convolution}$ je konvoluční vrstva, $\phi_{activation}$ je aktivační vrstva a $\phi_{pooling}$ je pooling vrstva. Takovýchto trojvrstev může být v konvoluční síti několik za sebou a následovaat může několik vrstev hustých spolu s aktivačními. Takto zavedená konvoluční trojvrstva má velmi vítanou vlastnost, totiž že výsledná síť je do určité míry invariantní vůči translacím vstupu [1].

Učení neuronové sítě

Předchozí kapitola představila neuronové sítě jakožto složení vrstev neuronů. Jednotlivé vrstvy jsou ovšem parametrizovány parametry, o nichž není jasné, jak je nastavit. Například hustá vrstva má za parametry matici vah W a vektor prahů b. Označme tedy písmenem θ vektor všech parametrů neuronové sítě a poznamenejme závislost zobrazení neuronové sítě na parametrech θ dolním indexem v F_{θ} . Hledání vhodných parametrů θ je potom označováno pojmem *učení neuronové sítě*.

Standardní přístup k učení je paradigma učení s učitelem. Tento pohled na učení neuronové sítě předpokládá existenci tzv. $trénovací sady dat \mathbb{T}$ (angl. $training \ dataset$), což je uspořádaná dvojice obsahující množinu $vzorků \ \mathbb{X} = \left\{x^{(i)}|i\in\{1,...,N\}\right\}$ a k nim příslušné $značky \ \mathbb{Y} = \left\{y^{(i)}|i\in\{1,...,N\}\right\}$, kde pojem vzorek představuje vstup neuronové sítě a pojem značka představuje správný výstup neuronové sítě; N je potom velikost trénovací sady \mathbb{T} . Trénovací sada pak hraje roli učitele.

2.1 Účelové funkce

Je-li pojem trenovací sady objasněn, lze přistoupit k termínu *účelové funkce* nebo též *ztrátové funkce*. Jedná se o reálnou funkci, která měří, jak moc se trénovaná neuronová síť mýlí ve svých predikcích na vzorcích trénovací sady. Úloha učení je potom převedena na úlohu optimalizace tohoto vhodně zvoleného kritéria.

Standardní účelová funkce je sestavena jako průměr dílčích ztrát, které neuronová síť dosahuje na vzorcích trénovací sady:

$$J(\theta) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} L(F_{\theta}(x^{(i)}), y^{(i)}), \qquad (2.1)$$

kde L značí konkrétní ztrátu pro daný vzorek a J je celková účelová funkce.

2.1.1 Střední kvadratická chyba

Jedna z klasických účelových funkcí je funkce střední kvadratické chyby. Je dána přepisem:

$$J(\theta) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \|F_{\theta}(x^{(i)}) - y^{(i)}\|_{2}^{2}, \tag{2.2}$$

kde $\|\cdot\|_2$ je L^2 norma.

Výhodou této účelové funkce je fakt, že ji lze aplikovat na tenzory libovoných rozměrů. Nahlédnemeli na výraz v (2.2), $J(\theta)$ nabývá vždy nezáporné hodnoty a globální minimum 0 právě tehdy, když $\forall i \in \{1,...,N\}$ $F_{\theta}(x^{(i)}) = y^{(i)}$.

Další vlastností této účelové funkce je rozdíl v citlivosti na malé hodnoty výrazu $\|F_{\theta}(x^{(i)}) - y^{(i)}\|_2$ oproti jeho velkým hodnotám. Tj. pro $\|F_{\theta}(x^{(i)}) - y^{(i)}\|_2 < 1$ je výraz po umocnění na druhou ještě menší, kdežto pro $\|F_{\theta}(x^{(i)}) - y^{(i)}\|_2 > 1$ je výraz po umocnění ještě větší, což při aplikaci později popsaných algoritmů minimalizace ztráty, které využívají gradient účelové funkce, vede k větší toleranci malých odchylek, než kdyby byla použita L^1 norma.

2.1.2 Ztráta křížové entropie

Pro klasifikační problémy se ovšem standardně používá *ztráta křížové entropie*. Připomeňme, že u klasifikačního problému je výstup neuronové sítě pravděpodobnostní distribuce a značky jsou též pravděpodobnostní distribuce. Křížová entropie potom měří vzdálenost distribučních funkcí a má svůj původ v *Kullbackově-Leiblerově divergenci* D_{KL} . Máme-li dvě pravděpodobnostní distribuce f a g, pak křížová entropie H(f,g) je rovna

$$H(f,g) = H(f) + D_{KL}(f,g),$$
 (2.3)

kde H(f) je entropie f. Pro diskrétní pravděpodobnostní distribuce máme:

$$H(f,g) = -\sum_{i} f_{i} \ln(f_{i}) + \sum_{i} f_{i} \ln\left(\frac{f_{i}}{g_{i}}\right), \tag{2.4}$$

$$H(f,g) = -\sum_{i} f_i \ln(g_i). \tag{2.5}$$

Proto lze psát:

$$J(\theta) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} H(y^{(i)}, F_{\theta}(x^{(i)})). \tag{2.6}$$

Onen výraz $H(y^{(i)}, F_{\theta}(x^{(i)}))$ v (2.6) lze tedy spočíst následovně:

$$H(y^{(i)}, F_{\theta}(x^{(i)})) = -\sum_{i=1}^{m} y_{j}^{(i)} \cdot \ln(F_{\theta}(x^{(i)})_{j}). \tag{2.7}$$

Zmiňme důležitost přechodu od Kullbackovy-Leiblerovy divergence ke křížové entropii. Standardně je značka y v tzv. *one-hot encoding* formě, tedy je nulová až na jednu komponentu, která je rovna 1. Potom by dle definice $D_{KL}(y, F_{\theta}(x))$ byla ona divergence nedefinovaná, neboť bychom měli sčítat výrazy $0 \cdot \ln(0)$.

2.2 Algoritmus zpětného šíření chyby

Nejčastější metody učení neuronové sítě ve svém chodu pracují s gradientem účelové funkce podle parametrů neuronové sítě $\nabla_{\theta}J(\theta)$, který lze spočíst pomocí *algoritmu zpětného šíření chyby* (angl. *bac-kpropagation*). Tento algoritmus však lze použít nejen v takto úzce specializovaném prostředí strojového učení, nýbrž i pro výpočet Jacobiho matice libovolné funkce (dle [1]).

Algoritmus stojí na opakované aplikaci *řetězového pravidla* pro výpočet derivace složené funkce. Proto zde řetězové pravidlo uveď me. Nechť $g: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$ a $h: \mathbb{R}^m \to \mathbb{R}^p$, $a \in \mathbb{R}^n$, potom:

$$D(h \circ q)(a) = Dh(q(a))Dq(a), \tag{2.8}$$

kde D značí totální diferenciál. Zúžíme-li se na p = 1, dostáváme:

$$\nabla(h \circ g)(a) = \nabla h(g(a))Dg(a), \tag{2.9}$$

podíváme-li se na *i*-tou komponentu gradientu $h \circ g$:

$$\partial_i(h \circ g)(a) = \sum_{j=1}^m \partial_j h(g(a)) \cdot \partial_i g_j(a), \tag{2.10}$$

kde g_j značí j-tou komponentu vektorové funkce g. Tedy jak lze vidět v (2.9), pro algoritmus bude stěžejní násobení vektoru gradientu s maticí totálního diferenciálu.

Pro neuronové sítě algoritmus zpětného šíření chyby postupuje zpět celou neuronovou sítí a počítá dle řetězového pravidla parciální derivace účelové funkce dle parametrů neuronové sítě. V praxi je ovšem snadné natrefit na velmi složité neuronové sítě, které vedou k vyhodnocování mnoha podvýrazů v jednotlivých krocích algoritmu. Navíc mnoho takovýchto podvýrazů může být stejných. Proto je při implementaci namístě otázka, zda již vyhodnocené výrazy uložit do paměti, či je pokaždé vyhodnotit znovu. Je-li žádoucí co nejkratší doba běhu, pak je odpovědí vyhodnocené výrazy ukládat, neboť jejich získání z paměti počítače je mnohem rychlejší než opakované počítání. Ovšem při nedostatečné kapacitě paměti počítače není mnohdy možné ukládat všechny mezivýpočty, proto je implementováno jejich opakované počítání na úkor času běhu algoritmu.

2.3 Základní algoritmy učení

2.3.1 Gradientní sestup

Základním algoritmem pro učení neuronové sítě je *gradientní sestup* (angl. *gradient descent*). Opírá se o fakt, že gradient reálné funkce určuje směr největšího růstu dané funkce v daném bodě. Proto, mámeli účelovou funkci $J(\theta)$, kde θ jsou parametry neuronové sítě, má smysl tyto parametry aktualizovat proti směru gradientu funkce J následujícím způsobem:

$$\theta \leftarrow \theta - \epsilon \cdot \nabla_{\theta} J(\theta),$$
 (2.11)

kde ϵ je tzv. $\check{r}\acute{a}d$ $u\check{c}en\acute{i}$ (angl. learning rate) - kladné číslo, které určuje velikost jednoho kroku; jedná se o tzv. hyper-parametr neuronové sítě. Takovouto aktualizaci parametrů neuronové sítě lze provést několikrát, a to například tolikrát, dokud účelová funkce nedosáhne přijatelné hodnoty. Ideální by bylo, kdybychom gradientním sestupem dosáhli globálního minima účelové funkce, to ovšem není v žádném případě zaručeno, že se stane, gradientní sestup totiž dokáže nalézt pouze lokální minimum - ale to je pro reálné aplikace mnohdy dostačující.

2.3.2 Metoda hybnosti

Modifikací gradientního sestupu je tzv. *metoda hybnosti* [2]. Ta uvádí na scénu novou proměnnou - *rychlost v* (z angl. *velocity*), která je stejných rozměrů jako gradient účelové funkce a nese v sobě informaci o předchozích odhadech gradientu účelové funkce. Její role v algoritmu učení je následující:

$$v \leftarrow \alpha \cdot v - \epsilon \cdot \nabla_{\theta} J(\theta),$$
 (2.12)

$$\theta \leftarrow \theta + v.$$
 (2.13)

Užití hybnosti vede tedy k představení dalšího hyper-parametru, a to parametru $\alpha \in [0, 1)$, který určuje míru ovlivnění dalšího kroku předchozími odhady gradientu. Dle [1] jsou za hodnoty tohoto parametru nejčastěji volena čísla 0.5, 0.9 a 0.99.

Motivací k zavedení metody hybnosti je urychlení konvergence algoritmu, obzvlášť pro případy, kdy je gradient účelové funkce buď malý (má složky o malých velikostech v absolutní hodnotě), nebo

příliš nestálý. V prvním případě přidává proměnná rychlosti výslednému kroku iterace na velikosti, tedy teorericky urychluje konvergenci, a v druhém případě přidává konzistenci výsledným krokům iterací.

Je tu však riziko, že při nešť astném nastavení hyper-parametrů ϵ a α v průběhu učení nedojde k velkým změnám proměnné rychlosti. Může se tedy stát, nemíří-li prvně spočtený gradient správným směrem, že bude učení odsouzeno k neúspěchu.

2.3.3 Metoda Něstěrovovy hybnosti

Jinou modifikací gradientního sestupu, která je obdobou hybnosti, je *metoda Něstěrovovy hybnosti*. Ta má následující předpis iterace [3]:

$$v \leftarrow \alpha \cdot v - \epsilon \cdot \nabla_{\theta} J(\theta + \alpha \cdot v),$$
 (2.14)

$$\theta \leftarrow \theta + v. \tag{2.15}$$

Zásadním rozdílem oproti metodě hybnosti je, kde se vyhodnocuje $\nabla_{\theta}J$. V tomto algoritmu se totiž gradient nevyhodnocuje θ , nýbrž v bodě $\theta + \alpha \cdot v$, tedy po aplikaci proměnné rychlosti na parametry. Za následek tento přístup má, že oproti klasické metodě hybnosti je gradient přesnější.

Nevýhodou této metody je ovšem vyšší výpočetní náročnost, jelikož se účelová funkce a její derivace musejí vyhodnocovat v jiném bodě.

2.4 Algoritmy s přizpůsobivým řádem učení

Existují další algoritmy, které pracují s proměnným řádem učení. Jedná se o *algoritmy s přizpůsobivým řádem učení*: *AdaGrad*, *RMSProp* a *Adam*. Tyto algoritmy přizpůsobují řád učení jednotlivým parametrům zvlášť.

2.4.1 AdaGrad

Algoritmus *AdaGrad* (z angl. *adaptive gradient*) dle [4] přizpůsobuje řád učení každému parametru jednotlivě, a to jeho škálováním nepřímo úměrně druhé odmocnině součtu všech hodnot gradientu, jež danému parametru v průběhu učení příslušel. To vede k tomu, že parametry, kterým přísluší velké hodnoty parciálních derivací účelové funkce, mají úměrně tomu rychlý úbytek v řádu učení, zatímco parametry, kterým přísluší malé hodnoty parciálních derivací učelové funkce, mají úměrně tomu pomalý úbytek v řádu učení. Celkový efekt tedy je, že se síť pohybuje rychleji ve směrech menšího spádu. Jedna iterace potom vypadá následovně:

$$g \leftarrow \nabla_{\theta} J(\theta),$$
 (2.16)

$$r \leftarrow r + g \odot g,\tag{2.17}$$

$$\theta \leftarrow \theta - \frac{\epsilon}{\delta + \sqrt{r}} \odot g, \tag{2.18}$$

kde δ je malé číslo (např. 10^{-7}) pro numerickou stabilitu, \odot značí Hadamardův součin a výraz zlomku a odmocniny na třetím řádku je myšlen po složkách.

Poznamenejme, že dle [6] algoritmus AdaGrad funguje dobře s řídkými gradienty. Nevýhoda tohoto algoritmu ovšem je jeho paměť - ve svých proměnných střádá velmi vzdálené hodnoty gradientu, což dle [1] mnohdy vede k předčasnému poklesu řádu učení.

2.4.2 RMSProp

Uveď mě další algoritmus - *RMSProp* (zkratka angl. *root mean squared propagation*). Tento algoritmus nahrazuje součet přes všechny hodnoty gradientu exponenciálně tlumeným váženým průměrem, a to způsobem, kde jedna iterace vypadá následovně [5]:

$$g \leftarrow \nabla_{\theta} J(\theta),$$
 (2.19)

$$r \leftarrow \rho \cdot r + (1 - \rho) \cdot g \odot g, \tag{2.20}$$

$$\theta \leftarrow \theta - \frac{\epsilon}{\delta + \sqrt{r}} \odot g, \tag{2.21}$$

Objevil se tu však nový hyper-parametr $\rho \in [0, 1)$ nazývaný *decay rate* (bez překladu).

RMSProp se ukazuje jako jeden z nejúspěšnějších algoritmů, proto je dnes v praxi jedním z nejpoužívanějších [1]. Důvodem je jeho vhodnost pro nekonvexní optimalizaci, která je v kontextu neuronových sítí naprosto zásadní. Oproti algoritmu AdaGrad, který se ukázal jako vhodný pro konvexní optimalizaci, se jedná o bezespornou výhodu.

2.4.3 Adam

Posledním představeným algoritmem je algoritmus *Adam*, který nese název z anglického *adaptive moments*, což přeloženo do češtiny zní jako přizpůsobivé momenty. V prvním přiblížení se jedná o kombinaci algoritmu RMSProp a metody hybnosti. Ve skutečnosti však je hybnost zakomponována již v následujícím, a to sice v odhadu prvního obecného momentu gradientu. Druhým aspektem, ve kterém se algoritmus liší od prostého RMSProp s hybností, jsou korekce prováděné na odhadech prvního a druhého obecného momentu gradientu. Jedna iterace algoritmu vypadá [6]:

$$q \leftarrow \nabla_{\theta} J(\theta),$$
 (2.22)

$$s \leftarrow \rho_1 \cdot s + (1 - \rho_1) \cdot q,\tag{2.23}$$

$$r \leftarrow \rho_2 \cdot r + (1 - \rho_2) \cdot g \odot g, \tag{2.24}$$

$$\hat{s} \leftarrow \frac{s}{1 - \rho_1^t},\tag{2.25}$$

$$\hat{r} \leftarrow \frac{r}{1 - \rho_2^t},\tag{2.26}$$

$$\theta \leftarrow \theta - \frac{\epsilon}{\delta + \sqrt{\hat{r}}} \odot \hat{s}, \tag{2.27}$$

kde t je pořadí iterace a $\rho_1, \rho_2 \in [0, 1)$ jsou hyper-parametry nazvané *decay rate*.

2.5 Stochastické algoritmy učení

Výše zmíněné metody, jak je patrné z jejich předpisů, počítají gradient účelové funkce $\nabla_{\theta}J(\theta)$. Tento krok je ovšem velmi časově náročný, protože standardní trénovací sady mívají velmi mnoho vzorků. Při připomenutí (2.1) se výpočet sestává z N výpočtů dílčích gradientů:

$$\nabla_{\theta} J(\theta) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \nabla_{\theta} L\left(F_{\theta}(x^{(i)}), y^{(i)}\right). \tag{2.28}$$

Po aplikaci řetězového pravidla:

$$\nabla_{\theta} J(\theta) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} \nabla_{\xi} L(F_{\theta}(x^{(i)}), y^{(i)}) D_{\theta} F_{\theta}(x^{(i)}), \tag{2.29}$$

kde došlo k označení $L = L(\xi, \eta)$.

Proto je doporučenou praxí dle [1] aproximovat gradient účelové funkce $\nabla_{\theta}J(\theta)$ pomocí výpočtu na tzv. mini-dávce (z angl. mini-batch). Jedná se v každém kroku gradientního sestupu nebo jeho modifikací o to, že se z trénovací sady rovnoměrně vybere $M \ll N$ vzorků gradient se odhadne pomocí výpočtu na těchto M vzorcích:

$$\nabla_{\theta} J(\theta) \approx \frac{1}{M} \sum_{i=1}^{M} \nabla_{\theta} L\left(F_{\theta}(x^{(i_j)}), y^{(i_j)}\right). \tag{2.30}$$

Při užití řetězového pravidla:

$$\nabla_{\theta} J(\theta) \approx \frac{1}{M} \sum_{j=1}^{M} \nabla_{\xi} L\left(F_{\theta}(x^{(i_j)}), y^{(i_j)}\right) D_{\theta} F_{\theta}(x^{(i_j)}). \tag{2.31}$$

Číslo *M* lze vybírat dle [1] v řádu jednotek až stovek. Při aplikaci této aproximace během standardního gradientního sestupu se algoritmu říká *stochastický gradientní sestup* (angl. *stochastic gradient descent*), ovšem tento úkrok stranou lze provést i v případě ostatních představených algoritmů, ty však pro svou stochastickou variantu nemají speciální název.

Adversariální vzorky

Szegedy a spol. [7] objevili zvláštní chování klasifikační neuronové sítě, které spočívá v nesprávné klasifikaci mírně pozměněných vzorků trénovací sady neuronové sítě, kde ono mírné pozměnění nemění správnost příslušné značky. Zaveď me funkci $C: \mathbb{R}^{m_1} \to \{1, 2, ..., m_1\}$, tedy funkci na prostoru značek, resp. výstupů klasifikační neuronové sítě, která přiřadí každému vektoru index odpovídající třídy s předpisem:

$$C(y) = \operatorname{argmax}_{i \in \{1, 2, \dots, m_1\}} y_i. \tag{3.1}$$

Zjištění lze potom formálně zapsat následovně:

$$(\exists x, y)(\exists \Delta x, ||\Delta x|| \le \kappa)(C(F_{\theta}(x)) = C(y) \land C(F_{\theta}(x + \Delta x)) \ne C(y)), \tag{3.2}$$

kde κ je malé číslo a $\|\cdot\|$ je L^p norma. Takovým vzorkům $\tilde{x} = x + \Delta x$ se říká *adversariální vzorky*. Pro konkrétní vzorek x a příslušnou značku y definujeme množinu adversariálních vzorků jako

$$\widetilde{\mathbb{X}}_{x} = \{ \widetilde{x} \in \mathbb{R}^{n} | C(F_{\theta}(\widetilde{x})) \neq C(y) \land ||\widetilde{x} - x|| \le \kappa \}.$$
(3.3)

Takto obecná definice adversariálních vzorků ovšem neposkytuje návod na jejich nalezení. Proto uveď me metody generování těchto adversariálních vzorků. Předtím ovšem pojmenujme neuronovou síť, která je terčem adversariálního útoku, jako *oběť* (angl. *victim*), dále pojmenujme strůjce takovéhoto adversariálního útoku jako *útočníka* (angl. *adversary*).

3.1 Metody generování adversariálních vzorků

Metody generování adversariálních vzorků se dělí na dvě kategorie dle míry znalosti útočníka o oběti. Nemá-li útočník znalost o oběti, hovoří se o tzv. *black-box metodě*. V opačném případě - má-li útočník kompletní znalost o oběti - se hovoří o tzv. *white-box metodě*. Tento text se zabývá pouze white-box metodami, neboť v black-box nastavení si může útočník natrénovat svou vlastní neuronovou síť a generovat adversariální vzorky proti ní - díky jevu *přenositelnosti* (angl. *transferability*) jsou tyto vzorky použitelné i proti původní síti [15].

Dále se metody generování adversariálních vzorků dělí na *cílené* (angl. *targeted*) a *necílené* (angl. *untargeted*). Cílené útoky generují vzorky $\tilde{x} = x + \Delta x$ tak, aby $C(F_{\theta}(\tilde{x})) = C(\tilde{y})$ pro pevně zvolenou značku \tilde{y} různou od původní značky $C(y) = C(F_{\theta}(x))$. Necílené útoky předem nevybírají značku za cíl, nýbrž požadavkem je jen, aby $C(F_{\theta}(\tilde{x})) \neq C(F_{\theta}(x))$. Necílené útoky nebývají tolik účinné jako cílené [14].

3.1.1 FGSM

První metoda představená v [8] je známá pod zkratkou FGSM (z angl. fast gradient sign method). Jedná se o necílenou metodu, která využívá mnoho-dimenzionální lineární vztahy neuronové sítě [10] a má předpis:

$$\tilde{x} = x + \kappa \cdot \text{sign}(\nabla_x L(F_\theta(x), y)) \tag{3.4}$$

při zachování značení z minulých kapitol textu, označení sign pro znaménkovou funkci a k pro velikost složek perturbace Δx , tedy κ je poloměr kulového okolí x v L^{∞} normě.

3.1.2 Iterativní FGSM

Druhá metoda jde o krok dál, vzorec (3.4) aplikuje iterativně několikrát a generuje posloupnost $(\tilde{x}_n)_{n=0}^K$, kde K je počet iterací metody. Jedná se o metodu I-FGSM (z angl. iterative fast gradient sign method) představenou v [12] s předpisem:

$$\tilde{x}_0 = x \tag{3.5}$$

$$\tilde{x}_{n+1} = \text{Clip}_{x}^{\kappa} \{ \tilde{x}_{n} + \gamma \cdot \text{sign}(\nabla_{x} L(F_{\theta}(x), y)) \}, \tag{3.6}$$

kde funkce Clip omezuje výsledný součet, aby byl v κ -okolí původního vzorku x a zároveň platným vstupem pro neuronovou síť F_{θ} - například jsou-li vzorky obrázky, funkce Clip zajišť uje i to, aby hodnoty pixelů nebyly záporné či vyšší než 255. Počet iterací je ovšem dalším hyper-parametrem, který je nutno nastavit. Jedná se o necílenou metodu.

3.1.3 **PGD**

Další metoda (necílená) nese název PGD (zkratka angl. projected gradient descent). Tato metoda je silnější variantou I-FGSM [10] a spočívá v náhodné inicializaci vzorku \tilde{x}_0 uvnitř κ -okolí původního vzorku a následných iteracích jako v I-FGSM [13].

Cílená optimalizační úloha 3.1.4

Čtvrtá metoda (cílená) nahlíží na generování adversariálních vzorků jako na optimalizační úlohu [7], [14]:

$$\tilde{x} = \operatorname{argmin}_{\hat{x}} (\lambda \cdot ||\hat{x} - x|| + L(F_{\theta}(\hat{x}), \tilde{y})), \tag{3.7}$$

kde \tilde{y} značí cílenou nesprávnou značku, $\lambda > 0$ je zvoleno pomocí line-search algoritmu jako maximální hodnota, pro kterou platí, že $C(F_{\theta}(\tilde{x})) = C(\tilde{y})$. Tento optimalizační problém lze řešit algoritmem *L-BFGS* [9], resp. jeho variantou s vazbami (angl. box-constrained L-BFGS).

Na význam parametru λ lze nahlédnout následovně: Bude-li λ příliš malé, při řešení (3.7) nedojde k tomu, aby se \tilde{x} podobalo původnímu vzorku x, a tedy nebude v κ -okolí x. Bude-li λ příliš velké, bude při řešení (3.7) kladen příliš velký důraz na první člen účelové funkce, takže řešením optimalizačního problému v (3.7) bude původní vzorek x. Je tedy třeba vhodné λ najít.

3.1.5 CW

Následující metoda (necílená) má optimalizační charakter. Jmenuje se CW (Carlini-Wagner) a má předpis [14], [10]:

$$\tilde{x} = \operatorname{argmin}_{\hat{x}} (||\hat{x} - x|| - c \cdot L(F_{\theta}(\hat{x}), y)),$$
(3.8)

kde c>0. K nastavení parametru c lze přistoupit obdobně jako u předchozí metody a jeho hodnotu hledat pomocí *line-search* algoritmu. Zde ovšem je zapotřebí hledat jeho minimální hodnotu, pro kterou bude platit, že $C(F_{\theta}(\tilde{x})) \neq C(y)$.

Robustní učení neuronové sítě

Srovnání algoritmů učení

5.1 Kritérium srovnávání

Pro účely srovnávání algoritmů učení neuronové sítě lze zvolit mnoho kritérií. Jedním z nich by mohl být samotný průběh účelové funkce v závislosti na počtu provedených iterací vybraného algoritmu, když všechny představené algoritmy mají iterativní charakter.

Jiným přístupem je užití tzv. *testovací sady* $\mathbb S$ (angl. *test dataset*). Svou strukturou testovací sada kopíruje sadu trénovací, jedná se tedy o uspořádanou dvojici množin vzorků $\mathbb X = \{x^{(i)}|i\in \hat S\}$ a značek $\mathbb Y = \{y^{(i)}|i\in \hat S\}$, kde S je velikost testovací sady.

Je-li neuronová síť svým charakterem síť klasifikační, pak lze sledovat podíl správných predikcí na testovacím datasetu vůči celkovému počtu vzorků. Výhodou tohoto přístupu je fakt, že při svém učení neuronová síť na vzorky testovacího datasetu nenarazila, což má za důsledek to, že lze očekávat stejnou úspěšnost sítě při její aplikaci. Tento přístup je využit v tomto textu.

5.2 Inicializace parametrů sítě a stochasticita algoritmu učení

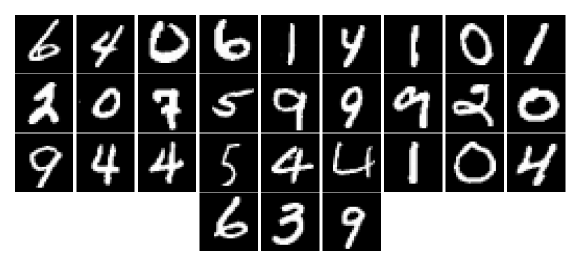
Nyní je namístě vyslovit poznámku o inicializaci parametrů neuronové sítě před samotným učením. Dle [1] je standardním postupem pro inicializaci vybírat hodnoty parametrů náhodně, a to z rovnoměrného rozdělení na rozumném intervalu. Konkrétní experimenty v tomto textu pracují s následujícím rozdělením vah, prahů a prvků konvolučních jader:

$$w_{i,j}, b_i, k_{i,j} \sim U\left(-\frac{1}{\sqrt{n}}, +\frac{1}{\sqrt{n}}\right),\tag{5.1}$$

kde *n* je v případě parametrů husté vrstvy počet sloupečků matice vah, v případě konvolučních vrstev je *n* rovno součinu počtu vstupních kanálů se součinem rozměrů konvolučních jader. Závěrem této poznámky tedy je, že inicializace parametrů neuronové sítě je náhodný proces. To má za důsledek fakt, že na proces učení neuronové sítě lze nahlížet očima statistika. Tento text konkrétně nahlíží na úspěšnost neuronové sítě na testovací sadě jako na náhodnou veličinu. Potom lze totiž porovnávat jednotlivé algoritmy na základě distribuční funkce této specifické náhodné veličiny.

5.3 Datová sada MNIST

Nedílnou ingrediencí pro srovnání algoritmů učení je samotná sada dat a k nim příslušný úkol, zda se jedná o klasifikaci či o regresi. Tato část textu se věnuje úkolu klasifikace ručně psaných číslic z černobílého obrázku. Sada dat, která je zde použita je nazvána MNIST [16]. Její trénovací sada T obsahuje



Obrázek 5.1: Datová sada MNIST

60 000 vzorků (a k nim odpovídajících značek) a testovací sada S obsahuje 10 000 vzorků (a k nim odpovídajících značek). Vzorky jsou ve své podstatě matice o rozměrech 28 řádků a 28 sloupečků, jejichž prvky jsou nezáporná celá čísla o hodnotě nejvýše 255. Tyto matice lze interpretovat jako obrázky.

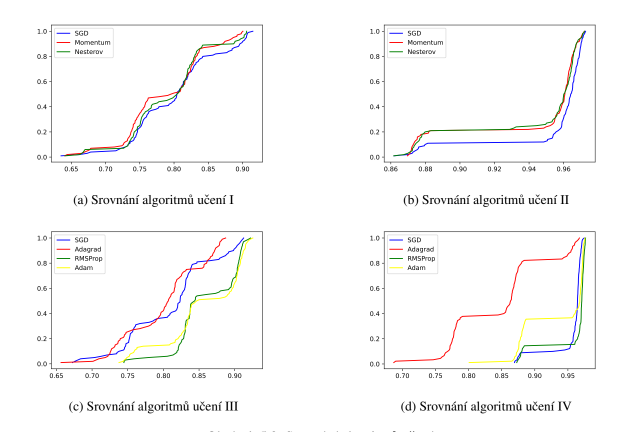
5.4 Výsledky

Přistupme nyní k samotnému srovnání algoritmů *stochastický gradientní sestup*, *metoda hybnosti* a *metoda Něstěrovovy hybnosti* (obě ve stochastické verzi). Pro srovnání těchto algoritmů byly provedeny následující dva experimenty: První se týká trénování jedné hluboké dopředné neuronové sítě těmito algoritmy pro úkol datové sady MNIST, jež je uvedena výše v textu, a to konkrétně aplikací 5 000 iterací algoritmu na nově inicializovanou síť. Pro stochastický gradientní sestup byl použit řád učení o hodnotě 10^{-2} , pro obě metody hybnosti byl použit řád učení 10^{-3} a koeficient $\alpha=0.9$. Dále uveď me velikost mini-dávky M=30 pro všechny tři algoritmy. V takovémto nastavení byly všechny tři algoritmy spuštěny stokrát. Na výsledné distribuční funkce lze nahlédnout v obrázku (5.2a). Z grafu lze vyčíst takřka zanedbatelný rozdíl mezi metodou hybnosti a metodou Něstěrovovy hybnosti. Dále graf vyjadřuje nemalou větší úspěšnost obyčejného stochastického gradientního sestupu.

Druhý experiment je téměř totožný, jen je použit jiný model neuronové sítě, a to konkrétně se zakomponovanou konvolucí. Jinak je experiment totožný. Proto lze z Obr. (5.2b) odezřít výsledky, a to konkrétně, že stochastický gradientní sestup má v tomto nastavení lepší výkonnost.

Pro srovnání algoritmů *stochastický gradientní sestup*, *AdaGrad*, *RMSProp* a *Adam* lze využít podkladů na obrázku (5.2c), který zachycuje výsledky obdobných experimentů jako popsaných výše. Nastavení tohoto pokusu bylo následující: Pro stochastický gradientní sestup a algoritmus AdaGrad byl použit řád učení o hodnotě 10^{-2} , pro algoritmy RMSProp a Adam 10^{-3} . Pro AdaGrad bylo dále použito $\delta = 10^{-10}$, pro RMSProp $\delta = 10^{-8}$ a $\rho = 0.99$, pro Adam $\delta = 10^{-8}$, $\rho_1 = 0.9$ a $\rho_2 = 0.999$. Úkol byl stejný - natrénovat tentýž model dopředné neuronové sítě pro klasifikaci číslic datové sady MNIST za použití 5 000 iterací daného algoritmu. Učení sítě vždy proběhlo stokrát. Ze zmíněného obrázku vyplývá, že algoritmus AdaGrad je v tomto nastavení srovnatelný se stochastickým gradientním sestupem a že algoritmy RMSProp a Adam jsou minimálně pro toto specifické nastavení lepší.

Dále se pro srovnání algoritmů *stochastický gradientní sestup*, *AdaGrad*, *RMSProp* a *Adam* lze opřít o výsledky vyobrazené na obrázku (5.2d). Ten zachycuje výsledky totožného nastavení jako obrázek (5.2c) jen s rozdílem použitého modelu. V tomto případě byl použit model konvoluční neuronové sítě. Jak



Obrázek 5.2: Srovnání algoritmů učení SGD - stochastický gradientní sestup; *Momentum* - metoda hybnosti; *Nesterov* - metoda Něstěrovovy hybnosti; *AdaGrad* - algoritmus AdaGrad; *RMSProp* - algoritmus RMSProp; *Adam* - algoritmus Adam.

lze nahlédnout, algoritmus AdaGrad byl pro tuto úlohu nevhodný. Algoritmus Adam dosáhl přijatelné úrovně neuronové sítě (tedy úspěšnost na testovací datové sadě vyšší než 95 %) zhruba v 60 % případů, algoritmus RMSProp zhruba v 90 % případů a stochastický gradientní sestup v 95 % případů. Ovšem kvalita přijatelně natrénovaných neuronových sítí byla v případě RMSProp vyšší než u stochastického gradientního sestupu.

Vygenerované adversariální vzorky

- 6.1 Srovnání metod
- 6.2 Metody založené na FGSM
- 6.3 Analýza cílené optimalizační metody
- 6.4 Analýza metody CW

Závěr

Text závěru....

Literatura

- [1] I. Goodfellow, Y. Bengio, A. Courville, Deep Learning. MIT Press, 2016.
- [2] B. T. Polyak, *Some methods of speeding up the convergence of iteration methods*. USSR Computational Mathematics and Mathematical Physics, 1964.
- [3] I. Sutskever, J. Martens, G. Dahl, G. Hinton, *On the importance of initialization and momentum in deep learning*. In ICML, 2013.
- [4] J. Duchi, E. Hazan, Y. Singer, *Adaptive subgradient methods for online learning and stochastic optimization*. Journal of Machine Learning Research, 2011.
- [5] G. Hinton, Neural networks for machine learning. Coursera, video lectures, 2012.
- [6] D. Kingma, J. Ba, *Adam: A method for stochastic optimization*. In 'International Conference on Learning Representations', ICLR 2015.
- [7] C. Szegedy, W. Zaremba, I. Sutskever, J. Bruna, D. Erhan, I. Goodfellow, R. Fergus, *Intriguing properties of neural networks*. arXiv, 2014.
- [8] I. Goodfellow, J. Shlens, C. Szegedy, *Explaining and Harnessing Adversarial Examples*. In 'International Conference on Learning Representations', ICLR 2015.
- [9] J. Nocedal, S. Wright, *Numerical optimization*. Springer Science & Business Media, 2006.
- [10] J. Liu, Q. Zhang, K. Mo, X. Xiang, J. Li, D. Cheng, R. Gao, B. Liu, K. Chen, G. Wei, *An efficient adversarial example generation algorithm based on an accelerated gradient iterative fast gradient*. Computer Standards & Interfaces, Volume 82, 2022.
- [11] Y. Li, B. Wu, Y. Feng, Y. Fan, Y. Jiang, Z. Li, S. Xia, Semi-supervised robust training with generalized perturbed neighborhood. Pattern Recognition, Volume 124, 2022.
- [12] A. Kurakin, I. Goodfellow, S. Bengio, Adversarial examples in the physical world. arXiv 2016.
- [13] A. Madry, A. Makelov, L. Schmidt, D. Tsipras, A. Vladu, *Towards deep learning models resistant to adversarial attacks*. Stat 1050 9, 2017.
- [14] N. Carlini, D. Wagner, *Towards evaluating the robustness of neural networks*. IEEE Symposium on Security and Privacy (SP), IEEE, 2017.
- [15] N. Papernot, P. McDaniel, I. Goodfellow, *Transferability in machine learning: from phenomena to black-box attacks using adversarial samples*. arXiv 2016
- [16] Y. Lecun, C. Cortes, C. J. Burges, The mnist database of handwritten digits. 1998.

[17] T. Weng, H. Zhang, P. Chen, J. Yi, D. Su, Y. Gao, C. Hsieh, L. Daniel, *Evaluating the Robustness of Neural Networks: An Extreme Value Theory Approach*. In 'International Conference on Learning Representations', ICLR 2018.