

بهینه‌سازی هسته‌های چندگانه در ماشین‌بردار پشتیبان جفتی برای کاهش شکاف معنایی تشخیص صفحات فریب‌آمیز

محمدعلی زارع چاهوکی^۱، استادیار، سید حمید رضامحمدی^۲، دانشجوی کارشناسی ارشد

۱- دانشکده مهندسی برق و کامپیوتر - دانشگاه یزد - یزد - ایران - chahooki@yazd.ac.ir

۲- دانشکده مهندسی برق و کامپیوتر - دانشگاه یزد - یزد - ایران - mohammadi_6468@stu.yazd.ac.ir

چکیده: موتورهای جستجو با خزش صفحات موجود در اینترنت و شاخص گذاری آن‌ها، قابلیت جستجوی سریع اطلاعات را به کاربران می‌دهند. یکی از چالش‌های مهم در استفاده از این ابزار، صفحاتی هستند که از آن‌ها به عنوان صفحات فریب‌آمیز نام برده می‌شود. رویکردهای مختلفی جهت تشخیص صفحات فریب ابداع شده است که می‌توان به روش‌هایی مانند سنجش میزان شباهت سبک کدهای صفحات، تحلیل الگوی زبانی صفحات و همچنین استفاده از روش‌های یادگیری ماشین بر اساس ویژگی‌های صفحات اشاره کرد. از جمله الگوریتم‌های یادگیری ماشین که در این حوزه استفاده شده است ولی نتایج قابل توجهی را ارائه نکرده، الگوریتم ماشین‌بردار پشتیبان^۱ (SVM) است. استفاده از هسته در ساختار طبقه‌بند SVM باعث می‌شود که داده‌هایی که دارای الگوی غیرخطی هستند با نگاشت به فضایی با ابعاد بیشتر بتوانند با مدل خطی تفکیک‌پذیر شوند. این کار باعث افزایش دقت تفکیک‌کنندگی مدل یادگیری ماشین می‌شود. اخیراً توسعه‌ایی از SVM با نام SVM جفتی^۲ (TSVM) (ارائه شده است که با تغییر در فرضیه اولیه آن، از دو ابرصفحه^۳ برای تفکیک نمونه‌های هر کلاس استفاده می‌کند و توانسته نتایج بهتری در طبقه‌بندی ارائه کند. به دلیل استفاده از دو ابرصفحه در TSVM، لذا بهتر است تا از هسته‌های چندگانه در ساختار آن استفاده شود. به دلیل اینکه توابع هسته در هر کاربرد اختصاصی هستند لذا نمی‌توان از یک هسته عمومی برای همه کاربردها استفاده کرد. در این مقاله برای بهینه‌سازی ترکیب‌های بهینه توابع هسته پایه، از روشی تکاملی مبتنی بر الگوریتم ژنتیک (GA) استفاده شده است که با بهره‌گیری از آن در فرآیند تصمیم‌گیری هر ابرصفحه TSVM، بهبود در تشخیص صفحات فریب حاصل گردیده است. برای پیاده‌سازی و ارزیابی روش پیشنهادی، از مجموعه دادگان UK-2007 و UK-2006 و واژه‌های کلیدی: موتور جستجو، صفحات وب‌فریب، رتبه‌بندی، یادگیری ماشین، ماشین‌بردار پشتیبان جفتی، هسته‌های چندگانه، الگوریتم ژنتیک.

Optimization of Multiple Kernels in Twin SVM for Decreasing Web Spam Page Detection Semantic Gap

M.A.Zare Chahooki, Assistant Professor^۱, S.H.R. Mohammadi, MSc Student^۲,

1- Faculty of Electrical and Computer Engineering, Yazd University, Yazd, Iran, Email: chahooki@yazd.ac.ir

2- Faculty of Electrical and Computer Engineering, Yazd University, Yazd, Iran, Email: mohammadi_6468@stu.yazd.ac.ir

Abstract: Web pages are crawled and indexed by search engines for fast accessing data on the web. One of the challenges in the search engines is web spam pages. There are many approaches to web spam pages detection such as measurement of HTML code style similarity, pages linguistic pattern analysis and machine learning algorithm on page content features. One of the famous algorithms has been used in machine learning approach is Support Vector Machine (SVM) classifier. Unfortunately SVM could not achieve a reasonable accuracy in this scope. In order to classify non-linear data in a linear manner, the SVM needs to use the idea of the kernel, which leads to enhanced classification capabilities. A kernel, implicitly maps the data to a higher-dimensional space. Recently basic structure of SVM has been changed by new extensions called Twin SVM (TSVM) to increase robustness and classification accuracy using two separate hyperplanes. Because of using two separate hyperplanes in TSVM, it is better to use multiple kernels in it. Kernel functions are designed based on specific data sample. Therefore they cannot use for general purpose. In this paper we improved accuracy of web spam detection by using two nonlinear kernels into TSVM as an improved extension of SVM. These two kernels have been created based on genetic algorithm. The classifier ability to data separation has been increased by using two separated kernels for each class of data. Effectiveness of new proposed method has been experimented with two publicly used spam datasets called UK-2007 and UK-2006.

Keywords: Search engine, web spam page, ranking, machine learning, twin support vector machine (TSVM), multiple kernels, genetic algorithm (GA).

تاریخ ارسال مقاله: ۹۴/۷/۲۱

تاریخ اصلاح مقاله: ۹۴/۱۰/۱۵

تاریخ پذیرش مقاله: ۹۵/۲/۹

نام نویسنده مسئول: محمدعلی زارع چاهوکی

نشانی نویسنده مسئول: ایران - یزد - صفائیه - دانشگاه یزد - پردیس فنی - گروه مهندسی کامپیوتر

۱- مقدمه

- نزوی (ویا صعودی) این امتیاز مرتب می‌شوند. موتورهای جستجو عموماً صفحات وب را بر اساس دو فاکتور زیر رتبه‌بندی می‌کنند:
- ارتباط متن درخواست و صفحه وب: این ارتباط عموماً از طریق اندازه گیری شباهت درخواست ورودی و متن صفحات وب به دست می‌آید.
 - اهمیت صفحه وب: منظور از اهمیت، میزان اهمیت آن صفحه بدون در نظر گرفتن درخواست ورودی است. این اهمیت ممکن است با توجه به تعداد ارجاعاتی که از صفحات دیگر به این صفحه شده است اندازه گیری شود.

همان‌طور که قبلاً گفته شد، صفحات فریب به‌منظور به دست آوردن رتبه‌های بالا در نتایج موتور جستجو ایجاد می‌شوند. بر همین اساس تولید صفحات فریب بر اساس الگوریتم‌های رتبه‌بندی صفحات در موتورهای جستجو انجام می‌گیرد [۱].

در تولید صفحات فریب بر اساس محتوا، محتوای صفحه هدف به گونه‌ای سازمان‌دهی می‌شود که با درخواست‌های بیشتری منطبق شود. بنابراین کلمات متنوع و پرکاربرد در تولید صفحه تکرار می‌شوند. درنتیجه این صفحه با تعداد بیشتری از درخواست‌های کاربران مطابقت می‌کند. تغییر محتوا با توجه به ساختارهای صفحات وب انجام می‌گیرد. الگوریتم‌های رتبه‌بندی بر اساس محتوانیز امتیاز بیشتری به این صفحات می‌دهند. از طرفی اگر هدف این باشد که صفحه هدف با درخواست‌های خاصی منطبق شود کلمات کلیدی مورد نظر باید تکرار پیش‌تری داشته باشند. در ۲۰۰۶ ناجورک و همکاران در [۴] رویکردی مبتنی بر تحلیل محتوایی صفحات وب ارائه کردند که در آن با بررسی ویژگی‌های محتوایی صفحات فریب و غیرفریب به نتایج جالبی در این مورد دست یافتند که بعد از این ویژگی‌ها مبنایی بر تشخیص صفحات فریب شد.

ایجاد پیوندهای زیاد به‌منظور بالا بردن امتیاز صفحه هدف نیز یکی دیگر از روش‌های تولید صفحات فریب است. در [۵-۷] رویکرد تشخیص مبتنی بر پیوند میان صفحات در گراف وب تغییر کرده است. در این رویکرد بر اساس پیوندهای میان صفحات در گراف وب و الگویی که در این گراف بین صفحات است تمایز بین صفحات فریب و غیرفریب ایجاد شده است.

روش‌هایی نیز به وجود آمدند که بر اساس ترکیب روش‌های محتوایی و پیوند به نتایج خوبی دست یافتند. در [۸] با ترکیب ویژگی‌های روش‌های مبتنی بر محتوا و پیوند صفحات، عمل تشخیص صفحات فریب صورت گرفته است. در سال‌های بعد رفتار کاربران در مواجهه با صفحات نیز به عاملی تعیین‌کننده در تشخیص صفحات فریب به حساب آورده شد از همین رو لیو و همکاران در [۹] روشی مبتنی بر رفتار کاربر ارائه کردند؛ اما از روش‌های نوینی که در ایجاد صفحات فریب استفاده می‌شود تکنیک‌های مخفی کاری اطلاعات است در این روش از تولید صفحات فریب، فریب‌گرهای استفاده از نسخه‌های

با گستردگی شدن روزافزون حجم اطلاعات در اینترنت، موتورهای جستجو به مهم‌ترین ابزار برای استخراج اطلاعات تبدیل شده‌اند. از نگاه نظری، موتورهای جستجویکی از ابزارهای بازیابی اطلاعات تلقی می‌شوند که وظیفه جمع‌آوری، شاخص گذاری، پالایش، بازیابی و رتبه‌بندی اطلاعات را به عهده دارند [۱].

یکی از معضلات موجود در موتورهای جستجو که در سایر سامانه‌های بازیابی اطلاعات کمتر با آن مواجه هستیم، وجود محتوای مخرب در شبکه اینترنت است. از منظر موتور جستجو، داده‌های مخرب به داده‌هایی گفته می‌شوند که باهدف فریب موتورهای جستجو و به‌تیغ آن، دست‌کاری نتایج آن‌ها ایجاد شده‌اند. به دلیل ماهیت کاملاً باز شبکه اینترنت که به‌موجب آن هر شخصی می‌تواند محتوای دلخواه خود را تولید و در شبکه عرضه کند، وجود داده‌های مخرب امری اجتناب‌ناپذیر است. مهم‌ترین نوع داده مخرب در وب، صفحاتی هستند که به‌منظور دست‌کاری نتایج موتور جستجو ایجاد می‌شوند. به این صفحات اصطلاحاً صفحات فریب گفته می‌شود. از انواع دیگر داده‌های مخرب می‌توان به نظرات هرز و پرس‌وجوهای فریب و صفحات فیشینگ^۴ اشاره کرد.

اکثر دارندگان سایت‌های اینترنتی مایل هستند تا سایت آن‌ها در رده‌های بالای نتایج موتورهای جستجو قرار گیرد. علت این موضوع را می‌توان در این مورد مشاهده کرد که تنها ۱۵٪ از کاربران به صفحات دوم به بعد در نتایج موتورهای جستجو مراجعه می‌کنند و در اکثر مواقع اقدام به تغییر پرس‌وجوه خود می‌کنند. به همین دلیل و در راستای افزایش کارآمدی و درآمد، موتورهای جستجو همواره در تلاش هستند تا سایت‌های مرتبط با پرس‌وجوه کاربر را در رتبه‌های بالاتر قرار دهند. همین تلاش موتورهای جستجو می‌تواند توسط سودجویان مورد سوءاستفاده قرار گفته و تولید صفحات فریب را سبب شود [۲].

هدف اصلی صفحات فریب، افزایش رتبه کاذب صفحات اینترنتی از طریق فریب الگوریتم‌های موتورهای جستجو است. در این راستا آنچه اهمیت بیشتری دارد دستیابی هرچه سریع‌تر به جایگاه بالاتر در میان ده سایت اول نتایج جستجو با پرس‌وجوهای متفاوت است [۳]. از منظر موتور جستجو، مهم‌ترین اثر تخریبی صفحه فریب، کاهش اعتماد کاربر به موتور جستجو است. همچنین با توجه به تعداد بسیار زیاد این صفحات، منابع زیادی از موتور جستجو (پنهانی باند، فضای ذخیره‌سازی و منابع نرم‌افزاری) صرف خرچش، شاخص گذاری، ذخیره‌سازی و پردازش این صفحات می‌شود.

محوریت موضوع صفحات فریب به‌منظور خدشه‌دار کردن الگوریتم‌های رتبه‌بندی در موتورهای جستجو است. رتبه‌بندی فرآیندی است که در آن کیفیت یک صفحه از جنبه ارتباط با پرس‌وجوه کاربر، توسط موتور جستجو تخمین زده می‌شود. به عبارت دیگر به هر کدام از اسناد بازیابی شده، امتیازی نسبت داده شده و اسناد بر طبق ترتیب

ماشین بردار پشتیبان، طبقه‌بندی دو کلاسه است که با ایجاد ابرصفحه‌ای^۰ میان نمونه‌های هر کلاس و حداکثر کردن فاصله نمونه‌ها از این صفحه، عمل طبقه‌بندی را انجام می‌دهد. در نمونه‌های توسعه داده شده آن موسوم به ماشین بردار پشتیبان جفتی (TSVM) از دو ابرصفحه‌ای مجزا برای هر کدام از انواع نمونه‌ها استفاده می‌شود. با توجه به ماهیت داده‌های صفحات فریب و تعداد ویژگی‌های آن می‌توان از این نمونه توسعه داده شده به منظور طبقه‌بندی استفاده کرد.

در برخی مواقع ویژگی‌های نمونه‌ها دارای مقادیری می‌باشند که نمی‌توان آن‌ها را توسط یک صفحه خطی تمیز داد. ایده استفاده از هسته^۱ در روش‌های یادگیری ماشین برای حل این مشکل مطرح گردیده است. در این رویکرد، ابتدا داده‌ها به فضای جدیدی با ابعاد بیشتر برده می‌شود. ابعاد جدید داده‌ها به گونه‌ای ایجاد می‌شود که بتوان در فضای جدید آن‌ها را با دقت بیشتری با ابرصفحه‌ها از هم جدا کرد.^[۱۹]

در این مقاله از ایده مؤثر بودن استفاده از ماشین‌های بردار پشتیبان جفتی در کاربرد تشخیص صفحات وب فریب استفاده شده است. استفاده از هسته‌های غیرخطی در ساختار ماشین بردار پشتیبان باعث افزایش دقت طبقه‌بند و همچنین کاهش میزان پیچیدگی آن‌ها خواهد شد. در این مقاله برای اولین بار از ایده به کارگیری دو هسته مجزا برای هریک از ابرصفحاتی که مربوط به یک نمونه می‌باشند استفاده شده است. روش‌های مختلفی برای ایجاد توابع هسته وجود دارد که با توجه به کاربرد و همچنین ساختار داده‌ها، بایستی از آن‌ها استفاده کرد. یکی از روش‌های ایجاد توابع هسته، ترکیب توابع هسته پایه و انتخاب پارامترهای مناسب برای آن است. در این روش، توابع هسته می‌توانند به صورت خطی یا غیرخطی با یکدیگر ترکیب شوند. در این مقاله، روشی بر مبنای الگوریتم ژنتیک ارائه شده است که با توجه به داده‌های مسئله و طبقه‌بند TSVM، توابع هسته بهینه را ایجاد می‌کند. نتایج تجربی که به واسطه آزمایش‌ها انجام شده بر دادگان UK-2006 و UK-2007 انجام پذیرفته است بیانگر مؤثر بودن رویکرد پیشنهادی در تشخیص صفحات فریب است.

در ادامه این مقاله در بخش ۲ چگونگی عملکرد الگوریتم ماشین بردار پشتیبان و نمونه توسعه داده شده آن آورده شده است. به جهت استفاده از الگوریتم ژنتیک در روش پیشنهادی، مروری اجمالی بر این الگوریتم در بخش ۳ بیان شده است. در بخش ۴ به تفصیل، توضیح روش پیشنهادی در این مقاله آورده شده است. بیان نتایج تجربی آزمایش‌ها در بخش ۵ و در بخش ۶ نتیجه‌گیری و پژوهش‌های آینده آورده شده است.

۲- توسعه ماشین بردار پشتیبان به نسخه جفتی

در این بخش ابتدا به تشریح عملکرد ماشین بردار پشتیبان پرداخته و سپس نسخه توسعه‌یافته آن با نام ماشین بردار پشتیبان جفتی را توضیح می‌دهیم.

متفاوتی که در اختیار موتورهای جستجو مورورگر کاربران قرار می‌دهند صفحات فریب خود را ارائه می‌دهند.^[۱۰]

تاکنون رویکردهای مختلفی جهت تشخیص صفحات فریب ابداع شده است که می‌توان به روش‌هایی مثل تحلیل الگوی زبانی صفحات^[۱۱]، استفاده از روش‌های یادگیری ماشین بر اساس ویژگی‌های صفحات^[۱۲-۱۶] و همچنین سنجش میزان شباهت سبک کدهای صفحات^[۱۷] اشاره کرد.

عمده روش‌های تولید صفحات فریب، بر اساس روش‌های مبتنی بر محظوظی باشند و تحلیل ویژگی‌های استخراج شده از صفحات در این روش به منظور تعیین فریب یا غیرفریب بودن، به مراتب سریع تر و کارآمدتر از روش‌های دیگر است. صفحات در وب، دارای ویژگی‌هایی هستند که با تحلیل محتوای آن‌ها قابل استخراج می‌باشند. این ویژگی‌ها در مواردی که صفحه موردنظر به عنوان فریب تلقی می‌شود دارای مقادیری می‌باشند که تفاوت‌های زیادی با نمونه‌های معمولی صفحات دارند. از آنجایی که مسئله تشخیص صفحات فریب، یک مسئله با دو کلاس «فریب» و «نرمال» است به همین دلیل با داشتن یک مجموعه از ویژگی‌های استخراج شده از صفحات می‌توان مسئله را تبدیل به یک مسئله طبقه‌بندی دو کلاسه کرده و آن را حل نمود؛ بنابراین با داشتن ویژگی‌های استخراج شده از محتوای صفحات و تعیین برچسب هریک از صفحات (فریب و نرمال) می‌توان توسط یک طبقه‌بند مناسب، الگوی موجود بین این صفحات را استخراج کرده و از آن برای تشخیص صفحات بدون برچسب که توسط موتور جستجو جمع‌آوری شده اند استفاده کرد.

روش‌های مبتنی بر یادگیری ماشین از الگوریتم‌های طبقه‌بندی به منظور جداسازی و تشخیص الگوهای موجود میان صفحات عادی و فریب استفاده می‌شود. هرچه الگوریتم مورد استفاده قدرت بیشتری در جداسازی صفحات داشته باشد می‌توان به دقت بالاتری در زمینه تشخیص دست یافت. در [۱۲] از الگوریتم مدل مخفی مارکوف به عنوان طبقه‌بند استفاده شده است. در [۱۳] از درخت تصمیم‌گیری و در [۱۴] از شبکه بیزین که مبتنی بر محاسبات آماری است استفاده شده است. در [۱۵] سیلووا و همکاران از الگوریتم شبکه عصبی مصنوعی در جداسازی نمونه‌های فریب و غیر فریب استفاده شده است.

تاکنون الگوریتم‌های مختلفی در حوزه یادگیری ماشین برای طبقه‌بندی دو کلاسه ارائه شده است. یکی از الگوریتم‌هایی که در این حوزه استفاده شده و نتایج مناسبی را در برداشت از داده شده ماشین بردار پشتیبان (SVM) است. این طبقه‌بند هرچند در کاربردهای دیگر نتایج مناسبی در تمیز نمونه‌های مثبت و منفی داشته است ولی در تشخیص صفحات فریب تاکنون دقت مناسبی از آن گزارش نشده است. در همین حال پژوهش‌های انجام گرفته در سایر کاربردها نشان می‌دهد که استفاده از نمونه‌های توسعه داده شده ماشین بردار پشتیبان، دارای عملکرد به مراتب بهتری بوده است.^[۱۸] نمونه‌های توسعه داده شده ماشین بردار پشتیبان با تغییر در ساختار آن، سعی در بهبود عملکرد طبقه‌بند در برخورد با داده‌های مختلف دارند.

با حل رابطه بالا ضرایب b و w به دست می‌آید. با به دست آوردن مقادیر b و w ، طبقه‌بند نهایی به شکل زیر به دست می‌آید. با ورود داده جدید x ، کلاس مربوط به آن توسط رابطه زیر محاسبه می‌شود:

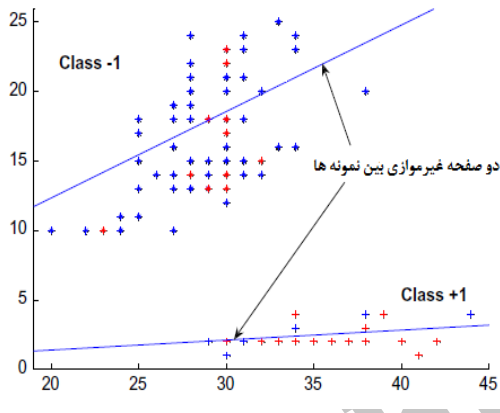
$$f(\mathbf{x}, w, b) = w^T \mathbf{x} + b^* \quad (5)$$

$$= \sum_{i=1}^N \alpha_i^* y_i x_i^T \mathbf{x} + b^* = \sum_{i \in SV} \alpha_i^* y_i x_i^T \mathbf{x} + b^*$$

۲-۲- ماشین بردار پشتیبان جفتی

این الگوریتم بر مبنای ماشین بردار پشتیبان عادی ارائه شده است. در این الگوریتم به جای استفاده از یک صفحه واحد و افزایش حاشیه‌های این صفحه به سمت نمونه‌ها، برای جدا کردن نمونه‌های دو کلاس، از دو صفحه مجزای غیرمواری استفاده شده است. هر یک از ابرصفحات در نزدیکی نمونه‌های یک کلاس قرار می‌گیرد. ابرصفحات طوری قرار می‌گیرند که در مجاورت یکی از نمونه‌های هر کلاس باشد. حالت بهینه در این ساختار، نزدیک شدن هر چه بیشتر هر ابرصفحه به یکی از نمونه‌های مربوطه و دور شدن از نمونه‌های کلاس دیگر است [۲۱].

شکل ۱ نحوه عملکرد این طبقه‌بند را نشان می‌دهد.



شکل ۱: نحوه عملکرد ماشین بردار پشتیبان جفتی [۲۱]

فرض کنید داده‌هایی با نمونه‌های مثبت و نمونه‌های منفی در اختیار داریم. برای جدا کردن نمونه‌های مثبت از نمونه‌های منفی ابتدا دو معادله به ازای هر ابرصفحه تشکیل می‌دهیم که می‌تواند داده‌ها را به صورت خطی در TSVM تمیز دهد.

$$F_+(\mathbf{X}) = W_+^T \mathbf{X} + b_+, \quad F_-(\mathbf{X}) = W_-^T \mathbf{X} + b_- \quad (6)$$

که در این رابطه $W_+, W_- \in \mathbb{R}^n$, $b_+, b_- \in \mathbb{R}$ است. در مرحله بعد برای به دست آوردن ابرصفحات بهینه، بایستی که دو مسئله QPP متناسب با آن حل شود. آنچه که حل مسائل QPP مشکل است، می‌توان آن‌ها را از طریق به دست آوردن ضرایب نامعین لاگرانژ، به فرم ساده‌تر تبدیل کرده و حل نمود. پس از حل مسائل QPP، در آخرین مرحله، معادله نهایی TSVM برای جداسازی نمونه‌های هر کلاس به صورت زیر به دست می‌آید:

$$Class = \arg \min_{i=1,2} |x^T w_i + b_i| \quad (7)$$

با ورود هر نمونه جدید می‌توان از طریق حل رابطه ۷، کلاس آن نمونه را تشخیص داد.

۱-۲- ماشین بردار پشتیبان استاندارد

ماشین بردار پشتیبان یک طبقه‌بند دودویی غیر آماری است که در سال‌های اخیر بسیار مورد توجه قرار گرفته است. در این روش با استفاده از تمامی نمونه‌ها و یک الگوریتم بینه‌سازی، نمونه‌هایی که مراحتی کلاس‌ها را تشکیل می‌دهند به دست می‌آید. با استفاده از این نمونه‌ها یک مرز تصمیم‌گیری خطی بهینه برای جدا کردن کلاس‌ها محاسبه می‌شود و توسط مسائل برنامه‌نویسی مربعی (QPP) حل می‌شود [۲۰]. فرض کنید داده‌هایی به شکل $\begin{aligned} x_i &= (x_1, y_i) \in \mathbb{R}^n, \\ y_i &\in \{-1, +1\} \end{aligned}$ داریم به طوری که x نمونه دلخواه و y مقدار برچسب هر نمونه است. می‌خواهیم آن‌ها را توسط یک صفحه به گونه‌ای طبقه‌بندی کنیم که تمام نمونه‌های $+1$ در یک طرف صفحه و نمونه‌های -1 در طرف دیگر صفحه با بیشترین حاشیه^۸ نسبت به صفحه قرار گیرند. در واقع مرز تصمیم‌گیری بین دو نمونه، باید به گونه‌ای باشد که فاصله نزدیک‌ترین نمونه‌های آموزشی هر دو کلاس از یکدیگر در راستای عمود بر مرز تصمیم‌گیری تا جایی که ممکن است حداقل شود. مرز تصمیم‌گیری با این شرایط را مرز تصمیم‌گیری یا تفکیک‌کننده بهینه^۹ می‌گویند. برای به دست آوردن یک مرز تصمیم‌گیری، بایستی معادله آن را نوشت. تفکیک‌کننده‌های خطی مربوط به دو معادله را در حالت کلی می‌توان به شکل زیر نوشت:

$$w \cdot x + b = +1, \quad w \cdot x + b = -1 \quad (1)$$

x یک نقطه بر روی مرز تصمیم‌گیری و w یک بردار نرمال بعدی عمود بر مرز تصمیم‌گیری است. همان‌طور که قبل گفته شد بایستی فاصله بین این دو ابرصفحه بیشینه شود. فاصله بین دو ابرصفحه توسط روابط هندسی و با استفاده از بردار نرمال w که عمود بر ابرصفحه است به صورت $\frac{2}{\|w\|}$ به دست می‌آید. اگر بخواهیم رابطه $\frac{2}{\|w\|}$ را بیشینه کنیم کافی است که $\|w\|$ کمینه شود؛ بنابراین تابع هدف ما در این مسئله به صورت زیر تبدیل می‌شود که یک مسئله اصلی است.

$$\min \frac{\|w\|^2}{2} \quad (2)$$

$$\text{st. } y_i \cdot (w^T x_i + b) - 1 \geq 0 \quad \forall i.$$

برای حل تابع بالا از ضرایب لاغرانژ استفاده کرده و به رابطه زیر می‌رسیم:

$$\begin{aligned} L_p &= \frac{1}{2} \|w\|^2 - \sum_{i=1}^N \alpha_i [y_i (w^T x_i + b) - 1] \\ &= \frac{1}{2} \|w\|^2 - \sum_{i=1}^N \alpha_i y_i (w^T x_i + b) + \sum_i \alpha_i. \end{aligned} \quad (3)$$

پس از یافتن ضرایب لاغرانژ و حذف w از رابطه، به فرم دوگان مسئله می‌رسیم.

$$L_d = -\frac{1}{2} \sum_i \sum_j \alpha_i \alpha_j y_i y_j x_i^T x_j + \sum_i \alpha_i. \quad (4)$$

۳- الگوریتم ژنتیک

الگوریتم ژنتیک یک روش جستجوی مؤثر در فضاهای بسیار وسیع و بزرگ است که در نهایت منجر به جهت‌گیری به سمت پیدا کردن یک جواب می‌گردد. الگوریتم ژنتیک با یک سری متغیرهای کدشده کار می‌کنند. مزیت کار با متغیرهای کدشده در این است که اصولاً کدها قابلیت تبدیل فضای پیوسته به فضای گسسته را دارند. به طورکلی، الگوریتم ژنتیک از اجزاء زیر تشکیل می‌شوند:

کروموزوم: در الگوریتم ژنتیکی، هر کروموزوم، نشان‌دهنده یک نقطه در فضای جستجو و یک راه حل ممکن برای مسئله مورد نظر است. خود کروموزوم‌ها (راه حل‌ها) از تعداد ثابتی ژن (متغیر) تشکیل می‌شوند. برای نمایش کروموزوم‌ها، معمولاً از کدگذاری‌های دودویی (رشته‌های بیتی) استفاده می‌شود.

جمعیت: مجموعه‌ای از کروموزوم‌ها یک جمعیت را تشکیل می‌دهند. با تأثیر عملگرهای ژنتیکی بر روی هر جمعیت، جمعیت جدیدی با همان تعداد کروموزوم تشکیل می‌شود.

تابع برازنده‌گی: به منظور حل هر مسئله با استفاده از الگوریتم‌های ژنتیکی، ابتدا باید یک تابع برازنده‌گی برای آن مسئله ایجاد شود. برای هر کروموزوم، این تابع عددی غیرمنفی را برمی‌گرداند که نشان‌دهنده شایستگی یا توانایی فردی آن کروموزوم است [۲۲].

الگوریتم ژنتیک توسط عملگرهای تعريف شده آن، مجموعه‌ای از پاسخ‌های مسئله را طی فرآیندی تکراری بهینه می‌کند. عملگرهای مهم الگوریتم ژنتیک، عملگر تقاطع^{۱۱} و عملگر جهش^{۱۲} است. این عملگرهای باعث می‌شود تا جواب‌های بهینه، شکل بگیرد.

۴- روش پیشنهادی

در این مقاله چارچوبی ارائه شده است که با ترکیب الگوریتم ژنتیک و طبقه‌بند TSVM، دقت طبقه‌بندی داده‌ها افزایش یافته است. در این رویکرد بر مبنای داده‌های مسئله، تابع هسته بهینه مرتبط با نمونه‌های کاربرد موردنظر ایجاد می‌شود. در این چارچوب، هدف، پیدا کردن تابع هسته مناسب با نمونه‌ها و استفاده از آن در ساختار طبقه‌بند TSVM به منظور انجام عملیات طبقه‌بندی است.

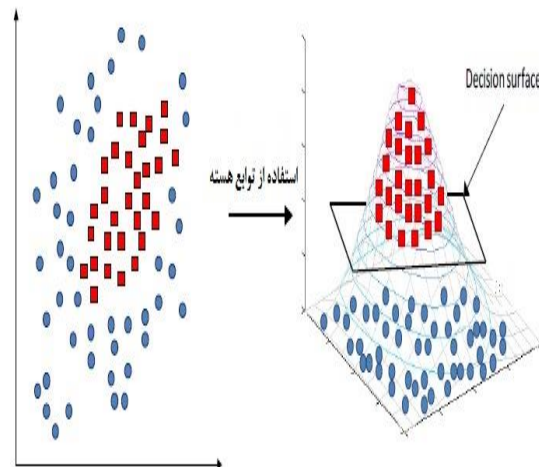
۱-۴- هسته بهینه بر مبنای الگوریتم ژنتیک

در بخش قبل به طبقه‌بندی‌هایی اشاره شد که در ساختار آن‌ها می‌توان از توابع هسته بهره گرفت. توابع هسته به منظور نگاشت ضمنی داده‌ها به عمقی جدید برای استفاده از تفکیک کننده‌های خطی ایجاد می‌گردد. از آنجایی که ساختار برخی داده‌ها به گونه‌ای است که نمی‌توان از تفکیک کننده‌های خطی استفاده کرد لذا می‌توان با استفاده از ایده هسته ابتدادهای را به عمقی جدید تبدیل کرد و سپس تفکیک کننده‌های خطی را به کار گرفت.

همان‌طور که اشاره شد یکی از روش‌های ایجاد توابع هسته، ترکیب توابع هسته پایه است. در این روش، توابع هسته پایه به صورت خطی و یا غیرخطی با یکدیگر ترکیب شده و پارامترهای موردنیاز آن‌ها

۳-۲- بهره‌گیری از هسته‌های غیرخطی

استفاده از مدل‌های خطی برای طبقه‌بندی داده‌ها بسیار سریع تر و آسان‌تر از مدل‌های غیرخطی است. مدل‌های خطی بر روی داده‌هایی که توسط الگوهای خطی، جدایدی هستند کار می‌کند. اغلب استفاده از مدل‌های خطی مناسب است چراکه هزینه محاسبات را کاهش و سرعت آن را افزایش می‌دهد؛ اما در برخی مواقع نمونه‌های موجود به گونه‌ای نیستند که بتوان از یک مدل خطی برای تمییز آن‌ها استفاده نمود. در چنین مواقعی نیاز است تا داده‌ها به فضای جدید نگاشت^{۱۰} شوند تا بتوان در فضای جدید از مدل خطی استفاده کرد. در شکل ۲ نحوه نگاشت داده‌ها به فضای جدید آورده شده است. نگاشت داده‌ها به فضای جدید همواره به آسانی انجام نمی‌پذیرد و معمولاً هزینه بالایی را تحمیل می‌کند. ایده هسته، این نقیصه را به خوبی پوشش داده و راهکاری را ارائه می‌دهد تا بتوان با هزینه کم این کار را انجام داد. هسته به صورت ضمنی عمل نگاشت داده‌ها به فضای بالا را انجام می‌دهد. ماشین‌برداری‌شتبیان نیز برای اینکه بتواند به صورت خطی بر روی داده‌های غیرخطی جداسازی را انجام دهد نیاز دارد تا از ایده هسته استفاده کند. استفاده از ایده هسته، منجر به افزایش قدرت طبقه‌بندی ماشین‌برداری‌شتبیان می‌شود [۱۹]. شکل ۲ نحوه عملکرد تابع هسته بر روی داده‌ها را نشان می‌دهد.



شکل ۲: ایده استفاده از هسته [۱۹]

به طورکلی در الگوریتم‌هایی که داده‌ها به صورت ضرب نقطه‌ای ظاهر می‌شوند می‌توان از ایده هسته استفاده کرد. متناسب با کاربرد مسئله، انواع مختلفی از توابع هسته ایجاد شده‌اند. از مهم‌ترین این هسته‌ها که عمومیت بیشتری نیز دارند می‌توان به هسته‌های چندجمله‌ای، گوسی، خطی، فازی و موارد دیگر اشاره کرد [۱۹].

در زیر رابطه نهایی طبقه‌بند TSVM با استفاده از ایده هسته بازنویسی شده است.

$$\begin{aligned} \text{Class} &= \arg \min_{i=1,2} |x^T w_i + b_i| \\ &= \arg \min_{i=1,2} |k(x^T, c^T) w_i + b_i| \end{aligned} \quad (8)$$

پس از اینکه توابع هسته انتخاب شد بایستی که نحوه ترکیب آن‌ها به منظور ساخت هسته نهایی مشخص شود. در اینجا روشی ارائه می‌شود که بر مبنای آن، هسته‌های ذکر شده با یکدیگر ترکیب می‌شوند. در رابطه ارائه شده سعی بر این بوده تا بتوان پارامترهای کنترلی بیشتری را به صورت متغیر تعريف کرد. چگونگی ترکیب هسته‌ها، میزان تأثیرگذاری هر هسته در رابطه نهایی و پارامترهای دیگر بیانگر منعطف بودن رابطه است. رابطه ۹ نحوه ترکیب توابع هسته پایه را بیان می‌کند.

$$K_{Final} = w_1 K_{Lin}^{e_1} + w_2 K_{Poly}^{e_2} + w_3 K_{RBF}^{e_3} + w_4 K_{Sig}^{e_4} \quad (9)$$

در این رابطه K_{Final} هسته نهایی است که از ترکیب چهار هسته پایه به دست می‌آید. w_i ضرایب وزنی هرتابع است. درواقع این ضرایب بیان می‌کند هر هسته به چه میزان در رابطه نهایی تأثیرگذار باشد. e_i توان تأثیرگذار هر هسته در هسته نهایی است.

۴-۳-۱- ایجاد کروموزوم‌ها

پس از آنکه رابطه هسته نهایی مشخص شد نوبت به آن می‌رسد تا رشتة کروموزومی را ایجاد کنیم. همان‌طور که قبلاً گفته شد یافتن مقادیر بینه‌برای پارامترهای تابع هسته نهایی، توسط الگوریتم ژنتیک انجام می‌گیرد. برای استفاده از الگوریتم ژنتیک ابتدا بایستی ورودی‌های الگوریتم را فراهم کنیم. ورودی الگوریتم در این مسئله، پارامترهای استخراج شده از رابطه هسته نهایی است که در قسمت قبل گفته شد. پارامترهای استخراج شده از مسئله، در قالب رشتة کروموزومی بیان می‌شود. درواقع نگاشت مسئله به رشتة کروموزومی در این مرحله انجام می‌گیرد. در این مرحله بایستی با انتخاب ژن‌های مربوط به رشتة کروموزوم، جمعیت اولیه از پاسخ را ایجاد کنیم. ما در این مسئله به دنبال پیدا کردن مقادیر مناسب برای پارامترهای w ، e و همچنین پارامترهای α و β به علاوه پارامترهای d و b هستیم؛ بنابراین رشتة کروموزومی ما در اینجا که مجموعه‌ای از جواب ممکن را در بردارد بایستی شامل متغیرهای گفته شده باشد. پارامترهای e و w که قبلاً توضیح داده شد. پارامترهای α و β به ترتیب شامل ضریب ثابت و مقدار بایاس در توابع هسته مربوطه است. پارامترهای b و d نیز به ترتیب ضریب بایاس در هسته خطا و مقدار توان در هسته چندجمله‌ای است. لیست کلیه پارامترهای مورد نیاز برای ایجاد هسته نهایی در جدول ۲ آورده شده است.

جدول ۲: پارامترهای موجود در رشتة کروموزوم

w_1	e_1	w_2	e_2	w_3	e_3	w_4	e_4	α_1	α_2	β_1	β_2	b	d
-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	------------	------------	-----------	-----------	-----	-----

در تمامی مراحل الگوریتم ژنتیک سعی داریم تا این رشتة از پارامترها را بینه‌گردد و بهترین جواب ممکن را به دست آوریم. جدول ۲ شامل تمامی متغیرهای حاضر در رابطه ۹ است که می‌بایست مقدار بینه‌برای آن‌ها محاسبه شود. دامنه مقادیر ممکن برای هر پارامتر بر اساس هرتابع، در جدول ۳ آورده شده است.

نیز تنظیم می‌گردد؛ اما اینکه چه نوع هسته‌ای انتخاب شود، چگونه ترکیب شوند و پارامترهای آن با چه مقادیری تنظیم شوند، یکی از چالش‌های طراحان توابع هسته است. توابع هسته بر مبنای داده‌ها شکل می‌گیرد؛ بنابراین در هر کاربرد، هسته استفاده شده برای داده‌های مربوطه، اختصاصی است. توابع هسته را نمی‌توان برای نگاشت هر نوع داده‌ای به کار گرفت. به همین دلیل، بایستی رویکردی ارائه دهیم تا بتواند متناسب با نمونه‌های هر مسئله، مناسب‌ترین هسته ممکن را ایجاد کند. مقادیر مناسب برای پارامترها و نیز ضرایب تأثیرگذاری هرتابع در هسته نهایی از جمله پارامترهایی است که بایستی مقادیر بینه‌برای آن‌ها تنظیم شود. از همین‌روی می‌توان یافتن توابع هسته مناسب برای هر کاربرد را به نوعی یک مسئله بینه‌سازی دانست [۱۹].

همان‌طور که در بخش قبل اشاره شد الگوریتم ژنتیک یکی از الگوریتم‌های بینه‌سازی است که مقادیر بینه‌برای مسئله را با تکرارهای متوالی به دست می‌آورد. در روش ارائه شده در این مقاله از الگوریتم ژنتیک برای پیدا کردن توابع هسته مناسب برای داده‌های صفحات فریب استفاده شده است. در شکل ۳ گام‌های اصلی روش پیشنهادی برای ایجاد هسته بینه‌گیر خطی، ارائه شده است.

- ۱- انتخاب توابع هسته پایه برای ترکیب و مشخص کردن روش ترکیب آن‌ها.
- ۲- استخراج پارامترهای موردنیاز برای بینه‌سازی.
- ۳- ایجاد جمعیت اولیه از پارامترها.
- ۴- ارزیابی جمعیت ایجاد شده بر مبنای تابع برازنده (در این مرحله هسته موردنظر توسط پارامترهای ایجاد شده تشکیل می‌گردد و در ساختار TSVM استفاده می‌گردد).
- ۵- انجام عملگرهای الگوریتم ژنتیک بر روی جمعیت اولیه و تولید جمعیت جدید.
- ۶- تکرار مراحل ۴ و ۵.
- ۷- ساخت طبقه‌بند TSVM نهایی توسط هسته بینه‌برای.

شکل ۳: گام‌های اصلی روش پیشنهادی

۴-۲-۴- انتخاب و ترکیب هسته‌های بینه

در ابتدا تعدادی تابع هسته پایه انتخاب می‌شوند. انتخاب توابع هسته پایه می‌تواند تأثیر به سزاوی در ایجاد هسته نهایی داشته باشد. در این روش، توابع پایه‌ای انتخاب شده که بیشترین کاربرد و دقیق را در حل مسائل مختلف داشته‌اند. لیست توابع انتخابی برای ساخت هسته نهایی در جدول ۱ آورده شده است.

جدول ۱: توابع هسته پایه

ردیف	رابطه	نام تابع
۱	$K_{Lin}(x_i, x_j) = x_i x_j + b$	Linear(K_{Lin})
۲	$K_{RBF}(x_i, x_j) = \exp\left(-\frac{\ x_i - x_j\ ^2}{2\sigma^2}\right)$	RBF(K_{RBF})
۳	$K_{Poly}(x_i, x_j) = (\alpha(x_i \dots x_j) + \beta)^d$	Polynomial(K_{poly})
۴	$K_{Sig}(x_i, x_j) = \tanh(\alpha(x_i \dots x_j) + \beta)$	Sigmoidal(K_{sig})

فرزنده تولید شده از تقاطع، $P_{Offspring}$ و $Parent_1$ و $Parent_2$ والدین شرکت کننده در عملگر تقاطع و ω مقدار ثابت در بازه $[0, 1]$ است. در این مسئله مقدار ω برابر با 0.5 است. مقدار 0.5 برای امکان این امکان را فراهم می‌کند تا سهم هر یک از والدین در تولید فرزند جدید به صورت مساوی باشد. در این روش چون هیچ اولویت و امتیاز خاصی برای والدین در نظر گرفته نمی‌شود لذا سهم هر یک، برابر در نظر گرفته می‌شود.

عملگر جهش: ژن‌هایی که دچار جهش نمی‌شوند به صورت اتفاقی انتخاب می‌شوند. مقدار انتخاب شده برای نرخ جهش در این مسئله 0.15 است. این مقدار بیان می‌کند هر یک از ژن‌ها با احتمال 0.15 درصد دچار تغییر می‌شوند.

۴-۵- ارائه TSVM بر مبنای هسته‌های چندگانه پهینه

در بخش قبل مشاهده شد که با ترکیب دو تکنیک الگوریتم ژنتیک و طبقه‌بند TSVM توانستیم هسته‌ای پهینه برای داده‌های مسئله موردمطالعه ایجاد کرده و دقت طبقه‌بندی را به واسطه استفاده از هسته ایجاد شده در ساختار TSVM افزایش دهیم.

همان‌طور که در بخش دو توضیح داده شد طبقه‌بند TSVM از دو ابر صفحه به ازای هر یک از نمونه‌ها استفاده می‌کند. در این مقاله ما از همین نکته استفاده کرده و به ازای هر یک از ابرصفحات، هسته‌ای جدگانه طراحی می‌کنیم. درواقع نمونه‌های مربوط به هر کلاس، با یکتابع هسته مناسب، به عمق جدید نگاشت می‌شود.

انتخاب هسته پهینه به ازای هر یک از نمونه‌ها توسط رویکرد پیشنهادی انجام می‌گیرد. در این رویکرد دو مجموعه جواب به طبقه‌بند داده می‌شود که هریک مخصوص یک تابع هسته است. طبقه‌بند با استفاده از این دو هسته، ابتدا داده‌ها را نگاشت کرده و سپس طبقه‌بندی داده‌ها را انجام می‌دهد. رابطه 12 با استفاده از دو هسته مجزا در ساختار TSVM بازنویسی شده است.

$$\begin{aligned} Class &= \arg \min_{i=1,2} |x^T w_i + b_i| \\ &= \arg \min_{i=1,2} |k_i(x^T, c^T) w_i + b_i| \end{aligned} \quad (12)$$

در این رابطه به ازای ابرصفحه i تابع هسته k_i استفاده شده است

۶-۴- تحلیل پیچیدگی زمانی

پیچیدگی محاسباتی رویکرد پیشنهادی را می‌توان بر اساس پیچیدگی الگوریتم‌های ژنتیک و TSVM محاسبه کرد. در رابطه 13 نحوه محاسبه پیچیدگی رویکرد پیشنهادی آورده شده است [۲۲].

$$O(O(fitness) \times (O(Mutation) + O(CrossOver))) \quad (13)$$

از آنجایی که مقادیر عملگرهای جهش و ترکیب به صورت ثابت در نظر گرفته می‌شود لذا پیچیدگی نهایی الگوریتم، برابر با پیچیدگی تابع برآزنده می‌شود. همان‌طور که قبلاً بحث شد تابع برآزنده، تابع محاسبه میزان دقت در الگوریتم TSVM می‌باشد. این مقدار در

جدول ۳: دامنه مقادیر مجاز هر پارامتر در هسته نهایی

پارامتر	دامنه	ردیف
w_1, w_2, w_3, w_4	محدوده بین 0 تا 1	۱
d	محدوده بین 0 تا 3	۲
b	محدوده اعداد حقیقی	۳
α_1, α_2	محدوده اعداد حقیقی	۴
β_1, β_2	محدوده اعداد حقیقی	۵

۴-۴- اعمال عملگرهای الگوریتم ژنتیک

پس از ایجاد جمعیت اولیه، عملگرهای الگوریتم ژنتیک را برای ارزیابی و همچنین بازتولید جمعیت اولیه به جهت تولید جمعیتی پهینه به کار می‌گیریم. اولین عملی که باید انجام پذیرد ارزیابی است. در فرایند ارزیابی برسی می‌شود که با توجه به هدف مسئله آیا جواب کنویی به دست آمده، جواب پهینه‌ای برای مسئله است یا خیر؟ این کار با بررسی معیارهای مربوط به سنجش پهینگی پاسخ یا همان تابع برآزنده‌گی انجام می‌گیرد. در صورتی که جواب بدست آمده جواب پهینه‌ای نباشد، الگوریتم ژنتیک توسط عملگرهای تعویض شده، جمعیت جدید را بازتولید می‌کند؛ و این کار تا جایی ادامه پیدا می‌کند تا جواب پهینه حاصل شود و یا اینکه تعداد تکرارهای الگوریتم ژنتیک به اتمام برسد. عملگرهای و همچنین تابع برآزنده‌گی الگوریتم ژنتیک در روش پیشنهادی به شکل زیر است:

تابع برآزنده‌گی: تابع برآزنده‌گی در این روش، میزان دقت طبقه‌بندی الگوریتم TSVM است که به صورت رابطه 10 تعریف می‌شود.

$$Accuracy = \frac{TP + TN}{P + N} \quad (10)$$

تعداد کل نمونه‌های مثبت N ، تعداد کل نمونه‌های منفی P ، تعداد نمونه‌های مثبت درست تشخیص داده شده و TN تعداد نمونه‌های منفی درست تشخیص داده شده است.

عملگر انتخاب: عملگر انتخاب در این مسئله کروموزوم‌های را انتخاب می‌کند که مقدار تابع برآزنده‌گی آن‌ها بیشتر باشد. مقادیر مربوط به ارزیابی کروموزوم‌ها به صورت نزولی مرتب شده و کروموزومی انتخاب می‌شود که بیشترین مقدار برآزنده‌گی را داشته باشد.

عملگر جفت‌یابی: بعد از انتخاب کروموزوم‌های مناسب برای تولید نسل جدید، هم‌اکنون نوبت به کارگیری سیاستی جهت انتخاب زوج‌های مناسب است. در اینجا سه از روش تورنمنت برای انتخاب زوج کروموزوم‌ها از بین کروموزوم‌ها استفاده می‌کنیم. این روش شانس بیشتری در اختیار همه کروموزوم‌ها قرار می‌دهد.

عملگر آمیزش: توسط این عملگر، دو کروموزوم جدید از آمیزش هر جفت پدر و مادر انتخابی در مرحله قبل تولید می‌شود. معمول ترین شکل آمیزش و تولید نسل، استفاده از نقطه تقاطع است. فرمول تقاطع دو کروموزوم در اینجا به شکل زیر است.

$$P_{Offspring} = \omega Parent_1 + (1 - \omega) Parent_2 \quad (11)$$

کرد. معیار ارزیابی استفاده شده، میزان دقت است؛ که میزان مواردی که بدسترسی تشخیص داده شده است را نشان می‌دهد. این معیار که کاربرد زیادی در حوزه وبفربیب دارد در مقایسه با سایر معیارها از پایداری بیشتری برخوردار است (رابطه ۱۷).

$$Accuracy = \frac{TP + TN}{P + N} \quad (17)$$

P تعداد کل نمونه‌های مثبت، N تعداد کل نمونه‌های منفی، TP تعداد نمونه‌های مثبت درست تشخیص داده شده و TN تعداد نمونه‌های منفی درست تشخیص داده شده است.

دادگان به دو بخش آموزش و آزمون تقسیم می‌شود. قسمت آزمون که به صورت تصادفی ۲۵٪ از کل دادگان است برای ارزیابی و قسمت آموزش که به صورت تصادفی ۷۵٪ از کل دادگان است برای استفاده در الگوریتم پیشنهادی استفاده می‌شود. قسمت دادهای آموزش نیز به دو بخش آموزش و اعتبارسنجی تقسیم می‌شوند. در هر مرحله از اجرای الگوریتم ژنتیک، هسته بوسیله ضرایب به دست آمده تشکیل شده و پس از آن طبقه‌بندی با استفاده از داده‌های قسمت آموزش مدل را آموزش می‌دهد. پس از آموزش مدل، دقت آن توسط قسمت اعتبارسنجی ارزیابی می‌شود.

برای اینکه ضرایب به دست آمده به قسمتی از داده‌ها بایاس نشود از روش ده-بخشی^{۱۳} استفاده می‌شود. به این صورت که قسمت آموزش به ده قسمت تقسیم شده و هر بار یک قسمت به عنوان اعتبارسنجی و نه قسمت باقی مانده به عنوان آموزش استفاده می‌شود. پس از اینکه ضرایب نهایی به دست آمد توسط داده‌های آزمون ارزیابی می‌شوند. انتخاب تصادفی نمونه‌های آموزشی و داده‌های آزمایش باعث تغییر در دقت نتایج در هر آزمایش می‌گردد. بنابراین انتخاب تصادفی داده‌های آموزش و آزمون ۱۰۰ بار صورت پذیرفته است و نتایج با مدل آماری گاووسی مبتنی بر قضیه حد مرکزی^{۱۴} تخمین زده شده است [۲۴]. در این روش به جای استفاده از مقدار میزان دقت از مقادیر میانگین دقت‌ها به همراه انحراف معیار به شکل $\pm 2\sigma$ با فاصله اطمینان ۹۵٪ استفاده شده است که در آن 2σ مقدار میانگین و 5 مقدار انحراف معیار است. در مقایسه‌هایی که در دو دادگان UK-2006 و UK-2007 صورت پذیرفته است، دیگر پژوهش‌ها تنها نتایج یک انتخاب تصادفی را گزارش کرده‌اند.

۳-۵ مقایسه الگوریتم پیشنهادی با نمونه‌های SVM

الگوریتم SVM استاندارد یکی از طبقه‌بندی‌هایی است که علی‌رغم کارکرد خوب در حوزه طبقه‌بندی داده‌ها، به لحاظ نوع داده‌های موجود در حوزه صفحات فریب، نتایج خوبی را در این حوزه ارائه نداده است. ما ابتدا الگوریتم SVM استاندارد را با بهره‌گیری از هسته‌های مختلف پیاده کردیم و نتایج حاصل از آن را با نتایج الگوریتم پیشنهادی در جدول ۴ آورده‌ایم. نتایج نشان می‌دهد که در SVM استاندارد تأثیر استفاده از هسته چندان قابل توجه نیست که می‌توان دلیل آن را در ساختار خود طبقه‌بند جستجو کرد. در طبقه‌بند SVM استاندارد به

الگوریتم TSVM در حالت آموزش برابر است با $O(2l \times \#iteration)$ و در حالت آزمون برابر با $O(2l)$ می‌باشد. در این رابطه، l برابر با اندازه ویژگی‌های موجود می‌باشد. $iteration$ نیز تعداد تکرارهای الگوریتم ژنتیک می‌باشد. رابطه نهایی رویکرد پیشنهادی به شکل زیر بیان شده است:

$$O(fitness) = O(2l) \quad (14)$$

پیچیدگی زمانی مدل برای طبقه‌بندی نمونه جدید نیز در رابطه ۱۶ محاسبه می‌شود [۲۱].

$$O(\text{mod } el) = \frac{n^3}{4} \quad (16)$$

۵- نتایج آزمایش‌های تجربی

در این بخش به بیان چگونگی پیاده‌سازی و ارزیابی رویکرد پیشنهادی می‌پردازیم.

۱-۵ دادگان

به منظور آموزش الگوریتم پیشنهادی و همچنین اجرای آن و مشاهده دقت نتایج از دو مجموعه دادگان UK-2006 و UK-2007 استفاده شده است. این دو مجموعه دادگان در حوزه ارزیابی روش‌های تشخیص صفحات فریب، در پژوهش‌های متعددی استفاده شده‌اند. مجموعه دادگان UK-2006 شامل حدود ۱۱۴۰۰ هاست از دامنه uk است. اسناد دادگان مورد استفاده در این مجموعه درصد با برچسب نرمال ۶۱/۷۵ درصد با برچسب نرمال ۲۰/۸ درصد برچسب فریب و ۱۶/۱۶ درصد از صفحات نیز با برچسب نامشخص، مشخص شده است [۲۳]. مجموعه دادگان UK-2007 از ۱۱۴۵۲۹ هاست از دامنه uk. جمع آوری شده است. ۹۴ درصد از صفحات این مجموعه برچسب نرمال و ۶ درصد آن نیز برچسب فریب دارا می‌باشد. این دادگان شامل دو دسته ویژگی پیوندی و محتوایی است. در این پژوهش از ویژگی‌های محتوایی دادگان استفاده شده است. ویژگی‌های محتوایی مانند تعداد کل کلمات، صفحه، تعداد کلمات عنوان، تعداد تصاویر، میانگین طول کلمات، تعداد کلمات یکتا و ویژگی‌های دیگر مرتبط با محتوای صفحات می‌باشند.

به منظور انجام آزمایش‌هایی، از نمونه‌هایی با برچسب نامشخص صرف نظر شده است. همچنین به صورت تصادفی ۷۵ درصد از داده‌ها به عنوان داده‌های آموزش برای ساخت مدل و ۲۵ درصد از آن به عنوان داده‌های آزمون در نظر گرفته شده است.

۶- معیار و روش ارزیابی

روش پیشنهادی در محیط متلب پیاده‌سازی شده و بر روی رایانه‌ای با دو پردازنده ۱/۲ گیگاهرتزی و حافظه موقت ۲ گیگابایت بر روی بستر سیستم عامل ویندوز ۸ اجرا شده است.

به منظور شناس دادن نتایج الگوریتم پیشنهادی و همچنین مقایسه آن با سایر الگوریتم‌ها بایستی که از یک معیار ارزیابی استاندارد استفاده

مدل مخفی مارکوف نیز در تشخیص صفحات فریب استفاده شده است [۲۷]. در جدول ۵ نتایج مقایسه روبکرد پیشنهادی با سایر روش‌ها بر روی دادگان UK-2006 آورده شده است و همچنین در جدول ۶ نیز روبکرد پیشنهادی با روش‌های دیگر بر روی دادگان UK-2007 بیان شده است. در این جداول، نتایج روبکرد پیشنهادی به همراه نتایج برخی از الگوریتم‌هایی که بهترین دقت را در نتایج حاصل از طبقه‌بندی بر روی دادگان موردنظر ارائه کرده اند آورده شده است. این الگوریتم‌ها در حوزه تشخیص صفحات فریب و بر مبنای محتوای صفحات عمل طبقه‌بندی را انجام داده اند.

جدول ۵: مقایسه دقت الگوریتم پیشنهادی با الگوریتم‌های دیگر بر روی UK-2006 دادگان

UK-2006			
F-M	میزان دقت (%)	الگوریتم	ردیف
-	۸۷/۶	Neural Network [۲۶]	۱
۰/۸۵۹	-	HMM [۲۷]	۲
۰/۹۲	-	Decision Tree [۲۵]	۳
۰/۹۱۸	۹۰	TSVM	۴
۰/۹۴۱	۹۳	MKT SVM	۵
-	۹۵/۳۴ ± ۱/۶۴	OPTKTSVM ^{۱۵}	۶

استفاده از هسته غیرخطی در ساختار TSVM باعث افزایش دقت نسبت سایر روش‌های ذکر شده است. نکته قابل تأمل در این روش تبدیل فضای ورودی داده‌ها به گونه‌ای است که بتوان با استفاده از یک مدل خطی، آن‌ها را تمیز داد. انتخاب و طراحی هسته مناسب با داده‌ها یکی از نکات مهم مسئله است. با توجه به اثربخشی هسته‌های غیرخطی در ساختار TSVM مشاهده می‌شود که استفاده از دو هسته غیرخطی در ساختار آن بهبود قابل توجهی نسبت به استفاده از یک هسته، ایجاد کرده است. همچنین استفاده از روبکرد OPTKTSVM به‌واسطه عملکردش که توسط الگوریتم ژنتیک، دو هسته پهینه برای داده‌ها ایجاد کرده، توانسته دقت را افزایش دهد.

جدول ۶: مقایسه دقت الگوریتم پیشنهادی با الگوریتم‌های دیگر بر روی UK-2007 دادگان

UK-2007		
میزان دقت (%)	الگوریتم	ردیف
۹۲/۴۱	Genetic Algorithm [۲۶]	۱
۹۳/۶۶	Supervised Neural Network [۲۹]	۲
۹۴	HTSVM	۳
۹۵/۶	MKT SVM	۴
۹۶/۴۲ ± ۱/۷۲	OPTKTSVM	۵

۶- نتیجه‌گیری و پژوهش‌های آینده

تاکنون الگوریتم‌های یادگیری ماشین زیادی در حوزه تشخیص صفحات فریب استفاده شده است که هر یک با توجه به توانایی ساختاری خود توانسته‌اند بهبودهایی را در حوزه تشخیص صفحات فریب ارائه دهند؛

دلیل استفاده از فقط یک صفحه متمایزکننده در ساختار آن، قدرت جداسازی نمونه‌های فریب و نرمال که نسبتاً شبیه به هم هستند کاوش می‌یابد. در داده‌های صفحات فریب، نمونه‌های شبیه به هم زیادی با برچسب‌های متفاوت وجود دارد. از این روش توانایی طبقه‌بند SVM در این حوزه کاوش می‌یابد. در جدول ۴ روبکرد پیشنهادی با الگوریتم استاندارد SVM به همراه هسته‌های مختلف مورد مقایسه قرار گرفته است.

جدول ۴: مقایسه دقت طبقه‌بندی الگوریتم پیشنهادی با SVM و TSVM با هسته‌های مختلف

ردیف	الگوریتم	نوع هسته استفاده شده	دقت(%) UK-2007	دقت(%) UK-2006
۱	SVM	Linear	۸۰	۸۲
		RBF	۸۱/۴	۸۴
		Hyperbolic	۸۴	۸۴
۲	TSVM (One Kernel)	Linear	۹۲	۸۸
		RBF	۹۲	۸۸/۳
		Custom Kernel	۹۴	۹۰
۳	TSVM (Two Kernel)	Kernel1 = Linear Kernel2 = RBF	۹۲	۹۰
		Kernel1 = RBF Kernel2 = CK	۹۴	۹۰
		Kernel1 = Linear Kernel2 = CK	۹۵/۶	۹۳
۴	TSVM (Optimized Kernel)	Kernel1 = Optimized Kernel Kernel2 = Optimized Kernel	۹۷/۷۲	± ۱/۶۴
			۹۶/۴۲	۹۵/۳۴

در جدول بالا همان‌طور که مشاهده می‌شود استفاده از هسته در ساختار SVM باعث بهبود نتایج و افزایش دقت طبقه‌بندی شده است. استفاده از هسته‌های غیرخطی باعث می‌شود تا نگاشت داده‌ها به عمق بالاتر بهتر انجام گیرد که نتیجه آن افزایش دقت طبقه‌بند می‌شود. از آنجایی که طبقه‌بند TSVM به لحاظ ساختاری از دو ابرصفحه استفاده می‌کند باعث می‌شود که قدرت تفکیک‌کنندگی طبقه‌بند بالا رود. به‌منظور افزایش دقت طبقه‌بندی داده‌های صفحات فریب از این طبقه‌بند استفاده شد و باعث بهبود نتایج گردید.

اما همان‌طور که در جدول ۴ مشاهده می‌گردد استفاده از هسته در ساختار TSVM باعث افزایش دقت طبقه‌بندی گردیده است. قبل از اشاره شد که به دلیل استفاده TSVM از دو ابرصفحه به ازای هر یک از نمونه‌ها، می‌توان از دو هسته مجزا برای هریک از ابرصفحات استفاده کرد. در روبکرد پیشنهادی با ایجاد هسته‌های پهینه برای هر یک از ابرصفحات باعث افزایش دقت طبقه‌بندی شده است.

۴-۵- مقایسه الگوریتم پیشنهادی با الگوریتم‌های دیگر

همان‌طور که در بخش دو اشاره شد از طبقه‌بندی‌های مختلفی به‌منظور تشخیص صفحات فریب استفاده شده است. در [۲۵] از درخت تصمیم‌گیری و در [۲۶] سیلووا و همکاران از الگوریتم شبکه عصبی مصنوعی در جداسازی نمونه‌های فریب و غیرفریب استفاده کرده‌اند. از

- large web datasets,” *Proceedings of the Information Retrieval Conference*, pp. 1-25, 2010.
- [2] P. T. Metaxas, and J. DeStefano, “Web spam, propaganda and trust,” *Proceedings of the 1st International Workshop on Adversarial Information Retrieval on the Web*, pp. 60-69, 2005.
- [3] D. Fetterly, M. Manasse, and M. Najork, “Spam, damn spam and statistics,” *Proceedings of the 7th International Workshop on the Web and Databases*, pp. 210-223, 2004.
- [4] A. Ntoulas, M. Najork, M. Manasse, and D. Fetterly, “Detecting spam web pages through content analysis,” *Proceedings of the 15th International Conference on World Wide Web*, China, Beijin University, pp. 83-92, 2006.
- [5] D. Zhou, J. Huang, and B. Schölkopf, “Learning from labeled and unlabeled data on a directed graph,” *Proceedings of the 22nd International Conference on Machine Learning*, Brazil, Pugn University, pp. 1036-1043, 2007.
- [6] L. Becchetti, C. Castillo, D. Donato, R. Baeza-Yates, and S. Leonardi, “Link analysis for web spam detection,” *ACM Transactions on the Web (TWEB)*, vol. 2, no. 2, pp. 1-42, 2008.
- [7] C. Castillo, D. Donato, A. Gionis, V. Murdock, and F. Silvestri, “Know your neighbors: web spam detection using the web topology,” *Proceedings of the 30th Annual International ACM SIGIR Conference on Research and Development in Information Retrieval*, pp. 8-17, 2007.
- [8] L. Becchetti, C. Castillo, D. Donato, S. Leonardi, and R. Baeza-Yates, “Web spam detection: link-based and content-based techniques,” *The European Integrated Project Dynamically Evolving Large Scale Information Systems (DELIS): Proceedings of the Final Workshop*, Paderborn University, pp. 99-113, 2008.
- [9] Y. Liu, R. Cen, M. Zhang, S. Ma, and L. Ru, “Identifying web spam with user behavior analysis,” *Proceedings of the 4th International Workshop on Adversarial Information Retrieval on the Web*, pp. 9-16, 2009.
- [10] B. Wu, and B. D. Davison, “Cloaking and redirection: A preliminary study,” *Proceedings of the 1st International Workshop on Adversarial Information Retrieval on the Web (AIRWeb)*, pp. 7-16, 2005.
- [11] K. Chellapilla, and A. Maykov, “Cross-Lingual web spam classification,” *Proceedings of the 3rd International Workshop on Adversarial Information Retrieval on the Web*, pp. 81-88, 2007.
- [12] H. Najadat, and I. Hmeidi, “Web spam detection using machine learning in specific domain features,” *Journal of Information Assurance and Security*, vol. 38, no. 4, pp. 2117-2123, 2009.
- [13] A. Torabi, K. Taghipour, and S. Khadivi, “Web spam detection: new approach with hidden markov models,” *Information Retrieval Technology*, vol. 13, no. 2, pp. 230-239, 2013.
- [14] B. Tundalwar, R. Rashmi, and M. Kulkarni, “New classification method based on decision tree for web spam detection,” *International Journal of Current Engineering and Technology*, vol. 8, no. 9, pp. 929-940, 2014.
- [15] A. A. Soni, and A. Mathur, “Content based web spam detection using naive bayes with different feature representation technique,” *Journal of Engineering Research and Applications*, vol. 3, no. 5, pp. 198-205, 2013.
- [16] M. Silva, M. Renato, T. A. Almeida, and A. Yamakami, “Artificial neural networks for content-based web spam detection,” *Proceedings of the 14th International*

اما یکی از نکاتی که در این مقاله نیز به آن اشاره کردیم الگوریتم های استفاده شده در این حوزه اغلب تکنیک های رایج یادگیری ماشین بوده که به صورت عمومی در سایر کاربردها نیز استفاده شده است. در بخش دو با برخی از تکنیک های استفاده شده در این حوزه آشنا شدیم. در این مقاله با بهره گیری و ترکیب تکنیک های یادگیری ماشین سعی شده تا رویکردی ارائه شود تا بتواند به کاهش شکاف معنایی تشخیص صفحات فریب کمک کند. در رویکرد پیشنهادی با ترکیب الگوریتم ژنتیک و الگوریتم TSVM از مزیت های دو الگوریتم در این حوزه استفاده شده است.

در این مقاله سعی شد تا با طراحی هسته ای کارا و متناسب با داده های فریب قدرت تفکیک کنندگی طبقه بند را افزایش دهیم. برای این کار از الگوریتم ژنتیک استفاده شد. در این مسئله پارامترهای تشکیل دهنده هسته نهایی، استخراج گردید و توسط الگوریتم ژنتیک مقادیر بینه آن ها بر مبنای طبقه بند TSVM محاسبه گردید. مؤثر بودن این روش در تشخیص صفحات فریب بر روی دادگان مطرح در زمینه صفحات فریب مورد آزمایش قرار گرفت و نتایج آن در جدول ۴ و ۵ و ۶ بیان شده است.

پیشنهاد می شود در ادامه، پژوهش هایی در حوزه های زیر برای افزایش دقیق تر در تشخیص صفحات فریب صورت پذیرد:

۱- در برخی مواقع مانند مرحله خرزش در موتور جستجو احتیاج است که با صرف حداقل زمان ممکن بتوان بر حسب ویژگی های استخراج شده از یک صفحه، فریب بودن آن را تشخیص داد. یکی از عوامل تأثیرگذار بر سرعت اجرای الگوریتم کاهش تعداد ویژگی ها است. برای این کار می توان با استفاده از تکنیک های کاهش بعد ابتدا تعداد ویژگی های مورد بررسی را کاهش داد تا بتوان با تعداد کمی ویژگی، به سرعت اجرای مناسب دست پیدا کرد.

۲- می توان از روش هایی استفاده کرد که به صورت صفر و یکی عمل تشخیص صفحات را انجام ندهد. در این روش ها می توان احتمال فریب بودن یک صفحه را محاسبه کرد. از این مقدار در جاهایی که نیاز است موتور جستجو بتواند با ایجاد یک مقدار آستانه میزان حذف صفحات از منابع موتور جستجو را کاهش بآفرایش دهد می توان استفاده کرد.

۳- تلفیق روش های تشخیص صفحات فریب می تواند منجر به بهبود تشخیص آن ها شود. همان طور که در بخش یک اشاره شد روش هایی مانند روش های تحلیل الگوهای زبانی برای تشخیص در این حوزه به کار گرفته می شوند. استخراج ویژگی های مربوط به مشخصات زبانی صفحات و ترکیب آن ها با ویژگی های محتوایی و پیوندی میان صفحات می تواند به افزایش دقیق در تشخیص صفحات فریب منجر شود.

مراجع

- [1] G. V. Cormack, M. D. Smucker, and C. L. A. Clarke, “Efficient and effective spam filtering and re-ranking for

^{۱۷} Mutation^{۱۸} 10-Fold^{۱۹} Central Limited Theorem^{۲۰} Optimized Kernel TSVM (OPTKTSVM)

Conference on Artificial Intelligence (ICAI'12), pp. 1-7. 2012.

- [17] T. Urvoy, T. Lavergne, and P. Filoche, "Tracking web spam with hidden style similarity," *Proceedings of the 2nd International Workshop on Adversarial Information Retrieval on the Web (AIRWeb)*, pp. 25-34, 2006.
- [18] S. Bernhard, A. Smola, C. Williamson, and L. Bartlett, "New support vector algorithms," *Journal of Neural Computation*, vol. 4, no. 7, pp. 1207-1227, 2000.
- [19] J. S. Taylor, and N. Cristianini, *Kernel Methods for Pattern Analysis*, Cambridge University Press, Wiley Publishing, 2004.
- [20] J. S. Taylor, and N. Cristianini, "Support vector machines and kernel method," *Journal of Artificial Intelligence Review*, vol. 12, no. 5, 2005.
- [21] J. R. Khemchandani, "Twin support vector machines for pattern classification," *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, vol. 29, no. 5, 2007.
- [22] D. E. Goldberg, E. David, and J. Holland. "Genetic algorithms and machine learning," *Machine Learning*, vol. 3, no. 2, pp. 95-99, 1988.
- [23] H. Castillo, D. Donato, L. Becchetti, P. Boldi, S. Leonardi, M. Santini, and S. Vigna, "A reference collection for web spam," *ACM Sigir Forum*, vol. 40, no. 2, pp. 11-24, 2006.
- [24] L. I. Kuncheva, *Combining Pattern Classifiers: Methods and Algorithms*, Wiley Press, 2004.
- [25] M. Tundalwar, R. Rashmi, and M. Kulkarni, "New classification method based on decision tree for web spam detection," *International Journal of Current Engineering and Eechnology*, vol. 4, no. 1, pp 112-117, 2014.
- [26] M. Silva, M. Renato, T. A. Almeida, and A. Yamakami. "Artificial neural networks for content-based web spam detection," *Proceedings of the 14th International Conference on Artificial Intelligence (ICAI'12)*, pp. 1-7. 2012.
- [27] A. Torabi, K. Taghipour, and S. Khadivi, "Web spam detection: new approach with hidden markov models," *Information Retrieval Technology*, vol. 3, no. 7, pp. 239-250, 2013.
- [28] A. Keyhanipour, and B. Moshiri, "Designing a web spam classifier based on feature fusion in the layered multi-population genetic programming framework," *Proceedings of 16th International Conference on Information Fusion*, pp. 53-60, 2013.
- [29] C. Ashish, M. Suaib ,and D. Beg, "Web spam classification using supervised artificial neural network algorithms," *Advanced Computational Intelligence: An International Journal*, vol. 2, no. 1, pp. 45-55, 2015.

زیرنویس‌ها

^۱ Support Vector Machine (SVM)^۲ Twin Support Vector Machine (TSVM)^۳ Hyper-plane^۴ Fishing^۵ Hyper-plane^۶ Kernel^۷ Quadratic Programming Problem^۸ Margin^۹ Optimized Discriminant^{۱۰} Map^{۱۱} Crossover