

Streszczenie

W poniższym dokumencie przedstawiam wnioski wyciągnięte podczas pisania projektu dot. metody wektorów nośnych i klasyfikatorów nieliniowych z MPUM..

Wprowadzenie

Na potrzeby tego projektu zaimplementowałem SVM oraz dwa klasyfikatory nieliniowe – kNN i sieć neuronową. Na potrzeby SVM zaimplementowałem jej klasyczną wersję oraz optymalizację funkcji jądrowych. Poniżej przedstawiam porównanie wyników moich modeli.

Przygotowanie danych

Na początek trochę o porażkach. Pragnę zaznaczyć, że akurat ten aspekt nie pierwszy raz mnie pokonuje. Okazuje się (co jest bardzo uzasadnione), że wyszczególnione klasy naszych danych to $-1, 1$ a nie $0, 1$. Jakież było moje zdziwienie, gdy kNN otrzymywał skuteczność 100% i nigdy się nie mylił. Mój podziw przerwało odkrycie, że zarówno z treningowych i testowych danych wczytywałem jedynie klasę 1.

W tym miniprojekcie uznałem że analiza danych to kwestia drugorzędna, gdyż chcę pozwolić klasyfikatorom na pracę z dużą ilością cech wygenerowanych na ich podstawie. Na wejściu dostajemy 11055 rekordów, gdzie każdy z nich to wektor składający się z 30 cech (21 z nich to cechy binarne przyjmujące $\{-1, 1\}$, kolejne 8 to ternarne przyjmujące $\{-1, 1\}$ a ostatnia również jest binarna ze zbioru $\{0, 1\}$) oraz informacji o klasie z $\{-1, 1\}$, zatem wszystkie dane z którymi mamy do czynienia są dyskretne.

Na potrzeby uczenia moich modeli dzielę zbiór moich danych na zbiory: treningowy, walidacyjny i testowy, w proporcji $0.6 : 0.2 : 0.2$. Podobnie jak w poprzednim moim miniprojekcie, nie chcę żeby żaden ze zbiorów faworyzował jakąkolwiek klasę, zatem uznałem że naturalny będzie podział danych, w którym w każdej klasie będzie taka sama proporcja stron phishingowych i autentycznych. Przejdźmy teraz do omówienia implementowanych przeze mnie algorytmów

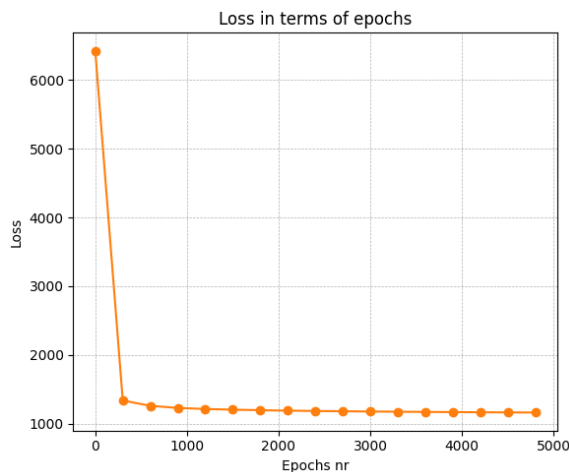
SVM

Na wstępie chciałbym opisać kolejną z moich porażek. Gdy implementowałem spadek wzdłuż gradientu dla SVM, zauważyłem że mój gradient **w ogóle** nie chce spadać, a dokładność wychodzi zawsze w okolicach 60%. Co się stało? Winowajcą była funkcja `np.mean`, która na wektorze wektorów robiła coś bardzo nieoczekiwanego – zamiast brać średnią pozycyjnie i zwracać wektor średnich (jak myślałem że działa), to zwracała jakąś liczbę. Ups...

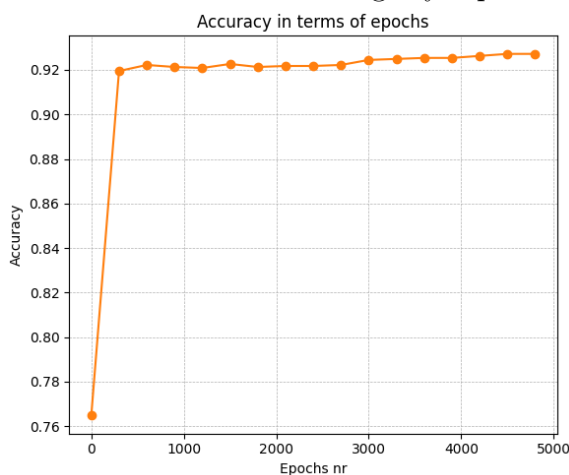
Pierwszym algorytmem dla SVM który zaimplementowałem była właśnie metoda spadku wzdłuż gradientu, z użyciem funkcji bazowych. W tym celu sprowadziłem problem do minimalizacji funkcji błędu ze stratą zawiasową i regularyzacją $L2$.

$$L(w) = \lambda \cdot ||w||^2 + \sum_{i=1}^m \max\{0, 1 - y^{(i)} w^T \phi(x^{(i)})\}$$

Z uwagi na relatywnie spory rozmiar zbioru treningowego algorytm uczenia zajmował więcej czasu niż te we wcześniejszych miniprojektach, jednak osiągał on całkiem zadowalające rezultaty. 5000 iteracji zajmowało mi ok. 1 min 15 s.



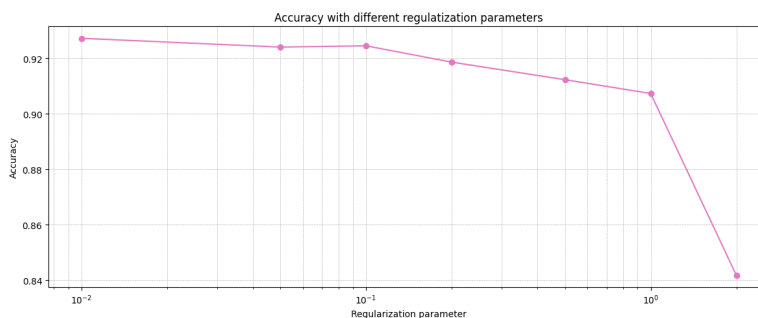
Rysunek 1: Strata na zbiorze treningowym podczas uczenia



Rysunek 2: Dokładność na zbiorze walidacyjnym podczas uczenia

Zauważyłem, że cokolwiek bym nie robił to strata nigdy nie spada poniżej 2500. Nie pomagały również algorytmy na bieżąco zarządzające **learning rate**. Jednak po 1000 iteracjach zarówno gradient wolno spada, jak i dokładność nie idzie do przodu, więc uznałem 2500 iteracji za wystarczającą ilość.

Aby uniknąć przeuczenia, w algorytmie uwzględniłem **regularyzację L2**, jednak nie dawała ona kompletnie żadnej poprawy. Poniżej przedstawiam rezultaty gdy wyznaczałem współczynnik regularyzacji na zbiorze walidacyjnym.



Rysunek 3: Dokładność na zbiorze walidacyjnym względem współczynnika regularyzacji

Za każdym razem najlepsze wyniki dostawałem bez regularyzacji $L2$, zatem do regresji liniowej zdecydowałem się ją odrzucić.

SVM - metody jądrowe

Po napisaniu przeze mnie interfejsu do funkcji ϕ przekształcających wektor cech stwierdziłem, że na start warto sprawdzić jaki efekt uzyskam trenując mój model na zbiorze cech będącym wszystkimi kombinacjami pierwotnych cech o stopniu co najwyżej 2. I owszem, efekt był satysfakcjonujący gdyż uzyskałem w ten sposób dokładność rzędu 93.7%. Pojawił się jednak drobny kłopot – trenowanie tego modelu zamiast 15 sekund zajęło mi 15 minut, a i tak powinienem był go zostawić na jeszcze dłużej bo 1000 iteracji to było za mało. Zdałem sobie wtedy sprawę że wynik ten był spodziewany – zamiast 31 cech mamy teraz 481, dodatkowo łączenie tych funkcji też swoje kosztuje więc algorytm spowolnił 60 krotnie... Stąd podjąłem decyzję, że najlepiej będzie szukać zależności za pomocą funkcji jądrowych.

Wyniki były niesamowite – udało mi się osiągnąć nawet dokładność 96.3%. Jednak sam przebieg algorytmu był wymagający obliczeniowo, pojedynczy model potrafił się uczyć po 5 minut, dlatego zamiast szerszego podsumowania poniżej pokażę wyniki uzyskane przez różne modele.

Na początku porównajmy jak model z jądrem liniowym wypadnie w kontraście do regresji liniowej. Widzimy że dostajemy zbliżone wyniki, jeśli chodzi o dokładność.

Metric	Value
Accuracy	0.9218
Precision	0.9186
Sensitivity (Recall)	0.9432
Specificity	0.8949

Tabela 1: Wyniki modelu z jądrem liniowym

Porównajmy teraz wynik regresji do tego osiągniętego przez jądro kwadratowe. Widzimy że regresja miała jeszcze kilka oczek dokładności do nadgonienia, gdyby się douczyła.

Metric	Value
Accuracy	0.9530
Precision	0.9498
Sensitivity (Recall)	0.9667
Specificity	0.9357

Tabela 2: Wyniki modelu `poly(2, 1)`

Również bardzo ładnie poradził sobie model z jądrem gaussowskim, poniżej wynik jednego z lepszych modeli

Metric	Value
Accuracy	0.9625
Precision	0.9556
Sensitivity (Recall)	0.9781
Specificity	0.9429

Tabela 3: Wyniki modelu `gaussian(0.1)`

Zaskoczeniem dla mnie okazał się gorszy wynik jądra w stylu "wszystko". W retrospekcji mógł on wynikać z przetrenowania tego modelu na danych treningowych.

Metric	Value
Accuracy	0.8241
Precision	0.8255
Sensitivity (Recall)	0.8677
Specificity	0.7694

Tabela 4: Wyniki modelu `poly(3, 1) + gaussian(0.5) + sigmoid`

Kolejnym algorytmem którym się zająłem był algorytm kNN

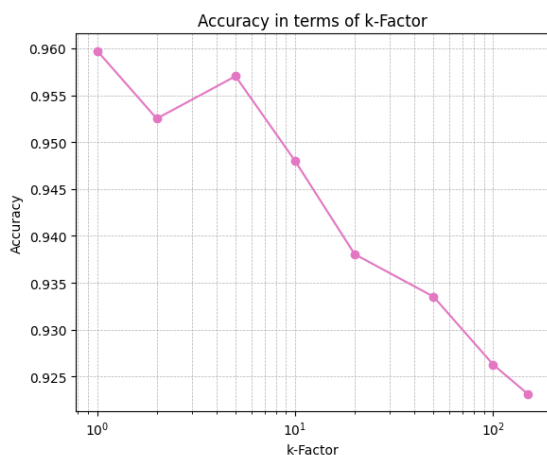
Algorytm kNN

Algorytm ten jest przykładem nieliniowego klasyfikatora danych. W przypadku kNN nie ma za bardzo mowy o uczeniu się – opiera się on o rozpatrywanie średniej spośród k najbliższych sąsiadów. Zatem wymagającą obliczeniowo częścią było szacowanie nowej danej na podstawie zbioru treningowego. Ku mojemu zaskoczeniu nie poradził sobie on wcale najgorzej.

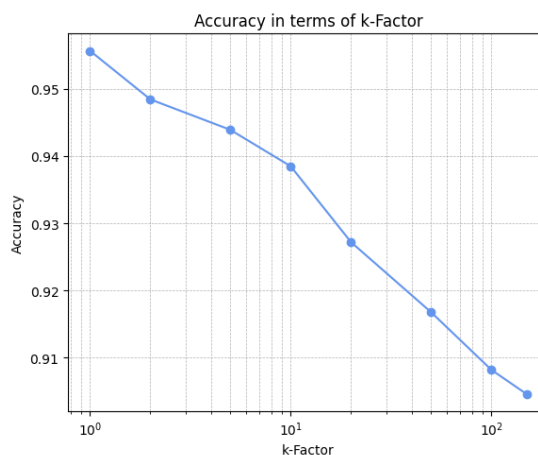
Hiperparametr k wyznaczany był w oparciu o zbiór walidacyjny. Rozpatrywałem różne potencjalne k , jednak trzymając się ograniczenia względem rozmiaru zbioru treningowego, $k \leq \sqrt{|T|}$. Zatem k szukałem wśród $\{1, 2, 5, 10, 20, 50, 100, 150\}$.

Nie zdecydowałem się na napisanie żadnych optymalizacji przyspieszających algorytm, gdyż działał satysfakcjonująco szybko i szkoda by było robić to kosztem jego wyników.

Do porównywania odległości użyłem kilku metryk, między innymi metryki euklidesowej i odległości hamminga. Poniżej znajduje się porównanie wyników moich modeli.

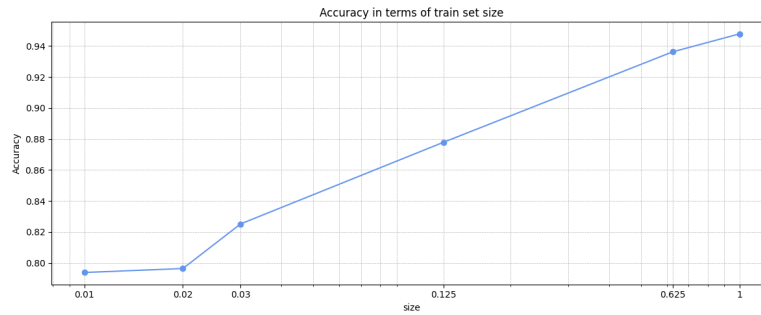


Rysunek 4: Odległość Hamminga



Rysunek 5: Odległość Euklidesowa

Kolejną rzeczą którą chciałem sprawdzić to jak efektywnie uczy się kNN na frakcjach zbioru treningowego. Poniżej przedstawiam uśrednione wyniki dla najlepszego do tej pory modelu i jego trzech uśrednionych przebiegach dla losowo wybranych podzbiorów.



Rysunek 6: Dokładność dla różnych frakcji zbioru treningowego

Chciałbym zwrócić uwagę na to, że potencjalnie mały procent losowo wybranych danych daje już satysfakcjonujące wyniki. Podsumowując algorytm **kNN**, zaskakująco $k = 1$ daje w tym przypadku najlepsze rezultaty i to na poziomie 96% dokładności, a wybór metryki nie grał u mnie większej roli.

Sieci neuronowe

Na zakończenie