



Diagnosing Liver Disease using Firefly Algorithm based on Adaboost

Sheyda Ardam¹ , Farhad Soleimanian Gharehchopogh²

Abstract

Introduction: Liver disease is one of the most common and dangerous diseases the early detection of which can be very effective in preventing complications as well as controlling and treating the disease. The purpose of this study was to improve Adaboost algorithm using Firefly Algorithm for diagnosing liver disease.

Method: This is a descriptive-analytic study. The dataset consists of 583 independent records including 10 features of machine learning dataset in the University of California, Irvine. In this study, Adaboost and Firefly Algorithm were combined to increase the effectiveness of liver disease diagnosis. 80% of the data were used for training and 20% for testing.

Results: The results highlighted the superiority of the hybrid model of feature selection over the models without feature selection. Of course, the selection of important features affect the performance of the model. The accuracy of the hybrid model considering 5 and all features was 98.61% and 94.15%, respectively. Overall, the hybrid model proved more accurate compared with most of the other data mining models.

Conclusion: Hybrid model can be used to help physicians identify and classify healthy and unhealthy individuals; it can also be used in medical centers to enhance accuracy and speed, and reduce costs. It cannot be claimed that the hybrid model is the best model; however, it proved more accurate.

Keywords: Liver Disease, Adaboost Algorithm, Firefly Algorithm, Classification

• Received: 05/Jan/2019 • Modified: 10/March/2019 • Accepted: 17/March/2019

DOI:

تشخیص بیماری کبد با الگوریتم کرم شبتاب مبتنی بر الگوریتم آدابوست

شیدا آردام^۱ فرهاد سلیمانیان قره چیق^{۲*}

چکیده

مقدمه: بیماری کبدی یکی از بیماری‌های شایع و خطرناک می‌باشد و تشخیص بهموقع این بیماری می‌تواند در پیشگیری از عوارض، کنترل و درمان بیماری بسیار موثر باشد. هدف پژوهش حاضر بهبود الگوریتم آدابوست با الگوریتم کرم شبتاب برای تشخیص بیماری کبد می‌باشد.

روش‌ها: مطالعه حاضر، از نوع توصیفی-تحلیلی می‌باشد. مجموعه داده آن شامل ۵۸۳ رکورد مستقل شامل ۱۰ ویژگی موجود در مجموعه داده یادگیری ماشین دانشگاه کالیفرنیا، ایروین (University of California, Irvine) می‌باشد. در این مقاله از ترکیب الگوریتم آدابوست و کرم شبتاب در راستای افزایش کارایی تشخیص بیماری کبد استفاده شده است. از ۸۰ درصد داده‌ها جهت آموزش و از ۲۰ درصد باقی‌مانده جهت آزمون استفاده شده است که این مبنای توسط ارزیابی‌های مختلف انتخاب شده است.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که عملکرد مدل ترکیبی با انتخاب ویژگی در مقایسه با حالت بدون انتخاب ویژگی بهتر است. البته انتخاب ویژگی‌های مهم در عملکرد مدل ترکیبی موثر هستند. درصد صحت (accuracy) مدل ترکیبی با پنج ویژگی در بهترین حالت برابر با ۹۸/۶ درصد و در حالت کلی و با تمام ویژگی‌ها برابر با ۹۴/۱ درصد است. در مقایسه کلی، مدل ترکیبی در مقایسه با اغلب مدل‌های داده کاوی از درصد صحت بیشتری برخوردار است.

نتیجه‌گیری: با توجه به نتایج به دست آمده مطالعه حاضر، مدل ترکیبی در تشخیص و طبقه‌بندی افراد سالم و ناسالم می‌تواند نقش مؤثری در کمک به پزشکان داشته باشد و در مراکز پزشکی برای بالا بردن دقیقت، سرعت و کاهش هزینه‌ها می‌توان از این مدل استفاده نمود. نمی‌توان ادعا کرد که مدل ترکیبی در مقایسه با کل مدل‌ها بهتر است اما در مقایسه با بیشتر مدل‌ها دارای درصد صحت بیشتری است.

واژه‌های کلیدی: بیماری کبد، الگوریتم آدابوست، الگوریتم کرم شبتاب، طبقه‌بندی

• وصول مقاله: ۹۷/۱۰/۱۵ اصلاح نهایی: ۹۷/۱۲/۱۹ پذیرش نهایی: ۹۷/۱۲/۲۶

DOI:

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه مهندسی کامپیوتر، واحد ارومیه، دانشگاه آزاد اسلامی، ارومیه، ایران (sheyda.bokani2913@gmail.com)
 ۲. استادیار، گروه مهندسی کامپیوتر، واحد ارومیه، دانشگاه آزاد اسلامی، ارومیه، ایران (bonab.farhad@gmail.com)

اطلاعات پزشکی موردنیاز و یا جزئیات بیشتر را در اختیار پزشک قرار می‌دهند.

کبد بزرگترین اندام درونی و مهمترین عضو پس از قلب و مغز در بدن انسان است و بدون آن ادامه حیات غیرممکن است. [۷] بیماری‌های کبدی در شمار ده بیماری کشنده در جهان قرار داشته و در ایران حدود ده درصد کل مرگ‌ها و در اروپا پنجمین عامل مرگ و میر بعد از ناراحتی قلبی، سرطان، سکته و بیماری‌های تنفسی به شمار می‌رود. موثرترین راه برای کاهش مرگ و میر ناشی از بیماری‌های کبد، درمان این بیماری‌ها در مراحل اولیه آن است. [۸] درمان زود هنگام، مستلزم تشخیص زودهنگام براساس روش‌های تشخیصی دقیق و قبل اعتماد است. بر این اساس در عصر حاضر، یکی از مسائل مطرح در علم پزشکی که توجه بسیاری از محققان را به خود جلب کرده است، تشخیص بیماری کبد و کمک به درمان آنها است. به دلیل اهمیت بیماری کبد، مطالعه حاضر بر روی این عضو صورت گرفته است و روشی براساس ترکیب الگوریتم آدابوست با الگوریتم کرم شبتاب برای تشخیص بیماری کبد ارائه شده است.

در سال‌های اخیر استفاده از روش‌های هوش مصنوعی به منظور تشخیص بیماری‌ها، مورد توجه بسیاری از پژوهشگران قرار گرفته است. حیدری و تیموری، روشی برای پیش‌بینی نارسایی کبدی با استفاده از ترکیب شبکه عصبی مصنوعی و الگوریتم ژنتیک ارائه داده‌اند. دو حالت کلی در ترکیب روش‌ها که عبارتند از ترکیب حمایتی و ترکیب تشریک مساعی در این مقاله مطرح شده است که در روش پیشنهادی از ترکیب تشریک مساعی برای ترکیب دو الگوریتم ژنتیک و شبکه عصبی مصنوعی استفاده شده است. در این روش شبکه عصبی و الگوریتم ژنتیک به صورت همزمان اعمال می‌شوند و یک سیستم یکپارچه را می‌سازند و تعداد نرون‌های لایه پنهان شبکه عصبی و همچنین وزن بین گره‌ها از طریق الگوریتم ژنتیک بهبود یافته است. در مطالعه حاضر، از دو مجموعه داده بپا British United Provident (BUPA) (Association) شامل ۳۴۵ نمونه از بیماران کبدی و مجموعه

مقدمه

سلامت هر جامعه مهمترین بحث در پیشرفت و ارتقاء آن جامعه به حساب می‌آید و همه فعالیت‌های انسانی بر این اصل استوار است. با توجه به گسترش تکنولوژی، همه جوامع سعی در بکارگیری فناوری‌های جدید در همه حوزه‌های زندگی انسانی دارند و حوزه پزشکی نیز از این قاعده مستثنی نیست. در سال‌های اخیر پیشرفت‌های قابل توجهی در روش‌ها و ابزارهای هوشمند برای علم پزشکی صورت گرفته است و بکارگیری این ابزارهای هوشمند در تشخیص و کاهش اشتباهات پزشکی، خسارت جانی و مالی کمک شایانی به جامعه پزشکی کرده است. [۲,۱] مطالعه روش‌های تشخیص هوشمند نشان می‌دهد که آنها قادر هستند دقت تشخیص را بهبود داده و موارد مشکوک از دست رفته به دلیل خستگی یا بی‌تجربگی فرد خبره را کاهش دهند و در نتیجه اشتباهات تشخیصی ناشی از تنوع زیاد بیماری‌ها را نیز به حداقل برسانند. [۴,۳] از این‌رو، استفاده از سیستم‌های هوشمند در پزشکی و ارائه روش‌های جدید در این حوزه مورد توجه پژوهشگران قرار گرفته است و مطالعات و تحقیقات زیادی پیرامون آن انجام می‌گیرد.

از طرفی تشخیص درست بیماری‌ها که بر اساس آزمایشات مختلف بر روی بیمار بدست می‌آید در علم پزشکی اهمیت بالایی دارد. در تشخیص بیماری، پزشک با مشکلاتی همچون نوع بیماری‌ها، رشد چشمگیر بیماری‌ها، اثرات و عوارض آنها مواجه است و این عوامل ممکن است پزشک را در تشخیص زودهنگام بیماری دچار سردرگمی کند. [۵] همچنین، تشخیص نادرست عوارض سنگین و جبران ناپذیری برای جامعه پزشکی و بیماران دارد. لذا، همین مشکلات باعث شده جامعه پزشکی در چند دهه اخیر به دنبال ابزارهایی هوشمند جهت تشخیص زود هنگام بیماری‌ها، بررسی بیشتر، پیشگیری و درمان موثر بیماری‌ها باشند و روش‌ها و ابزارهای تشخیص کامپیوتی را با هدف کمک به پزشک ارائه و مورد مطالعه قرار دهند. [۶] بکارگیری ابزارهای هوشمند به نحوی بی‌نظمی را از داده‌ها خارج می‌نمایند و همچنین، خطاهای احتمالی ناشی از خستگی و یا بی‌تجربگی فرد خبره (پزشک) را کاهش می‌دهند و

نمونه از مجموعه داده بیماری کبد از سایت UCI در نظر گرفته شده است. الگوریتم CHAID یک درخت تصمیم مبتنی بر شناسایی قوی ترین روابط متقابل بین متغیرهای مستقل و وابسته است و به این منظور از مقدار احتمال آماره کای دو مربوط به آزمون استقلال جداول توافقی استفاده می کند. درخت ایجاد شده در CHAID وسیع تر از درخت تصمیم C5.0 است. ضعف CHAID در عدم توانایی ایجاد بهینه ترین تقسیمات بر اساس متغیرهای موجود است. نتایج بدست آمده بیانگر این است که در هر دو الگوریتم، ویژگی های TB, SGPT, A/G و ALB, DB تاثیر قابل توجهی در پیش بینی بیماری کبد با توجه به قوانین تولید شده دارند. ویژگی های ذکر شده در مجموعه داده بیماری کبد از درصد صحت بیشتری بهره مند هستند. مقایسه کارایی این دو الگوریتم مشخص کرد که الگوریتم C5.0 تقویت شده عملکرد بهتری نسبت به CHAID دارد و با بررسی عوامل موثر در فواصل کوچک صحت الگوریتم افزایش می یابد و در واقع الگوریتم C5.0 همه پارامترها را در نظر می گیرد که این نشان دهنده این است که این الگوریتم از پارامترها با احتیاط بیشتری استفاده می کند، در حالیکه الگوریتم CHAID تنها از پنج پارامتر فوق استفاده می کند. بنای این الگوریتم درخت C5.0 با درصد صحت ۹۳/۷٪ نسبت به الگوریتم CHAID با درصد صحت ۶۵٪ صحت بالاتر و همچنین قوانین بیشتری دارد. [۱۲]

روشی با استفاده از درخت تصمیم برای تشخیص زودهنگام بیماری کبد ارائه شده است. در مقاله حاضر، مدلی برای پیش بینی بیماری کبدی بر اساس برخی معیارهای آزمایشگاهی افراد ارائه می شود. روش ارائه شده با استفاده از یک مجموعه داده معتبر مربوط به بیماران کبدی مقایسه و ارزیابی می شود. نتایج بدست آمده، کارایی مدل پیش بینی کننده بر اساس الگوریتم درخت تصمیم را نشان می دهد. [۱۳]

سموات و صف آراء یک سیستم ترکیبی هوشمند با هدف تشخیص بیماری کبد با استفاده از ویژگی های استخراج شده از آزمایش خون و الگوریتم داده کاوی، ارائه داده اند. برای کاهش ویژگی ها از الگوریتم بهینه سازی از دحام ذرات باینری

داده های بیمارستانی کبد (ILPD) Patient Dataset شامل ۵۸۳ نمونه است، استفاده شده است. برای پیاده سازی روش پیشنهادی از نرم افزار و کا (WEKA) استفاده شده است. درصد صحت دسته بندی این تکنیک ترکیبی روی مجموعه داده BUPA برابر با ۴۶ درصد و روی مجموعه داده ILPD برابر با ۶۰ درصد بدست آمده است و مشخص گردید این روش دسته بندی نسبت به شبکه عصبی سنتی عملکرد بهتری داشته است. [۹]

لین و چوانگ از روش های داده کاوی مانند شبکه عصبی مصنوعی و استدلال بر مبنای منطق برای تشخیص بیماری کبد استفاده کرده اند. مجموعه داده های پزشکی شامل ۵۱۰ نمونه به یک مرکز پزشکی در تایوان در طی یک سال از ماه مارس ۲۰۰۵ تا فوریه ۲۰۰۶ می باشد. با کمک پزشکان و متخصصین پزشکی کبد، ۲۱۰ مورد سالم و ۳۰۰ مورد با شرایط کبدی (هپاتیت مزمن، هپاتیت الكل، سیروز کبدی، هپاتیت B و دیگر موارد) تشخیص داده شده اند. درصد صحت شبکه عصبی مصنوعی در مقایسه با مدل های دیگر بیشتر است. درصد صحت شبکه عصبی مصنوعی برابر با ۹۸ درصد است. [۱۰]

پژوهشگران یک سیستم تشخیص خود کار بیماری کبد مبتنی بر برنامه نویسی ژنتیک طراحی کرده اند. روش یادگیری سیستم مطابق با برنامه نویسی ژنتیک می باشد که بهترین راه حل را از اطلاعات مشخصه های محلی در مسائل پیچیده پیدا می کند. در این مقاله از روش های هوش مصنوعی مانند رگرسیون خطی چند گانه، ماشین بردار پشتیبان، جنگل تصادفی، و J48 برای تشخیص بیماری کبد استفاده شده است. این سیستم توسط مجموعه داده ILPD ارزیابی شده که درصد صحت آن برای برنامه نویسی ژنتیک برابر با ۸۴/۷ درصد است. [۱۱]

از دو الگوریتم درخت تصمیم یعنی الگوریتم های C5.0 و Chi-square Automatic (Interaction Detector) (CHAID) برای پیش بینی بیماری کبد استفاده شده است. [۱۲] از طریق درخت C5.0 و CHAID مجموعه داده ILPD مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته است. مجموعه داده بکار برده شده در مقاله حاضر، ۵۸۳

مجموعه داده یادگیری ماشین دانشگاه ایروین، کالیفرنیا تأمین شده است. [۱۶] مجموعه داده‌ها شامل ۵۸۳ رکورد کبد با ۱۰ ویژگی (و یک ویژگی متعلق به کلاس) می‌باشد. مجموعه داده کبد را می‌توان یک ماتریس 583×10 تلقی کرد. از مجموعه داده کبد، ۴۱۶ نمونه (۷۲ درصد)، پرونده بیماران کبدی (کلاس یک) و ۱۶۷ نمونه (۲۸ درصد) پرونده افراد سالم (کلاس دو) می‌باشد. یکی از ویژگی‌های عمومی داده‌های پزشکی، نامتوازن بودن آنها است. [۳۳] بر مبنای تقسیم‌بندی نمونه‌ها (سالم و غیرسالم)، مجموعه داده بکار گرفته شده در این مطالعه از این مساله مستثنی نیست. [۳۴] لذا، در مقاله حاضر، داده‌ها به حالت استاندارد تبدیل می‌شوند.

در الگوریتم‌های طبقه‌بندی استاندارد، تقسیم کلاس‌ها باید در حالت متوازن انجام شود و این نوع از الگوریتم‌ها در مقابله با مجموعه داده‌های نامتوازن کارایی مناسبی را از خود ارایه نمی‌دهند؛ چرا که الگوریتم‌های معمول طبقه‌بندی به سمت نمونه‌های آموزشی کلاس بزرگ‌تر متمایل می‌شوند که این موضوع باعث افزایش خطأ در تشخیص نمونه‌های اقلیت می‌شود. [۳۵] این مسئله یکی از چالش‌های مهم برای طبقه‌بندی داده‌های نامتوازن محاسبه می‌شود. از روش‌های متنوعی برای حل مساله عدم توازن در علم یادگیری ماشین استفاده می‌شود.

[۳۶] یکی از این روش‌ها، روش‌های بازیبینی در سطح الگوریتم است که با تغییر در الگوریتم طبقه‌بندی به نوعی مساله عدم توازن مرتفع می‌شود. [۳۷] از دیگر روش‌های حل نامتوازن بودن داده‌ها روش‌های مبتنی بر ترکیب طبقه‌بندها است. هدف اصلی روش ترکیب طبقه‌بندها تلاش برای بهبود عملکرد طبقه‌بندی داده‌ها از طریق ترکیب چندین طبقه‌بند است. به طوری که ترکیب چند طبقه‌بند عملکرد بهتری نسبت به یکی از همان طبقه‌بندها خواهد داشت. روش سوم؛ روش‌های سطح داده است. در این نوع از روش‌ها توزیع کلاس نامتوازن با نمونه‌گیری مجدد در فضای داده‌ها متوازن می‌شود. [۳۸]

روش‌های حساس به هزینه، دسته دیگری از روش‌های ارایه شده برای حل عدم توازن در داده‌ها محسوب می‌شود. این دسته از روش‌ها به نوعی از ترکیب روش‌های تغییر در الگوریتم طبقه‌بند و روش‌های سطح داده حاصل می‌شوند. [۳۹] در این

به عنوان راهبرد جستجو و از شیکه عصبی به عنوان تابع ارزیابی در روش پیشنهادی این مقاله استفاده شده است و در نهایت تکنیک طبقه‌بندی جنگل تصادفی برای افزایش دقت تشخیص سیستم به کار برده شده است. از مجموعه داده ILPD که شامل ۱۶۷ بیمار غیر کبد و ۴۱۶ بیمار کبد با ۱۰ ویژگی برای تست و ارزیابی روش پیشنهادی استفاده شده است که در نهایت دقت روش پیشنهادی برابر با $76/2$ درصد محاسبه گردیده است. [۱۴] همچنین کریستوفر و همکاران یک رویکرد بر مبنای الگوریتم بهینه‌سازی ازدحام باد برای کاوش داشن پزشکی ارائه داده‌اند که در آن از معیار برازنده‌گی مقدار جایز (JVAL) (Jabez Value) برای ارزیابی دسته‌بندی‌های مبتنی بر قوانین استفاده شده است. الگوریتم بهینه‌سازی ازدحام باد برای به دست آوردن جایگشت‌ها و ترکیبات مختلف قوانین استفاده شده که به موجب آن، قوانین بهینه مطلوب برای پیش‌بینی داده آزمون استفاده شده است. در این مقاله از شش مجموعه داده پزشکی معین برای تست استفاده شده است. نتایج معیار دقت برای الگوریتم بهینه‌سازی اجتماع ذرات و الگوریتم بهینه‌سازی ازدحام باد به ترتیب $0/5921$ و $0/5846$ بدست آمده است.

[۱۵]

هدف اصلی پژوهش حاضر، ارائه یک سیستم تشخیص بیماری کبد برای مجموعه داده ILPD [۱۶] مبتنی بر الگوریتم کرم شب تاب [۱۷] و طبقه‌بند آدابوست [۱۸] است. در مدل ترکیبی از الگوریتم کرم شب تاب برای انتخاب ویژگی و از الگوریتم آدابوست برای طبقه‌بندی نمونه‌ها استفاده می‌شود. الگوریتم کرم شب تاب یکی از الگوریتم‌های فرا ابتکاری است که بر مبنای جمعیت اولیه و تکرار به راه حل بهینه دست می‌یابد. همچنین الگوریتم آدابوست یکی از الگوریتم‌های داده کاوی است که برای طبقه‌بندی و تشخیص نمونه‌ها استفاده می‌شود.

روش‌ها

مطالعه حاضر، از نوع توصیفی-تحلیلی است که بر اساس ویژگی‌های ورودی به تشخیص وضعیت بیماران کبد از نظر سالم یا ناسالم بودن می‌پردازد. داده‌های مورد استفاده در این مقاله از مجموعه داده مربوط به بیماران مبتلا به کبد، موجود در

زائد(ویژگی‌های کم اولویت) حذف می‌شود و در مرحله سوم با استفاده از الگوریتم آدابوست عملیات طبقه‌بندی انجام می‌گیرد.

مرحله اول پیش‌پردازش می‌باشد که مهمترین بخش آن نرمال‌سازی داده‌ها است. نرمال‌سازی داده‌ها با یک تبدیل خطی یا غیرخطی، داده‌ها را به بازه‌ای که معمولاً $[0,1]$ و $[1,0]$ است، نگاشت می‌کند. اصولاً وارد کردن داده‌ها به صورت خام باعث کاهش سرعت الگوریتم طبقه‌بندی می‌شود. [۴۲] برای اجتناب از چنین شرایطی باید داده‌ها استاندارد شوند. استانداردسازی داده‌های اولیه در مدل ترکیبی طبق معادله (۱) انجام گرفته است. [۲۰, ۱۹]

$$x_n = \frac{(x_r - x_{\min})}{(x_{\max} - x_{\min})} \quad (1)$$

در معادله (۱)، x_r ، x_n و x_{\max} به ترتیب نشان‌دهنده مقادیر واقعی، استاندارد شده، حد اکثر و حداقل داده‌های تحت بررسی هستند. هدف از استانداردسازی مقدار ویژگی‌ها این است که همه ویژگی‌ها به منظور افزایش درصد صحت در یک محدوده مشخص باشند، که این محدوده در بازه صفر و ۱ است. پس از استانداردسازی داده‌ها، کل داده‌ها به دو بخش آموزش و آزمون تفکیک شدند. البته داده‌ها از حالت غیرمتوازن به حالت متوازن تبدیل شدند و سپس به دو بخش آموزش و آزمون تبدیل شدند.

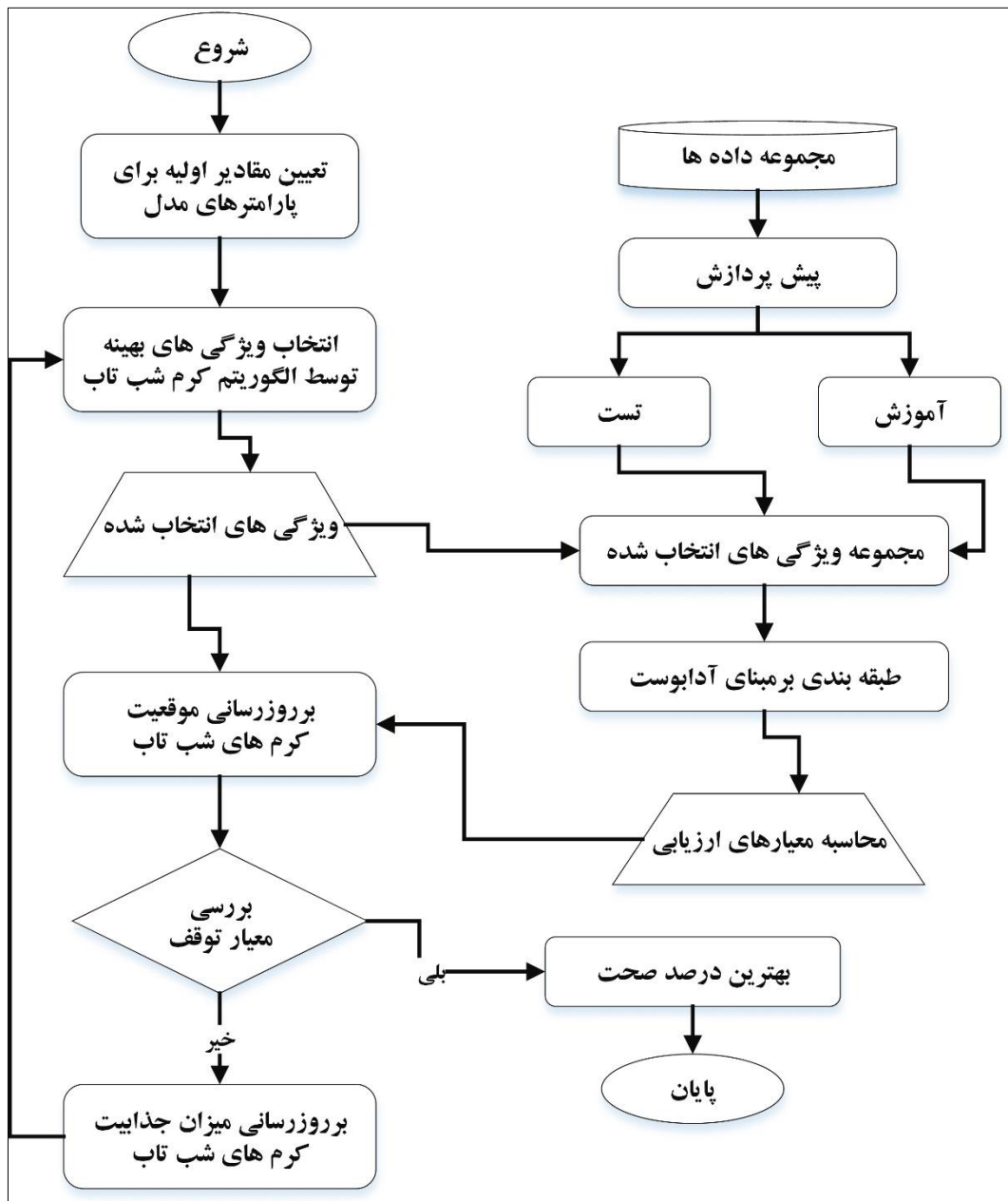
مرحله دوم انتخاب ویژگی مبتنی بر کرم شب‌تاب می‌باشد. در این مرحله ویژگی‌هایی از مجموعه خصیصه‌ها که برای پیشگویی خروجی موثرتر هستند، انتخاب می‌شود. علاوه بر آن، مفهوم موجود در ویژگی‌ها بعد از انتخاب ویژگی حفظ می‌شود. در مقاله حاضر از الگوریتم کرم شب‌تاب [۴۳] برای انتخاب ویژگی استفاده شده است. کرم‌های شب‌تاب به منظور جذب جفت و شکار، نورهایی تولید می‌کنند که الگوی نوری هر کدام با دیگری متفاوت است. میزان این نور رابطه مستقیم با جذابیت کرم شب‌تاب دارد. با در نظر گرفتن میزان نور کرم به

بین، روش‌های سطح داده با دو رویکرد زیرنمونه‌برداری و بیش‌نمونه‌برداری از روش‌های موثر در متوازن نمودن داده‌ها محسوب می‌شوند. [۴۰]

در مطالعه حاضر به دلیل نامتوازن بودن نمونه‌های بیماری کبد از روش‌های سطح داده شامل زیرنمونه‌برداری تصادفی کلاس اکثریت، بیش‌نمونه‌برداری تصادفی کلاس اقلیت و بیش‌نمونه‌برداری مصنوعی کلاس اقلیت برای افزایش دقت طبقه‌بندی آدابوست در تشخیص کلاس‌های سالم از غیرسالم استفاده می‌شود. در مجموعه داده اولیه، داده‌های وابسته به کلاس سالم یعنی کلاس اقلیت برابر با ۱۶۷ رکورد و داده‌های متعلق به کلاس غیرسالم یعنی کلاس اکثریت برابر با ۴۱۶ رکورد می‌باشد که بر این اساس مجموعه داده این مطالعه دارای نرخ عدم توازن $2/5$ درصد است. در ابتدا از کلاس اکثریت یک نمونه تصادفی به اندازه داده‌های کلاس اقلیت انتخاب شد تا هر دو کلاس به یک اندازه مشاهده شوند. [۴۱] در مرحله دوم از کلاس اقلیت به صورت تصادفی نمونه‌هایی انتخاب و به همین مجموعه اضافه شد تا اندازه داده‌های کلاس اقلیت با اندازه داده‌های کلاس اکثریت برابر شود. در مرحله سوم با روش بیش‌نمونه‌برداری مصنوعی، کلاس اقلیت بر روی مجموعه داده اصلی ایجاد شد.

در شکل (۱)، فلوچارت مدل ترکیبی نشان داده شده است. در این مقاله درصد نمونه‌های آموزشی برابر با ۸۰ درصد می‌باشد. به منظور جلوگیری از تأثیر نامطلوب بازه تغییرات ورودی‌های مختلف بر روی الگوریتم طبقه‌بندی، رکوردها بین ۰ و ۱ نرمالیزه می‌شوند. محدوده ویژگی‌های مجموعه داده با هم متفاوت است. در بسیاری از الگوریتم‌های طبقه‌بندی، این تفاوت در محدوده ویژگی‌ها، باعث می‌شود که ویژگی با محدوده‌ی بزرگ‌تر تأثیر منفی روی درصد صحت داشته باشد. لذا، برای انجام فرآیند مدل سازی و یادگیری طبقه‌بندی باید نمونه‌ها نرمالیزه شوند. بنابراین، ضروری است که داده‌ها نرمالسازی شوند تا تأثیری که هر ویژگی روی نتایج دارد، به حالت استاندارد تبدیل شود. در مرحله دوم با استفاده از روش انتخاب ویژگی مبتنی بر الگوریتم کرم شب‌تاب، داده‌های

عنوان تابع هدف، می‌توان رفتار کرم‌های شب تاب را به صورت یک الگوریتم بهینه‌ساز مدل نمود.



شکل ۱- فلوچارت مدل ترکیبی

شب تاب (x_i) بر مبنای فاصله نزدیکی (فاصله کمتر) به کرم‌های همسایه محاسبه می‌شود، سپس کرم‌ها براساس شایستگی (کرم‌هایی که فاصله کمتری دارند) که در این مسئله به صورت یک روند نزولی است مرتب می‌شوند. در الگوریتم کرم شب تاب، هر کرم شب تاب یک راه حل ممکن مسئله در یک

الگوریتم کرم شب تاب به صورت تصادفی یک جمعیت اولیه از کرم‌های شب تاب به تعداد F عدد $\{x_1, x_2, \dots, x_F\}$ تولید می‌کند. برای حل مسئله به صورت t بعدی، کرم t ام قرار می‌گیرد. بعد از تولید $\{x_{i1}, x_{i2}, \dots, x_{it}\}$ و $(1 < i < F)$ قرار می‌گیرد. بعد از تولید جمعیت کرم‌های شب تاب، مقدار شایستگی هر کرم

یک کرم شب تاب، کرم شب تابی با جذایت پیشتر حاضر نباشد، کرم شب تاب به طور تصادفی حرکت خواهد نمود.

$$\beta_{(r)} = \beta_0 e^{-\eta_{i,j}} \quad (4)$$

در معادله (۴) بیانگر ماکریم جذایت کرم درخشنان تر در $i=0$ بوده و مقداری در بازه $[0,1]$ دارد. پارامتر β بیانگر ضریب جذب می باشد و مقداری در بازه $(0,\infty)$ دارد که این پارامتر مربوط به الگوریتم کرم شب تاب است و برای جذب کرمها و کمینه کردن فاصله بین کرمها استفاده می شود. اگر $\beta_0=0$ باشد هر یک از کرم های شب تاب بدون همکاری با سایر کرم های شب تاب به تنها یی فضای مساله را جستجو می کنند و جستجو به صورت تصادفی انجام می گیرد. همچنین اگر مقدار پارامتر $\gamma=0$ باشد منجر به انجام یک جستجوی تصادفی در فضای مساله می گردد. موقعیت کرم آم پس از حرکت به سمت کرم آم که درخشنان تر است طبق معادله (۵) محاسبه می شود. [۱۷]

$$x_i = x_i + \beta(x_j - x_i) + \alpha(rand - 0.5) \quad (5)$$

که در معادله (۵)، X_i موقعیت کرم شب تاب کم نورتر، X_j موقعیت کرم شب تاب درخشنان تر و α عددی تصادفی است که نشان دهنده میزان جهش هر کرم شب تاب می باشد. همچنین در بخش سوم در معادله (۵)، حرکت تصادفی در فرآیند جذب بیان شده است که باعث جستجوی جامع تر فضای تصمیم مسأله توسط الگوریتم می شود. در مدل ترکیبی باید الگوریتم کرم شب تاب از حالت پیوسته به گسسته تبدیل شود. به دلیل اینکه مقدار مجموعه داده ها گسسته هستند و در بازه 0 و 1 قرار دارند.

$$g(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}} \quad (6)$$

$$x_i = \begin{cases} 0, & \text{if } g(x) < 0.5 \\ 1, & \text{otherwise} \end{cases} \quad (7)$$

برای تبدیل اعداد پیوسته به باینری از تابع سیگموئید طبق معادله (۶)، استفاده شد. خروجی تابع سیگموئید در یک

فرم برداری است که طول هر بردار برابر با 10 می باشد. به دلیل اینکه تعداد ویژگی ها در مجموعه داده های بیماری کبد برابر با 10 ویژگی است. پس از ایجاد جمعیت اولیه به صورت تصادفی و تعیین ارزیابی شایستگی متناظر با هر کرم شب تاب با استفاده از تابع ارزیابی، میزان درخشنندگی کرم شب تاب i طبق معادله (۲) محاسبه می شود.

$$B_i = \frac{1}{\text{Sum}_{x(i)} / VL_{(i)}} \quad (2)$$

که در معادله (۲)، $\text{sum}_{x(i)}$ مجموع بردار آم و $VL_{(i)}$ طول بردار آم است و B_i میزان درخشنندگی کرم شب تاب i بیان می کند. منظور از میزان درخشنندگی این است که اگر مقدار B_i بیشتر باشد آن کرم می تواند کرم های بیشتری را به اطراف خود جذب کند و لذا نقاط بهینه را در فضای مسئله کشف کرده است. مقدار B_i زمانی بیشتر خواهد بود که مجموع بردار آم کمتر باشد، به عبارتی فاصله بین کرمها باید کمتر باشد. اگر مجموع ویژگی های یک بردار در مقایسه با بردارهای دیگر بیشتر باشد آن بردار به عنوان یک بردار درخشنده (برازنده) انتخاب می شود. در این الگوریتم برای بهبود سرعت همگرایی الگوریتم، در هر تکرار، تعدادی از کرم های شب تاب که بیشترین میزان درخشنندگی را بدست آورده اند، انتخاب شده و از بین کرم های باقی مانده، هر کدام به سمت نزدیک ترین کرم شب تاب درخشنده حرکت می کنند. فاصله بین دو کرم طبق معادله (۳) محاسبه می شود. [۱۷]

$$r_{i,j} = \|x_i - x_j\| \quad (3)$$

میزان جذایت کرم های شب تاب (β) نسبی بوده و به فاصله بین دو کرم ($r_{i,j}$) و ضریب جذب نور (γ) بستگی دارد که از رابطه (۴) قابل محاسبه است. [۱۷] جذایت هر کرم شب تاب برای کرم شب تاب دیگر رابطه مستقیم با درخشنندگی دارد. این بدین معنی است که کرم شب تابی که جذایت کمتری دارد به سمت کرم شب تاب جذاب تر حرکت خواهد کرد. اگر حول

$$Fitness = \alpha \cdot Accuracy + \beta \cdot \frac{|n| - |S|}{|n|} \quad (8)$$

مرحله سوم، طبقه‌بندی می‌باشد. در الگوریتم آدابوست [۱۸] در مرحله آموزش، برمنای نرخ صحت به هر دسته ضعیف (نمونه‌های تست)، وزنی اختصاص داده می‌شود و به هر نمونه آموزشی نیز وزنی اختصاص داده می‌شود که نشان‌دهنده درستی فرآیند طبقه‌بندی است. در طول توالی اضافه شدن یک دسته‌بند ضعیف، اگر هر یک از نمونه‌های آموزش به درستی طبقه‌بندی شوند، وزنش کاهش می‌یابد. در غیر این صورت، وزن آن افزایش خواهد یافت؛ بنابراین دسته‌بند در تکرار بعد می‌تواند بر روی نمونه‌های اشتباه طبقه‌بندی شده تمرکز کند. مراحل الگوریتم آدابوست برای طبقه‌بندی نمونه‌ها بشرح زیر است:

محدوده عددی خاصی (عموماً بین صفر و یک) قرار داده شد. در این تابع جواب ۰ یا ۱ نخواهد بود بلکه مجموعه اعدادی بین صفر و یک است. لذا در الگوریتم کرم شب تاب برای تبدیل حالت پیوسته به گسسته موقعیت هر کرم شب تاب x_i طبقه معادله (۷)، تعریف می‌شود.

در مدل ترکیبی با استفاده از الگوریتم کرم شب تاب زیرمجموعه‌ای از ویژگی‌ها که به بیشترین درصد صحت منجر می‌شوند، انتخاب می‌گردد. تابع برازنده‌گی برای انتخاب ویژگی از هر بردار طبق معادله (۸) تعریف می‌شود. در معادله (۸)، $|n|$ تعداد کل ویژگی‌ها و $|S|$ تعداد ویژگی‌های انتخاب شده است. معیار صحت و پارامترهای α و β دو پارامتر مربوط به اهمیت کیفیت طبقه‌بندی و طول زیر مجموعه انتخاب شده می‌باشند، مقدار α در بازه صفر و یک و $\beta = 1 - \alpha$ می‌باشد. [۴۴]

۱) وارد کردن داده‌های آموزشی $\{x_m, y_m\}$ که x_m بردار ویژگی‌ها، y_i کلاس داده‌ها و m تعداد داده‌های آموزشی است.

۲) مقداردهی اولیه بردار وزن $w_i(x_i) = 1/m$

۳) پیدا کردن T عدد دسته‌بند ضعیف ($t=0$) $h_t(t = 1, 2, \dots, T)$ و مقداردهی اولیه

$$P_t(x_i) = \frac{w_t(x_i)}{\sum_{i=1}^m w_t(x_i)} \leftarrow P_t(x_i) \quad (3-1)$$

۴) محاسبه نرخ خطای دسته‌بند $\varepsilon_t = \sum P_t(x_i)[h_t(x_i) \neq y_i] \leftarrow h_t$

اگر $\varepsilon_t > 0.5$ بود $T=t-1$ و از چرخه خارج می‌شود.

$$\alpha_t = \log \left(\frac{\varepsilon_t}{1 - \varepsilon_t} \right) \leftarrow \alpha_t \quad (3-3)$$

۵) به روزرسانی وزن تمام داده‌های آموزش از t تا m با: $w_{t+1}(x_i) = w_t(x_i) * \left\{ \begin{array}{l} e^{-\alpha_t} \\ e^{\alpha_t} \end{array} \right\}$

که $e^{-\alpha_t}$ برای داده‌هایی که صحیح طبقه‌بندی شده‌اند. و e^{α_t} برای داده‌هایی که اشتباه طبقه‌بندی شده‌اند.

۶) اگر $\varepsilon_t > 0.001$ و $t > T$ باشد آنگاه برو به مرحله ۳

۷) خروجی یک دسته‌بند قوی است اگر از ترکیب دسته‌بند کنندگان ضعیف وزن دار تشکیل شود. $H(x) = \arg \max_{1 \leq j \leq J} \sum_{t=1}^T \alpha_t [h_t(x) = y]$

در مطالعه حاضر به منظور طبقه‌بندی نمونه‌های سالم و ناسالم از روش AdaBoost.M1 استفاده شد. آدابوست تعدادی طبقه‌بند می‌سازد و خروجی پیش‌بینی شده توسط طبقه‌بندها را از طریق نمونه‌هایی با حداکثر وزن با یکدیگر ترکیب می‌نماید.

طبقه‌بندها از طریق آموزش یک طبقه‌بند ضعیف، بر روی توزیعی از داده‌های آموزش که در هر مرحله بروز می‌شود بدست می‌آیند. عمل توزیع بروز شده بدین صورت است که نمونه‌هایی که در مراحل قبل به اشتباه طبقه‌بندی شده‌اند با

$$\text{Precision} = \frac{\text{TP}}{\text{TP} + \text{FP}} \quad (10)$$

$$\text{Recall} = \frac{\text{TP}}{\text{TP} + \text{FN}} \quad (11)$$

$$\text{F-Measure} = \frac{2 * \text{Precision} * \text{Recall}}{\text{Precision} + \text{Recall}} \quad (12)$$

$$\text{Accuracy} = \frac{\text{TP} + \text{TN}}{\text{TP} + \text{TN} + \text{FP} + \text{FN}} \quad (13)$$

یافته ها

مجموعه داده مورد استفاده در این مطالعه، مجموعه داده استانداردی به نام ILPD [۱۶] است که از شمال شرق آندرایپرادرش هندوستان جمع آوری شده است و در قالب یک فایل اکسل در مخزن داده دانشگاه کالیفرنیای ایروین ثبت گردیده است. مجموعه داده ILPD یک مجموعه داده نامتوابع شامل ۵۸۳ نمونه می‌باشد که از این میان ۴۱۶ نمونه ۷۲ درصد، پرونده بیماران کبدی (کلاس یک) و ۱۶۷ نمونه ۲۸ درصد) پرونده افراد سالم (کلاس دو) می‌باشد. از این ۵۸۳ نمونه تحت بررسی، ۴۴۱ نفر مرد و ۱۴۲ نفر زن هستند. این مجموعه داده شامل ده ویژگی و یک فیلد هدف می‌باشد. فیلد هدف یک برچسب کلاس است که مجموعه داده را به دو گروه (بیمار و سالم) تقسیم کرده است. ویژگی‌های این مجموعه داده در جدول (۱) نشان داده شده است که در ادامه هر ویژگی نیز به صورت مختصر معرفی گردیده است.

احتمال بیشتری برای آموزش طبقه‌بند بعدی مورد استفاده قرار می‌گیرند. از این رو، داده‌های آموزشی طبقه‌بندی شده، به سمت نمونه‌هایی که به سختی طبقه‌بندی می‌شوند حرکت داده می‌شوند.

الگوریتم آدابوت یکی از روش‌های طبقه‌بندی است که بر مبنای تکرار و خطای سعی می‌کند که نمونه‌های مشابه را در یک دسته قرار دهد. آموزش برروی هر ویژگی انجام می‌گیرد و لذا برای حداقل کردن خطا از معادله (۹) استفاده می‌شود. در معادله (۹)، W وزن ویژگی‌ها و X و y مقدار ویژگی‌ها است.

$$\epsilon_j = \sum_{i=1}^n w_i |h_j(x_i) - y_i| \quad (9)$$

در الگوریتم آدابوت برای کاهش دادن خطای مراحل آموزش در چندین مرحله تکرار می‌شود و در هر مرحله نمونه‌های مشابه به هم در یک دسته قرار می‌گیرند. مدل آدابوت بر مبنای نمونه‌های آموزشی، مدل طبقه‌بندی را ایجاد می‌کند و سپس نمونه‌های تست بر مبنای مدل سازی می‌توانند طبقه‌بندی شوند و در نهایت دقت تشخیص مدل ترکیبی ارزیابی می‌گردد. مرحله چهارم، معیارهای ارزیابی می‌باشد. در مطالعه حاضر، جهت ارزیابی دقت طبقه‌بندی از معیارهای درصد بازخوانی، دقت، F-Measure و صحت استفاده شده است [۲۱، ۲۲] که صحت معیار اصلی است. حال آنکه معیار بازخوانی (recall) و معیار دقت (precision) و F-Measure به طور مجزا عملکرد طبقه‌بندی کننده را برای کلاس‌های مختلف نشان می‌دهند. هرچه میزان بازخوانی بالاتر باشد بیانگر این است که قابلیت شناسایی درست کلاس‌ها بیشتر است.

جدول ۱: ویژگی‌های مجموعه داده ILPD

شماره ویژگی	نام ویژگی	نوع ویژگی	توضیحات	حدوده
۱	Age	عددی	سن	۹۰ تا ۴
۲	Gender	اسمی	جنسیت	مرد-زن
۳	TB (Total Bilirubin)	عددی	بیلی روبین کلی	۷۵ تا ۰/۴
۴	DB (Direct Bilirubin)	عددی	بیلی روبین مستقیم	۱۹/۷ تا ۰/۱
۵	Alkphos Alkaline Phosphotase	عددی	آلکالین فسفاتاز	۲۱۱۰ تا ۶۳

جدول ۱: (۴۰۱۵)

شماره ویژگی	نام ویژگی	نوع ویژگی	توضیحات	حدوده
۶	SGPT Alamine Aminotransferase	عددی	آلانین آمینوتранسферاز	۲۰۰۰ تا ۱۰
۷	SGOT Aspartate Aminotransferase	عددی	آسپارتات آمینوترانسферاز	۴۹۲۹ تا ۱۰
۸	TP (Total Protein)	عددی	پروتئین کلی	۹/۶ تا ۲/۷
۹	ALB (Albumin)	عددی	آلبومین	۵/۵ تا ۰/۹
۱۰	A/G Ratio (Albumin and Globulin Ratio)	عددی	نسبت آلبومین به گلوبولین	۲/۸ تا ۰/۳
۱۱	Selector field	اسمی	فیلد انتخاب کننده ناسالم(۱)، سالم(۲)	۱ یا ۲

می باشد. اگر تعداد تکرار افزایش یابد مدل ترکیبی بهتر می تواند نقاط مشابه را کشف کند و همچنین بروزرسانی موقعیت در الگوریتم کرم شب تاب برای پیدا کردن فاصله نزدیک در بهترین حالت انجام می گیرد. در مدل ترکیبی به دلیل اینکه حجم مجموعه داده ها بزرگ نیست، مشکل بیش آموزش (over-training) رخ نخواهد داد. هنگامی که آموزش بیش از حد صورت گیرد مشکل بیش آموزش رخ می دهد. در صورتی که تعداد تکرارهای مدل ترکیبی بیشتر از ۵۰۰ بار باشد مدل به سمت پدیده بیش آموزش پیش می رود و بهبودی در جواب نهایی حاصل نخواهد شد. در نتیجه بهترین تکرار برای مدل ترکیبی برابر با ۵۰۰ تکرار است.

برای اجرای مدل ترکیبی باید در ابتدا مقداردهی اولیه انجام گیرد. تعداد تکرار و جمعیت اولیه در مدل ترکیبی به ترتیب برابر با ۵۰۰ و ۱۰۰ هستند. در جدول (۲)، نتایج مدل ترکیبی بر مبنای تکرارهای مختلف نشان داده شده است. درصد صحت در مدل ترکیبی برای ۱۰۰ و ۵۰۰ بار تکرار بروی مجموعه داده های آموزشی بترتیب برابر با ۹۰/۷ درصد و ۹۰/۱ درصد است. همچنین درصد صحت در مدل ترکیبی برای ۱۰۰ و ۵۰۰ بار تکرار بروی مجموعه داده های تست بترتیب برابر با ۹۱/۱ درصد و ۹۴/۳ درصد است. نتایج مجموعه داده های تست بیانگر این است که مدل ترکیبی توانسته است که مجموعه داده های آموزش را با دقت بالایی طبقه بندی نماید و لذا در طبقه بندی مجموعه داده های تست، مشکل تشخیص نوع کلاس برای نمونه های جدید، کمتر

جدول ۲: نتایج مدل ترکیبی بر مبنای تعداد تکرار

مجموعه داده	تعداد تکرار	دقت	بازخوانی	F-Measure	صحت
	۱۰۰	۸۸/۸۵	۸۹/۷۳	۸۹/۲۹	۹۰/۶۸
	۲۰۰	۸۹/۲۳	۹۰/۱۲	۸۹/۹۷	۹۱/۴۵
مجموعه داده آموزش	۳۰۰	۹۱/۰۶	۹۲/۱۷	۹۱/۶۱	۹۲/۸۵
	۴۰۰	۹۲/۱۳	۹۲/۵۱	۹۲/۳۲	۹۳/۸۵
	۵۰۰	۹۳/۲۷	۹۳/۸۴	۹۳/۵۵	۹۴/۱۵
	۱۰۰	۸۹/۱۱	۸۹/۴۷	۸۹/۲۹	۹۱/۱۳
	۲۰۰	۸۹/۴۲	۸۹/۷۵	۸۹/۵۸	۹۱/۸۹
مجموعه داده تست	۳۰۰	۹۱/۲۳	۹۱/۷۸	۹۱/۵۰	۹۳/۰۵
	۴۰۰	۹۲/۳۶	۹۲/۴۴	۹۲/۴۰	۹۴/۰۸
	۵۰۰	۹۳/۵۷	۹۳/۹۲	۹۳/۷۴	۹۴/۳۸

اگر برابر با ۱۰۰ باشد دقت طبقه‌بندی بالا است. جدول(۳) نشان می‌دهد که اگر تعداد ویژگی‌های منتخب کم باشند درصد صحت بیشتر است و همچنین، نوع ویژگی‌ها در درصد صحت موثر هستند. برای مثال برای پنج ویژگی درصد صحت برابر با ۹۷/۲ و ۹۸/۶ درصد است. ویژگی‌هایی که در جدول(۳) نشان داده شده‌اند، ویژگی‌هایی هستند که توسط الگوریتم کرم شب تاب انتخاب شده‌اند و طبقه‌بندی برمنای آنها انجام شده است.

در جدول(۳)، نتایج مدل ترکیبی با ۵۰۰ بار تکرار و برمنای تعداد ویژگی‌های انتخاب شده نشان داده شده است. همچنین جمعیت اولیه در الگوریتم کرم شب تاب برابر با ۱۰۰ می‌باشد. تعداد جمعیت کم باعث انتخاب ویژگی‌های نامرتبه می‌گردد که می‌تواند باعث افزایش محاسبات و کاهش دقت پیش‌بینی گردد. از طرف دیگر اطلاعات کافی به منظور آموزش سیستم هوشمند فراهم نمی‌گردد؛ بنابراین یک مقدار بهینه می‌تواند باعث افزایش دقت پیش‌بینی گردد. لذا با ۳۰ بار اجرای برنامه و تغییر جمعیت اولیه به این نتیجه رسیدیم که تعداد جمعیت اولیه

جدول ۳: نتایج مدل ترکیبی برمنای انتخاب ویژگی

درصد صحت	ویژگی‌ها	تعداد ویژگی
۹۷/۲	Age, Gender, DB, SGPT, SGOT	۵
۹۶/۸	Age, Gender, DB, Alkphos, SGOT, ALB	۶
۹۸/۶	Age, Gender, TB, TP, ALB	۵
۹۶/۹	TB, DB, Alkphos, SGPT, TP, A/G	۶
۹۶/۲	DB, Alkphos, SGPT, SGOT, TP, ALB, A/G	۷
۹۵/۵	Age, Gender, TB, DB, Alkphos, SGOT, TP, A/G	۸
۹۶/۳	TB, DB, SGPT, SGOT, TP, ALB, A/G	۷
۹۳/۶	DB, Alkphos, SGPT, SGOT, TP, ALB, A/G	۷
۹۴/۰	Age, Gender, TB, DB, Alkphos, SGPT, SGOT, TP	۸
۹۴/۳	Age, Gender, TB, SGPT, SGOT, TP, ALB, A/G	۸
۹۵/۲	Age, Gender, TB, Alkphos, SGPT, SGOT, TP, ALB, A/G	۹
۹۵/۱	Age, Gender, TB, DB, Alkphos, SGPT, SGOT, TP, A/G	۹
۹۴/۱	Age, Gender, TB, DB, Alkphos, SGPT, SGOT, TP, ALB, A/G	۱۰

در مقایسه با آن ۲۷/۱ درصد بهبود داشته است و با شش ویژگی در حدود ۲۹/۹ درصد در مقایسه با درخت نیوی بیز بهبود داشته است. درخت نیوی بیز ترکیب الگوریتم نیوی بیز با درخت تصمیم‌گیری است. هدف الگوریتم درخت نیوی بیز این است که الگوریتم نیوی بیز بهبود داده شود. الگوریتم نیوی بیز در مقایسه با درخت تصمیم‌گیری برای مقابله با مجموعه داده بزرگ طراحی نشده است. علاوه بر آن، درصد صحت ترکیب درخت C5.0 و نزدیکترین همسایه [۲۸] با چهار ویژگی (DB, Age, Alkphos and SGOT) برابر با ۷۱ درصد است که مدل ترکیبی با همه ویژگی‌ها در مقایسه با آن ۲۳/۱

در جدول(۳)، نتیجه درصد صحت بیماری کبد برمنای ویژگی‌های مختلف نشان داده شده است. نتایج حاکی از آن است که در حالت اول برای شش ویژگی (Age, Gender, DB, Alkphos, SGOT, ALB) درصد صحت برابر با ۹۶/۹ درصد است و در حالت دوم برای شش ویژگی (TB, DB, Alkphos, SGPT, TP, A/G) درصد صحت برابر با ۹۶/۹ درصد است.

در جدول(۴)، مقایسه مدل ترکیبی با مدل‌های دیگر نشان داده شده است. درصد صحت درخت نیوی بیز [۲۶] بروی ۵۸۳ نمونه برابر با ۶۷ درصد است که مدل ترکیبی با همه ویژگی‌ها

ترکیبی بیشتر است. همچنین، درصد صحت درخت تصمیم‌گیری C5.0 بر مبنای بوستینگ [۱۲] برابر با ۹۳/۷ درصد است که درصد صحت مدل ترکیبی با همه ویژگی‌ها برابر با ۹۴/۱ است. درصد صحت ترکیب شبکه عصبی مصنوعی با الگوریتم رای‌گیری اکثربت [۳۲] برابر با ۷۱/۵ درصد است که مدل ترکیبی با همه در مقایسه با آن ۲۲/۶ درصد بهبود داشته است. مدل ترکیبی در مقایسه با اغلب مدل‌ها درصد صحت بیشتری دارد و به عنوان یک طبقه‌بند کارا برای تشخیص بیماری کبد مناسب است.

درصد بهبود داشته است. همچنین، درصد صحت درخت تصمیم‌گیری C5.0 [۲۹] برابر با ۸۷/۹ درصد است که درصد صحت مدل ترکیبی با همه ویژگی‌ها برابر با ۹۴/۱ است و در مقایسه با آن در حدود ۶/۲ درصد بهبود داشته است.

نتایج مقایسه برای همه مدل‌ها بر مبنای یک مجموعه داده انجام شده است. در جدول (۴) نشان داده شده که درصد صحت ماشین بردار پشتیبان-شبکه عصبی مصنوعی چندلایه [۳۰] با SGPT, SGOT, TB, DB, Alkphos (and Age) برابر با ۹۸/۸ درصد است و در مقایسه با مدل

جدول ۴: مقایسه مدل ترکیبی با مدل‌های دیگر

درصد صحت	ویژگی‌ها	مدل‌ها	مراجع
۹۸	Age, Sex, SGOT, SGPT and ALP	شبکه عصبی مصنوعی چندلایه	[۲۳]
۷۲/۲	Alkphos, SGPT and SGOT	K نزدیک‌ترین همسایه	[۲۴]
۹۹/۷	TB, DB, TP, ALB and A/G	ماشین بردار پشتیبان	[۲۵]
۶۷	TB, DB, Alkphos, SGOT, SGPT and ALB	درخت نیوی بیز	[۲۶]
۶۹/۴	همه ویژگی‌ها	درخت تصمیم‌گیری	[۲۷]
۷۱	DB, Age, Alkphos and SGOT	ترکیب درخت C5.0 و k نزدیک‌ترین همسایه	[۲۸]
۸۷/۹	همه ویژگی‌ها	درخت تصمیم‌گیری C5.0	[۲۹]
۹۸/۸	SGPT, SGOT, TB, DB, Alkphos and Age	ماشین بردار پشتیبان-شبکه عصبی مصنوعی چندلایه	[۳۰]
۷۹/۳	همه ویژگی‌ها	شبکه عصبی مصنوعی چندلایه	[۳۱]
۹۳/۷	همه ویژگی‌ها	درخت تصمیم‌گیری C5.0 بر مبنای بوستینگ	[۱۲]
۷۱/۵	همه ویژگی‌ها	ترکیب شبکه عصبی مصنوعی با الگوریتم رای‌گیری اکثربت	[۳۲]
۹۴/۱	همه ویژگی‌ها	مدل پیشنهادی	-

مستقیم دارد و با افزایش تعداد تکرارها، درصد صحت افزایش یافته است.

بر اساس نتایج مطالعات موجود در مدل‌های درخت تصمیم‌گیری (۶۹/۴) [۲۷]، درخت تصمیم‌گیری C5.0 (۸۷/۹) [۲۹]، شبکه عصبی مصنوعی چندلایه [۷۹/۳] [۳۱] و درخت تصمیم‌گیری C5.0 بر مبنای بوستینگ [۹۳/۷] [۱۲] و ترکیب شبکه عصبی مصنوعی با الگوریتم رای‌گیری اکثربت [۳۲] می‌توان نتیجه گرفت که مدل ترکیبی (۹۴/۱)، درصد صحت بیشتری دارد و این نشان‌دهنده دقت زیاد و کارایی خوب مدل ترکیبی است. نتایج شبکه عصبی مصنوعی

بحث

در این مقاله از الگوریتم کرم شبتاب جهت انتخاب ویژگی نمونه‌ها استفاده گردید. ابتدا در مرحله پیش‌پردازش، داده‌های مربوطه نرمال سازی شدند و در مرحله بعد انتخاب ویژگی بین داده‌ها با کمک الگوریتم کرم شبتاب و در نهایت طبقه‌بندی با استفاده از الگوریتم آدابوست انجام گرفت. ارزیابی مدل ترکیبی بر مبنای تعداد تکرار و تعداد ویژگی‌ها انجام شد. نتایج نشان داد که درصد صحت در مدل ترکیبی با تعداد تکرار رابطه

ملاحظات اخلاقی

رعایت دستورالعمل‌های اخلاقی: مطالعه حاضر از نوع زیست پزشکی نمی‌باشد.

حمایت مالی: مطالعه حاضر از جایی حمایت مالی نشده است.

تضاد منافع: نویسنندگان اظهار داشتند که تضاد منافعی وجود ندارد.

تشکر و قدردانی: مقاله حاضر مستخرج از پایان‌نامه با عنوان "بهبود عملکرد دسته‌بند آدابوست برای تشخیص بیماری کبد"، در مقطع کارشناسی ارشد، رشته مهندسی کامپیوتر، گرایش نرم‌افزار، در سال ۱۳۹۸، در دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارومیه است.

چندلایه [۲۳] با پنج ویژگی برابر با $k = 98$ درصد، نزدیکترین همسایه [۲۴] با سه ویژگی برابر با $72/2 = 36$ درصد، ماشین بردار پشتیبان [۲۵] با پنج ویژگی برابر با $99/7 = 14$ درصد، درخت نیوی بیز [۲۶] با شش ویژگی برابر با 67 درصد، ترکیب درخت $C5.0$ و $k = 98$ نزدیکترین همسایه [۲۸] با چهار ویژگی برابر با 21 درصد، و ماشین بردار پشتیبان-شبکه عصبی مصنوعی چندلایه [۳۰] با شش ویژگی برابر با $98/8 = 12$ درصد و مدل ترکیبی با پنج ویژگی برابر با $98/6 = 16$ درصد می‌باشد.

از محدودیت‌های مطالعه حاضر می‌توان به عدم بکارگیری مدل ترکیبی برای مجموعه داده‌های مختلف بیماری کبد و همچنین عدم ثبت نادرست برخی صفات مانند سن بیمار، مقدار بیلی‌رویین، مقدار آلبومین و احتمال خطا در ثبت داده‌ها اشاره نمود.

مدل ترکیبی پیشنهاد شده در این مطالعه، یک سیستم تشخیص بیماری کبد می‌باشد. امید است که مدل ترکیبی پیشنهاد شده در مراحل بعدی، جهت استفاده در تشخیص بیماری کبد در بیمارستان‌های مختلف ایران که نظام آنها مبتنی بر تشخیص بیماری در مراحل ابتدایی می‌باشد کاربرد داشته باشد. از آنجاییکه نتایج این مطالعه وابسته به مجموعه داده می‌باشد، پیشنهاد می‌شود برای بررسی بیشتر در این زمینه، در مطالعه‌های بعدی از مجموعه داده‌های مرکز بیمارستانی دیگر و یا الگوریتم‌های دیگر استفاده گردد. همچنین ویژگی‌های سن، بیلی‌رویین و آلبومین می‌توانند به عنوان ویژگی‌های تاثیرگذار بر بیماری کبد مورد بررسی قرار گیرند و بهتر است در مطالعه‌های بعدی، محدوده این ویژگی‌ها در نظر گرفته شوند. همچنین برای کارهای آتی پیشنهاد می‌شود که از طبقه‌بندی فازی برای طبقه‌بندی بیماران استفاده شود. روش طبقه‌بندی فازی به دلیل نسبت دادن میزان درجه تعلق نمونه‌ها در هر دسته از دقت قابل قبولی در تشخیص بیماران برخوردار خواهد بود.

References

1. Feizabadi M, Vaziri E, Haseli D. Analysis of the Factors Influencing Citations in Systematic Reviews of Medical Research in Iran. *JHA*. 2017; 20 (68): 86-98.
2. Jahani J, Rezaeenoor M, Mahdavi M, Hadavandi E. Prediction of diabetes by Neural Network. *JHA*. 2017; 20 (67):24-35.
3. Rezaii Farokh Zad M, Soleimanian Gharehchopogh F. Determining Fuzzy Logic Parameters by using Genetic Algorithm for the Diagnosis of Liver Disease. *Journal of Health and Biomedical Informatics*. 2018; 5 (3):384-397.
4. Jin XY, Jin QL, Yang X. A Disease Detection Method of Liver Based on Improved Back Propagation Neural Network. 8th International Symposium on Computational Intelligence and Design (ISCID). 2015; 2: 111-113.
5. Kumar SS, Devapal D. Survey on recent CAD system for liver disease diagnosis, International Conference on Control, Instrumentation, Communication and Computational Technologies (ICCICCT). 2014; 763-766.
6. Sebastian A, Varghese SM. Fuzzy logic for Child-Pugh classification of patients with cirrhosis of liver. International Conference on Information Science (ICIS); 2016; 168-171.
7. Lee CC, Chen SH, Chiang YC. Automatic Liver Diseases Diagnosis for CT Images Using Kernel-Based Classifiers, World Automation Congress. 2006; 1-5.
8. Ribeiro RT, Marinho RT, Sanches JM. Classification and Staging of Chronic Liver Disease from Multimodal Data. *IEEE Transactions on Biomedical Engineering*. 2013; 60(5):1336-1344.
9. Heydari M, and Teymouri M. [Prediction of Hepatic Failure Using Artificial Neural Network and Genetic Algorithm]. National Computer Engineering Conference and Sustainable Development with a Focus on Computer Networks, Modeling and Systems Security, Mashhad, Khavarani Higher Education Institution. 2014. (In Persian)
10. Lin R, and Chuang C. A Hybrid Diagnosis Model for Determining the Type of the Liver Disease, Computers in Biology and Medicine; 2010; 40: 665-670.
11. Pahareeya J, Vohra R, Makhijani J, and Patsariya S. Liver Patient Classification using Intelligence Techniques, International Journal Of Advanced Research in Computer Science and Software Engineering. 2014; 295-299.
12. Abdar M, Zomorodi-Moghadam M, Das R, Ting IH. Performance analysis of classification algorithms on early detection of liver disease, *Expert Systems with Applications*. 2017; 67: 239-251.
13. Mazaheri P, Norouzi A, Karimi A, and Kazemi M. [Using Decision Tree Algorithm for Early Detection of Hepatic Disease]. Second National Conference on Technology, Energy, and Data with the

- Approach of Electrical and Computer Engineering. Kermanshah. IEEE Association. Kurdistan Student Branch. 2016. (In Persian).
14. Samavat M, and Safara F. [A Comprehensive Intelligent System for Diagnosis of Liver Disease]. 2nd International Knowledge Based Research Conference in Computer Engineering and Information Technology. Tehran, Majlisi University. 2017. (In Persian)
 15. Christopher J, Nehemiah HK and Kannan A. A Swarm Optimization Approach for Clinical Knowledge Mining. Computer Methods and Programs in Biomedicine; 2015. 1-43.
 16. [https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/ILPD+\(Indian+Liver+Patient+Dataset\)](https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/ILPD+(Indian+Liver+Patient+Dataset))
 17. Yang XS. Nature-Inspired Meta-heuristic Algorithms, Luniver Press. 2008.
 18. Freund Y, and Schapire RE. A decision-theoretic generalization of on-line learning and an application to boosting. Journal of Computer and System Sciences. 1997; 5(1): 119-139.
 19. Jain S, Shukla S, Wadhvani R. Dynamic selection of normalization techniques using data complexity measures. Expert Systems with Applications. 2018; 106: 252-262.
 20. Han J, & Kamber M. Data mining: Concepts and techniques, Morgan Kaufmann Publish, 2006.
 21. Wu H, Yang S, Huang Z, He J, Wang X, Type 2 diabetes mellitus prediction model based on data mining. Informatics in Medicine Unlocked. 2018; 10:100-107.
 22. Edla DR, Cheruku R, Diabetes-Finder: A Bat Optimized Classification System for Type-2 Diabetes. Procedia Computer Science. 2017; 115: 235-242.
 23. Ramana BV, Babu MSP, Venkateswarlu NB. A critical study of selected classification algorithms for liver disease diagnosis. International Journal of Database Management Systems. 2011; 3: 101-114.
 24. Ramana BV, Babu MSP, Venkateswarlu NB. A critical comparative study of liver patients from USA and India: An exploratory analysis. International Journal of Computer Science Issues. 2012; 9: 506-516.
 25. Tiwari AK, Sharma LK, & Krishna GP. Comparative Study of Artificial Neural Network based Classification for Liver Patient. Journal of Information Engineering and Applications. 2013; 3: 2225-0506.
 26. Alfisahrin SDNN, & Mantoro T. Data Mining Techniques for Optimization of Liver Disease Classification. In 2013 International Conference on Advanced Computer Science Applications and Technologies. 2013; 379-384.
 27. Jin H, Kim S, & Kim J. Decision factors on effective liver patient data prediction. International Journal of Bio-Science and Bio-Technology. 2014; 6:167-178.
 28. Montazeri M, Montazeri M, Beygzadeh A, Zahedi MJ. Identifying efficient features in diagnose of liver disease by decision tree models. HealthMED. 2014; 8: 1115-1124.
 29. Abdar M. A Survey and Compare the Performance of IBM SPSS Modeler and Rapid Miner Software for Predicting Liver disease by Using Various Data Mining Algorithms. Cumhuriyet Science Journal. 2015; 36:3230-3241.

30. Nagaraj K, Sridhar A. NeuroSVM: A Graphical User Interface for Identification of Liver Patients. ArXiv preprint arXiv: 1502.05534; 2015.
31. Weng CH, Huang TCK, Han RP. Disease prediction with different types of neural network classifiers. *Telematics and Informatics*. 2016; 33: 277-292.
32. Bashir S, Qamar U, Khan FH, Naseem L. HMV: A medical decision support framework using multi-layer classifiers for disease prediction. *Journal of Computational Science*. 2016; 13: 10-25.
33. Raghuvanshi B.S, Shukla S. Class imbalance learning using UnderBagging based kernelized extreme learning machine, *Neurocomputing*. 2019; 329:172-187.
34. Chawla NV. Data Mining for Imbalanced Datasets: An Overview. *Data mining know discov handbook*. 2005.
35. Sun Y, Wong AKC, Kamel MS. Classification of Imbalancd Data: A Review. *Int J Patt Recogn Artif Intell*. 2009; 4:687-719.
36. Galar M, Fernandez A, Barrenechea E, Bustince H, Herrera F. A Review on Ensembles for the Class Imbalance Problem: Bagging- Boosting- and HybridBased Approaches. *IEEE Trans on Syst Man Cyber Part C AppRev*.2012; 4:463-84.
37. Barandela R, Sanchez JS, Garcia V, Rangel E. Strategies for learning in class imbalance problems. *Patt Recogn*. 2003; 3:849-51.
38. Napierała K, Stefanowski j, Wilk S. Learning from Imbalanced data in presence of noisy and borderline examples. In: Szczyka M, Kryszkiewicz M, Ramanna S, Jensen R, Hu Q, editors. RSCTC, LNAI 6086. Proceedingof 7th International Conference; 2010June 28-30; Warsaw, Poland. 2010; 158-167.
39. Zhang S, Liu L, Zhu X, Zhang C. A strategy for attributes selection in costsensitive decision trees induction. Proceeding of IEEE 8th International Conference onComputer and Information Technology Workshops. 2008; 8(11): 8-13.
40. Li DC, Liu CW, Hu SC. A learning method for the class imbalance problem with medical data sets. *J Comput Bio Medi*. 2010; 5: 509-518.
41. Rahman MM, Davis DN. Addressing the Class Imbalance Problem in Medical Datasets. *Int J Machine Learning and Computer*. 2013; 2: 224-8.
42. Cao XH, Stojkovic I, and Obradovic Z. A robust data scaling algorithm to improve classification accuracies in biomedical data. *BMC Bioinformatics*. 2016; 17(1): 2-10.
43. Selvakumar B, Muneeswaran K. Firefly algorithm based feature selection for network intrusion detection. *Computers & Security*. 2019; 81:148-155.
44. Emary E, Zawbaa H.M, & Hassanien, AE. Binary ant lion approaches for feature selection. *Neurocomputing*. 2016; 213: 54-65.