LUDWIG-MAXIMILIANS-UNIVERSITÄT MÜNCHEN PROGRAMMING LANGUAGES AND ARTIFICIAL INTELLIGENCE



Titel der Arbeit

Ruben Triwari

Bachelorarbeit im Studiengang 'Informatik plus Mathematik'

Betreuer: Prof. Dr. Johannes Kinder

Mentor: Moritz Dannehl, M.Sc.

Ablieferungstermin: 4. November 2024

Inhaltsverzeichnis

1	Einf	ührung	1
	1.1	Stand der Technik	2
	1.2	Leistungen der Arbeit	2
	1.3	Aufbau der Arbeit	3
2	Gru	ndlagen und Termini	4
	2.1	Maschienelles Lernen	4
		2.1.1 Definition	4
		2.1.2 Deep-Learning	5
		2.1.3 Überwachtes Lernen	7
		2.1.4 Unüberwachtes Lernen	7
		2.1.5 Reinforcement Learning	8
	2.2	Semantische Vekorräume	8
		2.2.1 Bag of Words	9
		2.2.2 Word2Vec	9
			10
			12
			13
	2.3		15
	2.4		16
	2.5		16
3	Met	hodik 1	18
	3.1		18
	3.2		18
	3.3		19
4	Fun	ktionskommentare 1	19
•	4.1		19
	4.2		20
5	Cod	e2Vec	20
3	5.1		20
	5.2		20
	5.3	1	22
6	Fun	ktionsnamen 2	22
7	Cod	delama-Erklärungen 2	22
,	7.1		 22
	7.2		- <i>-</i> 23

8	Ergebnisse	24
	8.1 Evaluierung durch Experten	24
	8.1.1 Methodik	24
	8.1.2 Auswertung und Ergebnisse	24
	8.2 Qualitative Evaluierung	24
	8.3 Quantitative Evaluierung	24
9	Limitation	24
10	Diskussion	24
11	Fazit	24
12	Results: Comparing natural language supervised methods for creating Rich Binary Labels	24
13	Conclusion	25
14	General Addenda	26
	14.1 Detailed Addition	26
15	Figures	26
	15.1 Example 1	26
	15.1 Example 1 15.2 Example 2 15.2 Example 2 15.2 Example 2	26

Abstract

1 Einführung

In den letzten Jahren wurden wichtige Fortschritte in der natürlichen Sprachverarbeitung erzielt, ein wichtiger Faktor war die Codierung von natürlicher Sprache in reellwertigen Vektoren (engl. embeddings). Die hochdimensionalen Vektoren codieren die Semantik der ursprünglichen Wörter oder Sätze. Die daraus resultierenden Vektoren erlauben es, neuronale Netzwerke in diversen Anwendungsbereichen zu trainieren, wie beispielsweise. *spam detection* [1]. Zu den bekanntesten Modellen, die natürliche Sprache in Vektoren abbilden, gehören *Word2Vec* [2], *WordPiece* [3] und *SentenceTransformer* [4].

Diese Fortschritte dienen als Motivation, auch Assembler Quellcode auf einen Vektor abzubilden, der die Semantik des Quellcodes codiert. Die resultierenden Vektoren können dann wieder benutzt werden, um neuronale Netzwerke auf diverse Anwendungen zu trainieren, wie beispielsweise binary code similarity detection [5], function boundary detection [6], function type inference [7], binary code search [8], Reverse Engineering [9], oder das Klassifizieren von Malware in der Maschinensprache [10].

Um ein Modell mittels überwachtes Lernen zu trainieren, das Assemblercode in semantische Vektoren abbildet, ist für jede Assembler-Funktion ein Vektor erforderlich, der die Semantik der Funktion codiert. Der Datensatz kann durch Kompilieren des Quellcodes von höheren Programmiersprachen generiert werden.

Ziel: Das Ziel dieser Arbeit ist es, verschiedene Methoden zu vergleichen aus C Quellcode Vektoren zu generieren, die die Semantik von dem ursprünglichen Quellcode codieren, mithilfe von Werkzeugen aus der natürlichen Sprachverarbeitung.

Motviation: Der Prozess des Kompilierens reduziert Funktionen auf die für den Computer wesentlichsten Bausteine, dabei gehen viele Informationen verloren, wie Funktionsnamen, Variablennamen und Kommentare. Diese Informationen sind von großer Bedeutung und geben Aufschluss über die Funktionsweise und den Anwendungszweck der Funktion. Durch die Verwendung dieser Informationen könnte die semantische Codierung des Quellcodes verbessert werden. Aufgrund der Tatsache, dass diese Informationen in der natürlichen Sprache sind, ist es sinnvoll, bewährte Werkzeuge aus der natürlichen Sprachverarbeitung zu verwenden, um diese in semantische Vektoren zu codieren. Aus den resultierenden Vektoren kann schließlich ein Datensatz generiert werden, der ein neuronales Netzwerk darauf trainiert, Assemblercode auf hochdimensionale, reellwertige Vektoren abzubilden, die die Semantik des Quellcodes codieren.

1.1 Stand der Technik

Das **CLAP** (Contrastive Language Assembly Pre-training) Paper [11] setze Anfang 2024 einen neuen Stand der Technik, mithilfe von natürlicher Sprachverarbeitung, in *binary code simillarity detection*. Die Aufgabe besteht dabei darin, die semantische Ähnlichkeit zwischen zwei gegebenen Assemblercodes zu bestimmen.

Das Clap-Modell ist aus zwei Teilen zusammengesetzt: einem Assembler-Encoder und einem Text-Encoder. Der Assembler-Encoder, der aus Assemblercode reellwertige Vektoren erzeugt, knüpft mit kleinen Änderungen an den vorherigen Stand der Technik von JTrans an. Der Text-Encoder ist eine völlig neue Idee, die darauf abzielt, den Text wieder in einen reellwertigen Vektor zu konvertieren. Wang et. al starten dabei mit einem Modell aus der natürlichen Sprachverarbeitung namens *SentenceTransformer* und trainieren dieses darauf, Assemblercode die passende Quellcodeerklärung zuzuordnen. Dabei erhalten sie die Quellcodeerklärungen durch ein Large Language Model, wie beispielsweise Chat-GPT.

Das **JTrans**-Modell [5] baut auf einer Modellarchitektur aus der natürlichen Sprachverarbeitung namens Transformer [12] auf. Wang et. al behandeln die einzelnen Assembler-Instruktionen als Wörter, um so die Transformer Modellarchitektur anwenden zu können. Außerdem codieren sie Kontrollflussinformationen des Assemblercodes in die Eingabe des Transformer-Modells. Mit diesem Ansatz erzielten sie im Jahre 2022 einen neuen Stand der Technik in *binary code similarity detection*.

1.2 Leistungen der Arbeit

Die hauptsächlichen Leistungen dieser Arbeit sind:

- Ein Tool, das einen Datensatz mit Assemblercode und semantischen Vektoren aus C-Quellcode und dem dazugehörigen Assemblercode generiert.
- Eine qualitative Analyse durch *t-SNE* [13], die die Verwendung von Funktionskommentaren, Funktionsnamen, *Code Llama* [14] Erklärungen und *Code2Vec* [15] untersucht.
- Eine quantitative Auswertung, die durch Befragung von Experten erfolgt, vergleicht die Verwendung von Funktionsnamen, *Code Llama* Erklärungen und *Code2Vec* miteinander.
- Eine Formel, die die Verwendung von Funktionsnamen, *Code Llama* Erklärungen und *Code 2Vec* vergleicht.

1.3 Aufbau der Arbeit

Kapitel 2 führt anfangs grundlegende Konzepte und Begriffe des maschinellen Lernens ein. Anschließend werden semantische Vektorräume in Bezug auf natürliche Sprache erläutert und die größten Fortschritte der letzten Jahre beschrieben. Am Ende werden noch *Code Llama*, *Code2Vec* und *t-SNE* vorgestellt, welche eine wichtige Rolle in dieser Arbeit spielen.

Die allgemeine Architektur des Tools und dessen Designentscheidungen werden im Kapitel 3 beschrieben. Es werden die Auswahl des C-Quellcodes, die Datenpipeline und die Stabilität des SentenceTransformers erläutert.

Kapitel 4, 5, 6 und 7 befassen sich mit den verschiedenen Methoden, Embeddings zu erzeugen. Also wie aus den Quellcodeinformationen über Funktionsnamen und -kommentare ein Vektor erstellt werden kann. Außerdem wird erläutert, wie mit *Code Llama* und *Code2Vec* Vektoren produziert werden können.

Die Ergebnisse werden in einer qualitativen und quantitativen Auswertung in Kapitel 8 vorgestellt. Zuerst wird durch eine Experten-Evaluierung die beste Methode identifiziert. Anhand dieser Einordnung wird überprüft, ob die Formel und Analyse durch *t-SNE* ein ähnliches Ergebnis aufweisen.

Die Ergebnisse werden im Kapitel 9 reflektiert, eingeordnet und diskutiert. Es werden die Stärken und Schwächen jeder Methode dargestellt und diskutiert.

Im letzten Kapitel wird die gesamte Arbeit reflektiert und anschließend ein Ausblick gegeben, um weitere Anregungen für die weitere Arbeit in diesem Thema zu geben.

2 Grundlagen und Termini

2.1 Maschienelles Lernen

Heutzutage ist maschinelles Lernen weitverbreitet und wird in nahezu jedem Bereich der Informatik verwendet. Maschinelles Lernen wird überall dort eingesetzt, wo eine analytische Lösung eines Problems zu aufwendig oder gar überhaupt nicht existiert. Maschinelles Lernen sucht nach einer Lösung, indem es aus den Daten ein Muster ableitet. Sind die Daten endlich, ist meist das resultierende Modell nur eine Approximation der gesuchten Lösung. In diesem Abschnitt wird zunächst maschinelles Lernen definiert und dann darauf aufbauend grundlegende Trainingsarten vorgestellt.

2.1.1 Definition

Die weit verbreitete Ansicht, dass maschinelles Lernen nur etwas mit neuronalen Netzwerken zu tun hat, ist im Allgemeinen falsch. Generell kann ein Problem, das mit maschinellem Lernen gelöst wird, wie folgt definiert werden:

Definition 1 Sei X eine beliebige Input Menge, Y eine beliebige Output Menge, $f \in \{X \to Y\}$ die gesuchte Lösung des Problems, \mathbb{D} eine beliebige Menge aus gegebenen Datenpunkten, $H_1 \subset \{X \to Y\}$ ein Hypothesenraum, und $A_1 : \mathcal{P}(\{X \to Y\}) \times \mathcal{P}(\mathbb{D}) \to \{X \to Y\}$ ein Lernalgorithmus. Dann ist das ziel, bei gegebenen Daten, den Hypothesenraum H_1 und den Lernalgorithmus A_1 so zu wählen, sodass

$$A_1(H_1,\mathbb{D}) \approx f$$
.

Maschinelles Lernen ist also die Suche nach einem Lernalgorithmus und Hypothesenraum, der dann in Kombination mit gegebenen Daten die bestmögliche Lösung approximiert. Dabei ist hervorzuheben, dass der Datensatz das Herzstück jeder Problemstellung im Bereich des maschinellen Lernens ist. Wenn der Datensatz zu klein oder überhaupt nicht repräsentativ für das gegebene Problem ist, wird der Lernalgorithmus die falschen Muster erkennen und dadurch eine fehlerhafte Approximation erzeugen.

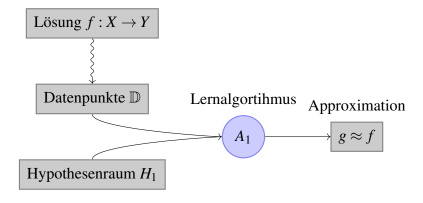


Abbildung 2.1: Grundlegendes maschinelles Lernen Problem

In der Figur 2.1 ist die Problembeschreibung noch einmal bildlich dargestellt. Beachtenswert ist, dass die Datenpunkte nicht immer in Abhängigkeit mit $f: X \to Y$ stehen. Beispielsweise können die Datenpunkte einfach nur aus den Eingabewerten bestehen: $\mathbb{D} = \{x_1, x_2, x_2, \dots, x_n\} \subset X$. Die Struktur des Datensatzes kann sehr unterschiedlich sein, das hängt auch mit unterschiedlichen Lernmethoden zusammen.

2.1.2 Deep-Learning

Vor der Betrachtung der Lernmethoden wird kurz auf Deep Learning eingegangen. Deep Learning ist ein neuronales Netzwerk, das über mehrere Layer zwischen Input und Output Layer verfügt. Zunächst einmal müssen wir neuronale Netzwerke definieren, die folgende Definition ist inspiriert aus der Vorlesung Computational Intelligence der LMU München:

Definition 2 Ein neuronales Netzwerk (NN) ist eine Funtion $N: \mathbb{R}^q \to \mathbb{R}^p$, wobei $q \in \mathbb{N}$ die Anzahl der Inputs und $p \in \mathbb{N}$ die Anzahl der Outputs ist. Sei $(L_i)_{i \in \{1, \dots, n\}}$ die Layer, $(K_i^l)_{l=1, \dots, n, i=1, \dots r_l}$ die Konten im jeweiligen Layer $l \in \{1, \dots, n\}$ und $r_l \in \mathbb{N}$ die Anzahl der Knoten im Layer L_l . Jeder Koten im Layer L_l ist mit jedem Knoten im Layer L_{l+1} verbunden, mit $l \in \{1, \dots, n-1\}$. Jede Verbindung besitzt ein Gewicht $W_{i,j}^l$, wobei $l \in \{1, \dots, n-1\}$ und das Gewicht der Verbindung $K_i^l \to K_j^{l+1}$ zugeordnet ist. Daraus ergibt sich eine Famillie von Matritzen $(W_l)_{l=1,\dots,n-1}$, wobei $W_l \in \mathbb{R}^{r_l \times r_{l+1}}$. Nun hat jeder Layer noch ein sogenannten Bias $(B_l)_{l=2,\dots,n}$, dieser ist ein Zeilenvektor $B_l \in \mathbb{R}^{r_l}$. Als letztes braucht jeder Knoten eine Aktivierungsfunktion, dass heißt für jeden Layer gibt es r_l Funktionen: $(F_l)_{l=1,\dots,n}$, mit $F_l \in \{\mathbb{R} \to \mathbb{R}\}^{r_l}$. Es ist hilfreich die Funktionsanwendung auch für den Vektor F_l zu definieren: Sei $x \in \mathbb{R}^{r_l}$, dann setze

$$F_l(x) := \begin{pmatrix} f_1(x_1) \\ \vdots \\ f_{r_l}(x_{r_l}) \end{pmatrix}.$$

Dann ist die Funktion $N : \mathbb{R}^q \to \mathbb{R}^p$ wie folgt definiert:

$$N(x) = h_1(x)$$

,wobei

$$h_l: \mathbb{R}^{r_l} \to \mathbb{R}^{r_l+1}$$

$$h_l(x) = \begin{cases} h_{l+1}(F_{l+1}(W_l x + B_{l+1})) & \text{, if } l < n \\ x & \text{, sonst} \end{cases}$$

Wir bezeichnen L_1 als Input-Layer, L_n als Output-Layer und L_i , mit $i \in \{2, ..., n-1\}$, als Hidden-Layer.

Deep Learning ist ein Hypothesenraum, da alle neuronalen Netzwerke höherdimensionale reellwertige Funktionen sind. Schließlich gilt für den Hypothesenraum:

$$H = {\mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^k}, \text{ wobei } n, k \in \mathbb{N}$$

Die Definition von einem Neuronalen Netzwerk erscheint zunächst länglich und unintuitiv, diese wird aber anschaulich anhand eines Beispiels.

Beispiel 2.1 Sei $N : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$, $(L_i)_{i=1,2,3}$ Layer. Der Input-Layer besitzt zwei Knoten $r_1 = 2$, der erste Hidden-Layer besitzt $r_2 = 3$, der zweite Hidden-Layer besitzt $r_3 = 3$ Knoten und der Output-Layer besitzt $r_4 = 2$ Knoten. Mit den Knoten $(K_i^l)_{l=1,2,3,i=1,\dots,r_l}$ und zufälligen Gewichten:

$$W_1 = \begin{pmatrix} 0.2 & 0.7 & 0.4 \\ 0 & 0.7 & 0.8 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{2 \times 3}, W_2 = \begin{pmatrix} 0.6 & 0 & 0.4 \\ 0.1 & 0.7 & 0.8 \\ 1 & 0.33 & 0.2 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{3 \times 3}, W_3 = \begin{pmatrix} 0.2 & 0.45 \\ 0.1 & 0.23 \\ 1 & 0.33 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{3 \times 2}.$$

Für den Bias setzen wir:

$$B_2 = \begin{pmatrix} 0.1 \\ 0.2 \\ 0.3 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^3, B_3 = \begin{pmatrix} 0.4 \\ 0.5 \\ 0.6 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^3, B_4 = \begin{pmatrix} 0.7 \\ 0.8 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^2,$$

Außerdem setzen wir alle Aktivierungfunktionen:

$$(F_l)_i = tanh, wobei l \in \{1, 2, 3\}, i \in \{1, \dots, r_l\}$$

Dann gilt für das Neuronales Netzwerk $N : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$:

$$N(x) = tanh(\begin{pmatrix} 0.2 & 0.45 \\ 0.1 & 0.23 \\ 1 & 0.33 \end{pmatrix} tanh(\begin{pmatrix} 0.6 & 0 & 0.4 \\ 0.1 & 0.7 & 0.8 \\ 1 & 0.33 & 0.2 \end{pmatrix} tanh(\begin{pmatrix} 0.2 & 0.7 & 0.4 \\ 0 & 0.7 & 0.8 \end{pmatrix} x + \begin{pmatrix} 0.1 \\ 0.2 \\ 0.3 \end{pmatrix}) + \begin{pmatrix} 0.4 \\ 0.5 \\ 0.6 \end{pmatrix}) + \begin{pmatrix} 0.7 \\ 0.8 \end{pmatrix})$$

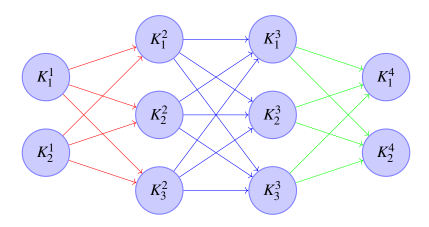


Abbildung 2.2: Neuronales Netzwerk bildlich als Graph dargestellt

Ein Gewicht zwischen zwei Knoten $K_1^1 \to K_1^2$ kann nun einfach nachgeschaut werden:

$$(W_1)_{1,1} = 0.2$$

In diesem Beispiel handelt es sich um Deep Learning, da das neuronale Netzwerk zwei Hidden-Layer besitzt. Deep Learning Models verfügen heutzutage über eine zwei- bis dreistellige Anzahl an Hidden-Layer, diese Dimensionen sind aber für ein Beispiel ungeeignet.

2.1.3 Überwachtes Lernen

Das überwachte Lernen ist die am häufigsten verwendete Trainingsmethode und ist daher auch die wichtigste. Dieser Ansatz basiert immer auf der korrekten Lösung für jeden Input und ist daher ein Tupel aus Input und korrekten Outputwerten.

$$\mathbb{D} = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2)(x_3, y_3), \dots, (x_n, y_n)\} \subset X \times Y.$$

Ein Beispiel für diesen Ansatz ist die Bilderkennung, bei der ein Vektor mit Grauwerten und ein ein Label bzw. eine Bezeichnung für das Bild verwendet werden.

Beispiel 2.2 *Sei* $X = \mathbb{R}^{4096}$ *und* $Y = \{Katze, Hund, Auto\}$, *dann könnte der Datensatz wie folgt aussehen:*

$$\mathbb{D} = \{ \begin{pmatrix} 0.2 \\ 0.9 \\ 0.5 \\ \vdots \end{pmatrix}, Hund), \begin{pmatrix} 0.1 \\ 0.1 \\ 0.6 \\ \vdots \end{pmatrix}, Hund), \begin{pmatrix} 0.6 \\ 0.7 \\ 0 \\ \vdots \end{pmatrix}, Katze), \dots, \begin{pmatrix} 0.4 \\ 0.3 \\ 0.9 \\ \vdots \end{pmatrix}, Auto) \}$$

Der entscheidende Aspekt ist, dass wir das richtige Verhalten unseres Modells kennen und deshalb direkt wissen, wenn es Fehler macht. Beim selbst-überwachten Lernen werden die richtigen Lösungen aus gegebenen Daten generiert. Bei vielen anderen Arten ist dieser Aspekt, der sehr natürlich erscheint, nicht selbstverständlich.

2.1.4 Unüberwachtes Lernen

Das unüberwachte Lernen ist der Extremfall, da der Lernalgorithmus ausschließlich die Inputwerte erhält.

$$\mathbb{D} = (x_1, x_2, x_3, \dots, x_n) \subset X$$

Der Lernalgorithmus erhält keine Hinweise darauf, was richtig oder falsch ist. Unüberwachtes Lernen ist eine Methode, um in Daten Strukturen und Muster zu identifizieren. Ein Beispiel ist die Cluster-Analyse, hier bekommt der Lernalgorithmus eine Menge von Daten und gruppiert diese in Teilmengen. In der Abbildung 2.3 ist ein Beispiel für das Resultat einer möglichen Cluster-Analyse dargestellt.



Abbildung 2.3: Cluster Analyse angewendet auf 2-dimensionale Daten aus [16].

2.1.5 Reinforcement Learning

Das Reinforcement Learning ist nicht so extrem wie das unüberwachte Lernen. Bei diesem Paradigma liegen dem Lernalgorithmus zwar nicht die korrekten Outputwerte vor, aber der Lernalgorithmus erhält für jeden vorhergesagten Wert eine Rückmeldung, wie erwünscht dieser Wert ist. Ein Beispiel ist ein Modell, das mittels eines Lernalgorithmus darauf trainiert wird, ein Videospiel zu gewinnen. Der Lernalgorithmus bekommt ein Abbild von der Umgebung und gibt dem Spiel einen Input, welcher eine Aktion zufolge hat. Falls nun die Aktion dazu beiträgt, den Spieler in eine gute Position zu bringen oder gar das Spiel zu gewinnen, bekommt die Aktion eine positive Bewertung, andernfalls eine negative.

Die Problemstellung im maschinellen Lernen ist allgemein formuliert und abstrakt. Dies ist der Grund, warum maschinelles Lernen in vielen unterschiedlichen Bereichen eingesetzt werden kann. Einer der Bereiche ist die linguistische Datenverarbeitung (engl. Natural Language Processing), was uns zum nächsten Begriff führt. Linguistische Datenverarbeitung wird im Folgenden mit NLP abgekürzt.

2.2 Semantische Vekorräume

Das semantische Codieren von natürlicher Sprache in einem Vektorraum ist ein bedeutsames Problem in NLP. Der resultierende Vektorraum kann für verschiedene Problemstellungen (engl. downstream tasks) verwendet werden. Ein Beispiel ist die Klassifizierung von Spam-Nachrichten [1]. Semantischer Vektorraum heißt hier, dass ähnliche Wörter, also Wörter mit ähnlicher Bedeutung, im projizierten Vektorraum einen geringen Abstand zueinander haben. Wir werden die Vektoren im Folgenden als Embeddings bezeichnen. In einem idealen semantischen Vektorraum würde die Beziehung gelten, die in Figur 2.4 dargestellt wird.

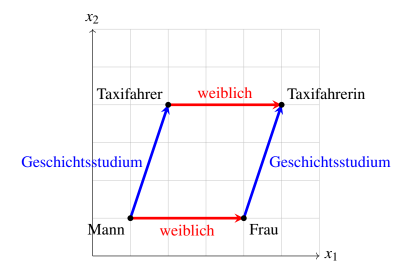


Abbildung 2.4: Optimaler fiktiver semantischer Vektorraum

2.2.1 Bag of Words

Der naivste Ansatz ist es, jedem Wort im vorliegenden Text eine Zahl zuzuordnen. Dadurch können sowohl die Häufigkeit eines Wortes als auch die Sätze, in denen ein bestimmtes Wort vorkommt, effizient gefunden werden. Die Bedeutung eines Wortes ist hier komplett unabhängig von der Wahl der zugewiesenen Zahl. Das führt dazu, dass sogar Synonyme einen hohen Abstand haben können.

Beispiel 2.3 *Sei* $T = \{Input, Mann, Frau, Eingabe\}$ *eine Menge von Wörtern, dann ist die zuordnung zu dem Vektorraum* \mathbb{N}^1 *wie folgt:*

$$Input \rightarrow 1, Mann \rightarrow 2, Frau \rightarrow 3, Eingabe \rightarrow 4.$$

Obwohl Eingabe und Input semantisch sehr ähnlich sind, haben sie hier einen sehr unterschiedlichn Wert.

2.2.2 Word2Vec

Im Jahr 2013 veröffentlichte Mikolov et al. ein Paper [2], indem zwei Modellarchitekturen vorgestellt wurden. Mit diesen ein neuronales Netzwerk effizient lernen kann, semantische Embeddings zu produzieren. Mirkolov et al. haben eine Implementierung veröffentlicht die sie *Word2Vec* genannt haben. In beiden Architekturen besteht das neuronale Netzwerk aus einem Hidden-Layer, der nach dem Training die reellwertigen Vektorrepräsentationen enthält. Der Aufbau bei beiden Modellen ist in Figur 2.5 dargestellt. Es ist zu beachten, dass der Hidden-Layer keine Aktivierungsfunktion besitzt, da er nur als lineare Transformation von einer One-Hot-Codierung zu einem reellwertigen Vektor dient.

One-Hot-Codierung produziert für jedes aus n Wörtern einen Vektor $v \in \{0,1\}^n$. Dieser Vektor ist an einer Stelle mit einer Eins und sonst überall mit einer Null versehen. Jede Position, an der eine Eins ist, gibt es nur einmal und codiert so durch die Position ein Wort. Der Output-Layer hat als Aktivierungsfunktion einen Softmax, der Softmax gibt Werte zwischen 0 und 1 zurück. Der Output ist also ein Vektor $v \in (0,1)^n$, daraus kann dann entweder je nach Anwendung durch One-Hot-Codierung ein oder mehrere Wörter abgeleitet werden.

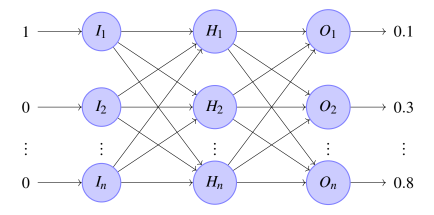


Abbildung 2.5: Neuronales Netzwerk von Word2Vec

Es gibt nun zwei unterschiedliche Strategien, das neuronale Netzwerk zu trainieren. Die erste ist Skip-gram, gegeben ein Wort, muss das Modell die naheliegenden Wörter vorhersagen. Das heißt, es muss einem Wort einen richtigen Kontext zuordnen. Das Modell wird die Fähigkeit entwickeln, Wörter mit ähnlichen Kontexten ähnlichen Embeddings zuzuordnen.

Die zweite Methode ist Continous-Bag-Of-Words (CBOW), bei der das Modell Wörter nahe an einem bestimmten Wort als Input erhält und versucht, dieses Wort vorherzusagen. Folglich muss das Wort, das in dem gegebenen Kontext verwendet wird, prädiziert werden. Da ähnliche Wörter ähnliche Kontexte haben, neigt das Modell dazu, ähnliche Outputs für ähnliche Kontexte zu lernen.

Die Word2Vec Embeddings sind dann ähnlich, wenn ihre Kontexte, in denen sie verwendet werden, ähnlich sind. Die Kontexte haben eine feste Größe, die am Anfang ausgewählt wird. Wenn die Kontextgröße zu klein gewählt wird, kann es passieren, dass das Wort mit inhaltslosen Wörtern assoziiert wird, wie z.B. Artikel oder Präpositionen. Wenn die Kontextgröße zu groß ist, können unterschiedliche Kontexte verschwimmen und ungenaue Ergebnisse entstehen. Folglich hat die Kontextgröße einen entscheidenden Einfluss auf den Erfolg des Modells. Vaswani et al. lösen das Kontextproblem durch die Modellarchitektur Transformer [12].

2.2.3 Transformer

Das Paper "Attention Is All You Need" [12] ist ein Meilenstein im NLP Bereich. Die vorgestellte Deep Learning Architektur bildet die Basis für BERT, Sentence Transformer und Large Language Models (wie z.B. Chat-GPT). Das Modell wurde ursprünglich entwickelt, um bei einem gegebenen Satz einen sinnvollen neuen Satz zu generieren. Die donwstream task im Paper ist das Übersetzen von Englisch zu Deutsch oder Französisch. Der Transformer kann jedoch wieder zur Erzeugung semantischer Embeddings verwendet werden, wie wir im Abschnitt zum Sentence Transformer sehen werden.

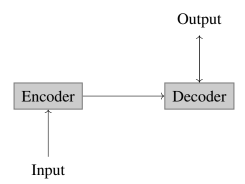


Abbildung 2.6: Transformer Architektur stark vereinfacht

Die Architektur hat zwei große Blöcke, die in der Abbildung 2.6 zusehen sind. Der erste Block ist der Encoder, dieser erhält die Eingabe. Beim Übersetzen wäre das der zu übersetzende Text. Der Encoder codiert den Input in semantische Embeddings und gibt an, wie wichtig jedes Wort in dem Satz für ein gegebenes Wort ist.

Es gibt keine Kontextgröße, sondern der Kontext ist die gesamte Eingabe. Der Encoder bestimmt, welche Wörter wichtig sind und welche eher unwichtig sind in Bezug auf ein gegebenes Wort. Der Decoder erhält den von ihm selbst produzierten Output sowie das Ergebnis des Encoders, um das nächste Wort zu generieren. Außerdem startet dieser mit einem konstanten Start Embedding und um die Generierung zu stoppen, gibt er selbst ein konstantes Stopp Embedding aus. Es ist wichtig, dass mehrere Encoder und Decoder gleichzeitig hintereinander geschaltet werden können.

Die Architektur ist in Abbildung 2.7 dargestellt. Im Folgenden werden die wichtigsten Bestandteile der Abbildung erläutert. **Input Embedding** gibt dem Input, der in Textform vorliegt, eine Vektorrepräsentation. Danach wird auf dem Vektor ein **Positional Encoding** darauf addiert. Der Transformer verarbeitet alle Wörter parallel, deswegen geht die Positionsinformation verloren. Um diese Information trotzdem im Vektor zu codieren, wird für jede Position ein einzigartiger Vektor darauf addiert. Im Block **Add & Norm** werden zwei Inputs addiert und dann normalisiert, damit die Werte in dem Modell nicht zu groß werden. Feed forward ist einfach ein neuronales Netzwerk mit zwei Layern. Alle Wortembeddings werden nacheinander und identisch in das Netzwerk eingegeben. Der erste Input-Layer hat als Aktivierungsfunktion ein Softmax und der zweite hat die Identitätsfunktion. Dann gilt für das Netzwerk:

$$FFN(x) = \max(0, xW_1 + b_1)W_2 + b_2.$$

Der Linear Block ist wieder ein neuronales Netzwerk, mit allen Aktivierungsfunktionen: $f_{i,j}(x) = x$. Das Multi-Head Attention Modul ist der wohl wichtigste Bestandteil der Architektur. Dieses gibt die Korrelation zwischen einem Wort und allen Restlichen im Input aus. Der gesamte Input wird als Kontext betrachtet, aber das Modell lernt, auf welche Wörter es im Kontext viel oder wenig Aufmerksamkeit schenken sollte. Das Masked Multi-Head Attention Modul ist nur beim Trainieren anders als das Multi-Head Attention Modul. Beim Trainieren ist der Input des Decoders bereits der Satz, den das Modell vorhersagen soll. Daher müssen alle Wörter, die es noch nicht vorhergesagt hat, verdeckt (engl. Masked) werden.

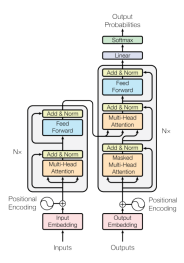


Abbildung 2.7: entommen aus "Attention Is All You Need" [12]

2.2.4 BERT

Das BERT-Modell [17] ist ein wichtiger Meilenstein im NLP-Bereich und kann als eines der ersten Large Language Models betrachtet werden. Das Modell verbessert die Transformer Architektur, indem es die Tokenembeddings verbessert, zwei neue Trainingsaufgaben einführt und ausschließlich Encoder verwendet.

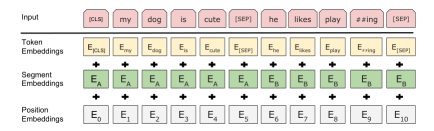


Abbildung 2.8: Token Embedding Prozess entnommen aus dem BERT Paper.

In Abbildung 2.8 ist der Tokenembedding Prozess abgebildet, der im Folgenden näher beschrieben wird. Zunächst muss erläutert werden, was ein Token ist. Ein Token ist in diesem Fall ein Wort, aber generell ist ein Token eine kleinere Zeichenkette, die aus einem Text gewonnen wird und einer Bedeutung zugewiesen wird oder in eine Zahl umgewandelt wird, um die Weiterverarbeitung zu vereinfachen.

Das BERT Modell kombiniert drei unterschiedliche Informationen in Vektorform, um noch bessere Token Embeddings zu generieren. BERT verwendet *WordPiece* [3], um die Tokenembeddings zu erhalten. Auf diese werden nun ein Segmentembedding und schließlich die Positionembeddings addiert. **Segment Embedding** codiert die Information, welche Tokens strukturell zusammen gehören (Bspw. ein Satz). Das **Position Embedding** codiert die sequenzielle Position im Input.

Die beiden unterschiedlichen Trainingsaufgaben stellen das wichtigste Puzzleteil dar. Während der Transformer die Token von links nach rechts vorhersagt, wird BERT darauf trainiert, Wörter vorherzusagen, die auf beliebiger Position fehlen. Dadurch erhält das Modell Zugang zu dem Kontext, der sich links und rechts vom zu prädizierenden Token befindet. Wu et al. benennen diese Trainingsform Masked Language Modeling. Bei diesem Verfahren werden 15% der Input-Token entweder durch das [Mask] Token oder durch einen zufälligen anderen Token ersetzt. Dabei werden 10% der Token, die maskiert werden sollten, unverändert bleiben. Weitere 10% werden durch ein zufälliges anderes Token ersetzt, während die restlichen 80 % durch das [Mask] Token ersetzt werden.

Die zweite Trainingsaufgabe ist **Next Sentence Prediction** (NSP), bei dieser Aufgabe muss das BERT Modell bei der Eingabe von zwei Sätzen entscheiden, ob diese sequenziell nacheinander kommen oder nicht. Bei der einen Hälfte der Daten handelt es sich um zwei Sätze, die nacheinander auftreten. Bei der anderen Hälfte der Daten handelt es sich um zufällige, nicht sequenzielle Sätze. Zur Vorhersage, ob die Sätze nacheinander kommen oder nicht, wird das konstante [cls] Tokenembedding verwendet, welches beim Input immer an erster Stelle steht. Der erste Outputvektor ist dann das Ergebnis des [cls] Tokens und wird verwendet, um den Output isNext oder notNext zu produzieren.

Nach dem Training erhält man aus BERT für jeden Inputvektor genau einen Outputvektor, diesen kann man dann mit wenig Aufwand weiter verwenden, um das Modell für bestimmte Probleme in NLP anzupassen (engl. fine tuning).

2.2.5 Sentence Transformer

Das Sentence-BERT [4] Modell ist der aktuelle Stand der Technik im semantischen Codieren von natürlicher Sprache in einem Vektorraum. Die Implementierung der Autoren ist unter dem Namen SentenceTransformer bekannt. Die Motivation hinter Sentence-BERT (SBERT) ist das effiziente semantische Vergleichen von zwei Sätzen. Wenn man mit BERT herausfinden möchte, wie semantisch ähnlich zwei gegebene Sätze sind, dann muss man beide Sätze als Input in das Modell eingeben. Das heißt, wenn man die Ähnlichkeit von allen n Sätzen jeweils zueinander haben will, gibt es $\frac{n(n-1)}{2}$ Eingaben in das BERT Modell, die man tätigen müsste. Bei SBERT kann dagegen jeder Satz einzeln eingegeben werden und der resultierende Output ist dann ein semantischer Vektorraum, indem jeder Satz einen semantischen Vektor besitzt. Um die semantische Ähnlichkeit zwischen zwei Vektoren zu erhalten, müssen beide Vektoren lediglich in eine zu wählende Metrik eingesetzt werden. Dies ermöglicht es, die semantische Ähnlichkeit zwischen zwei Vektoren effizient zu berechnen.

Die Modellarchitektur von SBERT wird als **Siamese Neural Network** bezeichnet, da zwei unterschiedliche BERT-Modelle verwendet werden, um beide Sätze in einen Vektor umzuwandeln, aber beide Modelle teilen sich die Gewichte.

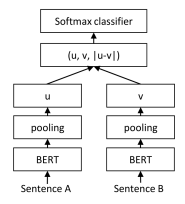


Abbildung 2.9: SBERT Architektur entnommen aus dem SBERT Paper.

In Abbildung 2.9 ist die SBERT Architektur dargestellt, in der sich beide BERT Modelle dieselben Gewichte teilen. Danach geht der Output von BERT in ein pooling Modul. **Pooling** ist das Transformieren von Output mit vielen Vektoren in eine geringere Anzahl von Vektoren oder Dimensionen. In diesem Fall werden die *n* Output-Vektoren von BERT in einen einzigen Output-Vektor transformiert. Das Default pooling ist der Mittelwert, d.h. auf alle Output-Vektoren von BERT wird das arithmetische Mittel angewendet. Daraus erhält man einen Vektor mit den jeweiligen gemittelten BERT-Output-Vektoren.

Das BERT Modell wird an die spezielle Aufgabe angepasst, zwei Vektoren semantisch zu vergleichen. Dafür wird der SNLI Datensatz verwendet, dieser beinhaltet immer zwei Sätze und eins von drei möglichen Labels: contradiction, neutral, und entailment. SBERT muss für zwei Sätze vorhersagen, ob sie sich inhaltlich widersprechen, neutral zueinander sind oder ob der eine Satz eine Fortsetzung des anderen ist. Daraus lernt das Modell, ein semantisches Verständnis für Sätze zu erlangen. Zur Ermittlung der Labelvorhersage werden die jeweiligen Vektoren und ihre Differenz konkateniert. Anschließend werden diese mit einem lernbaren Gewicht multipliziert, sodass ein Vektor mit drei Dimensionen entsteht. Danach wird der Softmax auf das Ergebnis angewendet. Die Position in dem Vektor mit dem höchsten Wert wird schließlich dem zugehörigen Label zugeordnet. Mathematisch: Sei $W \in \mathbb{R}^{n \times 3}$ das lernbare Gewicht und $v \in \mathbb{R}^n$ Outputvektor von dem pooling, dann

$$o = \operatorname{softmax}(Wv)$$
.

Nachdem Training bei der Inferenz wird der Vektor, nachdem pooling als Output-Vektor ausgeben. SBERT liefert uns also ein Tool, um Sätze semantisch in einem Vektorraum abzubilden, welches sich in späteren Kapiteln als sehr hilfreich herausstellt.

2.3 Code Llama

Die *Code Llama* Familie an Large Language Models wurde von Rozière et al. bei Meta AI im Jahre 2024 entwickelt [14]. **Large Language Models** sind Modelle, die auf einer großen Menge von Daten trainiert wurden, welche sich darin auszeichnen, natürliche Sprache verstehen sowie generieren zu können und deswegen in der Lage sind, eine Vielzahl von Aufgabe n im NLP-Bereich zu lösen.

Meta AI optimiert das vorangegangene Llama2 Modell auf Programmiersprachen spezifische Aufgaben. Das LLama2 Model wird, um zum resultierenden Code-llama zu kommen, erneut auf einem neuen Datensatz trainiert. Dieser besteht aus drei verschiedenen Kategorien von Daten. Der größte Teil im Datensatz, mit 85%, ist mit Programmiersprachen spezifischen Aufgaben verbunden, indem das Modell darauf trainiert wird, fehlende Programmzeilen in einer vergebenen Lücke zu füllen. Dabei kann es sich um Programmcode, aber auch um Kommentare handeln. Der zweitgrößte Teil im Datensatz, mit 8%, besteht aus natürlicher Sprache, in der es um Programmcode geht. Dieser Teil beinhaltet Diskussion über Quellcode sowie Fragen und Antworten, welche sich auf Quellcode beziehen. Der kleinste Teil im Datensatz mit 7% besteht aus beliebiger natürlicher Sprache, damit das Modell seine alten Fähigkeiten erhält.

Das LLama2 Modell ist eine Verbesserung des Llama1 Modells. Dieses wurde auf neueren Daten trainiert und verwendet einen 40% größeren Datensatz. Zudem wurde die maximale Anzahl der gleichzeitig zu verarbeitenden Token verdoppelt. Außerdem gab es eine Veränderung in der Llama1 Transformer Architektur. In den Attention Modulen werden zwei Werte, die normalerweise jedes Mal wieder berechnet werden, geteilt, was bedeutet, dass jedes Attention Modul Zugriff auf die gleichen Werte hat. Dies führt zu geringfügig schlechteren Ergebnissen, jedoch zu einer deutlichen Leistungssteigerung.

Das Llama 1 Modell wiederum besteht aus einer Decoder-Only Transformer Architektur. Der **Decoder-Only** Transformer besteht lediglich aus Decoder Transformer Blöcken, wie der Name bereits vermuten lässt. Bei dieser Architektur ist der anfängliche Input des Decoders die Eingabe des Nutzers. Auf diese Eingabe wird dann immer wieder das neu generierte Token drauf konkateniert. Auf diese Weise wird die Eingabe nicht explizit von dem bereits generierten getrennt, sondern beides wird als gleicher Kontext verwendet.

Das Besondere an Llama1 ist, dass es nur auf frei verfügbaren Daten trainiert wurde und dass das Modell Open Source ist. Der Datensatz besteht aus **English Common Crawl** [67%], **C4** [15%], **Github** [4.5%], **Wikipedia** [4.5%], **Gutenberg and Books3** [4.5%], **ArXiv** [2.5%], und **Stack Exchange** [2%].

Code Llama ist eine Open Source Software, die unter allen verfügbaren Modellen am besten in multilingualen Benchmarks abschneidet. Multilingual bedeutet die Verwendung mehrerer Programmiersprachen. Diese Eigenschaften machen es sehr geeignet für diese Arbeit.

2.4 Code2Vec

Code2Vec ist eine im Jahre 2018 von Alon et al. entwickelte Modellarchitektur, die Quellcode in einen semantischen Vektor kodiert [15]. Nach den Erfolgen in NLP, natürliche Sprache in semantische Vektoren zu kodieren, entstand der Wunsch, auch Quellcode in semantischen Vektoren abzubilden. Mit diesen Vektoren können dann wieder viele verschiedene Aufgaben gelöst werden. Das motivierende Beispiel im Code2Vec Paper ist die Vorhersage eines sinnvollen Namens für eine Funktion. Die Architektur, welche in Abbildung 2.10 dargestellt ist, wird im Folgenden erläutert.

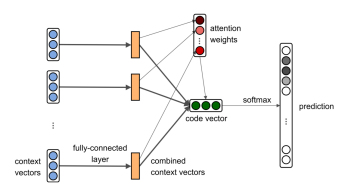


Abbildung 2.10: Code2Vec Architektur entnommen aus dem Code2Vec Paper [15]

Alon et al. fanden heraus, dass eine geeignete Darstellung von Quellcode als ein mathematisches Objekt ein abstrakter Syntaxbaum ist. Dieser erhält die strukturellen Zusammenhänge zwischen den Tokens und kann gut in einen Vektor kodiert werden. Die Inputvektoren (context vectors) bestehen jeweils aus einem Pfad im abstrakten Syntaxbaum, mit dem jeweiligen Starttoken und Endtoken des Pfades. Danach folgt ein Hidden-Layer, mit tanh als Aktivierungsfunktion. Der endgültige Vektor wird als lineare Kombination aus den Outputvektoren und den attention weights berechnet. Sei $h_1, \ldots, h_n \in \mathbb{R}^d$ die Outputvektoren von dem Hidden-Layer und $\alpha \in \mathbb{R}^n$ der attention weights Vektor.

$$\texttt{code vector } v = \sum_{i=1}^n \pmb{\alpha}_i \cdot h_i$$

Mit dem code vector kann dann das gewünschte Label vorhergesagt werden. Das Modell kann demnach darauf trainiert werden, bei gegebenem code vector bzw. Quellcodeauszug ein bestimmtes Label in natürlicher Sprache vorherzusagen. Nachdem das Training abgeschlossen ist, kann es ein Label für einen Quellcode vorhersagen, welches nicht im Trainingssatz enthalten ist. Die Trainingsart ist demnach überwachtes Lernen, was eine Aufbereitung der Daten benötigt. Das Modell kann lediglich die Labels vorhersagen, die es vorher im Training gesehen hat.

2.5 t-SNE

t-Distributed Stochastic Neigbor Embedding (**t-SNE**) ist ein Algorithmus, welcher zum Visualisieren von hochdimensionalen Daten eingesetzt wird. Um das zu ermöglichen, reduziert t-SNE die Dimension von $n \in \mathbb{N}$ zu einer niedrigeren Dimension wie zwei oder drei, in der der Mensch

die Datenpunkte leicht interpretieren kann. Dabei versucht der Algorithmus, die Nachbarschaftsverhältnisse der Datenpunkte nicht in Mitleidenschaft zu ziehen.

Im Folgenden wird der Algorithmus skizziert und danach wird aufgezeigt, was bei der effektiven Verwendung von t-SNE zu beachten ist. Die hochdimensionalen Datenpunkte werden mit **H** und die niedrig dimensionalen Datenpunkte mit **N** bezeichnet. Der erste Schritt des Algorithmus ist es, jedem Datenpunktpaar im Datensatz **H** einen Ähnlichkeitsscore zuzuweisen. Dieser wird berechnet, indem man zuerst die euklidische Distanz von jedem Datenpaar berechnet und dann das Ergebnis in eine Wahrscheinlichkeitsverteilung eingibt. Dies führt zu einer Normalisierung des Wertes. Das Ergebnis ist dann eine Tabelle mit einem Ähnlichkeitsscore für jedes Datenpaar in **H**.

Als Nächstes werden die Datenpunkte zufällig in der niedrigen Dimension **N** angeordnet. Die nachfolgenden zwei Schritte werden $T \in \mathbb{N}$ mal wiederholt, wobei T ein Parameter ist, der wählbar ist.

- 1. Berechne Ähnlichkeitsscore von **N**, diesmal wird aber die studentische t-Verteilung als wahrscheinlichkeitsverteilung genommen.
- 2. Verschiebe die Datenpunkte von **N** um ein kleinen Wert in die Richtung, die den Unterschied der Ähnlichkeitsscores von **H** und **N** minimiert.

Nach T wiederholung ist der Ähnlichkeitsscore von N und H nahe bei einander, d.h. die Nachbarschaftsverhältniss von N und H sind nun ähnlich.

Mitarbeiter von Google haben untersucht, wie man t-SNE sinvoll anwendet und welche schlüsse man aus der visualisierung ziehen kann. Sie fanden heraus, dass die wahl der Parameter für das Ergebnis eine wichtige Rolle spielen. Die wichtigsten Parameter sind die Iterationen $T \in \mathbb{N}$ und die Perplexity $P \in \mathbb{N}$. Die **Perplexity** kann intuitiv als schätzung für die Anzahl an nahen Nachbarn die jeder Datenpunt hat gesehen werden. Eine geignete Iteration T kann relative einfach durch ausprobieren herausgefunden werden: Falls sich die Datenwolke bei erhöhung von T nicht mehr wirklich verändert, ist die Anzahl der Iteration T gefunden worden. Eine geeignete Perplexity zu finden ist schwieriger, da wir die hochdimensionalen Nachbarschaftsbeziehungen meistens nicht kennen. Die Autoren des t-SNE Paper empfehlen eine Perplexity $P \in \{5, 6, \dots, 50\}$. Außerhalb dieses Bereiches können verschieden ungewollte Phänomene auftreten. Bei P=2 haben die Google Mitarbeiter herausgefunden das t-SNE bei einer zufällig generierten Datenwolke, fälschlicher weise kleine Gruppierungen (Cluster) bildet. Falls P größer ist als die Anzahl der Datenpunkte, ist das Ergebnis überhaupt nicht interpretierbar. Es ist also immer Sinvoll, mehere Werte für P aus zuprobieren, um sicher zu gehen das t-SNE keine falschen Nachbarschaftsbeziehungen darstellt. Die Mitarbeiter von Google fanden ausßerdem heraus, dass sowie die Information der Breite eines Clusters, als auch der Abstände von einen Cluster zu einen anderen durch t-SNE komplett verloren gehen. Es kann also nach betrachten der t-SNE Ausgabe keine Aussage über den Durchmesser eines Clusters, die Position des Cluster und die Lagebeziehungen zwischen Clustern getroffen werden.

Der t-SNE Algorithums ist ein wichtiges Tool um qualitative Aussagen über Daten zu treffen. Allerdings sollten immer mehrere Parameter ausprobiert werden. Es kann nur eine Aussage über die existenz von Cluster getroffen werden und nicht über ihre geometrischen gegebenheiten. Wenn diese Rahmenbedingungen beachtet werden ist t-SNE ein sehr mächtiges visualisierung Tool um eine intuition von der Anordnung der Datenpunkte zu erhalten.

3 Methodik

3.1 Datensatz

Im Maschinellen lernen hat der Datensatz bzw. die Trainingsdaten den größten Einfluss auf die güte des Modells. Wir haben die Open Source Standard C Bibliothek von GNU ausgewählt. Die Sprache C wurde gewählt, da sie die weit verbreiteste zu maschienen Code kompellierbare Sprache ist. Die GNU Bibliothek wurde zum einen ausgewählt, da die Qualität des Quellcodes hoch ist, das liegt daran das das Projekt seit 1987 existiert und die große Community jederzeit auf Fehler im Quellcode aufmerksam machen kann. Zum anderen wird die Bibliothek weitgehend in vielen Applikationen eingesetzt. Der wohl wichtigste Punkt ist, dass man mit diesen Datensatz die Ergebnisse gut vergleichen kann, denn die C Bibliothek ist im posix standard festgelet und wurde mehrmals unterschiedlich implementiert, dadurch erhält man mehrer hoch Qualitative Quellcode Projekten, die die selbe Semantik aufweisen. Damit kann dann bspw. die Binary Code Similarity Detection Aufgabe durchgeführt werden.

Die **Binary Code Similarity Detetection** (BCSD) gibt an wie unterschiedlich zwei in Assebler vorliegende Funktionen sind. Da unterschiedliche implementierungen zu unterschiedlichen Assembler Code kompelliert werden, kann mit unterschiedlichen Standard-C-Bibliotheken die den POSIX Standard implementieren, getestet werden, ob das finale Modelle beide implementerungen als sehr ähnlich klassifiziert.

3.2 Datenpipeline

Die große praktische Arbeit der Bachelorarbeit war es, eine große Menge von Daten in verschiedensten Darstellungen immer wieder umzuwandeln. Dabei wurde jeder Zwischenschritt gespeichert, damit nicht jede Darstellung immer wieder generiert werden muss. Im folgenden wird die generelle Architektur wie Daten verabeitet werden vorgestellt (engl. Pipeline), um ein Überblick über den praktischen Teil dieser Arbeit zu geben.

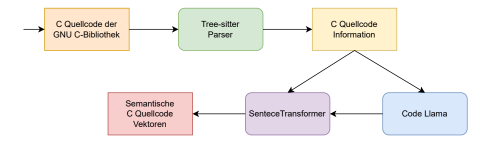


Abbildung 3.1: Datenpipeline

In der Abbildung 3.1 ist die Datenpipeline dargestellt, dabei sind Vierecke mit runden Ecken Tools die Daten in eine andere Darstellung umwandeln und Vierecke mit spitzen Ecken repräsentieren Darstellungen von Daten. Die erste Darstellung sind die Rohdaten, das entspricht den unverarbeiteten C Quellcode aus der GNU Standard C Bibliothek. Nun brauche wir aber nicht

alle Teile des Quellcode sondern nur bestimmeteile, zum Beispiel arbeiten wir nur mit Funktionen d.h. alle Datenstrukturen die in dem Quellcode definiert werden, wollen wir aus dem Quellcode entfernen. Die Zerlegung und Umwandlung des Inputs in sinvolle Teile wird parsing genannt. In dieser Arbeit wurde Tree-sitter als Parser verwendet, welcher alle populären Programmiersprachen in Syntaxbäume umwandeln kann. Ursprünglich wurde Tree-sitter für den Texteditor Atom entwickelt und wird heute noch in vielen Texteditoren für bspw. Syntaxhighliting verwendet. Generell kann Tree-sitter jedoch für alles das Quellcode verarbeiten will verwendet werden. Aus dem Syntaxbaum kann dann jeglich gewünschte Information entnommen werden. Diese Quellinformationen werden dann estmal zwischen gespeichert, damit von nun an, die verabeitung hier angesetzt werden kann. Die Quellinforamtionen beziehen sich immer auf eine Funktion, also ist das Format eine Tabelle die für jede Funktion in den Rohdaten die gewünschten Quellinforamtionen enthält. Danach gibt es eine Abzweigung, entweder werden die Quellinformationen Code Llama nochmal erklärt und dann in den SentenceTransformer gegeben oder die Quellinformation wird direkt in den SentenceTransformer gegeben. Schließlich erhält man wieder eine Tabelle die gespeichert wird, die für jede Funktion das zugewisene Semantische Embedding enthält. Bei dieser Architektur kann mühelos jedes Tool ausgewechselt werden solange die Ausgabeformate eingehalten werden.

3.3 Stabilität von SentenceTransformer

In dem vorherigen unterkapitel haben wir gesehen das der finale schritt für alle Daten der SentenceTransformer ist, deswegen ist er das Herzstück der Datenpipeline. In dieser Arbeit sollen verschiedene semantische beschreibungen des Quellcodes in natürlicher Sprache verglichen werden. Um hier sinvoll zu messe, müssen "wie bei einem physikilischen Experiment, alle anderen Elemente in der Datenpipeline konstante Ergebnisse liefern und nicht schwanken. Aus diesen Gründen wird im folgenden Untersucht, wie stabil sich der SentenceTransformer bei selber Eingabe verhält. Im optimafall sollte der SentenceTransfomer bei selben Input selbes Ergebnis liefern.

Um das zu überprüfen wurden n = ? Code-llama Quellcode Erklärungen m = ? mal in den Sentence Transformer eingegeben, dabei beträgt der höchste Abstand von zwei Vektoren die aus der gleichen Erklärung resutliert sind d = ?. Dieser Abstand ist hinreichend gerin um ihn in der Evaluation zu vernachlässigen. Der Sentence Transformer ist also für die Anwendung in dieser Arbeit hinreichend Stabil.

4 Funktionskommentare

4.1 Motivation

Bevor ein Programm kompelliert wird und nur noch die nötigsten Informationen für den Computer bestehen bleiben, gibt es eine Menge an Informationen die die Semantik der Funktion in natürlicher Sprache beschreiben. Eine offensichtliche Quellcodeinformation die im optimalfall die Semantik der Funktion in natürlicher Sprache beschreibt ist der Kommentar. Ein gelungener Kommentar für eine Funktion beschreibt präzise die kernfunktion der Prozedur, d.h. der Input, den Output und wie diese umwandlung erfolgt. Dieser könnte man dann mit dem SentenceTransformer in einen Semantischen Vektoraum abbilden, was in einen Semantischen Quellcode Vektor resultiert.

4.2 Methodik

Das parsen der Kommentare wurde wie in dem Unterkapitel Datenpipeline erwähnt mit Tree-sitter realisiert. Dabei gab es zwei große Designentscheidungen zu treffen. Zum einen welche Kommentare in einer Funktion berücksichtigt werden sollen und zweitens was macht man mit Funktionen die eine leicht Variationen von einer anderen Funktion sind und deswegen keine Kommentare besitzten. Ein gutes Beispiel für das zweite Problem ist exit und __run_exit_handlers, wenn exit aufgerufen wir, ruft diese Funktion einfach __run_exit_handlers mit speziellen Parametern auf. Dabei ist exit nicht kommentiert, aber __run_exit_handlers ist kommentiert.

Bei der ersten Designentscheidung welche Kommentare ich berücksichtige, habe ich mich ausschließlich für den Kommentar direkt über der Funktion entschieden, da die einzeiligen Kommentare in der Funktion meistens keinen großen Semantischen Wert haben, sondern auf gefahren oder Designentscheidungen hinweisen. (Beleg maybe: A survey on Reasearh of code comment) Für das zweite Problem habe ich mich für folgende Lösung entschieden. Falls eine Funktion keinen Kommentar besitzt, dann werden die Kommentare von allen Funktionen die in den Funktionskörper aufgerufen werden konkatiniert und als eigenen Kommentar übernommen. Dardurch hat exit dann einen Kommentar und zwar exakt den selben wir __run_exit_handlers.

Hierbei muss man aufpassen das der Prozess des parsens nicht zu speziell an den vorliegenden Daten angepasst wird, sonst verliert er seine Allgemeingültigkeit. Deswegen habe ich mich nicht auf weitere Optimierungen die ein wenig mehr Kommentare erbrignen könnten eingelassen, sondern es bei den oben beschriebenen belassen.

5 Code2Vec

5.1 Motivation

Das besondere an Code2Vec ist, dass es den Quellcode in eine abstrakten Syntaxbaum kodiert. Damit nutzt Code2Vec alle Quellcodeinformationen die in dem Quellcode vorhanden sind. Danach wird das Modell darauf trainiert eine Eigenschaft in natürlicher Sprache über den Quellcode vorherzusagen. Bei dieser herangehensweise wird also kein SentenceTransformer verwendent sondern der Semantische Vektroraum wird durch Training des Code2Vec Modells als Nebenprodukt erzeugt. Wie in den Paper wird auch hier Code2Vec darauf trainiert Funktionsnamen vorherzusagen. Die Implementierung des Code2Vec Modells wurde von den Autorn nur auf Java trainiert, deswegen gab es einige anpassungen nötig, um Code2Vec auf C Quellcode trainieren zu können. Da das Code2Vec Modell auf überwachtes Lernen basiert, muss der Datensatz vor dem Training erstmal aus den ursprünlgichen Quellcode aufbereitet werden.

5.2 Adaption auf C

Um das Cod2Vec Modell Trainineren zu können muss aus den rohen Quellcode einer Funktion jeweils ein abstrakter Syntaxbaum und den Funktionsnamen extrahiert werden. Die Autoren des Papers stellen ein Tool für Java zu verfügung, welches die Extrahierung von abstrakten Syntaxbäumen und Funktionsnamen aus Java Quellcode ermöglicht.

Der astminer von JetBrains stellt ermöglicht es aus C-Quellcode abstrakte Syntaxbäume und Funktionsnamen zu extrahieren. Das Tool wurde von dem JetBrains Research Team entwickelt, um

Quellcode in abstrakte Syntaxbäume (AST) zu kodieren, welche sich als Inputformat für maschinelle Lernen Modelle eignen.

Das Cod2Vec Modell braucht ein bestimmtes Format indem der Datensatz vorliegen muss. Ein Trainingsbeispiel besteht jeweils aus einen Funktionsnamen, dem Label und einer Liste von Kontexten, welche den AST repräsnetieren sollen. Ein Kontext besteht aus einen Token gefolgt von einer Pfadbeschreibung zu einen anderen Token, welches danach folgt. Dieses Code2Vec Format kann durch eine zusätzlich Option in der Konfiguration des astminers generiert werden. Trotz dieser Option die mit "code2vec" betitelt ist, ist der Output von dem *astminer* nicht direkt von Code2vec verwendbar. Das Tool weist nämlich jeden Token eine einzigartige Zahl zu und verwendet dann in Datensatz nur noch die Zahl. Dieses Format reduziert zwar den Speicheraufwand stark, aber es wird von Code2vec nicht als valide Eingabe akzeptiert. Demnach mussten noch die Nummern wieder zu der passenden Token umgewandelt werden.

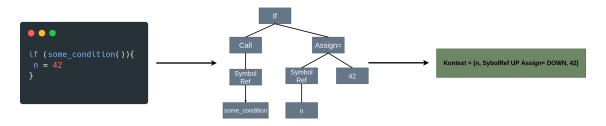


Abbildung 5.1: Extrahierung eines Kontexts

Da es unterschiedliche Koventionen für Funktionsnamen gibt, wie Bspw. Camelcase und Snakecase, normalisert der *astminer* die Funktionsnamen. Dadurch sind die Trainingsdaten unabhängig von den spezifischen Quellcodekonventionen.

Beispiel 5.1

Snakecase: funktions_name \rightarrow funktions|name Camelcase: funktionsName \rightarrow funktions|name

Code2Vec kann nach dem Training für jede Funktion einen Hochdimensionalen Vektor ausgeben, der die Semantik der Funktion beschreiben soll. Damit Code2Vec diesen Vektor generiert, muss der abstrakte Syntaxbaum eingegeben werden. Die abstrakten Syntaxbäume können nur durch ihren normalisierten Namen identifiziert werden, da sie als Tupel in dieser Form im Datensatz vorliegen. Die normalisierten Namen können aber nicht mehr eindeutig dem initialen Namen zugeordnet werden,da bei der Normalisierung Informationen verloren gehen. Um jedoch Cod2Vec mit anderen Ansätzen wie Funktionskommentaren vergleichen zu können, müssen die normalisierten Namen wieder zu den ursprünglichen Namen zurückgeführt werden. Aufgrund dessen mussten im Quellcode von astminer änderungen vorgenommen werden, so dass zu jeder Position eines Trainingsbeispiels im Datensatz den ursprünglichen Funktionsnamen zugeordnet werden konnte.

Mit diesen Anpassungen die noch zusammen gefügt werden mussten konnte nun Trainiert werden und nach Abschlusses des Trainings konnten die semantischen Vektoren, durch diese Anpassungen verglichen und ausgewertet werden.

5.3 Training

Das Ziel beim Training war es die selbe Qualität wie im Paper zu erhalten. Also die selben Ergebnisse für Java auch für C-Quellcode zu replizieren. Für den Anwendungszweck einen Datensatz zu erstellen der für eine Funktion in Assemblersprache einen semantischen Vektor als Label zuordnet, können bestimmte problemstellungen beim generellen trainieren von Modellen ignoriert werden. Eine Problemstellung bei Modellen ist es inwiefern das Modell generalisiert, also wie Leistungsfähig das Modell auf neuen Daten im gegensatz zu den Trainingsdaten ist. Diese Problemstellung muss nicht beachtet werden, da das Ergebnis kein fähiges Modell ist, sondern semantische Vektoren. Auch der kleine Datensatz mit n = 5155 Datenpunkten, ist zwar für die Güte des Modells problematisch, jedoch nicht für die resultierenden semantischen Vektoren. Selbst wenn das Modell nur die passenden Funktionsnamen auswendig lernt, enstehen dabei Vektoren die gewisse Inforamtionen des Namens wiederspiegeln. Nachdem das Trainingsszeneario genau das selbe wie im Paper ist, wurden alle Trainingsparameter gleich gelassen. Die Ergebnisse nach der 84 Epoche sind: **Precision:** 65.6, **F1:** 65.1, **Recall:** 64.7. Diese Werte sind etwas über den Werten von den Code2Vec Autoren, sie kamen beim Full Test Set auf: Precision: 63.1, F1: 58.4, Recall: 54.4. Dabei ist hervorzuheben das unser Test und Trainings Datensatz der selbe ist, im gegensatz zu dem Test Datensatz von Code2Vec. Die vorgehensweise ist normalerweise ein grober Fehler, da wir nicht die Generalisierung des Modells messen. In diesem speziellen Anwedungszweck ist jedoch die Güte des Modell nicht von bedeutung, sondern nur die die güte der Erzeugten Vektoren. Diese werden von der Verwendung des gleichen Datensatzes beim Testen nicht in mitleidenschaft gezogen.

Damit haben wir ähnliche Ergebnisse wie aus dem Paper und können diese mit den anderen vorgestellten Ansätzen vergleichen.

6 Funktionsnamen

Eine andere Quellinformation, die in jedem Quellcode enthalten ist, sind die Funktionsnamen. Funktionsnamen sollen in wenigen Wörtern den Kerninhalt der Funktion wiederspiegeln. Dadurch eignen sich Funktionsnamen um die Semantik einer Funktion zu beschreiben. Außerdem ist die Extrahierung der Funktionsnamen keine schwierige Aufgabe. Hierfür wäre Tree-sitter nicht unbedingt nötig, aber falls ein Datensatz für eine andere Sprache wie Rust erstellt werden sollte, müsste der Parser jedes mal angepasst werden. Deswegen wurde hier für die einfache Erweiterung des Programms, Tree-sitter verwendet. Tree-sitter bietet nämlich Parser für eine große Anzahl an Sprachen an.

7 Coddelama-Erklärungen

7.1 Motivation

Large Language Models werden immer besser Quellcode selbst zuschreiben, zu verstehen und zusammen zu fassen. Eine Zusammenfassung von Quellcode in natürlcher Sprache spiegelt die Semantik des Quellcodes wieder. So ist auch Code-Llama fähig Quellcode zu erklären und somit einen Text zu generieren der die Semantik der Funktion enthält. Dieser Ansatz verwendet wie Code2Vec jede Quellcodeinforamtion, da der gesamte Quellcode als Eingabe genutzt wird. Da

wir einen Datensatz erstellen sollte der Labelgenerierugnsprozess deterministisch sein, das ist Code-llama anfänglich nicht. Außerdem ist der Eingabetext in Code-llama, abgesehen von dem Quellcode, entscheidend für die Erklärungen.

7.2 Methodik

Die Quellcode erklärungen werden von Code-Llama erzeugt, indem Code-Llama eine präzise Fragestellung und den gesamten Quellcode einer Funktion enthält. Die Fragestellung wurde aus dem Clap Projekt übernommen, diese haben sich auch damit beschäftigt, wie die Fragestellung formulliert werden muss um Semantik reiche und präzise Quellcodeerklärungen zu erhalten.

Damit der Code-Llama Output deterministisch ist, muss der Temperatur Parameter auf Null gesetzt werden. Der Parameter ist Teil einer Zufalls komponente bei der Auswahl des nächstens Tokens, ist dieser auf Null wird der Token mit der höchsten Score gewählt, dieser bleibt bei gleicher Eingabe immer der selbe. Leider ist der Detminismus trotzdem nicht garantiert, wie die studio von ... heraus fand. Der Grund ist laut ... das bei denen vielen fließkomma operationen rundungsfehler enstehen. Diese Erkentnisse stammen aber aus einen anderen Anwendungszweck.

Die Stabilität mit Temperatur Null sollte deswegen für den Anwendungszweck dieser Arbeit getestet werden. Um das zu überprüfen wurden von n=? Funktionen der Quellcode mit Fragestellung m=? mal in Code-Llama eingegeben, bei den resultierenden Vektoren beträgt der höchste Abstand von zwei Vektoren die aus der gleichen Quellcode resultiert sind d=?. Dieser Abstand ist wieder hinreichend gering um ihn in der Evaluation zu vernachlässigen. Das Code-llama LLM ist also für die Anwendung in dieser Arbeit hinreichend Stabil.

8 Ergebnisse

- 8.1 Evaluierung durch Experten
- 8.1.1 Methodik
- 8.1.2 Auswertung und Ergebnisse
- 8.2 Qualitative Evaluierung
- 8.3 Quantitative Evaluierung
- 9 Limitation
- 10 Diskussion
- 11 Fazit

12 Results: Comparing natural language supervised methods for creating Rich Binary Labels

- Stabilität von Sentence Transformer
- Kommentare von Funktionen um Embeddings zu generieren
- Funktionsnamen von Funktionen um Embeddings zu generieren
- Code2Vec um Embeddings zu generieren
- CodeLlama Erklärungen von Funktionen um Embeddings zu generieren
- Evaluierung durch tSNE-Plots
- Evaluierung durch Experten
- Evaluierung durch Formel

 $I_k: \mathbf{N} \times \mathbf{N} \times \mathbf{N}^k \to [0, 1]$

$$I_k(x,i,v) = \begin{cases} 1 & , \exists j \in \mathbf{N} : x = v_j \land i = j \\ \frac{1}{2} & , \exists j \in \mathbf{N} : x = v_j \land i \neq j \\ 0 & , \text{ otherwise} \end{cases}$$

$$E_k: \mathbf{N}^k \times \mathbf{N}^k \to [0,1]$$

$$E_k(u,v) = \frac{1}{G_k} \sum_{i=1}^k \frac{I_k(u_i, i, v_i)}{log_2(i+1)}$$

wo
$$G_k := \sum_{i=1}^k \frac{1}{\log_2(i+1)}$$
.
$$CMP_k : \mathbf{R}^{N \times l} \times \mathbf{R}^{N \times l} \times \{\mathbf{R}^l \times \mathbf{R}^{N \times l} \to \mathbf{N}^k\} \times \{\mathscr{P}([0,1]) \to [0,1]\} \to [0,1]$$
$$CMP_k(X,Y,f_k,agg) = agg(\{E_k(f_k(X_{i,j},X),f_k(Y_{i,j},Y))|j \in \{1,2,3,\ldots N\}\})$$

13 Conclusion

14 General Addenda

If there are several additions you want to add, but they do not fit into the thesis itself, they belong here.

14.1 Detailed Addition

Even sections are possible, but usually only used for several elements in, e.g. tables, images, etc.

- 15 Figures
- **15.1** Example 1
- **15.2** Example 2

Abbildungsverzeichnis

2.1	Grundlegendes maschinelles Lernen Problem
2.2	Neuronales Netzwerk bildlich als Graph dargestellt
2.3	Cluster Analyse angewendet auf 2-dimensionale Daten aus [16]
2.4	Optimaler fiktiver semantischer Vektorraum
2.5	Neuronales Netzwerk von Word2Vec
2.6	Transformer Architektur stark vereinfacht
2.7	entommen aus "Attention Is All You Need" [12]
2.8	Token Embedding Prozess entnommen aus dem BERT Paper
2.9	SBERT Architektur entnommen aus dem SBERT Paper
2.10	Code2Vec Architektur entnommen aus dem Code2Vec Paper [15] 16
3.1	Datenpipeline
5.1	Extrahierung eines Kontexts

Tabellenverzeichnis

Literatur

- [1] S. Ballı and O. Karasoy, "Development of content-based sms classification application by using word2vec-based feature extraction," *IET Software*, vol. 13, no. 4, p. 295–304, Aug. 2019. [Online]. Available: http://dx.doi.org/10.1049/iet-sen.2018.5046
- [2] T. Mikolov, K. Chen, G. Corrado, and J. Dean, "Efficient estimation of word representations in vector space," 2013. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1301.3781
- [3] Y. Wu, M. Schuster, Z. Chen, Q. V. Le, M. Norouzi, W. Macherey, M. Krikun, Y. Cao, Q. Gao, K. Macherey, J. Klingner, A. Shah, M. Johnson, X. Liu, Łukasz Kaiser, S. Gouws, Y. Kato, T. Kudo, H. Kazawa, K. Stevens, G. Kurian, N. Patil, W. Wang, C. Young, J. Smith, J. Riesa, A. Rudnick, O. Vinyals, G. Corrado, M. Hughes, and J. Dean, "Google's neural machine translation system: Bridging the gap between human and machine translation," 2016. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1609.08144
- [4] N. Reimers and I. Gurevych, "Sentence-bert: Sentence embeddings using siamese bert-networks," 2019. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1908.10084
- [5] H. Wang, W. Qu, G. Katz, W. Zhu, Z. Gao, H. Qiu, J. Zhuge, and C. Zhang, "jtrans: Jump-aware transformer for binary code similarity," 2022. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/2205.12713
- [6] E. C. R. Shin, D. Song, and R. Moazzezi, "Recognizing functions in binaries with neural networks," in *24th USENIX Security Symposium (USENIX Security 15)*. Washington, D.C.: USENIX Association, Aug. 2015, pp. 611–626. [Online]. Available: https://www.usenix.org/conference/usenixsecurity15/technical-sessions/presentation/shin
- [7] Z. L. Chua, S. Shen, P. Saxena, and Z. Liang, "Neural nets can learn function type signatures from binaries," in *26th USENIX Security Symposium (USENIX Security 17)*. Vancouver, BC: USENIX Association, Aug. 2017, pp. 99–116. [Online]. Available: https://www.usenix.org/conference/usenixsecurity17/technical-sessions/presentation/chua
- [8] J. Yang, C. Fu, X.-Y. Liu, H. Yin, and P. Zhou, "Codee: A tensor embedding scheme for binary code search," *IEEE Transactions on Software Engineering*, vol. 48, no. 7, pp. 2224–2244, 2022.
- [9] J. Lacomis, P. Yin, E. J. Schwartz, M. Allamanis, C. L. Goues, G. Neubig, and B. Vasilescu, "Dire: A neural approach to decompiled identifier naming," 2019. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1909.09029
- [10] E. Raff, J. Barker, J. Sylvester, R. Brandon, B. Catanzaro, and C. Nicholas, "Malware detection by eating a whole exe," 2017. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1710.09435
- [11] H. Wang, Z. Gao, C. Zhang, Z. Sha, M. Sun, Y. Zhou, W. Zhu, W. Sun, H. Qiu, and X. Xiao, "Clap: Learning transferable binary code representations with natural language supervision," 2024. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/2402.16928

- [12] A. Vaswani, N. Shazeer, N. Parmar, J. Uszkoreit, L. Jones, A. N. Gomez, L. Kaiser, and I. Polosukhin, "Attention is all you need," 2023. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1706.03762
- [13] L. van der Maaten and G. Hinton, "Visualizing data using t-sne," *Journal of Machine Learning Research*, vol. 9, no. 86, pp. 2579–2605, 2008. [Online]. Available: http://jmlr.org/papers/v9/vandermaaten08a.html
- [14] B. Rozière, J. Gehring, F. Gloeckle, S. Sootla, I. Gat, X. E. Tan, Y. Adi, J. Liu, R. Sauvestre, T. Remez, J. Rapin, A. Kozhevnikov, I. Evtimov, J. Bitton, M. Bhatt, C. C. Ferrer, A. Grattafiori, W. Xiong, A. Défossez, J. Copet, F. Azhar, H. Touvron, L. Martin, N. Usunier, T. Scialom, and G. Synnaeve, "Code llama: Open foundation models for code," 2024. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/2308.12950
- [15] U. Alon, M. Zilberstein, O. Levy, and E. Yahav, "code2vec: Learning distributed representations of code," 2018. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1803.09473
- [16] M. Wattenberg, F. Viégas, and I. Johnson, "How to use t-sne effectively," *Distill*, 2016. [Online]. Available: http://distill.pub/2016/misread-tsne
- [17] J. Devlin, M.-W. Chang, K. Lee, and K. Toutanova, "Bert: Pre-training of deep bidirectional transformers for language understanding," 2019. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/1810.04805
- [18] C. Charitsis, C. Piech, and J. C. Mitchell, "Function names: Quantifying the relationship between identifiers and their functionality to improve them," in *Proceedings of the Ninth ACM Conference on Learning @ Scale*, ser. L@S '22, vol. 28. ACM, Jun. 2022, p. 93–101. [Online]. Available: http://dx.doi.org/10.1145/3491140.3528269
- [19] M. Astekin, M. Hort, and L. Moonen, "An exploratory study on how non-determinism in large language models affects log parsing," in *Proceedings of the ACM/IEEE 2nd International Workshop on Interpretability, Robustness, and Benchmarking in Neural Software Engineering*, ser. InteNSE '24. New York, NY, USA: Association for Computing Machinery, 2024, p. 13–18. [Online]. Available: https://doi.org/10.1145/3643661.3643952
- [20] H. Touvron, T. Lavril, G. Izacard, X. Martinet, M.-A. Lachaux, T. Lacroix, B. Rozière, N. Goyal, E. Hambro, F. Azhar, A. Rodriguez, A. Joulin, E. Grave, and G. Lample, "Llama: Open and efficient foundation language models," 2023. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/2302.13971
- [21] H. Touvron, L. Martin, K. Stone, P. Albert, A. Almahairi, Y. Babaei, N. Bashlykov, S. Batra, P. Bhargava, S. Bhosale, D. Bikel, L. Blecher, C. C. Ferrer, M. Chen, G. Cucurull, D. Esiobu, J. Fernandes, J. Fu, W. Fu, B. Fuller, C. Gao, V. Goswami, N. Goyal, A. Hartshorn, S. Hosseini, R. Hou, H. Inan, M. Kardas, V. Kerkez, M. Khabsa, I. Kloumann, A. Korenev, P. S. Koura, M.-A. Lachaux, T. Lavril, J. Lee, D. Liskovich, Y. Lu, Y. Mao, X. Martinet, T. Mihaylov, P. Mishra, I. Molybog, Y. Nie, A. Poulton, J. Reizenstein, R. Rungta, K. Saladi, A. Schelten, R. Silva, E. M. Smith, R. Subramanian, X. E. Tan, B. Tang, R. Taylor, A. Williams, J. X. Kuan, P. Xu, Z. Yan, I. Zarov, Y. Zhang, A. Fan, M. Kambadur, S. Narang,

A. Rodriguez, R. Stojnic, S. Edunov, and T. Scialom, "Llama 2: Open foundation and fine-tuned chat models," 2023. [Online]. Available: https://arxiv.org/abs/2307.09288