## Part 1.

## Section 1. 代码基本架构

代码架构上我积极参考了 PyTorch 的文档,实现了一个 torch-like 的深度学习框架,各个模块的接口都尽量 向 torch 看齐,能比较方便地实现可伸缩易调整的网络结构:

- nn 模块是框架核心部分,包含了 Linear 、 Sigmoid 等基本网络结构的前后向传播逻辑。
- optim 模块和训练优化器相关,包含了最基本的优化器 optimizer 等。
- utils 模块与训练数据加载有关,其中实现了 DataLoader 、 BatchSampler 等。
- model 模块是使用框架搭建的自定义模型,包含模型结构、训练逻辑、模型存取等。
- init 模块中主要包含初始化时使用的函数,包括设置随机种子、日志设置、数据预处理等。

为了加速和方便计算表示,我使用了 numpy 库进行数学计算,并使用 numpy.ndarray 代替 torch.Tensor 进行向量化计算,使用 numpy 让性能不至于太低。

下面挑选代码中最重要的一些类进行分析,为节省字数,代码中所有的注释都被删去,具体注释详见源码。

#### Linear

```
class Linear(Module):
    def __init__(self, input_size, output_size):
        super(Linear, self).__init__()
        self.inputs = None
        self.params = {"W": None, "b": None}
        self.grads = {"W": None, "b": None}
        sqrt_k = np.sqrt(1 / input_size)
        self.params["w"] = np.random.uniform(-sqrt_k, sqrt_k, (input_size,
output_size))
        self.params["b"] = np.random.uniform(-sqrt_k, sqrt_k, (1, output_size))
    def forward(self, inputs):
        self.inputs = inputs
        return np.matmul(self.inputs, self.params["w"]) + self.params["b"]
    def backward(self, grads):
        self.grads["w"] = np.matmul(self.inputs.T, grads)
        self.grads["b"] = np.sum(grads, axis=0)
        return np.matmul(grads, self.params["w"].T)
```

线性层很大程度地参考了 PyTorch 文档的定义,但是矩阵计算采用 y=xA+b式(不同于文档提到的  $y=xA^T+b$ ),可以使用 [input\_size] 和 [output\_size] 指定每个 sample 的输入输出维度。在参数的 初始化方面,参考 PyTorch 文档使用  $U(-\sqrt{k},\sqrt{k})$ ,其中  $k=\frac{1}{\text{input size}}$ 。

这样初始化也较符合 Project1 文档和老师上课的说法,将初始参数调得比较小,能比较好达到收敛。

### **Softmax**

考虑到 softmax 函数的计算过程需要在后续被复用,我把 softmax 的计算逻辑单独封装为 softmax 函数:

```
def softmax(input, dim):
    exp_logits = np.exp(input - np.max(input, axis=dim, keepdims=True))
    softmax_scores = exp_logits / np.sum(exp_logits, axis=dim, keepdims=True)
    return softmax_scores
```

注意到这里的 softmax 计算其实先对每个 sample 减去了分量中的最大值,然后再计算 exp ,与课件上或 PyTorch 文档中的定义不同。这么做是为了避免因输入数值较大而出现上溢,而且这么做不会影响 softmax 计算的合理性,这点将在下一节证明。

所以 Softmax 的前向传播就是简单地直接调用 Softmax ,反向传播则利用保存下来的 Softmax\_Scores :

```
class Softmax(Module):
    def __init__(self, dim):
        super(Softmax, self).__init__()
        self.dim = dim

def forward(self, inputs):
        self.softmax_scores = softmax(inputs, dim=self.dim)
        return self.softmax_scores

def backward(self, grads):
    sum = np.sum(grads * self.softmax_scores, axis=self.dim, keepdims=True)
    return self.softmax_scores * (grads - sum)
```

对 ndarray 使用 softmax 后,在指定维度上的分量将会在 [0,1) 范围内,并且这些分量和为 1 。

## CrossEntropyLoss

nn.CrossEntropyLoss = nn.LogSoftmax + nn.NLLLoss .

```
class CrossEntropyLoss(Module):
    def __init__(self):
        super(CrossEntropyLoss, self).__init__()

def forward(self, predicts, labels):
    self.predicts = predicts
    self.labels = labels
    self.batch_size = predicts.shape[0]

self.softmax_scores = softmax(predicts, dim=1)

if predicts.shape == labels.shape:
    loss = -np.sum(labels * np.log(self.softmax_scores))
    else:
        e = labels[0]
```

参考 PyTorch 文档,输入的每个 sample 不需要分量求和为 1 ,因为文档提到 nn. CrossEntropyLoss 等价于先计算 nn. LogSoftmax 然后计算 nn. NLLLoss ,也就是会先对输入进行 softmax ,然后再计算交叉 熵损失函数。所以在多分类问题中,若使用 CrossEntropyLoss 作为损失函数,则模型的输出层实际无需再添加 Softmax 层。

同时,这里实现的 CrossEntropyLoss 也支持两种 [target] 形式,可以是形如 (batch\_size) 的一维数组,存储每个 sample 的目标分类索引,也可以是形如 (batch\_size, class\_num) 的矩阵,存储每个 sample 的各个类的分类概率,例如 one-hot 编码。

对于 [labels] (也即 [target]) 是 (batch\_size) 的一维数组时,代码中利用了 [numpy] 的高级索引—— [self.softmax\_scores[np.arange(self.batch\_size), labels] 简化代码编写,提高计算效率。

#### ReLU

```
class ReLU(Module):
    def __init__(self):
        super(ReLU, self).__init__()
        self.inputs = None

def forward(self, inputs):
        self.inputs = inputs
        return np.maximum(0, inputs)

def backward(self, grads):
    outputs_grad_inputs = self.inputs > 0
    return np.multiply(grads, outputs_grad_inputs)
```

除了课件上提到的 Sigmoid 模块,我还实现了 ReLU 激活函数,考虑到 Sigmoid 容易面临梯度消失的问题,所以实际代码中我更多使用 ReLU 。但是 ReLU 也可能导致神经元死亡,对应部分参数不更新,训练模型时需要谨慎调整超参。

### **Optimizer**

按照 PyTorch 的文档, optimizer 应当传入一个可迭代的 params 声明要被优化 (调整) 的模型权重,但是这又涉及到 torch 中的子模块注册机制,严格实现会增加很多意义不大的工作量。考虑到实验中只用到了类似 ModuleList 这样的结构,而且其中的子模块都是 nn 中的基本结构。故可以直接把整个 model 传入 optimizer ,调整模型参数时直接遍历 model module\_list 即可。

step() 方法应在模型反向传播后调用,其遍历各个子模块的参数,根据学习率和各层的梯度进行参数调整。zero\_grad() 方法直接遍历各层模块并清零存储的梯度。

#### **DataLoader**

为了方便训练代码的编写,我还实现了一个 DataLoader ,使用的方式和 torch 中的相近,能够根据 Dataset 和 Sampler 对给出的数据集进行采样、整合,并提供一种迭代的方式使用数据。

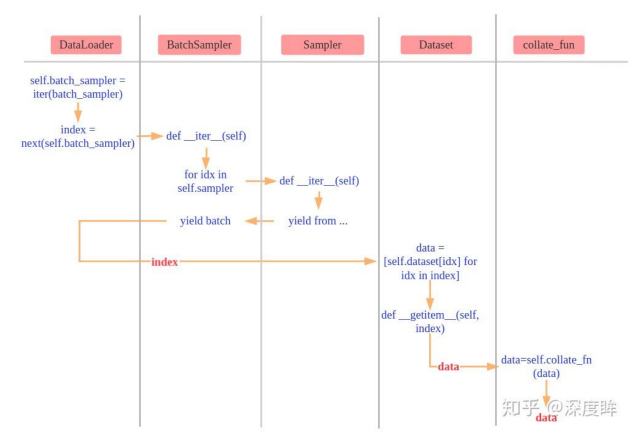
```
class DataLoader:
    def __init__(
        self, dataset, batch_size=1, shuffle=False, collate_fn=None, drop_last=False
    ):
        sampler = RandomSampler(dataset) if shuffle else SequentialSampler(dataset)
        batch_sampler = BatchSampler(sampler, batch_size, drop_last)
        if collate_fn is None:
            collate_fn = default_collate
        self.dataset = dataset
        self.batch_size = batch_size
        self.drop_last = drop_last
        self.sampler = sampler
        self.batch_sampler = batch_sampler
        self.batch_sampler_iter = None
        self.collate_fn = collate_fn
    def __len__(self):
```

```
return len(self.batch_sampler)

def __next__(self):
    indices = next(self.batch_sampler_iter)
    data = [self.dataset[idx] for idx in indices]
    stacked = self.collate_fn(data)
    return stacked

def __iter__(self):
    self.batch_sampler_iter = iter(self.batch_sampler)
    return self
```

为了更好地解释这部分代码,这里引用知乎上的一张流程图:



BatchSampler 是批量采样器,迭代这个批量采样器会每次返回一批的索引,我们利用这些索引从dataset 中获取一批的 sample ,以一个 list 的形式传入 collate\_fun 进行整理,整理后返回一个可以输入网络的 ndarray 。默认整理函数参考了 PyTorch 的源代码,利用递归可以处理 ndarray 、 dict 、 list 形式的 sample :

```
def default_collate(batch):
    elem_type = type(batch[0])
    if elem_type.__module__ == "numpy":
        return np.stack(batch, 0)
    elif isinstance(batch[0], collections.Mapping):
        return {key: default_collate([d[key] for d in batch]) for key in batch[0]}
    elif isinstance(batch[0], collections.Sequence):
        transposed = zip(*batch)
        return [default_collate(samples) for samples in transposed]
    else:
        raise NotImplementedError
```

collate\_fun 把 batch\_size 个形如  $(dim_0, dim_1, \cdots, dim_k)$  的 ndarray sample 整理成一个形如  $(batch_size, dim_0, \cdots, dim_k)$  的 ndarray batch。而 sampler 提供对整个数据集所有样本的一个采样索引序列,每次 BatchSampler 从 Sampler 中取 batch\_size 个索引,利用这些索引去 dataset 中取 对应的 sample。所以 dataset 只需要实现 \_\_getitem\_\_ 和 \_\_len\_\_ 方法即可。

# Section 2. 对反向传播算法的理解

前馈神经网络具有很强的拟合能力,根据通用近似定理,只要隐藏层神经元的数量足够,它可以以任意的精度来近似任何一个定义在实数空间  $\mathbb{R}^D$  中的有界闭集函数。而学习隐藏层参数一般使用梯度下降法,计算损失函数对参数的偏导数,若通过链式法则逐一对每个参数求偏导效率低,所以训练网络时常使用反向传播算法计算梯度。

第 l 层的误差项(损失关于该层输出的偏导数  $\delta^{(l)}=\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial z^{(l)}}$  )可以通过第 l+1 层的误差项计算得到,也就是误差可以反向传播。

注:以下推导中涉及的矩阵求导全部使用分子布局。

#### Linear

线性层是代码中的核心模块,也是实验 Part1 中神经网络的主要组成部分。在代码中我使用表达式  $z^{(l)}=a^{(l-1)}W^{(l)}+b^{(l)}$  (其中  $a^{(l-1)}$  是一个行向量,来自前一层),假设该层的输出向量长度  $M_l$ ,令  $\mathcal L$  是最终的损失函数,根据链式法则有:

$$egin{aligned} rac{\partial \mathcal{L}}{\partial w_{ij}^{(l)}} &= rac{\partial \mathcal{L}}{\partial z^{(l)}} \cdot rac{\partial z^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}} \ rac{\partial \mathcal{L}}{\partial b^{(l)}} &= rac{\partial \mathcal{L}}{\partial z^{(l)}} \cdot rac{\partial z^{(l)}}{\partial b^{(l)}} \end{aligned}$$

首先计算  $rac{\partial z^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}}$  , 因为  $z^{(l)}=a^{(l-1)}W^{(l)}+b^{(l)}$  , 也就是  $z_j^{(l)}=\sum_i a_i^{(l-1)}\cdot w_{ij}^{(l)}$  , 所以:

$$egin{aligned} rac{\partial z^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}} &= \left[rac{\partial z_1^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}}, \ldots, rac{\partial z_j^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}}, \ldots, rac{\partial z_{M_l}^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}}
ight]^T \ &= \left[0, \cdots, rac{\partial (\sum_i a_i^{(l-1)} \cdot w_{ij}^{(l)})}{\partial w_{ij}^{(l)}}, \cdots, 0
ight]^T \ &= [0, \cdots, a_i^{(l-1)}, \cdots, 0]^T \end{aligned}$$

注意其中  $a_i^{(l-1)}$  是第 j 个分量值。

然后计算  $rac{\partial z^{(l)}}{\partial b^{(l)}}$  ,因为  $z^{(l)}=a^{(l-1)}W^{(l)}+b^{(l)}$  ,则显然有:

$$rac{\partial z^{(l)}}{\partial b^{(l)}} = I_{M_l} \quad \in \mathbb{R}^{M_l imes M_l}$$

为 $M_l \times M_l$ 的单位矩阵。

根据  $z^{(l+1)} = a^{(l)}W^{(l+1)} + b^{(l+1)}$  有:

$$rac{\partial z^{(l+1)}}{\partial a^{(l)}} = (W^{(l+1)})^T \quad \in \mathbb{R}^{M_{l+1} imes M_l}$$

 $a^{(l)}$  代表第 l 层的输出  $z^{(l)}$  经过激活函数后的活性值,将会输入到下一个线性层。根据  $a^{(l)}=f_l(z^{(l)})$  (其中  $f_l(\cdot)$  为按位计算函数),则有:

$$egin{aligned} rac{\partial a^{(l)}}{\partial z^{(l)}} &= rac{\partial f_l(z^{(l)})}{\partial z^{(l)}} \ &= \operatorname{diag}(f_l'(z^{(l)})) \quad \in \mathbb{R}^{M_l imes M_l} \end{aligned}$$

最后计算  $\delta^{(l)}=rac{\partial \mathcal{L}}{\partial z^{(l)}}$  ,因为  $z^{(l)}=a^{(l-1)}W^{(l)}+b^{(l)}$  ,根据链式法则有:

$$egin{aligned} rac{\partial \mathcal{L}}{\partial z^{(l)}} &= rac{\partial \mathcal{L}}{\partial a^{(l)}} \cdot rac{\partial a^{(l)}}{\partial z^{(l)}} \ &= \left(rac{\partial \mathcal{L}}{\partial z^{(l+1)}} \cdot rac{\partial z^{(l+1)}}{\partial a^{(l)}}
ight) \cdot rac{\partial a^{(l)}}{\partial z^{(l)}} \ &= \left(\delta^{(l+1)} \cdot (W^{(l+1)})^T
ight) \cdot \mathrm{diag}(f_l'(y^{(l)})) \end{aligned}$$

因此  $\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial w_{ij}^{(l)}}$  就可以被表示为:

$$egin{aligned} rac{\partial \mathcal{L}}{\partial w_{ij}^{(l)}} &= \delta^{(l)} \cdot rac{\partial z}{\partial w_{ij}^{(l)}} \ &= [\delta_1^{(l)}, \cdots, \delta_j^{(l)}, \cdots, \delta_{M_l}^{(l)}] \cdot [0, \cdots, a_i^{(l-1)}, \cdots, 0]^T \ &= a_i^{(l-1)} \cdot \delta_j^{(l)} \end{aligned}$$

其中  $a_i^{(l-1)} \cdot \delta_j^{(l)}$  相当于向量  $a^{(l-1)}$  和向量  $\delta^{(l)}$  的外积的第 i,j 个元素,故上式可以改写为:

$$\left[rac{\partial \mathcal{L}}{\partial W^{(l)}}
ight]_{ij} = \left[(a^{(l-1)})^T \cdot \delta^{(l)}
ight]_{ij}$$

因此, $\mathcal{L}$  关于第 l 层权重  $W^{(l)}$  的梯度为:

$$rac{\partial \mathcal{L}}{\partial W^{(l)}} = (a^{(l-1)})^T \cdot \delta^{(l)} \quad \in \mathbb{R}^{M_{l-1} imes M_l}$$

同理可得, $\mathcal{L}$  关于第 l 层偏置量  $b^{(l)}$  的梯度为:

$$rac{\partial \mathcal{L}}{\partial b^{(l)}} = \delta^{(l)} \quad \in \mathbb{R}^{M_l}$$

实际代码中一层神经元的输入并不是一个行向量,而是一个 $(batch\_size, dim_{in})$ 的矩阵,但是梯度的表达式也几乎相同,在代码中使用[numpy]库的向量化运算可以简洁地表达。

### **Softmax**

上一节曾提到, Softmax 在代码中的实现方式和原公式有所不同, 注意到:

$$\frac{e^{x_i+c}}{\sum e^{x_i+c}} = \frac{e^c \cdot e^{x_i}}{e^c \cdot \sum e^{x_i}} = \frac{e^{x_i}}{\sum e^{x_i}}$$

所以加或减一个常数不会影响 Softmax 的结果。

虽然在代码中使用表达式  $e^{x_i-\max x}/\sum e^{x_i-\max x}$  ,但是这里不妨使用原始公式进行推导,因为实际上加减一个常数并不影响导数的形式。假设输入的 x 是行向量,输出的 y 也是行向量,长度均为 M ,在 **分子布局**下有:

$$egin{aligned} rac{\partial y}{\partial x} = egin{bmatrix} rac{\partial y_1}{\partial x_1} & rac{\partial y_1}{\partial x_2} & \cdots & rac{\partial y_1}{\partial x_M} \ rac{\partial y_2}{\partial x_1} & rac{\partial y_2}{\partial x_2} & \cdots & rac{\partial y_2}{\partial x_M} \ dots & dots & dots & dots \ rac{\partial y_M}{\partial x_1} & rac{\partial y_M}{\partial x_2} & \cdots & rac{\partial y_M}{\partial x_M} \end{bmatrix} \end{aligned}$$

对于  $\frac{\partial y_k}{\partial x_k}$  来说有:

$$egin{aligned} rac{\partial y_k}{\partial x_k} &= rac{\partial rac{e^{x_k}}{\sum_i e^{x_i}}}{\partial x_k} \ &= rac{\left(rac{\partial e^{x_k}}{\partial x_k} \cdot \sum_i e^{x_i} - e^{x_k} rac{\partial \sum_i e^{x_i}}{\partial x_k}
ight)}{(\sum_i e^{x_i})^2} \ &= rac{e^{x_k}}{\sum_i e^{x_i}} \cdot \left(1 - rac{e^{x_k}}{\sum_i e^{x_i}}
ight) \ &= y_k \cdot (1 - y_k) \end{aligned}$$

对于  $\frac{\partial y_j}{\partial x_k}$  其中  $j \neq k$  来说有:

$$egin{aligned} rac{\partial y_j}{\partial x_k} &= rac{\partial rac{e^{x_j}}{\sum_i e^{x_i}}}{\partial x_k} \ &= rac{-e^{x_j}e^{x_k}}{(\sum_i e^{x_i})^2} \ &= -rac{e^{x_j}}{\sum_i e^{x_i}} \cdot rac{e^{x_k}}{\sum_i e^{x_i}} \ &= -y_j \cdot y_k \end{aligned}$$

在反向传播算法中, $\delta^{(l)}$  是由后一层传入的误差项,也就是损失关于本层输出的偏导数:

$$\delta^{(l)} = \left[ rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_1}, \cdots, rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_M} 
ight]$$

根据链式法则有:

$$\delta^{(l-1)} = rac{\partial \mathcal{L}}{\partial x} = rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y} \cdot rac{\partial y}{\partial x} = \delta^{(l)} \cdot rac{\partial y}{\partial x}$$

也就是有:

$$\begin{split} \delta^{(l-1)} &= \delta^{(l)} \cdot \frac{\partial y}{\partial x} \\ &= \left[ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_1}, \cdots, \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_k}, \cdots, \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_M} \right] \begin{bmatrix} \frac{\partial y_1}{\partial x_1} & \frac{\partial y_1}{\partial x_2} & \cdots & \frac{\partial y_1}{\partial x_M} \\ \frac{\partial y_2}{\partial x_1} & \frac{\partial y_2}{\partial x_2} & \cdots & \frac{\partial y_2}{\partial x_M} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial y_M}{\partial x_1} & \frac{\partial y_M}{\partial x_2} & \cdots & \frac{\partial y_M}{\partial x_M} \end{bmatrix} \\ &= \left[ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_1}, \cdots, \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_k}, \cdots, \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_M} \right] \end{split}$$

显然,对于 $\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_i}$ 有:

$$egin{aligned} rac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_k} &= \sum_{j=1}^M (rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_j} \cdot rac{\partial y_j}{\partial x_k}) \ &= -\sum_{j=1, j 
eq k}^M rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_j} \cdot y_j \cdot y_k + rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_k} \cdot y_k \cdot (1 - y_k) \ &= y_k \cdot \left( \sum_{j=1}^M rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_j} \cdot (-y_j) + rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_k} 
ight) \ &= y_k \cdot \left( rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_k} - \sum_{j=1}^M \left( rac{\partial \mathcal{L}}{\partial y_j} \cdot y_j 
ight) 
ight) \end{aligned}$$

## CrossEntropyLoss

交叉熵损失函数也是一个很重要的损失函数,在多分类任务中不可或缺。老师在上课时提到,多分类任务也可以使用 MSELoss ,但是使用 CrossEntropyLoss 是"标准答案",因为 MSELoss 并没有那么适合分类问题。多分类问题为何建议用交叉熵损失函数,经过思考和查找资料,我认为:

- 交叉熵的输入通常是类别概率分布,代表模型对各个分类的后验概率,衡量的是两个概率分布之间的差异(极大似然)。而均方误差的输入则是一个高维空间中的点位置,衡量的是模型预测点和真实点之间的距离。
- 交叉熵只关心  $\hat{y}_p$  是否更趋近 1 了,而均方误差除了与  $\hat{y}_p$  有关,从取到最小值的方向看来,还会尽量希望剩下的预测概率相等。

在大多分类问题中,我们对类别与类别之间的关系(相似、相近等)是难以量化的,所以一般标签都是one-hot。在这个前提下,假如标签为  $[1,\,0,\,0]$  ,均方误差会认为  $[0.8,\,0.1,\,0.1]$  比  $[0.8,\,0.15,\,0.05]$  更好,也就是平均比有倾向性更好。

但实际上这是有悖常识的,例如在分类 ["cat", "tiger", "pig"] 中,如果正确标签是 "cat", 预测结果中 "tiger" 通常会比 "pig" 有更高的概率,因为 "tiger" 的特征和 "cat" 更接近。

• 在一个极端的二分类例子中,令  $\hat{y}_i=\sigma(\sum w_ix_i+b)$  ,  $\sigma$  是 <code>Sigmoid</code> 。如果正确标签是  $[0,\ 1]$  ,但预测结果是  $[1,\ 0]$  ,使用均方误差作为损失函数  $L=\frac{1}{2n}\sum(y_i-\hat{y}_i)^2$  ,则有:

$$rac{\partial L}{\partial w_i} = rac{\partial L}{\partial \hat{y}_i} \cdot rac{\partial \hat{y}_i}{\partial (\sum w_i x_i + b)} \cdot x_i = -(y_i - \hat{y}_i)(\hat{y}_i \cdot (1 - \hat{y}_i))x_i$$

代入数值后发现梯度为 0 , 这显然是不合理的。

• 邱锡鹏老师的《神经网络与深度学习》中, 3.6 损失函数对比 中也有提及。

因此,在多分类问题中更多时候是使用 CrossEntropyLoss 作为损失函数。

在代码的实现中,我按照 PyTorch 文档的说明和课件的提示,将 softmax 和交叉熵损失的计算都放在 CrossEntropyLoss 模块中,所以在推导该模块的反向传播的时候,可以利用 Softmax 的求导结果。假设输入 CrossEntropyLoss 的 x 是一个行向量,先经过 softmax 函数计算出行向量  $\hat{y}$  ,然后与正确结果 y 计算出交叉熵损失,为了方便不妨假设这里 y 是 one-hot 编码的行向量。

首先计算交叉熵的导数,交叉熵的公式是  $\mathcal{L} = -\sum_{c=1}^{M} y_c \log \hat{y}_c$  ,其导数:

$$rac{\partial \mathcal{L}}{\partial \hat{y}_c} = -rac{y_c}{\hat{y}_c}$$

将这个式子带入上面计算出来的  $\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_k}$  中,可以得到:

$$egin{aligned} rac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_k} &= \hat{y}_k \cdot \left( rac{\partial \mathcal{L}}{\partial \hat{y}_k} - \sum_{j=1}^M \left( rac{\partial \mathcal{L}}{\partial \hat{y}_j} \cdot \hat{y}_j 
ight) 
ight) \ &= -y_k + \hat{y}_k \cdot \left( \sum_{j=1}^M y_j 
ight) \end{aligned}$$

由于 y 是 one-hot 编码(或者是概率分布),所以应当有  $\sum_{j=1}^{M}y_{j}=1$  ,则:

$$egin{align} rac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_k} &= -y_k + \hat{y}_k \cdot \left(\sum_{j=1}^M y_j
ight) \ &= \hat{y}_k - y_k \ &= rac{e^{x_k}}{\sum_{i} e^{x_i}} - y_k \end{split}$$

直接用向量表示就是:

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x} = \hat{y} - y$$

这样就得出了损失关于 CrossEntropyLoss 输入的偏导数了。

# Section 3. 神经网络训练

拟合 sin 和汉字分类上,我都将数据集按照 train:valid = 9:1 的比例划分训练集和验证集进行训练。由于拟合 sin 的过程比较简单,而且其训练集数据比较丰富,所以下面的内容都是针对汉字分类的训练过程。

## 网络结构

汉字分类在模型结构上使用了 Linear 和 ReLU 进行搭建,具体网络结构按照如下顺序连接:

- 1. Linear(28 \* 28, 1024)
- 2. ReLU()
- 3. Linear(1024, 2048)
- 4. ReLU()
- 5. Linear(2048, 512)
- 6. ReLU()

最后没有经过 Softmax 是因为损失函数模块 CrossEntropyLoss 中已经包含了 Softmax 计算了。对于  $28 \times 28$  的输入图片,拉平成向量后长度就是 784 ,为了能从样本中充分地学习特征,线性层神经元数量至 少需要上干的规模。经过探索,我认为上述的网络规模是一个比较合适的规模,一方面,再增加规模也很难 提高模型在验证集上的正确率,而且训练的效率大打折扣;另一方面,减小模型的规模容易导致模型学习图像的特征不够充分。

### 网络训练

经过多次尝试后,确定使用如下训练参数进行训练,同时不使用 scheduler 进行学习率调整。

```
"batch_size": 32,
  "data_path": "./data/char/data.npz",
  "epoches": 80,
  "hash_id": "7cb67d02",
  "learning_rate": 0.03,
  "mode": "train_and_test",
  "random_seed": 42,
  "raw_data_path": "./data/char/train_raw",
  "record_path": "./record/char",
  "save_path": "./save/char/best_model.pkl"
}
```

注意对于灰度图片,其像素值在 [0,255] ,这里我在 CharDataset 初始化时传入一个 [0,1] 范围,而且经过多次比较发现,归一化后的训练效果往往更好。使用上述参数训练后,模型在验证集上的正确率达到了 92.3% 。

基于上面的预训练,我接着使用如下参数进行训练,同样不使用 scheduler 调整学习率。

```
"batch_size": 16,
  "data_path": "./data/char/data.npz",
  "epoches": 80,
  "hash_id": "3981de82",
  "learning_rate": 0.03,
  "mode": "train_and_test",
  "random_seed": 42,
  "raw_data_path": "./data/char/train_raw",
  "record_path": "./record/char",
  "save_path": "./save/char/best_model.pkl"
}
```

与上一次训练参数的主要差别就是减小了 batch\_size ,减小了 batch\_size 后模型权重的更新频率更高,通常也能引入更多的随机性。使用上述参数训练后,模型在验证集上的正确率达到了 92.95%。

最后我调小了学习率,调大了 batch\_size 希望让模型更稳定地学习,但是最终在验证集上地正确率没有提高。个人认为一方面数据集数据量比较小,另一方面受限于线性层过于简单,难以像 CNN 那样学习多种层次的特征。故若想进一步提升正确率,我认为可以对数据进行增强(增加数据、旋转图片、图片添加噪声等),同时使用更好的模型结构,如CNN等。

## 参考资料

- <u>PyTorch documentation PyTorch 2.1 documentation</u>
- nndl/nndl.github.io:《神经网络与深度学习》 邱锡鹏著 Neural Network and Deep Learning
- 温故知新——前向传播算法和反向传播算法 (BP算法) 及其推导 知乎 (zhihu.com)
- 带你从零掌握迭代器及构建最简 DataLoader 知乎 (zhihu.com)
- DataLoader原理解析 (最简单版本实现) 知乎 (zhihu.com)
- PyTorch36.DataLoader源代码剖析 知乎 (zhihu.com)
- 直观理解为什么分类问题用交叉熵损失而不用均方误差损失?-腾讯云开发者社区-腾讯云 (tencent.com)