```
In [ ]: from google.colab import drive

drive.mount('/content/drive', force_remount=True)

# 输入dasecv所在的路径
# 'dasecv' 文件夹包括 '.py', 'classifiers' 和'datasets'文件夹
# 例如 'CV/assignments/assignment1/daseCV/'
FOLDERNAME = None

assert FOLDERNAME is not None, "[!] Enter the foldername."

%cd drive/My\ Drive
%cp -r $FOLDERNAME ../../
%cd ../../
%cd daseCV/datasets/
!bash get_datasets.sh
%cd ../../
```

K-近邻算法 (kNN) 练习

补充并完成本练习。

kNN分类器包含两个阶段:

- 训练阶段, 分类器获取训练数据并简单地记住它。
- 测试阶段, kNN将测试图像与所有训练图像进行比较,并计算出前k个最相似的训练示例的标签来对每个测试图像进行分类。
- 对k值进行交叉验证

在本练习中,您将实现这些步骤,并了解基本的图像分类、交叉验证和熟练编写高效矢量化代码的能力。

```
In []: # 运行notebook的一些初始化代码

import random
import numpy as np
from daseCV.data_utils import load_CIFAR10
import matplotlib.pyplot as plt

# 使得matplotlib的图像在当前页显示而不是新的窗口。
%matplotlib inline
plt.rcParams['figure.figsize'] = (10.0, 8.0) # set default size of plot
s
plt.rcParams['image.interpolation'] = 'nearest'
plt.rcParams['image.cmap'] = 'gray'

# 一些更神奇的,使notebook重新加载外部的python模块;
# 参见 http://stackoverflow.com/questions/1907993/autoreload-of-modules-in-ipython
%load_ext autoreload
%autoreload 2
```

In []: # 加载未处理的 CIFAR-10 数据.

```
cifar10_dir = 'daseCV/datasets/cifar-10-batches-py'

# 清理变量以防止多次加载数据 (这可能会导致内存问题)

try:
    del X_train, y_train
    del X_test, y_test
    print('Clear previously loaded data.')

except:
    pass

X_train, y_train, X_test, y_test = load_CIFAR10(cifar10_dir)

# 作为健全性检查, 我们打印出训练和测试数据的形状。
print('Training data shape: ', X_train.shape)
print('Training labels shape: ', y_train.shape)
print('Test data shape: ', X_test.shape)
print('Test labels shape: ', y_test.shape)
```

```
In [ ]: # 可视化数据集中的一些示例。
       # 我们展示了训练图像的所有类别的一些示例。
       classes = ['plane', 'car', 'bird', 'cat', 'deer', 'dog', 'frog', 'horse
       ', 'ship', 'truck']
       num_classes = len(classes)
       samples_per_class = 7
       for y, cls in enumerate(classes):
           idxs = np.flatnonzero(y_train == y) # flatnonzero表示返回所给数列的非零
       项的索引值,这里表示返回所有属于y类的索引
           idxs = np.random.choice(idxs, samples_per_class, replace=False) # re
       place 表示抽取的样本是否能重复
           for i, idx in enumerate(idxs):
              plt_idx = i * num_classes + y + 1
              plt.subplot(samples_per_class, num_classes, plt_idx)
              plt.imshow(X_train[idx].astype('uint8'))
              plt.axis('off')
              if i == 0:
                  plt.title(cls)
       plt.show()
```

```
In []: # 在练习中使用更小的子样本可以提高代码的效率
num_training = 5000
mask = list(range(num_training))
X_train = X_train[mask]
y_train = y_train[mask]

num_test = 500
mask = list(range(num_test))
X_test = X_test[mask]
y_test = y_test[mask]

# 将图像数据调整为行
X_train = np.reshape(X_train, (X_train.shape[0], -1))
X_test = np.reshape(X_test, (X_test.shape[0], -1))
print(X_train.shape, X_test.shape)
```

```
In []: from daseCV.classifiers import KNearestNeighbor

# 创建一个kNN分类器实例。
# 请记住,kNN分类器的训练并不会做什么:
# 分类器仅记住数据并且不做进一步处理
```

```
classifier = KNearestNeighbor()
classifier.train(X_train, y_train)
```

现在,我们要使用kNN分类器对测试数据进行分类。回想一下,我们可以将该过程分为两个步骤:

- 1. 首先, 我们必须计算所有测试样本与所有训练样本之间的距离。
- 2. 给定这些距离,对于每个测试示例,我们找到k个最接近的示例,并让它们对标签进行投票

让我们开始计算所有训练和测试示例之间的距离矩阵。 假设有 Ntr 的训练样本和 Nte 的测试样本,该过程的结果存储在一个 $Nte \times Ntr$ 矩阵中,其中每个元素 (i,j) 表示的是第 i 个测试样本和第 j 个训练样本的距离。

注意: 在完成此notebook中的三个距离的计算时请不要使用numpy提供的np.linalg.norm()函数。

首先打开 daseCV/classifiers/k_nearest_neighbor.py 并且补充完成函数 compute_distances_two_loops, 这个函数使用双重循环(效率十分低下)来计算距离矩阵。

```
In []: # 我们可视化距离矩阵: 每行代表一个测试样本与训练样本的距离 plt.imshow(dists, interpolation='none') plt.show()
```

问题 1

请注意距离矩阵中的结构化图案,其中某些行或列的可见亮度更高。(请注意,使用默认的配色方案,黑色表示低距离,而白色表示高距离。)

- 数据中导致行亮度更高的原因是什么?
- 那列方向的是什么原因呢?

\$\color{blue}{\textit 答:}\$ 在这里做出回答

```
In []: # 现在实现函数predict_labels并运行以下代码:
# 我们使用k = 1 (这是最近的邻居)。
y_test_pred = classifier.predict_labels(dists, k=1)

# 计算并打印出预测的精度
num_correct = np.sum(y_test_pred == y_test)
accuracy = float(num_correct) / num_test
print('Got %d / %d correct => accuracy: %f' % (num_correct, num_test, accuracy))
```

你预期的精度应该为 27% 左右。 现在让我们尝试更大的 k, 比如 k = 5:

```
In [ ]: y_test_pred = classifier.predict_labels(dists, k=5)
    num_correct = np.sum(y_test_pred == y_test)
    accuracy = float(num_correct) / num_test
    print('Got %d / %d correct => accuracy: %f' % (num_correct, num_test, accuracy))
```

你应该能看到一个比 k = 1 稍微好一点的结果。

问题 2

我们还可以使用其他距离指标,例如L1距离。

记图像 \$I_k\$ 的每个位置 \$(i,j)\$ 的像素值为 \$p_{ij}^{(k)}\$,

所有图像上的所有像素的均值 \$\mu\$ 为

 $\m_{i=1}^{h}\sum_{j=1}^{w}p_{ij}^{(k)}$

并且所有图像的每个像素的均值 \$\mu_{ij}\$ 为

 $\sum_{ij}=\frac{1}{n}\sum_{k=1}^np_{ij}^{(k)}.$

标准差 \$\sigma\$ 以及每个像素的标准差 \$\sigma {ii}\$ 的定义与之类似。

以下哪个预处理步骤不会改变使用L1距离的最近邻分类器的效果?选择所有符合条件的答案。

- 1. 减去均值 \$\mu\$ (\$\tilde{p}_{ij}^{(k)}=p_{ij}^{(k)}-\mu\$.)
- 2. 减去每个像素均值 \$\mu_{ij}\$ (\$\tilde{p}_{ij}^{(k)}=p_{ij}^{(k)}-\mu_{ij}\$.)
- 3. 减去均值 \$\mu\$ 然后除以标准偏差 \$\sigma\$.
- 4. 减去每个像素均值 \$\mu {ii}\$ 并除以每个素标准差 \$\sigma {ii}\$.
- 5. 旋转数据的坐标轴。

\$\color{blue}{\textit 你的回答:}\$

\$\color{blue}{\textit 你的解释:}\$

```
In []: # 现在,通过部分矢量化并且使用单层循环的来加快距离矩阵的计算。
# 需要实现函数compute_distances_one_loop并运行以下代码:
dists_one = classifier.compute_distances_one_loop(X_test)

# 为了确保我们的矢量化实现正确,我们要保证它的结果与最原始的实现方式结果一致。
# 有很多方法可以确定两个矩阵是否相似。最简单的方法之一就是Frobenius范数。
# 如果您以前从未了解过Frobenius范数,它其实是两个矩阵的所有元素之差的平方和的平方根
;
# 换句话说,就是将矩阵重整为向量并计算它们之间的欧几里得距离。

difference = np.linalg.norm(dists - dists_one, ord='fro')
print('One loop difference was: %f' % (difference, ))
if difference < 0.001:
    print('Good! The distance matrices are the same')
else:
    print('Uh-oh! The distance matrices are different')
```

```
In []: # 现在完成compute_distances_no_loops实现完全矢量化的版本并运行代码dists_two = classifier.compute_distances_no_loops(X_test)

# 检查距离矩阵是否与我们之前计算出的矩阵一致:
difference = np.linalg.norm(dists - dists_two, ord='fro')
print('No loop difference was: %f' % (difference, ))
if difference < 0.001:
    print('Good! The distance matrices are the same')
else:
```

```
print('Uh-oh! The distance matrices are different')
```

```
In [ ]: # 让我们比较一下三种实现方式的速度
       def time_function(f, *args):
           Call a function f with args and return the time (in seconds) that it
        took to execute.
           n = n
           import time
           tic = time.time()
           f(*args)
           toc = time.time()
           return toc - tic
       two_loop_time = time_function(classifier.compute_distances_two_loops, X_
        test)
       print('Two loop version took %f seconds' % two_loop_time)
       one_loop_time = time_function(classifier.compute_distances_one_loop, X_t
       print('One loop version took %f seconds' % one_loop_time)
       no_loop_time = time_function(classifier.compute_distances_no_loops, X_te
       print('No loop version took %f seconds' % no_loop_time)
       # 你应该会看到使用完全矢量化的实现会有明显更佳的性能!
       # 注意: 在部分计算机上, 当您从两层循环转到单层循环时,
        # 您可能看不到速度的提升, 甚至可能会看到速度变慢。
```

交叉验证

我们已经实现了kNN分类器,并且可以设置k=5。现在,将通过交叉验证来确定此超参数的最佳值。

```
In [ ]: num folds = 5
      k_choices = [1, 3, 5, 8, 10, 12, 15, 20, 50, 100]
      X_train_folds = []
      y train folds = []
      ########
      # 需要完成的事情:
      # 将训练数据分成多个部分。拆分后, X_train_folds和y_train_folds均应为长度为num_fo
      # 其中y_train_folds [i]是X_train_folds [i]中各点的标签向量。
      # 提示: 查阅numpy的array split函数。
      #######
      # *****START OF YOUR CODE (DO NOT DELETE/MODIFY THIS LINE)****
      pass
      # *****END OF YOUR CODE (DO NOT DELETE/MODIFY THIS LINE)****
      # A dictionary holding the accuracies for different values of k that we
      find when running cross-validation.
```

```
# 一个字典, 存储我们进行交叉验证时不同k的值的精度。
      # 运行交叉验证后, k_to_accuracies[k]应该是长度为num_folds的列表, 存储了k值下的精
      k_to_accuracies = {}
      ########
      # 需要完成的事情:
      # 执行k的交叉验证,以找到k的最佳值。
      # 对于每个可能的k值,运行k-最近邻算法 num_folds 次,
      # 在每次循环下, 你都会用所有拆分的数据(除了其中一个需要作为验证集)作为训练数据。
      # 然后存储所有的精度结果到k_{to}_accuracies[k]中。
      # *****START OF YOUR CODE (DO NOT DELETE/MODIFY THIS LINE)****
      # 交叉验证。有时候,训练集数量较小(因此验证集的数量更小),人们会使用一种被称为
      # 交叉验证的方法,这种方法更加复杂些。还是用刚才的例子,如果是交叉验证集,我们就
      # 不是取1000个图像, 而是将训练集平均分成5份, 其中4份用来训练, 1份用来验证。然后
      # 我们循环着取其中4份来训练,其中1份来验证,最后取所有5次验证结果的平均值作为算
      # 法验证结果。
      for k in k choices:
         k to accuracies[k] = []
         for i in range(num_folds):
            # prepare training data for the current fold
            X_train_fold = np.concatenate([ fold for j, fold in enumerate(X_
      train_folds) if i != j ])
            y_train_fold = np.concatenate([ fold for j, fold in enumerate(y_
      train_folds) if i != j ])
            # use of k-nearest-neighbor algorithm
            classifier.train(X_train_fold, y_train_fold)
            y_pred_fold = classifier.predict(X_train_folds[i], k=k, num_loop
      s=0)
            # Compute the fraction of correctly predicted examples
            num_correct = np.sum(y_pred_fold == y_train_folds[i])
            accuracy = float(num_correct) / X_train_folds[i].shape[0]
            k_to_accuracies[k].append(accuracy)
      # *****END OF YOUR CODE (DO NOT DELETE/MODIFY THIS LINE)*****
      # 打印出计算的精度
      for k in sorted(k_to_accuracies):
         for accuracy in k_to_accuracies[k]:
            print('k = %d, accuracy = %f' % (k, accuracy))
In [ ]: # 绘制原始观察结果
```

```
for k in k_choices:
    accuracies = k_to_accuracies[k]
    plt.scatter([k] * len(accuracies), accuracies)

# 用与标准偏差相对应的误差线绘制趋势线
accuracies_mean = np.array([np.mean(v) for k,v in sorted(k_to_accuracies.items())])
accuracies_std = np.array([np.std(v) for k,v in sorted(k_to_accuracies.items())])
```

```
plt.errorbar(k_choices, accuracies_mean, yerr=accuracies_std)
plt.title('Cross-validation on k')
plt.xlabel('k')
plt.ylabel('Cross-validation accuracy')
plt.show()
```

In []: # 根据上述交叉验证结果,为k选择最佳值,使用所有训练数据重新训练分类器, # 并在测试中对其进行测试数据。您应该能够在测试数据上获得28%以上的准确性。 best_k = k_choices[accuracies_mean.argmax()] classifier = KNearestNeighbor() classifier.train(X_train, y_train) y_test_pred = classifier.predict(X_test, k=best_k) # Compute and display the accuracy num_correct = np.sum(y_test_pred == y_test) accuracy = float(num_correct) / num_test print('Got %d / %d correct => accuracy: %f' % (num_correct, num_test, accuracy))

问题3

下列关于**\$k\$-NN**的陈述中哪些是在分类器中正确的设置,并且对所有的**\$k\$**都有效?选择所有符合条件的选项。

- 1. k-NN分类器的决策边界是线性的。
- 2. 1-NN的训练误差将始终低于5-NN。
- 3. 1-NN的测试误差将始终低于5-NN。
- 4. 使用k-NN分类器对测试示例进行分类所需的时间随训练集的大小而增加。
- 5. 以上都不是。

\$\color{blue}{\textit 你的回答:}\$

\$\color{blue}{\textit 你的解释:}\$

重要

防止作业被吞

这里是作业的结尾处, 请执行以下步骤:

- 1. 点击File -> Save或者用control+s组合键,确保你最新的的notebook的作业已经保存到谷歌云。
- 2. 执行以下代码确保 .py 文件保存回你的谷歌云。

```
In [ ]: import os

FOLDER_TO_SAVE = os.path.join('drive/My Drive/', FOLDERNAME)
FILES_TO_SAVE = ['daseCV/classifiers/k_nearest_neighbor.py']

for files in FILES_TO_SAVE:
    with open(os.path.join(FOLDER_TO_SAVE, '/'.join(files.split('/')[1:])), 'w') as f:
```

f.write(''.join(open(files).readlines()))