

eli**ch Z**

TinyML

Wykorzystanie TensorFlow Lite do uczenia maszynowego na Arduino i innych mikrokontrolerach

> Pete Warden Daniel Situnayake

Tytuł oryginału: TinyML: Machine Learning with TensorFlow Lite on Arduino and Ultra-Low-Power Microcontrollers

Tłumaczenie: Anna Mizerska

ISBN: 978-83-283-8362-3

© 2022 Helion S.A.

Authorized Polish translation of the English edition TinyML ISBN 9781492052043 © 2020 Pete Warden and Daniel Situnayake.

This translation is published and sold by permission of O'Reilly Media, Inc., which owns or controls all rights to publish and sell the same.

All rights reserved. No part of this book may be reproduced or transmitted in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopying, recording or by any information storage retrieval system, without permission from the Publisher.

Wszelkie prawa zastrzeżone. Nieautoryzowane rozpowszechnianie całości lub fragmentu niniejszej publikacji w jakiejkolwiek postaci jest zabronione. Wykonywanie kopii metodą kserograficzną, fotograficzną, a także kopiowanie książki na nośniku filmowym, magnetycznym lub innym powoduje naruszenie praw autorskich niniejszej publikacji.

Wszystkie znaki występujące w tekście są zastrzeżonymi znakami firmowymi bądź towarowymi ich właścicieli.

Autor oraz wydawca dołożyli wszelkich starań, by zawarte w tej książce informacje były kompletne i rzetelne. Nie biorą jednak żadnej odpowiedzialności ani za ich wykorzystanie, ani za związane z tym ewentualne naruszenie praw patentowych lub autorskich. Autor oraz wydawca nie ponoszą również żadnej odpowiedzialności za ewentualne szkody wynikłe z wykorzystania informacji zawartych w książce.

Helion S.A. ul. Kościuszki 1c, 44-100 Gliwice tel. 32 231 22 19, 32 230 98 63 e-mail: *helion@helion.pl* WWW: *https://helion.pl* (księgarnia internetowa, katalog książek)

Drogi Czytelniku! Jeżeli chcesz ocenić tę książkę, zajrzyj pod adres *https://helion.pl/user/opinie/tinyml* Możesz tam wpisać swoje uwagi, spostrzeżenia, recenzję.

Printed in Poland.

- Kup książkę
- Poleć książkę
- Oceń książkę

- Księgarnia internetowa
- Lubię to! » Nasza społeczność

Spis treści

	Wstęp	11
1.	Wprowadzenie	15
	Urządzenia z systemem wbudowanym	17
	Ciągły rozwój	17
2.	Informacje wstępne	19
	Do kogo skierowana jest ta książka?	19
	Jaki sprzęt będzie Ci potrzebny?	20
	Jakie oprogramowanie będzie Ci potrzebne?	21
	Czego nauczysz się dzięki tej książce?	22
3.	Wprowadzenie do uczenia maszynowego	23
	Czym właściwie jest uczenie maszynowe?	24
	Proces uczenia głębokiego	25
	Określenie celu	25
	Zebranie zestawu danych	26
	Zaprojektowanie architektury modelu	28
	Trenowanie modelu	32
	Przekształcenie modelu	37
	Uruchomienie procesu wnioskowania	37
	Ocena i rozwiązanie ewentualnych problemów	38
	Podsumowanie	39
4.	"Witaj, świecie" TinyML: budowa i trenowanie modelu	40
	Co będziemy budować?	41
	Nasz zestaw narzędzi do uczenia maszynowego	43
	Python i Jupyter Notebooks	43
	Google Colaboratory	43
	TensorFlow i Keras	44

	Budowa naszego modelu	44
	Importowanie pakietów	46
	Generowanie danych	48
	Rozdzielanie danych	50
	Definiowanie podstawowego modelu	51
	Trenowanie naszego modelu	55
	Wskaźniki treningu	57
	Wykres historii	58
	Ulepszenie naszego modelu	61
	Test	65
	Konwertowanie modelu na potrzeby TensorFlow Lite	67
	Konwertowanie na plik C	71
	Podsumowanie	71
5.	"Witaj, świecie" TinyML: budowanie aplikacji	72
	Omówienie testów	73
	Dodawanie zależności	74
	Przygotowanie testów	75
	Przygotowanie do rejestrowania danych	75
	Mapowanie naszego modelu	76
	Klasa AllOpsResolver	78
	Alokacja pamięci dla modelu	79
	Tworzenie interpretera	79
	Sprawdzenie tensora wejścia	80
	Uruchamianie procesu wnioskowania	82
	Odczytywanie danych wyjściowych	84
	Uruchamianie testów	86
	Budowa pliku z projektem	89
	Omówienie kodu źródłowego	90
	Początek pliku main_functions.cc	90
	Obsługa wyjścia za pomocą output_handler.cc	94
	Koniec pliku main_functions.cc	94
	Omówienie pliku main.cc	95
	Uruchomienie aplikacji	95
	Podsumowanie	96
6.	"Witaj, świecie" TinyML: uruchomienie aplikacji na mikrokontrolerze	97
	Czym właściwie jest mikrokontroler?	97
	Arduino	99
	Obsługa wyjścia na Arduino	99
	Uruchomienie przykładu	102
	Wprowadzanie własnych zmian	106

	SparkFun Edge	107
	Obsługa wyjścia na SparkFun Edge	107
	Uruchomienie przykładu	110
	Testowanie programu	117
	Sprawdzanie danych o przebiegu programu	117
	Wprowadzanie własnych zmian	117
	Zestaw ST Microelectronics STM32F746G Discovery	118
	Obsługa wyjścia na STM32F746G	118
	Uruchomienie przykładu	122
	Wprowadzanie własnych zmian	124
	Podsumowanie	124
7.	Wykrywanie słowa wybudzającego: budowanie aplikacji	125
	Co będziemy tworzyć?	126
	Architektura aplikacji	127
	Wprowadzenie do naszego modelu	127
	Wszystkie elementy aplikacji	129
	Omówienie testów	131
	Podstawowy przepływ danych	131
	Element dostarczający dane audio	135
	Element dostarczający cechy	136
	Element rozpoznający polecenia	142
	Element reagujący na polecenia	147
	Nasłuchiwanie słów wybudzających	148
	Uruchomienie naszej aplikacji	151
	Uruchomienie aplikacji na mikrokontrolerach	152
	Arduino	152
	SparkFun Edge	158
	Zestaw ST Microelectronics STM32F746G Discovery	168
	Podsumowanie	172
8.	Wykrywanie słowa wybudzającego: trenowanie modelu	173
	Trenowanie naszego nowego modelu	174
	Trenowanie w Colab	174
	Wykorzystanie modelu w naszym projekcie	187
	Zastępowanie modelu	187
	Zmiana etykiet	188
	Zmiany w kodzie command_responder.cc	188
	Inne sposoby uruchamiania skryptów	190
	Zasada działania modelu	192
	Wizualizacja danych wejściowych	192
	Zasada działania generowania cech	195

	Architektura modelu	197
	Dane wyjściowe modelu	200
	Trenowanie modelu z własnymi danymi	201
	Zestaw danych Speech Commands	201
	Trenowanie modelu na własnych danych	202
	Nagrywanie własnych dźwięków	203
	Powiększenie zestawu danych	205
	Architektury modeli	205
	Podsumowanie	206
9.	Wykrywanie osoby: budowanie aplikacji	207
	Co będziemy budować?	208
	Architektura aplikacji	209
	Wprowadzenie do naszego modelu	210
	Wszystkie elementy aplikacji	211
	Omówienie testów	212
	Podstawowy przepływ danych	213
	Element dostarczający obrazy	216
	Element reagujący na wykrycie człowieka	217
	Wykrywanie ludzi	218
	Uruchomienie aplikacji na mikrokontrolerach	221
	Arduino	221
	SparkFun Edge	229
	Podsumowanie	239
10.	Wykrywanie osoby: trenowanie modelu	240
	Wybór maszyny	240
	Konfiguracja instancji Google Cloud Platform	240
	Wybór platformy programistycznej do treningu	248
	Tworzenie zestawu danych	248
	Trenowanie modelu	249
	TensorBoard	251
	Ocena modelu	253
	Eksportowanie modelu do TensorFlow Lite	253
	Eksportowanie do pliku GraphDef Protobuf	253
	Zamrażanie wag	254
	Kwantyzacja i konwertowanie na potrzeby TensorFlow Lite	254
	Konwertowanie na plik źródłowy C	255
	Trenowanie dla innych kategorii	255
	Architektura MobileNet	256
	Podsumowanie	256

11.	Magiczna różdżka: budowanie aplikacji	257
	Co będziemy tworzyć?	260
	Architektura aplikacji	261
	Wprowadzenie do naszego modelu	261
	Wszystkie elementy aplikacji	262
	Omówienie testów	263
	Podstawowy przepływ danych	263
	Element obsługujący akcelerometr	267
	Element przewidujący gesty	268
	Element reagujący na wykrycie gestu	271
	Wykrywanie gestu	271
	Uruchomienie aplikacji na mikrokontrolerach	274
	Arduino	275
	SparkFun Edge	286
	Podsumowanie	300
12.	Magiczna różdżka: trenowanie modelu	
	Trenowanie modelu	302
	Trening w Colab	302
	Inne sposoby uruchamiania skryptów	310
	Zasada działania modelu	310
	Wizualizacja danych wejściowych	310
	Architektura modelu	313
	Trenowanie modelu z własnymi danymi	318
	Przechwytywanie danych	319
	Modyfikacja skryptów trenujących	321
	Trening	322
	Wykorzystanie nowego modelu	322
	Podsumowanie	322
	Uczenie się uczenia maszynowego	323
	Co dalej?	323
13.	TensorFlow Lite dla mikrokontrolerów	324
	Czym jest TensorFlow Lite dla mikrokontrolerów?	324
	TensorFlow	324
	TensorFlow Lite	325
	TensorFlow Lite dla mikrokontrolerów	325
	Wymagania	326
	Dlaczego model potrzebuje interpretera?	328
	Generowanie projektu	329
	Kompilatory	330
	Wyspecjalizowany kod	331

	Pliki Makefile	335
	Pisanie testów	337
	Obsługa nowej platformy sprzętowej	338
	Wyświetlanie rejestru zdarzeń	339
	Wdrożenie funkcji DebugLog()	341
	Uruchamianie wszystkich plików źródłowych	343
	Integracja z plikami Makefile	343
	Obsługa nowego IDE lub kompilatora	344
	Integrowanie zmian w kodzie projektu z repozytoriami	345
	Wnoszenie swojego wkładu do kodu z otwartym źródłem	346
	Obsługa nowego akceleratora sprzętowego	347
	Format pliku	348
	Biblioteka FlatBuffers	349
	Przenoszenie operacji TensorFlow Lite Mobile na wersję dla mikrokontrolerów	355
	Oddzielanie kodu odniesienia	356
	Utworzenie kopii operatora dla mikrokontrolera	356
	Tworzenie wersji testów dla mikrokontrolerów	357
	Tworzenie testu Bazel	358
	Dodanie swojego operatora do obiektu AllOpsResolver	358
	Kompilacja testu pliku Makefile	358
	Podsumowanie	359
14	Drojaktowania włacnych anlikacji TinyMI	260
14.		360
14.	Projektowanie	360 360
14.	Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie?	360 360 361
14.	Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe?	360 360 361 362
14.	Projektowanie Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami	360 360 361 362 362
14.	Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania	360 360 361 362 362 363
14.	Projektowanie Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych	360 360 361 362 362 363 363 364
14.	Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz"	360 360 361 362 362 363 364 365
14.	Projektowanie Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap	360 360 361 362 362 363 363 364 365 366
14.	Projektowanie własnych apikacji mywi Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Ontymalizacia predkości działania programu	360 361 362 362 363 364 365 366 367
14.	Projektowanie własnych apikacji mywi Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Predkość modelu a predkość ogólna aplikacji	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 367
14.	Projektowanie własnych apikacji mywi Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzetu	360 360 361 362 363 364 365 366 367 367 368
14.	Projektowanie własnych apikacji mywi Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzętu Ulepszenia modelu	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 368 368 368
14.	 Projektowanie własnych apikacji mywi Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzętu Ulepszenia modelu Ocena opóźnienia modelu 	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 367 368 368 368 368 368
14.	 Projektowanie własnych apikacji mywi Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzętu Ulepszenia modelu Ocena opóźnienia modelu Przyspieszanie modelu 	360 360 361 362 363 364 365 366 367 368 368 368 369 370
15.	 Projektowanie własnych apikacji mywi	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 368 368 368 368 369 370 370
14.	 Projektowanie własnych dpikacji miymu Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzętu Ulepszenia modelu Ocena opóźnienia modelu Przyspieszanie modelu Kwantyzacja Etap projektowania produktu 	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 368 368 368 369 370 370 370 372
14.	 Projektowanie Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzętu Ulepszenia modelu Ocena opóźnienia modelu Przyspieszanie modelu Kwantyzacja Etap projektowania produktu Optymalizacie kodu 	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 368 368 368 369 370 370 370 372
15.	Projektowanie Własnych aplikacji miymu Projektowanie Czy potrzebny jest mikrokontroler, czy może być większe urządzenie? Co jest możliwe? Podążanie czyimiś śladami Podobne modele do trenowania Sprawdzenie danych Magia "Czarnoksiężnika z krainy Oz" Poprawnie działająca wersja na komputerze jako pierwszy etap Optymalizacja prędkości działania programu Prędkość modelu a prędkość ogólna aplikacji Zmiany sprzętu Ulepszenia modelu Ocena opóźnienia modelu Przyspieszanie modelu Kwantyzacja Etap projektowania produktu Optymalizacje kodu Profilowanie wydainości	360 360 361 362 362 363 364 365 366 367 368 368 368 368 369 370 370 370 370 372 372 372

	Optymalizowanie operacji	374
	Implementacje już zoptymalizowane	375
	Tworzenie własnej zoptymalizowanej implementacji	375
	Wykorzystanie funkcjonalności sprzętu	378
	Akceleratory i koprocesory	378
	Wnoszenie swojego wkładu do kodu z otwartym źródłem	379
	Podsumowanie	380
16.	Optymalizacja poboru mocy	381
	Rozwijanie intuicji	381
	Pobór mocy standardowych elementów	382
	Wybór sprzętu	383
	Pomiar rzeczywistego poboru mocy	384
	Oszacowanie poboru mocy modelu	385
	Ulepszenia związane z zużyciem energii	385
	Cykl pracy	386
	Projektowanie kaskadowe	386
	Podsumowanie	387
17.	Optymalizacja modelu i rozmiaru pliku binarnego	388
	Zrozumienie ograniczeń własnego systemu	388
	Oszacowanie zużycia pamięci	389
	Zużycie pamięci flash	389
	Zużycie pamięci RAM	390
	Szacunkowe wartości dokładności i rozmiaru modelu przy różnych problemach	391
	Model rozpoznający słowa wybudzające	392
	Model predykcyjnego utrzymania	392
	Wykrywanie obecności człowieka	392
	Wybór modelu	393
	Zmniejszenie rozmiaru pliku wykonywalnego	393
	Mierzenie rozmiaru kodu	393
	Ile miejsca zajmuje TensorFlow Lite dla mikrokontrolerów?	394
	OpResolver	394
	Rozmiar pojedynczych funkcji	396
	Stałe w platformie TensorFlow Lite	398
	Naprawdę malutkie modele	399
	Podsumowanie	399
18.	Debugowanie	400
	Różnica w dokładności między treningiem a wdrożeniem	400
	Różnice we wstępnym przetwarzaniu danych	400
	Debugowanie wstępnego przetwarzania danych	401
	Ocena działania programu na urządzeniu docelowym	402

	Różnice liczbowe	403
	Czy różnice stanowią problem?	403
	Ustalenie wskaźnika	403
	Punkt odniesienia	404
	Zamiana implementacji	404
	Tajemnicze awarie	405
	Debugowanie na pulpicie	405
	Sprawdzanie rejestru	405
	Debugowanie metodą strzelby	406
	Błędy związane z pamięcią	407
	Podsumowanie	408
19.	Przenoszenie modelu z TensorFlow do TensorFlow Lite	. 409
	Określenie wymaganych operacji	409
	Operacje obsługiwane w TensorFlow Lite	410
	Przeniesienie wstępnego i końcowego przetwarzania do kodu aplikacji	410
	Implementacja niezbędnych operacji	412
	Optymalizacja operacji	412
	Podsumowanie	412
20.	Prywatność, bezpieczeństwo i wdrażanie	. 413
	Prywatność	413
	PDD	413
	Używanie PDD	415
	Bezpieczeństwo	416
	Ochrona modeli	416
	Wdrożenie	417
	Przejście od płytki do produktu	418
	Podsumowanie	418
21.	Poszerzanie wiedzy	. 419
	Fundacja TinyML	419
	SIG Micro	419
	Strona internetowa TensorFlow	420
	Inne platformy programistyczne	420
	Twitter	420
	Przyjaciele TinyML	420
	Podsumowanie	421
A	Używanie i tworzenie biblioteki Arduino w formacie ZIP	423
В	Przechwytywanie dźwięku na Arduino	. 425

10 Spis treści

ROZDZIAŁ 4. "Witaj, świecie" TinyML: budowa i trenowanie modelu

W rozdziale 3. poznałeś podstawowe koncepcje uczenia maszynowego i ogólny przebieg procesu. W tym i następnym rozdziale zaczniemy wprowadzać tę wiedzę w życie. Zbudujemy i wytrenujemy model od zera, a następnie zintegrujemy go z prostym programem dla mikrokontrolera.

Podczas tego procesu ubrudzisz sobie ręce kilkoma narzędziami programistycznymi, które są używane każdego dnia przez nowatorskich praktyków uczenia maszynowego. Ponadto dowiesz się, jak zintegrować model uczenia maszynowego z programem napisanym w C++ i uruchomić go na mikrokontrolerze, by sterować przepływem prądu w obwodzie. Pierwszy raz poczujesz, jak to jest połączyć sprzęt z uczeniem maszynowym, co powinno Ci się spodobać!

Możesz przetestować swój kod napisany w tych rozdziałach na swoim komputerze z systemem macOS, Linux lub Windows, ale żeby doświadczyć w pełni prezentowanych tutaj umiejętności, będziesz potrzebował jednego z urządzeń z systemem wbudowanym wspomnianych w podpunkcie "Jaki sprzęt będzie Ci potrzebny" w rozdziale 2.:

- Arduino Nano 33 BLE Sense (https://store.arduino.cc/arduino-nano-33-ble-sense-with-headers),
- SparkFun Edge (https://www.sparkfun.com/products/15170),
- zestawu STM32F746G Discovery z mikrokontrolerem i ekranem dotykowym (*https://os.mbed.com/ platforms/ST-Discovery-F746NG/*).

Aby stworzyć nasz model uczenia maszynowego, użyjemy Pythona oraz programów TensorFlow i Google Colaboratory, który jest opartym na chmurze interaktywnym notatnikiem do eksperymentowania z kodem napisanym w języku Python. To kilka z najważniejszych narzędzi używanych na co dzień przez inżynierów uczenia maszynowego, a wszystkie są darmowe.



Zastanawia Cię tytuł tego rozdziału? To już tradycja w programowaniu, że nowa technologia jest wprowadzana za pomocą przykładowego programu, który pokazuje, jak zrobić coś prostego. Często takie zadanie polega na stworzeniu programu, który wyświetla angielskie słowa *Hello, world*! ("Witaj, świecie") (*https://pl.wikipedia.org/wiki/Hello_world*). Nie ma dokładnego odpowiednika w uczeniu maszynowym, ale stosujemy takie określenie, aby się odnieść do prostego, łatwego do odczytania przykładu kompletnej aplikacji TinyML. W tym rozdziale zrealizujemy następujące zadania:

- 1. Uzyskamy prosty zestaw danych.
- 2. Wytrenujemy model uczenia głębokiego.
- 3. Ocenimy skuteczność modelu.
- 4. Przekształcimy model, by móc go uruchomić na urządzeniu docelowym.
- 5. Napiszemy kod procesu wnioskowania, który będzie uruchamiany na urządzeniu docelowym.
- 6. Skompilujemy kod.
- 7. Uruchomimy skompilowany kod na mikrokontrolerze.

Kod, z którego będziemy korzystać, jest dostępny w repozytorium TensorFlow na GitHubie (*https://github.com/tensorflow/tensorflow/tree/master/tensorflow/lite/micro*).

Zalecamy, abyś najpierw przeczytał wszystkie podrozdziały, a dopiero potem spróbował uruchomić kod. Znajdziesz tutaj instrukcje, jak to zrobić. Ale zanim zaczniemy, omówmy, co w ogóle będziemy budować.

Co będziemy budować?

W rozdziale 3. omówiliśmy, jak sieci uczenia głębokiego uczą się znajdować wzorce w swoich danych treningowych do prognozowania. Zaraz wytrenujemy sieć, aby wymodelować bardzo proste dane. Zapewne słyszałeś o funkcji sinus (*https://pl.wikipedia.org/wiki/Funkcje_trygonometryczne*). Jest używana w trygonometrii do opisu własności trójkątów prostokątnych. Naszymi danymi treningowymi będzie sinusoida (*https://pl.wikipedia.org/wiki/Fala_sinusoidalna*), która jest wykresem funkcji sinus w czasie (zobacz rysunek 4.1).



Rysunek 4.1. Fala sinusoidalna

Naszym celem jest wytrenowanie modelu, który może pobrać wartość *x* i przewidzieć jej sinus, *y*. W rzeczywistości, jeżeli chciałbyś wyznaczyć sinus *x*, mógłbyś go po prostu obliczyć. Jednak przez wytrenowanie modelu, by uzyskać przybliżony wynik, możemy pokazać podstawy uczenia maszynowego.

Druga część naszego projektu będzie polegać na uruchomieniu modelu na urządzeniu. Z wyglądu sinusoida jest regularną krzywą, która biegnie od –1 do 1 i z powrotem. Z tego powodu jest idealna do sterowania miłym dla oka pokazem świateł! Dane wyjściowe naszego modelu będą nam służyć do sterowania migającymi diodami LED lub graficzną animacją, w zależności od możliwości urządzenia.

Pod adresem https://github.com/tensorflow/tflite-micro/blob/main/tensorflow/lite/micro/examples/ hello_world/images/animation_on_sparkfun_edge.gif możesz zobaczyć animowany plik GIF pokazujący kod uruchomiony na SparkFun Edge. Rysunek 4.2 przedstawia jedno ujęcie tej animacji dwie zapalone diody LED na płytce SparkFun Edge. Może nie jest to szczególnie praktyczne zastosowanie uczenia maszynowego, ale w duchu przykładów z serii "Witaj, świecie" ten projekt jest prosty, sprawia radość i pomaga przyswoić podstawowe zasady, które musisz znać.



Rysunek 4.2. Kod uruchomiony na SparkFun Edge

Gdy się upewnimy, że nasz podstawowy kod działa, będziemy go wdrażać na trzy różne urządzenia: SparkFun Edge, Arduino Nano 33 BLE Sense i ST Microelectronics STM32F746G Discovery.



Ponieważ przykłady z tej książki są częścią aktywnie rozwijającego się projektu z otwartym źródłem, ciągle się zmieniają, gdyż je optymalizujemy, naprawiamy błędy i dodajemy obsługę kolejnych urządzeń. Prawdopodobnie zauważysz różnice między kodem z książki a najnowszym kodem z repozytorium TensorFlow.¹ Pomimo tego, że kod może się z czasem nieco zmieniać, podstawowe zasady, które tu poznasz, pozostaną niezmienne.

¹ Dodatkowo dla wygody czytelnika przykłady zamieszczone w książce zostały spolonizowane – przyp. red.

Nasz zestaw narzędzi do uczenia maszynowego

Do budowy części opartej na uczeniu maszynowym będziemy korzystać z tych samych narzędzi, z których na co dzień korzystają inżynierowie zajmujący się tym zawodowo. Ten podrozdział to wprowadzenie, które pomoże Ci rozpocząć z nimi pracę.

Python i Jupyter Notebooks

Python jest ulubionym językiem programowania naukowców i inżynierów zajmujących się uczeniem maszynowym. Łatwo się go nauczyć, sprawdza się dobrze w wielu różnych zastosowaniach i ma mnóstwo przydatnych bibliotek dla zadań związanych z danymi i obliczeniami matematycznymi. Ogromna większość badań związana z uczeniem głębokim jest wykonywana z użyciem Pythona, a badacze często dzielą się kodem źródłowym Pythona stworzonych przez siebie modeli.

Python w połączeniu z narzędziem o nazwie Jupyter Notebooks (*https://jupyter.org/*) jest wyjątkowo wygodny. Jest to szczególny format dokumentu, który pozwala na łączenie tekstu, grafiki i kodu, który może być uruchomiony przez kliknięcie przycisku. Notatniki Jupyter są szeroko stosowane jako metoda opisu, wyjaśniania i badania kodu uczenia maszynowego oraz problemów.

Nasz model będziemy tworzyć w notatniku Jupyter, który umożliwia robienie niesamowitych rzeczy w celu wizualizacji naszych danych podczas tworzenia oprogramowania, w tym tworzenie wykresów, które pokazują dokładność i zbieżność modelu.

Jeśli masz już jakieś doświadczenie programistyczne, łatwo nauczysz się pisać i czytać kod Pythona. Nie powinieneś mieć problemów z tym projektem.

Google Colaboratory

Do uruchamiania naszego notatnika będziemy używać narzędzia, które nazywa się Colaboratory (*https://colab.research.google.com/notebooks/intro.ipynb*), w skrócie Colab. To narzędzie zostało stworzone przez Google i zapewnia środowisko online do uruchamiania notatników Jupyter. Jest dostępne za darmo, by wspierać badania i rozwój uczenia maszynowego.

Kiedyś musiałeś stworzyć notatnik lokalnie, na swoim komputerze. To wymagało instalacji wielu zależności, takich jak biblioteki Pythona, i zdarzało się, że była to droga przez mękę. Dzielenie się notatnikiem z innymi ludźmi również było trudne, gdyż mogli mieć różne wersje zależności, co wiązało się z niespodziewanym działaniem notatnika. Ponadto uczenie maszynowe wymaga sporej mocy obliczeniowej, zatem trenowanie modeli wykonywane lokalnie na komputerze może być wolne.

Colab umożliwia uruchamianie notatników na mocnym sprzęcie Google, bez żadnych dodatkowych kosztów. Możesz edytować i otwierać swoje notatniki w dowolnej przeglądarce i możesz się nimi dzielić z innymi ludźmi, którzy mają gwarancję, że otrzymają takie same rezultaty jak Ty. Możesz nawet skonfigurować Colab, by uruchamiać kod na specjalnie przyspieszonym sprzęcie, dzięki czemu można przeprowadzić trening szybciej niż na zwykłym komputerze.

TensorFlow i Keras

TensorFlow (*https://www.tensorflow.org/*) to zestaw narzędzi do budowy, trenowania, oceny i wdrażania modeli uczenia maszynowego. Pierwotnie rozwijane przez Google, teraz jest projektem z otwartym źródłem, budowanym i utrzymywanym przez tysiące współautorów na całym świecie. To najpopularniejsza i powszechnie stosowana platforma programistyczna do uczenia maszynowego. Większość twórców oprogramowania korzysta z TensorFlow przez jego biblioteki Pythona.

TensorFlow robi wiele różnych rzeczy. W tym rozdziale będziemy korzystać z interfejsu Keras (*https://www.tensorflow.org/guide/keras/sequential_model*), API wysokiego poziomu (interfejsu programowania aplikacji), który ułatwia budowanie i trenowanie sieci uczenia głębokiego. Będziemy również korzystać z TensorFlow Lite (*https://www.tensorflow.org/lite*), zestawu narzędzi do wdrażania modeli TensorFlow na urządzenia mobilne i z systemem wbudowanym, by uruchamiać nasz model bezpośrednio na urządzeniu.

W rozdziale 13. omówimy TensorFlow bardziej szczegółowo. Na tym etapie powinieneś wiedzieć, że to narzędzie daje dużo możliwości i jest wykorzystywane przez profesjonalistów, i że będzie spełniać Twoje wymagania zarówno na początku Twojej drogi, jak i wtedy, gdy już będziesz ekspertem w dziedzinie uczenia głębokiego.

Budowa naszego modelu

Przejdziemy teraz przez proces budowania, trenowania i przekształcania naszego modelu. W tym rozdziale zawrzemy cały kod, ale możesz również wykonywać zadania równolegle z czytaniem i uruchamiać kod na bieżąco w programie Colab.

Najpierw otwórz notatnik (https://github.com/tensorflow/tflite-micro/blob/main/tensorflow/lite/micro/ examples/hello_world/train/train_hello_world_model.ipynb). Gdy strona się otworzy, kliknij przycisk Run in Google Colab (uruchom w Google Colab), który pokazano na rysunku 4.3. W ten sposób notatnik zostanie skopiowany z GitHuba na Colab, gdzie będziesz mógł go uruchamiać i edytować.



Rysunek 4.3. Przycisk Run in Google Colab

Domyślnie notatnik poza kodem zawiera próbkę danych wyjściowych, których powinieneś się spodziewać po uruchomieniu kodu. Jako że w tym rozdziale będziemy stopniowo wykonywać ten kod, usuńmy je wszystkie, by wrócić do stanu początkowego. Aby to zrobić, w menu programu Colab kliknij *Edytuj*, a następnie wybierz *Wyczyść wszystkie dane wyjściowe*, tak jak po-kazano na rysunku 4.4.

Problemy z wgraniem notatnika

W czasie gdy ta książka powstawała, podczas wyświetlania notatników Jupyter często występował błąd (*https://github.com/jupyter/notebook/issues/3035*, opis błędu w języku angielskim). Jeśli próbując otworzyć notatnik, widzisz informację typu "Coś poszło nie tak. Wgrać ponownie?", możesz otworzyć go bezpośrednio w programie Colab. Skopiuj fragment adresu URL notatnika na GitHubie, bez części początkowej *https://github.com/*:

/tensorflow/tflite-micro/blob/main/tensorflow/lite/micro/examples/hello_world/train/ train_hello_world_model.ipynb

Następnie dodaj go do *https://colab.research.google.com/github/*, a w rezultacie otrzymasz pełny adres URL:

https://colab.research.google.com/github/tensorflow/tflite-micro/blob/main/tensorflow/ lite/micro/examples/hello_world/train/train_hello_world_model.ipynb

Skopiuj powyższy odnośnik i wklej go w pasku adresu swojej przeglądarki, by otworzyć notatnik bezpośrednio w Colab.

	Plik	Edytuj Widok Wstaw Środowisko w	ykonawcze N	arzędzia
≣	Spis tre			st
	Train a			
Q	Microc	Zaznacz wszystkie komórki	Ctrl+Shift+A	0:000
	Co	Wytnii komórke lub zaznaczenie		Sim
$\langle \rangle$	Se	Skopiuj komórke lub zaznaczenie		ok dem
-	Da	Wklei		ollers.
_		Usuń zaznaczone komórki	Ctrl+M D	ng netw
		Znajdź i zamień	Ctrl+H	is will r
		Znajdź następne	Ctrl+G	reated
	Tra	Znajdź poprzednie	Ctrl+Shift+G	
		Ustawienia notatnika		oogle Cola
		Wyczyść wszystkie dane wyjściowe	D	e De
	Tra	inning a Larger Woger	45	1

Rysunek 4.4. Opcja Wyczyść wszystkie dane wyjściowe

Dobra robota. Nasz notatnik jest teraz gotowy do pracy!



Jeśli masz już pewne doświadczenie z uczeniem maszynowym, TensorFlow i interfejsem Keras, możesz przejść do podrozdziału, w którym przekształcamy nasz model na potrzeby TensorFlow Lite — "Konwertowanie modelu na potrzeby TensorFlow Lite". W programie Colab zaś przewiń w dół, do nagłówka *Generate a TensorFlow Lite Model* (generowanie modelu TensorFlow Lite).

Importowanie pakietów

Nasze pierwsze zadanie polega na zaimportowaniu wszystkich niezbędnych zależności. W notatnikach Jupyter tekst i kod są umieszczone w **komórkach**. Są komórki *kodu* z wykonywalnym kodem Pythona i komórki *tekstowe*, które zawierają sformatowany tekst.

Nasza pierwsza komórka kodu znajduje się w punkcie *Import Dependencies* (import pakietów). Zawarty w niej kod ustawia wszystkie potrzebne biblioteki do wytrenowania i przekształcenia naszego modelu. Oto kod:

```
# TensorFlow jest biblioteką uczenia maszynowego z otwartym źródłem
! pip install tensorflow==2.4.0
import tensorflow as tf
# Keras to wysokopoziomowe API TensorFlow do uczenia głębokiego
from tensorflow import keras
# Numpy to biblioteka do obliczeń matematycznych
import numpy as np
# Pandas to biblioteka do przetwarzania danych
import pandas as pd
# Matplotlib to biblioteka ułatwiająca tworzenie wykresów
import matplotlib.pyplot as plt
# Math to biblioteka Pythona zawierająca działania matematyczne
import math
```

W Pythonie wyrażenie import wgrywa biblioteki, dzięki czemu można z nich korzystać w kodzie. Z kodu i komentarzy możesz wywnioskować, że ta komórka wykonuje następujące zadania:

- Instaluje TensorFlow 2.4.0 za pomocą polecenia pip menedżera pakietów dla Pythona.
- Importuje biblioteki TensorFlow, NumPy, matplotlib i bibliotekę math Pythona.

Importując bibliotekę, możemy nadać jej skróconą nazwę (alias), tak by później było się łatwiej do niej odwoływać. I tak na przykład w podanym powyżej kodzie używamy import numpy as np, by zaimportować bibliotekę NumPy i nadać jej alias np. W ten sposób w naszym kodzie możemy odwoływać się do niej przez podanie skróconej nazwy np.

Kod w komórkach może być uruchamiany przez kliknięcie przycisku widocznego u góry po lewej stronie, po wybraniu danej komórki. W sekcji *Import Dependencies* kliknij w dowolnym miejscu w pierwszej komórce kodu, by ją wybrać. Na rysunku 4.5 widać, jak wygląda wybrana komórka.

Rysunek 4.5. Komórka importująca zależności po wybraniu

46 | Rozdział 4. "Witaj, świecie" TinyML: budowa i trenowanie modelu

Aby uruchomić kod, kliknij przycisk, który pojawia się po lewej stronie u góry. Gdy kod się wykonuje, wokół przycisku pojawia się animowane kółko, co zostało pokazane na rysunku 4.6.



Rysunek 4.6. Komórka importująca zależności po uruchomieniu

Zależności zaczną się instalować i zobaczysz pojawiające się informacje wyjściowe. Na końcu powinna się wyświetlić linijka informująca o pomyślnym zainstalowaniu biblioteki TensorFlow:

Successfully installed tensorboard-2.4.0 tensorflow-2.4.0 tensorflowestimator-2.4.0

Po wykonaniu komórki, gdy komórka nie jest już wybrana, w lewym górnym rogu wyświetla się cyfra 1, co widać na rysunku 4.7. Ta cyfra wzrasta o jeden po każdym uruchomieniu komórki.

[1]	<pre># TensorFlow is an open source machine learning library ! pip install tensorflow==2.4.0 import tensorflow as tf</pre>
	<pre># Keras is TensorFlow's high-level API for deep learning from tensorflow import keras # Numpy is a math library import numpy as np # Pandas is a data manipulation library import pandas as pd # Matplotlib is a graphing library import matplotlib.pyplot as plt # Math is Python's math library import math</pre>

Rysunek 4.7. Licznik uruchomień komórki widoczny w lewym górnym rogu

Dzięki temu masz informacje, która komórka była już wykonywana i ile razy.

Generowanie danych

Sieci uczenia głębokiego uczą się tworzyć wzorce z dostarczonych danych. Jak już wspomnieliśmy, wytrenujemy sieć w celu przygotowania modelu danych wygenerowanych przez funkcję sinus. W rezultacie otrzymamy model, który pobiera wartość x i przewiduje jej sinus — y.

Zanim przejdziemy dalej, potrzebujemy danych. W rzeczywistym zastosowaniu pewnie zbieralibyśmy dane z czujników i rejestratorów procesu produkcyjnego. Jednak w tym przykładzie użyjemy prostego kodu do wygenerowania zestawu wartości.

Kod w następnej komórce jest za to odpowiedzialny. Planujemy wygenerować 1000 wartości, które reprezentują losowe punkty na sinusoidzie. Spójrzmy na rysunek 4.8, by przypomnieć sobie, jak wygląda fala sinusoidalna.



Rysunek 4.8. Sinusoida

Każdy pełny cykl fali jest nazywany **okresem**. Z wykresu możemy odczytać, że jeden okres powtarza się co mniej więcej 6 jednostek na osi *x*. Właściwie okres sinusoidy wynosi $2 \cdot \pi$ lub 2π .

W celu uzyskania pełnej sinusoidy z danymi, z którymi warto przeprowadzić trening, nasz kod wygeneruje losowe wartości x od 0 do 2π . Następnie dla każdej z tych wartości obliczy sinusa.

Oto cały kod dla tej komórki, który wykorzystuje bibliotekę NumPy (np, zaimportowanej na początku), by wylosować liczby i obliczyć wartość sinusa:

```
# Wygenerujemy taką liczbę losowych danych.
SAMPLES = 1000
# Ustawienie wartości ziarna, abyśmy otrzymywali te same liczby losowe przy każdym uruchomieniu notatnika.
# Można podać dowolną liczbę.
SEED = 1337
np.random.seed(SEED)
tf.random.set_seed(SEED)
# Wygenerowanie równomiernie rozłożonego zestawu liczb losowych z zakresu od 0 do 2π, co pokrywa cały okres sinusoidy
x_values = np.random.uniform(low=0, high=2*math.pi, size=SAMPLES)
# Przetasowanie liczb, by nie były ustawione w kolejności
```

```
np.random.shuffle(x values)
```

```
# Obliczenie wartości sinusa
y_values = np.sin(x_values)
# Tworzenie wykresu danych. Argument 'b.' oznacza, że dane wykresu będą zaznaczone za pomocą niebieskich kropek
plt.plot(x_values, y_values, 'b.')
plt.show()
```

Poza tym, co już powiedzieliśmy, jest jeszcze kilka kwestii, które warto poruszyć. Przede wszystkim zauważysz, że używamy metody np.random.uniform(), by wygenerować nasze losowe wartości *x*. Ta metoda zwraca tablicę losowych liczb z określonego zakresu. Biblioteka NumPy zawiera wiele przydatnych metod, które działają na całych tablicach wartości, co jest bardzo wygodne, gdy pracujemy z danymi.

Po drugie, po wygenerowaniu danych tasujemy je. Jest to ważne, gdyż trenowanie w uczeniu głębokim zależy od dostarczonych danych, które są ułożone w naprawdę losowy sposób. Jeśli dane byłyby podane w kolejności, otrzymany model byłby mniej dokładny.

Następnie zauważ, że używany metody sin() z biblioteki NumPy, by obliczyć wartości sinusa. Biblioteka, o której tu mowa, może to zrobić za nas dla wszystkich naszych wartości *x* naraz, zwracając tablicę. Biblioteka NymPy jest świetna!

Na koniec zobaczysz pewien tajemniczy kod wywołujący plt, co jest naszym aliasem dla biblioteki *matplotlib*:

```
# Tworzenie wykresu danych. Argument 'b.' oznacza, że dane wykresu będą zaznaczone za pomocą niebieskich kropek.
plt.plot(x_values, y_values, 'b.')
plt.show()
```

Co ten kod robi? Tworzy wykres naszych danych. Jedną z najlepszych zalet notatników Jupyter jest to, że mogą wyświetlać grafikę, która jest wynikiem działania wykonanego kodu. Biblioteka *matplotlib* jest doskonałym narzędziem do tworzenia wykresów na podstawie danych. Jako że wizualizacja danych jest kluczową częścią procesu uczenia maszynowego, będzie to niesamowicie pomocne podczas treningu naszego modelu.

By wygenerować dane i przedstawić je w formie wykresu, uruchom kod w komórce. Gdy kod się wykona, pod kodem powinieneś zobaczyć wykres, taki jak ten pokazany na rysunku 4.9.



Rysunek 4.9. Wykres wygenerowanych danych

To są nasze dane! Jest to wybór losowych punktów wzdłuż płynnej fali sinusoidalnej. Moglibyśmy ich użyć, by wytrenować nasz model. Jednak to byłoby zbyt łatwe. Jedną z najbardziej fascynujących rzeczy w uczeniu głębokim jest zdolność wykrywania wzorców w zagmatwanych danych. Dzięki temu modele mogą prognozować, nawet jeśli są wytrenowane na nieuporządkowanych danych. Aby to udowodnić, dodajmy losowego szumu do naszych danych i narysujmy kolejny wykres.

```
# Dodanie małej losowej liczby do wartości y
y_values += 0.1 * np.random.randn(*y_values.shape)
# Wykres naszych danych
plt.plot(x_values, y_values, 'b.')
plt.show()
```

Uruchom tę komórkę i spójrz na rezultat, pokazany również na rysunku 4.10.



Rysunek 4.10. Wykres danych po dodaniu szumu

O wiele lepiej! Nasze punkty są teraz rozłożone wokół sinusoidy i nie tworzą już sinusoidy bez zakłóceń. To znacznie bardziej oddaje rzeczywistość, w której dane są ogólnie dość zagmatwane.

Rozdzielanie danych

Może pamiętasz z poprzedniego rozdziału, że zestaw danych dzielimy na trzy części: *trening*, *walidację* i *test*. W celu oceny dokładności trenowanego przez nas modelu musimy porównać jego prognozy z rzeczywistymi danymi i zobaczyć, jak się do siebie mają.

Taka ocena odbywa się w trakcie treningu (wtedy nazywamy ją walidacją) i po (wtedy mówimy o testach). To ważne, by w każdym z tych dwóch przypadków użyć świeżych danych, które nie były wykorzystane podczas trenowania modelu.

Aby się upewnić, że mamy dane, których możemy użyć do oceny, część z nich odłożymy przed rozpoczęciem treningu. Zarezerwujmy 20% danych na walidację i kolejne 20% na test. Pozostałe 60% wykorzystamy do wytrenowania modelu. Jest to typowy podział w procesie trenowania.

Poniżej pokazany kod dzieli nasze dane, a następnie tworzy wykres, na którym każda część danych jest zaznaczona innym kolorem.

```
# Użyjemy 60% z naszych danych do trenowania, a 20% do testów.
# Pozostałe 20% zostanie użyte do walidacji. Oblicz indeks początku każdej części.
TRAIN_SPLIT = int(0.6 * SAMPLES)
TEST_SPLIT = int(0.2 * SAMPLES + TRAIN_SPLIT)
```

```
# Użyj np.split, by podzielić dane na trzy części.
```

```
# Drugim argumentem metody np.split jest tablica indeksów, zawierająca indeksy miejsc, w których tablica ma się podzielić.
# Musimy podać dwa indeksy, by dane zostały podzielone na trzy części.
x_train, x_validate, x_test = np.split(x_values, [TRAIN_SPLIT, TEST_SPLIT])
y_train, y_validate, y_test = np.split(y_values, [TRAIN_SPLIT, TEST_SPLIT])
# Upewnij się, że nasze dane poprawnie się podzieliły.
assert (x_train.size + x_validate.size + x_test.size) == SAMPLES
# Narysuj wykres, gdzie dane z każdej części będą oznaczone innym kolorem.
plt.plot(x_train, y_train, 'b.', label="Trening")
plt.plot(x_validate, y_validate, 'y.', label="Walidacja")
plt.plot(x_test, y_test, 'r.', label="Test")
plt.legend()
plt.show()
```

W celu podzielenia naszych danych użyjemy innej przydatnej metody z biblioteki NumPy — split(). Ta metoda pobiera tablicę danych i tablicę indeksów, a następnie dzieli dane na części według podanych indeksów.

Uruchom tę komórkę, by zobaczyć wynik podziału. Każdy typ danych jest przedstawiony za pomocą innego koloru (lub odcienia, jeśli czytasz drukowaną wersję tej książki), co widać na rysunku 4.11.



Rysunek 4.11. Dane wykresu podzielone na zestawy treningowe, walidacyjne i testowe

Definiowanie podstawowego modelu

Teraz, gdy mamy nasze dane, musimy stworzyć model, który wytrenujemy.

Stworzymy model pobierający wartość wejściową (w tym przypadku *x*), której użyje do przewidzenia liczbowej wartości wyjściowej (sinusa dla *x*). Taki typ problemu nazywamy **regresją**. Modele regresji możemy wykorzystać do każdego typu zadań, w którym wymagana jest liczbowa wartość wyjściowa. Na przykład model regresji mógłby przewidzieć prędkość w kilometrach na godzinę, z jaką biegnie dana osoba, na podstawie danych z akcelerometru.

By stworzyć model, zaprojektujemy prostą sieć neuronową. Model korzysta z warstw neuronów, by spróbować nauczyć się wzorców w danych treningowych, dzięki czemu będzie mógł przewidywać.

Potrzebny do tego kod jest dość prosty. Korzysta z Keras (*https://www.tensorflow.org/guide/keras/ sequential_model*), wysokiego poziomu API oferowanego przez TensorFlow do tworzenia sieci uczenia głębokiego.

```
# Będziemy korzystać z API Keras, by stworzyć prostą architekturę modelu.
from tf.keras import layers
model_1 = tf.keras.Sequential()
# Pierwsza warstwa pobiera na wejściu skalar i przekazuje go do 16 neuronów. Neurony decydują, czy się aktywować,
# z wykorzystaniem funkcji aktywacji 'relu'.
model_1.add(layers.Dense(16, activation='relu', input_shape=(1,)))
# Ostatnia warstwa składa się z pojedynczego neuronu, gdyż na wyjściu chcemy otrzymać jedną liczbę.
model_1.add(layers.Dense(1))
# Kompilacja modelu za pomocą standardowego optymalizatora i funkcji straty
model_1.compile(optimizer='rmsprop', loss='mse', metrics=['mae'])
```

```
# Wyświetlenie podsumowania architektury modelu
model 1.summary()
```

Najpierw za pomocą Keras tworzymy model sekwencyjny (Sequential), co oznacza po prostu model, w którym każda warstwa neuronów jest ułożona na kolejnej, tak jak widzieliśmy na rysunku 3.1. Następnie definiujemy dwie warstwy. Oto definicja pierwszej z nich:

model_1.add(layers.Dense(16, activation='relu', input_shape=(1,)))

Pierwsza warstwa ma pojedyncze wejście — nasz x — i 16 neuronów. Jest to gęsta warstwa (Dense), zwana również *w pełni połączoną*, co oznacza, że wartość wejściowa będzie przekazywana do każdego z neuronów podczas procesu wnioskowania. Każdy neuron do pewnego stopnia zostanie *aktywowany*. Poziom aktywacji danego neuronu zależy zarówno od jego *wagi*, jak i *wartości przesunięcia* uzyskanych podczas treningu i w wyniku działania **funkcji aktywacji**. Poziom aktywacji neuronu ma wartość liczbową.

Aktywacja jest obliczana z prostego wzoru wyrażonego za pomocą Pythona. Nigdy nie będziemy musieli sami pisać do tego kodu, gdyż to działanie jest obsługiwane przez TensorFlow i Keras, ale warto, żebyś znał ten wzór, gdy będziesz wiedział już więcej o uczeniu głębokim.

```
activation = activation_function((input * weight) + bias)
```

By obliczyć poziom aktywacji neuronu (activation), jego wejście (input) jest mnożone przez jego wagę (weight), a do wyniku dodawana jest wartość przesunięcia (bias). Obliczona wartość jest przekazywana do funkcji aktywacji (activation_function). Otrzymany wynik jest poziomem aktywacji neuronu.

Funkcja aktywacji jest funkcją matematyczną służącą do nadania kształtu danej wyjściowej neuronu. W naszej sieci używamy funkcji aktywacji o nazwie **poprawiona funkcja liniowa** (ReLU, ang. *rectified linear unit*). W interfejsie Keras funkcja ta jest określana przez argument activation=relu.

52 | Rozdział 4. "Witaj, świecie" TinyML: budowa i trenowanie modelu

ReLU jest prostą funkcją. Oto jej implementacja w Pythonie:

```
def relu(input):
    return max(0.0, input)
```

ReLU zwraca większą wartość z dwóch podanych: zero lub wartość wejściową. Jeśli na wejściu jest liczba ujemna, funkcja ReLU zwraca zero. Jeśli na wejściu jest liczba dodatnia, ReLU zwraca ją w niezmienionej postaci.

Rysunek 4.12 pokazuje dane zwracane przez funkcję ReLU dla zakresu wartości wejściowych.



Rysunek 4.12. Wykres funkcji ReLU dla wartości wejściowych z zakresu od –10 do 10

Bez funkcji aktywacji wyjście neuronu byłoby zawsze funkcją liniową swojego wejścia. W rezultacie sieć mogłaby modelować jedynie zależności liniowe, w których stosunek między *x* a *y* pozostaje taki sam przez cały zakres wartości. To uniemożliwiłoby sieci wymodelowanie naszej sinusoidy, gdyż fala sinusoidalna jest nieliniowa.

Jako że ReLU nie jest liniowa, pozwala mnożyć warstwy neuronów, by połączyć ich siły i tworzyć modele złożonych nieliniowych zależności, w których wartość y nie rośnie o tę samą liczbę przy każdym wzroście x.



Istnieją inne funkcje aktywacji, ale ReLU jest stosowana najczęściej. W Wikipedii, w artykule o funkcjach aktywacji, możesz znaleźć informacje na temat innych możliwości (*https://pl.wikipedia.org/wiki/Funkcja_aktywacji*). Każda funkcja ma swoje wady i zalety, a inżynierowie uczenia maszynowego eksperymentują, by znaleźć najlepszą funkcję aktywacji dla danej architektury.

Liczby aktywacji z naszej pierwszej warstwy będą przekazane jako dane wejściowe do drugiej warstwy, która jest zdefiniowana przez następującą linijkę:

```
model_1.add(layers.Dense(1))
```

Ponieważ ta warstwa ma tylko jeden neuron, przyjmie 16 wartości wejściowych od każdego neuronu z poprzedniej warstwy. Jej celem jest połączenie wszystkich aktywacji z poprzedniej warstwy w jedną wartość wyjściową. Jako że jest to nasza warstwa wyjścia, nie określamy żadnej funkcji aktywacji — chcemy dostać nieprzetworzony wynik. Ze względu na to, że ten neuron ma wiele wejść, dla każdego z nich ma określoną wagę. Wyjście neuronu jest obliczane według następującego wzoru:

```
# Wejścia i wagi są 16-elementowymi tablicami biblioteki NumPy.
output = sum((inputs * weights)) + bias
```

Wyjście (output) jest obliczane przez pomnożenie każdego wejścia (inputs) przez odpowiadającą mu wagę (weights) i zsumowanie wyników (sum), a następnie dodanie przesunięcia (bias) neuronu.

Przesunięcia i wagi sieci są efektem procesu trenowania. Pokazany wcześniej w tym rozdziale krok kompilacji (compile()) w kodzie ustawia kilka ważnych argumentów wykorzystywanych w procesie uczenia i przygotowuje model do treningu.

```
model_1.compile(optimizer='rmsprop', loss='mse', metrics=['mae'])
```

Argument optimizer określa algorytm, który dostosuje sieć do wymodelowania danych wejściowych podczas treningu. Jest wiele możliwości, a znalezienie najlepszej z nich sprowadza się do przeprowadzenia wielu prób. O dostępnych opcjach możesz przeczytać w dokumentacji (w języku angielskim) interfejsu Keras (*https://keras.io/api/optimizers/*).

Argument 1oss określa metodę używaną podczas treningu do obliczenia, jak daleko prognozy sieci są od rzeczywistości. Taka metoda jest nazywana **funkcją straty**. Tutaj używamy metody mse (ang. *mean squared error*, błąd średniokwadratowy). Ta funkcja straty jest stosowana w przypadku problemów regresji, gdy próbujemy przewidzieć liczbę. W interfejsie Keras jest wiele dostępnych funkcji straty, które są wymienione w dokumentacji (*https://keras.io/api/losses*/, strona w języku angielskim).

Argument metrics pozwala na określenie dodatkowych funkcji, które są używane do oceny wydajności modelu. Podajemy funkcję mae (ang. *mean absolute error*, średni błąd bezwzględny), która jest pomocna w mierzeniu osiągnięć modelu regresji. Ten wskaźnik będzie brany pod uwagę podczas treningu i będziemy mieć do niego dostęp po zakończeniu treningu.

Po skompilowaniu naszego modelu możemy za pomocą poniżej pokazanej linijce wyświetlić kilka informacji na temat jego architektury:

```
# Wyświetlenie podsumowania architektury modelu
model_1.summary()
```

Uruchom komórkę w programie Colab, by stworzyć nasz model. W rezultacie zobaczysz następujące dane wyjściowe:

```
Model: "sequential"

Layer (type) Output Shape Param #

dense (Dense) (None, 16) 32

dense_1 (Dense) (None, 1) 17

Total params: 49

Trainable params: 49

Non-trainable params: 0
```

Ta tabela pokazuje warstwy sieci, kształty danych wyjściowych i liczbę ich *parametrów*. Rozmiar sieci — to, jak dużo pamięci zużywa — zależy głównie od liczby jej parametrów, czyli łącznej liczby wag i przesunięć. Ten wskaźnik może być przydatny, gdy mówimy o rozmiarze i złożoności modelu.

W przypadku prostych jak nasz modeli liczba wag może być ustalona przez obliczenie liczby połączeń między neuronami, przy założeniu, że każde połączenie ma wagę.

Sieć, którą właśnie zaprojektowaliśmy, składa się z dwóch warstw. Nasza pierwsza warstwa ma 16 połączeń, między wejściem a neuronami. Nasza druga warstwa ma jeden neuron, który również ma 16 połączeń, po jednym do każdego neuronu pierwszej warstwy. To daje łącznie 32 połączenia.

Skoro każdy neuron ma przesunięcie, sieć ma ich 17, co oznacza, że ma w sumie 32 + 17 = 49 parametrów.

Omówiliśmy kod, który definiuje nasz model. W następnym kroku rozpoczniemy proces trenowania.

Trenowanie naszego modelu

Po zdefiniowaniu naszego modelu nadszedł czas, by go wytrenować, a następie ocenić jego skuteczność. Patrząc na wskaźniki, możemy zadecydować, czy jest wystarczająco dobry lub czy powinniśmy wprowadzić zmiany do projektu i ponownie przeprowadzić trening.

Aby wytrenować model za pomocą interfejsu Keras, wystarczy wywołać metodę fit() i przekazać do niej wszystkie dane i kilka innych ważnych argumentów. Kod w następnej komórce pokazuje, jak to zrobić.

```
history_1 = model_1.fit(x_train, y_train, epochs=1000, batch_size=16,
validation_data=(x_validate, y_validate))
```

Uruchom kod w komórce, by rozpocząć trening. Zobaczysz pojawiające się na bieżąco informacje o przebiegu treningu.

```
Train on 600 samples, validate on 200 samples
Epoch 1/1000
600/600 [=========] - 1s 1ms/sample - loss: 0.7887 - mae: 0.7848 -
val_loss: 0.5824 - val_mae: 0.6867
Epoch 2/1000
600/600 [=========] - 0s 155us/sample - loss: 0.4883 - mae: 0.6194 -
val_loss: 0.4742 - val_mae: 0.6056
```

Nasz model właśnie trenuje. Zajmie to pewien czas, więc czekając, omówmy nasze wywołanie metody fit():

```
history_1 = model_1.fit(x_train, y_train, epochs=1000, batch_size=16,
validation_data=(x_validate, y_validate))
```

Przede wszystkim zauważysz, że wartość zwracaną przez funkcję fit() przypisujemy do zmiennej history_1. Ta zmienna zawiera mnóstwo informacji na temat przebiegu naszego treningu i wyko-rzystamy ją później, by sprawdzić, jak przebiegł.

Następnie przyjrzymy się argumentom funkcji fit():

x_train,y_train

Pierwsze dwa argumenty metody fit() to wartości x i y z naszych danych treningowych. Pamiętaj, że część danych odłożyliśmy do walidacji oraz testowania, więc tylko zestaw treningowy jest użyty do treningu.

epochs

Następny argument określa, ile razy nasz zestaw treningowy przejdzie przez sieć. Im więcej epok, tym dłuższy trening. Możesz pomyśleć, że im więcej model będzie trenował, tym lepiej. Jednak niektóre sieci zaczną przetrenowywać swoje dane po określonej liczbie epok, zatem możemy chcieć skrócić trening.

Co więcej, nawet jeśli model się nie przetrenowuje, sieć po określonej liczbie epok może przestać się ulepszać. Ze względu na to, że trening zajmuje czas i zasoby obliczeniowe, lepiej nie trenować dalej, jeśli nie ma dalszych postępów!

Zaczynamy od 1000 epok. Po zakończeniu treningu możemy przeanalizować nasze wskaźniki, by sprawdzić, czy podana liczba epok jest poprawna.

batch_size

Argument przed zmierzeniem dokładności sieci i przed zaktualizowaniem jej wag i przesunięć określa, jak wiele porcji danych treningowych do niej przekazać. Gdybyśmy chcieli, moglibyśmy podać 1, co oznaczałoby, że przeprowadzilibyśmy proces wnioskowania na pojedynczych danych z każdego źródła, zmierzyli stratę, zaktualizowali wagi i przesunięcia, by następnym razem prognozy były dokładniejsze, a następnie powtarzać te kroki dla reszty danych.

Ponieważ mamy 600 pojedynczych wartości, każda epoka skutkowałaby 600 aktualizacjami sieci. Wymaga to wielu obliczeń, przez co nasz trening trwałby wieki! Alternatywnym rozwiązaniem może być uruchomienie procesu wnioskowania na wielu grupach danych, zmierzenie łącznej straty, a następnie odpowiednie zaktualizowanie sieci.

Jeżeli argument batch_size ustawilibyśmy na 600, każda porcja zawierałaby wszystkie nasze dane treningowe. W ten sposób musielibyśmy zaktualizować naszą sieć tylko raz po każdej epoce — znacznie szybciej. Jednak skutkowałoby to mniej dokładnym modelem. Badania po-kazały, że modele trenowane dużymi porcjami mają mniejszą zdolność do uogólniania nowych danych — są bardziej podatne na przetrenowanie.

Kompromis leży pośrodku. W naszym treningu stosujemy porcję wielkości 16. Oznacza to, że losowo wybierzemy 16 grup danych, uruchomimy proces wnioskowania, obliczymy łączną stratę i zaktualizujemy sieć. Zatem jeśli mamy 600 grup danych treningowych, sieć zostanie zaktualizowana około 38 razy na epokę, czyli o wiele lepiej niż 600.

Przy wybraniu rozmiaru porcji musimy wypośrodkować między wydajnością treningu a dokładnością modelu. Idealny rozmiar modelu będzie się różnił w zależności od modelu. Dobrze jest zacząć od rozmiaru 16 lub 32 i poeksperymentować, by zobaczyć, co działa lepiej.

validation_data

To tutaj podajemy nasz zestaw danych do walidacji. Dane z tego zestawu będą przepuszczane przez sieć podczas całego procesu treningowego, a prognozy sieci będą porównywane z oczekiwanymi wartościami. Wyniki walidacji będziemy mogli sprawdzić w informacjach o przebiegu treningu oraz w obiekcie history_1.

Wskaźniki treningu

Miejmy nadzieję, że trening już się skończył. Jeśli nie, zaczekajmy jeszcze chwilę.

Teraz sprawdzimy kilka różnych wskaźników, by zobaczyć, jak przebiegł proces uczenia. Na początku spójrzmy na informacje z przebiegu treningu. Z nich dowiemy się, jakie sieć robiła postępy w porównaniu ze stanem początkowym.

Oto informacje dotyczące pierwszej i ostatniej epoki:

```
Epoch 1/1000

600/600 [=======] - 1s 1ms/sample - loss: 0.7887 - mae: 0.7848 -

→val_loss: 0.5824 - val_mae: 0.6867

Epoch 1000/1000

600/600 [=======] - 0s 124us/sample - loss: 0.1524 - mae: 0.3039 -

→val_loss: 0.1737 - val_mae: 0.3249
```

Wartości loss, mae, val_loss oraz val_mae mówią nam różne rzeczy.

loss

Jest to wyjście naszej funkcji straty. Używamy błędu średniokwadratowego, który jest wyrażany liczbą dodatnią. Ogólnie im mniejsza wartość straty, tym lepiej, więc jest to dobry wskaźnik do obserwacji.

Porównanie pierwszej i ostatniej epoki pokazuje, że sieć podczas treningu wyraźnie poprawiła swoje wyniki, zmniejszając stratę z około 0,7 do około 0,15. Spójrzmy na inne liczby, by sprawdzić, czy ta poprawa jest wystarczająca!

mae

To jest średni błąd bezwzględny naszych danych treningowych. Pokazuje średnią różnicę między prognozami sieci a spodziewanymi wartościami *y* z danych treningowych.

Możemy się spodziewać, że na początku nasz błąd będzie dość duży, zważywszy na to, że jest oparty na niewytrenowanej sieci. W tym przypadku prognozy sieci są rozbieżne średnio o 0,78, co jest dużą liczbą, gdy zakres akceptowalnych wartości mieści się w zakresie od –1 do 1!

Jednak nawet po szkoleniu nasz średni błąd bezwzględny wynosi około 0,30. Oznacza to, że nasze prognozy różnią się od właściwych o średnio 0,30, a to wciąż jest dość dużo.

val_loss

To jest wartość uzyskana w wyniku działania naszej funkcji straty na danych walidacyjnych. W ostatniej epoce strata treningu (około 0,15) jest nieco mniejsza niż strata walidacji (około 0,17). Jest to oznaka, że nasza sieć może się przetrenowywać, ponieważ działa gorzej na danych, z którymi wcześniej nie miała styczności.

val_mae

To jest średni błąd bezwzględny naszych danych walidacyjnych. Wartość 0,32 jest gorsza niż średni błąd bezwzględny naszych danych treningowych, co jest kolejnym sygnałem, że nasza sieć może się przetrenowywać.

Wykres historii

Jak dotąd jest jasne, że nasz model nie prognozuje zbyt dobrze. Teraz musimy dowiedzieć się dlaczego. W tym celu użyjmy danych zebranych w naszym obiekcie history_1.

Następna komórka wyciąga straty treningu i walidacji z obiektu historii, a potem rysuje na ich podstawie wykres.

```
loss = history_1.history['loss']
val_loss = history_1.history['val_loss']
epochs = range(1, len(loss) + 1)
plt.plot(epochs, loss, 'g.', label='Strata treningu')
plt.plot(epochs, val_loss, 'b', label='Strata walidacji')
plt.title('Strata treningu i walidacji')
plt.ylabel('Epoki')
plt.ylabel('Strata')
plt.legend()
plt.show()
```

Obiekt history_1 zawiera atrybut o nazwie history_1.history, który jest słownikiem wskaźników zebranych podczas treningu i walidacji. Wykorzystamy to do zebrania danych, które przedstawimy na wykresie. Na osi *x* umieścimy numery epok, a na osi *y* straty. Uruchom komórkę, a zobaczysz wykres widoczny na rysunku 4.13.



Rysunek 4.13. Wykres straty treningu i walidacji

Jak widzisz, wartość straty szybko spada przez pierwsze 50 epok, zanim zacznie się spłaszczać. Oznacza to, że model staje się coraz lepszy i prognozuje coraz dokładniej.

Naszym celem jest zatrzymanie treningu, gdy model nie udoskonala się już bardziej lub strata treningu jest mniejsza niż strata walidacji, co oznaczałoby, że model nauczył się przewidywać dane treningowe tak dobrze, że już nie potrafi uogólniać nowych danych. Strata spada drastycznie w pierwszych kilku epokach, przez co reszta wykresu jest niemal nieczytelna. Pomińmy pierwsze 100 epok przez uruchomienie następnej komórki.

```
# Pominięcie pierwszych epok, by wykres był czytelniejszy
SKIP = 100
plt.plot(epochs[SKIP:], loss[SKIP:], 'g.', label='Strata treningu')
plt.plot(epochs[SKIP:], val_loss[SKIP:], 'b.', label='Strata walidacji')
plt.title('Strata treningu i walidacji')
plt.ylabel('Epoki')
plt.ylabel('Strata')
plt.legend()
plt.show()
```

Rysunek 4.14 przedstawia wykres powstały w wyniku działania tej komórki.



Rysunek 4.14. Wykres straty treningu i walidacji z pominięciem pierwszych 100 epok

Po przybliżeniu widać, że strata się zmniejsza aż do około 600. epoki i od tego momentu jest w miarę stabilna. Oznacza to, że prawdopodobnie nie ma sensu trenować naszej sieci tak długo.

Jednak możesz zauważyć również, że najniższa strata wciąż wynosi około 0,15. Ta wartość wydaje się stosunkowo wysoka. Co więcej, wartości straty walidacji konsekwentnie rosną.

Aby dowiedzieć się więcej o działaniu naszego modelu, możemy przygotować wykres innych danych. Tym razem na wykresie umieścimy średni błąd bezwzględny. W tym celu uruchom następną komórkę.

```
# Rysowanie wykresu średniego błędu bezwzględnego, co jest kolejnym sposobem mierzenia błędów w prognozach
mae = history_1.history['mae']
val_mae = history_1.history['val_mae']
plt.plot(epochs[SKIP:], mae[SKIP:], 'g.', label='MAE treningu')
plt.plot(epochs[SKIP:], val_mae[SKIP:], 'b.', label='MAE walidacji')
plt.title('Średni błąd bezwględny treningu i walidacji')
plt.xlabel('Epoki')
plt.label('MAE')
plt.legend()
plt.show()
```

Rysunek 4.15 przedstawia otrzymany wykres.



Rysunek 4.15. Wykres średniego błędu bezwzględnego podczas treningu i walidacji

Wykres średniego błędu bezwzględnego dostarcza nam kolejnych informacji. Widzimy, że średnio dane treningowe pokazują mniejszy błąd niż dane walidacyjne, co może oznaczać, że sieć się przetrenowała lub nauczyła danych tak sztywno, że nie jest w stanie trafnie prognozować na podstawie nowych danych.

Ponadto wartości średniego błędu bezwzględnego są dość wysokie, około 0,31, czyli niektóre z prognoz modelu odbiegają od poprawnego wyniku o 0,31. Jako że oczekujemy wartości z zakresu od –1 do 1, błąd rzędu 0,31 oznacza, że jesteśmy bardzo daleko od dokładnego modelowania sinusoidy.

Aby rzucić więcej światła na to, co się dzieje, możemy narysować wykres prognozy naszej sieci dla danych treningowych w zestawieniu z oczekiwanymi wartościami.

Wykres jest sporządzany w następującej komórce:

```
# Użycie modelu do przewidywania na podstawie naszych danych treningowych
predictions = model_1.predict(x_train)
# Rysowanie wykresu danych wyjściowych w zestawieniu z oczekiwanymi danymi
plt.clf()
plt.title('Wartości spodziewane kontra otrzymane')
plt.plot(x_test, y_test, 'b.', label='Otrzymane')
plt.plot(x_train, predictions, 'r.', label='Spodziewane')
plt.legend()
plt.show()
```

Przez wywołanie metody model_1.predict(x_train) uruchamiamy proces wnioskowania na podstawie wszystkich wartości x z zestawu treningowego. Metoda zwraca tablicę prognoz. Nanieśmy jej elementy na wykres wraz z oczekiwanymi wartościami y z naszego zestawu treningowego. Uruchom kod z komórki, by zobaczyć wykres z rysunku 4.16.



Rysunek 4.16. Wykres wartości prognozowanych w porównaniu z wartościami oczekiwanymi z naszego zestawu treningowego

Ojejku! Z wykresu jasno wynika, że sieć nauczyła się odwzorowywać naszą funkcję sinus w bardzo ograniczony sposób. Prognozy są wysoce liniowe i tylko w niewielu miejscach pasują do oczekiwanych danych.

Sztywność tego dopasowania świadczy o tym, że model nie ma wystarczającej zdolności do nauczenia się pełnej złożoności funkcji sinus i jest w stanie prognozować wartości tylko w nazbyt uproszczony sposób. Po powiększeniu naszego modelu jego skuteczność powinna się poprawić.

Ulepszenie naszego modelu

Mając tę cenną wiedzę, że nasz pierwotny model był za mały, by nauczyć się złożoności naszych danych, możemy spróbować go ulepszyć. Jest to standardowy etap procesu uczenia maszynowego: projekt modelu, ocena skuteczności i wprowadzanie zmian z nadzieją na uzyskanie lepszych wyników.

Prostym sposobem na powiększenie sieci jest dodanie kolejnej warstwy neuronów. Każda warstwa przetwarza dane wejściowe, by otrzymać dane wyjściowe jak najbardziej zbliżone do oczekiwanych wyników. Im więcej warstw sieci, tym bardziej złożone może być przekształcanie danych.

Uruchom następującą komórkę, by zredefiniować nasz model w ten sam sposób co wcześniej, ale z dodatkową warstwą 16 neuronów pośrodku.

```
model_2 = tf.keras.Sequential()
# Pierwsza warstwa pobiera na wejściu skalar i przekazuje go do 16 neuronów.
# Neurony decydują, czy się aktywować, z wykorzystaniem funkcji aktywacji 'relu'.
model_2.add(layers.Dense(16, activation='relu', input_shape=(1,)))
# Druga, nowa warstwa może pomóc sieci nauczyć się bardziej złożonych reprezentacji danych.
```

```
model_2.add(layers.Dense(16, activation='relu'))
```

```
# Ostatnia warstwa składa się z pojedynczego neuronu, gdyż na wyjściu chcemy otrzymać jedną liczbę.
model_2.add(layers.Dense(1))
# Kompilacja modelu za pomocą standardowego optymalizatora i funkcji straty
model_2.compile(optimizer='rmsprop', loss='mse', metrics=['mae'])
```

```
# Wyświetlenie podsumowania dla modelu
model_2.summary()
```

Jak widzisz, kod jest w zasadzie taki sam jak w naszym pierwszym modelu, ale z dodatkową gęstą warstwą (Dense). Uruchommy komórkę, by zobaczyć podsumowanie.

```
Model: "sequential 1"
Layer (type)
          Output Shape Param #
dense 2 (Dense)
                 (None, 16)
                            32
                            272
dense_3 (Dense)
                 (None, 16)
dense 4 (Dense)
                 (None, 1)
                            17
.................
              _____
                          ------
Total params: 321
Trainable params: 321
Non-trainable params: 0
```

Mając dwie warstwy z 16 neuronami, nasz model jest o wiele większy. Ma $(1 \cdot 16) + (16 \cdot 16) + (16 \cdot 1)$ = 288 wag i dodatkowo 16 + 16 + 1 = 33 przesunięcia, co daje w sumie 288 + 33 = 321 parametrów. Nasz pierwotny model miał tylko 49 parametrów, więc nowy model zwiększył się o 555%. Miejmy nadzieję, że ta dodatkowa pojemność pomoże przedstawić złożoność naszych danych.

Następna komórka przeprowadzi trening naszego nowego modelu. Ze względu na to, że nasz pierwszy model przestał ulepszać się tak szybko, skróćmy trening do 600 epok. Uruchom następującą komórkę, by rozpocząć trening:

Po zakończeniu treningu możemy spojrzeć na informacje z ostatniej epoki, aby zobaczyć, czy model stał się lepszy.

```
Epoch 600/600
600/600 [=======] - 0s 150us/sample - loss: 0.0115 - mae: 0.0859 -
∽val_loss: 0.0104 - val_mae: 0.0806
```

O! Możesz łatwo zobaczyć, że zrobiliśmy ogromny postęp — strata walidacji spadła z 0,17 do 0,01, a średni błąd bezwzględny walidacji z 0,32 do 0,08. Wygląda to bardzo obiecująco.

By zobaczyć, jak działa model, uruchommy następną komórkę, by stworzyć te same wykresy co wcześniej. Najpierw narysujemy wykres straty.

```
# Rysowanie wykresu straty, która jest odległością wartości przewidzianej od oczekiwanej podczas treningu i walidacji
loss = history_2.history['loss']
val_loss = history_2.history['val_loss']
epochs = range(1, len(loss) + 1)
plt.plot(epochs, loss, 'g.', label='Strata treningu')
plt.plot(epochs, val_loss, 'b', label='Strata walidacji')
plt.title('Strata treningu i walidacji')
plt.xlabel('Epoki')
plt.ylabel('Strata')
plt.legend()
plt.show()
```

Rysunek 4.17 przedstawia wykres, który jest wynikiem działania kodu tej komórki.



Rysunek 4.17. Wykres wartości straty treningu i walidacji

Następnie narysujemy ten sam wykres strat z pominięciem pierwszych 100 epok, by lepiej widzieć szczegóły.

```
# Pominięcie pierwszych epok, by wykres był czytelniejszy
SKIP = 100
plt.clf()
plt.plot(epochs[SKIP:], loss[SKIP:], 'g.', label=' Strata treningu')
plt.plot(epochs[SKIP:], val_loss[SKIP:], 'b.', label='Strata walidacji')
plt.title('Strata treningu i walidacji')
plt.xlabel('Epoki')
plt.ylabel('Strata')
plt.legend()
plt.show()
```

Rysunek 4.18 przedstawia otrzymany wykres.



Rysunek 4.18. Wykres wartości straty treningu i walidacji z pominięciem pierwszych 100 epok

W końcu rysujemy wykres średniego błędu bezwzględnego dla tego samego zakresu epok.

plt.clf()
Rysowanie wykresu średniego błędu bezwzględnego, co jest kolejnym sposobem mierzenia błędów w prognozach
mae = history_2.history['mae']
val_mae = history_2.history['val_mae']
plt.plot(epochs[SKIP:], mae[SKIP:], 'g.', label='MAE treningu')
plt.plot(epochs[SKIP:], val_mae[SKIP:], 'b.', label='MAE walidacji')
plt.title('Średni błąd bezwględny treningu i walidacji')
plt.xlabel('Epoki')
plt.ylabel('MAE')
plt.legend()
plt.show()

Rysunek 4.19 przedstawia wykres.



Rysunek 4.19. Wykres średniego błędu bezwzględnego podczas treningu i walidacji

Świetne wyniki! Możemy z tych wykresów wyczytać dwie fascynujące informacje:

- Ogólnie wskaźniki są znacznie lepsze dla walidacji niż dla treningu, co oznacza, że sieć się nie przetrenowuje.
- W sumie wartości straty i średniego błędu bezwzględnego są mniejsze.

Możesz się zastanawiać, dlaczego wskaźniki dla walidacji są, ogólnie rzecz biorąc, lepsze niż te dla treningu, a nie takie same. Wynika to z faktu, że wskaźniki dla walidacji są obliczane na końcu każdej epoki, podczas gdy wskaźniki dla treningu są obliczane w jego trakcie. Oznacza to, że walidacja następuje na modelu, który był trenowany nieco dłużej.

Nasz model wydaje się działać bardzo dobrze na podstawie naszych danych walidacyjnych. Jednak aby się upewnić, musimy przeprowadzić ostatni test.

Test

Wcześniej odłożyliśmy 20% naszych danych na potrzeby testu. Jak już mówiliśmy, ważne jest, aby oddzielić dane walidacyjne od testowych. Jako że ulepszaliśmy naszą sieć na podstawie jej działania na danych walidacyjnych, istnieje ryzyko, że przypadkowo przetrenowaliśmy zestaw walidacyjny i model nie będzie w stanie skutecznie przewidywać na podstawie nowych danych. Przez zachowanie świeżych danych i użycie ich do ostatniego testu naszego modelu możemy się upewnić, że tak się nie stało.

Po wykorzystaniu naszych danych testowych musimy powstrzymać chęć ponownego ich użycia do trenowania i ulepszania modelu. Jeśli dokonalibyśmy zmian, które miałyby na celu ulepszenie działania modelu na danych testowych, moglibyśmy je przetrenować. W takim przypadku nie bylibyśmy tego świadomi, gdyż nie mielibyśmy już żadnych niewykorzystanych danych, z którymi moglibyśmy przeprowadzić test.

Oznacza to, że jeśli nasz model działa źle na naszych danych testowych, musimy wrócić do etapu projektowania. Musimy przestać ulepszać model i zastosować całkiem nową architekturę.

Mając to na uwadze, następująca komórka oceni nasz model na podstawie danych testowych:

```
# Obliczenie i wyświetlenie straty naszych danych testowych
loss = model_2.evaluate(x_test, y_test)
# Prognozowanie na podstawie naszych danych testowych
predictions = model_2.predict(x_test)
# Wykres prognoz w porównaniu z rzeczywistymi wartościami
plt.clf()
plt.title('Porównanie prognozy z rzeczywistością')
plt.plot(x_test, y_test, 'b.', label='Rzeczywistość')
plt.plot(x_test, predictions, 'r.', label='Prognoza')
plt.show()
```

Najpierw wywołujemy metodę evaluate() z danymi testowymi, która obliczy wskaźnik straty i średniego błędu bezwzględnego. Dzięki temu będziemy wiedzieć, jak bardzo przewidziane przez model wartości odbiegają od rzeczywistości. Następnie przygotowujemy zestaw prognoz i umieszczamy je na wykresie w zestawieniu z rzeczywistymi wartościami. Teraz możemy uruchomić komórkę, by zobaczyć, jak skutecznie nasz model działa! Najpierw sprawdźmy wyniki metody evaluate().

```
200/200 [======================] - 0s 71us/sample - loss: 0.0103 - mae: 0.0718
```

Widzimy, że zostało ocenionych 200 grup danych, czyli cały zestaw testowy. Każda prognoza zajęła modelowi 71 mikrosekund. Strata wynosiła 0,0103, co jest bardzo dobrym wynikiem i wartością zbliżoną do straty walidacji, wynoszącej 0,0104. Nasz średni błąd bezwzględny, 0,0718, również jest bardzo mały i całkiem zbliżony do swojego odpowiednika uzyskanego na danych walidacyjnych — 0,0806.

Oznacza to, że nasz model działa całkiem sprawnie i się nie przetrenowuje! Jeśli nasz model przetrenowałby dane walidacyjne, moglibyśmy się spodziewać, że wskaźniki naszego zestawu testowego byłyby znacząco gorsze od tych wynikających z walidacji.

Wykres naszych prognoz w porównaniu z wartościami rzeczywistymi, widoczny na rysunku 4.20, wyraźnie pokazuje, jak dobrze nasz model działa.



Rysunek 4.20. Wykres przewidzianych wartości w zestawieniu z rzeczywistymi wartościami dla naszych danych testowych

Widzisz, że w większości kropki przedstawiające *prognozy* tworzą krzywą bez zakłóceń wzdłuż krzywej utworzonej z *rzeczywistych* wartości. Nasza sieć nauczyła się przewidywać sinusoidę, nawet pomimo tego, że dane nie były uporządkowane!

Jeśli jednak przyjrzysz się bliżej, zauważysz pewne niedoskonałości. Szczyt i dołek naszej przewidzianej sinusoidy nie są idealnie gładkie, jak prawdziwa fala sinusoidalna. Nasz model nauczył się zmian w naszych danych treningowych, które są rozłożone losowo. Jest to łagodne przetrenowanie, gdyż zamiast nauczyć się gładkiej funkcji sinus, model nauczył się powielać dokładny kształt danych.

W kontekście naszych potrzeb przetrenowanie nie jest głównym problemem. Naszym celem jest, by model delikatnie rozświetlał oraz wygaszał diodę LED, i nie musi być idealnie płynny, by to osiągnąć.

Jeżeli poziom przetrenowania byłby dla nas problemem, moglibyśmy go rozwiązać przez techniki regularyzacji lub przez uzyskanie większej liczby danych treningowych.

Teraz, gdy jesteśmy już zadowoleni z naszego modelu, przygotujmy go do uruchomienia na docelowym urządzeniu!

Konwertowanie modelu na potrzeby TensorFlow Lite

Na początku tego rozdziału wspomnieliśmy o TensorFlow Lite, który jest zestawem narzędzi do uruchamiania modeli TensorFlow na małych urządzeniach, od telefonów komórkowych po płytki z mikrokontrolerami.

Rozdział 13. szczegółowo omawia TensorFlow Lite dla mikrokontrolerów. Teraz jest ważne, by wiedzieć, że ten program ma dwie główne części:

Konwerter TensorFlow Lite

Zamienia modele TensorFlow na specjalny format zajmujący bardzo mało miejsca w pamięci, by można było go używać na urządzeniach, w których ten zasób jest ograniczony. Co więcej, program ten może zastosować optymalizacje, które jeszcze bardziej zmniejszą rozmiar modelu i sprawią, że będzie działał szybciej na małych urządzeniach.

Interpreter TensorFlow Lite

Uruchamia odpowiednio przekonwertowany model TensorFlow Lite za pomocą najbardziej wydajnych dla danego urządzenia operacji.

Zanim uruchomimy nasz model za pomocą TensorFlow Lite, musimy go odpowiednio przetworzyć. W tym celu użyjemy API konwertera TensorFlow Lite w Pythonie, który bierze nasz model stworzony za pomocą Keras i zapisuje go na dysku w specjalnym formacie *FlatBuffer*, zaprojektowanym w ten sposób, by w wykorzystaniu pamięci był tak wydajny, jak to tylko możliwe. Ponieważ nasz model będziemy wdrażać na urządzeniu z ograniczoną pamięcią, taki format będzie bardzo pomocny! W rozdziale 12. przyjrzymy się bliżej formatowi FlatBuffer.

Poza przekonwertowaniem modelu na wspomniany właśnie format konwerter TensorFlow Lite może również zoptymalizować model, dzięki czemu ten będzie jeszcze mniejszy lub będzie szybciej działał, albo jedno i drugie. Może to się wiązać z mniejszą dokładnością, ale zazwyczaj różnica jest tak mała, że nadal warto. Więcej o optymalizacji możesz przeczytać w rozdziale 13.

Jedną z najbardziej przydatnych technik optymalizacji jest **kwantyzacja**. W modelu wagi i przesunięcia są domyślnie zapisywane jako 32-bitowe liczby zmiennoprzecinkowe, tak by podczas treningu możliwe były obliczenia wymagające dużej dokładności. Kwantyzacja pozwala na zmniejszenie dokładności tych liczb i ich zamianę na 8-bitowe liczby całkowite — czterokrotne zmniejszenie rozmiaru. Ponadto, ponieważ dla procesora obliczenia na liczbach całkowitych są łatwiejsze niż na liczbach zmiennoprzecinkowych, model po kwantyzacji będzie działał szybciej.

Największą zaletą kwantyzacji jest minimalna strata na dokładności. Innymi słowy, gdy chcemy użyć naszego modelu na urządzeniach z małą pamięcią, niemal zawsze warto ją zastosować.

W następnej komórce używamy konwertera, by stworzyć i zapisać dwie nowe wersje naszego modelu: pierwszy przekonwertowany na format FlatBuffer programu TensorFlow Lite, przed optymalizacjami, a drugi po zastosowaniu kwantyzacji.

Uruchom następującą komórkę, aby przekonwertować model na te dwie wersje:

```
# Zamiana modelu na format TensorFlow Lite bez kwantyzacji
converter = tf.lite.TFLiteConverter.from_keras_model(model_2)
tflite model = converter.convert()
# Zapisanie modelu na dysku
open("sine model.tflite", "wb").write(tflite model)
# Zamiana modelu na format TensorFlow Lite z kwantyzacją
converter = tf.lite.TFLiteConverter.from keras model(model 2)
# Optymalizacja z zastosowaniem domyślnych optymalizacji, które zawierają kwantyzację
converter.optimizations = [tf.lite.Optimize.DEFAULT]
# Definicja funkcji generującej, która dostarcza wartości x naszych danych testowych jako reprezentacyjnego zestawu danych,
# i informacja dla konwertera, że ma ich użyć
def representative dataset generator():
  for value in x test:
    # Każda wartość skalarna musi być umieszczona w tablicy 2D, która jest spakowana w listę.
    yield [np.array(value, dtype=np.float32, ndmin=2)]
converter.representative_dataset = representative_dataset_generator
# Konwersja modelu
tflite model = converter.convert()
# Zapisanie modelu na dysku
open("sine model quantized.tflite", "wb").write(tflite model)
```

W celu zastosowania kwantyzacji dla modelu, by działał tak efektywnie, jak to możliwe, musimy zapewnić *reprezentacyjny zestaw danych* — zestaw liczb z pełnego zakresu wartości wejściowych, z którymi model był trenowany.

W poprzedniej komórce możemy jako danych reprezentacyjnych użyć naszych wartości x z danych testowych. Definiujemy funkcję representative_dataset_generator(), która używa operatora yield, by zwracać je jedna po drugiej.

Aby udowodnić, że po konwersji i kwantyzacji modele nadal są dokładne, zastosujemy te obie techniki do prognozowania, a następnie porównamy otrzymane rezultaty z wynikami testowymi. Ze względu na to, że są to modele w formacie TensorFlow Lite, musimy uruchomić model za pomocą interpretera TensorFlow Lite.

Ponieważ wspomniany właśnie interpreter został zaprojektowany głównie ze względu na wydajność, jest trochę bardziej skomplikowany w użyciu niż API Keras. Prognozowanie z naszym modelem Keras wymagało jedynie wywołania metody predict(), do której przekazywaliśmy tablicę danych wejściowych. W przypadku TensorFlow Lite musimy wykonać następujące kroki:

- 1. Utworzenie instancji obiektu Interpreter.
- 2. Wywołanie kilku metod, które przydzielają pamięć dla modelu.
- 3. Zapisanie danych wejściowych w tensorze wejściowym.
- 4. Wywołanie metody.
- 5. Odczytanie danych wyjściowych z tensora otrzymanego na wyjściu.

Wydaje się, że jest dużo do zrobienia, ale nie martw się tym za bardzo na tym etapie, omówimy ten proces w szczegółach w rozdziale 5. Teraz uruchomimy poniżej pokazaną komórkę, by oba modele przygotowały prognozy, które przedstawimy na wykresie w zestawieniu z wynikami z naszego pierwotnego, nieprzetworzonego modelu.

```
# Utworzenie instancji interpretera dla każdego modelu
sine_model = tf.lite.Interpreter('sine_model.tflite')
sine model quantized = tf.lite.Interpreter('sine model quantized.tflite')
# Przypisanie pamięci dla każdego modelu
sine model.allocate tensors()
sine_model_quantized.allocate_tensors()
# Pobranie indeksów tensorów wejściowych i wyjściowych
sine model input index = sine model.get input details()[0]["index"]
sine_model_output_index = sine_model.get_output_details()[0]["index"]
sine model quantized input index = sine model quantized.get input details()[0]["index"]
sine model quantized output index = \
  sine model quantized.get output details()[0]["index"]
# Utworzenie tablic do przechowywania wyników
sine model predictions = []
sine model quantized predictions = []
# Uruchomienie interpretera każdego modelu dla każdej wartości i zapisanie wyników w tablicach
for x value in x test:
  # Utworzenie tensora 2D z bieżącą wartością x
  x value tensor = tf.convert to tensor([[x value]], dtype=np.float32)
  # Zapisanie wartości w tensorze wejściowym
  sine model.set tensor(sine model input index, x value tensor)
  # Uruchomienie procesu wnioskowania
  sine model.invoke()
  # Odczyt prognozy z tensora wyjściowego
  sine model predictions.append(sine model.get tensor(sine model output index)[0])
  # Te same kroki dla modelu po kwantyzacji
  sine model quantized.set tensor(sine model quantized input index, x value tensor)
  sine model quantized.invoke()
  sine_model_quantized_predictions.append(\
      sine model quantized.get tensor(sine model quantized output index)[0])
# Sprawdzenie, jak prognozy pasują do danych
plt.clf()
plt.title('Porównanie różnych modeli z rzeczywistymi wartościami')
plt.plot(x test, y test, 'bo', label='Rzeczywiste')
plt.plot(x_test, predictions, 'ro', label='Oryginalne prognozy')
plt.plot(x_test, sine_model_predictions, 'bx', label='Prognozy modelu Lite')
plt.plot(x test, sine model quantized predictions, 'gx', \
  label='Prognozy po kwantyzacji')
plt.legend()
plt.show()
```

W rezultacie uruchomienia tej komórki otrzymamy wykres pokazany na rysunku 4.21.

Z wykresu wynika, że prognozy oryginalnego modelu, przekonwertowanego modelu i modelu po kwantyzacji są wystarczająco blisko, by różnica między nimi była niedostrzegalna. Wygląda to dobrze!



Rysunek 4.21. Wykres porównujący prognozy modelu z wartościami rzeczywistymi

Skoro kwantyzacja zmniejsza rozmiar modelu, porównajmy oba przekonwertowane modele, by zobaczyć różnicę w rozmiarze. Uruchom następującą komórkę, by obliczyć rozmiar obu modeli i je porównać.

```
import os
basic_model_size = os.path.getsize("sine_model.tflite")
print("Podstawowy model ma %d bajtów" % basic_model_size)
quantized_model_size = os.path.getsize("sine_model_quantized.tflite")
print("Po kwantyzacji model ma %d bajtów" % quantized_model_size)
difference = basic_model_size - quantized_model_size
print("Różnica wynosi %d bajtów" % difference)
```

Na wyjściu powinieneś zobaczyć następujące informacje:

```
Podstawowy model ma 2736 bajtów
Po kwantyzacji model ma 2512 bajtów
Różnica wynosi 224 bajtów
```

Model po kwantyzacji jest mniejszy o 224 bajty od podstawowego modelu TensorFlow Lite, co jest dobrą wiadomością, ale jest to tylko niewielka różnica w rozmiarze. Rozmiar 2,4 kB jest już na tyle mały, że wagi i przesunięcia są tylko ułamkiem całkowitego rozmiaru. Poza wagami model zawiera całą logikę, która tworzy architekturę naszej sieci uczenia głębokiego, znanej jako **graf obliczeniowy**. W przypadku naprawdę małych modeli to może wpływać głównie na rozmiar, a nie wagi modelu, tym samym kwantyzacja przynosi niewielki efekt.

Bardziej złożone modele mają więcej wag, co oznacza, że kwantyzacja oszczędzi znacznie więcej miejsca. Bardziej złożone modele mogą być nawet cztery razy mniejsze.

Bez względu na rzeczywisty rozmiar nasze modele po kwantyzacji będą działać szybciej niż podstawowe modele, co jest istotne, gdy w grę wchodzą malutkie mikrokontrolery.

Konwertowanie na plik C

Ostatni krok w przygotowaniu naszego modelu do użycia z TensorFlow Lite dla mikrokontrolerów polega na przekonwertowaniu go na plik źródłowy C, który może być włączony do naszej aplikacji.

Do tej pory w tym rozdziale używaliśmy API TensorFlow Lite dla Pythona. Dzięki temu mogliśmy używać konstruktora klasy Interpreter, by wgrać z dysku pliki naszego modelu.

Jednak większość mikrokontrolerów nie ma systemu plików, a nawet jakby miały, dodatkowy kod wymagany do wgrania modelu z dysku byłby rozrzutnością, biorąc pod uwagę ograniczone miejsce w pamięci. W zamian stosujemy eleganckie rozwiązanie — dostarczamy model w postaci pliku źródłowego C, który może być bezpośrednio wgrany do pamięci.

W tym pliku model jest zdefiniowany jako tablica bajtów. Na szczęście istnieje wygodne narzędzie uniksowe o nazwie *xxd*, które jest w stanie przekonwertować dany plik na wymagany format.

Następująca komórka uruchamia *xxd* na naszym modelu po kwantyzacji, zapisuje plik wyjściowy pod nazwą *sine_model_quantized.cc* i wyświetla jego zawartość na ekranie.

```
# Instalacja narzędzia xxd, jeśli nie jest dostępne
!apt-get -qq install xxd
# Zapisanie modelu jako pliku źródłowego C
!xxd -i sine_model_quantized.tflite > sine_model_quantized.cc
# Wyświetlenie pliku źródłowego
!cat sine_model_quantized.cc
```

Plik wyjściowy jest bardzo długi, więc nie będziemy go tutaj przytaczać w całości, ale oto wycinek zawierający początek i koniec pliku:

```
unsigned char sine_model_quantized_tflite[] = {
    0x1c, 0x00, 0x00, 0x00, 0x54, 0x46, 0x4c, 0x33, 0x00, 0x00, 0x12, 0x00,
    0x1c, 0x00, 0x04, 0x00, 0x08, 0x00, 0x0c, 0x00, 0x10, 0x00, 0x14, 0x00,
    //...
    0x00, 0x00, 0x08, 0x00, 0x00, 0x00, 0x00, 0x00, 0x00, 0x00, 0x09,
    0x04, 0x00, 0x00, 0x00
};
unsigned int sine_model_quantized_tflite_len = 2512;
```

Aby wykorzystać ten model w projekcie, mógłbyś albo skopiować i wkleić źródło, albo pobrać plik z notatnika.

Podsumowanie

I na tym zakończyliśmy budowę naszego modelu. Wytrenowaliśmy, oceniliśmy i przekonwertowaliśmy sieć uczenia głębokiego TensorFlow, która może pobierać liczby z zakresu od 0 do 2π i zapewniać wystarczająco dobre przybliżenie ich sinusa.

Było to nasze pierwsze użycie interfejsu Keras do wytrenowania niewielkiego modelu. W kolejnych projektach będziemy trenować modele, które są wciąż malutkie, ale są *o wiele bardziej* zaawansowane.

Na razie przejdźmy do rozdziału 5., gdzie napiszemy kod w celu uruchomienia naszego modelu na mikrokontrolerach.

PROGRAM PARTNERSKI — GRUPY HELION

1. ZAREJESTRUJ SIĘ 2. PREZENTUJ KSIĄŻKI 3. ZBIERAJ PROWIZJĘ

Zmień swoją stronę WWW w działający bankomat!

Dowiedz się więcej i dołącz już dzisiaj! http://program-partnerski.helion.pl



Ograniczone zasoby? Poznaj TinyML!

Może się wydawać, że profesjonalne systemy uczenia maszynowego wymagają sporych zasobów mocy obliczeniowej i energii. Okazuje się, że niekoniecznie: można tworzyć zaawansowane, oparte na sieciach neuronowych aplikacje, które doskonale poradzą sobie bez potężnych procesorów. Owszem, praca na mikrokontrolerach podobnych do Arduino lub systemach wbudowanych wymaga pewnego przygotowania i odpowiedniego podejścia, jest to jednak fascynujący sposób na wykorzystanie niewielkich urządzeń o niskim zapotrzebowaniu na energię do tworzenia zdumiewających projektów.

Ta książka jest przystępnym wprowadzeniem do skomplikowanego świata, w którym za pomocą techniki TinyML wdraża się głębokie uczenie maszynowe w systemach wbudowanych. Nie musisz mieć żadnego doświadczenia z zakresu uczenia maszynowego czy pracy z mikrokontrolerami. W książce wyjaśniono, jak można trenować modele na tyle małe, by mogły działać w każdym środowisku również Arduino. Dokładnie opisano sposoby użycia techniki TinyML w tworzeniu systemów wbudowanych opartych na zastosowaniu uczenia maszynowego. Zaprezentowano też kilka ciekawych projektów, na przykład dotyczący budowy urządzenia rozpoznającego mowę, magicznej różdżki reagującej na gesty, a także rozszerzenia możliwości kamery o wykrywanie ludzi.

W książce między innymi:

- praca z Arduino

 innymi mikrokontrolerami
 o niskim poborze mocy
- podstawy uczenia maszynowego, budowy i treningu modeli
- TensorFlow Lite i zestaw narzędzi Google dla TinyML
- bezpieczeństwo i ochrona prywatności w aplikacji
- optymalizacja modelu
- tworzenie modeli do interpretacji różnego rodzaju danych

Pete Warden jest współzałożycielem zespołu do spraw TensorFlow. Obecnie zajmuje się platformą TensorFlow dla mobilnych systemów operacyjnych i systemów wbudowanych. Był założycielem firmy Jetpac, przejętej przez Google w 2014 roku.

Daniel Situnayake wspiera programistów TensorFlow w Google. Jest współzałożycielem firmy Tiny Farms, która jako pierwsza w Stanach Zjednoczonych zautomatyzowała proces uzyskiwania białka z owadów na skalę przemysłową.

