7. Deep Generative Models

המודלים שהוצגו בפרקים הקודמים הינם מודלים דיסקרימנטיביים, קרי הם מאומנים לבצע פעולות על בסיס דאטה מתון, אך לא יכולים ליצור פיסות מידע או דוגמאות חדשות בעצמם. בניגוד אליהם ישנם מודלים גנרטיביים, המסוגלים נתון, אך לא יכולים ליצור פיסות מידע או דוגמאות שנלמדו. באופן פורמלי, בהינתן אוסף דוגמאות $X \in \mathbb{R}^{n \times d}$ ואוסף ליצור פיסות מידע חדשות על בסיס הדוגמאות שנלמדו. באופן פורמלי, בהינתן אוסף דוגמאות אול בסיס הדוגמאות לשערך את ההסתברות $Y \in \mathbb{R}^n$, ואילו מודל גנרטיבי לומד את תגיות $Y \in \mathbb{R}^n$ (או את $Y \in \mathbb{R}^n$) במקרה שהתגיות אינן נתונות), ומתוכה ניתן לייצר דוגמאות חדשות.

ישנם שני סוגים עיקריים מודלים גנרטיביים: סוג אחד של מודלים מאומן למצוא באופן מפורש את פונקציית הפילוג שנלמדה). של הדאטה הנתון, ובעזרת הפילוג לייצר דוגמאות חדשות (על ידי דגימה של וקטור אקראי מההתפלגות שנלמדה). סוג שני של מודלים אינו עוסק בשערוך הפילוג של הדאטה המקורי, אלא מסוגל לייצר דוגמאות חדשות בדרכים סוג שני של מודלים אינו עוסק בשערוך הפילוג של הדאטה המקורי, אלא מסוגל לייצר דוגמאות חדשות בדרכים אחרות. בפרק זה נדון במודלים הפופולריים בתחום – GANs ,VAE ו-PixelCNN and) Auto-regressive models).

7.1 Variational AutoEncoder (VAE)

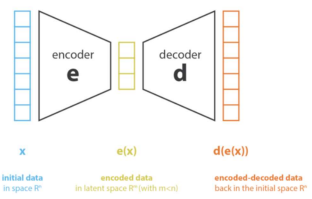
המודל הראשון הינו VAE, וכדי להבין אותו היטב יש להסביר קודם מהם Autoencoders, כיצד הם עובדים ומה החסרונות שלהם.

7.1.1 Dimensionality Reduction

במקרים רבים, הדאטה אותו רוצים לנתח הוא בעל ממד גבוה, כלומר, לכל דגימה יש מספר רב של מאפיינים במקרים רבים, הדאטה אותו רוצים לנתח הוא בעל ממד גבוה, כלומר, לכל דגימה של חברה מסוימת מושפע ממספר רב של גורמים, אך ככל הנראה גובה ההכנסות של החברה משפיע על מחיר המניה הרבה יותר מאשר הגיל הממוצע של העובדים. דוגמה נוספת – במשימת חיזוי גיל של אדם על פי הפנים שלו, לא כל הפיקסלים בתמונת הפנים יהיו בעלי אותה חשיבות לצורך החיזוי. כיוון שקשה לנתח דאטה מממד גבוה ולבנות מודלים עבור דאטה כזה, במקרים רבים מנסים להוריד את הממד של הדאטה תוך איבוד מידע מינימלי עד כמה שניתן. בתהליך הורדת הממד מנסים לקבל ייצוג חדש של הדאטה בעל ממד יותר נמוך, כאשר הייצוג הזה מורכב מהמאפיינים הכי משמעותיים של הדאטה. יש מגוון שיטות להורדת הממד כאשר הרעיון המשותף לכולן הוא לייצג את הדאטה בממד נמוך יותר, בו באים לידי ביטוי רק המאפיינים המשמעותיים של הדאטה.

הייצוג החדש של הדאטה נקרא הייצוג הלטנטי או הקוד הלטנטי, כאשר יותר קל לעבוד איתו במשימות שונות על הדאטה מאשר עם הדאטה המקורי. בכדי לקבל ייצוג לטנטי איכותי, ניתן לאמן אותו באמצעות decoder הדאטה מאשר עם הדאטה המקורי. בכדי לקבל ייצוג לטנטי איכותי, ניתן לאמן אותו באמצעות לשחזר בצורה מדויקת יותר את הדאטה מהייצוג הלטנטי, כלומר אובדן המידע בתהליך הוא קטן יותר, כך הקוד הלטנטי אכן מייצג בצורה אמינה את הדאטה המקורי.

m < n עובר דרך, פולאחריו מתקבל \mathbb{R}^m , כאשר n < m עובר אותה לממד המקורי, ולאחריו מתקבל וקטור $e(c(x)) \in \mathbb{R}^n$ לאחר מכן התוצאה מוכנסת ל-decoder בכדי להחזיר אותה לממד המקורי, ולבסוף מתקבל וקטור $d(e(x)) \in \mathbb{R}^n$ אז למעשה לא נאבד שום מידע בתהליך, אך אם לעומת זאת a = d(e(x)) אז מידע מסוים אבד עקב הורדת הממד ולא היה ניתן לשחזר אותו במלואו בפענוח. באופן אינטואיטיבי, אם אנו מצליחים לשחזר את הקלט המקורי מהייצוג של בממד נמוך בדיוק טוב מספיק, כנראה שהייצוג בממד נמוך הצליח להפיק את המאפיינים המשמעותיים של הדאטה המקורי.



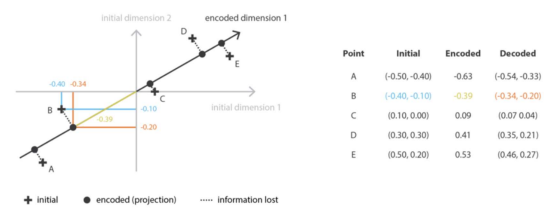
.decoder ו-encoder איור 7.1 ארכיטקטורת

כאמור, המטרה העיקרית של השיטות להורדת ממד הינה לקבל ייצוג לטנטי איכותי עד כמה שניתן. הדרך לעשות זאת היא לאמן את זוג ה-encoder-decoder השומרים על מקסימום מידע בעת הקידוד, וממילא מביאים למינימום את היא לאמן את זוג ה-encoder-decoder השפשריים, ניתן D-I E את כל הזוגות של encoder-decoder האפשריים, ניתן לנסח את בעיית הורדת הממד באופן הבא:

$$(e^*, d^*) = \underset{(e,d) \in E \times D}{\operatorname{arg \, min}} \epsilon \left(x, d(e(x))\right)$$

. כאשר $\epsilon\left(x,dig(e(x)ig)
ight)$ הוא שגיאת השחזור שבין הדאטה המקורי לבין הדאטה המשוחזר

Principal Components Analysis אחת השיטות השימושיות להורדת ממד שאפשר להסתכל עליה בצורה הזו היא m < n על ידי מציאת בסיס אורתוגונלי במרחב (PCA). בשיטה זו מטילים (בצורה לינארית) דאטה מממד m < n לממד m < n ממדי בו המרחק האוקלידי בין הדאטה המקורי לדאטה המשוחזר מהייצוג החדש הוא מינימלי.

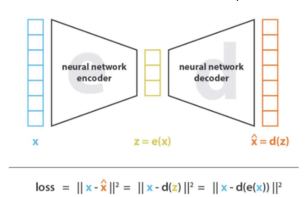


איור 7.2 דוגמה להורדת ממד בשיטת PCA.

במונחים של encoder-decoder, ניתן להראות כי אלגוריתם PCA מחפש את ה-encoder שמבצע טרנספורמציה, פחנחים של encoder מתאים יביא לשגיאה מינימלית במונחים לינארית על הדאטה לבסיס אורתוגונלי בממד נמוך יותר, שיחד עם decoder מתאים יביא לשגיאה מינימלית מכיל של מרחק אוקלידי בין הייצוג המקורי לבין זה המשוחזר מהייצוג החדש. ניתן להוכיח שה-encoder האופטימלי מכיל מעריצת ה-design, וה-decoder הוא השחלוף של ה-encoder.

7.1.2 Autoencoders (AE)

ניתן לקחת את המבנה של ה-encoder-decoder המתואר בפרק הקודם ולהשתמש ברשת נוירונים עבור בניית הייצוג החדש ועבור השחזור. מבנה זה נקרא Autoencoder:

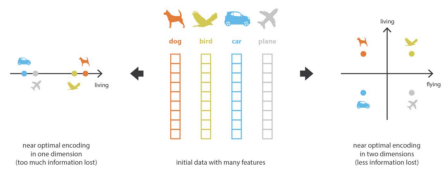


איור Autoencoder 7.3 – שימוש ברשתות נוירונים עבור הורדת הממד והשחזור.

באופן הזה, הארכיטקטורה יוצרת לדאטה צוואר בקבוק (information bottleneck), שמבטיח שרק המאפיינים החשובים של הדאטה, שבאמצעותם ניתן לשחזר אותה בדיוק טוב, ישמשו לייצוג במרחב הלטנטי. במקרה הפשוט בו בכל רשת יש רק שכבה חבויה אחת והיא לא משתמשת בפונקציות אקטיבציה לא לינאריות, ניתן לראות cautoencoder יחפש טרנספורמציה לינארית של הדאטה, שבאמצעותו ניתן לשחזרו באופן לינארי גם כן. בדומה ל-PCA, גם רשת כזו תחפש להוריד את הממד באמצעות טרנספורמציות לינאריות של המאפיינים המקוריים אך

הייצוג בממד נמוך המופק על ידה לא יהיה בהכרח זהה לזה של PCA, כיוון שלהבדיל מ-PCA המאפיינים החדשים (לאחר הורדת ממד) עשויים לצאת לא אורתוגונליים (-קורלציה שונה מ-0).

כעת נניח שהרשתות הן עמוקות ומשתמשות באקטיבציות לא לינאריות. במקרה כזה, ככל שהארכיטקטורה מורכבת יותר, כך הרשת יכולה להוריד יותר ממדים תוך יכולת לבצע שחזור ללא איבוד מידע. באופן תיאורטי, אם ל-encoder ולהביש מספיק דרגות חופש (למשל מספיק שכבות ברשת נוירונים), ניתן להפחית ממד של כל דאטה לחדממד ללא איבוד מידע. עם זאת, הפחתת ממד דרסטית שכזו יכולה לגרום לדאטה המשוחזר לאבד את המבנה שלו. לכן יש חשיבות גדולה בבחירת מספר הממדים של המרחב הלטנטי, כך שמצד אחד אכן יתבצע ניפוי של מאפיינים פחות משמעותיים ומצד שני המידע עדיין יהיה בעל משמעות למשימות משוח שונות. כדי להמחיש את המתואר לעיל, ניקח לדוגמה מערכת שמקבלת כלב, ציפור, מכונית ומטוס ומנסה למצוא את הפרמטרים העיקריים המבחינים ביניהם:



.Autoencoder-איור 7.4 דוגמה לשימוש ב

לפריטים אלו יש הרבה מאפיינים, וקשה לבנות מודל שמבחין ביניהם על סמך כל המאפיינים. רשת נוירונים מורכבת מספיק מאפשרת לבנות ייצוג של כל הדוגמאות על קו ישר, כך שככל שפרט מסוים נמצא יותר ימינה, כך הוא יותר "חי". באופן הזה אמנם מתקבל ייצוג חד-ממדי, אבל הוא גורם לאיבוד המבנה של הדוגמאות ולא באמת ניתן להבין את ההפרדה ביניהן. לעומת זאת ניתן להוריד את הממד לדו-ממד ולהתייחס רק לפרמטרים "חי" ו"עף", וכך לקבל הבחנה יותר ברורה בין הדוגמאות, וכמובן שהפרדה זו היא הרבה יותר פשוטה מאשר הסתכלות על כל הפרמטרים של ה-encoder.

7.1.3 Variational AutoEncoders (VAE)

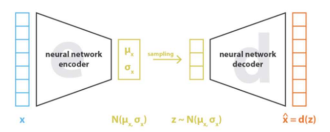
ניתן לקחת את ה-AE ולהפוך אותו למודל גנרטיבי, כלומר מודל שמסוגל לייצר בעצמו דוגמאות חדשות שאכן מתפלגות כמו הפילוג של הדאטה המקורי. אם מדובר בדומיין של תמונות למשל, אז נרצה שהמודל יהיה מסוגל לייצר תמונות שנראות אותנטיות ביחס לדאטה עליו אומן. הרשתות של ה-AE מאומנות לייצג את הדאטה בממד נמוך, שלוקח בחשבון את המאפיינים העיקריים, ולאחר מכן משחזר את התוצאה לממד המקורי. אולם, רשתות אלו אינן מתייחסות לאופן בו הדאטה מיוצג במרחב הלטנטי. אם יוגרל וקטור כלשהו מהמרחב הלטנטי – קרוב לוודאי שהוא לא יהווה ייצוג שקשור לדאטה המקורי, כך שאם היינו מכניסים אותו ל-decoder, סביר להניח שהתוצאה לא תהיה דומה בכלל לדאטה המקורי. למשל אם AE אומן על אוסף של תמונות של כלבים ודוגמים באקראי וקטור מהמרחב הלטנטי שלו, הסיכוי לקבל תמונת כלב כלשהו לאחר השחזור של ה-decoder

כדי להתמודד עם בעיה זו, ניתן להשתמש ב-Variational AutoEncoder (VAE). בשונה מ-AE שלוקח דאטה ובונה z לו ייצוג מממד נמוך, VAE קובע התפלגות פריורית למרחב הלטנטי z – למשל התפלגות נורמלית עם תוחלת 0 z ומטריצת VAE קובע התפלגות זו, ה-encoder מאמן רשת המקבלת דאטה z ומוציאה פרמטרים של פרמטריצת בעור בין מטרה למזער כמה שניתן את ההפרש בין ההתפלגויות z ו-z, מתוך מטרה למזער כמה שניתן את ההפרש בין ההתפלגויות z ומעבירים אותם דרך וקטורים מההתפלגות הפוסטריורית z (הנתונה על ידי הפרמטרים המחושבים ב-encoder), ומעבירים אותם דרך המפספרים של ההתפלגות z (הנתונה בער z). חשוב להבהיר שאם הדאטה המקורי הוא תמונה המורכבת מאוסף של פיקסלים, אזי במוצא יתקבל z לכל פיקסל בנפרד ומההתפלגות הזו דוגמים נקודה והיא תהיה ערך הפיקסל בתמונה המשוחזרת.

באופן הזה, הלמידה דואגת לא רק להורדת הממד של הדאטה, אלא גם להתפלגות המושרית על המרחב הלטנטי. כאשר ההתפלגות המותנית במוצא z טובה, קרי קרובה להתפלגות המקורית של x, ניתן בעזרתה גם ליצור דוגמאות חדשות, ובעצם מתקבל מודל גנרטיבי.

כאמור, ה-encoder מנסה לייצג את הדאטה המקורי באמצעות התפלגות בממד נמוך יותר, למשל התפלגות נורמלית – decoder עם תוחלת ומטריצת $z\sim p(z|x)=N(\mu_x,\sigma_x)$:covariance עם תוחלת ומטריצת

בעוד שב-AE הוא נועד לתהליך האימון בלבד ובפועל מה שחשוב זה הייצוג הלטנטי, ב-VAE ה-decoder חשוב לא פחות מאשר הייצוג הלטנטי, כיוון שהוא זה שמשמש ליצירת דאטה חדש לאחר תהליך האימון, או במילים אחרות, הוא הופך את המערכת למודל גנרטיבי.



.VAE איור 7.5 ארכיטקטורה של

לאחר שהוצג המבנה הכללי של VAE, ניתן לתאר את תהליך האימון, ולשם כך נפריד בשלב זה בין שני החלקים של z|x ה-VAE. ה-encoder מאמן רשת שמקבלת דוגמאות מסט האימון, ומנסה להפיק מהן פרמטרים של התפלגות z, שכאמור נקבעה מראש. מההתפלגות הנלמדת הזו דוגמים וקטורים הקרובים כמה שניתן להתפלגות פריורית z, שכאמור נקבעה מראש. מההתפלגות הנלמדת הזו דוגמים וקטור שנדגם לטנטיים חדשים ומעבירים אותם ל-decoder. ה-decoder מבצע את הפעולה ההפוכה – לוקח וקטור שנדגם מהמרחב הלטנטי z|x, ומייצר באמצעותו דוגמה חדשה הדומה לדאטה המקורי. תהליך האימון יהיה כזה שימזער את השגיאה של שני חלקי ה-VAE – גם z|z שבמוצא יהיה כמה שיותר קרוב ל-z המקורי, וגם ההתפלגות z|z.

$$L(\theta) = \log p(x; \theta)$$

אם נביא למקסימום את הביטוי הזה, נקבל את ה- θ האופטימלי. כיוון שלא ניתן לחשב במפורש את $p(x;\theta)$, יש הם נביא למקסימום את הביטוי הזה, נקבל את ה- θ האופטימלי. כיוון שלא ניתן לחשב במפורש את encoder הוא בעל התפלגות מסוימת $q(z|x;\lambda)$ (מה ההסתברות לקבל את $q(z;\lambda)$ ב- $q(z;\lambda)$:

$$\log p(x;\theta) = \log \sum_{z} p(x,z;\theta) = \log \sum_{z} q(z;\lambda) \frac{p(x,z;\theta)}{q(z;\lambda)} \ge \sum_{z} q(z;\lambda) \log \frac{p(x,z_i;\theta)}{q(z;\lambda)}$$

Evidence Lower BOund כאשר אי השוויון האחרון נובע <u>מאי-שוויון ינסן,</u> והביטוי שמימין לאי השיוויון נקרא בין שתי ההתפלגויות (ELBO). ניתן להוכיח שההפרש בין ה-ELBO לבין הערך שלפני הקירוב הוא המרחק בין שתי ההתפלגויות (\mathcal{D}_{KL} : \mathcal{D}_{KL}), והוא נקרא Kullback–Leibler divergence מסומן ב- \mathcal{D}_{KL} :

$$\log p(x;\theta) = ELBO(\theta,\lambda) + \mathcal{D}_{KL}(q(z;\lambda)||p(z|x;\theta))$$

אם שתי ההתפלגויות זהות, אזי מרחק \mathcal{D}_{KL} ביניהן הוא 0 ומתקבל שוויון: $\log p(x;\theta) = ELBO(\theta,\lambda)$. כזכור, אנחנו פערים שתי ההתפלגויות זהות, אזי מרחק ביניהן הוא 0 ומתקבל שוויון: $\log p(x;\theta)$. כזכור, אנחנו

$$L(\theta) = \log p(x; \theta) \ge ELBO(\theta, \lambda)$$

$$\rightarrow \theta_{ML} = \arg \max_{\theta} L(\theta) = \arg \max_{\theta} \max_{\lambda} ELBO(\theta, \lambda)$$

כעת ניתן בעזרת שיטת GD למצוא את האופטימום של הביטוי, וממנו להפיק את הפרמטרים האופטימליים של ה-decoder. נפתח יותר את ה- $ELBO(heta,\lambda)$ עבור VAE עבור encoder

z עם סט פרמטרים θ יוציא עם הינתן decoder עם ההסתברות ש-- $p(x|z;\theta)$

עם סט פרמטרים x ווציא את יוציא עם פרcoder עם פרמטרים ש-encoder ההסתברות ש-

לפי הגדרה:

$$ELBO(\theta, \lambda) = \sum_{z} q(z|x; \lambda) \log p(x, z; \theta) - \sum_{z} q(z|x; \lambda) \log q(z|x; \lambda)$$

 $p(x,z) = p(x|z) \cdot p(z)$ ניתן לפתוח לפי בייס $\log p(x,z;\theta)$ את הביטוי

$$= \sum_{z} q(z|x;\lambda) (\log p(x|z;\theta) + \log p(z;\theta)) - \sum_{z} q(z|x;\lambda) \log q(z|x;\lambda)$$

$$= \sum_{z} q(z|x;\lambda) \log p(x|z;\theta) - \sum_{z} q(z|x;\lambda) (\log q(z|x;\lambda) - \log p(z;\theta))$$

$$= \sum_{z} q(z|x;\lambda) \log p(x|z;\theta) - \sum_{z} q(z|x;\lambda) \frac{\log q(z|x;\lambda)}{\log p(z;\theta)}$$

. לכן מתקבל: לפי הגדרה שווה ל- $\mathcal{D}_{KL}(q(z|x;\lambda)\|p(z; heta))$, לכן מתקבל:

$$= \sum_{z} q(z|x;\lambda) \log p(x|z;\theta) - \mathcal{D}_{KL}(q(z|x;\lambda)||p(z))$$

הביטוי הראשון הוא בדיוק התוחלת של $\log p(x|z; heta)$. תחת ההנחה ש-z מתפלג נורמלית, ניתן לרשום:

$$= \mathbb{E}_{q(Z|X;\lambda)} \log N(x;\mu_{\theta}(z),\sigma_{\theta}(z)) - \mathcal{D}_{KL}(N(\mu_{\lambda}(x),\sigma_{\lambda}(x))||N(0,I))$$

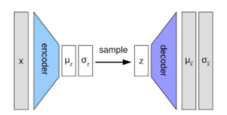
:כדי לחשב את התוחלת ניתן פשוט לדגום דוגמאות מההתפלגות $z|x\sim Nig(\mu_{ heta}(x),\sigma_{ heta}(x)ig)$ ולקבל

$$\mathbb{E}_{a(z|x:\lambda)} \log N(x; \mu_{\theta}(z), \sigma_{\theta}(z)) \approx \log N(x; \mu_{\theta}(z), \sigma_{\theta}(z))$$

ועבור הביטוי השני יש נוסחה סגורה:

$$\mathcal{D}_{KL}(N(\mu, \sigma^2) || N(0, I)) = \frac{1}{2} (\mu^2 + \sigma^2 - \log \sigma^2)$$

כעת משיש בידינו נוסחה לחישוב פונקציית המחיר, נוכל לבצע את תהליך הלמידה. יש לשים לב שפונקציית המחיר המקורית הייתה תלויה רק ב-heta, אך באופן שפיתחנו אותה היא למעשה דואגת גם למזעור ההפרש בין הכניסה שך encoder. לבין המוצא שלו, וגם למזעור המרחק בין ההתפלגות הפריורית z לבין ההתפלגות למזעור המרחק בין ההתפלגות הפריורית



$$\begin{split} x_t &\to \mu_\lambda(x_t), \Sigma_\lambda(x_t) \to z_t \sim N\big(\mu_\lambda(x_t), \Sigma_\lambda(x_t)\big) \to \mu_\theta(z_t), \Sigma_\theta(z_t) \\ ELBO &= \sum_t \log N\big(x_t; \mu_\theta(z_t), \Sigma_\theta(z_t)\big) - \mathcal{D}_{KL}(N\big(\mu_\lambda(x_t), \Sigma_\lambda(x_t)\big) ||N(0, I) \end{split}$$

.VAE איור 7.6 תהליך הלמידה של

כאשר נתון אוסף דוגמאות x, ניתן להעביר כל דוגמה x_t ב-encoder ולקבל עבורה את $\mu_{\theta}, \sigma_{\lambda}$. לאחר מכן דוגמים וקטור לטנטי z מההתפלגות עם פרמטרים אלו, מעבירים אותו ב-decoder ומקבלים את $\mu_{\theta}, \sigma_{\theta}$ אחר התהליך ניתן לשים לב שה-ELBO מורכב משני איברים – להציב את הפרמטרים המתקבלים ב-ELBO ולחשב את ה-ELBO. ניתן לשים לב שה-ELBO מורכב משני איברים האיבר הראשון משערך את הדמיון בין הדוגמה שבכניסה לבין ההתפלגות שמתקבלת במוצא, והאיבר השני מבצע רגולריזציה להתפלגות הפריורית במרחב הלטנטי z אם ההתפלגות במרחב הלטנטי קרובה להתפלגות הפריורית, אז ניתן קרובה עד כמה שניתן להתפלגות הפריורית z. אם ההתפלגות במרחב הלטנטי קרובה להתפלגות הפריורית, אז ניתן בעזרת ה-decoder ליצור דוגמאות חדשות, ובמובן הזה ה-VAE הוא מודל גנרטיבי.

הדגימה של z מההתפלגות במרחב הלטנטי יוצרת קושי בחישוב הגרדיאנט של ה-ELBO, לכן בדרך כלל מבצעים הדגימה של z מהתפלגות במרחב בוצמים z_0 מהתפלגות נורמלית סטנדרטית, ואז כדי לקבל את z_0 משתמשים – Reparameterization trick בפרמטרים של ה-encoder בגישה הזו כל התהליך נהיה דטרמיניסטי – מגרילים z_0 מראש בפרמטרים של ה-forward-backward.

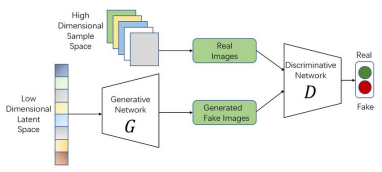
7.2 Generative Adversarial Networks (GANs)

גישה אחרת של מודל גנרטיבי נקראת Generative Adversarial Networks או בקיצור GANs, ובשונה מ-GANs בגישה זו לא מנסים לשערך התפלגות של דאטה בצורה מפורשת, אלא יוצרים דאטה באופן אחר. הרעיון הוא לאמן בעישה זו לא מנסים לשערך התפלגות של דאטה בצורה מפורשת, ורשת שניה שלומדת להבחין בין דוגמה אמיתית מסט שתי רשתות במקביל – רשת אחת שלומדת לייצר דוגמאות שיגרמו האימון לבין תמונה סינטטית שנוצרה על ידי הרשת הראשונה. הרשת הראשונה מאומנת ליצור דוגמאות שיגרמו לרשת השנייה לחשוב שהן אמיתיות, בזמן שהמטרה של הרשת השנייה היא לא לתת לרשת הראשונה למעשה מודל גנרטיבי, שלאחר שלב האימון היא מסוגלת לייצר דאטה סינטטי שלא ניתן להבין בינו לבין דאטה אמיתי.

7.2.1 Generator and Discriminator

בפרק זה נסביר את המבנה של ה-GAN הקלאסי שהומצא בשנת 2014 על ידי Ian Goodfellow ושותפיו. נציין שקיימות מאות רבות של וריאנטים שונים של GAN שהוצעו מאז, ועדיין תחום זה הוא פעיל מאוד מבחינה מחקרית.

כאמור, GAN מבוסס על שני אלמנטים מרכזיים – רשת שיוצרת דאטה (generator) ורשת שמכריעה האם הדאטה מלוכ, לקלט מוכרישה האימון נעשה על שתי הרשתות יחד. ה-discriminator מקבל כקלט (discriminator), כאשר האימון נעשה על שתי הרשתות יחד. ה-קו אמיתי לבין דאטה סינטטי, generator והן את הפלט של ה-generator וכך לומד לייצר דוגמאות שנראות אמיתיות. יש מה-generator לא רואה דוגמאות אמיתיות לכל אורך האימון, אלא מפיק את המידע רק על בסיס המשוב מה-discriminator. נסמן את ה-generator ב-G ואת ה־G את הסכמה הבאה:



.GAN איור 7.7 ארכיטקטורת

ה-D discriminator הוא למעשה מסווג שהפלט שלו הוא ההסתברות שהקלט הינו דוגמה אמיתית, כאשר נסמן ב- D(x) את ההסתברות הזו. כדי לאמן את ה-discriminator נרצה להשיג שני דברים: א. למקסם את D(x) עבור D(x) את ההסתברות הזו. כדי לאמן את ה-discriminator מסט האימון, כלומר, לטעות כמה שפחות בזיהוי דאטה אמיתי. ב. למזער את D(x) עבור דאטה סינטטי, כלומר, לזהות נכון כמה שיותר דוגמאות סינטטיות שיוצרו על ידי ה-generator. באופן דומה נרצה לאמן את ה-discriminator כך שהדאטה שהוא מייצר יהיה כמה שיותר דומה לאמיתי, כלומר ה-generator מעוניין לגרום ל-finator להוציא ערכים כמה שיותר גבוהים עבור הדאטה הסינטטי שהוא מייצר. בשביל לאמן יחד את שני חלקי המודל, נבנה פונקציית מחיר בעלת שני איברים, באופן הבא:

$$V(D,G) = \min_{G} \max_{D} \mathbb{E}_{x \sim Data} \log D(x) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - D(G(z))\right)$$

נסביר את הביטוי המתקבל: ה-discriminator מעוניין למקסם את פונקציית המחיר, כך ש-D(x) יהיה כמה שיותר קרוב ל-0. ה-generator לעומת זאת רוצה להביא למינימום את פונקציית קרוב ל-1 ו-D(G(z)) יהיה כמה שיותר קרוב ל-1, כלומר ה-discriminator יחשוב ש-D(G(z)) הוא דאטה אמיתי.

D ופעם אחת מקבעים את G ומאמנים את קטרטיבי, כאשר פעם אחת מקבעים את G ומאמנים את איטרטיבי, כאשר פעם אחת מקבעים את G, אז למעשה מאמנים מסווג בינארי, כאשר מחפשים את האופטימום התלוי בוקטור G, אז למעשה מאמנים מסווג בינארי, כאשר מחפשים את האופטימום התלוי בוקטור הפרמטרים ϕ_d :

$$\max_{\phi_d} \mathbb{E}_{x \sim Data} \log D_{\phi_d}(x) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - D_{\phi_d} \left(G_{\theta_g}(z) \right) \right)$$

- אם לעומת זאת מקבעים את D, אז ניתן להתעלם מהאיבר הראשון כיוון שהוא פונקציה של D, אז ניתן להתעלם מהאיבר הראשון כיוון שהוא מקבעים את D, אז ניתן להתעלם מהאיבר הטובה שניצר דאטה שנראה אמיתי בצורה הטובה θ_g . לכן נשאר רק לבדוק את הביטוי השני, שמחפש את ה-generator שמייצר דאטה שנראה אמיתי בצורה הטובה ביותר:

$$\min_{\theta_g} \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - D_{\phi_d} \left(G_{\theta_g}(z) \right) \right)$$

כאמור, המטרה היא לאמן את G בעזרת G (במצבו הנוכחי), כדי שיהיה מסוגל ליצור דוגמאות המסווגות. האימון של ה-ה-היא לאמן את G בעזרת G (מזעור פונקציית המחיר ביחס ל-g), והאימון של ה-Gradient Descent נעשה באמצעות נעשה באמצעות Gradient Ascent (מקסום פונקציית המחיר ביחס ל-g). האימון מתבצע במשך מספר מסוים של Epochs, כאשר מאמנים לסירוגין את G ו-G בפועל דוגמים g באודל g מסט האימון g ומכניסים את הקלט ל-g. הגרדיאנט של פונקציית המחיר לפי באופן הבא:

$$\nabla_{\theta} V(G_{\theta}, D_{\phi}) = \frac{1}{m} \nabla_{\theta} \sum_{i=1}^{m} \log \left(1 - D_{\phi} (G_{\theta}(z_i)) \right)$$

וכאשר מאמנים את ה-discriminator, הגרדיאנט נראה כך:

$$\nabla_{\phi} V(G_{\theta}, D_{\phi}) = \frac{1}{m} \nabla_{\phi} \sum_{i=1}^{m} \log D_{\phi}(x_i) + \log \left(1 - D_{\phi}(G_{\theta}(z_i))\right)$$

נהוג לבצע מודיפיקציה קטנה על פונקציית המטרה של ה-generator. כיוון שבהתחלה הדגימות המיוצרות על ידי ה-generator לא דומות לחלוטין לאלו מסט האימון, ה-discriminator מזהה אותן בקלות כמזויפות. כתוצאה מכך $\mathbb{E}_{z\sim Noise}\log\left(1-D\left(G(z)\right)\right)$ מקבל ערכים מאוד קרובים ל-0, וממילא גם הביטוי D(G(z)) מקבל ערכים מאוד קרובים ל-0, וממילא גם הביטוי D(G(z)) מחפשים ב-generator מפחבר ב-generator מינימום של הביטוי $\mathbb{E}_{z\sim Noise}\log\left(1-D\left(G(z)\right)\right)$ מחפשים מינימום לביטוי במקום לחפש מינימום של הביטויים לא שווים לגמרי אך שניהם מובילים לאותו פתרון של בעיית האופטימיזציה $-\mathbb{E}_{z\sim Noise}\log\left(D\left(G(z)\right)\right)$ אותה הם מייצגים, והביטוי החדש עובד יותר טוב נומרית ומצליח לשפר את ה-generator בצורה יעילה יותר.

:D-i G הערכים אופטימליים של

כזכור, פונקציית המחיר הינה:

$$V(D,G) = \min_{G} \max_{D} \mathbb{E}_{x \sim Data} \log D(x) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - D(G(z))\right)$$

כעת נרצה לחשב מה הערך האופטימלי של ה-Discriminator, ועבורו לחשב את הערך של פונקציית המחיר. לשם פחפר נרצה לחשב מה הערך האופטימלי של ה-generator ב- מנוחות נסמן את התפלגות הדאטה האמיתי ב- p_r , ואת התפלגות הדאטה הסינטטי המיוצר על ידי ה-generator ב- עבור G קבוע, ניתן לרשום את פונקציית המחיר כך:

$$V(D,G) = \int_{x} p_r(x) \log D(x) + p_g(x) \log(1 - D(x)) dx$$

:אנו רוצים למצוא לאינטגרד מקסימום עבור כל ערכי x האפשריים. לכן הפונקציה לה מעוניינים למצוא אופטימום הינה

$$f(D(x)) = p_r(x)\log D(x) + p_q(x)\log(1 - D(x))$$

נגזור ונשווה ל-0:

$$\frac{\partial f(D(x))}{\partial D(x)} = \frac{p_r(x)}{D(x)} - \frac{p_g(x)}{1 - D(x)} = 0$$

$$\rightarrow p_r(x)(1 - D(x)) - p_g(x)D(x) = 0$$
$$D(x)_{opt} = \frac{p_r(x)}{p_r(x) + p_g(x)}$$

GAN-הביטוי שהתקבל הינו ה-discriminator האופטימלי עבור קבור קבוע. נשים לב שעבור המקרה בו המקרה בו ה-GAN מצליח לייצר דוגמאות שנראות אמיתיות לחלוטין, כלומר $p_g(x)=p_r(x)$, אז מתקיים $D(x)=rac{1}{2}$. הסתברות זו משמעותה שה-discriminator לא יודע להחליט לגבי הקלט המתקבל, והוא קובע שההסתברות שהקלט אמיתי זהה לזו שהקלט סינטטי.

כעת נבחן מהו ערך פונקציית המחיר כאשר D כעת נבחן מהו ערך

$$\begin{split} V(G,D) &= \mathbb{E}_{x \sim Data} \log D(x) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - D\big(G(z)\big) \right) \\ &= \mathbb{E}_{x \sim Data} \log \left(\frac{p_r(x)}{p_r(x) + p_g(x)} \right) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - \left(\frac{p_r(x)}{p_r(x) + p_g(x)} \right) \right) \\ &= \mathbb{E}_{x \sim Data} \log \left(\frac{p_r(x)}{p_r(x) + p_g(x)} \right) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(\frac{p_g(x)}{p_r(x) + p_g(x)} \right) \\ &= \mathbb{E}_{x \sim Data} \log \left(\frac{p_r(x)}{\left(p_r(x) + p_g(x) \right)} \right) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(\frac{p_g(x)}{\left(p_r(x) + p_g(x) \right)} \right) - \log 4 \end{split}$$

ומסומן ב- \mathcal{D}_{JS} . מרחק זה הינו Jensen-Shannon divergence הביטוי שמתקבל, לפי הגדרה, הינו מרחק הנקרא לפי הגדרה, הינו מרחק זה הינו P,Q הוא מוגדר באופן הבא:

$$\mathcal{D}_{JS} = \frac{1}{2} \mathcal{D}_{KL}(P||M) + \frac{1}{2} \mathcal{D}_{KL}(Q||M), M = \frac{1}{2} (P + Q)$$

: קיבלנו שעבור D אופטימלי, פונקציית המחיר שווה למרחק אופטימלי, פונקציית המחיר אווה למרחק \mathcal{D}_{IS}

$$V(G, D_{opt}) = \mathcal{D}_{IS}(p_r, p_g) - \log 4$$

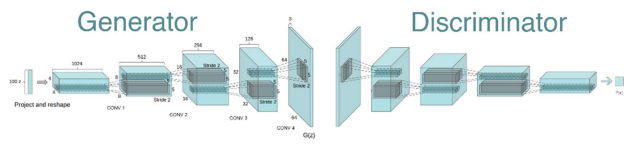
כאשר $\mathcal{D}_{JS}ig(p_r,p_gig)=0$ אופטימלי ומתקיים $\mathcal{D}_{JS}ig(p_r,p_gig)=p_r(x)$, אז המרחק בין ההתפלגויות שווה $\mathcal{D}_{JS}ig(p_r,p_gig)=p_r(x)$ מתקבל:

$$V(G_{opt}, D_{opt}) = -\log 4$$

יותר טוב. GAN יותר קבל $\mathcal{D}_{IS}(p_r,p_g)$ יותר את שמעות גדולה לביטוי שהתקבל – ככל שנצליח למזער יותר את

7.2.2 Deep Convolutional GAN (DCGAN)

כפי שהוסבר בפרק 5, רשתות קונבולוציה יעילות יותר בדומיין של תמונות מאשר רשתות FC. לכן היה טבעי לקחת נפי שהוסבר בפרק 5, רשתות קונבולוציה יעילות יותר בדומיין של תמונות. ה-generator מקבל עשתות קונבולוציה ולהשתמש בהן בתור generator עבור דומיין של תמונות. ה-discriminator מקבל תמונה ומעביר וקטור אקראי ומעביר אותו דרך רשת קונבולוציה שעושה סיווג בינארי אם התמונה אמיתית או סינטטית.



.DCGAN איור 7.8 ארכיטקטורת

7.2.3 Conditional GAN (cGAN)

לעיתים מודל גנרטיבי נדרש לייצר דוגמה בעלת מאפיין ספציפי ולא רק דוגמה שנראית אותנטית. למשל, עבור אוסף תמונות המייצגות את הספרות מ-0 עד 9, ונרצה שה-GAN ייצר תמונה של ספרה מסוימת. במקרים אלו, בנוסף לווקטור הכניסה z, ה-GAN מקבל תנאי נוסף על הפלט אותו הוא צריך לייצר, כמו למשל ספרה ספציפית אותה רוצים לקבל. GAN כזה נקרא conditional GAN (או בקיצור GAN), ופונקציית המחיר שלו דומה מאוד לפונקציית המחיר של של GAN רגיל למעט העובדה שהביטויים הופכים להיות מותנים:

$$\mathcal{L}_{c}(D, G) = \min_{G} \max_{D} \mathbb{E}_{x \sim Data} \log D(x|y) + \mathbb{E}_{z \sim Noise} \log \left(1 - D(G(z|y))\right)$$

7.2.4 Pix2Pix

כפי שראינו, ה-GAN הקלאסי שתואר לעיל מסוגל לייצר דוגמאות חדשות מווקטור אקראי z, המוגרל מהתפלגות מסוימת (בדרך כלל התפלגות גאוסית סטנדרטית, אך זה לא מוכרח). ישנן גישות נוספות ליצור דאטה חדש, כמו למשל ייצור תמונה חדשה על בסיס קווי מתאר כלליים שלה. סט האימון במקרה זה בנויה מזוגות של תמונות והסקיצות שלהן.

Pix2Pix שיטת Z משתמשת בארכיטקטורה של Z אך במקום לדגום את וקטור Z מהתפלגות כלשהיא, Z משתמשת בארכיטקטורה של Z מקבלת סקיצה של תמונה בתור קלט, וה-generator לומד להפוך את הסקיצה לתמונה אמיתית. הארכיטקטורה של generator נשארת ללא שינוי ביחס למה שתואר קודם לכן (פרט להתאמה למבנה הקלט), אך ה-מקום לקבל תמונה ולבצע עליה סיווג בינארי, הוא מקבל זוג תמונות – את הסקיצה ואת התמונה (פעם משתנה מסט האימון המתאימה לסקיצה Z ופעם זאת שמיוצרת על ידי ה-generator על בסיס Z). על ה-ממונה מסט האימון המתאימה לסקיצה Z ופעם זאת שמיוצרת של הסקיצה או תמונה סינטטית. ווריאציה זו של ה-משנה גם את פונקציית המחיר – כעת ה-generator צריך ללמוד שני דברים – גם ליצור תמונות טובות כך שה-discriminator יאמין שהן אמיתיות, וגם למזער את המרחק בין התמונה שנוצרת לבין תמונה אמיתית השייכת לסקיצה.

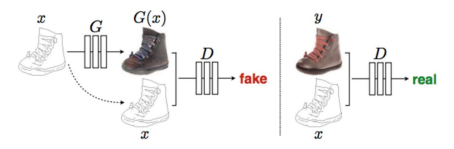
cross entropy – כעת נסמן תמונה אמיתית השייכת לסקיצה ב-y, ונרשום את פונקציית המחיר כשני חלקים נפרדים y, ונרשום את נסמן תמונה אמיתית השייכת לסקיצה ב-y, ונרשום את נסמן תמונת המקור לבין הפלט:

$$V(D,G) = \min_{G} \max_{D} \mathbb{E}_{x,y} \left(\log D(x,y) + \log \left(1 - D(x,G(x)) \right) \right)$$

$$\mathcal{L}_{L1}(G) = \min_{\theta_g} \mathbb{E}_{x,y} ||G(x) - y||_1$$

$$\mathcal{L}(G,D) = V(D,G) + \lambda \mathcal{L}_{L1}(G)$$

ניתן להסתכל על pix2pix בתור GAN הממפה תמונה לתמונה (image-to-image translation). נציין שבמקרה זה הקלט והפלט של pix2pix שייכים לדומיינים שונים (סקיצה ותמונה רגילה).



.Image-to-Image Translation - Pix2Pix איור 7.9 ארכיטקטורת

7.2.5 CycleGAN

ב-Pix2Pix הדאטה המקורי הגיע בזוגות – סקיצה ואיתה תמונה אמיתית. זוגות של תמונות זה לא דבר כל כך זמין, ולכן שיפרו את תהליך האימון כך שיהיה ניתן לבצע אותו על שני סטים של דאטה מדומיינים שונים. הארכיטקטורה – generators בהתחלה מכניסים דוגמה מהדומיין הראשון x ל-G, שמנסה להפוך בפור המשימה הזו מורכבת משני y, והפלט נכנס ל-generator השני F שמנסה לשחזר את המקור x. המוצא של ה-G שנועד לזהות האם התמונה שהתקבלה הינה אמיתית או לא (עבור נכנס לא רק ל-G אלא גם ל-G אועד לזהות האם התמונה שהתקבלה הינה אמיתית או לא (עבור בענס לא רק ל-G אלא גם ל-G את התהליך הזה באופן דואלי עבור G מכניסים את G למנת לקבל את G ואת בינארי ול-G על מנת לנסות לשחזר את המקור. ה-G המוצא מכניסים ל-G נועד לשפר את תהליך הלמידה – לאחר ש-G הופך ל-G דרך G, ניתן לקבל חזרה את G אם נעביר את G מתוך ציפייה לקבל G התהליך של השוואת הכניסה למוצא נקרא G והוא מוסיף, והוא מוסיף. עוד איבר לפונקציית המחיר, שמטרתו למזער עד כמה שניתן את המרחק בין התמונה המקורית לתמונה המשוחזרת:

$$V(D_{x}, D_{y}, G, F) = \mathcal{L}_{GAN}(G, D_{y}, x, y) + \mathcal{L}_{GAN}(F, D_{x}, x, y)$$

$$+\lambda \left(\mathbb{E}_{x} \| F(G(x)) - x \|_{1} + \mathbb{E}_{y} \| G(F(y)) - y \|_{1}\right)$$

$$\downarrow D_{X} \qquad \qquad \downarrow Q$$

$$\downarrow X \qquad \qquad \downarrow Y \qquad \qquad \downarrow Q$$

$$\downarrow X \qquad \qquad \downarrow Y \qquad \qquad \downarrow Q$$

$$\downarrow X \qquad \qquad \downarrow Y \qquad \qquad \downarrow Q$$

$$\downarrow X \qquad \qquad \downarrow Y \qquad \qquad \downarrow Q$$

$$\downarrow X \qquad \qquad \downarrow Y \qquad \qquad \downarrow Q$$

$$\downarrow X \qquad \qquad \downarrow Y \qquad \qquad \downarrow Q$$

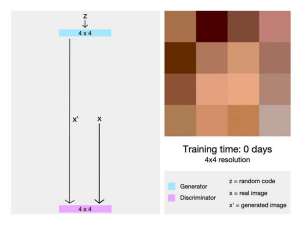
$$\downarrow X \qquad \qquad$$

.CycleGAN איור 7.10 ארכיטקטורת

7.2.6 Progressively Growing GAN (ProGAN)

כאמור לעיל, עבור דומיין של תמונות, הגיוני להשתמש ברשתות קונבולוציה עבור יצירת תמונות חדשות, וזה הרעיון הבסיסי שמאחורי DCGAN. למרות היכולת המרשימה של DCGAN ביצירה של תמונה באיכות גבוהה, יכולת זאת מוגבלת לתמונות בגודל מסוים, ככל שהרזולוציה של תמונה גבוהה יותר, כך יותר קל להבחין אם תמונה זו אמיתית מוגבלת לתמונות בגודל מסוים, ככל שהרזולוציה של DCGAN מצליח ליצור תמונות שנראות אותנטיות בגדלים של או נוצרה על ידי רשת גנרטיבית. בעוד ש-DCGAN מצליח ליצור תמונות ברזולוציות גבוהות יותר, כמו למשל רזולוציה של 23 × 32,64 × 64 (משל רזולוציה והצליח ליצור של GAN באלת מענה לכך, והוא היה ה-GAN הראשון שפרץ את מחסום הרזולוציה והצליח ליצור תמונות איכותיות מאוד (במאמר המקורי של ProGAN – עד רזולוציה של 1024 × 1024) בלי שיהיה ניתן להבחין שתמונות אלה סינטטיות. אמנם עוד לפני ProGAN היו GANs שהצליחו ליצור תמונה בעלת רזולוציה גבוהה מתמונה אחרת, מכיוון שבשבילה צריך רק ללמוד לשנות תכונות של תמונת קלט, ולא לייצר תמונה חדשה לגמרי מאפס.

הרעיון העיקרי מאחורי ProGAN, שהוצע ב-2017 על ידי חוקרים מחברת Nvidia, הינו לייצר תמונות ברזולוציה הולכת וגדלה בצורה הדרגתית. כלומר, במקום לנסות לאמן את כל השכבות של ה-generator בבת אחת, כפי שנעשה בכל ה-GANs לפני כן, ניתן לאמן אותו לייצר תמונות ברזולוציה משתנה – בהתחלה הוא מתאמן לייצר תמונות ברזולוציות מאוד נמוכה (4 × 4), לאחר מכן המשיכו ליצירת תמונות ברזולוציה 8 × 8, אחר כך 16 × 16, וכך הלאה עד יצירה של תמונה ברזולוציה של 2017 א.



ProGAN איור 7.11 ארכיטקטורת

כדי לאמן GAN לייצר תמונות בגודל 4×4 , התמונות מסט האימון הוקטנו לגודל זה (down-sampling). אחרי שהוא לומד לייצר תמונות בגודל 4×4 , מוסיפים לו עוד שכבה המאפשרת להכפיל את גודל התמונות המיוצרות, קרי ליצור תמונות בגודל 8×8 . יש לציין שהאימון של הרשת עם השכבה הנוספת מתבצע עם המשקלים שאומנו קודם לכן, אך לא "מקפיאים" אותם, כלומר הם מעודכנים גם כן תוך כדי אימון הרשת בשביל ליצור תמונה ברזולוציה כפולה. הגדלת הדרגתית של הרזולוציה מאלצת את הרשתות להתמקד תחילה בפרטים "הגסים" של התמונה (דפוסים בתמונות מטושטשת מאוד). לאחר מכן הרשת "לומדת" לבצע up-sampling (להכפיל את הרזולוציה) של התמונות המטושטשות האלה. תהליך זה משפר את איכות התמונה הסופית כיוון שבאופן זה הסבירות שהרשת תלמד דפוסים שגויים קטנה משמעותית.

7.2.7 StyleGAN

StyleGAN, שיצא בשלהי שנת 2018, מציע גרסה משודרגת של ProGAN, עם דגש על רשת ה-generator. שמו לב generator. מיתרון הפוטנציאלי של שכבות ProGAN הבונים תמונה בצורה הדרגתית נובע מיכולתן לשלוט בתכונות (מאפיינים) ויזואליות שונות של התמונה, אם משתמשים בהן כראוי. ככל שהשכבה והרזולוציה נמוכה יותר, כך התכונות שהיא משפיעה עליהן גסות יותר.

למעשה, StyleGAN הינו ה-GAN הראשון שנותן יכולת לשלוט במאפיינים ויזואליים (אומנם לא בצורה מלאה) של התמונה הנוצרת. מחברי StyleGAN חילקו את התכונות הוויזואליות של תמונה ל-3 סוגים:

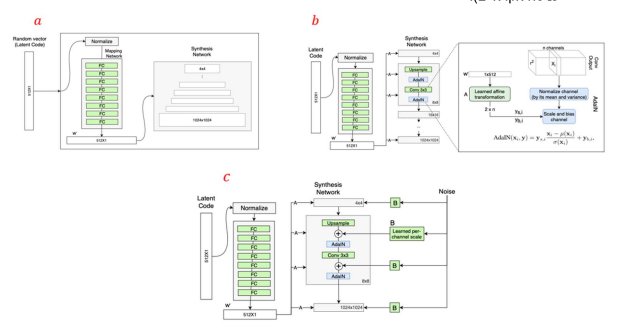
- גס: משפיע על תנוחה, סגנון שיער כללי, צורת פנים וכו^י.
- אמצעית: משפיעה על תווי פנים עדינים יותר, סגנון שיער, עיניים פקוחות/עצומות וכדו'. •

כדי להעניק ל-StyleGAN את היכולות האלו, נדרשים מספר שינויים ביחס לארכיטקטורה של ProGAN (נתאר רק את שלושת השינויים החשובים ביותר כאן):

- הוספת רשת מיפוי: מטרת רשת המיפוי היא קידוד וקטור הקלט לווקטור ביניים אשר האיברים השונים שלו שולטים בתכונות ויזואליות שונות של התמונה הנוצרת. זהו תהליך לא טריוויאלי מכיוון שהיכולת של הרשת לשלוט בתכונות ויזואליות באמצעות וקטור הקלט מוגבלת. הסיבה לכך טמונה בעובדה שווקטור הקלט נאלץ "feature entanglement (FE) "לעקוב אחר צפיפות ההסתברות של סט האימון" שגורם לתופעה הנקראת FE בין תכונות צבע השיער והמגדר יכול להופיע אם למשל בסט האימון יש מגמה כללית של גברים עם שיער קצר ונשים בעלות שיער ארוך, הרשת תלמד שגברים יכולים להיות בעלי שיער קצר בלבד ולהיפך אצל נשים. כתוצאה מכך, אם "נשחק" עם רכיבי וקטור הקלט כדי לייצר תמונה של גבר בעל שיער ארוך, בסופו של דבר מגדרו ישתנה גם כן ונקבל תמונה של אישה.
- רשת המיפוי שהתווספה לארכיטקטורה הופכת את וקטור הקלט לווקטור ביניים w שאינו צריך לעקוב אחר התפלגות של סט האימון, וכך יש פחות ערבוב המאפיינים. במילים אחרות, רשת זו מאפשרת את היכולת לשלוט במאפיינים ויזואליים של התמונה הנוצרת באמצעות שינוי רכיביו של וקטור w. רשת המיפוי מורכבת משמונה שכבות FC וגודל הפלט שלה זהה לגודל הקלט.
- החלפת BN ב-AdalN: רשתות הקונבולוציה של ה-generator, שנועדו ליצירת תמונות ברזולוציות שונות משתמשות במנגנון שנקרא AdalN (במקום BN-). בשונה מ-BN, הפרמטרים של הממוצע ושל השונות כאן נלמדים מווקטור המשקלים w (הם בעצם טרנספורמציה לינארית של w עם

משקלים נלמדים). להבדיל מ-AdaIN, במנגנון BN סטנדרטי פרמטרים אלו נלמדים כמו המשקלים האחרים ולא תלויים במוצא של שכבה כלשהי.

ויתור על אקראיות של וקטור קלט: ב-StyleGAN וקטור הקלט אינו וקטור המוגרל מהתפלגות גאוסית אלא וקטור דטרמיניסטי עם רכיבים נלמדים. וקטורי הרעש מתווספים ישירות לפלטים של ערוצי קונבולוציה וקטור דטרמיניסטי עם רכיבים נלמדת לכל ערוץ בנפרד. ככל הנראה זה מקל על הפרדת המאפיינים על ידי רשת המיפוי (יותר קל לעשות זאת על וקטור קבוע מאשר להתאים את משקלי רשת המיפוי לווקטורי כניסה אקראיים).



ישימוש בקלט דטרמיניסטי. (c .AdalN-בשימוש ב-b) הוספת רשת מיפוי (a .StyleGAN איור 7.12 השינויים העיקריים בארכיטקטורת

יש עוד כמה שינויים יותר מינוריים ב-StyleGAN יחסית ל-ProGAN, כמו שינוי של היפר פרמטרים של הרשתות, פונקציית מחיר וכו'. התוצאות הן לא פחות ממרשימות – StyleGAN יוצר תמונות שנראות ממש אמיתיות ובנוסף מקנה יכולת לשלוט בחלק מהתכונות החזותיות של התמונות.

תמונות של StyleGAN

7.2.8 Wasserstein GAN

אחד סוגי ה-GAN החשובים ביותר הינו וסרשטיין גאן (Wasserstein GAN), והוא נוגע בבעיה שיש בפונקציית המחיר בה משתמשים הרבה וריאנטים של GAN-ים. כאמור, תהליך הלמידה של הרשת המייצרת דאטה – ה-GAN בה משתמשים הרבה וריאנטים של Giscriminator- בעוד שה-discriminator מאומן להבחין בין דאטה אמיתי נעשה באמצעות משוב המתקבל מה-discriminator. בעוד שה-generator מייצר, ה-generator לדאטה סינטטי הן בעזרת דאטה אמיתי והן בעזרת דאטה שהם כך, בתחילת הלמידה, כאשר ה-cypartor דוגמאות אמיתיות אלא רק על המשוב מה-discriminator. משום כך, בתחילת הלמידה, כאשר ה-discriminator מבחין בקלות לא מאומן, הדוגמאות הסינטטיות שהוא מייצר אינן דומות כלל לדאטה האמיתי, וה-generator פער זה יוצר ביניהם. במילים אחרות, בתחילת תהליך הלמידה ה-discriminator טוב יותר מאשר ה-generator. פער זה יוצר בעיה בתהליך ההשתפרות של ה-generator, כיוון שהשיפור מתבסס על הידע העובר בעזרת הגרדיאנט של פונקציית המחיר (loss) שלו, התלוי בערכים אותם מוציא ה-discriminator. כדי להבין מדוע תהליך העברת המידע מאופן הזה בעייתי, יש להרחיב מעט על תהליך היצירה של הדאטה על ידי ה-generator ואיך ה-discriminator מסתכל על דאטה זה.

ההנחה היסודית ברוב המודלים הגנרטיביים, ובפרט ב-GANS, הינה שהדאטה הרב ממדי (למשל תמונות) ״חי״ במשטח מממד נמוך בתוכו. אפשר להסתכל על משטח בתור הכללה של תת-מרחב וקטורי מממד נמוך הנפרס על ידי תת-קבוצה של וקטורי בסיס של מרחב וקטורי מממד גבוה יותר. גם המשטח נוצר מתת-קבוצה של וקטורי הבסיס של מרחב וקטורי מממד גבוה יותר. גם המשטח עשויה להיות צורה מאוד מורכבת של ״מרחב האם״, אך ההבדל בינו לבין תת-מרחב וקטורי מתבטא בכך שלמשטח עשויה להיות צורה מאוד מורכבת יחסית לתת-מרחב וקטורי. משתמע מכך שניתן לייצר דאטה רב ממדי על ידי טרנספורמציה של וקטור ממרחב בעל ממד נמוך (וקטור לטנטי). למשל, ניתן בעזרת רשת נוירונים לייצר תמונה בגודל $12k \times 64 \times 64 \times 61$

מווקטור באורך 100 בלבד. זאת אומרת, שגם התפלגות התמונות של הרשת הגנרטיבית וגם ההתפלגות של הדאטה האמיתי נמצאים ב"משטח בעל ממד נמוך" בתוך מרחב בעל ממד גבוה של הדאטה האמיתי. באופן פורמלי יותר, משטח זה נקרא יריעה (manifold), וההשערה שתוארה מעלה מהווה הנחת יסוד בתחום הנקרא למידת יריעות (manifold learning). מכיוון שמדובר במשטחים בעלי ממד נמוך בתוך מרחב בעל ממד גבוה, קיימת סבירות גבוהה שלא יהיה שום חיתוך בין המשטח בו "חי" הדאטה האמיתי לבין זה של הדאטה הסינטטי, ויתרה מכך, המרחק ביניהם יהיה די גדול. מכך נובע שה-D discriminator עשוי ללמוד להבחין בין הדאטה האמיתי לסינטטי בקלות, כיוון שבמרחב מממד גבוה יש מרחק גדול בין יריעה אמיתית לבין היריעה של הדאטה הסינטטי. בנוסף, D כנראה ייתן לדוגמאות סינטטיות ציונים (score) ממש קרובים לאפס כי אכן קל מאוד למצוא "משטח הפרדה" בין שתי היריעות – לדוגמאות האמיתיות וזה של הסינטטיות, כיוון שהם נוטים להיות רחוקים מאוד אחד מהשני.

רקע זה מסייע להבין מדוע הפער שיש בין ה-generator וה-discriminator מבחינת אופי הלמידה מהווה בעיה. מקע זה מסייע להבין מדוע הפער שיש בין ה-generator (דרך פונקציית generator מעדכן את המשקלים שלו על סמך הציונים שהוא מקבל מה-generator (עקב מרחק גדול בין היריעות discriminator). אבל אם ה-discriminator כל הזמן מוציא ציונים מאוד נמוכים (עקב מרחק גדול בין היריעות שתואר מעלה) לדוגמאות המיוצרות על ידי ה-generator, ה-generator פשוט לא יצליח לשפר את איכות התמונות שהוא מייצר. במילים פשוטות, D "פשוט הרבה יותר מדי טוב יחסית ל-G". אתגר זה בא לידי ביטוי גם בצורה של פונקציית המחיר, שלא מאפשרת "העברה יעילה של ידע" מה-discriminator.

יש מספר לא קטן של שיטות הבאות לשפר את תהליך האימון של GAN יש מספר לא

- _feature matching)) התאמת פיצ'רים
 - .minibatch discrimination
 - .virtual batch normalization
 - מיצוע היסטורי.

 p_g ו- p_r ו- p_r ו- p_r ו- p_g כאשר המשטחים שבהם "חיים" וממילא p_r, p_g וממילא p_r, p_g וממילא לא p_r, p_g בין הרחק מרחק p_{JS} כמעט ולא ישתנה אחרי עדכון המשקלים של ה-generator, וממילא לא ישקף את המרחק המעודכן בין שתי ההתפלגויות p_g ו- p_g . זו למעשה הבעיה המהותית ביותר עם פונקציית המחיר p_g ו- p_r ו- p_g ו- p_g רחוקות של ה-generator, שעדכון המשקלים לא משפיע כמעט על p_g , כיוון שמראש ההתפלגויות p_g ו- p_g רחוקות אחת מהשנייה.

בא להתמודד עם בעיה זו, ולהציע פונקציית מחיר אחרת שעבורה עדכון המשקלים ישתקף גם Wasserstein GAN במרחק בין ההתפלגויות p_g ו- p_g . פונקציית המחיר החדשה מבוססת על מרחק הנקרא (Earth Mover (EM), המהווה התפלגויות המסומן ב- p_g . מרחק וסרשטיין מסדר $p\geq 1$ בין שתי מידות הסתברות p_g על מרחב M מוגדר באופן הבא:

$$W_p(\mu, \nu) = \inf_{\gamma \in \Gamma(\mu, \nu)} \mathbb{E}_{(x, y) \sim \gamma} [\|x - y\|] = \left(\inf_{\gamma \in \Gamma(\mu, \nu)} \int_{M \times M} d(x, y)^p d\gamma(x, y)\right)^{\frac{1}{p}}$$

כאשר (product space) של M עם עצמו (זהו למעשה מרחב האחר האחר ל מרחב האחר האפשריים של מרחב האלמנטים מ- μ, ν בהתאמה (marginal) של את כל הזוגות האפשריים של האלמנטים מ- μ, ν בהתאמה של האינטגרל יש את המרחק האוקלידי מסדר μ, ν בין הנקודות. מרחק EM הינו מקרה פרטי של מרחק וסרשטיין, מחת סימן האינטגרל יש את המרחק האוקלידי מסדר μ, ν בין הנקודות. מרחק μ, ν באופן מפורש:

$$EM = W_1(\mu, \nu) = \inf_{\gamma \in \Gamma(\mu, \nu)} \int_{M \times M} d(x, y) d\gamma(x, y)$$

הגדרה זו נראית מאוד מסובכת וננסה לתת עבורה אינטואיציה, ולהבין מדוע עבור p=1, מרחק וסרשטיין נקרא הגדרה זו נראית מאוד מסובכת וננסה לתת עבורה אינטואיציה, ולהבין מדוע עבור p=1, מרחק וונסה לחת המחת המחת ממדי, כלומר קו ישר, ועליו עשר משקולות של p=1, בא המפוזרות באופן הבא: 6 משקולות (p=1, משקולות (p=1) בנקודה p=1, בנקודה p=1, בנקודה p=1, בנקודה p=1, בנקודה בעודה משקל של p=1, בנקודה p=1, ב

כמובן שיש הרבה דרכים לבצע את הזזת המשקולות, ונרצה למצוא את הדרך היעילה ביותר. לשם כך נגדיר מאמץ כמכפלה של משקל במרחק אותו מזיזים את המשקל (בפיזיקה מושג זה נקרא עבודה - כוח המופעל על גוף לאורך מסלול). בדוגמה המובאת, המאמץ המינימלי מתקבל על ידי הזזת המשקולות באופן הבא:

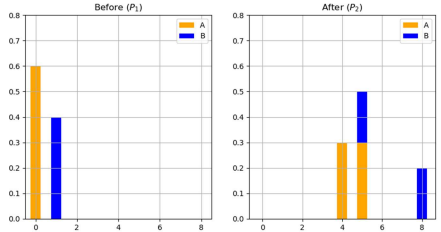
 $(4-0)\cdot 0.3=1.2$ מועברים מ-x=4 ל-x=0, כאשר המאמץ הנדרש לכך הינו 0.3_{kq}

 $(5-0)\cdot 0.3=1.5$ מועברים מ-x=5 ל-x=0, כאשר המאמץ הנדרש לכך הינו

 $(5-1)\cdot 0.2 = 0.8$ מועברים מ-1x=5 ל-x=5, כאשר המאמץ הנדרש לכך הינו x=5

 $(8-1)\cdot 0.2 = 1.4$ מועברים מ-1x=8 ל-x=8, כאשר המאמץ הנדרש לכך הינו x=8

0.1.2 + 1.5 + 0.8 + 1.4 = 4.9 סך המאמץ המינימלי שווה במקרה הזה ל:



. איור 7.13 העברת משקולות באופן אופטימלי. P_1 מייצג את המצב ההתחלתי, ו- P_2 הינו המצב לאחר הזזת המשקולות.

כעת, במקום להסתכל על משקלים, נתייחס להתפלגויות p_1, p_2 , המוגדרות באופן הבא:

$$p_1(x) = \begin{cases} 0.6, x = 0 \\ 0.4, x = 1, p_2(x) = \begin{cases} 0.3, x = 4 \\ 0.5, x = 5 \\ 0.2, x = 8 \\ 0. else \end{cases}$$

השאלה כיצד ניתן להעביר מסה הסתברותית מ- p_1 כך שתתקבל ההתפלגות p_2 , שקולה לדוגמה של הזזת המשקולות. מרחק EM בין שתי התפלגויות p_1,p_2 מוגדר להיות ה"מאמץ" המינימלי הנדרש בשביל להעביר את המסה ההסתברותית מ- p_2 ל- p_2 , או במילים אחרות – מרחק EM מגדיר מהי כמות ה"עבודה" (מאמץ) המינימלית המסה ההסתברותית p_2 להפוך p_1 ל- p_2 . אם נחזור לדוגמה של המשקולות, נוכל להבין מדוע p_2 עבור p_3 נקרא מרחק הנדרשת בשביל להפוך p_4 שתי התפלגויות שקול לכמה מאמץ נדרש להעביר כמות אדמה במשקל מסוים כדי לעבור באופן יותר פורמלי – מידת ההסתברות על מרחב המכפלה בנוסחה של מרחק שבו אנחנו מעבירים את המסה ההסתברותית (משקל מסוים של אדמה), כאשר הביטוי p_1 מתאר כמה מסה הסתברותית מועברת מנקודה p_2 לנקודה p_3

לאחר שהוסבר מהו מרחק וסרשטיין \mathcal{D}_W ומהו מרחק \mathcal{D}_W , ניתן להבין כיצד אפשר להשתמש במושגים אלו עבור פונקציית מחיר של רשת גנרטיבית. עבור מרחק בין מידות ההסתברות, \mathcal{D}_W מתחשב בתכונות של הקבוצות עליהן מידות אלו מוגדרות בצורה מפורשת, על ידי התחשבות במרחק בין הנקודות שלהם. תכונה זו היא למעשה בדיוק מה שצריך בשביל למדוד את המרחק בין ההתפלגות האמיתית של דאטה p_r לבין התפלגוית של הדאטה הסינטטי p_r מרחק של ידע לשערך בצורה טובה את המרחק בין היריעות שבין שתי ההתפלגויות, ואם מזיזים את היריעה של EM עד כמה השתנה המרחק בין היריעות. נציין שזה לא קורה כאשר הדאטה הסינטטי, נוכל לדעת בעזרת מרחק p_r בעמר בעזרת פונקציית המחיר המקורית הנמדדת באמצעות p_r . כעת, בעזרת פונקציית המחיר המקורים המשקלים מקרב או מרחק את p_r מ- p_r .

באופן תיאורטי זה מצוין, אך עדיין זה לא מספיק, כיוון שצריך למצוא דרך לחשב את \mathcal{D}_W , או לכל הפחות את המקרה הפרטי שלו עבור p=1, כלומר את מרחק p=1. במקור מרחק זה מוגדר כבעיית אופטימיזציה של מידות הסתברות על מרחב המכפלה, וצריך למצוא דרך להשתמש בו כפונקציית מחיר. בשביל לבצע זאת, ניתן להשתמש בצורה על מרחב המכפלה, וצריך למצוא \mathcal{D}_W , באופן הבא: \mathcal{D}_W עבור \mathcal{D}_W , שיוויון \mathcal{D}_W באופן הבא:

$$W(p_r, p_g) = \frac{1}{K} sup_{||f||_L} E_{x \sim p}[f(x)] - E_{x \sim p_s}[f(x)]$$

כעת נניח (K כעת ידי K). כעת ליפשיץ מסדר K (כלומר, פונקציה רציפה עם קצב השתנות החסום על ידי K). כעת נניח מחשב discriminator בעל סט הפרמטרים w הינה פונקציית -Kליפשיץ המתארת הינה פונקציית -Kליפשיץ המתארת באופן מקורב את המרחק בין ההתפלגויות באופן הבא:

$$L\big(p(r),p(g)\big) = W\big(p(r),p(g)\big) = \max_{w \in W} \mathbb{E}_{x \sim p_r}[f_w(x)] - \mathbb{E}_{z \sim p_r(z)}\big[f_w\big(g_\theta(z)\big)\big]$$

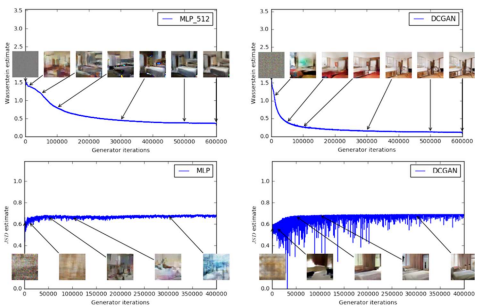
פונקציית מחיר זו מודדת את המרחק \mathcal{D}_W בין ההתפלגויות p_r, p_g , וככל שפונקציה זו תקבל ערכים יותר נמוכים ככה ה-יצליח לייצר דוגמאות שמתפלגות באופן יותר דומה לדאטה המקורי. בשונה מ-GAN קלאסי בו הdiscriminator מוציא הסתברות עד כמה הדוגמה אותה הוא מקבל אמיתית, פה ה-discriminator בין \mathcal{D}_W את אמיתית לסינטטית, אלא הוא מאומן ללמוד פונקציית -K להבחין לסינטטית, אלא הוא לא $L(p_r,p_g)$ לעומת אומן למזער את generator- לעומת אומן למזער את אומן למזער את ההתפלגויות האיבר השני שתלוי ב $(g_{ heta})$ p_r וככל שפונקציית המחיר הולכת וקטנה, כך p_a מתקרב יותר ל

כאמור, תנאי הכרחי לשימוש במרחק זה בפונקציית המחיר הינו שהפונקציה תהיה K-ליפשיץ. מסתבר שקיום תנאי זה אינו משימה קלה כלל. כדי להבטיח את קיומו, המאמר המקורי הציע לבצע קטימה של משקלי ה-discriminator , ליפשיץ רציפה. אולם, ביתן להראות כי קטימה את ש- f_w תהיה את ש- f_w (ביתן להראות כי קטימה). נניח [-0.01,0.01]. ניתן להראות כי קטימה כמו שכותבי המאמר מודים בעצמם, ביצוע קטימה בכדי לדאוג לקיום תנאי ליפשיץ יכול לגרום לבעיות אחרות. להתאפס, מה Wasserstein GAN למעשה, כאשר חלון הקטימה של המשקלים צר מדי, הגרדיאנטים של שיאט את תהליך הלמידה. מצד שני, כאשר חלון זה רחב מדי, ההתכנסות עלולה להיות מאוד איטית. נציין שיש עוד .gradient penalty מספר דרכים לכפות על f_w להיות ליפשיץ-רציפה מספר

האימון של ה-Wasserstein GAN דומה לאימון של ה-Wasserstein GAN האימון של

- א. קיצוץ טווח המשקלים על מנת לשמור על רציפות-ליפשיץ. \mathcal{D}_{IS} בי פונקציית ממחיר המסתמכת על \mathcal{D}_{W} במקום על

תהליך הלמידה מתבצע באופן הבא – לאחר כל עדכון משקלים של ה-discriminator (באמצעות gradient ascent), מקצצים את טווח המשקלים. לאחר מכן מבצעים עדכון רגיל של משקלי ה-generator תוך ביצוע של איטרציה של ה- מצליח לגרום לכך שהקורלציה בין איכות התמונה הנוצרת על ידי ה- Wasserstein GAN .gradient descent generator לבין ערך של פונקציית לוס תהיה הרבה יותר בולטת מאשר ב-GAN רגיל בעל אותה ארכיטקטורה. ניתן $:D_{IS}$ לבין לבין D_W לבין את היחס בין להמחיש זאת גרפים גרפים גרפים להמחיש



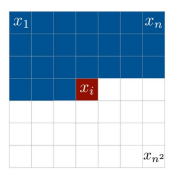
 p_a איור 7.14 שערוך מרחק \mathcal{D}_{IS} בין p_c כפונקציה של מספר האיטרציות (בגרפים העליונים), לעומת שערוך מרחק \mathcal{D}_{IS} בין \mathcal{D}_{IS} כפונקציה של מספר האיטרציות (בגרפים התחתונים).

לא \mathcal{D}_{JS} הולך וקטן, ואילו מרחק פnerator-ניתן לראות בבירור כי ככל שאיכות התמונות שה-generator מייצר עולה, כך מראה כי ככל שאיכות התמונות מהשינוי בפונקציית המחיר, שגרם לאימון להיות יותר יעיל, והביא לכך שהדוגמאות הסינטטיות תהיינה דומות הרבה יותר לדאטה המקורי.

7.3 Auto-Regressive Generative Models

משפחה נוספת של מודלים גנרטיביים נקראת Auto-Regressive Generative Models, ובדומה ל-VAE גם מודלים VAE אלו מוצאים התפלגות מפורשת של מרחב מסוים ובעזרת התפלגות זו מייצרים דאטה חדש. עם זאת, בעוד AR אלו מוצאים התפלגות מסוימת, וממנה לדגום מוצא קירוב להתפלגות של המרחב הלטנטי, שיטות AR מנסות לחשב במדויק התפלגות מסוימת, וממנה לדגום ולייצר דאטה חדש.

תמונה x בגודל $n \times n$ היא למעשה רצף של n^2 פיקסלים. כאשר רוצים ליצור תמונה, ניתן ליצור כל פעם כל פיקסל באופן כזה שהוא יהיה תלוי בכל הפיקסלים שלפניו.



איור 7.15 תמונה כרצף של פיקסלים.

כל פיקסל הוא בעל התפלגות מותנית:

$$p(x_i|x_1...x_{i-1})$$

כאשר כל פיקסל מורכב משלושה צבעים (RGB), לכן ההסתברות המדויקת היא:

$$p(x_{i,R}|x_{< i})p(x_{i,G}|x_{< i},x_{i,R})p(x_{i,B}|x_{< i},x_{i,R},x_{i,G})$$

כל התמונה השלמה היא מכפלת ההסתברויות המותנות:

$$p(x) = \prod_{i=1}^{n^2} p(x_i) = \prod_{i=1}^{n^2} p(x_i|x_1 \dots x_{i-1})$$

הביטוי p(x) הוא ההסתברות של דאטה מסוים לייצג תמונה אמיתית, לכן נרצה למקסם את הביטוי הזה כדי לקבל מודל שמייצג תמונות שנראות אותנטיות עד כמה שניתן.

7.3.1 PixelRNN

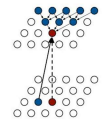
אפשרות אחת לחשב את p(x) היא להשתמש ברכיבי זיכרון כמו LSTM עבור כל פיקסל. באופן טבעי היינו רוצים לקשר כל פיקסל לשכנים שלו:

$$\mbox{Hidden State } (i,j) = f \Big(\mbox{Hidden State } (i-1,j), \mbox{Hidden State } (i,j-1) \Big)$$

הבעיה בחישוב זה היא הזמן שלוקח לבצע אותו. כיוון שכל פיקסל דורש לדעת את הפיקסל שלפניו – לא ניתן לבצע אימון מקבילי לרכיבי ה-LSTM. כדי להתגבר על בעיה זו הוצעו כמה שיטות שנועדו לאפשר חישוב מקבילי.

Row LSTM

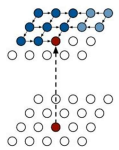
במקום להשתמש במצב החבוי של הפיקסל הקודם, ניתן להשתמש רק בשורה שמעל הפיקסל אותו רוצים לחשב. שורה זו בעצמה מחושבת לפני כן על ידי השורה שמעליה, ובכך למעשה לכל פיקסל יש receptive field של משולש. בשיטה זו ניתן לחשב באופן מקבילי כל שורה בנפרד, אך יש לכך מחיר של איבוד הקשר בין פיקסלים באותה שורה (loss context).



. בשורה שמעליו בשורה בשורה בשורה - Row LSTM 7.16 איור 7.16 איור 7.16 איור אור 2.16 איור 2.16 איור איור 7.16 איור 2.16 איור שמעליו

Diagonal BiLSTM

כדי לאפשר גם חישוב מקבילי וגם שמירה על קשר עם כל הפיקסלים, ניתן להשתמש ברכיבי זיכרון דו כיווניים. בכל שלב מחשבים את רכיבי הזיכרון משני הצדדים של כל שורה, וכך כל פיקסל מחושב גם בעזרת הפיקסל שלידו וגם שלב מחשבים את רכיבי הזיכרון משני הצדדים של כל שורה, וכך כל פיקסל מחושב גם בעזרת הפיקסל שלידי זה שמעליו. באופן הזה ה-receptive field גדול יותר ואין loss context, אך החישוב יותר איטי מהשיטה הקודמת, כיוון שהשורות לא מחושבות בפעם אחת אלא כל פעם שני פיקסלים.

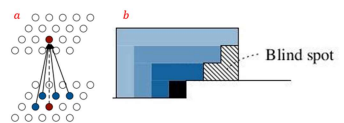


. בשורה שמעליו בשורה שמעליו – Diagonal BLSTM 7.17 איור 7.17 בשורה שמעליו – כל פיקסל

כדי לשפר את השיטות שמשתמשות ברכיבי זיכרון ניתן להוסיף עוד שכבות, כמו למשל Residual blocks שעוזרים מדי לשפר את השיטות שמשתמשות ברכיבי זיכרון ניתן להוסיף עוד שכבות, כמו למשל Sasked convolutions להאיץ את ההתכנסות ו-Masked convolutions

7.3.2 PixelCNN

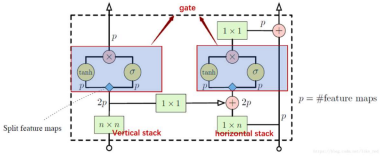
החיסרון העיקרי של PixelRNN נובע מהאימון האיטי שלו. במקום רכיבי זיכרון ניתן להשתמש ברשת קונבולוציה, ובכך להאיץ את תהליך הלמידה ולהגדיל את ה-receptive field. גם בשיטה זו מתחילים מהפיקסל הפינתי, רק כעת ובכך להאיץ את תהליך הלמידה ולהגדיל את באמצעות שכבות קונבולוציה. היתרון של שיטה זו על פני PixelRNN מתבטא בקיצור משמעותי של תהליך האימון, אך התוצאות פחות טובות. חיסרון נוסף בשיטה זו נובע מהמבנה של הפילטרים ו ה-receptive field – כל פיקסל מתבסס על שלושה פיקסלים שמעליו, והם בתורם כל אחד תלוי בשלושה פיקסלים בשורה שמעל. מבנה זה מנתק את התלות בין פיקסלים קרובים יחסית אך אינם ב-receptive field.



של receptive field (a 7.18 של PixelCNN של receptive field (a 7.18 של חיסית קרובים.

7.3.3 Gated PixelCNN

בכדי להתגבר על בעיות אלו – ביצועים לא מספיק טובים והתעלמות מפיקסלים יחסית קרובים שאינם ב-receptive בכדי להתגבר על בעיות אלו – ביצועים לא מספיק טובים והתעלמות הקונבולוציה בתוך RNN.



.Gated PixelCNN איור 7.19 שכבה של

כל רכיב זיכרון בנוי משני חלקים – horizontal stack and vertical stack הוא למעשה שכבת אחד מהם הוא למעשה שכבת הרכיב זיכרון בנוי משני חלקים – horizontal stack הוא פילטר vertical stack בנוי מזיכרון של כל השורות שהיו עד כה בתמונה, וה-vertical stack החיבר ל- horizontal stack עובר דרך שער של אקטיבציות לא לינאריות ובנוסף מתחבר ל- stack לתוך שער, כאשר גם החיבור ביניהם עובר דרך שער של אקטיבציות לא לינאריות. לפני כל כניסה של stack לתוך שער, הפילטרים מתפצלים – חצי עוברים דרך tanh וחצי דרך סיגמואיד. בסך הכל המוצא של כל שער הינו:

$$y = \tanh(w_f * x) \odot \sigma(w_g * x)$$

7.3.4 PixelCnn++

שיפור אחר של PixelCNN הוצע על ידי OpenAI, והוא מבוסס על מספר מודיפיקציות:

- שכבת ה-SoftMax שקובעת את צבע הפיקסל צורכת הרבה זיכרון, כיוון שיש הרבה צבעים אפשריים. בנוסף,
 היא גורמת לגרדיאנט להתאפס מהר. כדי להתגבר על כך ניתן לבצע דיסקרטיזציה לצבעים, ולאפשר טווח
 צבעים קטן יותר. באופן הזה קל יותר לקבוע את ערכו של כל פיקסל, ובנוסף תהליך האימון יותר יעיל.
- במקום לבצע בכל פיקסל את ההתניה על כל צבע בנפרד (כפי שהראינו בפתיחה), ניתן לבצע את ההתניה על כל הצבעים יחד.
- אחד האתגרים של PixelCNN הוא היכולת המוגבלת למצוא תלויות בין פיקסלים רחוקים. כדי להתגבר על כך ניתן לבצע down sampling, ובכך להפחית את מספר הפיקסלים בכל פילטר, מה שמאפשר לשמור את הקשרים בין פיקסלים בשורות רחוקות.
 - בדומה ל-U-Net, ניתן לבצע חיבורים בעזרת Residual blocks ולשמור על יציבות במהלך הלמידה.
 - .fitting- לצורף רגולריזציה והימנעות מ-Dropout

7. References

VAE:

https://towardsdatascience.com/understanding-variational-autoencoders-vaes-f70510919f73

https://jaan.io/what-is-variational-autoencoder-vae-tutorial/

GANs:

https://arxiv.org/abs/1406.2661

https://arxiv.org/pdf/1511.06434.pdf

https://phillipi.github.io/pix2pix/

https://junyanz.github.io/CycleGAN/

https://arxiv.org/abs/1710.10196

https://arxiv.org/abs/1812.04948

https://towardsdatascience.com/explained-a-style-based-generator-architecture-for-gans-generating-and-tuning-realistic-6cb2be0f431

https://arxiv.org/abs/1701.07875

AR models:

https://arxiv.org/abs/1601.06759

https://arxiv.org/abs/1606.05328

https://arxiv.org/pdf/1701.05517.pdf

 $\frac{https://towardsdatascience.com/auto-regressive-generative-models-pixelrnn-pixelcnn-32d192911173}{2000}$

https://wiki.math.uwaterloo.ca/statwiki/index.php?title=STAT946F17/Conditional Image Gener ation with PixelCNN Decoders#Gated PixelCNN