Sprawozdanie z projektu ze Sztucznej Inteligencji Porównanie metod uczenia maszynowego w problemie MNIST i jego pochodnych

Filip Gołaś s188776 Damian Jankowski s188597 Mikołaj Storoniak s188806

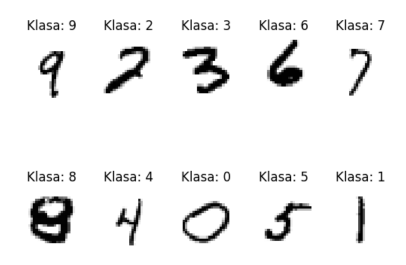
2czerwca $2023\,$

Spis treści					4.8	K Nearest Neighbours \dots	14
1	Opi	s problemu	2	5	Wyr	niki	14
					5.1	Drzewo decyzyjne	14
2	Opi	s aplikacji	3		5.2	Las losowy	16
3	Opi 3.1 3.2 3.3	s porównanych modeli Drzewa	4 4 4 5 6 6 7 7 8 8		5.35.45.55.6	Własna implementacja Wielowarstwowego perceptronu Wielowarstwowy perceptron Tensorflow Keras 5.4.1 MNIST-784 5.4.2 Fashion-MNIST Sieć konwolucyjna Tensorflow Keras, wersja podstawowa 5.5.1 MNIST-784 5.5.2 Fashion-MNIST Sieć konwolucyjna Tensorflow Keras,	18 19 19 21 22 22 24
4	Opi	s realizacji zadania	8			wersja rozszerzona	25
	$4.\overline{1}$	Drzewo decyzyjne	8			5.6.1 MNIST-784	25
	4.2	Las losowy	8			5.6.2 Fashion-MNIST	27
	4.3	Własna implementacja Wielowar-			5.7	Sieć transferowa Tensorflow Keras .	28
		stwowego perceptronu	8			5.7.1 MNIST-784	28
	4.4	Wielowarstwowy perceptron Tensor-				5.7.2 Fashion-MNIST	31
		flow Keras	9		5.8	Sieć grafowa	33
	4.5	Sieć konwolucyjna Tensorflow Keras	9			5.8.1 Zbiór A	33
		4.5.1 Wersja podstawowa	9			5.8.2 Zbiór B	34
		4.5.2 Wersja rozszerzona	10			5.8.3 Zbiór C	36
	4.6	Sieć transferowa Tensorflow Keras .	11		5.9	K Nearest Neighbours	37
		4.6.1 Przed fine-tuningiem 4.6.2 Fine-tuning	11 12		5.10	Porównanie miar celności modeli	38
	4.7	Sieć grafowa	12	6	Dys	kusja	38

1 Opis problemu

Celem projektu było zbudowanie i porównanie różnych modeli uczenia maszynowego w problemie klasyfikacji obrazów z bazy MNIST. Korzystaliśmy głównie z bazy danych **MNIST-784**, która zawiera 70 tysięcy obrazów cyfr napisanych ręcznie. Każdy obraz jest w skali szarości i ma rozmiar 28x28 pikseli. Każdy piksel jest reprezentowany przez liczbę całkowitą z zakresu od 0 do 255, która określa jasność piksela. Dodatkowo każdy obraz ma przypisaną etykietę, która określa jaką cyfrę przedstawia obraz.

Przykładowe obrazy z bazy mnist_784



Zdecydowaliśmy się również na wykorzystanie bazy danych **Fashion-MNIST**, która podobnie jak poprzednia, zawiera 70 tysięcy obrazów o rozmiarze 28x28 pikseli, natomiast każdy obraz przedstawia wybrane ubranie lub akcesorium.

Przykładowe obrazy z bazy fashion-mnist



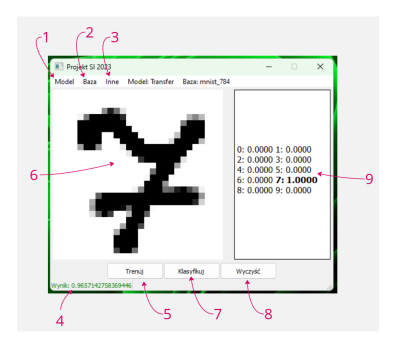
Opis klas w bazie danych Fashion-MNIST:

- 0. T-shirt/top
 - 1. Trouser
 - 2. Pullover
 - 3. Dress
 - 4. Coat

- 5. Sandal
- 6. Shirt
- 7. Sneaker
 - 8. Bag
- 9. Ankle boot

2 Opis aplikacji

W ramach projektu stworzono aplikację służącą do testowania różnych modeli nauczania maszynowego dla problemu MNIST i jego pochodnych. Aplikacja umożliwia pobranie dowolnej bazy danych problemu klasyfikacji obrazu podobnej do MNIST ze strony OpenML. Następnie użytkownik może wybrać jeden z zaimplementowanych modeli, wytrenować go oraz przeprowadzić szereg testów. Przede wszystkim jednak aplikacja umożliwia ręczne rysowanie obrazu do klasyfikacji, lub wczytanie i modyfikację już istniejącego w bazie obrazu.



- 1. Model zawiera opcje utworzenia nowego modelu spośród zaimplementowanych, zapisanie już wytrenowanego modelu oraz wczytanie modelu z pliku.
- $2.\,$ Baza zawiera opcje pobrania bazy danych z serwisu OpenML i wczytania pobranej bazy z pliku.
- 3. Inne zawiera opcje:
 - Wczytania losowego obrazu wybranej klasy z załadowanej bazy
 - Walidacji modelu na zbiorze testowym załadowanej bazy
 - Kroswalidacji modelu dla wybranej ilości podziałów
 - Generowanie macierzy konfuzji
 - Opcję generowania wykresów z przebiegu procesu trenowania, wykresów z wynikami walidacji oraz wykresów z macierzy konfuzji
 - Opcję włączenia przetwarzania obrazów tak by były kompatybilne z bazą MNIST-784. W przypadku modyfikowania obrazów wczytanych z bazy lub korzystania z bazy innej niż MNIST-784 należy odznaczyć tę opcję.

- 4. Pasek stanu wyświetla informacje o stanie aplikacji oraz komunikaty, w tym informacje o błędach i niektóre wyniki walidacji
- 5. Trenuj przeprowadza proces uczenia modelu na załadowanej bazie danych. Gdy jest to możliwe generuje i pokazuje wykresy z przebiegu procesu trenowania
- 6. Kanwa na niej można dokonywać zmian obrazu, który dostanie model do klasyfikacji
- 7. Klasyfikuj wciśnięcie tego przycisku rozpocznie proces walidacji obrazu widocznego na kanwie. Obraz będzie poddany przetwarzaniu, jeżeli ta opcja z menu Inne jest wybrana.
- 8. Wyczyść czyści kanwę
- 9. Wyniki klasyfikacji wyświetla wyniki klasyfikacji obrazu do poszczególnych klas.

Proces przetwarzania obrazów z kanwy jest niezwykle ważny w przypadku odręcznego rysowania cyfr dla modelu uczonego na bazie MNIST-784. Obrazy obecne w tej bazie muszą spełniać pewne założenia, dlatego model nie jest w stanie rozpoznawać cyfr, które drastycznie różnią się od tych obecnych w bazie. W celu przetwarzania obrazów z kanwy stosuje się:

- Skalowanie cyfra w bazie mnist musi mieć rozmiar 20 × 20 pikseli mimo, że obrazy w bazie mają rozmiar 28 × 28 pikseli. W tym celu do rozmiaru 20 × 20 pikseli skalowany jest prostokąt zawierający niezerowe piksele obrazu a następnie reszta uzupełniana jest zerami.
- Środkowanie obraz przesuwany jest tak, by jego środek masy znajdował się w środku obrazu 28×28 pikseli

3 Opis porównanych modeli

3.1 Drzewa

3.1.1 Drzewo decyzyjne

Drzewo decyzyjne jest modelem predykcyjnym wykorzystywanym w dziedzinie uczenia maszynowego i analizy danych. Jest to struktura drzewiasta, w której każdy węzeł reprezentuje test na jednej z cech, gałęzie reprezentują możliwe wyniki tego testu, a liście reprezentują etykiety lub wartości predykcyjne. Drzewo decyzyjne może być wykorzystane zarówno do klasyfikacji, jak i do regresji.

Podczas konstrukcji drzewa decyzyjnego, algorytm dokonuje podziału zbioru danych na podzbiory na podstawie wybranych cech. Celem jest jak najlepsze rozdzielenie danych, aby w każdym podzbiorze dominowała jedna klasa lub aby zminimalizować błąd predykcji dla zmiennych ciągłych w przypadku regresji.

Drzewa decyzyjne posiadają wiele zalet, takich jak prostota interpretacji, zdolność do obsługi zarówno danych kategorycznych, jak i numerycznych, oraz efektywność obliczeniowa w przypadku dużych zbiorów danych. Jednakże, mogą być podatne na przetrenowanie, co oznacza, że mogą zbyt dobrze dopasować się do danych treningowych i słabo generalizować na nowe dane.

Ważną czynnością podczas tworzenia drzewa decyzyjnego jest wybór tzw. hiperparametrów. Są to parametry, które nie są uczone przez model, a jedynie wpływają na jego działanie.

W przypadku drzew decyzyjnych najważniejszymi hiperparametrami są:

- max_depth: Określa maksymalną głębokość drzewa decyzyjnego. Głębokość drzewa to liczba poziomów w drzewie, które składają się z węzłów decyzyjnych i liści. Im większa wartość max_depth, tym bardziej skomplikowane drzewo może zostać utworzone, co może prowadzić do bardziej dopasowanego modelu. Jednak zbyt duża wartość max_depth może prowadzić do przeuczenia (overfittingu) modelu.
- max_features: Określa maksymalną liczbę cech, które należy wziąć pod uwagę przy każdym podziale węzła. Do wyboru są trzy opcje:
 - **None**: max_features = n_features
 - sqrt: max_features = $\sqrt{n_features}$
 - $\log 2$: max_features = $\log_2 n_features$

- min_samples_split: Określa minimalną liczbę próbek wymaganą do podziału węzła decyzyjnego. Jeśli liczba próbek w węźle jest mniejsza niż min_samples_split, to węzeł nie będzie podlegał dalszemu podziałowi, co prowadzi do utworzenia liścia. Niskie wartości min_samples_split mogą prowadzić do przeuczenia modelu, podczas gdy wysokie wartości mogą prowadzić do niedouczenia (underfittingu).
- criterion: Określa funkcję używaną do pomiaru jakości podziału. Istnieją dwie do wyboru:
 - gini: Współczynnik Giniego to miara nieczystości węzła, wyrażona jako suma prawdopodobieństw kwadratu prawdopodobieństwa każdej klasy.

$$G = 1 - \sum_{i=1}^{J} p_i^2 \tag{1}$$

gdzie:

* J - liczba klas

* p_i - prawdopodobieństwo wystąpienia klasy i

Im niższa wartość współczynnika Giniego, tym lepszy podział.

- **entropy**: Entropia wyrażona równaniem:

$$E = -\sum_{i=1}^{J} p_i \log_2 p_i \tag{2}$$

Podobnie jak w przypadku współczynnika Giniego, im niższa wartość entropii, tym lepszy podział.

- splitter: Określa strategie wyboru podziału wezła. Do wylosowania jest jedna z dwóch opcji:
 - **best**: Wybiera najlepszy podział.
 - random: Wybiera najlepszy losowy podział.

3.1.2 Las losowy

Las losowy (ang. Random Forest) jest złożonym modelem predykcyjnym, który opiera się na kombinacji wielu drzew decyzyjnych. Polega na budowie wielu drzew decyzyjnych na podstawie różnych losowych podzbiorów danych treningowych, a następnie łączeniu ich wyników w celu uzyskania ostatecznej predykcji. Każde drzewo w lesie losowym jest budowane niezależnie od pozostałych, a wyniki są łączone w procesie głosowania lub uśredniania.

Las losowy ma wiele zalet, w tym wysoką dokładność predykcji, zdolność do obsługi zarówno danych kategorycznych, jak i numerycznych, oraz odporność na przetrenowanie. Dodatkowo, las losowy może dostarczać ważność cech, co oznacza, że można ocenić, które cechy mają największy wpływ na predykcje.

Las losowy znajduje zastosowanie w wielu dziedzinach, takich jak klasyfikacja obrazów, przetwarzanie języka naturalnego, analiza danych medycznych itp. Jest to popularny model ze względu na swoją elastyczność i dobrą wydajność nawet w przypadku dużych zbiorów danych.

Podobnie jak w przypadku drzew decyzyjnych, w celu zainicjalizowania modelu należy podać wartości parametrów. W przypadku lasu losowego są to:

- n_estimators: Określa liczbę drzew decyzyjnych w lesie losowym.
- max_depth: Określa maksymalną głębokość drzewa decyzyjnego.
- max_features: Określa maksymalną liczbę cech, które należy wziąć pod uwagę przy każdym podziale węzła.
- min_samples_split: Określa minimalną liczbę próbek wymaganą do podziału węzła decyzyjnego.
- min_samples_leaf: Określa minimalną liczbę próbek wymaganą do utworzenia liścia.
- criterion: Określa funkcję używaną do pomiaru jakości podziału.

3.2 Sieci neuronowe

Sieć neuronowa jest modelem statystycznym czerpiącym inspirację z natury i działania układów nerwowych żywych organizmów. Modele te są stosowane zarówno do problemów regresji (aproksymacji) jak i klasyfikacji poprzez nauczanie nadzorowane.

Podstawową składową każdej sieci neuronowej jest neuron, który może być reprezentowany jako funkcja wielu parametrów zwracająca dyskretną wartość prawda lub fałsz. Choć jeden neuron nie jest w stanie opisać złożonych modeli, dużo większe możliwości mają sieci neuronowe zbudowane z wielu neuronów połączonych w warstwy w taki sposób, że wynik jednej warstwy służy jako parametry kolejnej.

Poprzez odpowiednie ustawienie współczynników funkcji w neuronach jesteśmy w stanie zamodelować zależności dużo bardziej złożone niż te możliwe do opisania jedną prostą funkcją wielu parametrów.

3.2.1 Wielowarstwowy perceptron

W praktyce w sieciach neuronowych neurony są zastąpione perceptronami, które od neuronów różnią się tym, że są funkcjami w dziedzinie rzeczywistej. Same warstwy neuronów również nie są reprezentowane jako zbiory obiektów typu neuron. Operacja przechodzenia danych wejściowych przez kolejne warstwy sieci zwana propagacją w przód może być zrealizowana w każdej warstwie poprzez proste mnożenie macierzy

$$S = X \times W \tag{3}$$

gdzie:

- X jest macierzą (n,1) parametrów będących danymi wejściowymi sieci w przypadku warstwy pierwszej (wejściowej), lub wartości zwróconych przez poprzednią warstwę w sieci
- \bullet W jest macierzą (m,n) współczynników funkcji opisujących perceptrony, w której każdy wiersz opisuje jeden perceptron, a każda kolumna odpowiada wartości współczynnika tego perceptronu dla danego parametru z wektora wejściowego warstwy
- S jest macierzą wynikową warstwy (1,m) zawierającą wartości zwrócone przez funkcje opisujące perceptrony tworzące tę warstwę

Następnie należy zdecydować kiedy uznamy dany neuron za pobudzony. Do tego zadania stosuje się funkcje aktywacji, których dobór jest niezwykle ważny i może łatwo zadecydować o użyteczności sieci.

$$f(S) = Z \tag{4}$$

- $f(\cdot)$ jest wybraną funkcją aktywacji, która powinna być różniczkowalna by możliwe było użycie jej w propagacji wstecz
- S jest macierza wynikowa (1, m) warstwy
- Z jest macierzą (1, m), w której każdy element jest intensywnością pobudzenia danego neuronu

Aby korzystać z sieci neuronowych do opisywania skomplikowanych modeli statystycznych nie możemy ręcznie decydować o wartościach parametrów w warstwach. Byłoby to niezwykle ciężkie o ile nie niemożliwe w sposób analityczny. Zamiast tego sieci neuronowe poddaje się trenowaniu.

Proces trenowania sieci neuronowej nazywany jest propagacją wstecz. Gdy przeprowadzimy proces propagacji w przód dla sieci z wartościami współczynników o wartościach losowych o dowolnym rozkładzie jesteśmy w stanie poprawić je stosując wybraną różniczkowalną funkcję straty i znając wartości pożądane. Dzieje się to w najprostrzym przypadku poprzez metodę spadku po gradiencie, którą można opisać macierzowo dla całej warstwy neuronów jako:

$$W_1 = W_0 - \eta \times \frac{\partial E}{\partial Z} \tag{5}$$

gdzie:

- W_0 jest macierzą (m,n) współczynników perceptronów warstwy, a W_1 jest jej nową postacią
- η jest współczynnikiem $learning_rate$ kontrolującym tempo uczenia

• $\frac{\partial E}{\partial Z}$ jest pochodną z sygnału błędu po macierzy wynikowej S danej warstwy. Sygnał błędu w przypadku ostatniej warstwy (wyjściowej) jest gradientem funkcji błędu macierzy wynikowej, w przypadku reszty warstw jest on sygnałem błedu pochodzącym z poprzednio aktualizowanej w procesie propagacji wstecz warstwy wyznacznym poprzez:

$$E_1 = -\frac{\partial E_0}{\partial S} \tag{6}$$

gdzie:

- $-\ E_0$ jest sygnałem błędu zwracanym przez daną warstwę
- $-\frac{\partial E}{\partial S}$ jest pochodną cząstkową z sygnału błedu, który otrzymała ta warstwa od warstwy poprzedniej w procesie propagacji wstecz, lub w przypadku warstwy wyjściowej gradientem funkcji straty dla macierzy wyjściowej tej warstwy

3.2.2 Sieć konwolucyjna

Sieć konwolucyjna jest odmianą sieci neuronowej, w której stosuje się warstwy konwolucyjne. W takich warstwach każdy neuron zamiast nakładać na zbiór parametrów funkcję, nakłada na nie filtr, którego wagi są współczynnikami neuronu. Filtr może być w postaci wektora, małej macierzy kwadratowej, lub kilku macierzy w zależności od tego czy interpretujemy dane wejściowe jako wektor, powierzchnię czy przestrzeń punktów. Odpowiednio wytrenowana sieć konwolucyjna jest w stanie skutecznie wykrywać i wzmacniać poprzez nakładanie filtrów istotne cechy danych, które następnie mogą posłużyć jako wejście dla warstwy zwykłych perceptronów, które dzięki temu wyszczególnieniu kluczowych cech dużo skuteczniej poradzą sobie w rozwiązaniu zadania.

Poza warstwami konwolucyjnymi w sieciach konwolucyjnych stosuje się często Max Pooling. Nie jest to warstwa neuronowa, lecz procedura przetwarzająca obrazy utworzone przez warstwy konwolucyjne zmniejszająca rozmiar tworzonych przez sieć obrazów poprzez wstawianie w miejsce każdego okna $n \times n$ wartość maksymalną z tego okna.

Kolejne udoskonalenie modelu polegało na dodaniu procedury Dropout jako jednej z warstw sieci. Dropout ustawia z pewnym prawdopodobieństwem pojedyncze wartości mu przekazane na 0 w ten sposób wykluczając pewne obserwacje sieci z rezultatu i zmniejszając szansę na przeuczenie sieci, co skutkowałoby doskonałym klasyfikowaniem danych, na których model był uczony, lecz nie radzeniem sobie zupełnie z nowymi nie widzianymi przez niego danymi.

3.2.3 Sieć grafowa

Zastosowanie sieci neuronowej do analizy grafów wymaga przekształcenia tych grafów do postaci "zrozumiałej" przez sieć neuronową. W tym celu wykorzystana została biblioteka Spektral, stanowiąca rozszerzenie biblioteki Keras.

Spektral pozwala na zastosowania obiektu Loadera, który otrzymawszy listę grafów, przekształca ją w serię porcji danych zwanych batchami, na których można trenować model. To sprawia, że dane wejściowe stają się w pełni kompatybilne ze wszystkimi mechanizmami dostarczanymi przez bibliotekę Keras. Przekształcanie listy grafów w batche polega na dopełnieniu ich macierzy sąsiedztwa zerami, tak, aby wszystie miały identyczny rozmiar. Następnie grafy te łączy się w trójwymiarowe tensory o wymiarach $rozmiarBatcha \times maxLiczbaWierzcholkow \times liczbaCechGrafu$. Rozmiar batcha jest ustalony z góry, na poziomie kodu.

Tak, jak w przypadku pozostałych modeli w projekcie, sieć neuronowa została zbudowana przy użyciu gotowych warstw dostępnych w bibliotece Keras. Tym, co odróżnia model grafowy od pozostałych jest zastosowanie warstwy GCNConv, dostosowanej do działania na danych w postaci grafów. Warstwa ta działa analogicznie do warstwy konwolucyjnej w "tradycyjnych" neuronowych sieciach konwolucyjnych to znaczy sprawia, że każdy punkt danych zostaje niejako wzbogacony o informacje na temat kontekstu w którym wystąpił - czyli sąsiadujących punktów danych. W tym przypadku "punktami danych" są wierzchołki grafu, a cały proces odbywa się na zasadzie przekazywania wiadomości między sąsiadującymi wierzchołkami.

W praktyce jest to zrealizowane przy pomocy następujących operacji macierzowych:

$$X' = \hat{D}^{-\frac{1}{2}}\hat{A}\hat{D}^{-\frac{1}{2}}XW + b \tag{7}$$

gdzie:

- \bullet X dane wejściowe
- X' dane wyjściowe
- ullet W wektor wag modelu
- b bias
- \hat{A},\hat{D} macierze sąsiedztwa z pętlami (A + I) i stopni wierzchołków grafu

3.2.4 Konwolucyjna sieć transferowa

Z racji, że różne zadania klasyfikacji obrazów nie różnią się od siebie tak drastycznie jak mogłoby się wydawać, popularnym sposobem na tworzenie bardzo dokładnych klasyfikatorów jest korzystanie z sieci transferowych. Są to sieci konwolucyjne korzystające z wytrenowanej już wcześniej na innych problemach klasyfikacji warstw konwolucyjnych. Proces nauczania takiej sieci neuronowej jest o wiele prostszy, gdyż wytrenowania wymaga jedynie mała ilość nowych warstw, które zinterpretują wyniki juz gotowych i wytrenowanych w klasyfikacji obrazów warstw konwolucyjnych. W pierwszych etapach nauczania należy pominąć już wytrenowane warstwy konwolucyjne aby usprawnić ten proces. Gdy model jest już dostatecznie dobrze wytrenowany można odblokować trenowanie warstw konwolucyjnych, by przeprowadzić tzw. fine tuning, który pozwoli wyspecjalizować warstwy konwolucyjne w detekcji cech charakterystycznych dla danego problemu.

3.3 KNN - K Nearest Neighbours

KNN jest modelem bezparametrycznego uczenia nadzorowanego. Jest to niezwykle prosty model, który nie wymaga procesu uczenia, jednak przypłaca to bardzo kosztowną predykcją. Algorytm K Nearest Neighbours polega na obliczeniu odległości wektora danych wejściowych długości n traktowanego jako punkt w przestrzeni n wymiarowej i porównaniu go z każdym z pośród wektorów danych wejściowych dostarczonych modelowi w ramach danych treningowych, które to model zapamiętał. Punkty z pośród danych treningowych wraz z ich etykietami następnie są sortowane rosnąco wedle ich odległości od danej wejściowej, której klasyfikację przeprowadza model. Następnie dopierane jest K pierwszych z pośród punktów, których to odległość od klasyfikowanego punktu jest najniższa i zliczane są wystąpienia różnych typów etykiet pośród wybranych K punktów. Ta etykieta, która pośród nich powtarza się najczęściej jest odpowiedzią modelu na zadanie klasyfikacji.

4 Opis realizacji zadania

4.1 Drzewo decyzyjne

Wykorzystując bibliotekę scikit-learn zaimplementowano model drzewa decyzyjnego. W celu znalezienia najlepszych parametrów modelu losowo wybierano wartości z pewnego przedziału i sprawdzano, dla których wartości model osiąga najlepsze wyniki.

4.2 Las losowy

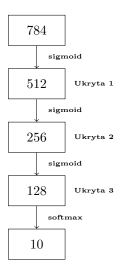
Podobnie jak w przypadku drzewa decyzyjnego, wykorzystując bibliotekę scikit-learn zaimplementowano model, losując wartości parametrów początkowych.

4.3 Własna implementacja Wielowarstwowego perceptronu

Z wykorzystaniem biblioteki numpy zaimplementowano model sieci neuronowej typu wielowarstwowy perceptron zgodny z powyższą teorią do bazy MNIST-784.

Architektura warstw stworzonej sieci wyglądała następująco:

Wejście



Wyjście

Za funkcję straty przyjęto funkcję Categorical Crossentropy, learning rate wynosił 0.01. W trakcie trenowania nie korzystano żadnych mechanizmów nieomówionych w części teoretycznej w tym: batchingu czy przetwarzania danych wejściowych poza skalowaniem do zakresu [0,1].

4.4 Wielowarstwowy perceptron Tensorflow Keras

Z wykorzystaniem pakietu tensorflow.
keras utworzono sieć neuronową o architekturze analogicznej do tej za
implementowanej ręcznie. Zastosowano kilka zmian w postaci:

- Do propagacji wstecz zamiast stochastycznego schodzenia po gradiencie użyto algorytmu Adam będącego jego udoskonaleniem uwzględniającym momenty gradientu.
- Zastosowano mechanizm batchingu, $batch_size = 128$

Struktura sieci

ayer (type)	Output	•	Param #
lense (Dense)	(None,		401920
dense_1 (Dense)	(None,	256)	131328
dense_2 (Dense)	(None,	128)	32896
dense_3 (Dense)	(None,	10)	1290
Total params: 567,434 Trainable params: 567,434 Yon-trainable params: 0	=====:		

4.5 Sieć konwolucyjna Tensorflow Keras

4.5.1 Wersja podstawowa

Sieć konwolucyjną zaimplementowano przy użyciu pakietu tensorflow keras. Wszystkie hiperparametry pozostały identyczne z wielowarstwowym perceptronem zaimplementowanym z użyciem tych samych bibliotek. Struktura sieci wyglądała następująco:

Struktura sieci

Layer (type)	Output Shape	Param #
conv2d (Conv2D)	(None, 28, 28, 32)	320
max_pooling2d (MaxPooling2D) (None, 14, 14, 32)	0
conv2d_1 (Conv2D)	(None, 14, 14, 64)	18496
<pre>max_pooling2d_1 (MaxPooling 2D)</pre>	(None, 7, 7, 64)	0
flatten (Flatten)	(None, 3136)	0
dropout (Dropout)	(None, 3136)	0
dense (Dense)	(None, 10)	31370
======================================		

4.5.2 Wersja rozszerzona

Dodatkowo dodano więcej warstw konwolucyjnych oraz warstw gęstych.

Struktura sieci

	Output Shape	Param #
conv2d (Conv2D)	(None, 24, 24, 32)	832
conv2d_1 (Conv2D)	(None, 20, 20, 32)	25600
batch_normalization (BatchN ormalization)	(None, 20, 20, 32)	128
activation (Activation)	(None, 20, 20, 32)	0
max_pooling2d (MaxPooling2D)	(None, 10, 10, 32)	0
dropout (Dropout)	(None, 10, 10, 32)	0
conv2d_2 (Conv2D)	(None, 8, 8, 64)	18496
conv2d_3 (Conv2D)	(None, 6, 6, 64)	36864
batch_normalization_1 (BatchNormalization)	(None, 6, 6, 64)	256
activation_1 (Activation)	(None, 6, 6, 64)	0
max_pooling2d_1 (MaxPooling 2D)	(None, 3, 3, 64)	0
dropout_1 (Dropout)	(None, 3, 3, 64)	0
flatten (Flatten)	(None, 576)	0
dense (Dense)	(None, 256)	147456
batch_normalization_2 (BatchNormalization)	(None, 256)	1024
activation_2 (Activation)	(None, 256)	0

dense_1 (Dens	e)	(None,	128)	32768
batch_normali hNormalizatio	zation_3 (Batc n)	(None,	128)	512
activation_3	(Activation)	(None,	128)	0
dense_2 (Dens	e)	(None, 8	34)	10752
batch_normaliantion	zation_4 (Batcn)	(None,	84)	336
activation_4	(Activation)	(None, 8	34)	0
dropout_2 (Dr	opout)	(None, 8	34)	0
dense 3 (Dens	e)	(None,	10)	850

Natomiast w celu poprawy wydajności trenowania dodano następujące callbacki:

- EarlyStopping zatrzymujący trenowanie w przypadku braku poprawy dokładności
- ReduceLROnPlateau zmniejszający współczynnik uczenia wraz z trenowaniem

Dodatkowo w celu poprawy generalizacji modelu wprowadzono data augmentation w postaci obracania obrazów z bazy MNIST-784 o $\pm 10^{\circ}.$

4.6 Sieć transferowa Tensorflow Keras

Sieć konwolucyjną transferową zbudowano z użyciem biblioteki tensorflow keras oraz modelu transferowego MobileNet klasyfikującego obrazy w przestrzeni RGB o rozmiarze przynajmniej 32×32 px.

Z powodu rozbieżności rozmiarów obrazów, które wymaga sieć MobileNet i obrazów należących do baz danych MNIST i podobnych konieczny był preprocessing danych wejściowych. Do zastosowanych metod należały:

- skalowanie obrazów 28×28 px do rozmiaru 32×32 px
- zklonowanie skali szarości na kanały RGB

Dodatkowo by uzyskać jak najlepsze rezultaty na danych nie tylko należących do bazy danych, ale stworzyć model, który spełni zadanie klasyfikacji możliwie tak dobrze jak człowiek zastosowano generowanie nowych danych treningowych w oparciu o dane z bazy z wykorzystaniem:

- skalowania zawartości obrazu
- obracania obrazów
- przesuwania obrazów w osiach X i Y

4.6.1 Przed fine-tuningiem

Struktura sieci

4.6.2 Fine-tuning

Struktura sieci

		Param #
mobilenet_1.00_224 (Functional)	(None, 1, 1, 1024)	3228864
flatten (Flatten)	(None, 1024)	0
dropout (Dropout)	(None, 1024)	0
dense (Dense)	(None, 512)	524800
dense_1 (Dense)	(None, 10)	5130

4.7 Sieć grafowa

Sieci grafowe były trenowane jedynie na zbiorze MNIST zawierającym cyfry, ze względu na fakt, że przekształcanie obrazów na grafy jest bardzo czasochłonne - przetworzenie jednego zbioru trwało kilkanaście minut.

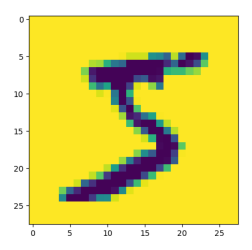
- Każdy obraz był najpierw dzielony na superpiksele to znaczy klastry pikseli o zbliżonej jasności. Do przypisania pikseli do klastrów wykorzystano metodę k-means.
- Następnie na podstawie listy superpikseli tworzony był graf w postaci macierzy sąsiedztwa. Każdy superpiksel stanowił jeden wierzchołek grafu. Stykające się superpiksele były połączone krawędziami.
- Każdy wierzchołek grafu (superpiksel) został opatrzony cechą uśrednioną jasnością składających się na niego pikseli (w zakresie 0 - 255). Każda krawędź posiada wagę, będącą odległością między środkami ciężkości łączonych przez nią superpikseli.

Próby zostały przeprowadzone na kilku zbiorach grafów. Każdy zestaw powstał na bazie identycznego zestawu danych źródłowych (obrazków):

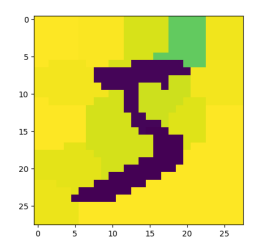
- (A) Grafy z max. 25 wierzchołkami
- (B) Grafy z max. 50 wierzchołkami
- (C) Grafy z max. 25 wierzchołkami, bez wag na krawędziach (wszystkie wagi równe 1)

Maksymalna liczba wierzchołków była regulowana poprzez zmianę parametru algorytmu k-means - tzn. początkowej liczby klastrów do których dopasowywane są piksele.

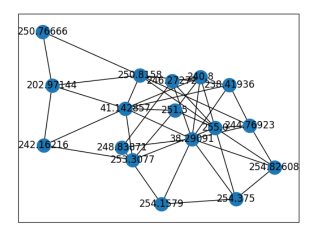
Obrazki po przetworzeniu wyglądały w sposób następujący:



Rysunek 1: Obraz nieprzetworzony



Rysunek 2: Obraz z podziałem na superpiksele



Rysunek 3: Graf powstały na bazie podzielonego obrazu.

Powyższe obrazy to wizualizacje macierzy zawierajacych jasności pikseli. Oryginalne obrazy są czarnobiałe.

Sieć grafowa została zbudowana w sposób następujący:

Struktura sieci

Layer (type) 	Output Shape	Param #
gcn_conv (GCNConv)	multiple	100
gcn_conv_1 (GCNConv)	multiple	2550
global_sum_pool (GlobalSumPool)	multiple	0
dense (Dense)	multiple	26112
dense_1 (Dense)	multiple	5130
======================================		========
Trainable params: 33,892		

4.8 K Nearest Neighbours

Model KNN został zaimplementowany z użyciem biblioteki numpy. Za parametr K wybrano wielokrotność liczności zbioru etykiet, 20.

5 Wyniki

5.1 Drzewo decyzyjne

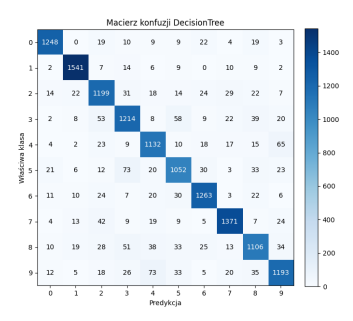
Przykładowo dla następujących parametrów dla bazy MNIST-784:

- $\max_{\text{depth}}: 16$
- max_features: None
- \bullet min_samples_split: 4
- \bullet min_samples_leaf: 4

• criterion: entropy

• splitter: best

model osiągał skuteczność na danych testowych wynoszącą 0.879.



Rysunek 4: Macierz konfuzji dla drzewa decyzyjnego na bazie MNIST-784

Natomiast dla bazy Fashion-MNIST:

• $max_depth: 14$

• max_features: None

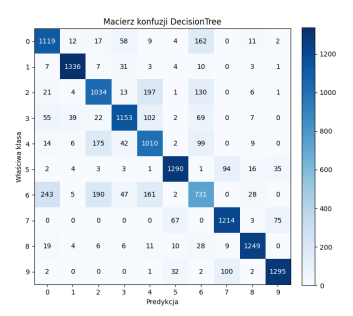
 \bullet min_samples_split: 6

• $min_samples_leaf: 1$

• criterion: entropy

• splitter: best

model osiągał skuteczność na danych testowych wynoszącą $0.8165.\,$



Rysunek 5: Macierz konfuzji dla drzewa decyzyjnego na bazie Fashion-MNIST

5.2 Las losowy

Dla następujących parametrów dla bazy MNIST-784:

• n_estimators: 20

• $max_depth: 18$

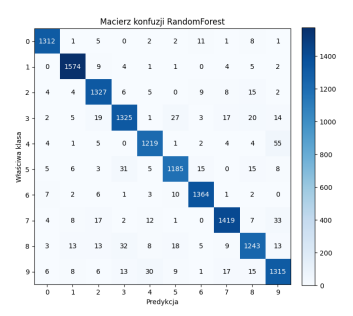
• $max_features: log2$

 \bullet min_samples_split: 14

• $min_samples_leaf: 2$

• criterion: gini

model osiągał skuteczność na danych testowych wynoszącą 0.94878.



Rysunek 6: Macierz konfuzji dla lasu losowego na bazie MNIST-784

Natomiast dla bazy Fashion-MNIST:

• n_estimators: 19

• $max_depth: 18$

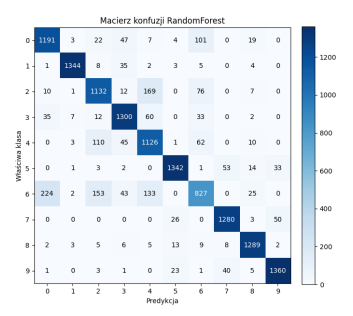
• max_features: None

 \bullet min_samples_split: 6

• $min_samples_leaf: 13$

• criterion: entropy

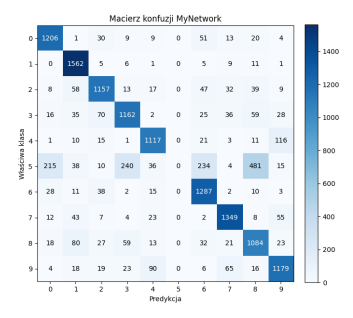
model osiągał skuteczność na danych testowych wynoszącą 0.8707.



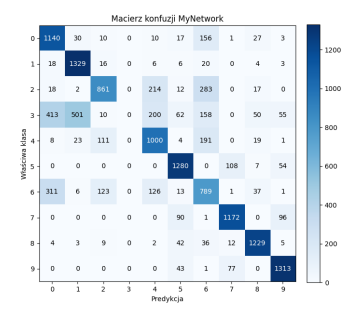
Rysunek 7: Macierz konfuzji dla lasu losowego na bazie Fashion-MNIST

5.3 Własna implementacja Wielowarstwowego perceptronu

Sieć wyuczono dla zbioru MNIST-784 i Fashion-MNIST. Dla MNIST-784 model trenowany był przez 50 epochów. Dla Fashion-MNIST przez 30 epochów.



Rysunek 8: Macierz konfuzji modelu własnego MLP dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki Dla bazy MNIST-784 własna implementacja MLP osiągneła accuracy równe 0.793.



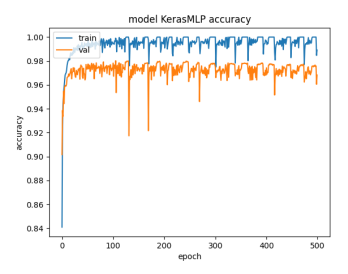
Rysunek 9: Macierz konfuzji modelu własnego MLP dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki

Dla bazy Fashion-MNIST własna implementacja MLP osiągnęła accuracy równe 0.722.

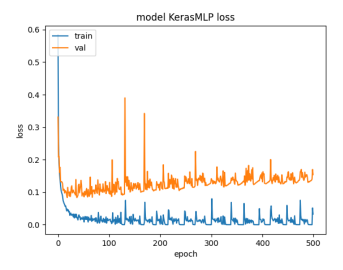
5.4 Wielowarstwowy perceptron Tensorflow Keras

Sieć wyuczono dla dwóch zbiorów danych: MNIST-784 i Fashion-MNIST. W obydwu przypadkach model był trenowany przez 500 epoch'ów. Proces i rezultaty widoczne są na poniższych wykresach:

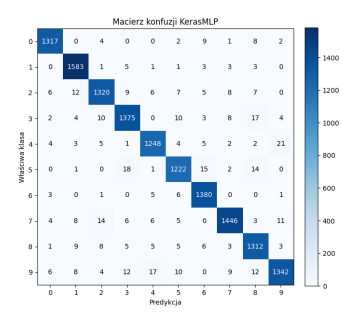
5.4.1 MNIST-784



Rysunek 10: Wykres dokładności modelu Keras MLP dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki



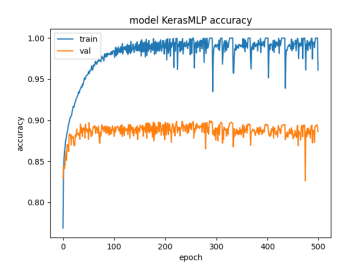
Rysunek 11: Wykres wartości funkcji straty modelu Keras MLP dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki



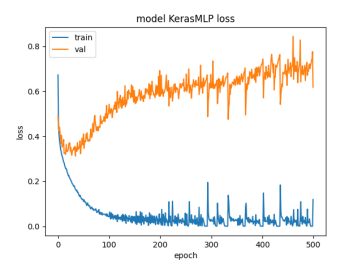
Rysunek 12: Macierz konfuzji modelu Keras MLP dla bazy MNIST-784

Dla bazy MNIST-784 model Keras MLP zdołał uzyskać accuracy w wysokości $0.975.\,$

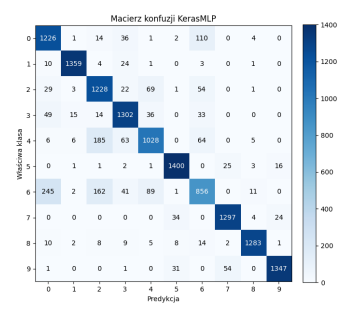
5.4.2 Fashion-MNIST



Rysunek 13: Wykres dokładności modelu Keras MLP dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki



Rysunek 14: Wykres wartości funkcji straty modelu Keras MLP dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki



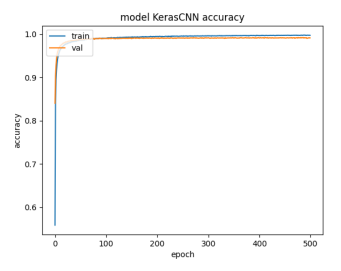
Rysunek 15: Macierz konfuzji modelu Keras MLP dla bazy Fashion-MNIST

Dla bazy Fashion-MNIST model Keras MLP zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.88.

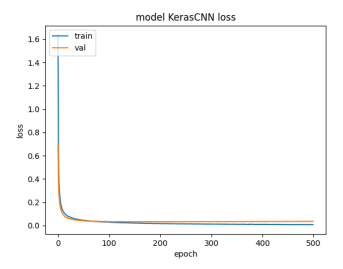
5.5 Sieć konwolucyjna Tensorflow Keras, wersja podstawowa

Sieć wyuczono dla dwóch zbiorów danych: MNIST-784 i Fashion-MNIST. W obydwu przypadkach model był trenowany przez 500 epoch'ów. Proces i rezultaty widoczne są na poniższych wykresach:

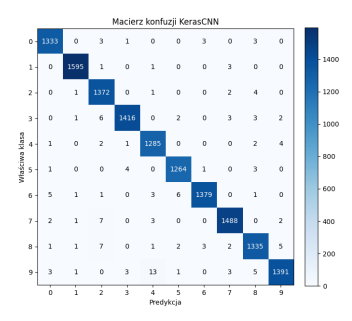
5.5.1 MNIST-784



Rysunek 16: Wykres dokładności modelu Keras CNN dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki



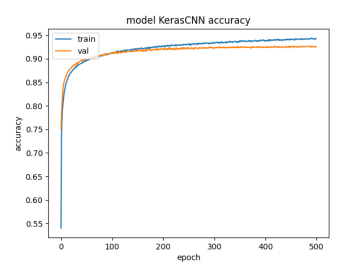
Rysunek 17: Wykres wartości funkcji straty modelu Keras CNN dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki



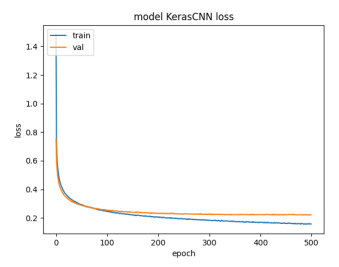
Rysunek 18: Macierz konfuzji modelu Keras CNN dla bazy MNIST-784

Dla bazy MNIST-784 model Keras CNN zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.9899.

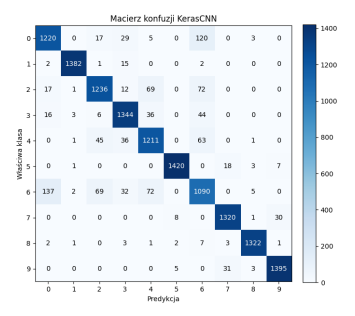
5.5.2 Fashion-MNIST



Rysunek 19: Wykres dokładności modelu Keras CNN dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki



Rysunek 20: Wykres wartości funkcji straty modelu Keras CNN dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki



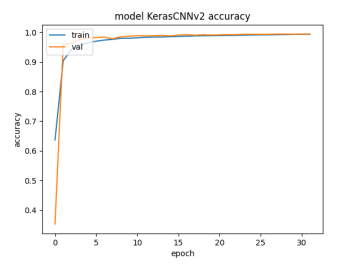
Rysunek 21: Macierz konfuzji modelu Keras CNN dla bazy Fashion-MNIST

Dla bazy Fashion-MNIST model Keras CNN zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.924.

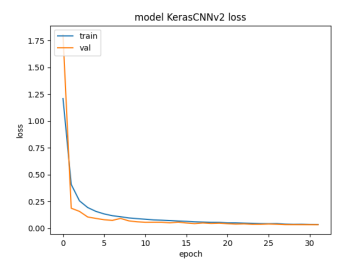
5.6 Sieć konwolucyjna Tensorflow Keras, wersja rozszerzona

Sieć wyuczono dla dwóch zbiorów danych: MNIST-784 i Fashion-MNIST. Dzięki zastosowaniu callbacków proces trenowania w przypadku bazy MNIST-784 trwał 32 epochy a w przypadku Fashion-MNIST 47 epochów. Proces i rezultaty widoczne są na poniższych wykresach:

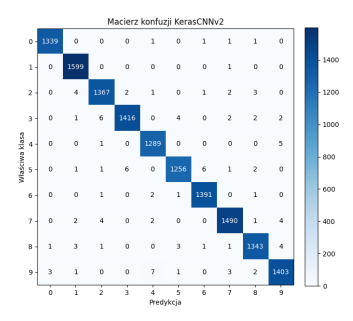
5.6.1 MNIST-784



Rysunek 22: Wykres dokładności modelu Keras CNN dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki



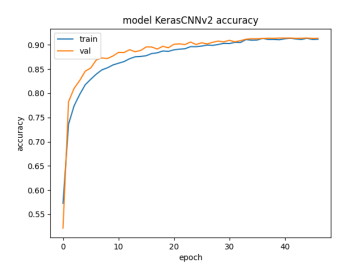
Rysunek 23: Wykres wartości funkcji straty modelu Keras CNNv2 dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki



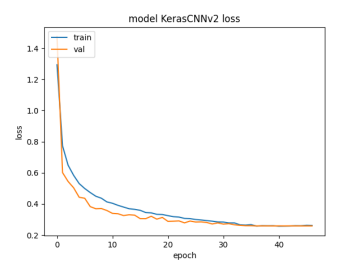
Rysunek 24: Macierz konfuzji modelu Keras CNNv2 dla bazy MNIST-784

Dla bazy MNIST-784 model Keras CNNv2 zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.9924.

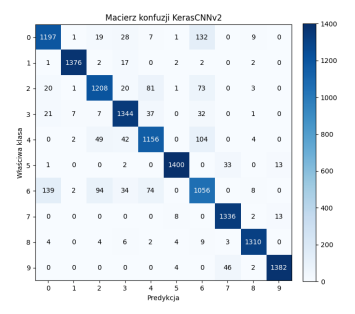
5.6.2 Fashion-MNIST



Rysunek 25: Wykres dokładności modelu Keras CNN dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki



Rysunek 26: Wykres wartości funkcji straty modelu Keras CNNv2 dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki



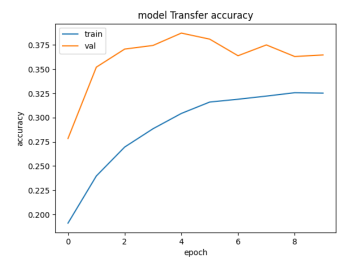
Rysunek 27: Macierz konfuzji modelu Keras CNNv2 dla bazy Fashion-MNIST

Dla bazy Fashion-MNIST model Keras CNNv2 zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.912.

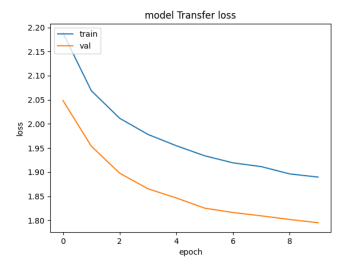
5.7 Sieć transferowa Tensorflow Keras

Sieć wyuczono dla dwóch zbiorów danych: MNIST-784 i Fashion-MNIST. W obydwu przypadkach model trenowany był najpierw przez 10 epochów, następnie przez 100 epochów z fine tuningiem. Proces i rezultaty widoczne są na poniższych wykresach:

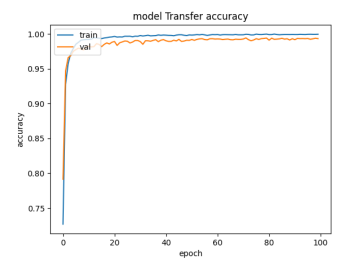
5.7.1 MNIST-784



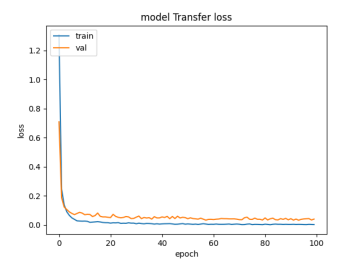
Rysunek 28: Wykres dokładności modelu Transferowego dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki w trenowaniu wstępnym



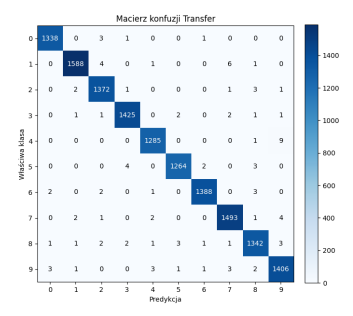
Rysunek 29: Wykres wartości funkcji straty modelu Transferowego dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki w trenowaniu wstępnym



Rysunek 30: Wykres dokładności modelu Transferowego dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki w fine tuningu



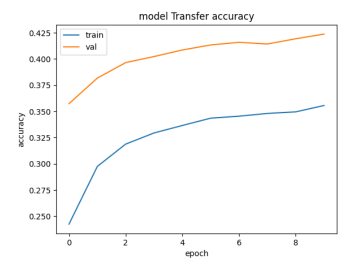
Rysunek 31: Wykres wartości funkcji straty modelu Transferowego dla bazy MNIST-784 w zależności od epoki w fine tuningu



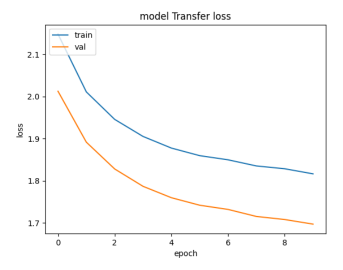
Rysunek 32: Macierz konfuzji modelu Transferowego dla bazy MNIST-784

Dla bazy MNIST-784 model Keras CNN zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.9929.

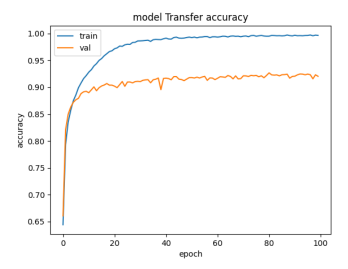
5.7.2 Fashion-MNIST



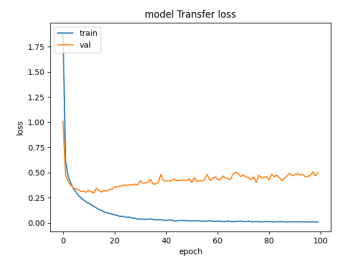
Rysunek 33: Wykres dokładności modelu Transferowego dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki w trenowaniu wstępnym



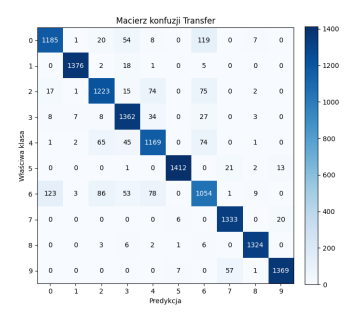
Rysunek 34: Wykres wartości funkcji straty modelu Transferowego dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki w trenowaniu wstępnym



Rysunek 35: Wykres dokładności modelu Transferowego dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki w fine tuningu



Rysunek 36: Wykres wartości funkcji straty modelu Transferowego dla bazy Fashion-MNIST w zależności od epoki w fine tuningu



Rysunek 37: Macierz konfuzji modelu Transferowego dla bazy Fashion-MNIST

Dla bazy Fashion-MNIST model Keras CNN zdołał uzyskać accuracy w wysokości 0.9148.

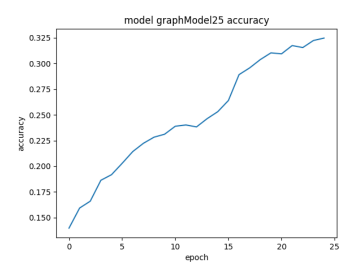
5.8 Sieć grafowa

5.8.1 Zbiór A

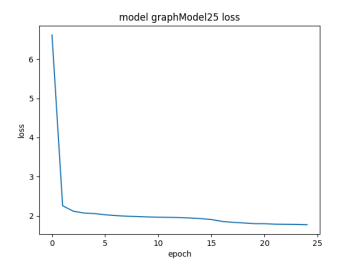
Wyniki dla zbioru A:

• Loss: 1.9428

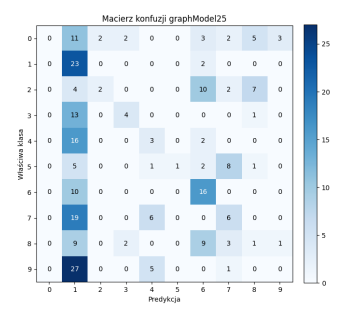
• Accuracy: 0.2689



Rysunek 38: Wykres celności dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze A w zależności od epoki



Rysunek 39: Wykres wartości funkcji straty dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze A w zależności od epoki



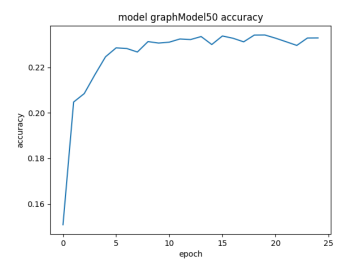
Rysunek 40: Macierz konfuzji dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze A w zależności od epoki

5.8.2 Zbiór B

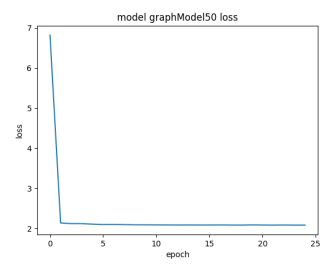
Wyniki dla zbioru B:

• Loss: 2.7640

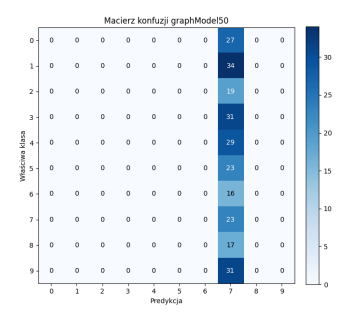
• Accuracy: 0.1205



Rysunek 41: Wykres celności dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze B w zależności od epoki



Rysunek 42: Wykres wartości funkcji straty dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze B w zależności od epoki



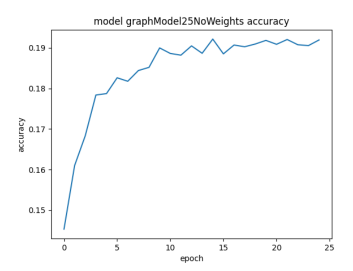
Rysunek 43: Macierz konfuzji dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze B w zależności od epoki

5.8.3 Zbiór C

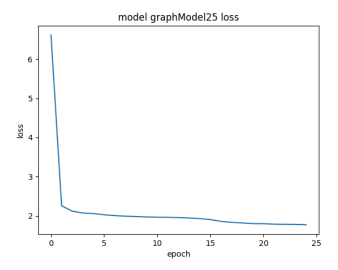
Wyniki dla zbioru C:

• Loss: 3.5503

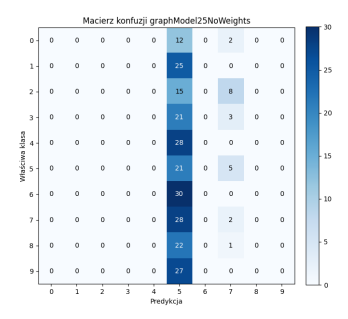
• Accuracy: 0.0924



Rysunek 44: Wykres celności dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze C w zależności od epoki



Rysunek 45: Wykres wartości funkcji straty dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze C w zależności od epoki



Rysunek 46: Macierz konfuzji dla modelu grafowego trenowanego na zbiorze C w zależności od epoki

5.9 K Nearest Neighbours

Model KNN przetestowano dla bazy danych MNIST i Fashion-MNIST. Z powodu bardzo długiego czasu predykcji modelu KNN testy wykonano na 10% zbioru testowego, co odpowiada 1400 danych testowych. Dla bazy MNIST-784 model KNN osiągnął accuracy równe 0.96. Dla bazy Fashion-MNIST model KNN osiągnął accuracy równe 0.86.

5.10 Porównanie miar celności modeli

Nazwa modelu	MNIST-784	Fashion-MNIST
Drzewo decyzyjne	0.87992	0.8165
Las losowy	0.94878	0.8707
Własny wielowarstwowy perceptron (MyNetwork)	0.793	0.722
Wielowarstwowy perceptron (KerasMLP)	0.96749	0.88042
Sieć konwolucyjna (KerasCNN)	0.98985	0.92428
Sieć konwolucyjna rozszerzona (KerasCNNv2)	0.99235	0.91178
Sieć transferowa (Transfer)	0.99293	0.91478
Sieć grafowa (Graph)	0.2689	_
K Nearest Neighbours (KNN)	0.96	0.86

Tabela 1: Porównanie celności modeli

6 Dyskusja

Modele drzew decyzyjnych i lasów losowych

W przypadku bazy danych MNIST-784 drzewo decyzyjne oraz las losowy radziły sobie zdecydowanie gorzej niż modele sieci neuronowych. Z racji dużej ilości cech (784) złożoność obliczeniowa wzrastała i proces budowania modeli trwał bardzo długo. Minusem jest również potrzeba dobrania odpowiednich hiperparametrów, które mocno wpływają na dokładności. Z drugiej strony, modele te bardzo szybko dokonywały predykcji, co jest ich dużą zaletą. W przypadku bazy danych Fashion-MNIST dokładności modeli były gorsze z powodu mniejszego zróżnicowania danych między klasami.

Sieci MLP

Własna implementacja MLP osiągnęła dużo gorsze wyniki od implementacji z użyciem biblioteki Keras. W głównej mierze wynikało to z faktu, że własna implementacja nie posiadała mechanizmu batchingu, który pozwala przeprowadzać trenowanie wielowątkowo, przez co proces trwał dużo dłużej i musiał być kończony przedwcześnie. W wykresach przedstawiających proces uczenia sieci Keras MLP widać wyraźnie stabilizację a następnie oscylację modelu wokół rozwiązania począwszy od okolicy epochu setnego. Jest to spowodowane stałą wartością learning rate. Wprowadzenie stopniowego ograniczania learning rate w miarę nauczania mogłoby poprawić osiągi modeli.

Sieci CNN

Dzięki wykorzystaniu warstw konwolucyjnych zaimplementowane sieci dużo poprawiły swoje osiągi. Okazuje się, że proces wyszczególniania ważnych cech obrazu przez konwolucję jest bardzo korzystny i pozwala dużo łatwiej osiągnąć dobrą generalizację modelu na mniejszej ilości danych treningowych. Porównując pierwszą i drugą implementację sieci konwolucyjnej z użyciem tensorflow keras widoczne jest, że zwiększenie rozmiaru sieci poprawia jej rezultaty. Niestety wraz z rozbudowywaniem sieci drastycznie rośnie złożoność jej procesu uczenia. W związku z tym o ile nie posiadamy nieskończenie wielkiej mocy obliczeniowej ważne jest by dobrze zaplanować strukturę sieci i dostosować jej rozmiar do oczekiwanych przez nas rezultatów i posiadanych możliwości. Na wykresach obrazujących proces nauczania sieci konwolucyjnej drugiej możemy również zauważyć bardzo korzystny skutek implementacji funkcji callback redukującej learning rate. Dzięki temu obserwuje się jednostajny, choć powolny wzrost accuracy i spadek funkcji straty w miejsce gwałtownych oscylacji.

Dzięki wykorzystaniu warstw konwolucyjnych o już wytrenowanych współczynnikach jesteśmy w stanie w pewien sposób skorzystać zarówno z stosunkowo krótkiego procesu nauczania oraz wysokiej skuteczności bardzo dużej sieci. Niestety z powodów technicznych udało się stworzyć jedynie model transferowy z wykorzystaniem stosunkowo małego modelu MobileNet. Wyraźnie widoczna jest słabość tego modelu na wykresie przedstawiającym wstępne trenowanie, w trakcie którego warstwy transferowe były zamrożone. Bez przeprowadzenia fine-tuningu model nie był w stanie skutecznie poprawiać się. Mimo tego wyniki tego modelu dla bazy MNIST-784 są dużo lepsze od pozostałych metod. W przypadku bazy Fashion-MNIST nie jest widoczna wyraźna poprawa jakości modelu. Fashion-MNIST jest zbiorem danych dużo trudniejszym od MNIST-784. Niektóre z obecnych w nim klas są do siebie bardzo podobne i często ciężkie

do rozróżnienia nawet dla ludzi. Lepsze rezultaty dla tego zbioru można by próbować osiągnąć powtarzając wielokrotnie proces uczenia by trafić na jak najlepsze warunki początkowe, ucząc sieć przez dużo dłuższy czas, próbując drobnych zmian w strukturze sieci lub decydując się na skorzystanie z większych modeli transferowych.

Wszystkie trzy sieci konwolucyjne sprawowały się zadowalająco w rozpoznawaniu cyfr pisanych ręcznie z użyciem aplikacji. W szczególności wersja druga sieci konwolucyjnej oraz sieć transferowa wykonywały to zadanie bardzo skutecznie również w nietrywialnych przypadkach. Również w przypadku bazy Fashion-MNIST, choć tutaj możliwości ręcznego rysowania są dużo bardziej ograniczone, było możliwe zauważenie możliwości tych sieci w rozpoznawaniu kształtów przypominających dane klasy ze zbioru.

Sieci grafowe

Sieć w żadnym z przypadków nie uzyskała zbyt imponujących wyników: celność w najlepszym wypadku wynosiła około 25%.

Można zauważyć, że zwiększanie ilości danych nie musi prowadzić do poprawienia wyników: w przypadku bardziej szczegółowych grafów o max. 50 wierzchołkach, wyniki były dużo słabsze niż w prostszym przypadku, gdzie grafy nie miały więcej niż 25 wierzchołków.

O ile redukcja liczby wierzchołków ułatwiała sieci zadanie, to już usunięcie informacji o wagach krawędzi sprawiło, że zaczęła ona uzyskiwać fatalne wyniki.

W oczy rzuca się także fakt, że badany model grafowy ma wyraźną tendencję do faworyzowania jednej konkretnej klasy i przypisywania do niej większości grafów - to zjawisko jest wyraźnie widoczne nawet w najlepszym spośród badanych przypadków.

KNN

Model ten jest niezwykle prosty w implementacji i działaniu oraz nie wymaga procesu trenowania. Niestety przypłaca to niezwykle wysokim kosztem obliczeniowym predykcji co sprawia, że jest on zupełnie nieprzydatny w systemach czasu rzeczywistego, czy w innych aplikacjach, w których wymaga się szybkiej reakcji. Jeżeli nie zakładamy wykonywania predykcji wiele razy może być on w zupełności wystarczający, jednak mimo tego nie jest w stanie przezwyciężyć dobrze wytrenowanej głębokiej sieci konwolucyjnej.

Źródła

- [1] Kurs e-nauczanie Sztuczna Inteligencja
 - Temat 4. Dane i ocena jakości
 - Temat 5. Sieci neuronowe
 - Temat 6. Sieci neuronowe uczenie i propagacja wsteczna
 - Temat 7. Grafowe sieci neuronowe
- [2] Wikipedia, Sieć neuronowa https://pl.wikipedia.org/wiki/Sie%C4%87_neuronowa
- [3] Wikipedia, Perceptron wielowarstowy https://pl.wikipedia.org/wiki/Perceptron_wielowarstwowy
- [4] Wikipedia, Funkcja aktywacji https://pl.wikipedia.org/wiki/Funkcja_aktywacji
- [5] KerasIO, Keras: The Python Deep Learning library https://keras.io/