Spis treści

1	Ws	Wstęp 1						
	1.1	Notacja	2					
	1.2	Uczenie nadzorowane	2					
	1.3		3					
	1.4	Praktyka uczenia maszynowego	4					
		1.4.1 Przygotowanie danych	4					
		1.4.2 Metryki do oceny regresji i klasyfikacji	5					
			9					
2	Probabilistyka 10							
	2.1	Zmienne losowe	.0					
	2.2		13					
	2.3		15					
	2.4		17					
	2.5		19					
	2.6	•	20					
			21					
		2.6.2 Algorytm Metropolisa–Hastingsa	22					
	2.7	Estymator jądrowy gęstości	25					
3	Podstawy statystycznego uczenia maszynowego 2							
	3.1	Regresja liniowa	26					
	3.2	- ·	28					
	3.3		29					
	3.4		31					
	3.5		34					
	3.6		35					
	3.7	Regresja logistyczna	37					
	3.8		88					
4	Uczenie głębokie i sieci neuronowe 4							
Ī		Matematyczny model neuronu. Sieć w pełni połaczona.	11					
	4.2	Funkcje kosztu						
			17					

1 Wstęp

Celem tych notatek jest zwięzłe przedstawienie kompletu zagadnień związanych z szeroko pojętym uczeniem głębokim jako podejściem do Sztucznej Inteligencji (SI). Zaczynamy od minimalnego zbioru wymaganych tematów z zakresu rachunku prawdopodobieństwa i statystyki matematycznej. Następnie opisujemy podstawowe metody uczenia maszynowego z probabilistycznego punktu widzenia. W końcu przechodzimy do zasadniczej części związanej z uczeniem głębokim i sieciami neuronowymi. W każdej części staramy się przedstawiać opisywane tematy w sposób minimalistyczny, skupiając się głównie na matematycznej i ideowej, a nie implementacyjnej

stronie zagadnień. Liczymy, iż takie podejście zapewni odpowiednio głębokie zrozumienie tematu, dzięki któremu dalsze studiowanie całej gamy specyficznych technicznych tematów nie sprawi żadnego problemu.

1.1 Notacja

W dalszej części tekstu będziemy stosować przedstawioną tutaj pokrótce notację. Wektory, które traktujemy jako elementy przestrzeni \mathbb{R}^d ze standardowo zdefiniowanymi operacjami dodawania i mnożenia przez skalar będziemy oznaczali wytłuszczonymi małymi lub wielkimi literami np. $\boldsymbol{x}, \boldsymbol{X}$. Wielkość \boldsymbol{x}^i będzie oznaczać dany element wektora (w tym przypadku ity element \boldsymbol{x}). Wielkość \boldsymbol{x}_μ będzie oznaczać pewien (w tym przypadku μ -ty) element pewnego zbioru wektorów. Macierze oraz wielowymiarowe tablice (zwane również niefortunnie tensorami) będziemy oznaczać (jedynie) wytłuszczonymi wielkimi literami np. $\boldsymbol{X}, \boldsymbol{\Phi}$. Analogicznie jak w przypadku wektorów przez $\boldsymbol{X}^{i_1i_2...i_k}$ będziemy oznaczać ($i_1,i_2,...,i_k$) element k-wymiarowej tablicy \boldsymbol{X} , natomiast \boldsymbol{X}_μ będzie oznaczać μ -ty element pewnego zbioru tablic.

1.2 Uczenie nadzorowane

Uczenie nadzorowane jest jednym z dwóch podstawowych (pomijając tzw. uczenie ze wzmocnieniem) paradygmatów w uczeniu maszynowym, którego ogólną ideą jest zdefiniowanie pewnego modelu odwzorowującego dane wejściowe na wyjściowe predykcje. Zakładamy w nim, iż mamy dostępny zbiór obserwacji $\mathcal{X} = \{y_i(\boldsymbol{x}_i)\}_{i=1}^n$, gdzie $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^m$ nazywamy wektorem cech a $y(\boldsymbol{x})$ jest prawidłową wartością odpowiedzi dla tych cech. Dwa najbardziej podstawowe przypadki zagadnień tego rodzaju to regresja oraz klasyfikacja. W przypadku regresji zmienna y przyjmuje wartości z pewnego podzbioru liczb rzeczywistych. W przypadku klasyfikacji zmienna y przyjmuje wartości ze skończonego zbioru kategorii, przy czym wartości z tego zbioru nie powinny posiadać naturalnej tj. wynikającej z natury problemu, relacji porządku.

W jaki sposób tworzymy model odwzorowujący \boldsymbol{x} na y? W dalszych paragrafach poznamy różne metody, ale najczęściej modelem jest pewna rodzina funkcji postaci $\phi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w})$ parametryzowana skończoną liczbą parametrów, które możemy łącznie zapisać jako pewien wektor \boldsymbol{w} . Aby znaleźć parametry \boldsymbol{w} , dzięki którym dla konkretnego zagadnienia model będzie zadowalająco odwzorowywał cechy na predykcje (innymi słowy aby nauczyć model) wprowadzamy dodatkowo funkcjonał kosztu (z ang. loss function) $L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w})$, który kwantyfikuje odpowiedzi modelu ϕ w stosunku do znanych

prawidłowych odpowiedzi ydla danych ze zbioru $\mathcal{X}.$ Najczęściej ma on postać

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = -\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \log p(y_i(\boldsymbol{x}_i) \mid \boldsymbol{w}),$$

gdzie $p(y(\boldsymbol{x}) \mid \boldsymbol{w})$ jest warunkową gęstością prawdopodobieństwa danej obserwacji $y(\boldsymbol{x})$ warunkowaną przez wartość parametrów \boldsymbol{w} (oczywiście gęstość ta zależy od estymowanych parametrów \boldsymbol{w} przez funkcję $\phi(\boldsymbol{x};\boldsymbol{w})$. Do powyższego funkcjonału możemy również dodawać tzw. człony regularyzujące (z ang. regularizers). Trening modelu polega wówczas na znalezieniu parametrów \boldsymbol{w}^* , które minimalizują funkcjonał kosztu na zbiorze treningowym \mathcal{X}

$$\boldsymbol{w}^* = \arg\min_{\boldsymbol{w}} L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}).$$

Zauważmy, że takie podejście ma jedną zasadniczą wadę – istotnie nie interesuje nas tak naprawde, jak model radzi sobie na zbiorze treningowym (tzn. zagadnienie uczenia jest czymś więcej niż numeryczna minimalizacja funkcji), tylko jak bedzie radził sobie na nowych, niewidzianych wcześniej danych (zależy nam przede wszystkim na generalizacji). Sytuację, w której model bardzo dobrze modeluje dane w zbiorze treningowym, ale słabo radzi sobie na nowych danych nazywamy przeuczeniem lub nadmiernym dopasowaniem (z ang. overfitting). Sytuację, w której model słabo radzi sobie zarówno na zbiorze treningowym, jak i na nowych danych nazywamy niedouczeniem lub niedopasowaniem (z ang. underfitting). Występowanie overfittingu i underfittingu jest powiazane z pojemnościa (z ang. capacity) modelu. Złożony model o dużej pojemności potrafi dopasować sie do bardzo skomplikowanych obserwacji (jest elastyczny), ale istnieje ryzyko jego przeuczenia (mówimy wówczas o high variance). Dla prostego modelu o małej pojemności istnieje z kolei ryzyko, iż nie ma on wystarczająco ekspresywności (mówimy wówczas o high bias).

1.3 Uczenie nienadzorowane

W przypadku uczenia nienadzorowanego naszym celem nie jest znalezienie modelu odwzorowującego cechy na predykcje. Chcemy raczej zrozumieć wewnętrzną strukturę danych oraz odkryć zależności między zmiennymi lub grupami zmiennych. Modele tego rodzaju znajdują zastosowanie w analizie biznesowej, gdzie pozwalają, chociażby na analizę ważności poszczególnych wskaźników, czy wizualizację wysoko-wymiarowych danych.

1.4 Praktyka uczenia maszynowego

W dalszej części skupiamy się przede wszystkim na matematycznej stronie prezentowanych zagadnień, ale należy pamiętać, iż dowolną próbę wdrożenia modelu uczenia maszynowego należy zacząć od dokładnej inspekcji danych, dla których przygotowujemy ów model ("become one with the data", A. Karpathy), a zakończyć dogłębną analizą metryk pozwalających na ewaluację wytrenowanego modelu. Warunkiem koniecznym udanego wdrożenia modelu jest więc odpowiednie zebranie, analiza i przygotowanie danych, które trafiają następnie jako wejście do modelu ML, a następnie odpowiedni dobór i dogłębna analiza wyników ewaluacji modelu. W tym paragrafie pokrótce opisujemy elementarne praktyki, o których należy pamiętać przy wdrażaniu modeli ML.

1.4.1 Przygotowanie danych

Kluczem do uzyskania dobrych wyników przy korzystaniu z algorytmów uczenia maszynowego jest odpowiednie przygotowanie danych (z ang. *pre-processing*). Typowo preprocessing składa się z:

- eksploracji danych oraz wstępnego czyszczenia, w szczególności usunięcia jawnych wartości odstających (z ang. outliers) oraz cech posiadających zbyt dużo wartości brakujących;
- analizy rozkładu zmiennej docelowej oraz ewentualnej transformacji logarytmicznej, która poprawia stabilność numeryczną, gdy przewidywane wartości są dużymi dodatnimi liczbami rzeczywistymi, zmienia dziedzinę zmiennej objaśnianej z R₊ na R oraz dodatkowo jest przykładem transformacji stabilizującej wariancję;
- podziału zbioru na część treningową oraz testową;
- dokonania skalowania i imputacji brakujących wartości cech (metody .fit() wywołujemy jedynie dla zbioru treningowego);
- usunięcia silnie skorelowanych cech;
- zakodowania wartości kategorycznych za pomocą tzw. one-hot encoding pamiętając o dummy variable trap jedną z k kategorii kodujemy za pomocą wektora one-hot długości n 1, aby uniknąć zależności liniowej między cechami (opcja drop="first" w OneHotEncoder w scikit-learn);

 wykonania feature engineering – dodania wielomianów cech do naszych danych lub skonstruowania innych cech (np. cech określających miesiąc, dzień itp.).

Podział zbioru na część treningową i testową jest najważniejszym etapem preprocessingu. Zbiór testowy wydzielamy, aby po wytrenowaniu modelu sprawdzić, jak poradzi on sobie na nowych, niewidzianych wcześniej danych. Powinniśmy go traktować jako dane, które będziemy w przyszłości dostawać po wdrożeniu modelu do realnego systemu. Takie dane również będziemy musieli przeskalować, zakodować itp., ale parametry potrzebne do wykonania tych transformacji możemy wziąć jedynie z dostępnego wcześniej zbioru treningowego. Wykorzystanie danych testowych w procesie treningu to błąd wycieku danych (z ang. data leakage). Skutkuje on niepoprawnym, nadmiernie optymistycznym oszacowaniem jakości modelu.

1.4.2 Metryki do oceny regresji i klasyfikacji

Zasadniczo, aby ocenić predykcje modelu używamy odpowiednich metryk, których wartości określają jak dobry jest model.

W przypadku regresji najczęściej używanymi metrykami są RMSE (z ang. *Root Mean Squared Error*) oraz MAE (z ang. *Mean Absolute Error*) zdefiniowane odpowiednio jako

RMSE :=
$$\sqrt{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{y}_i)^2}$$
, MAE := $\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |y_i - \hat{y}_i|$.

Metryki te mają jednakową jednostkę jak predykcje. Jeśli chcielibyśmy mieć liczbę względną określającą jakość modelu to mamy do dyspozycji metryki MAPE (z ang. Mean Absolute Percentage Error) oraz SMAPE (z ang. Symmetric Mean Absolute Percentage Error) zdefiniowane odpowiednio jako

MAPE :=
$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \left| \frac{y_i - \hat{y}_i}{y_i} \right|$$
, SMAPE := $\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \frac{|y_i - \hat{y}_i|}{|y_i| + |\hat{y}_i|}$.

Obie te metryki mają zakres od 0 do 1, przy czym niższa wartość oznacza lepszy model. Metryki te mają jednak szereg problemów, z których najpoważniejsze to: problemy, gdy wartości są bliskie 0, asymetryczne traktowanie predykcji za dużych oraz za małych. Z tych powodów znacznie lepszą względną metryką jest MASE (z ang. Mean Absolute Scaled Error)

MASE :=
$$\frac{\sum_{i=1}^{n} |y_i - \hat{y}_i|}{\sum_{i=1}^{n} |y_i - \overline{y}|},$$

gdzie $\overline{y} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} y_i$. Metryka MASE jest zatem względnym błędem MAE jaki popełnia nasz model w stosunku do modelu naiwnego, który przewiduje zawsze wartość średnią.

W przypadku zadania klasyfikacji binarnej naszym celem dla danego wektora cech jest zwrócenie jednej z dwóch klas, które będziemy nazywać klasą pozytywną i negatywną. O ile w przypadku regresji pomiar jakości modelu był całkiem prosty, o tyle w przypadku klasyfikacji sytuacja jest nieco bardziej skomplikowana. Zauważmy bowiem, iż mamy 4 możliwości odpowiedzi klasyfikatora

- True Positive (TP) poprawnie zaklasyfikowaliśmy klasę pozytywną jako pozytywną
- True Negative (TN) poprawnie zaklasyfikowaliśmy klasę negatywną jako negatywną
- False Positive (FP) niepoprawnie zaklasyfikowaliśmy klasę negatywną jako pozytywną
- False Negative (FN) niepoprawnie zaklasyfikowaliśmy klasę pozytywną jako negatywną

Na podstawie ilości TP, TN, FP i FN w zbiorze testowym możemy wykreślić tzw. <u>macierz pomyłek</u> (z ang. *confusion matrix*) pokazującą ilość każdej z możliwości. Następnie możemy obliczyć różne stosunki tych wartości, aby uzyskać różne metryki. Najbardziej standardowymi są <u>accuracy</u>, precision oraz recall (lub inaczej sensitivity) zdefiniowane jako

$$\text{Accuracy} := \frac{\text{TP} + \text{TN}}{n} \,, \quad \text{Precision} := \frac{\text{TP}}{\text{TP} + \text{FP}} \,, \quad \text{Recall} := \frac{\text{TP}}{\text{TP} + \text{FN}} \,.$$

Wartość accuracy mówi po prostu jaki stosunek przykładów został poprawnie zaklasyfikowany (zauważmy tutaj, że TP + TN + FP + FN = n). Nie jest to jednak dobra miara jakości, gdy nasz zbiór jest niezbalansowany, tj. zawiera więcej przykładów określonej klasy.

Wartość precision określa jak pewny jest klasyfikator przy wykrywaniu klasy pozytywnej, natomiast recall mówi o tym jak dobrze klasyfikator "wyławia" przykłady pozytywne. Zauważmy jednak, iż nie możemy stosować żadnej z tych metryk w odosobnieniu. Istotnie klasyfikator, który zwraca zawsze klasę pozytywną ma maksymalny recall, a klasyfikator, który zwraca zawsze klasę negatywną ma nieokreślony precision (i jest oczywiście beznadziejnym klasyfikatorem). Musimy więc zawsze ewaluować model na obu tych metrykach i jedynie dobry wynik obu z nich mówi o jakości klasyfikatora. Oczywiście czasami chcielibyśmy określić jakość modelu za pomocą

		Predicted condi	tion		
	Total population = P + N	Predicted Positive (PP)	Predicted Negative (PN)	Informedness, bookmaker informedness (BIM) = TPR + TNR - 1	Prevalence threshold $= \frac{(PT)}{\sqrt{TPR \times FPR} - FPR}$ $= \frac{\sqrt{TPR \times FPR} - FPR}{TPR - FPR}$
Actual condition	Positive (P)	True positive (TP),	False negative (FN), miss, underestimation	True positive rate (TPR), recall, sensitivity (SEN), probability of detection, hit rate, power $= \frac{TP}{P} = 1 - FNR$	False negative rate $(FNR),$ $miss rate$ $type II error [c]$ $= \frac{FN}{P} = 1 - TPR$
	Negative (N) ^[d]	False positive (FP), false alarm, overestimation	True negative (TN), correct rejection ^[e]	False positive rate (FPR), probability of false alarm, fall-out type I error $^{[f]}$ = $\frac{FP}{N}$ = 1 - TNR	True negative rate (TNR), specificity (SPC), selectivity $= \frac{TN}{N} = 1 - FPR$
	$\begin{aligned} & \text{Prevalence} \\ &= \frac{p}{p+N} \end{aligned}$	Positive predictive value (PPV), $\frac{precision}{=\frac{TP}{PP}=1-FDR}$	False omission rate (FOR) $= \frac{FN}{PN} = 1 - NPV$	Positive likelihood ratio	Negative likelihood ratio
	$\begin{aligned} & \text{Accuracy} \\ & (\text{ACC}) \\ &= \frac{\text{TP} + \text{TN}}{\text{P} + \text{N}} \end{aligned}$	False discovery rate (FDR) $= \frac{FP}{PP} = 1 - PPV$	Negative predictive value (NPV) $= \frac{TN}{PN} = 1 - FOR$	$\label{eq:markedness} \begin{split} & \text{Markedness (MK), deltaP (Δp)} \\ & = PPV + NPV - 1 \end{split}$	Diagnostic odds ratio (DOR) $= \frac{LR+}{LR-}$
	Balanced accuracy (BA) $= \frac{\text{TPR} + \text{TNR}}{2}$	$= \frac{P_1 \text{ score}}{PPV \times TPR}$ $= \frac{2 PPV \times TPR}{PPV + TPR}$ $= \frac{2 TP}{2 TP + FP + FN}$	Fowlkes–Mallows index (FM) = $\sqrt{PPV \times TPR}$	Matthews correlation coefficient (MCC) = √TPR × TNR × PPV × NPV - √FNR × FPR × FOR × FDR	Threat score (TS), critical success index (CSI), Jaccard index $= \frac{TP}{TP + FN + FP}$

Rysunek 1: Macierz pomyłek oraz możliwe metryki oceny jakości klasyfikatora. Źródło: en.wikipedia.org/wiki/Confusion_matrix

jednej liczby, a niekoniecznie sprawdzać zawsze macierz pomyłek (choć jest to bardzo użyteczne) lub podawać wartości dwóch metryk. Metryką, która łączy precision i recall jest F_{β} –score zdefiniowany jako

$$F_{\beta} := (1 + \beta^2) \frac{\operatorname{Precision} \cdot \operatorname{Recall}}{\beta^2 \cdot \operatorname{Precision} + \operatorname{Recall}},$$

gdzie β określa ile razy bardziej ważny jest recall od precision. Typowo używa się $F_1{\rm -score}$

$$F_1 = 2 \frac{ \text{Precision} \cdot \text{Recall}}{ \text{Precision} + \text{Recall}} \,.$$

Wiele klasyfikatorów oprócz twardych predykcji zwraca również rozkład prawdopodobieństwa nad klasami. W przypadku klasyfikacji binarnej jest to oczywiście rozkład zero-jedynkowy z parametrem p określającym prawdopodobieństwo klasy pozytywnej dla danego wektora cech. Standardowo oczywiście twardą predykcją jest ta z klas, która ma większe prawdopodobieństwo, czyli (co równoważne) predykcją jest klasa pozytywna jeśli p>0.5. W niektórych problemach chcemy jednak zmienić ten próg

i dokonać tzw. *threshold tuning*. Wykresem, który pozwala na dokonanie tuningu progu jest <u>krzywa ROC</u> (z ang. *Receiver Operatic Characteristic curve*), która jest <u>krzywą parametryczną wyznaczoną przez punkty</u> (FPR(threshold), TPR(threshold)) dla progów z zakresu [0;1], gdzie

$$\mathrm{TPR} := \frac{\mathrm{TP}}{\mathrm{TP} + \mathrm{FN}} \,, \quad \mathrm{FPR} := \frac{\mathrm{FP}}{\mathrm{FP} + \mathrm{TN}} \,.$$

Metryką niezależną od wybranego progu jest tzw. AUROC (z ang. Area under ROC curve) zdefiniowany jako pole powierzchni pod krzywą ROC dla danego klasyfikatora. Zauważmy, że klasyfikator losowy, który zwraca zawsze klasę pozytywną z prawdopodobieństwem równym wartości progu ma wartość AUROC równą 0.5, natomiast idealny klasyfikator, który niezależnie od wartości progu klasyfikuje wszystkie przykłady poprawnie ma AUROC równy 1.

Inną analogiczną metryką jest $\underline{\text{AUPRC}}$, gdzie zamiast krzywej ROC stosujemy krzywą $\underline{\text{PRC}}$ (z ang. $Precision-Recall\ Curve$), w której zamiast TPR i FPR używamy odpowiednio Precision i Recall. Metryka AUPRC jest często wykorzystywana w przypadku klasyfikacji ekstremalnie niezbalansowanej, w której mamy bardzo mało (< 1%) klasy pozytywnej.

W przypadku klasyfikacji wieloklasowej używamy zasadniczo takich samych metryk jak w klasyfikacji binarnej, ale wprowadzamy mikro i makro uśrednianie (z ang. micro/macro-averaging). Przez TP_k będziemy rozumieć liczbę prawidłowo zaklasyfikowanych przykładów z klasy k, FP_k to liczba przykładów z innych klas, które zaklasyfikowaliśmy nieprawidłowo jako ktą klasę, FN_k to liczba przykładów z klasy k, które zaklasyfikowaliśmy jako inną klasę. Wówczas odpowiednie metryki mają postać

$$\begin{split} & \text{MicroPrecision} := \frac{\sum_k \text{TP}_k}{\sum_k \text{TP}_k + \sum_k \text{FP}_k} \,, \\ & \text{MacroPrecision} := \frac{1}{K} \sum_{k=1}^K \frac{\text{TP}_k}{\text{TP}_k + \text{FP}_k} \end{split}$$

oraz

$$\begin{split} & \text{MicroRecall} := \frac{\sum_k \text{TP}_k}{\sum_k \text{TP}_k + \sum_k \text{FN}_k} \,, \\ & \text{MacroRecall} := \frac{1}{K} \sum_{k=1}^K \frac{\text{TP}_k}{\text{TP}_k + \text{FN}_k} \,. \end{split}$$

W przypadku klasyfikacji wieloklasowej macierz pomyłek jest macierzą wymiaru $K \times K$, gdzie K jest liczbą klas.

1.4.3 Tuning hiperparametrów i walidacja skrośna

Praktycznie wszystkie modele uczenia maszynowego mają hiperparametry, często liczne, które w zauważalny sposób wpływają na wyniki, a szczególnie na underfitting i overfitting. Ich wartości trzeba dobrać zatem dość dokładnie. Proces doboru hiperparametrów nazywa się tuningiem hiperparametrów (z ang. hyperparameter tuning).

Istnieje na to wiele sposobów. Większość z nich polega na tym, że trenuje się za każdym razem model z nowym zestawem hiperparametrów i wybiera się ten zestaw, który pozwala uzyskać najlepsze wyniki. Metody głównie różnią się między sobą sposobem doboru kandydujących zestawów hiperparametrów. Najprostsze i najpopularniejsze to:

- pełne przeszukiwanie (z ang. grid search) definiujemy możliwe wartości dla różnych hiperparametrów, a metoda sprawdza ich wszystkie możliwe kombinacje (czyli siatkę),
- losowe przeszukiwanie (z ang. randomized search) definiujemy możliwe wartości jak w pełnym przeszukiwaniu, ale sprawdzamy tylko ograniczoną liczbę losowo wybranych kombinacji.

Jak ocenić, jak dobry jest jakiś zestaw hiperparametrów? Nie możemy sprawdzić tego na zbiorze treningowym – wyniki byłyby zbyt optymistyczne. Nie możemy wykorzystać zbioru testowego – mielibyśmy wyciek danych, bo wybieralibyśmy model explicite pod nasz zbiór testowy. Trzeba zatem osobnego zbioru, na którym będziemy na bieżąco sprawdzać jakość modeli dla różnych hiperparametrów. Jest to zbiór walidacyjny (z ang. validation set). Zbiór taki wycina się ze zbioru treningowego.

Jednorazowy podział zbioru na części nazywa się $split\ validation\$ lub holdout. Używamy go, gdy mamy sporo danych, i 10-20% zbioru jako dane walidacyjne czy testowe to dość dużo, żeby mieć przyzwoite oszacowanie. Zbyt mały zbiór walidacyjny czy testowy da nam mało wiarygodne wyniki – nie da się nawet powiedzieć, czy zbyt pesymistyczne, czy optymistyczne. W praktyce niestety często mamy mało danych. Trzeba zatem jakiejś magicznej metody, która stworzy nam więcej zbiorów walidacyjnych z tej samej ilości danych. Taką metodą jest walidacja skrośna (z ang. $cross\ validation$, CV). Polega na tym, że dzielimy zbiór treningowy na K równych podzbiorów, tzw. foldów. Każdy podzbiór po kolei staje się zbiorem walidacyjnym, a pozostałe łączymy w zbiór treningowy. Trenujemy zatem K modeli dla tego samego zestawu hiperparametrów i każdy testujemy na zbiorze walidacyjnym. Mamy K wyników dla zbiorów walidacyjnych, które możemy uśrednić (i ewentualnie obliczyć odchylenie standardowe). Takie wyniki są znacznie bardziej wiarygodne.

2 Probabilistyka

2.1 Zmienne losowe

Zmienna losowa to formalnie odwzorowanie ze zbioru zdarzeń elementarnych Ω tj. zbioru atomowych wyników doświadczenia losowego w zbiór \mathbb{R}^n

$$X: \Omega \mapsto \mathbb{R}^n$$
.

Jest to zatem funkcja, która przyporządkowuje zdarzeniom losowym wartość liczbową. Każda zmienna losowa opisuje więc zmienną w klasycznym sensie, której wartości pochodzi z pewnego rozkładu. Rozkład ten jest zadany jednoznacznie przez funkcję $F: \mathbb{R}^n \mapsto [0;1]$ taką, że

$$F(\boldsymbol{x}) := \Pr(\boldsymbol{X}^1 \leq \boldsymbol{x}^1, \dots, \boldsymbol{X}^n \leq \boldsymbol{x}^n),$$

którą nazywa się dystrybuantą (z ang. cumulative distribution function, cdf). Każdy rozkład zmiennej losowej można opisać za pomocą dystrybuanty jednak jest to niewygodne. W dwóch przypadkach: rozkładów dyskretnych i rozkładów ciągłych rozkład zmiennej losowej można opisać prościej za pomocą odpowiednio funkcji prawdopodobieństwa (z ang. probability mass function, pmf) oraz gęstości prawdopodobieństwa (z ang. probability density function, pdf).

Definicja 2.1. Zmienna losowa X ma dyskretny rozkład prawdopodobieństwa, jeśli istnieje skończony lub przeliczalny zbiór $S \subset \mathbb{R}^n$ taki, że $\Pr(X \in S) = 1$. Wówczas rozkład ten jest zadany przez podanie funkcji prawdopodobieństwa $p(x) = \Pr(X = x)$ dla $x \in S$.

Definicja 2.2. Zmienna losowa X ma z kolei ciągły rozkład prawdopodobieństwa, jeśli istnieje funkcja $p: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}_+$ taka, że

$$\Pr(\boldsymbol{X}^1 \in (a_1; b_1), \dots, \boldsymbol{X}^n \in (a_n; b_n)) = \int_{a_1}^{b_1} \dots \int_{a_n}^{b_n} p(\boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{x}$$

dla dowolnej kostki $(a_1; b_1) \times \ldots \times (a_n; b_n)$.

Definicja 2.3 (Wartości oczekiwanej). Wartością oczekiwaną funkcji zmiennej losowej f(X) nazywamy wektor $\mathbb{E}[f(x)]$ określoną wzorem

$$\sum_{\boldsymbol{x} \in \mathcal{S}} \boldsymbol{f}(\boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) , \quad \int_{\mathbb{R}^n} \boldsymbol{f}(\boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) \, \mathrm{d}^n \boldsymbol{x}$$

odpowiednio dla rozkładu dyskretnego i ciągłego.

Definicja 2.4 (Macierzy kowariancji). Macierzą kowariancji funkcji zmiennej losowej f(X) nazywamy macierz

$$\mathbb{E}\left[(\boldsymbol{f}(\boldsymbol{x})-\boldsymbol{m_f})(\boldsymbol{f}(\boldsymbol{x})-\boldsymbol{m_f})^T\right]\,,$$

gdzie

$$m_f = \mathbb{E}\left[f(x)\right]$$
.

Elementy diagonalne macierzy kowariancji nazywamy wariancjami, a elementy pozadiagonalne kowariancjami.

Definicja 2.5 (Kwantyla i mody). Kwantylem q_p rzędu $p \in (0;1)$ zmiennej losowej jednowymiarowej o rozkładzie ciągłym z dystrybuantą F nazywamy dowolne rozwiazanie równania

$$F(x) = p$$
.

Modą tej zmiennej nazywamy dowolne maksimum lokalne gęstości tego rozkładu.

Twierdzenie 2.1. Niech zmienna n-wymiarowa X ma rozkład ciągły o gęstości p_X i niech $Y^i = \varphi^i(X)$ dla i = 1, ..., n. Jeśli odwzorowanie φ jest różniczkowalne i odwracalne, przy czym odwzorowanie odwrotne $\psi = \varphi^{-1}$ jest różniczkowalne, to n-wymiarowa zmienna Y ma rozkład o gestości

$$p_{\mathbf{Y}}(\mathbf{y}) = |J| p_{\mathbf{X}}(\boldsymbol{\psi}(\mathbf{y})),$$

gdzie $J:=\det\left[\frac{\partial\psi^j}{\partial y^i}\right]$ jest jakobianem odw
zorowania $\psi.$

Twierdzenie 2.2. Dla dowolnych zmiennych losowych $\boldsymbol{X},\;\boldsymbol{Y}$ zachodzi

$$p_{\boldsymbol{X}}(\boldsymbol{x}) = \int\limits_{\mathbb{R}^k} p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \, \mathrm{d}^k \boldsymbol{y}$$
 (sum rule)

Twierdzenie 2.3. Dla dowolnych zmiennych losowych $\boldsymbol{X},~\boldsymbol{Y}$ zachodzi

$$p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})p_{\boldsymbol{Y}}(\boldsymbol{y})$$
 (product rule)

Twierdzenie 2.4. Zmienne losowe \boldsymbol{X} i \boldsymbol{Y} są niezależne wtedy i tylko wtedy, gdy

$$p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = p_{\boldsymbol{X}}(\boldsymbol{x})p_{\boldsymbol{Y}}(\boldsymbol{y})$$
 (independence)

Twierdzenie 2.5. Dla dowolnych zmiennych losowych $\boldsymbol{X},~\boldsymbol{Y}$ zachodzi

$$\underbrace{p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})}_{\text{posterior}} = \underbrace{\frac{p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) p_{\boldsymbol{X}}(\boldsymbol{x})}{\int_{\text{likelihood prior}} p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) p_{\boldsymbol{X}}(\boldsymbol{x}) d^k \boldsymbol{x}}_{\text{evidence}}$$
(Bayes theorem)

Definicja 2.6 (Warunkowej wartości oczekiwanej). Warunkową wartość oczekiwaną f(X) pod warunkiem Y=y nazywamy wielkość

$$\mathbb{E}[\boldsymbol{f}(\boldsymbol{x}) \mid \boldsymbol{y}] = \int_{\mathbb{R}^n} \boldsymbol{f}(\boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y}) \, \mathrm{d}^n \boldsymbol{x}$$

2.2 Ważne rozkłady jednowymiarowe

Definicja 2.7 (Rozkładu dwupunktowego). Jeśli X jest zmienną losową rzeczywistą o rozkładzie dyskretnym i $\mathcal{S} = \{x_1, x_2\}$ oraz $p(x_1) = p$, to mówimy, że X ma rozkład dwupunktowy z parametrem p. Jeśli $x_1 = 1$ i $x_2 = 0$ to taki rozkład dwupunktowy nazywamy rozkładem zero-jedynkowym (lub rozkładem Bernoulliego) i oznaczamy jako $X \sim \text{Ber}(p)$.

Definicja 2.8 (Schematu dwumianowego). Rozważmy doświadczenie losowe o dwu możliwych wynikach: sukces osiągamy z prawdopodobieństwem p, porażkę z prawdopodobieństwem 1-p. Doświadczenie tego rodzaju nazywamy próbą Bernoulliego. Doświadczenie takie jest modelowane zmienną losową o rozkładzie dwupunktowym z parametrem p. Schematem dwumianowym (lub schematem Bernoulliego) nazywamy doświadczenie polegające na n-krotnym powtórzeniu próby Bernoulliego, przy założeniu, iż poszczególne próby są od siebie niezależne.

Definicja 2.9 (Rozkładu dwumianowego). Niech X będzie zmienną losową taką, że X jest liczbą sukcesów w schemacie dwumianowym długości n z prawdopodobieństwem sukcesu w każdej próbie równym p. Wówczas

$$\Pr(X = k) = \binom{n}{k} p^k (1 - p)^{n-k}.$$

Rozkład prawdopodobieństwa określony powyższym wzorem nazywam się rozkładem dwumianowym o parametrach n, p. Jeśli zmienna X ma rozkład dwumianowy to stosujemy notację $X \sim \text{Bin}(n, p)$.

Definicja 2.10 (Rozkładu geometrycznego). Mówimy, że zmienna losowa X ma rozkład geometryczny z parametrem $p \in (0;1)$, tj. $X \sim \text{Geo}(p)$, jeśli $\mathcal{S} = \mathbb{N} \setminus \{0\}$, a funkcja prawdopodobieństwa ma postać

$$p(x) = (1 - p)^{x - 1}p.$$

Zmienna X opisuje czas oczekiwania na pierwszy sukces w schemacie

dwumianowym o nieskończonej długości.

Definicja 2.11 (Rozkładu Poissona). Jeśli zmienna X o wartościach w $\mathbb N$ opisuje liczbę wystąpień pewnego powtarzalnego zdarzenia w przedziale czasowym [0;t], przy czym spełnione są następujące założenia:

- powtórzenia zdarzenia występują niezależnie od siebie;
- "intensywność" wystąpień r jest stała;
- w danej chwili (rozumianej jako odpowiednio mały przedział) może zajść co najwyżej jedno zdarzenie

to zmienna ta ma rozkład Poissona z parametrem $\lambda=rt$, tj. $X\sim \text{Pos}(\lambda)$. Jeśli $X\sim \text{Pos}(\lambda)$, to

$$\Pr(X = k) = \frac{e^{-\lambda} \lambda^k}{k!} \,.$$

Twierdzenie 2.6 (Poissona). Niech (X_n) będzie ciągiem zmiennych losowych takich, że $X_n \sim \text{Bin}(n, p_n)$, gdzie (p_n) jest ciągiem takim, że

$$\lim_{n \to \infty} n p_n = \lambda$$

dla pewnej liczby $\lambda > 0$. Wówczas

$$\lim_{n \to \infty} \Pr(X_n = k) = \frac{e^{-\lambda} \lambda^k}{k!}.$$

Definicja 2.12 (Rozkładu jednostajnego). Mówimy, że zmienna X o rozkładzie ciągłym ma rozkład jednostajny na przedziale [a;b] tzn. $X \sim \mathcal{U}(a,b)$ jeśli jej gęstość wyraża się wzorem

$$p(x) = \begin{cases} \frac{1}{b-a}, & x \in [a;b] \\ 0, & x \notin [a;b] \end{cases}.$$

Definicja 2.13 (Rozkładu wykładniczego). Niech T będzie zmienną modelującą czas oczekiwania na pierwsze zdarzenie w ciągu zdarzeń takim, że czas wystąpienia każdego z nich w przedziale [0;t] jest opisany przez zmienną $X \sim \operatorname{Pos}(\lambda t)$. wtedy

$$Pr(T > t) = Pr(X = 0) = e^{-\lambda t}$$

oraz

$$\Pr(T>0)=1.$$

Mówimy wtedy, że T ma rozkład wykładniczy z parametrem λ , tzn. $T\sim \text{Exp}(\lambda)$. Gęstość rozkładu wykładniczego ma postać

$$p(t) = \begin{cases} 0, & t \le 0 \\ \lambda e^{-\lambda t}, & t > 0 \end{cases}.$$

Definicja 2.14 (Rozkładu normalnego). Mówimy, że zmienna losowa X o gęstości p(x) ma rozkład normalny z parametrami $\mu \in \mathbb{R}, \sigma^2 \in [0; +\infty)$, tzn. $X \sim \mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$, jeśli

$$p(x) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}\right).$$

Jeśli $\mu=0$ i $\sigma=1$, to taki rozkład nazywamy standardowym rozkładem normalnym.

2.3 Wielowymiarowy rozkład normalny

Definicja 2.15 (Standardowego wielowymiarowego rozkładu normalnego). Zmienna losowa X ma standardowy n-wymiarowy rozkład normalny jeśli jej składowe są niezależne i dla każdego $i=1,\ldots,n$ $X^i\sim\mathcal{N}(0,1)$. Jest to rozkład ciągły o gęstości

$$p(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{\sqrt{(2\pi)^n}} \exp\left(-\frac{1}{2}\boldsymbol{x}^T\boldsymbol{x}\right).$$

Definicja 2.16 (Wielowymiarowego rozkładu normalnego). Zmienna losowa X ma n-wymiarowy rozkład normalny (z ang. Multivariate Normal Distribution, MVN), tzn. $X \sim \mathcal{N}(\mu, \Sigma)$ jeśli istnieje k-wymiarowa zmienna losowa Z o standardowym rozkładzie normalnym dla pewnego $k \leq n$ oraz istnieje $\mu \in \mathbb{R}^n$ i macierz $A \in \mathbb{R}^{n \times k}$ takie, że $\Sigma = AA^T$ oraz

$$X = AZ + \mu$$
.

Jeśli macierz Σ jest dodatnio określona, to rozkład $\mathcal{N}(\mu, \Sigma)$ jest ciągły, a jego gęstość jest dana przez

$$p(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{\sqrt{(2\pi)^n \det \boldsymbol{\Sigma}}} \exp \left(-\frac{1}{2}(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\mu})^T \boldsymbol{\Sigma}^{-1} (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\mu})\right)$$

Macierz Σ^{-1} nazywa się macierzą precyzji.

Poziomice gęstości niezdegenerowanego wielowymiarowego rozkładu normalnego są elipsoidami, których półosie są skierowane wzdłuż wektorów własnych macierzy Σ i mają długości proporcjonalne do pierwiastka z wartości własnych.

Twierdzenie 2.7 (Własności niezdegenerowanego rozkładu normalnego). Niech $X \sim \mathcal{N}(\mu, \Sigma)$ dla dodatnio określonej macierzy Σ , wówczas

1. Wszystkie rozkłady brzegowe i warunkowe \boldsymbol{X} są rozkładami normalnymi. Istotnie jeśli

$$egin{bmatrix} egin{bmatrix} x \ y \end{bmatrix} \sim \mathcal{N}\left(egin{bmatrix} eta_x \ egin{bmatrix} eta_x \ eta_y \end{bmatrix}, egin{bmatrix} egin$$

to można pokazać, iż

$$oldsymbol{x} \sim \mathcal{N}(oldsymbol{\mu_x}, oldsymbol{\Sigma_{xx}}) \,, \quad oldsymbol{y} \sim \mathcal{N}(oldsymbol{\mu_y}, oldsymbol{\Sigma_{yy}}) \,.$$

oraz $\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y} \sim \mathcal{N}(\boldsymbol{\mu_{x|y}}, \boldsymbol{\Sigma_{x|y}})$, gdzie

$$\mu_{x|y} = \mu_x + \Sigma_{xy} \Sigma_{yy}^{-1}(y - \mu_y) \,, \quad \Sigma_{x|y} = \Sigma_{xx} - \Sigma_{xy} \Sigma_{yy}^{-1} \Sigma_{yx} \,.$$

2. Zmienne składowe X^1, \ldots, X^n są niezależne wtedy i tylko wtedy, gdy Σ jest macierzą diagonalną.

2.4 Wnioskowanie statystyczne

Niech zmienna losowa \boldsymbol{X} określa model rozkładu pewnej cechy (cech) w ustalonym zbiorze instancji (tzw. populacji generalnej). Innymi słowy, przyjmujemy, że wartości cech zachowują się jakby zostały wybrane losowo zgodnie z rozkładem zmiennej \boldsymbol{X} . Do podstawowych zagadnień wnioskowania statystycznego należą:

- oszacowanie wielkości charakteryzujących rozkład \boldsymbol{X} (np. wartości średniej albo wariancji);
- weryfikacja hipotez dotyczących rozkładu \boldsymbol{X} (tym nie będziemy się zajmować).

Definicja 2.17 (Modelu statystycznego). Modelem statystycznym nazywamy parę $(\mathcal{P}, \mathcal{X})$, gdzie \mathcal{P} jest rodziną rozkładów prawdopodobieństwa na zbiorze \mathcal{X} . Zazwyczaj przyjmuje się

$$\mathcal{P} = \{ p(\cdot \mid \boldsymbol{\theta}) : \boldsymbol{\theta} \in \Theta \}$$

dla pewnego zbioru parametrów $\Theta.$ Model statystyczny nazywamy parametrycznym jeśli $\Theta\subset\mathbb{R}^k.$

Definicja 2.18 (Prostej próby losowej). Prostą próbą losową o liczności n nazywamy ciąg niezależnych zmiennych losowych X_1, \ldots, X_n o tym samym rozkładzie $p(\cdot \mid \boldsymbol{\theta}) \in \mathcal{P}$ (z ang. independent and identically distributed, i.i.d).

Definicja 2.19 (Estymatora). Estymatorem nazywa się statystykę $\hat{\theta}(\boldsymbol{X}_1,\ldots,\boldsymbol{X}_n)$ służącą do oszacowania wartości parametru θ . Liczbę $\hat{\theta}(\boldsymbol{x}_1,\ldots,\boldsymbol{x}_n)$ dla konkretnej realizacji prostej próby losowej nazywa się wartością estymatora albo estymatą.

Definicja 2.20 (Funkcji wiarygodności). Funkcją wiarygodności (z ang. *likelihood function*) dla modelu $\mathcal{P} = \{p(\cdot \mid \boldsymbol{\theta}) : \boldsymbol{\theta} \in \Theta\}$ nazy-

wamy funkcję

$$\mathcal{L}: \mathbb{R}^n \times \Theta \ni (\boldsymbol{x}, \boldsymbol{\theta}) \mapsto \mathcal{L}(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{\theta}) \in [0; +\infty)$$

wyznaczającą rozkład łączny obserwowanych danych jako funkcję parametru $\boldsymbol{\theta}.$

Niech X_1, \ldots, X_n będzie prostą próbą losową. Jeśli $p(\cdot \mid \boldsymbol{\theta})$ opisuje rozkład warunkowy, z którego pochodzą obserwacje, to

$$\mathcal{L}(oldsymbol{x}_1,\ldots,oldsymbol{x}_n;oldsymbol{ heta}) = \prod_{i=1}^n p(oldsymbol{x}_i \mid oldsymbol{ heta})$$
 .

Dla wygody obliczeń często rozważa się tzw. zanegowaną logarytmiczną funkcję wiarygodności (z ang. Negated Log-Likelihood function, NLL), tzn.

$$L(\boldsymbol{x};\boldsymbol{\theta}) = -\log \mathcal{L}(\boldsymbol{x};\boldsymbol{\theta}).$$

Wówczas dla realizacji prostej próby losowej mamy

$$L(\boldsymbol{x}_1, \dots, \boldsymbol{x}_n; \boldsymbol{\theta}) = -\sum_{i=1}^n \log p(\boldsymbol{x}_i \mid \boldsymbol{\theta}).$$

Definicja 2.21 (Estymatora największej wiarygodności). Estymatorem największej wiarygodności (z ang. *Maximum Likelihood Estimator*, *MLE*) nazywamy funkcję $\hat{\boldsymbol{\theta}}$, która przy ustalonych wartościach obserwacji (realizacji prostej próby losowej) $\{\boldsymbol{x}_1,\ldots,\boldsymbol{x}_n\}$ maksymalizuje wartość funkcji wiarygodności lub, co równoważne, minimalizuje wartość zanegowanej logarytmicznej funkcji wiarygodności tj.

$$\hat{\boldsymbol{\theta}}(\boldsymbol{x}_1,\ldots,\boldsymbol{x}_n) = \arg\min_{\boldsymbol{\theta}\in\Theta} \left[-\sum_{i=1}^n \log p(\boldsymbol{x}_i \mid \boldsymbol{\theta}) \right].$$

Jeśli funkcja wiarygodności jest różniczkowalna względem θ dla dowolnych x^i , to MLE można czasem wyznaczyć analitycznie korzystając z warunku koniecznego optymalności, tzn. rozwiązując układ równań

$$\frac{\partial L(\boldsymbol{x}_1,\ldots,\boldsymbol{x}_n;\boldsymbol{\theta})}{\partial \boldsymbol{\theta}}=0.$$

Jeśli MLE nie da się wyliczyć analitycznie, wyznacza się je przy użyciu algorytmów optymalizacji numerycznej. Estymatory MLE są asymptotycznie nieobciążone.

Definicja 2.22 (Estymatora MAP). Estymatorem MAP (z ang. *Maximum a Posteriori Estimator, MAP*) nazywamy funkcję $\hat{\boldsymbol{\theta}}$, która przy ustalonych wartościach obserwacji (realizacji prostej próby losowej) $\{\boldsymbol{x}_1,\ldots,\boldsymbol{x}_n\}$ maksymalizuje wartość iloczynu funkcji wiarygodności i priora nad wartościami parametrów lub, co równoważne, minimalizuje zregularyzowaną logarytmiczną funkcję wiarygodności tj.

$$\hat{\boldsymbol{\theta}}(\boldsymbol{x}_1, \dots, \boldsymbol{x}_n) = \arg\min_{\boldsymbol{\theta} \in \Theta} \left[-\sum_{i=1}^n \log p(\boldsymbol{x}_i \mid \boldsymbol{\theta}) - n \log p(\boldsymbol{\theta}) \right].$$

2.5 Liczby losowe w komputerze

Opiszemy jeszcze pokrótce metody generowania liczb pseudolosowych z dowolnych rozkładów prawdopodobieństwa w sposób algorytmiczny. Podstawowym narzędziem, którego będziemy potrzebować do generowania próbek z bardziej skomplikowanych rozkładów będzie prosty generator liczb z rozkładu jednostajnego $\mathcal{U}(0,1)$. Moglibyśmy oczywiście wykorzystać jakieś fizyczne urządzenie lub proces, który generuje liczby prawdziwie losowe (np. detektor Geigera-Mullera, szum lamp elektronowych, ruletka), ale błędem byłaby rezygnacja z odtwarzalności. Poszukujemy zatem deterministycznej metody, która generuje sekwencje liczb, które są w przybliżeniu losowe. Podstawową metodą do algorytmicznego generowania liczb pseudolosowych jest tzw. liniowy generator kongruentny (z ang. Linear Congruential Generator, LCG), który jest opisany zależnością rekurencyjną

$$I_{j+1} = (aI_j + c) \mod m,$$

gdzie a, c, m to pewne ustalone dodatnie liczby całkowite, a I_0 to tzw. ziarno (z ang. seed). LCG generuje liczby całkowite, więc w dużym uproszczeniu liczby zmiennoprzecinkowe z rozkładu $\mathcal{U}(0,1)$ otrzymujemy jako I_j/m (trzeba tutaj jednak uwzględnić problemy wynikające z arytmetyki zmiennoprzecinkowej).

Mając już generator liczb z rozkładu jednostajnego $\mathcal{U}(0,1)$ i znając jawny wzór na dystrybuantę F(x) innego rozkładu jednowymiarowego \mathcal{D} możemy generować liczby z tego rozkładu korzystając z tzw. metody odwrotnej

dystrybuanty. Istotnie, jeśli $U \sim \mathcal{U}(0,1)$, to $F^{-1}(U) \sim \mathcal{D}$. Istotnie

$$\Pr(F^{-1}(U) \le x) = \Pr(U \le F(x)) = F(x).$$

Metoda ta ma jedną zasadniczą wadę – musimy znać jawny wzór na dystrybuantę F(x). W przypadku np. tak ważnych rozkładów, jak rozkład normalny dystrybuanta nie jest funkcją elementarną i metoda ta nie jest najlepsza. W przypadku rozkładu normalnego znacznie lepszą metodą jest tzw. metoda Boxa–Mullera. Weźmy rozkład łączny dwóch niezależnych zmiennych losowych X,Y pochodzących ze standardowego rozkładu normalnego

$$p(x,y) = \frac{1}{2\pi} \exp\left(\frac{1}{2}(x^2 + y^2)\right).$$

Skorzystamy ze wzoru na transformację zmiennych losowych. Istotnie niech

$$X = \sqrt{Z}\cos\Phi$$
, $Y = \sqrt{Z}\sin\Phi$,

dla 0 < Z oraz $0 \le \Phi < 2\pi$, wówczas

$$q(z,\phi) = p(x(z,\phi), y(z,\phi)) \begin{vmatrix} \frac{1}{2\sqrt{z}}\cos\phi & \frac{1}{2\sqrt{z}}\sin\phi \\ -\sqrt{z}\sin\phi & \sqrt{z}\cos\phi \end{vmatrix} = \frac{1}{4\pi}e^{\frac{z}{2}}.$$

Zauważmy, że otrzymaliśmy sferycznie symetryczny rozkład wykładniczy. Możemy zatem wylosować z rozkładu jednostajnego kąt ϕ oraz z rozkładu wykładniczego wartość z korzystając z metody odwrotnej dystrybuanty. Wówczas wartości $x=\sqrt{z}\cos\phi,\ y=\sqrt{z}\sin\phi$ będą pochodzić ze standardowego rozkładu normalnego. Aby wygenerować próbki z ogólnego wielowymiarowego rozkładu normalnego, korzystamy z definicji, tj. najpierw generujemy n próbek ze standardowego rozkładu normalnego, a następnie korzystamy z przekształcenia afinicznego $x=Az+\mu$, gdzie $\Sigma=AA^T$.

2.6 Monte Carlo

Umiemy już generować próbki z wielowymiarowego rozkładu normalnego. Chcemy teraz poznać metodę, która umożliwi generowanie próbek ze skomplikowanych, wielowymiarowych rozkładów prawdopodobieństwa, których gęstość znamy jedynie z dokładnością do stałej normalizującej, tj. znamy jedynie $\tilde{p}(\boldsymbol{x}) = Zp(\boldsymbol{x})$. Ograniczenie to wynika z chęci próbkowania z posteriora $p(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})$ w sytuacji, gdy znamy jedynie rozkład łączny $p(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = p(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x})p_{\boldsymbol{X}}(\boldsymbol{x})$. Okazuje się, iż znajomość rozkładu jedynie z dokładnością do stałej normalizującej jest wystarczająca do generowania próbek z

tego rozkładu. Generowanie próbek z kolei wystarcza natomiast, na mocy silnego prawa wielkich liczb, do szacowania wartości średnich dowolnych funkcji zmiennej \boldsymbol{x} . Przypomnijmy, iż na mocy silnego prawa wielkich liczb ciąg średnich częściowych $(\overline{\boldsymbol{X}}_n)$ ciągu zmiennych losowych (\boldsymbol{X}_n) i.i.d. z rozkładu $\boldsymbol{X} \sim \mathcal{D}$ jest zbieżny z prawdopodobieństwem 1 do wartości oczekiwanej $\mathbb{E}[\boldsymbol{X}]$ tj.

$$\Pr\left(\lim_{n\to\infty}\overline{\boldsymbol{X}}_n=\mathbb{E}[\boldsymbol{X}]\right)=1$$
.

Wartość oczekiwaną $\mathbb{E}[\boldsymbol{X}]$ możemy zatem przybliżyć średnią $\overline{\boldsymbol{X}}_n$ z dużej ilości próbek.

Pozostaje pytanie w jaki sposób generować próbki ze skomplikowanych rozkładów prawdopodobieństwa, których gęstości znamy jedynie z dokładnością do stałej normalizującej. Poniżej przedstawimy dwa algorytmy próbkowania: algorytm IS oraz Metropolisa–Hastingsa będący szczególną realizacją całej rodziny algorytmów próbkowania zwanych Markov Chain Monte Carlo (MCMC).

2.6.1 Algorytm Importance Sampling

Załóżmy, iż chcemy obliczyć wartość oczekiwaną pewnej funkcji zmiennej losowej \boldsymbol{x} względem skomplikowanego rozkładu prawdopodobieństwa $p(\boldsymbol{x})$, który znamy jedynie z dokładnością do stałej normalizującej

$$p(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{Z_p} \tilde{p}(\boldsymbol{x})$$

tj. szukamy

$$\mathbb{E}_p[f(\boldsymbol{x})] = \int f(\boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) \mathrm{d}^n \boldsymbol{x}.$$

Jeśli umiemy generować próbki x z innego (prostszego) rozkładu q(x) (np. wielowymiarowego rozkładu normalnego), który nazywamy rozkładem proponującym kandydatów (z ang. proposal distribution) to możemy zapisać

$$\mathbb{E}_{p}[f(\boldsymbol{x})] = \int_{\mathbb{R}^{n}} f(\boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) d^{n} \boldsymbol{x} = \int_{\mathbb{R}^{n}} f(\boldsymbol{x}) \frac{p(\boldsymbol{x})}{q(\boldsymbol{x})} q(\boldsymbol{x}) d^{n} \boldsymbol{x}$$
$$= \mathbb{E}_{q} \left[f(\boldsymbol{x}) \frac{p(\boldsymbol{x})}{q(\boldsymbol{x})} \right] = \frac{Z_{q}}{Z_{p}} \mathbb{E}_{q} \left[f(\boldsymbol{x}) \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{x})}{\tilde{q}(\boldsymbol{x})} \right].$$

Zakładamy tutaj, iż nośnik rozkładu p zawiera się w nośniku q tj. supp $p\subseteq$ supp q. Stosunek stałych Z_p/Z_q również możemy oszacować z próbek z q,

gdyż mamy

$$Z_p = \int_{\mathbb{R}^n} \tilde{p}(\boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{x} = Z_q \int_{\mathbb{R}^n} \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{x})}{\tilde{q}(\boldsymbol{x})} q(\boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{x} = Z_q \mathbb{E}_q \left[\frac{\tilde{p}(\boldsymbol{x})}{\tilde{q}(\boldsymbol{x})} \right],$$

skąd ostatecznie

$$\mathbb{E}_p[f(oldsymbol{x})] = rac{\mathbb{E}_q\left[f(oldsymbol{x})rac{ ilde{p}(oldsymbol{x})}{ ilde{q}(oldsymbol{x})}
ight]}{\mathbb{E}_q\left[rac{ ilde{p}(oldsymbol{x})}{ ilde{q}(oldsymbol{x})}
ight]} \ .$$

Jeśli z rozkładu q wygenerowaliśmy próbki $X = \{x_1, \ldots, x_m\}$ to na mocy silnego prawa wielkich liczb mamy

$$\boxed{ \mathbb{E}_p[f(\boldsymbol{x})] \approx \frac{\sum_{i=1}^m f(\boldsymbol{x}_i) \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{x}_i)}{\tilde{q}(\boldsymbol{x}_i)}}{\sum_{j=1}^m \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{x}_j)}{\tilde{q}(\boldsymbol{x}_j)}} = \sum_{i=1}^m \lambda_i f(\boldsymbol{x}_i),}$$

gdzie

$$\lambda_i = \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{x}_i)/\tilde{q}(\boldsymbol{x}_i)}{\sum_{j=1}^m \tilde{p}(\boldsymbol{x}_j)/\tilde{q}(\boldsymbol{x}_j)}.$$

Algorytm Importance Sampling jest prostym algorytmem Monte Carlo, który ma jeden zasadniczy problem. W jaki sposób mamy wybrać rozkład proponujący kandydatów q? Pewną odpowiedź na to pytanie sugeruje analiza wariancji statystyki

$$\overline{f}_m(\boldsymbol{x}_1,\ldots,\boldsymbol{x}_m) = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m \frac{f(\boldsymbol{x}_i)p(\boldsymbol{x}_i)}{q(\boldsymbol{x}_i)}$$

dla $x_i \sim q \text{ mamy}$

$$\mathbb{V}[\overline{f}_m] = \frac{1}{m} \mathbb{V}_q \left[f(\boldsymbol{x}) \frac{p(\boldsymbol{x})}{q(\boldsymbol{x})} \right] = \frac{1}{m} \int_{\mathbb{R}^n} \frac{(f(\boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) - \mu_f q(\boldsymbol{x}))^2}{q(\boldsymbol{x})} d^n \boldsymbol{x} .$$

Chcemy oczywiście, aby wariancja była jak najmniejsza, gdyż wówczas mała liczba próbek da dobre przybliżenie wartości oczekiwanej. Rozkład proponujący kandydatów powinien być zatem proporcjonalny do $f(\boldsymbol{x})p(\boldsymbol{x})$, co może być trudne do praktycznego zrealizowania.

2.6.2 Algorytm Metropolisa-Hastingsa

Cała klasa algorytmów próbkowania MCMC opiera się na idei wyrażenia generowania próbek jako ewolucji pewnego łańcucha Markowa.

Definicja 2.23 (Łańcucha Markowa). Łańcuchem Markowa nazwiemy ciąg zmiennych losowych (X_t) o wartościach w \mathbb{R}^n taki, że spełnione jest kryterium Markowa

$$\forall A \subset \mathbb{R}^n : \Pr(\boldsymbol{X}_t \in A \mid \boldsymbol{X}_{t-1} = \boldsymbol{x}_{t-1}, \dots, \boldsymbol{X}_0 = \boldsymbol{x}_0)$$
$$= \Pr(\boldsymbol{X}_t \in A \mid \boldsymbol{X}_{t-1} = \boldsymbol{x}_{t-1}).$$

Elementy ciągu nazywamy stanami łańcucha.

Dany łańcuch jest zadany jednoznacznie przez podanie gęstości prawdopodobieństwa przejścia łańcucha ze stanu $\boldsymbol{x} \to \boldsymbol{y}$, którą będziemy oznaczać przez $\pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x})$ (zakładamy, iż prawdopodobieństwo przejścia jest niezależne od chwili t – łańcuch taki nazywamy jednorodnym). Funkcja π spełnia oczywiście warunek unormowania

$$\int_{\mathbb{R}^n} \pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{y} = 1,$$

istotnie prawdopodobieństwo przejścia gdziekolwiek ze stanu \boldsymbol{x} jest równe 1. Będziemy zakładać dodatkowo, iż $\forall \boldsymbol{x}, \boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n : \pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) > 0$. Rozkład $p(\boldsymbol{x})$ łańcucha Markowa (tj. rozkład prawdopodobieństwa z którego losujemy stan łańcucha w danej chwili t) z daną funkcją przejścia π nazwiemy rozkładem stacjonarnym tego łańcucha jeśli

$$p(\boldsymbol{y}) = \int_{\mathbb{R}^n} \pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{x} .$$

Rozkład stacjonarny danego łańcucha oznaczymy przez $p^*(x)$. Zauważmy, iż jeśli stan początkowy łańcucha X_0 pochodzi z rozkładu stacjonarnego p^* to każdy kolejny stan X_t również pochodzi z rozkładu stacjonarnego. Jeśli z kolei stan początkowy pochodzi z jakiegoś innego rozkładu p_0 to rozkład łańcucha w chwili t jest dany przez relację rekurencyjną

$$p_t(\boldsymbol{y}) = \int_{\mathbb{R}^n} \pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) p_{t-1}(\boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{x} , \quad \text{dla } t > 1.$$

Rozkładem granicznym łańcucha Markowa nazwiemy granicę w sensie zbieżności punktowej

$$\lim_{t\to\infty}p_t(\boldsymbol{x}).$$

Przy podanych wyżej założeniach istnieje twierdzenie, które mówi iż taki łańcuch Markowa posiada jednoznaczny rozkład stacjonarny tożsamy z rozkładem granicznym. Ponadto warunkiem wystarczającym, aby dany rozkład $p(\boldsymbol{x})$ był rozkładem stacjonarnym łańcucha Markowa jest

$$\forall \boldsymbol{x}, \boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n : \pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) = \pi(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y}) p(\boldsymbol{y}),$$

co wynika z scałkowania powyższego równania

$$\int_{\mathbb{R}^n} \pi(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) p(\boldsymbol{x}) d^n \boldsymbol{x} = \int_{\mathbb{R}^n} \pi(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y}) p(\boldsymbol{y}) d^n \boldsymbol{x} = p(\boldsymbol{y}) \int_{\mathbb{R}^n} \pi(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y}) d^n \boldsymbol{x} = p(\boldsymbol{y}).$$

Kryterium to nazywamy <u>kryterium lokalnego balansu</u> (z ang. detailed balance condition).

Podstawowa idea wykorzystania łańcuchów Markowa do generowania próbek ze skomplikowanego rozkładu p jest więc następująca: tworzymy łańcuch Markowa, dla którego p jest rozkładem stacjonarnym, wówczas rozpoczynając w dowolnym dopuszczalnym stanie początkowym X_0 po wykonaniu dużej liczby kroków (etap ten nazywamy okresem przejściowym z ang. burn-in period) stan X_t (dla $t\gg 1$) tego łańcucha będzie w przybliżeniu pochodził z rozkładu granicznego p (nie jest jednak prosto stwierdzić po jak długim okresie przejściowym przybliżenie to jest wystarczająco dobre). Aby otrzymać z takiej procedury próbki prawdziwie i.i.d. każda z próbek musiałaby pochodzić z ponownego uruchomienia takiego łańcucha. Oczywiście jest to nieefektywne, więc w praktyce generujemy próbki z jednego łańcucha po prostu odrzucając pewne z nich tak aby uniknąć znaczących korelacji. Pozostaje pytanie jak skonstruować funkcję przejścia $\pi(y\mid x)$ dla danego rozkładu granicznego p(x). Podstawową konstrukcję podaje algorytm Metropolisa–Hastingsa.

Funkcja przejścia ma zatem postać

$$\pi_{\mathrm{MH}}(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) = q(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) r(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x}) \,.$$

Pozostaje tylko wykazać, iż spełnione jest kryterium lokalnego balansu. Istotnie mamy

$$\pi_{\mathrm{MH}}(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x})p(\boldsymbol{x}) = \min \left\{ q(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x})p(\boldsymbol{x}), q(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})p(\boldsymbol{y}) \right\}$$

$$\pi_{\mathrm{MH}}(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})p(\boldsymbol{y}) = \min \left\{ q(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})p(\boldsymbol{y}), q(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x})p(\boldsymbol{x}) \right\}$$

skąd $\pi_{\text{MH}}(\boldsymbol{y} \mid \boldsymbol{x})p(\boldsymbol{x}) = \pi_{\text{MH}}(\boldsymbol{x} \mid \boldsymbol{y})p(\boldsymbol{y})$. Zauważmy, iż nie musimy znać $p(\boldsymbol{x})$ z dokładnością do stałej normalizującej, gdyż

$$\frac{p(\boldsymbol{y})}{p(\boldsymbol{x})} = \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{y})/Z_p}{\tilde{p}(\boldsymbol{x})/Z_p} = \frac{\tilde{p}(\boldsymbol{y})}{\tilde{p}(\boldsymbol{x})}.$$

Poza algorytmem Metropolisa–Hastingsa jest wiele innych algorytmów z rodziny MCMC. Większość z nich implementuje konkretny sposób generowania (zostawiając resztę struktury) tak, aby zmniejszyć korelację po okresie przejściowym i przyspieszyć zbieżność. Standardowo wykorzystywanymi algorytmami z tej klasy są algorytmy HMC (Hamiltonian Monte Carlo) oraz NUTS (No U-Turn Sampler).

2.7 Estymator jądrowy gęstości

W poprzednim paragrafie opisaliśmy w jaki sposób mając (nieznormalizowaną) funkcję gęstości prawdopodobieństwa $\tilde{p}(\boldsymbol{x})$ generować algorytmicznie próbki z opisanego przez nią rozkładu. Teraz zajmiemy się problemem odwrotnym tj. mając realizację prostej próby losowej z pewnego rozkładu chcemy znaleźć funkcję $\hat{p}(\boldsymbol{x})$, która estymuje gęstość rozkładu prawdopodobieństwa, z którego pochodzą próbki. Opiszemy tutaj jedną z najprostszych metod zwaną estymatorem jądrowym (z ang. Kernel Density Estimator, KDE). Estymatorem jądrowym gęstości funkcji p nazywamy funkcję

$$\hat{p}(\boldsymbol{x}) := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} K_{\boldsymbol{H}}(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}_i),$$

gdzie H jest symetryczną i dodatnio określoną macierzą zwaną bandwidth matrix, funkcja K_H ma postać

$$K_{\boldsymbol{H}}(\boldsymbol{x}) = (\det \boldsymbol{H})^{-1/2} K(\boldsymbol{H}^{-1/2} \boldsymbol{x}),$$

gdzie funkcja K zwana jądrem (z ang. kernel) jest gęstością prawdopodobieństwa pewnego sferycznie symetrycznego rozkładu wielowymiarowego. Wybór funkcji K nie jest kluczowy ze statystycznego punktu widzenia,

więc możemy bez problemu założyć, iż jest to gęstość wielowymiarowego rozkładu normalnego, tj.

$$K_{\boldsymbol{H}}(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{\sqrt{(2\pi)^m \det \boldsymbol{H}}} \exp\left(-\frac{1}{2}\boldsymbol{x}^T \boldsymbol{H}^{-1} \boldsymbol{x}\right),$$

gdzie zakładamy $x \in \mathbb{R}^m$. Większym problemem w przypadku KDE jest wybór odpowiedniego parametru H. Jednym z prostszych wyborów w przypadku estymatora

$$\hat{p}(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{n\sqrt{(2\pi)^m \det \boldsymbol{H}}} \sum_{i=1}^n \exp\left(-\frac{1}{2}(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}_i)^T \boldsymbol{H}^{-1}(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}_i)\right)$$

jest tzw.
 reguła Silvermana, która podaje następujący przepis na macier
z \boldsymbol{H}

$$H^{ij} = 0, \quad \sqrt{H^{ii}} = \left(\frac{4}{4+m}\right)^{\frac{1}{m+4}} n^{\frac{-1}{m+4}} \sigma_i,$$

gdzie σ_i jest estymatorem wariancji i-tej współrzędnej zmiennej \boldsymbol{X} . Inną możliwością jest tzw. reguła Scotta

$$\mathbf{H}^{ij} = 0$$
, $\sqrt{\mathbf{H}^{ii}} = n^{\frac{-1}{m+4}} \sigma_i$.

KDE w praktycznych zastosowaniach często przyspiesza się za pomocą odpowiednich struktur danych do wyszukiwania najbliższych sąsiadów w przestrzeni \mathbb{R}^m , tj. zamiast sumować przyczynki od wszystkich punktów \boldsymbol{x}_i dla danego \boldsymbol{x} , znajdujemy jego k najbliższych sąsiadów \boldsymbol{x} ze zbioru $\{\boldsymbol{x}_i\}_{i=1}^n$ stosując np. ANN i obliczamy przyczynki do $\hat{p}(\boldsymbol{x})$ tylko od nich.

3 Podstawy statystycznego uczenia maszynowego

Przechodzimy teraz do zagadnień uczenia maszynowego, w których wykorzystamy przedstawioną wcześniej teorię rachunku prawdopodobieństwa (w szczególności teorię zmiennych losowych) oraz wnioskowania statystycznego.

3.1 Regresja liniowa

Rozpatrujemy teraz zagadnienie regresji tj. predykcji ciągłej wartości $y \in \mathbb{R}$ w zależności od wektora cech x. Zakładamy ponadto prosty model liniowy,

tj. nasze predykcje będą miały postać

$$\phi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w}) = \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x}$$

dla pewnych estymowanych parametrów \boldsymbol{w} . Zauważmy, iż taka postać modelu ϕ uwzględnia człon stały poprzez transformację $\boldsymbol{x} \leftarrow \begin{bmatrix} \boldsymbol{x}^T & 1 \end{bmatrix}^T$. W przypadku regresji liniowej parametry estymujemy za pomocą metody MLE dla następującego modelu statystycznego

$$y(\mathbf{x}) \mid \mathbf{w} \sim \mathcal{N}(\phi(\mathbf{x}; \mathbf{w}), \sigma^2)$$
.

Niech $\mathcal{X} = \{y_i(\boldsymbol{x}_i)\}_{i=1}^n$ będzie naszym zbiorem obserwacji i.i.d. Wiarygodność ma zatem postać

$$\mathcal{L}(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = \frac{1}{(2\pi\sigma^2)^{n/2}} \prod_{i=1}^{n} \exp\left(-\frac{1}{2\sigma^2} \left[y_i - \phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})\right]^2\right).$$

Zanegowana logarytmiczna funkcja wiarygodności (funkcjonał kosztu) ma zatem postać

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} [y_i - \phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})]^2,$$

gdzie pominęliśmy multiplikatywne i addytywne człony stałe, gdyż nie wpływają one na zagadnienie optymalizacji. Minimalizując funkcję L względem \boldsymbol{w} otrzymamy estymatę MLE tych parametrów. Otrzymana funkcja L ma postać formy kwadratowej, a otrzymany problem optymalizacyjny nazywamy metodą najmniejszych kwadratów (z ang. Ordinary Least Squares, OLS). Wprowadźmy macierz $\boldsymbol{X}^{ij} := \boldsymbol{x}_i^j$ oraz wektory $\boldsymbol{y}^i = y_i$, $\boldsymbol{\phi}^i = \phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w}) = \sum_j \boldsymbol{X}^{ij} \boldsymbol{w}^j$. Wówczas możemy zapisać funkcję kosztu jako

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} (\boldsymbol{y}^{i} - \boldsymbol{\phi}^{i}(\boldsymbol{X}; \boldsymbol{w}))^{2}$$
,

skad

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{w}^a} = \sum_b \frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{\phi}^b} \frac{\partial \boldsymbol{\phi}^b}{\partial \boldsymbol{w}^a}.$$

Jednocześnie

$$rac{\partial L}{\partial oldsymbol{\phi}^b} = oldsymbol{y}^b - oldsymbol{\phi}^b \,, \quad rac{\partial oldsymbol{\phi}^b}{\partial oldsymbol{w}^a} = oldsymbol{X}^{ba} \,,$$

skąd

$$rac{\partial L}{\partial oldsymbol{w}^a} = \sum_b oldsymbol{X}^{ba} (oldsymbol{y}^b - oldsymbol{\phi}^b) \,,$$

co możemy zapisać w kompaktowej formie macierzowej

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{w}} = \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \boldsymbol{\phi}) = \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{y} - \boldsymbol{X} \boldsymbol{w}).$$

Przyrównując powyższe równanie do 0 otrzymujemy następujący wzór na estymatę MLE parametrów \boldsymbol{w}

$$oldsymbol{w}_{ ext{MLE}} = \left(oldsymbol{X}^T oldsymbol{X}
ight)^{-1} oldsymbol{X}^T oldsymbol{y} = oldsymbol{X}^+ oldsymbol{y} \, ,$$

gdzie X^+ oznacza pseudoodwrotność Moore'a–Penrose'a, którą można efektywnie obliczyć korzystajac z rozkładu SVD macierzy X.

3.2 Regularyzacja

Regularyzacją nazywamy proces polegający na wprowadzeniu ad hoc do zagadnienia optymalizacji dodatkowych członów tak, aby rozwiązanie było regularne (prostsze, nieosobliwe, jednoznaczne). W przypadku funkcji kosztu L najczęściej dodajemy człon penalizujący rozwiązania o dużej normie estymowanego parametru tj. człon postaci $\lambda \|\boldsymbol{w}\|$ dla pewnej normy $\|\cdot\|$ i hiperparametru λ zwanego siłą regularyzacji. W kontekście bayesowskim regularyzację można również rozumieć jako użycie estymacji MAP zamiast MLE dla odpowiednio dobranego priora nad estymowanymi parametrami.

Jeśli dla modelu regresji liniowej jako człon regularyzujący przyjmiemy $\lambda \| \boldsymbol{w} \|_2^2$, tj. kwadrat normy L2 wektora estymowanych parametrów, to otrzymana funkcja kosztu ma postać

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} [y_i - \phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})]^2 + \lambda \|\boldsymbol{w}\|_2^2.$$

Analogiczną postać można otrzymać rozważając estymatę MAP dla identycznego modelu statystycznego z priorem na wartości parametrów \boldsymbol{w} będącym rozkładem normalnym $\mathcal{N}(0,\tau^2\mathbf{1})$ dla odpowiednio dobranego τ . Dla powyższej funkcji kosztu możemy bez problemu wyznaczyć wartość \boldsymbol{w} , która ją minimalizuje. Istotnie korzystając z wyników dla modelu regresji liniowej mamy

$$oldsymbol{w}_{ ext{MAP}} = \left(\lambda oldsymbol{1} + oldsymbol{X}^T oldsymbol{X}
ight)^{-1} oldsymbol{X}^T oldsymbol{y} \, ,$$

Zagadnienie minimalizacji funkcji kosztu będącej formą kwadratową z dodanym członem regularyzującym w postaci normy L2 wektora nazywamy regresją grzbietową (z ang. *ridge regression*).

Innym przykładem regularyzacji jest tzw. regularyzacja L1, która polega na dodaniu do funkcji kosztu członu postaci $\lambda \sum_{j=1}^d |\boldsymbol{w}^j|$ tj. normy L1 wektora wag. Zagadnie optymalizacji formy kwadratowej z członem regularyzującym L1 nazywamy regresją LASSO. W takim przypadku nie da się prosto analitycznie znaleźć estymaty punktowej MAP i trzeba używać algorytmów optymalizacji numerycznej. W ogólności można połączyć regularyzacje L1 i L2 tj. rozważać zregularyzowaną funkcję kosztu postaci

$$L(\mathcal{X}; \mathbf{w}) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} [y_i - \phi(\mathbf{x}_i; \mathbf{w})]^2 + \lambda_1 ||\mathbf{w}||_1 + \lambda_2 ||\mathbf{w}||_2^2.$$

Zagadnienie minimalizacji takiej funkcji kosztu nazywamy ElasticNet i tak jak w przypadku LASSO musimy korzystać z algorytmów optymalizacji numerycznej. Często wykorzystuje się tutaj algorytmy bezgradientowe np. coordinate descent.

3.3 Regresja kwantylowa

Zastanówmy się wpierw na czym tak naprawdę polega modelowanie rozkładu warunkowego $y(x) \mid w$ za pomocą określonego rozkładu prawdopodobieństwa. Na pierwszy rzut oka może się wydawać, iż takie podejście wprowadza bardzo silne założenia, a co za tym idzie ograniczenia w stosowaniu naszego modelu. Zauważmy jednak, iż w przypadku podejścia typu likelihood rozkład jest niejako wybierany w taki sposób, aby jego parametry były użyteczne. Istotnie w przypadku regresji zwykle nie ma jak zweryfikować rzeczywistego rozkładu y(x), gdyż mamy tylko po jednej wartości y dla danego x. Modelując y(x) rozkładem normalnym chodzi nam zatem raczej o to, że w takim modelu chcemy znaleźć parametr (prostą) taką, że masa prawdopodobieństwa punktów po obu stronach prostej jest jednakowa i większość masy jest zgromadzona w bliskiej odległości od prostej (wynika to z kształtu rozkładu normalnego, który nie posiada tzw. ciężkich ogonów)

W takim ujęciu możemy zakładać różne inne rozkłady na y(x) jeśli interesują nas proste, które inaczej mają rozdzielać masę prawdopodobieństwa między punkty lub też dopuszczać obserwacje leżące daleko od prostej regresji. Problemem w przypadku rozkładu normalnego jest jego czułość na wartości odstające, gdyż w rozkładzie normalnym ogony tego rozkładu mają stosunkowo niewielką masę prawdopodobieństwa. Chcielibyśmy zatem rozkład z ciężkimi ogonami (z ang. heavy tails). Dodatkowo chcielibyśmy mieć

rozkład, który pozwala znaleźć prostą, która nie rozkłada masy po równo, ale np. tak, że 90% masy prawdopodobieństwa jest pod nią. Oba te problemy możemy rozwiązać modelując rozkład y(x) przez tzw. asymetryczny rozkład Laplace'a (z ang. Asymmetric Laplace Distribution, \overline{ALD}).

Definicja 3.1 (Asymetrycznego rozkładu Laplace'a). Mówimy, iż zmienna losowa rzeczywista X ma asymetryczny rozkład Laplace'a, tzn. $X \sim \text{ALD}(m, \lambda, q)$ jeśli jej gęstość wyraża się wzorem

$$p(x; m, \lambda, q) = \frac{q(1-q)}{\lambda} \begin{cases} e^{-\frac{q-1}{\lambda}(x-m)}, & x \leq m \\ e^{-\frac{q}{\lambda}(x-m)}, & x \geq m \end{cases}.$$

Zauważmy, że dystrybuanta rozkładu ALD ma postać

$$F(x; m, \lambda, q) = \begin{cases} q e^{\frac{1-q}{\lambda}(x-m)}, & x \le m \\ 1 - (1-q)e^{-\frac{q}{\lambda}(x-m)}, & x \ge m \end{cases}$$

zatem parametr q określa rząd kwantyla m. W przypadku regresji możemy zatem modelować wartość y(x) przez rozkład ALD dla ustalonego q postaci

$$y(\mathbf{x}) \mid \mathbf{w}, \lambda \sim \text{ALD}(\phi(\mathbf{x}; \mathbf{w}), \lambda, q),$$

gdzie λ pełni podobną rolę jak σ w przypadku rozkładu normalnego. Widzimy wówczas, iż estymacja MLE w daje prostą regresji taką, że ułamek 1-q masy prawdopodobieństwa znajduje się pod prostą (estymujemy zatem warunkowy kwantyl rzędu q). Zanegowana logarytmiczna funkcja wiarygodności (inaczej funkcja kosztu) dla modelu ALD ma postać

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}, \lambda) = \sum_{i=1}^{n} [(q-1)r_i\theta(-r_i) + qr_i\theta(r_i)],$$

gdzie

$$r_i := y_i - \phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})$$

są tzw. <u>rezyduami</u>, a θ oznacza funkcję skokową Heaviside'a. Taką funkcję kosztu nazywamy <u>pinball loss</u>, a otrzymane zagadnienie optymalizacji – regresją kwantylową. Modelowanie y(x) za pomocą rozkładu ALD pozwala nam w prosty i "robust" sposób znaleźć niepewność naszych predykcji punktowych, tj. dla danego zagadnienia dopasowujemy trzy modele oparte na ALD dla q=0.5 (estymacja punktowa, mediana, odporna na outliery)

oraz np. q=0.1 i q=0.9 będące oszacowaniem niepewności punktowej estymaty. Minimalizację powyższej funkcji kosztu można przedstawić jako zagadnienie programowania liniowego i efektywnie rozwiązać korzystając z odpowiednich solverów. Można również dodać człon regularyzujący w postaci normy L1 wektora estymowanych parametrów.

3.4 Procesy gaussowskie

Jak już wspomnieliśmy macierz kowariancji n-wymiarowej zmiennej losowej x o wartości oczekiwanej μ jest zdefiniowana jako

$$\mathbf{\Sigma} = \mathbb{E}\left[(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})(\mathbf{x} - \boldsymbol{\mu})^T
ight] .$$

Wiemy również, iż macierz ta jest nieujemnie określona. Pokażemy teraz, iż dla każdej nieujemnie określonej macierzy symetrycznej \boldsymbol{K} wymiaru $n \times n$ istnieje n—wymiarowa zmienna losowa o wielowymiarowym rozkładzie normalnym, dla której \boldsymbol{K} jest macierzą kowariancji. Istotnie dla każdej nieujemnie określonej macierzy symetrycznej istnieje macierz \boldsymbol{L} taka, że

$$K = LL^T$$
.

jest to tzw. dekompozycja Choleskiego. Niech $z \sim \mathcal{N}(\mathbf{0},\mathbf{1})$, wówczas zmienna losowa Lz ma rozkład o zerowej wartości oczekiwanej i macierzy kowariancji

$$\mathbb{E}\left[(\boldsymbol{L}\boldsymbol{z})(\boldsymbol{L}\boldsymbol{z})^T\right] = \mathbb{E}\left[\boldsymbol{L}\boldsymbol{z}\boldsymbol{z}^T\boldsymbol{L}^T\right] = \boldsymbol{L}\mathbb{E}[\boldsymbol{z}\boldsymbol{z}^T]\boldsymbol{L}^T = \boldsymbol{L}\boldsymbol{1}\boldsymbol{L}^T = \boldsymbol{K}\,.$$

Powyższe własności wskazują, iż macierze kowariancji można w pewnym sensie utożsamiać z nieujemnie określonymi macierzami symetrycznymi.

Definicja 3.2 (Funkcji kowariancji). Funkcję $k : \mathbb{R}^n \times \mathbb{R}^n \mapsto \mathbb{R}$ taką, że $\forall m \in \mathbb{N} : \forall X = \{x_1, \dots, x_m\} \subset \mathbb{R}^n$ macierz

$$k(X,X) = \begin{bmatrix} k(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_1) & k(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2) & \cdots & k(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_m) \\ k(\mathbf{x}_2, \mathbf{x}_1) & k(\mathbf{x}_2, \mathbf{x}_2) & \cdots & k(\mathbf{x}_2, \mathbf{x}_m) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ k(\mathbf{x}_m, \mathbf{x}_1) & k(\mathbf{x}_m, \mathbf{x}_2) & \cdots & k(\mathbf{x}_m, \mathbf{x}_m) \end{bmatrix}$$

jest dodatnio określoną macierzą symetryczną nazywamy funkcją kowariancji, jądrem dodatnio określonym (z ang. positive definite kernel) lub jądrem Mercera.

Dla dwóch zbiorów punktów $X = \{x_1, \dots, x_m\} \subset \mathbb{R}^n$ i $Y = \{y_1, \dots, y_s\} \subset \mathbb{R}^n$ i funkcji kowariancji k wprowadzimy oznaczenie

$$k(X,Y) := \begin{bmatrix} k(\boldsymbol{x}_1,\boldsymbol{y}_1) & k(\boldsymbol{x}_1,\boldsymbol{y}_2) & \cdots & k(\boldsymbol{x}_1,\boldsymbol{y}_s) \\ k(\boldsymbol{x}_2,\boldsymbol{y}_1) & k(\boldsymbol{x}_2,\boldsymbol{y}_2) & \cdots & k(\boldsymbol{x}_2,\boldsymbol{y}_s) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ k(\boldsymbol{x}_m,\boldsymbol{y}_1) & k(\boldsymbol{x}_m,\boldsymbol{y}_2) & \cdots & k(\boldsymbol{x}_m,\boldsymbol{y}_s) \end{bmatrix}.$$

Poniżej podajemy kilka przykładów funkcji kowariancji

• Gaussian kernel dla normy $\|\cdot\|$ i hiper-parametrów a, l (amplituda i skala długości)

$$k(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = a^2 \exp \left\{ -\frac{1}{2l^2} \|\boldsymbol{x} - \boldsymbol{y}\|^2 \right\}$$

• Periodic kernel dla normy $\|\cdot\|$ i hiper-parametrów a,l,p (amplituda, skala długości, okres zmienności)

$$k(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = a^2 \exp \left\{ -\frac{2}{l^2} \sin^2 \left(\frac{\pi}{p} || \boldsymbol{x} - \boldsymbol{y} || \right) \right\}$$

- White noise kernel dla hiper-parametru σ

$$k(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = \sigma^2 \delta_{\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}}$$

• Matérn kernel dla normy $\|\cdot\|$ i hiper-parametrów a,l,ν (amplituda, skala długości, regularność)

$$k(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) = a^2 \frac{2^{1-\nu}}{\Gamma(\nu)} \left(\frac{\sqrt{2\nu}}{l} \|\boldsymbol{x} - \boldsymbol{y}\| \right)^{\nu} K_{\nu} \left(\frac{\sqrt{2\nu}}{l} \|\boldsymbol{x} - \boldsymbol{y}\| \right),$$

gdzie $\Gamma(x)$ to funkcja gamma Eulera, a $K_{\nu}(x)$ to zmodyfikowana funkcja Bessela 2-go rodzaju rzędu ν .

Twierdzenie 3.1 (Własności funkcji kowariancji). Suma lub iloczyn dwóch funkcji kowariancji oraz złożenie funkcji kowariancji z wielomianem o nieujemnych współczynnikach jest również funkcją kowariancji.

Definicja 3.3 (Procesu gaussowskiego). Procesem Gaussowskim (z ang. *Gaussian Process*) nazywamy rodzinę skalarnych zmiennych losowych indeksowanych przez punkty $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$

$$\mathcal{GP} = \{ f_{\boldsymbol{x}} \mid \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n \}$$

taką że każdy skończony podzbiór \mathcal{GP} ma łącznie wielowymiarowy rozkład normalny tj. dla dowolnego zbioru $X = \{x_1, \dots, x_m\} \subset \mathbb{R}^n$ zachodzi

 $egin{bmatrix} f_{oldsymbol{x}_m} \ \vdots \ f_{oldsymbol{x}_m} \end{bmatrix} \sim \mathcal{N}(oldsymbol{\mu}_X, oldsymbol{\Sigma}_X) \,.$

Zauważmy, iż proces Gaussowski możemy jednoznacznie zdefiniować podając przepisy na parametry μ_X i Σ_X dla dowolnego zbioru X. W praktyce często przyjmujemy $\mu_X = \mathbf{0}$, natomiast przepisem na macierz kowariancji może być zdefiniowana wyżej funkcja kowariancji k(X,X) tj.

$$\begin{bmatrix} f_{\boldsymbol{x}_1} \\ \vdots \\ f_{\boldsymbol{x}_m} \end{bmatrix} \sim \mathcal{N}(\boldsymbol{0}, k(X, X)).$$

Process Gaussowski daje nam w praktyce rozkład prawdopodobieństwa nad funkcjami $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$, których charakter jest określony przez jądro k (np. funkcja gładka dla jądra Gaussowskiego, okresowa dla jądra periodycznego, itp.). Zauważmy, że nie wnioskujemy tu o parametrach konkretnej rodziny funkcji (jak w przypadku regresji liniowej); interesuje nas jedynie rozkład predykcyjny. Załóżmy, iż w dokładnie znanych przez nas punktach $X = \{x_1, x_2, \dots, x_m\}$ zaobserwowaliśmy wartości pewnej funkcji, o których zakładamy, iż pochodzą z procesu Gaussowskiego zadanego jądrem k, które wyraża nasze założenia a priori co do charakteru badanej funkcji

$$m{f}_X = egin{bmatrix} f_{m{x}_1} \ dots \ f_{m{x}_m} \end{bmatrix} \sim \mathcal{N}(m{0}, k(X, X)) \, .$$

Powiedzmy, iż chcemy znać wartości f_Y tej funkcji w zadanych punktach $Y = \{y_1, y_2, \dots, y_s\}$. Ponieważ założyliśmy, iż wartości funkcji pochodzą z procesu Gaussowskiego, więc rozkład łączny f_X i f_Y jest rozkładem nor-

malnym

$$\begin{bmatrix} \boldsymbol{f}_X \\ \boldsymbol{f}_Y \end{bmatrix} \sim \mathcal{N} \left(\boldsymbol{0}, \begin{bmatrix} k(X,X) & k(X,Y) \\ k(Y,X) & k(Y,Y) \end{bmatrix} \right) \,.$$

Zauważmy, iż z twierdzenia o własnościach niezdegenerowanego rozkładu normalnego wnioskujemy, iż warunkowy $f_Y \mid f_X$ jest również rozkładem normalnym o parametrach

$$\mu = k(Y, X)k^{-1}(X, X)f_X$$

 $\Sigma = k(Y, Y) - k(Y, X)k^{-1}(X, X)k(X, Y)$

Dodatkową niepewność związaną z pomiarem wartości f_X możemy uchwycić zmieniając postać jądra

$$k(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) \leftarrow k(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}) + \mathcal{I}_X(\boldsymbol{x}) \sigma^2 \delta_{\boldsymbol{x}, \boldsymbol{y}}$$

gdzie σ jest hiper-parametrem określającym precyzję pomiaru. Oczywiście k jest dalej funkcją kowariancji, gdyż takie podstawienie powoduje jedynie dodanie dodatnich członów do pewnych elementów diagonalnych macierzy kowariancji, więc macierz ta jest nadal symetryczna i dodatnio określona. Wówczas rozkład predykcyjny ma parametry

$$\begin{bmatrix} \boldsymbol{\mu} = k(Y, X) \left[k(X, X) + \sigma^2 \mathbf{1} \right]^{-1} \boldsymbol{f}_X \\ \boldsymbol{\Sigma} = k(Y, Y) - k(Y, X) \left[k(X, X) + \sigma^2 \mathbf{1} \right]^{-1} k(X, Y) \end{bmatrix}$$

3.5 Naiwny klasyfikator bayesowski

Przechodzimy teraz do zagadnienia klasyfikacji, tj. predykcji zmiennej t pochodzącej ze skończonego zbioru kategorii (inaczej klas) dla danego wektora cech \boldsymbol{x} . Będziemy rozważać jedynie modele probabilistyczne, których wyjściem jest zbiór prawdopodobieństw $p_i(\boldsymbol{x})$ dla $i=1,\ldots,k$, gdzie k jest liczbą klas, a $p_i(\boldsymbol{x})$ określa prawdopodobieństwo, iż prawidłową klasą dla wektora \boldsymbol{x} jest i-ta klasa. Oczywiście musi zachodzić

$$\sum_{j} p_j(\boldsymbol{x}) = 1$$

dla dowolnego \boldsymbol{x} . Przewidywaną klasą zostaje następnie ta z największym prawdopodobieństwem. W przypadku klasyfikacji binarnej są natomiast możliwe inne reguły, np. przewidywaną klasą jest 0 jeśli $p_0 \geq p_{\text{threshold}}$ dla pewnego ustalonego progu niekoniecznie równego 0.5.

Pierwszym modelem, który rozważymy będzie bardzo prosty model bayesowski. Korzystając z twierdzenia Bayesa możemy zapisać

$$p_i(\mathbf{x}) = p(c_i \mid \mathbf{x}) = \frac{p(\mathbf{x} \mid c_i)p(c_i)}{\sum_j p(\mathbf{x} \mid c_j)p(c_j)}.$$

Jeśli $\mathcal{X} = \{t_i(\boldsymbol{x}_i)\}_{i=1}^n$ oznacza nasz zbiór obserwacji i.i.d. to gęstości prawdopodobieństwa $p(\boldsymbol{x} \mid c_i)$ i $p(c_i)$ możemy oszacować z danych \mathcal{X} . W przypadku drugiego członu możemy go prosto oszacować jako

$$p(c_i) = \frac{|\{t \mid t = c_i, t \in \mathcal{X}\}|}{|\mathcal{X}|}.$$

W przypadku pierwszego członu sytuacja jest bardziej skomplikowana. Możemy założyć pewien rozkład parametryczny dla rozkładu warunkowego $p(\boldsymbol{x}\mid c_i)$ dla każdej klasy i następnie oszacować parametry tego rozkładu z danych. Możemy również wykorzystać KDE i estymować rozkłady w sposób nieparametryczny. Oba te podejścia mają jednak problem związany z tzw. klątwą wymiaru (z ang. curse of dimensionality). Istotnie przestrzenie o dużej liczbie wymiarów są bardzo "puste", tj. aby wyczerpująco wypróbkować taką przestrzeń potrzebujemy wykładniczo wielu punktów. Jedną z możliwości poradzenia sobie z klątwą jest wprowadzenie naiwnego założenia o warunkowej niezależności cech w wektorze $\boldsymbol{x} = \begin{bmatrix} x_1, \dots, x_d \end{bmatrix}^T$. Wówczas gęstości prawdopodobieństw $p(\boldsymbol{x}\mid c_i)$ można zapisać jako

$$p(x \mid c_i) = p(x_1, ..., x_d \mid c_i) = \prod_{j=1}^d p(x_j \mid c_i).$$

Teraz estymacja rozkładów warunkowych $p(x_j \mid c_i)$ dla każdej z klasy jest o wiele prostsza i możemy wykorzystać jedno ze wspomnianych podejść, tj. albo estymację parametrów pewnego rozkładu, albo KDE. Przewidywaną klasą dla wektora cech zostaje wiec

$$t(\boldsymbol{x}) = \arg\max_{c_i \in \{c_1, ..., c_k\}} p_i(\boldsymbol{x}) = \arg\max_{c_i \in \{c_1, ..., c_k\}} p(c_i) \prod_{j=1}^d p(\boldsymbol{x}^j \mid c_i).$$

3.6 Klasyfikator najbliższych sąsiadów

Klasyfikator najbliższych sąsiadów (z ang. k Nearest Neighbors) jest jednym z najprostszych klasyfikatorów, w którym prawdopodobieństwo $p_i(\boldsymbol{x})$ jest dane wzorem

$$p_i(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{\kappa} \sum_{\boldsymbol{x}' \in N(\boldsymbol{x}; \kappa, d)} [t(\boldsymbol{x}') = c_i],$$

gdzie $N(\boldsymbol{x};\kappa,d)$ jest zbiorem κ najbliższych sąsiadów punktu \boldsymbol{x} ze zbioru obserwacji \mathcal{X} względem ustalonej metryki, półmetryki lub podobieństwa d, a $[\cdot]$ oznacza nawias Iversona. Metodę najbliższych sąsiadów można również wykorzystać do regresji, gdzie zamiast sumowania wartości nawiasów Iversona, sumujemy wartości zmiennej objaśnianej dla sąsiadów punktu \boldsymbol{x} ze zbioru \mathcal{X} (powoduje to, że model taki potrafi tylko interpolować wartości, więc nie jest dobrym modelem dla regresji).

Klasyfikator kNN jest bardzo elastycznym modelem z nieliniową granicą decyzyjną. Jakość klasyfikacji silnie zależy od lokalnej gęstości punktów w przestrzeni oraz wybranej wartości κ , będącej hiperparametrem tego modelu. Ogólnie małe κ powoduje, że kNN ma duży variance i dość "poszarpaną" granicę decyzyjną, natomiast duże κ powoduje, że kNN ma duży bias i "gładką" granicę decyzyjną. Typowo wykorzystywane funkcje d to metryka euklidesowa, półmetryka euklidesowa, metryka Manhattan i podobieństwo cosinusowe.

Jedną z modyfikacji klasyfikatora kNN, który może polepszyć wyniki w przypadku, gdy w naszej przestrzeni istnieją obszary, w których mamy małą gęstość punktów ze zbioru $\mathcal X$ jest ważenie sąsiadów, które polega na tym, iż prawdopodobieństwa danej klasy wśród κ sąsiadów obliczamy teraz jako średnią ważoną, gdzie wagą jest odwrotność odległości danego sąsiada od nowego wektora cech w(x, x') = 1/d(x, x'), tj.

$$p_i(\boldsymbol{x}) = \frac{\sum_{\boldsymbol{x'} \in N(\boldsymbol{x}; \kappa, d)} w(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{x'}) [t(\boldsymbol{x'}) = c_i]}{\sum_{\boldsymbol{x'} \in N(\boldsymbol{x}; \kappa, d)} w(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{x'})}.$$

W przypadku naiwnego kNN podczas treningu zapamiętujemy jedynie zbiór $\mathcal X$ natomiast naiwna implementacja predykcji ma złożoność czasową $O(\kappa nm)$, gdzie m jest wymiarem wektora cech, przy założeniu, że złożoność obliczenia funkcji d dla pary punktów ma złożoność O(m). Jest to nieakceptowalna złożoność, gdyż zwykle chcemy używać klasyfikatora kNN do setek milionów punktów. Dwa podejścia, które stosuje się zwykle do rozwiązania tego problemu to:

- zbudowanie odpowiedniej struktury danych w fazie treningu, aby w
 czasie predykcji można było szybciej znajdywać najbliższych sąsiadów
 (np. k-d tree, ball tree);
- wykorzystanie algorytmów aproksymacyjnych (z ang. Approximate Nearest Neighbors, ANN) do znajdowania sąsiadów, którzy niekoniecznie naprawdę są najbliżsi, ale aproksymacja jest wystarczająco dobra do praktycznych zastosowań.

Obecnie to drugie podejście jest dominujące i wykorzystywane na przykład w przypadku dużych modeli językowych do wyszukiwania kontekstów dla danych zapytań (z ang. Retrieval Augmented Generation).

3.7 Regresja logistyczna

Rozpatrzymy teraz problem klasyfikacji binarnej z perspektywy estymacji MLE parametrów. Niech $\mathcal{X} = \{t_i(\boldsymbol{x}_i)\}_{i=1}^n$ będzie zbiorem obserwacji i.i.d., gdzie zakładamy, iż $t \in \{0,1\}$. Jako model statystyczny przyjmiemy, iż klasa $t(\boldsymbol{x})$ pochodzi z rozkładu Bernoulliego z parametrem $\pi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w})$ (prawdopodobieństwem klasy pozytywnej, zwanym również funkcją wiążącą, z ang. link function) zależnym od estymowanych parametrów \boldsymbol{w}

$$t(\boldsymbol{x}) \mid \boldsymbol{w} \sim \mathrm{Ber}(\pi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w}))$$
.

W przypadku regresji logistycznej jako funkcję $\pi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w})$ przyjmiemy $\sigma(\phi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w}))$, gdzie

$$\sigma(z) = \frac{1}{1 + e^{-z}}$$

to tzw. funkcja logistyczna (będąca szczególnym przypadkiem funkcji sigmoidalnej), natomiast $\phi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w})$ może być dowolną funkcją wykorzystywaną do zagadnienia regresji. W przypadku regresji logistycznej przyjmujemy prosty model liniowy

$$\phi(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w}) = \boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x}$$
.

Ponownie zauważmy, iż taka postać uwzględnia człon stały poprzez podstawienie $\boldsymbol{x} \leftarrow \begin{bmatrix} \boldsymbol{x}^T & 1 \end{bmatrix}^T$. Funkcja wiarygodności dla powyższego modelu statystycznego ma postać

$$\mathcal{L}(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = \prod_{i=1}^{n} \pi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})^{t_i} (1 - \pi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w}))^{1-t_i},$$

skąd funkcja kosztu

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = -\sum_{i=1}^{n} \left[t_i \log \pi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w}) + (1 - t_i) \log(1 - \pi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})) \right]$$
$$= -\sum_{i=1}^{n} \left[t_i \log \sigma(\phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w})) + (1 - t_i) \log(1 - \sigma(\phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w}))) \right]$$

Taką funkcję kosztu nazywamy entropią krzyżową (z ang. cross-entropy function). Niestety dla takiej postaci funkcji kosztu nie można znaleźć minimum w postaci analitycznej, dlatego musimy wykorzystywać algorytmy

optymalizacji numerycznej, które najczęściej wykorzystują pierwsze pochodne funkcji kosztu po parametrach. Wyznaczymy więc jeszcze pochodną funkcji L po parametrach \boldsymbol{w} . Wprowadzając macierz $\boldsymbol{X}^{ij} = \boldsymbol{x}_i^j$ oraz wektory $\boldsymbol{t}^i = t_i, \ \boldsymbol{\phi}^i = \phi(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{w}) = \sum_j \boldsymbol{X}^{ij} \boldsymbol{w}^j, \ \boldsymbol{\sigma}^i = \sigma(\boldsymbol{\phi}^i)$ możemy zapisać

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{w}) = -\sum_{i=1}^{n} \left[\boldsymbol{t}^{i} \log \boldsymbol{\sigma}^{i} + (1 - \boldsymbol{t}^{i}) \log (1 - \boldsymbol{\sigma}^{i}) \right].$$

W takim razie mamy

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{\phi}^a} = \sum_b \frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{\sigma}^b} \frac{\partial \boldsymbol{\sigma}^b}{\partial \boldsymbol{\phi}^a},$$

gdzie

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{\sigma}^b} = -\sum_i \left[\frac{\boldsymbol{t}^i}{\boldsymbol{\sigma}^i} \delta_{ib} - \frac{1 - \boldsymbol{t}^i}{1 - \boldsymbol{\sigma}^i} \delta_{ib} \right] = \frac{1 - \boldsymbol{t}^b}{1 - \boldsymbol{\sigma}^b} - \frac{\boldsymbol{t}^b}{\boldsymbol{\sigma}^b}$$

oraz

$$\frac{\partial \boldsymbol{\sigma}^b}{\partial \boldsymbol{\phi}^a} = \sigma'(\boldsymbol{\phi}^b)\delta_{ab}, \quad \sigma'(z) = \frac{\mathrm{e}^{-z}}{(1 + \mathrm{e}^{-z})^2} = \sigma(z)(1 - \sigma(z))$$

zatem

$$\frac{\partial L}{\partial \phi^a} = \left(\frac{1 - t^a}{1 - \sigma^a} - \frac{t^a}{\sigma^a}\right) \sigma^a (1 - \sigma^a) = \sigma^a - t^a.$$

W takim razie, z powyższego mamy

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{w}^a} = \sum_b \frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{\phi}^b} \frac{\partial \boldsymbol{\phi}^b}{\partial \boldsymbol{w}^a} = \sum_b \boldsymbol{X}^{ba} (\boldsymbol{\sigma}^b - \boldsymbol{t}^b),$$

co możemy zapisać w zwartej postaci macierzowej

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{w}} = \boldsymbol{X}^T (\boldsymbol{\sigma} - \boldsymbol{t}).$$

3.8 Regresja softmax

Regresję logistyczną możemy w prosty sposób uogólnić na przypadek klasyfikacji jednej z k klas. Zakładamy teraz, iż zbiór obserwacji i.i.d. ma postać $\mathcal{X} = \{t_i(\boldsymbol{x}_i)\}_{i=1}^n$ dla $t \in \{1, \dots, k\}$. Nasz model statystyczny uogólnimy do postaci rozkładu kategorialnego (z ang. categorical distribution lub multinomial distribution) z parametrem $\boldsymbol{\pi}(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{W})$ (wektorem prawdopodobieństw każdej klasy) zależnym od estymowanych parametrów \boldsymbol{W}

$$t(\boldsymbol{x}) \mid \boldsymbol{W} \sim \operatorname{Cat}(\boldsymbol{\pi}(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{W}))$$
.

W przypadku regresji softmax jako funkcję $\boldsymbol{\pi}: \mathbb{R}^m \mapsto [0;1]^k$ przyjmiemy funkcję $\boldsymbol{\sigma}(\boldsymbol{\phi}(\boldsymbol{x};\boldsymbol{W}))$, gdzie $\boldsymbol{\sigma}: \mathbb{R}^k \mapsto [0;1]^k$

$$oldsymbol{\sigma}^i(oldsymbol{z}) = rac{\expig(oldsymbol{z}^iig)}{\sum_{j=1}^k \expig(oldsymbol{z}^jig)}$$

to tzw. funkcja softmax, natomiast $\phi: \mathbb{R}^m \mapsto \mathbb{R}^k$, to dowolna funkcja. W przypadku regresji softmax przyjmiemy prosty model liniowy

$$\phi(x; W) = Wx$$
.

Funkcja wiarygodności dla powyższego modelu ma postać

$$\mathcal{L}(\mathcal{X}; oldsymbol{W}) = \prod_{i=1}^n \prod_{j=1}^k oldsymbol{\pi}^j(oldsymbol{x}_i; oldsymbol{W})^{[t_i=j]} \,,$$

skąd

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{W}) = -\sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{k} [t_i = j] \log \boldsymbol{\pi}^j(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{W})$$
$$= -\sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{k} [t_i = j] \log \boldsymbol{\sigma}^j(\boldsymbol{\phi}(\boldsymbol{x}_i; \boldsymbol{W}))$$

Niestety dla takiej postaci funkcji kosztu nie można znaleźć minimum w postaci analitycznej, dlatego musimy wykorzystywać algorytmy optymalizacji numerycznej. Wyznaczymy więc jeszcze pierwsze pochodne funkcji L po parametrach \boldsymbol{W} . Wprowadźmy macierze

$$egin{aligned} oldsymbol{T}^{ij} &= [t_i = j] \ oldsymbol{X}^{ij} &= oldsymbol{x}^{i}_i \ oldsymbol{\Phi}^{ij} &= oldsymbol{\phi}^{j}(oldsymbol{x}_i; oldsymbol{W}) = \sum_{l} oldsymbol{W}^{jl} oldsymbol{X}^{il} \ oldsymbol{S}^{ij} &= oldsymbol{\sigma}^{j}(oldsymbol{\phi}(oldsymbol{x}_i; oldsymbol{W})) = rac{\expig(oldsymbol{\Phi}^{ij}ig)}{\sum_{l=1}^{k} \expig(oldsymbol{\Phi}^{il}ig)} \end{aligned}$$

gdzie każdy wiersz macierzy \boldsymbol{X} jest wektorem cech danego przykładu; każdy wiersz \boldsymbol{T} jest tzw. wektorem one-hot dla danego przykładu tj. wektorem binarnym, w którym dokładnie na jednej pozycji jest wartość 1 i pozycja ta odpowiada prawidłowej klasie dla danego przykładu; każdy wiersz macierzy

 Φ jest wektorem <u>mlogitów</u> tj. liczb rzeczywistych, które po zastosowaniu funkcji softmax dają wartości prawdopodobieństwa każdej klasy. Wówczas

$$L(\mathcal{X}; \boldsymbol{W}) = -\sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{k} \boldsymbol{T}^{ij} \log \boldsymbol{S}^{ij},$$

skąd

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{\Phi}^{ab}} = \sum_{c,d} \frac{\partial L}{\partial \mathbf{S}^{cd}} \frac{\partial \mathbf{S}^{cd}}{\partial \mathbf{\Phi}^{ab}},$$

gdzie

$$rac{\partial L}{\partial oldsymbol{S}^{cd}} = -\sum_{i,j} rac{oldsymbol{T}^{ij}}{oldsymbol{S}^{ij}} \delta_{ic} \delta_{jd} = -rac{oldsymbol{T}^{cd}}{oldsymbol{S}^{cd}}$$

oraz

$$\frac{\partial \mathbf{S}^{cd}}{\partial \mathbf{\Phi}^{ab}} = \exp(\mathbf{\Phi}^{cd}) \frac{\delta_{ac}\delta_{bd} \left[\sum_{l} \exp(\mathbf{\Phi}^{cl})\right] - \delta_{ac} \exp(\mathbf{\Phi}^{cb})}{\left[\sum_{l} \exp(\mathbf{\Phi}^{cl})\right]^{2}}$$
$$= \mathbf{S}^{cd}\delta_{ac}\delta_{bd} - \delta_{ac}\mathbf{S}^{cd}\mathbf{S}^{cb}$$

Z powyższego

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{\Phi}^{ab}} = \sum_{c,d} \frac{\mathbf{T}^{cd}}{\mathbf{S}^{cd}} \left(\delta_{ac} \mathbf{S}^{cd} \mathbf{S}^{cb} - \mathbf{S}^{cd} \delta_{ac} \delta_{bd} \right) = \mathbf{S}^{ab} - \mathbf{T}^{ab} ,$$

gdzie skorzystaliśmy z faktu, iż z konstrukcji dla dowolnego wiersza amacierzy ${\pmb T}$ zachodzi $\sum_d {\pmb T}^{ad}=1.$ W takim razie

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{W}^{ab}} = \sum_{c,d} \frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{\Phi}^{cd}} \frac{\partial \boldsymbol{\Phi}^{cd}}{\partial \boldsymbol{W}^{ab}} = \sum_{c} \left(\boldsymbol{S}^{ca} - \boldsymbol{T}^{ca} \right) \boldsymbol{X}^{cb} ,$$

co możemy zapisać w zwartej postaci macierzowej

$$\frac{\partial L}{\partial \boldsymbol{W}} = (\boldsymbol{S} - \boldsymbol{T})^T \boldsymbol{X}.$$

4 Uczenie głębokie i sieci neuronowe

[Introduction, Ch. 1 [1]] Artificial intelligence, or AI, is concerned with building systems that simulate intelligent behavior. It encompasses a wide range of approaches, including those based

on logic, search, and probabilistic reasoning. Machine learning is a subset of AI that learns to make decisions by fitting mathematical models to observed data. This area has seen explosive growth and is now (incorrectly) almost synonymous with the term AI.

A deep neural network is a type of machine learning model, and when it is fitted to data, this is referred to as deep learning.

4.1 Matematyczny model neuronu. Sieć w pełni połączona.

Neuron modelujemy jako obiekt realizujący przekształcenie $f: \mathbb{R}^n \mapsto \mathbb{R}$

$$f(\boldsymbol{x}; \boldsymbol{w}, b) = a\left(\boldsymbol{w}^T \boldsymbol{x} + b\right) ,$$

gdzie $a: \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}$ jest pewnym nieliniowym przekształceniem. Model ten ma raczej niewiele wspólnego ze współczesnymi modelami matematycznymi biologicznych neuronów, ale jest o nie w luźny sposób oparty. W szczególności wyjście neuronu zależy od kombinacji liniowej wejść \boldsymbol{x} (tzw. preaktywacji) oraz odpowiedniej nieliniowej funkcji aktywacji (z ang. activation function). Jako funkcje a najczęściej przyjmujemy funkcje ReLU (z ang. Rectified Linear Unit) lub podobne – SiLU (z ang. Sigmoid Linear Unit), GELU (z ang. Gaussian Error Linear Unit)

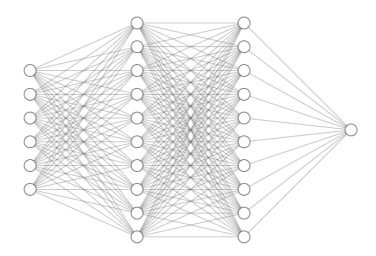
$$\operatorname{ReLU}(x) = \max(0,x) = x\theta(x)\,, \quad \operatorname{SiLU}(x) = x\sigma(x)\,, \quad \operatorname{GELU}(x) = x\Phi(x)\,,$$

gdzie $\theta(x)$ jest funkcją skokową Heaviside'a, $\sigma(x)$ jest logistyczną funkcją sigmoidalną, a $\Phi(x)$ jest dystrybuantą standardowego rozkładu normalnego.

Neurony łączymy następnie w sieci, w których wyjście danego neuronu jest wejściem innego. Sieci takie realizują pewne przekształcenia $\phi: \mathbb{R}^{n_{\text{in}}} \mapsto \mathbb{R}^{n_{\text{out}}}$, które są parametryzowane przez wagi w na krawędziach łączących neurony oraz obciążenia b (z ang. bias). Sieć taka reprezentuje zatem pewien graf obliczeń.

Najprostszą siecią, którą najpierw opiszemy będzie sieć w pełni połączona (z ang. fully connected network, FCN) zwana również ze względów historycznych perceptronem wielowarstwowym (z ang. Multilayer Perceptron, MLP). W sieci takiej neurony ułożone są w warstwy, przy czym połączenia występują tylko między neuronami w sąsiednich warstwach i nie ma połączeń między neuronami w tej samej warstwie (warstwy takie nazywamy w pełni połączonym – fully connected layer, FC). Przykładową sieć w pełni

połączoną przedstawiono na rysunku 2. Na rysunku krawędzie grafu reprezentują wagi sieci, a wierzchołki reprezentują wartości funkcji aktywacji. Wierzchołki w pierwszej i ostatniej warstwie zawierają wartości odpowiednio danych wejściowych i wyjściowych i zakładamy, iż dla nich funkcja aktywacji jest funkcją identycznościową. Warstwy te nazywamy warstwami widocznymi, natomiast pozostałe – warstwami ukrytymi (z ang. hidden layers).



Rysunek 2: Przykładowa sieć w pełni połączona

Niech $L: \mathbb{R}^n \mapsto \mathbb{R}^m$ oznacza przekształcenie afiniczne postaci

$$oldsymbol{L}^{\mu}(oldsymbol{x};oldsymbol{W},oldsymbol{b}) = oldsymbol{b}^{\mu} + \sum_{
u=1}^n oldsymbol{W}^{\mu
u} oldsymbol{x}^{
u} \, ,$$

gdzie $\boldsymbol{W} \in \mathbb{R}^{m \times n}, \boldsymbol{b} \in \mathbb{R}^m$. Dodatkowo przez złożenie funkcji skalarnej $a : \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}$ z funkcją \boldsymbol{L} będziemy rozumieć funkcję $a \circ \boldsymbol{L} : \mathbb{R}^n \mapsto \mathbb{R}^m$

$$(a \circ \mathbf{L})^{\mu}(\mathbf{x}) = a(\mathbf{L}^{\mu}(\mathbf{x})) = a\left(\mathbf{b}^{\mu} + \sum_{\nu=1}^{n} \mathbf{W}^{\mu\nu} \mathbf{x}^{\nu}\right).$$

Sieć w pełni połączona złożona z k+2 warstw o rozmiarach $n_{\rm in}, n_1, \dots, n_k, n_{\rm out}$

realizuje zatem przekształcenie $\phi: \mathbb{R}^{n_{\mathrm{in}}} \mapsto \mathbb{R}^{n_{\mathrm{out}}}$

$$\phi\left(\boldsymbol{x};\left\{\left(\boldsymbol{W}_{i},\boldsymbol{b}_{i}\right)\right\}_{i=1}^{k+1}\right)=\left(\boldsymbol{L}_{k+1}\circ a\circ\boldsymbol{L}_{k}\ldots a\circ\boldsymbol{L}_{2}\circ a\circ\boldsymbol{L}_{1}\right)\left(\boldsymbol{x}\right),$$

gdzie $L_i: \mathbb{R}^{n_{i-1}} \mapsto \mathbb{R}^{n_i}$ (przy czym $n_0 = n_{\text{in}}$ i $n_{k+1} = n_{\text{out}}$)

$$oxed{L_{i}^{\mu}\left(oldsymbol{x};oldsymbol{W}_{i},oldsymbol{b}_{i}
ight)=oldsymbol{b}_{i}^{\mu}+\sum_{
u=1}^{n_{i-1}}oldsymbol{W}_{i}^{\mu
u}oldsymbol{x}^{
u}\,,}$$

 $W_i \in \mathbb{R}^{n_i \times n_{i-1}}, b_i \in \mathbb{R}^{n_i}$ (dla uproszczenia zapisu w miejscach, gdzie nie prowadzi to do niejasności będziemy oznaczać zbiór parametrów sieci $\{(W_i, b_i)\}_{i=1}^{k+1}$ po prostu jako W). Okazuje się, iż taka postać rodziny funkcji parametryzowanych przez wagi i obciążenia W_i, b_i potrafi aproksymować niemal dowolną funkcję (Universal Approximation Theorem), zatem jest to niemal uniwersalny aproksymator, który możemy zastosować do wszelkich omawianych wcześniej zagadnień regresji i klasyfikacji. Zauważmy, iż już wcześniej rozwinęliśmy teorię w sposób dość ogólny wyprowadzając większość wyników dla pewnej dowolnej funkcji $\phi(x; W)$ i jedynie na końcu znajdując dokładne rozwiązania dla prostego odwzorowania liniowego Wx (na marginesie takie proste odwzorowanie odpowiada płytkiej sieci neuronowej o k=0 warstwach ukrytych).

W powyższej postaci sieć MLP przetwarza pojedynczo każdy wektor \boldsymbol{x} należący do zbioru danych $\mathcal{X} = \{y_i(\boldsymbol{x}_i)\}_{i=1}^n$, a najbardziej kosztowną operacją jest mnożenie wektora przez macierz. Jest to jednak dość nieefektywne, gdyż na współczesnym sprzęcie mamy bardzo dobrze zoptymalizowane implementacje mnożenia macierzy przez siebie. Możemy jednak rozszerzyć odwzorowania \boldsymbol{L} i $\boldsymbol{\phi}$ w taki sposób, aby sieć przetwarzała od razu cały batch (tj. pewien podzbiór $\mathcal{X} \supseteq \mathcal{B} = \{y_{\beta}(\boldsymbol{x}_{\beta})\}$) przykładów uczących reprezentowany przez macierz $\boldsymbol{X}^{\beta\mu} = \boldsymbol{x}^{\mu}_{\beta}$ (stosujemy tutaj tzw. konwencję batch first zgodnie z którą pierwszy indeks odpowiada kolejnym przykładom z batcha). Możemy zatem uogólnić postać przekształcenia $\boldsymbol{\phi}$ jakie realizuje sieć do postaci $\boldsymbol{\Phi} : \mathbb{R}^{n_b \times n_{\text{in}}} \mapsto \mathbb{R}^{n_b \times n_{\text{out}}}$, gdzie $n_b = |\mathcal{B}|$

$$\Phi\left(\boldsymbol{X}; \{(\boldsymbol{W}_i, \boldsymbol{b}_i)\}_{i=1}^{k+1}\right) = (\boldsymbol{L}_{k+1} \circ a \circ \boldsymbol{L}_k \dots a \circ \boldsymbol{L}_2 \circ a \circ \boldsymbol{L}_1)(\boldsymbol{X}),$$

gdzie $\boldsymbol{L}_i: \mathbb{R}^{n_b \times n_{i-1}} \mapsto \mathbb{R}^{n_b \times n_i}$

$$oldsymbol{L}_i^{eta\mu}(oldsymbol{X};oldsymbol{W}_i,oldsymbol{b}_i) = oldsymbol{b}_i^{\mu} + \sum_{
u=1}^{n_{i-1}} oldsymbol{W}_i^{\mu
u} oldsymbol{X}^{eta
u} \,,$$

 $W_i \in \mathbb{R}^{n_i \times n_{i-1}}, b_i \in \mathbb{R}^{n_i}$. Przez złożenie funkcji skalarnej $a: \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}$ z funkcja L nadal rozumiemy

$$(a \circ \mathbf{L})^{\beta\mu}(\mathbf{X}) = a(\mathbf{L}^{\beta\mu}(\mathbf{X})).$$

Widzimy zatem, iż tak naprawdę w takim sformułowaniu sieć przetwarza $n_{\rm b}$ przykładów równolegle zamiast przetwarzać je sekwencyjnie pojedynczo, co nie zmienia nic koncepcyjnie, a jedynie sprawia, iż sieć przetwarza dane bardziej efektywnie.

[Notes, Ch. 4 [1]]

- Deep learning: It has long been understood that it is possible to build more complex functions by composing shallow neural networks or developing networks with more than one hidden layer. Indeed, the term "deep learning" was first used by Dechter (1986). However, interest was limited due to practical concerns; it was not possible to train such networks well. The modern era of deep learning was kick-started by startling improvements in image classification reported by [Alex] Krizhevsky et al. (2012) [AlexNet moment]. This sudden progress was arguably due to the confluence of four factors: larger training datasets, improved processing power for training, the use of the ReLU activation function, and the use of stochastic gradient descent.
- Depth efficiency: Several results show that there are functions that can be realized by deep networks but not by any shallow network whose capacity is bounded above exponentially. In other words, it would take an exponentially larger number of units in a shallow network to describe these functions accurately. This is known as the depth efficiency of neural networks.
- Width efficiency: Lu et al. (2017) investigate whether there are wide shallow networks (i.e., shallow networks with lots of hidden units) that cannot be realized by narrow networks whose depth is not substantially larger. They show that there exist classes of wide, shallow networks that can only be expressed by narrow networks with polynomial depth. This is known as the width efficiency of neural networks. This polynomial lower bound on width is less re-

strictive than the exponential lower bound on depth, suggesting that depth is more important. Vardi et al. (2022) subsequently showed that the price for making the width small is only a linear increase in the network depth for networks with ReLU activations.

4.2 Funkcje kosztu

Tak jak zauważyliśmy wyżej wyprowadzona wcześniej teorie można bezpośrednio zaaplikować dla przypadku sieci neuronowych. Wartości parametrów W znajdujemy zatem w sposób analogiczny jak dla modeli klasycznych (tj. nie głębokich) minimalizując odpowiednią funkcję kosztu $L(\mathcal{X}; \boldsymbol{W})$ zależną od zbioru treningowego \mathcal{X} i parametrów sieci W, przy czym w czasie treningu \mathcal{X} jest ustalone, a dostosowujemy parametry W, natomiast w czasie inferencji wagi W są ustalone (wytrenowane), a do sieci podajemy nowe przykłady. Wymienione wcześniej funkcje kosztu dla zagadnień regresji, klasyfikacji binarnej oraz wieloklasowej możemy zatem bezpośrednio wykorzystać uwzględniając jednak, iż odwzorowanie $\phi(x; W)$ definiujące parametry określonego rozkładu prawdopodobieństwa jest teraz odpowiednia siecia neuronowa. Nie ma tutaj wiec żadnej zmiany jeśli chodzi o tworzenie modeli matematycznych rozważanych zagadnień w postaci odpowiednich parametrycznych modeli statystycznych, to co się zmienia to większa ekspresywność takich modeli dzięki wykorzystaniu sieci neuronowej jako uniwersalnego aproksymatora dla parametrów modelowanych rozkładów.

Wcześniej wyprowadziliśmy funkcje kosztu (jako zanegowaną logarytmiczną funkcję wiarygodności) dla typowych zagadnień regresji i klasyfikacji – odpowiednio błąd średniokwadratowy oraz entropię krzyżową i wieloklasową entropię krzyżową. Poniżej zamieszczamy tabelę zawierającą możliwe rozkłady prawdopodobieństwa, które można wykorzystać do skonstruowania funkcji kosztu dla mniej typowych zagadnień uczenia maszynowego.

[Multiple outputs, Ch. 5, [1]] To make two or more prediction types simultaneously, we similarly assume the errors in each are independent. For example, to predict wind direction and strength, we might choose the von Mises distribution (defined on circular domains) for the direction and the exponential distribution (defined on positive real numbers) for the strength. The independence assumption implies that the joint likelihood of the two predictions is the product of individual likelihoods.

Domain	Distribution	Use
$y \in \mathbb{R}$ $y \in \mathbb{R}$ $y \in \mathbb{R}$ $y \in \mathbb{R}$ $y \in \mathbb{R}_+$ $y \in [0; 1]$ $\mathbf{y} \in \mathbb{R}^d$ $y \in (-\pi; +\pi]$	univariate normal Laplace or t-distribution mixture of gaussians exponential or gamma beta multivariate normal von Mises	regression robust regression multimodal regression predicting magnitude predicting proportion multivariate regression predicting direction
$y \in \{0, 1\}$ $y \in \{1, 2,, K\}$ $y \in \{0, 1, 2, 3,\}$ $y \in Perm(n)$	Bernoulli categorical Poisson Plackett-Luce	binary classification multiclass classification predicting event counts ranking

Tabela 1: Figure 5.11, Ch. 5, [1]

These terms will become additive when we compute the negative log-likelihood.

[Notes, Ch. 5, [1]]

- Class imbalance and focal loss: Lin et al. (2017c) address data imbalance in classification problems. If the number of examples for some classes is much greater than for others, then the standard maximum likelihood loss does not work well; the model may concentrate on becoming more confident about well-classified examples from the dominant classes and classify less well- represented classes poorly. Lin et al. (2017c) introduce focal loss, which adds a single extra parameter that down-weights the effect of well-classified examples to improve performance.
- Learning to rank: Cao et al. (2007), Xia et al. (2008), and Chen et al. (2009) all used the Plackett–Luce model in loss functions for learning to rank data. This is the listwise approach to learning to rank as the model ingests an entire list of objects to be ranked at once. Alternative approaches are the pointwise approach, in which the model ingests a single object, and the pairwise approach, where the model ingests pairs of objects.
- Non-probabilistic approaches: It is not strictly necessary to adopt the probabilistic approach discussed in this

chapter, but this has become the default in recent years; any loss function that aims to reduce the distance between the model output and the training outputs will suffice, and distance can be defined in any way that seems sensible. There are several well-known non-probabilistic machine learning models for classification, including support vector machines, which use hinge loss and AdaBoost, which uses exponential loss.

4.3 Aspekty optymalizacyjne

Przedstawimy teraz algorytmy optymalizacji numerycznej najczęściej używane przy treningu głębokich sieci neuronowych. Jest oczywiste, iż nie jest możliwe znalezienie wartości wag sieci neuronowej minimalizujących funkcję kosztu $L(\mathcal{X}; \boldsymbol{W})$ w sposób analityczny. Dodatkowo ze względu na ogromną liczbę parametrów współczesnych sieci (rzędu 10^9) jakiekolwiek wyrafinowane algorytmy optymalizacji numerycznej (np. wykorzystujące drugie pochodne) również nie wchodzą w grę ze względu na zbyt duże wymagania pamięciowe. Biorąc pod uwagę wymienione ograniczenia skupimy się na prostych algorytmach optymalizacji pierwszego rzędu (z ang. first order methods).

Podstawowym algorytmem jest metoda spadku wzdłuż gradientu (z ang. gradient descent). Polega ona na iteracyjnym aktualizowaniu wartości parametrów \boldsymbol{W} zgodnie z kierunkiem najszybszego spadku wyznaczonego przez zanegowany gradient funkcji kosztu $-\frac{\partial L(\mathcal{X};\boldsymbol{W})}{\partial \boldsymbol{W}}$. Wielkość kroków jakie wykonujemy w każdej iteracji jest zdeterminowana przez stałą $\lambda>0$ nazywaną stałą uczącą (z ang. learning rate).

```
# Gradient descent

# # Gradient descent

# # Initialize heuristically parameters W of the neural net.

for epoch in range(max_epochs):

# Step 1. Compute derivatives of the loss function with

# respect to the parameters of neural net \frac{\partial L(\mathcal{X}; W)}{\partial W}.

# Step 2. Update parameters of the neural net according to W \leftarrow W - \lambda \frac{\partial L(\mathcal{X}; W)}{\partial W}

# where \lambda > 0 is a positive constant called 'learning rate'.
```

[Gradient descent variants, [2]] There are three variants of gradient descent, which differ in how much data we use to compute

the gradient of the objective function. Depending on the amount of data, we make a trade-off between the accuracy of the parameter update and the time it takes to perform an update.

Podstawowe modyfikacje powyższego algorytmu (zwanego również fullbatch gradient descent) są związane z ograniczeniem zbioru treningowego dla którego obliczamy gradient. Podejście takie wynika z faktu, iż dla bardzo dużych zbiorów treningowych $\mathcal X$ obliczane tensory mogą nie mieścić się w pamięci. Dodatkowo modyfikacja wprowadza losowość przy aktualizacji parametrów sieci, co pozwola na ucieczkę z lokalnych minimów funkcji kosztu. Aby rozwiązać ten problem dzielimy zbiór $\mathcal X$ w każdej epoce na rozłączne batche $\mathcal B$ o tej samej wielkości $n_{\rm b}$ składające się z losowych przykładów ze zbioru $\mathcal X$ (losowane bez zwracania i każdorazowo przy rozpoczęciu nowej epoki). Algorytm taki nazywamy batch gradient descent lub mini-batch gradient descent.

```
# Mini-batch gradient descent

# Initialize heuristically parameters W of the neural net.

for epoch in range(max_epochs):
    random_shuffle(\mathcal{X})

for \mathcal{B} in get_batches(\mathcal{X}, batch_size):

# Step 1. Compute derivatives of the loss function with

# respect to the parameters of neural net \frac{\partial L(\mathcal{B};W)}{\partial W}.

# Step 2. Update parameters of the neural net according to W \leftarrow W - \lambda \frac{\partial L(\mathcal{B};W)}{\partial W}

# where \lambda > 0 is a positive constant called 'learning rate'.
```

W szczególności gdy $n_{\rm b}=1$, tj. każdy batch składa się z pojedynczego, losowo wybranego przykładu uczącego, to taki algorytm nazywamy stochastycznym spadkiem wzdłuż gradientu (z ang. stochastic gradient descent, SGD).

[Stochastic gradient descent, [2]] Gradient descent performs redundant computations for large datasets, as it recomputes gradients for similar examples before each parameter update. SGD does away with this redundancy by performing one update at a time. It is therefore usually much faster and can also be used to learn online. SGD performs frequent updates with a high variance that cause the objective function to fluctuate heavily.

While gradient descent converges to the minimum of the basin the parameters are placed in, SGD's fluctuation, on the one hand, enables it to jump to new and potentially better local minima. On the other hand, this ultimately complicates convergence to the exact minimum, as SGD will keep overshooting. However, it has been shown that when we slowly decrease the learning rate, SGD shows the same convergence behavior as batch gradient descent, almost certainly converging to a local or the global minimum for non-convex and convex optimization respectively.

[Mini-batch gradient descent, [2]] Mini-batch gradient descent finally takes the best of both worlds and performs an update for every mini-batch of training examples. This way, it a) reduces the variance of the parameter updates, which can lead to more stable convergence; b) can make use of highly optimized matrix optimizations common to state-of-the-art deep learning libraries that make computing the gradient w.r.t. a mini-batch very efficient.

Common mini-batch sizes range between 50 and 256, but can vary for different applications. Mini-batch gradient descent is typically the algorithm of choice when training a neural network and the term SGD usually is employed also when mini-batches are used.

Literatura

- [1] Simon J.D. Prince. <u>Understanding Deep Learning</u>. The MIT Press, 2023. Available at http://udlbook.com.
- [2] Sebastian Ruder. An overview of gradient descent optimization algorithms, 2017. arXiv:1609.04747, available at https://arxiv.org/abs/1609.04747.