



动手学深度学习

Release 2.0.0

Aston Zhang, Zachary C. Lipton, Mu Li, and Alexander J. Smola

Aug 18, 2023

目录

前言	1
安装	9
符号	13
1 引言	17
2 预备知识	39
2.1 数据操作	40
2.1.1 入门	40
2.1.2 运算符	42
2.1.3 广播机制	44
2.1.4 索引和切片	45
2.1.5 节省内存	46
2.1.6 转换为其他Python对象	47
2.2 数据预处理	47
2.2.1 读取数据集	48
2.2.2 处理缺失值	48
2.2.3 转换为张量格式	49
2.3 线性代数	50
2.3.1 标量	50
2.3.2 向量	51
2.3.3 矩阵	52
2.3.4 张量	54
2.3.5 张量算法的基本性质	54
2.3.6 降维	56
2.3.7 点积 (Dot Product)	58

2.3.8	矩阵-向量积	59
2.3.9	矩阵-矩阵乘法	59
2.3.10	范数	60
2.3.11	关于线性代数的更多信息	62
2.4	微积分	63
2.4.1	导数和微分	64
2.4.2	偏导数	68
2.4.3	梯度	68
2.4.4	链式法则	68
2.5	自动微分	69
2.5.1	一个简单的例子	70
2.5.2	非标量变量的反向传播	71
2.5.3	分离计算	71
2.5.4	Python控制流的梯度计算	72
2.6	概率	73
2.6.1	基本概率论	74
2.6.2	处理多个随机变量	77
2.6.3	期望和方差	80
2.7	查阅文档	81
2.7.1	查找模块中的所有函数和类	81
2.7.2	查找特定函数和类的用法	82
3	线性神经网络	85
3.1	线性回归	85
3.1.1	线性回归的基本元素	86
3.1.2	矢量化加速	89
3.1.3	正态分布与平方损失	91
3.1.4	从线性回归到深度网络	92
3.2	线性回归的从零开始实现	95
3.2.1	生成数据集	95
3.2.2	读取数据集	96
3.2.3	初始化模型参数	98
3.2.4	定义模型	98
3.2.5	定义损失函数	98
3.2.6	定义优化算法	98
3.2.7	训练	99
3.3	线性回归的简洁实现	101
3.3.1	生成数据集	101
3.3.2	读取数据集	101
3.3.3	定义模型	102
3.3.4	初始化模型参数	103
3.3.5	定义损失函数	103

3.3.6 定义优化算法	103
3.3.7 训练	104
3.4 softmax回归	105
3.4.1 分类问题	106
3.4.2 网络架构	106
3.4.3 全连接层的参数开销	107
3.4.4 softmax运算	107
3.4.5 小批量样本的矢量化	108
3.4.6 损失函数	108
3.4.7 信息论基础	109
3.4.8 模型预测和评估	110
3.5 图像分类数据集	111
3.5.1 读取数据集	111
3.5.2 读取小批量	113
3.5.3 整合所有组件	114
3.6 softmax回归的从零开始实现	115
3.6.1 初始化模型参数	115
3.6.2 定义softmax操作	116
3.6.3 定义模型	117
3.6.4 定义损失函数	117
3.6.5 分类精度	118
3.6.6 训练	119
3.6.7 预测	122
3.7 softmax回归的简洁实现	123
3.7.1 初始化模型参数	124
3.7.2 重新审视Softmax的实现	124
3.7.3 优化算法	125
3.7.4 训练	125
4 多层感知机	127
4.1 多层感知机	127
4.1.1 隐藏层	128
4.1.2 激活函数	130
4.2 多层感知机的从零开始实现	135
4.2.1 初始化模型参数	135
4.2.2 激活函数	136
4.2.3 模型	136
4.2.4 损失函数	136
4.2.5 训练	136
4.3 多层感知机的简洁实现	138
4.3.1 模型	138
4.4 模型选择、欠拟合和过拟合	139

4.4.1	训练误差和泛化误差	140
4.4.2	模型选择	142
4.4.3	欠拟合还是过拟合?	143
4.4.4	多项式回归	144
4.5	权重衰减	149
4.5.1	高维线性回归	151
4.5.2	从零开始实现	151
4.5.3	简洁实现	153
4.6	暂退法 (Dropout)	156
4.6.1	重新审视过拟合	156
4.6.2	扰动的稳健性	157
4.6.3	实践中的暂退法	157
4.6.4	从零开始实现	158
4.6.5	简洁实现	161
4.7	前向传播、反向传播和计算图	162
4.7.1	前向传播	163
4.7.2	前向传播计算图	163
4.7.3	反向传播	164
4.7.4	训练神经网络	165
4.8	数值稳定性和模型初始化	166
4.8.1	梯度消失和梯度爆炸	166
4.8.2	参数初始化	168
4.9	环境和分布偏移	170
4.9.1	分布偏移的类型	171
4.9.2	分布偏移示例	173
4.9.3	分布偏移纠正	174
4.9.4	学习问题的分类法	177
4.9.5	机器学习中的公平、责任和透明度	179
4.10	实战Kaggle比赛：预测房价	180
4.10.1	下载和缓存数据集	180
4.10.2	Kaggle	182
4.10.3	访问和读取数据集	183
4.10.4	数据预处理	184
4.10.5	训练	185
4.10.6	K 折交叉验证	186
4.10.7	模型选择	187
4.10.8	提交Kaggle预测	188
5	深度学习计算	191
5.1	层和块	191
5.1.1	自定义块	193
5.1.2	顺序块	194

5.1.3 在前向传播函数中执行代码	195
5.1.4 效率	197
5.2 参数管理	197
5.2.1 参数访问	198
5.2.2 参数初始化	201
5.2.3 参数绑定	203
5.3 延后初始化	204
5.3.1 实例化网络	205
5.4 自定义层	205
5.4.1 不带参数的层	206
5.4.2 带参数的层	207
5.5 读写文件	208
5.5.1 加载和保存张量	208
5.5.2 加载和保存模型参数	209
5.6 GPU	211
5.6.1 计算设备	212
5.6.2 张量与GPU	213
5.6.3 神经网络与GPU	215
6 卷积神经网络	217
6.1 从全连接层到卷积	218
6.1.1 不变性	218
6.1.2 多层感知机的限制	219
6.1.3 卷积	220
6.1.4 “沃尔多在哪里”回顾	221
6.2 图像卷积	222
6.2.1 互相关运算	223
6.2.2 卷积层	224
6.2.3 图像中目标的边缘检测	225
6.2.4 学习卷积核	226
6.2.5 互相关和卷积	227
6.2.6 特征映射和感受野	227
6.3 填充和步幅	228
6.3.1 填充	228
6.3.2 步幅	230
6.4 多输入多输出通道	232
6.4.1 多输入通道	232
6.4.2 多输出通道	233
6.4.3 1×1 卷积层	234
6.5 汇聚层	236
6.5.1 最大汇聚层和平均汇聚层	236
6.5.2 填充和步幅	238

6.5.3	多个通道	239
6.6	卷积神经网络 (LeNet)	240
6.6.1	LeNet	241
6.6.2	模型训练	243
7	现代卷积神经网络	247
7.1	深度卷积神经网络 (AlexNet)	248
7.1.1	学习表征	248
7.1.2	AlexNet	250
7.1.3	读取数据集	253
7.1.4	训练AlexNet	254
7.2	使用块的网络 (VGG)	255
7.2.1	VGG块	255
7.2.2	VGG网络	256
7.2.3	训练模型	258
7.3	网络中的网络 (NiN)	259
7.3.1	NiN块	259
7.3.2	NiN模型	261
7.3.3	训练模型	262
7.4	含并行连结的网络 (GoogLeNet)	263
7.4.1	Inception块	263
7.4.2	GoogLeNet模型	264
7.4.3	训练模型	267
7.5	批量规范化	268
7.5.1	训练深层网络	268
7.5.2	批量规范化层	269
7.5.3	从零实现	270
7.5.4	使用批量规范化层的 LeNet	272
7.5.5	简明实现	273
7.5.6	争议	274
7.6	残差网络 (ResNet)	275
7.6.1	函数类	276
7.6.2	残差块	277
7.6.3	ResNet模型	279
7.6.4	训练模型	282
7.7	稠密连接网络 (DenseNet)	283
7.7.1	从ResNet到DenseNet	283
7.7.2	稠密块体	284
7.7.3	过渡层	285
7.7.4	DenseNet模型	286
7.7.5	训练模型	287

8 循环神经网络	289
8.1 序列模型	290
8.1.1 统计工具	290
8.1.2 训练	293
8.1.3 预测	295
8.2 文本预处理	298
8.2.1 读取数据集	299
8.2.2 词元化	299
8.2.3 词表	300
8.2.4 整合所有功能	302
8.3 语言模型和数据集	303
8.3.1 学习语言模型	303
8.3.2 马尔可夫模型与 n 元语法	305
8.3.3 自然语言统计	305
8.3.4 读取长序列数据	308
8.4 循环神经网络	312
8.4.1 无隐状态的神经网络	313
8.4.2 有隐状态的循环神经网络	313
8.4.3 基于循环神经网络的字符级语言模型	315
8.4.4 困惑度 (Perplexity)	315
8.5 循环神经网络的从零开始实现	317
8.5.1 独热编码	317
8.5.2 初始化模型参数	318
8.5.3 循环神经网络模型	319
8.5.4 预测	320
8.5.5 梯度裁剪	321
8.5.6 训练	322
8.6 循环神经网络的简洁实现	325
8.6.1 定义模型	326
8.6.2 训练与预测	328
8.7 通过时间反向传播	329
8.7.1 循环神经网络的梯度分析	330
8.7.2 通过时间反向传播的细节	332
9 现代循环神经网络	335
9.1 门控循环单元 (GRU)	335
9.1.1 门控隐状态	336
9.1.2 从零开始实现	338
9.1.3 简洁实现	341
9.2 长短期记忆网络 (LSTM)	342
9.2.1 门控记忆元	342
9.2.2 从零开始实现	345

9.2.3	简洁实现	348
9.3	深度循环神经网络	349
9.3.1	函数依赖关系	350
9.3.2	简洁实现	350
9.3.3	训练与预测	351
9.4	双向循环神经网络	352
9.4.1	隐马尔可夫模型中的动态规划	352
9.4.2	双向模型	354
9.4.3	双向循环神经网络的错误应用	356
9.5	机器翻译与数据集	357
9.5.1	下载和预处理数据集	358
9.5.2	词元化	359
9.5.3	词表	361
9.5.4	加载数据集	361
9.5.5	训练模型	362
9.6	编码器-解码器架构	364
9.6.1	编码器	364
9.6.2	解码器	365
9.6.3	合并编码器和解码器	365
9.7	序列到序列学习 (seq2seq)	366
9.7.1	编码器	367
9.7.2	解码器	369
9.7.3	损失函数	370
9.7.4	训练	372
9.7.5	预测	374
9.7.6	预测序列的评估	375
9.8	束搜索	377
9.8.1	贪心搜索	377
9.8.2	穷举搜索	378
9.8.3	束搜索	378
10	注意力机制	381
10.1	注意力提示	382
10.1.1	生物学中的注意力提示	382
10.1.2	查询、键和值	383
10.1.3	注意力的可视化	384
10.2	注意力汇聚: Nadaraya-Watson 核回归	386
10.2.1	生成数据集	386
10.2.2	平均汇聚	387
10.2.3	非参数注意力汇聚	388
10.2.4	带参数注意力汇聚	389
10.3	注意力评分函数	393

10.3.1	掩蔽softmax操作	394
10.3.2	加性注意力	395
10.3.3	缩放点积注意力	397
10.4	Bahdanau 注意力	399
10.4.1	模型	399
10.4.2	定义注意力解码器	400
10.4.3	训练	402
10.5	多头注意力	404
10.5.1	模型	404
10.5.2	实现	405
10.6	自注意力和位置编码	408
10.6.1	自注意力	408
10.6.2	比较卷积神经网络、循环神经网络和自注意力	409
10.6.3	位置编码	410
10.7	Transformer	413
10.7.1	模型	413
10.7.2	基于位置的前馈网络	415
10.7.3	残差连接和层规范化	416
10.7.4	编码器	417
10.7.5	解码器	419
10.7.6	训练	421
11	优化算法	427
11.1	优化和深度学习	427
11.1.1	优化的目标	428
11.1.2	深度学习中的优化挑战	429
11.2	凸性	433
11.2.1	定义	433
11.2.2	性质	436
11.2.3	约束	438
11.3	梯度下降	440
11.3.1	一维梯度下降	441
11.3.2	多元梯度下降	444
11.3.3	自适应方法	446
11.4	随机梯度下降	451
11.4.1	随机梯度更新	451
11.4.2	动态学习率	453
11.4.3	凸目标的收敛性分析	454
11.4.4	随机梯度和有限样本	456
11.5	小批量随机梯度下降	457
11.5.1	向量化和缓存	457
11.5.2	小批量	459

11.5.3 读取数据集	460
11.5.4 从零开始实现	461
11.5.5 简洁实现	464
11.6 动量法	466
11.6.1 基础	466
11.6.2 实际实验	471
11.6.3 理论分析	474
11.7 AdaGrad算法	476
11.7.1 稀疏特征和学习率	476
11.7.2 预处理	477
11.7.3 算法	478
11.7.4 从零开始实现	479
11.7.5 简洁实现	480
11.8 RMSProp算法	482
11.8.1 算法	482
11.8.2 从零开始实现	483
11.8.3 简洁实现	485
11.9 Adadelta	486
11.9.1 Adadelta算法	486
11.9.2 代码实现	486
11.10 Adam算法	488
11.10.1 算法	489
11.10.2 实现	489
11.10.3 Yogi	491
11.11 学习率调度器	493
11.11.1 一个简单的问题	493
11.11.2 学习率调度器	495
11.11.3 策略	497
12 计算性能	503
12.1 编译器和解释器	503
12.1.1 符号式编程	504
12.1.2 混合式编程	506
12.1.3 Sequential的混合式编程	506
12.2 异步计算	508
12.2.1 通过后端异步处理	509
12.2.2 障碍器与阻塞器	511
12.2.3 改进计算	511
12.3 自动并行	512
12.3.1 基于GPU的并行计算	512
12.3.2 并行计算与通信	513
12.4 硬件	516

12.4.1	计算机	517
12.4.2	内存	517
12.4.3	存储器	518
12.4.4	CPU	519
12.4.5	GPU和其他加速卡	522
12.4.6	网络和总线	525
12.4.7	更多延迟	525
12.5	多GPU训练	528
12.5.1	问题拆分	528
12.5.2	数据并行性	530
12.5.3	简单网络	531
12.5.4	数据同步	531
12.5.5	数据分发	533
12.5.6	训练	533
12.6	多GPU的简洁实现	536
12.6.1	简单网络	536
12.6.2	网络初始化	537
12.6.3	训练	537
12.7	参数服务器	540
12.7.1	数据并行训练	540
12.7.2	环同步（Ring Synchronization）	542
12.7.3	多机训练	545
12.7.4	键值存储	547
13	计算机视觉	549
13.1	图像增广	549
13.1.1	常用的图像增广方法	550
13.1.2	使用图像增广进行训练	554
13.2	微调	557
13.2.1	步骤	558
13.2.2	热狗识别	559
13.3	目标检测和边界框	564
13.3.1	边界框	565
13.4	锚框	567
13.4.1	生成多个锚框	567
13.4.2	交并比（IoU）	570
13.4.3	在训练数据中标注锚框	571
13.4.4	使用非极大值抑制预测边界框	576
13.5	多尺度目标检测	581
13.5.1	多尺度锚框	581
13.5.2	多尺度检测	583
13.6	目标检测数据集	584

13.6.1 下载数据集	584
13.6.2 读取数据集	585
13.6.3 演示	587
13.7 单发多框检测 (SSD)	588
13.7.1 模型	588
13.7.2 训练模型	594
13.7.3 预测目标	596
13.8 区域卷积神经网络 (R-CNN) 系列	599
13.8.1 R-CNN	600
13.8.2 Fast R-CNN	601
13.8.3 Faster R-CNN	603
13.8.4 Mask R-CNN	604
13.9 语义分割和数据集	605
13.9.1 图像分割和实例分割	605
13.9.2 Pascal VOC2012 语义分割数据集	606
13.10 转置卷积	612
13.10.1 基本操作	612
13.10.2 填充、步幅和多通道	614
13.10.3 与矩阵变换的联系	615
13.11 全卷积网络	617
13.11.1 构造模型	617
13.11.2 初始化转置卷积层	619
13.11.3 读取数据集	621
13.11.4 训练	621
13.11.5 预测	622
13.12 风格迁移	624
13.12.1 方法	625
13.12.2 阅读内容和风格图像	625
13.12.3 预处理和后处理	626
13.12.4 抽取图像特征	627
13.12.5 定义损失函数	628
13.12.6 初始化合成图像	630
13.12.7 训练模型	631
13.13 实战 Kaggle 比赛：图像分类 (CIFAR-10)	632
13.13.1 获取并组织数据集	633
13.13.2 图像增广	636
13.13.3 读取数据集	637
13.13.4 定义模型	638
13.13.5 定义训练函数	638
13.13.6 训练和验证模型	639
13.13.7 在 Kaggle 上对测试集进行分类并提交结果	640
13.14 实战 Kaggle 比赛：狗的品种识别 (ImageNet Dogs)	641

13.14.1 获取和整理数据集	642
13.14.2 图像增广	643
13.14.3 读取数据集	644
13.14.4 微调预训练模型	644
13.14.5 定义训练函数	645
13.14.6 训练和验证模型	646
13.14.7 对测试集分类并在Kaggle提交结果	647
14 自然语言处理：预训练	649
14.1 词嵌入（word2vec）	650
14.1.1 为何独热向量是一个糟糕的选择	650
14.1.2 自监督的word2vec	651
14.1.3 跳元模型（Skip-Gram）	651
14.1.4 连续词袋（CBOW）模型	652
14.2 近似训练	654
14.2.1 负采样	654
14.2.2 层序Softmax	655
14.3 用于预训练词嵌入的数据集	657
14.3.1 读取数据集	657
14.3.2 下采样	658
14.3.3 中心词和上下文词的提取	660
14.3.4 负采样	661
14.3.5 小批量加载训练实例	663
14.3.6 整合代码	664
14.4 预训练word2vec	666
14.4.1 跳元模型	666
14.4.2 训练	667
14.4.3 应用词嵌入	670
14.5 全局向量的词嵌入（GloVe）	671
14.5.1 带全局语料统计的跳元模型	671
14.5.2 GloVe模型	672
14.5.3 从条件概率比值理解GloVe模型	672
14.6 子词嵌入	674
14.6.1 fastText模型	674
14.6.2 字节对编码（Byte Pair Encoding）	675
14.7 词的相似性和类比任务	678
14.7.1 加载预训练词向量	679
14.7.2 应用预训练词向量	681
14.8 来自Transformers的双向编码器表示（BERT）	683
14.8.1 从上下文无关到上下文敏感	683
14.8.2 从特定于任务到不可知任务	684
14.8.3 BERT：把两个最好的结合起来	684

14.8.4	输入表示	685
14.8.5	预训练任务	688
14.8.6	整合代码	690
14.9	用于预训练BERT的数据集	692
14.9.1	为预训练任务定义辅助函数	693
14.9.2	将文本转换为预训练数据集	695
14.10	预训练BERT	698
14.10.1	预训练BERT	699
14.10.2	用BERT表示文本	701
15	自然语言处理：应用	703
15.1	情感分析及数据集	704
15.1.1	读取数据集	704
15.1.2	预处理数据集	705
15.1.3	创建数据迭代器	706
15.1.4	整合代码	707
15.2	情感分析：使用循环神经网络	708
15.2.1	使用循环神经网络表示单个文本	708
15.2.2	加载预训练的词向量	710
15.2.3	训练和评估模型	710
15.3	情感分析：使用卷积神经网络	712
15.3.1	一维卷积	712
15.3.2	最大时间汇聚层	714
15.3.3	textCNN模型	715
15.4	自然语言推断与数据集	719
15.4.1	自然语言推断	719
15.4.2	斯坦福自然语言推断（SNLI）数据集	719
15.5	自然语言推断：使用注意力	724
15.5.1	模型	724
15.5.2	训练和评估模型	728
15.6	针对序列级和词元级应用微调BERT	731
15.6.1	单文本分类	731
15.6.2	文本对分类或回归	732
15.6.3	文本标注	732
15.6.4	问答	733
15.7	自然语言推断：微调BERT	734
15.7.1	加载预训练的BERT	735
15.7.2	微调BERT的数据集	736
15.7.3	微调BERT	738
16	附录：深度学习工具	741
16.1	使用Jupyter Notebook	741

16.1.1 在本地编辑和运行代码	741
16.1.2 高级选项	745
16.2 使用Amazon SageMaker	747
16.2.1 注册	747
16.2.2 创建SageMaker实例	747
16.2.3 运行和停止实例	749
16.2.4 更新Notebook	749
16.3 使用Amazon EC2实例	750
16.3.1 创建和运行EC2实例	750
16.3.2 安装CUDA	755
16.3.3 安装库以运行代码	757
16.3.4 远程运行Jupyter笔记本	757
16.3.5 关闭未使用的实例	758
16.4 选择服务器和GPU	758
16.4.1 选择服务器	759
16.4.2 选择GPU	760
16.5 为本书做贡献	763
16.5.1 提交微小更改	763
16.5.2 大量文本或代码修改	763
16.5.3 提交主要更改	764
16.6 d2l API 文档	767
16.6.1 模型	767
16.6.2 数据	767
16.6.3 训练	767
16.6.4 公用	767
Bibliography	769

前言

几年前，在大公司和初创公司中，并没有大量的深度学习科学家开发智能产品和服务。我们中年轻人（作者）进入这个领域时，机器学习并没有在报纸上获得头条新闻。我们的父母根本不知道什么是机器学习，更不用说为什么我们可能更喜欢机器学习，而不是从事医学或法律职业。机器学习是一门具有前瞻性的学科，在现实世界的应用范围很窄。而那些应用，例如语音识别和计算机视觉，需要大量的领域知识，以至于它们通常被认为是完全独立的领域，而机器学习对这些领域来说只是一个小组件。因此，神经网络——我们在本书中关注的深度学习模型的前身，被认为是过时的工具。

就在过去的五年里，深度学习给世界带来了惊喜，推动了计算机视觉、自然语言处理、自动语音识别、强化学习和统计建模等领域的快速发展。有了这些进步，我们现在可以制造比以往任何时候都更自主的汽车（不过可能没有一些公司试图让大家相信的那么自主），可以自动起草普通邮件的智能回复系统，帮助人们从令人压抑的大收件箱中解放出来。在围棋等棋类游戏中，软件超越了世界上最优秀的人，这曾被认为是几十年后的事。这些工具已经对工业和社会产生了越来越广泛的影响，改变了电影的制作方式、疾病的诊断方式，并在基础科学中扮演着越来越重要的角色——从天体物理学学到生物学。

关于本书

这本书代表了我们的尝试——让深度学习可平易近人，教会人们概念、背景和代码。

一种结合了代码、数学和HTML的媒介

任何一种计算技术要想发挥其全部影响力，都必须得到充分的理解、充分的文档记录，并得到成熟的、维护良好的工具的支持。关键思想应该被清楚地提炼出来，尽可能减少需要让新的从业者跟上时代的入门时间。成熟的库应该自动化常见的任务，示例代码应该使从业者可以轻松地修改、应用和扩展常见的应用程序，以满足他们的需求。以动态网页应用为例。尽管许多公司，如亚马逊，在20世纪90年代开发了成功的数据库驱动网页应用程序。但在过去的10年里，这项技术在帮助创造性企业家方面的潜力已经得到了更大程度的发挥，部分原因是开发了功能强大、文档完整的框架。

测试深度学习的潜力带来了独特的挑战，因为任何一个应用都会将不同的学科结合在一起。应用深度学习需要同时了解（1）以特定方式提出问题的动机；（2）给定建模方法的数学；（3）将模型拟合数据的优化算法；（4）能够有效训练模型、克服数值计算缺陷并最大限度地利用现有硬件的工程方法。同时教授表述问题所需的批判性思维技能、解决问题所需的数学知识，以及实现这些解决方案所需的软件工具，这是一个巨大的挑战。

在我们开始写这本书的时候，没有资源能够同时满足一些条件：（1）是最新的；（2）涵盖了现代机器学习的所有领域，技术深度丰富；（3）在一本引人入胜的教科书中，人们可以在实践教程中找到干净的可运行代码，并从中穿插高质量的阐述。我们发现了大量关于如何使用给定的深度学习框架（例如，如何对TensorFlow中的矩阵进行基本的数值计算）或实现特定技术的代码示例（例如，LeNet、AlexNet、ResNet的代码片段），这些代码示例分散在各种博客帖子和GitHub库中。但是，这些示例通常关注如何实现给定的方法，但忽略了为什么做出某些算法决策的讨论。虽然一些互动资源已经零星地出现以解决特定主题。例如，在网站Distill¹上发布的引人入胜的博客帖子或个人博客，但它们仅覆盖深度学习中的选定主题，并且通常缺乏相关代码。另一方面，虽然已经出现了几本教科书，其中最著名的是(Goodfellow et al., 2016)（中文名《深度学习》），它对深度学习背后的概念进行了全面的调查，但这些资源并没有将这些概念的描述与这些概念的代码实现结合起来。有时会让读者对如何实现它们一无所知。此外，太多的资源隐藏在商业课程提供商的付费壁垒后面。

我们着手创建的资源可以：（1）每个人都可以免费获得；（2）提供足够的技术深度，为真正成为一名应用机器学习科学家提供起步；（3）包括可运行的代码，向读者展示如何解决实践中的问题；（4）允许我们和社区的快速更新；（5）由一个论坛²作为补充，用于技术细节的互动讨论和回答问题。

这些目标经常是相互冲突的。公式、定理和引用最好用LaTeX来管理和布局。代码最好用Python描述。网页原生是HTML和JavaScript的。此外，我们希望内容既可以作为可执行代码访问、作为纸质书访问，作为可下载的PDF访问，也可以作为网站在互联网上访问。目前还没有完全适合这些需求的工具和工作流程，所以我们不得不自行组装。我们在16.5节中详细描述了我们的方法。我们选择GitHub来共享源代码并允许编辑，选择Jupyter记事本来混合代码、公式和文本，选择Sphinx作为渲染引擎来生成多个输出，并为论坛提供讨论。虽然我们的体系尚不完善，但这些选择在相互冲突的问题之间提供了一个很好的妥协。我们相信，这可能是第一本使用这种集成工作流程出版的书。

¹ <http://distill.pub>

² <http://discuss.d2l.ai>

在实践中学习

许多教科书教授一系列的主题，每一个都非常详细。例如，Chris Bishop的优秀教科书 (Bishop, 2006)，对每个主题都教得很透彻，以至于要读到线性回归这一章需要大量的工作。虽然专家们喜欢这本书正是因为它的透彻性，但对初学者来说，这一特性限制了它作为介绍性文本的实用性。

在这本书中，我们将适时教授大部分概念。换句话说，你将在实现某些实际目的所需的非常时刻学习概念。虽然我们在开始时花了一些时间来教授基础的背景知识，如线性代数和概率，但我们希望你在思考更深奥的概率分布之前，先体会一下训练模型的满足感。

除了提供基本数学背景速成课程的几节初步课程外，后续的每一章都介绍了适量的新概念，并提供可独立工作的例子——使用真实的数据集。这带来了组织上的挑战。某些模型可能在逻辑上组合在单节中。而一些想法可能最好是通过连续允许几个模型来传授。另一方面，坚持“一个工作例子一节”的策略有一个很大的好处：这使你可以通过利用我们的代码尽可能轻松地启动你自己的研究项目。只需复制这一节的内容并开始修改即可。

我们将根据需要将可运行代码与背景材料交错。通常，在充分解释工具之前，我们常常会在提供工具这一方面犯错误（我们将在稍后解释背景）。例如，在充分解释随机梯度下降为什么有用或为什么有效之前，我们可以使用它。这有助于给从业者提供快速解决问题所需的弹药，同时需要读者相信我们的一些决定。

这本书将从头开始教授深度学习的概念。有时，我们想深入研究模型的细节，这些的细节通常会被深度学习框架的高级抽象隐藏起来。特别是在基础教程中，我们希望读者了解在给定层或优化器中发生的一切。在这些情况下，我们通常会提供两个版本的示例：一个是我们从零开始实现一切，仅依赖张量操作和自动微分；另一个是更实际的示例，我们使用深度学习框架的高级API编写简洁的代码。一旦我们教了您一些组件是如何工作的，我们就可以在随后的教程中使用高级API了。

内容和结构

全书大致可分为三个部分，在 [图1](#) 中用不同的颜色呈现：



图1: 全书结构

- 第一部分包括基础知识和预备知识。[1节](#) 提供深度学习的入门课程。然后在 [2节](#) 中，我们将快速介绍实践深度学习所需的前提条件，例如如何存储和处理数据，以及如何应用基于线性代数、微积分和概率基本概念的各种数值运算。[3节](#) 和 [4节](#) 涵盖了深度学习的最基本概念和技术，例如线性回归、多层感知机和正则化。
- 接下来的五章集中讨论现代深度学习技术。[5节](#) 描述了深度学习计算的各种关键组件，并为我们随后实现更复杂的模型奠定了基础。接下来，在 [6节](#) 和 [7节](#) 中，我们介绍了卷积神经网络(convolutional neural network, CNN)，这是构成大多数现代计算机视觉系统骨干的强大工具。随后，在 [8节](#) 和 [9节](#) 中，我们引入了循环神经网络(recurrent neural network, RNN)，这是一种利用数据中的时间或序列结构的模型，通常用于自然语言处理和时间序列预测。在 [10节](#) 中，我们介绍了一类新的模型，它采用了一种称为注意力机制的技术，最近它们已经开始在自然语言处理中取代循环神经网络。这一部分将帮助读者快速了解大多数现代深度学习应用背后的基本工具。
- 第三部分讨论可伸缩性、效率和应用程序。首先，在 [11节](#) 中，我们讨论了用于训练深度学习模型的几种常用优化算法。下一章 [12节](#) 将探讨影响深度学习代码计算性能的几个关键因素。在 [13节](#) 中，我们展示了深度学习在计算机视觉中的主要应用。在 [14节](#) 和 [15节](#) 中，我们展示了如何预训练语言表示模型并将其应用于自然语言处理任务。

代码

本书的大部分章节都以可执行代码为特色，因为我们相信交互式学习体验在深度学习中的重要性。目前，某些直觉只能通过试错、小幅调整代码并观察结果来发展。理想情况下，一个优雅的数学理论可能会精确地告诉我们如何调整代码以达到期望的结果。不幸的是，这种优雅的理论目前还没有出现。尽管我们尽了最大努力，但仍然缺乏对各种技术的正式解释，这既是因为描述这些模型的数学可能非常困难，也是因为对这些主题的认真研究最近才进入高潮。我们希望随着深度学习理论的发展，这本书的未来版本将能够在当前版本无法提供的地方提供见解。

有时，为了避免不必要的重复，我们将本书中经常导入和引用的函数、类等封装在d2l包中。对于要保存到包中的任何代码块，比如一个函数、一个类或者多个导入，我们都会标记为#@save。我们在 16.6 节 中提供了这些函数和类的详细描述。d2l软件包是轻量级的，仅需要以下软件包和模块作为依赖项：

```
#@save
import collections
import hashlib
import math
import os
import random
import re
import shutil
import sys
import tarfile
import time
import zipfile
from collections import defaultdict
import pandas as pd
import requests
from IPython import display
from matplotlib import pyplot as plt
from matplotlib_inline import backend_inline

d2l = sys.modules[__name__]
```

本书中的大部分代码都是基于PyTorch的。PyTorch是一个开源的深度学习框架，在研究界非常受欢迎。本书中的所有代码都在最新版本的PyTorch下通过了测试。但是，由于深度学习的快速发展，一些在印刷版中代码可能在PyTorch的未来版本无法正常工作。但是，我们计划使在线版本保持最新。如果读者遇到任何此类问题，请查看[安装 \(page 9\)](#) 以更新代码和运行时环境。

下面是我们如何从PyTorch导入模块。

```
#@save
import numpy as np
import torch
```

(continues on next page)

```

import torchvision
from PIL import Image
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from torch.utils import data
from torchvision import transforms

```

目标受众

本书面向学生（本科生或研究生）、工程师和研究人员，他们希望扎实掌握深度学习的实用技术。因为我们从头开始解释每个概念，所以不需要过往的深度学习或机器学习背景。全面解释深度学习的方法需要一些数学和编程，但我们只假设读者了解一些基础知识，包括线性代数、微积分、概率和非常基础的Python编程。此外，在附录中，我们提供了本书所涵盖的大多数数学知识的复习。大多数时候，我们会优先考虑直觉和想法，而不是数学的严谨性。有许多很棒的书可以引导感兴趣的读者走得更远。Bela Bollobas的《线性分析》(Bollobás, 1999)对线性代数和函数分析进行了深入的研究。(Wasserman, 2013)是一本很好的统计学指南。如果读者以前没有使用过Python语言，那么可以仔细阅读这个Python教程³。

论坛

与本书相关，我们已经启动了一个论坛，在discuss.d2l.ai⁴。当对本书的任何一节有疑问时，请在每一节的末尾找到相关的讨论页链接。

致谢

感谢中英文草稿的数百位撰稿人。他们帮助改进了内容并提供了宝贵的反馈。感谢Anirudh Dagar和唐源将部分较早版本的MXNet实现分别改编为PyTorch和TensorFlow实现。感谢百度团队将较新的PyTorch实现改编为PaddlePaddle实现。感谢张帅将更新的LaTeX样式集成进PDF文件的编译。

特别地，我们要感谢这份中文稿的每一位撰稿人，是他们的无私奉献让这本书变得更好。他们的GitHub ID或姓名是(没有特定顺序)：alxnorden, avinashsingit, bowen0701, brettkoonce, Chaitanya Prakash Bapat, cryptonaut, Davide Fiocco, edgarroman, gkutiel, John Mitro, Liang Pu, Rahul Agarwal, Mohamed Ali Jamaoui, Michael (Stu) Stewart, Mike Müller, NRauschmayr, Prakhar Srivastav, sad-, sfermigier, Sheng Zha, sundeepetki, topecongiro, tpd1, vermicelli, Vishaal Kapoor, Vishwesh Ravi Shrimali, YaYaB, Yuhong Chen, Evgeniy Smirnov, lgov, Simon Corston-Oliver, Igor Dzreyev, Ha Nguyen, pmuens, Andrei Lukovenko, senorcinco, vfdev-5, dsweet, Mohammad Mahdi Rahimi, Abhishek Gupta, uwsd, DomKM, Lisa Oakley, Bowen Li, Aarush Ahuja, Prasanth Buddareddygari, brianhendee, mani2106, mtn, lkevinzc, caojilin, Lakshya, Fiete Lüer, Surbhi Vijayvargeeya, Muhyun Kim, dennismalmgren, adursun, Anirudh Dagar, liqingnz,

³ <http://learnpython.org/>

⁴ <https://discuss.d2l.ai/>

Pedro Larroy, lgov, ati-ozgur, Jun Wu, Matthias Blume, Lin Yuan, geogunow, Josh Gardner, Maximilian Böther, Rakib Islam, Leonard Lausen, Abhinav Upadhyay, rongruosong, Steve Sedlmeyer, Ruslan Barabov, Rafael Schlatter, liusy182, Giannis Pappas, ati-ozgur, qbaza, dchoi77, Adam Gerson, Phuc Le, Mark Atwood, christabella, vn09, Haibin Lin, jjangga0214, RichyChen, noelo, hansen, Giel Dops, dvincent1337, WhiteD3vil, Peter Kulits, codypenta, joseppinilla, ahmaurya, karolszk, heytitle, Peter Goetz, rigtorp, Tiep Vu, sfilip, mlxd, Kale-ab Tessera, Sanjar Adilov, MatteoFerrara, hsneto, Katarzyna Biesialska, Gregory Bruss, Duy–Thanh Doan, paulaurel, graytowne, Duc Pham, sl7423, Jaedong Hwang, Yida Wang, cys4, clhm, Jean Kaddour, austinnmw, trebeljahr, tbaum, Cuong V. Nguyen, pavelkomarov, vzlamal, NotAnotherSystem, J-Arun-Mani, jancio, eldarkurtic, the-great-shazbot, doctorcolossus, gducharme, cclauss, Daniel-Mietchen, hoonose, biagiom, abhinavsp0730, jonathanhrandall, ysraell, Nodar Okroshiashvili, UgurKap, Jiyang Kang, StevenJokes, Tomer Kaftan, liweiwp, netyster, ypandya, NishantTharani, heiligerl, SportSTHU, Hoa Nguyen, manuel-arno-korfmann-webentwicklung, aterzis-personal, nxby, Xiaoting He, Josiah Yoder, mathresearch, mzz2017, jroberayalas, iluu, ghejc, BSharmi, vkramdev, simonwardjones, LakshKD, TalNeoran, djilden, Nikhil95, Oren Barkan, guoweis, haozhu233, pratikhack, 315930399, tayfununal, steinsag, charleybeller, Andrew Lumsdaine, Jiekui Zhang, Deepak Pathak, Florian Donhauser, Tim Gates, Adriaan Tijsseling, Ron Medina, Gaurav Saha, Murat Semerci, Lei Mao, Zhu Yuanxiang, thebesttv, Quanshangze Du, Yanbo Chen。

我们感谢Amazon Web Services, 特别是Swami Sivasubramanian、Peter DeSantis、Adam Selipsky和Andrew Jassy对撰写本书的慷慨支持。如果没有可用的时间、资源、与同事的讨论和不断的鼓励, 这本书就不会出版。

小结

- 深度学习已经彻底改变了模式识别, 引入了一系列技术, 包括计算机视觉、自然语言处理、自动语音识别。
- 要成功地应用深度学习, 必须知道如何抛出一个问题、建模的数学方法、将模型与数据拟合的算法, 以及实现所有这些的工程技术。
- 这本书提供了一个全面的资源, 包括文本、图表、数学和代码, 都集中在一个地方。
- 要回答与本书相关的问题, 请访问我们的论坛discuss.d2l.ai⁵.
- 所有Jupyter记事本都可以在GitHub上下载。

⁵ <https://discuss.d2l.ai/>

练习

1. 在本书[discuss.d2l.ai⁶](https://discuss.d2l.ai/)的论坛上注册帐户。
2. 在计算机上安装Python。
3. 沿着本节底部的链接进入论坛，在那里可以寻求帮助、讨论这本书，并通过与作者和社区接触来找到问题的答案。

Discussions⁷

⁶ <https://discuss.d2l.ai/>

⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/2086>

安装

我们需要配置一个环境来运行 Python、Jupyter Notebook、相关库以及运行本书所需的代码，以快速入门并获得动手学习经验。

安装 Miniconda

最简单的方法就是安装依赖Python 3.x的Miniconda⁸。如果已安装conda，则可以跳过以下步骤。访问Miniconda网站，根据Python3.x版本确定适合的版本。

如果我们使用macOS，假设Python版本是3.9（我们的测试版本），将下载名称包含字符串“MacOSX”的bash脚本，并执行以下操作：

```
# 以Intel处理器为例，文件名可能会更改  
sh Miniconda3-py39_4.12.0-MacOSX-x86_64.sh -b
```

如果我们使用Linux，假设Python版本是3.9（我们的测试版本），将下载名称包含字符串“Linux”的bash脚本，并执行以下操作：

```
# 文件名可能会更改  
sh Miniconda3-py39_4.12.0-Linux-x86_64.sh -b
```

接下来，初始化终端Shell，以便我们可以直接运行conda。

```
~/miniconda3/bin/conda init
```

现在关闭并重新打开当前的shell。并使用下面的命令创建一个新的环境：

⁸ <https://conda.io/en/latest/miniconda.html>

```
conda create --name d2l python=3.9 -y
```

现在激活 d2l 环境：

```
conda activate d2l
```

安装深度学习框架和d2l软件包

在安装深度学习框架之前，请先检查计算机上是否有可用的GPU。例如可以查看计算机是否装有NVIDIA GPU并已安装CUDA⁹。如果机器没有任何GPU，没有必要担心，因为CPU在前几章完全够用。但是，如果想流畅地学习全部章节，请提早获取GPU并且安装深度学习框架的GPU版本。

我们可以按如下方式安装PyTorch的CPU或GPU版本：

```
pip install torch==1.12.0
pip install torchvision==0.13.0
```

我们的下一步是安装d2l包，以方便调取本书中经常使用的函数和类：

```
pip install d2l==0.17.6
```

下载 D2L Notebook

接下来，需要下载这本书的代码。可以点击本书HTML页面顶部的“Jupyter 记事本”选项下载后解压代码，或者可以按照如下方式进行下载：

```
mkdir d2l-zh && cd d2l-zh
curl https://zh-v2.d2l.ai/d2l-zh-2.0.0.zip -o d2l-zh.zip
unzip d2l-zh.zip && rm d2l-zh.zip
cd pytorch
```

注意：如果没有安装unzip，则可以通过运行`sudo apt install unzip`进行安装。

安装完成后我们可以通过运行以下命令打开Jupyter笔记本（在Window系统的命令行窗口中运行以下命令前，需先将当前路径定位到刚下载的本书代码解压后的目录）：

```
jupyter notebook
```

⁹ <https://developer.nvidia.com/cuda-downloads>

现在可以在Web浏览器中打开<http://localhost:8888>（通常会自动打开）。由此，我们可以运行这本书中每个部分的代码。在运行书籍代码、更新深度学习框架或d2l软件包之前，请始终执行`conda activate d2l`以激活运行时环境。要退出环境，请运行`conda deactivate`。

Discussions¹⁰

¹⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/2083>

符号

本书中使用的符号概述如下。

数字

- x : 标量
- \mathbf{x} : 向量
- \mathbf{X} : 矩阵
- \mathbf{X} : 张量
- \mathbf{I} : 单位矩阵
- $x_i, [\mathbf{x}]_i$: 向量 \mathbf{x} 第 i 个元素
- $x_{ij}, [\mathbf{X}]_{ij}$: 矩阵 \mathbf{X} 第 i 行第 j 列的元素

集合论

- \mathcal{X} : 集合
- \mathbb{Z} : 整数集合
- \mathbb{R} : 实数集合
- \mathbb{R}^n : n 维实数向量集合
- $\mathbb{R}^{a \times b}$: 包含 a 行和 b 列的实数矩阵集合
- $\mathcal{A} \cup \mathcal{B}$: 集合 \mathcal{A} 和 \mathcal{B} 的并集

- $\mathcal{A} \cap \mathcal{B}$: 集合 \mathcal{A} 和 \mathcal{B} 的交集
- $\mathcal{A} \setminus \mathcal{B}$: 集合 \mathcal{A} 与集合 \mathcal{B} 相减, \mathcal{B} 关于 \mathcal{A} 的相对补集

函数和运算符

- $f(\cdot)$: 函数
- $\log(\cdot)$: 自然对数
- $\exp(\cdot)$: 指数函数
- $\mathbf{1}_{\mathcal{X}}$: 指示函数
- $(\cdot)^\top$: 向量或矩阵的转置
- \mathbf{X}^{-1} : 矩阵的逆
- \odot : 按元素相乘
- $[\cdot, \cdot]$: 连结
- $|\mathcal{X}|$: 集合的基数
- $\|\cdot\|_p$: L_p 正则
- $\|\cdot\|$: L_2 正则
- $\langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle$: 向量 \mathbf{x} 和 \mathbf{y} 的点积
- \sum : 连加
- \prod : 连乘
- $\stackrel{\text{def}}{=}$: 定义

微积分

- $\frac{dy}{dx}$: y 关于 x 的导数
- $\frac{\partial y}{\partial x}$: y 关于 x 的偏导数
- $\nabla_{\mathbf{x}} y$: y 关于 \mathbf{x} 的梯度
- $\int_a^b f(x) dx$: f 在 a 到 b 区间上关于 x 的定积分
- $\int f(x) dx$: f 关于 x 的不定积分

概率与信息论

- $P(\cdot)$: 概率分布
- $z \sim P$: 随机变量 z 具有概率分布 P
- $P(X | Y)$: $X | Y$ 的条件概率
- $p(x)$: 概率密度函数
- $E_x[f(x)]$: 函数 f 对 x 的数学期望
- $X \perp Y$: 随机变量 X 和 Y 是独立的
- $X \perp Y | Z$: 随机变量 X 和 Y 在给定随机变量 Z 的条件下是独立的
- $\text{Var}(X)$: 随机变量 X 的方差
- σ_X : 随机变量 X 的标准差
- $\text{Cov}(X, Y)$: 随机变量 X 和 Y 的协方差
- $\rho(X, Y)$: 随机变量 X 和 Y 的相关性
- $H(X)$: 随机变量 X 的熵
- $D_{\text{KL}}(P \| Q)$: P 和 Q 的KL-散度

复杂度

- \mathcal{O} : 大O标记

Discussions¹¹

¹¹ <https://discuss.d2l.ai/t/2089>

引言

时至今日，人们常用的计算机程序几乎都是软件开发人员从零编写的。比如，现在开发人员要编写一个程序来管理网上商城。经过思考，开发人员可能提出如下一个解决方案：首先，用户通过Web浏览器（或移动应用程序）与应用程序进行交互；紧接着，应用程序与数据库引擎进行交互，以保存交易历史记录并跟踪每个用户的动态；其中，这个应用程序的核心——“业务逻辑”，详细说明了应用程序在各种情况下进行的操作。

为了完善业务逻辑，开发人员必须细致地考虑应用程序所有可能遇到的边界情况，并为这些边界情况设计合适的规则。当买家单击将商品添加到购物车时，应用程序会向购物车数据库表中添加一个条目，将该用户ID与商品ID关联起来。虽然一次编写出完美应用程序的可能性微乎其微，但在大多数情况下，开发人员可以从上述的业务逻辑出发，编写出符合业务逻辑的应用程序，并不断测试直到满足用户的需求。根据业务逻辑设计自动化系统，驱动正常运行的产品和系统，是一个人类认知上的非凡壮举。

幸运的是，对日益壮大的机器学习科学家群体来说，实现很多任务的自动化并不再屈从于人类所能考虑到的逻辑。想象一下，假如开发人员要试图解决以下问题之一：

- 编写一个应用程序，接受地理信息、卫星图像和一些历史天气信息，并预测明天的天气；
- 编写一个应用程序，接受自然文本表示的问题，并正确回答该问题；
- 编写一个应用程序，接受一张图像，识别出该图像所包含的人，并在每个人周围绘制轮廓；
- 编写一个应用程序，向用户推荐他们可能喜欢，但在自然浏览过程中不太可能遇到的产品。

在这些情况下，即使是顶级程序员也无法提出完美的解决方案，原因可能各不相同。有时任务可能遵循一种随着时间推移而变化的模式，我们需要程序来自动调整。有时任务内的关系可能太复杂（比如像素和抽象类别之间的关系），需要数千或数百万次的计算。即使人类的眼睛能毫不费力地完成这些难以提出完美解决方案的任务，这其中的计算也超出了人类意识理解范畴。机器学习（machine learning, ML）是一类强大的可以从经验中学习的技术。通常采用观测数据或与环境交互的形式，机器学习算法会积累更多的经验，其性能

也会逐步提高。相反，对于刚刚所说的电子商务平台，如果它一直执行相同的业务逻辑，无论积累多少经验，都不会自动提高，除非开发人员认识到问题并更新软件。本书将带读者开启机器学习之旅，并特别关注深度学习（deep learning, DL）的基础知识。深度学习是一套强大的技术，它可以推动计算机视觉、自然语言处理、医疗保健和基因组学等不同领域的创新。

1.1 日常生活中的机器学习

机器学习应用在日常生活中的方方面面。现在，假设本书的作者们一起驱车去咖啡店。阿斯顿拿起一部iPhone，对它说道：“Hey Siri！”手机的语音识别系统就被唤醒了。接着，李沐对Siri说道：“去星巴克咖啡店。”语音识别系统就自动触发语音转文字功能，并启动地图应用程序，地图应用程序在启动后筛选了若干条路线，每条路线都显示了预计的通行时间……由此可见，机器学习渗透在生活中的方方面面，在短短几秒钟的时间里，人们与智能手机的日常互动就可以涉及几种机器学习模型。

现在，假如需要我们编写程序来响应一个“唤醒词”（比如“Alexa”“小爱同学”和“Hey Siri”）。我们试着用一台计算机和一个代码编辑器编写代码，如图1.1.1中所示。问题看似很难解决：麦克风每秒钟将收集大约44000个样本，每个样本都是声波振幅的测量值。而该测量值与唤醒词难以直接关联。那又该如何编写程序，令其输入麦克风采集到的原始音频片段，输出{是, 否}（表示该片段是否包含唤醒词）的可靠预测呢？我们对编写这个程序毫无头绪，这就是需要机器学习的原因。



图1.1.1: 识别唤醒词

通常，即使我们不知道怎样明确地告诉计算机如何从输入映射到输出，大脑仍然能够自己执行认知功能。换句话说，即使我们不知道如何编写计算机程序来识别“Alexa”这个词，大脑自己也能够识别它。有了这一能力，我们就可以收集一个包含大量音频样本的数据集（dataset），并对包含和不包含唤醒词的样本进行标记。利用机器学习算法，我们不需要设计一个“明确地”识别唤醒词的系统。相反，我们只需要定义一个灵活的程序算法，其输出由许多参数（parameter）决定，然后使用数据集来确定当下的“最佳参数集”，这些参数通过某种性能度量方式来达到完成任务的最佳性能。

那么到底什么是参数呢？参数可以被看作旋钮，旋钮的转动可以调整程序的行为。任一调整参数后的程序被称为模型（model）。通过操作参数而生成的所有不同程序（输入-输出映射）的集合称为“模型族”。使用数据集来选择参数的元程序被称为学习算法（learning algorithm）。

在开始用机器学习算法解决问题之前，我们必须精确地定义问题，确定输入（input）和输出（output）的性质，并选择合适的模型族。在本例中，模型接收一段音频作为输入，然后在是或否中生成一个选择作为输出。如果一切顺利，经过一番训练，模型对于“片段是否包含唤醒词”的预测通常是正确的。

现在模型每次听到“Alexa”这个词时都会发出“是”的声音。由于这里的唤醒词是任意选择的自然语言，因此我们可能需要一个足够丰富的模型族，使模型多元化。比如，模型族的另一个模型只在听到“Hey Siri”这个词时发出“是”。理想情况下，同一个模型族应该适合于“Alexa”识别和“Hey Siri”识别，因为从直觉上

看，它们似乎是相似的任务。然而，如果我们想处理完全不同的输入或输出，比如：从图像映射到字幕，或从英语映射到中文，可能需要一个完全不同的模型族。

但如果模型所有的按钮（模型参数）都被随机设置，就不太可能识别出“Alexa”“Hey Siri”或任何其他单词。在机器学习中，学习（learning）是一个训练模型的过程。通过这个过程，我们可以发现正确的参数集，从而使模型强制执行所需的行为。换句话说，我们用数据训练（train）模型。如图1.1.2所示，训练过程通常包含如下步骤：

1. 从一个随机初始化参数的模型开始，这个模型基本没有“智能”；
2. 获取一些数据样本（例如，音频片段以及对应的是或否标签）；
3. 调整参数，使模型在这些样本中表现得更好；
4. 重复第（2）步和第（3）步，直到模型在任务中的表现令人满意。

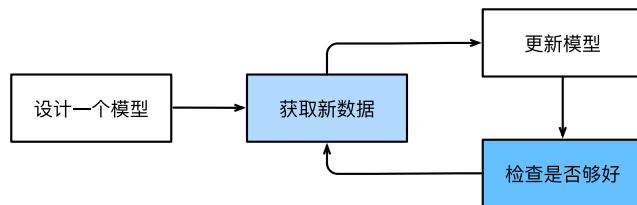


图1.1.2: 一个典型的训练过程

总而言之，我们没有编写唤醒词识别器，而是编写了一个“学习”程序。如果我们用一个巨大的带标签的数据集，它很可能可以“学习”识别唤醒词。这种“通过用数据集来确定程序行为”的方法可以被看作用数据编程（programming with data）。比如，我们可以通过向机器学习系统，提供许多猫和狗的图片来设计一个“猫图检测器”。检测器最终可以学会：如果输入是猫的图片就输出一个非常大的正数，如果输入是狗的图片就会输出一个非常小的负数。如果检测器不确定输入的图片中是猫还是狗，它会输出接近于零的数……这个例子仅仅是机器学习常见应用的冰山一角，而深度学习是机器学习的一个主要分支，本节稍后的内容将对其进行更详细的解析。

1.2 机器学习中的关键组件

首先介绍一些核心组件。无论什么类型的机器学习问题，都会遇到这些组件：

1. 可以用来学习的数据（data）；
2. 如何转换数据的模型（model）；
3. 一个目标函数（objective function），用来量化模型的有效性；
4. 调整模型参数以优化目标函数的算法（algorithm）。

1.2.1 数据

毋庸置疑，如果没有数据，那么数据科学毫无用武之地。每个数据集由一个个样本 (example, sample) 组成，大多时候，它们遵循独立同分布(independently and identically distributed, i.i.d.)。样本有时也叫做数据点 (data point) 或者数据实例 (data instance)，通常每个样本由一组称为特征 (features, 或协变量 (covariates)) 的属性组成。机器学习模型会根据这些属性进行预测。在上面的监督学习问题中，要预测的是一个特殊的属性，它被称为标签 (label, 或目标 (target))。

当处理图像数据时，每一张单独的照片即为一个样本，它的特征由每个像素数值的有序列表表示。比如， 200×200 彩色照片由 $200 \times 200 \times 3 = 120000$ 个数值组成，其中的“3”对应于每个空间位置的红、绿、蓝通道的强度。再比如，对于一组医疗数据，给定一组标准的特征（如年龄、生命体征和诊断），此数据可以用来尝试预测患者是否会存活。

当每个样本的特征类别数量都是相同的时候，其特征向量是固定长度的，这个长度被称为数据的维数 (dimensionality)。固定长度的特征向量是一个方便的属性，它可以用来量化学习大量样本。

然而，并不是所有的数据都可以用“固定长度”的向量表示。以图像数据为例，如果它们全部来自标准显微镜设备，那么“固定长度”是可取的；但是如果图像数据来自互联网，它们很难具有相同的分辨率或形状。这时，将图像裁剪成标准尺寸是一种方法，但这种办法很局限，有丢失信息的风险。此外，文本数据更不符合“固定长度”的要求。比如，对于亚马逊等电子商务网站上的客户评论，有些文本数据很简短（比如“好极了”），有些则长篇大论。与传统机器学习方法相比，深度学习的一个主要优势是可以处理不同长度的数据。

一般来说，拥有越多数据的时候，工作就越容易。更多的数据可以被用来训练出更强大的模型，从而减少对预先设想假设的依赖。数据集的由小变大为现代深度学习的成功奠定基础。在没有大数据集的情况下，许多令人兴奋的深度学习模型黯然失色。就算一些深度学习模型在小数据集上能够工作，但其效能并不比传统方法高。

请注意，仅仅拥有海量的数据是不够的，我们还需要正确的数据。如果数据中充满了错误，或者如果数据的特征不能预测任务目标，那么模型很可能无效。有一句古语很好地反映了这个现象：“输入的是垃圾，输出的也是垃圾。” (“Garbage in, garbage out.”) 此外，糟糕的预测性能甚至会加倍放大事态的严重性。在一些敏感应用中，如预测性监管、简历筛选和用于贷款的风险模型，我们必须特别警惕垃圾数据带来的后果。一种常见的问题来自不均衡的数据集，比如在一个有关医疗的训练数据集中，某些人群没有样本表示。想象一下，假设我们想要训练一个皮肤癌识别模型，但它（在训练数据集中）从未“见过”黑色皮肤的人群，这个模型就会顿时束手无策。

再比如，如果用“过去的招聘决策数据”来训练一个筛选简历的模型，那么机器学习模型可能会无意中捕捉到历史残留的不公正，并将其自动化。然而，这一切都可能在不知情的情况下发生。因此，当数据不具有充分代表性，甚至包含了一些社会偏见时，模型就很有可能有偏见。

1.2.2 模型

大多数机器学习会涉及到数据的转换。比如一个“摄取照片并预测笑脸”的系统。再比如通过摄取到的一组传感器读数预测读数的正常与异常程度。虽然简单的模型能够解决如上简单的问题，但本书中关注的问题超出了经典方法的极限。深度学习与经典方法的区别主要在于：前者关注的功能强大的模型，这些模型由神经网络错综复杂的交织在一起，包含层层数据转换，因此被称为深度学习（deep learning）。在讨论深度模型的过程中，本书也将提及一些传统方法。

1.2.3 目标函数

前面的内容将机器学习介绍为“从经验中学习”。这里所说的“学习”，是指自主提高模型完成某些任务的效能。但是，什么才算真正的提高呢？在机器学习中，我们需要定义模型的优劣程度的度量，这个度量在大多数情况是“可优化”的，这被称之为目标函数（objective function）。我们通常定义一个目标函数，并希望优化它到最低点。因为越低越好，所以这些函数有时被称为损失函数（loss function，或cost function）。但这只是一个惯例，我们也可以取一个新的函数，优化到它的最高点。这两个函数本质上是相同的，只是翻转一下符号。

当任务在试图预测数值时，最常见的损失函数是平方误差（squared error），即预测值与实际值之差的平方。当试图解决分类问题时，最常见的目标函数是最小化错误率，即预测与实际情况不符的样本比例。有些目标函数（如平方误差）很容易被优化，有些目标（如错误率）由于不可微性或其他复杂性难以直接优化。在这些情况下，通常会优化替代目标。

通常，损失函数是根据模型参数定义的，并取决于数据集。在一个数据集上，我们可以通过最小化总损失来学习模型参数的最佳值。该数据集由一些为训练而收集的样本组成，称为训练数据集（training dataset，或称为训练集（training set））。然而，在训练数据上表现良好的模型，并不一定在“新数据集”上有同样的性能，这里的“新数据集”通常称为测试数据集（test dataset，或称为测试集（test set））。

综上所述，可用数据集通常可以分成两部分：训练数据集用于拟合模型参数，测试数据集用于评估拟合的模型。然后我们观察模型在这两部分数据集的性能。“一个模型在训练数据集上的性能”可以被想象成“一个学生在模拟考试中的分数”。这个分数用来为一些真正的期末考试做参考，即使成绩令人鼓舞，也不能保证期末考试成功。换言之，测试性能可能会显著偏离训练性能。当一个模型在训练集上表现良好，但不能推广到测试集时，这个模型被称为过拟合（overfitting）的。就像在现实生活中，尽管模拟考试考得很好，真正的考试不一定百发百中。

1.2.4 优化算法

当我们获得了一些数据源及其表示、一个模型和一个合适的损失函数，接下来就需要一种算法，它能够搜索出最佳参数，以最小化损失函数。深度学习中，大多流行的优化算法通常基于一种基本方法—梯度下降（gradient descent）。简而言之，在每个步骤中，梯度下降法都会检查每个参数，看看如果仅对该参数进行少量变动，训练集损失会朝哪个方向移动。然后，它可以在可以减少损失的方向上优化参数。

1.3 各种机器学习问题

在机器学习的广泛应用中，唤醒词问题只是冰山一角。前面唤醒词识别的例子，只是机器学习可以解决的众多问题中的一个。下面将列出一些常见的机器学习问题和应用，为之后本书的讨论做铺垫。接下来会经常引用前面提到的概念，如数据、模型和优化算法。

1.3.1 监督学习

监督学习（supervised learning）擅长在“给定输入特征”的情况下预测标签。每个“特征-标签”对都称为一个样本（example）。有时，即使标签是未知的，样本也可以指代输入特征。我们的目标是生成一个模型，能够将任何输入特征映射到标签（即预测）。

举一个具体的例子：假设我们需要预测患者的心脏病是否会发作，那么观察结果“心脏病发作”或“心脏病没有发作”将是样本的标签。输入特征可能是生命体征，如心率、舒张压和收缩压等。

监督学习之所以能发挥作用，是因为在训练参数时，我们为模型提供了一个数据集，其中每个样本都有真实的标签。用概率论术语来说，我们希望预测“估计给定输入特征的标签”的条件概率。虽然监督学习只是几大类机器学习问题之一，但是在工业中，大部分机器学习的成功应用都使用了监督学习。这是因为在一定程度上，许多重要的任务可以清晰地描述为，在给定一组特定的可用数据的情况下，估计未知事物的概率。比如：

- 根据计算机断层扫描（Computed Tomography, CT）肿瘤图像，预测是否为癌症；
- 给出一个英语句子，预测正确的法语翻译；
- 根据本月的财务报告数据，预测下个月股票的价格；

监督学习的学习过程一般可以分为三大步骤：

1. 从已知大量数据样本中随机选取一个子集，为每个样本获取真实标签。有时，这些样本已有标签（例如，患者是否在下一年内康复？）；有时，这些样本可能需要被人工标记（例如，图像分类）。这些输入和相应的标签一起构成了训练数据集；
2. 选择有监督的学习算法，它将训练数据集作为输入，并输出一个“已完成学习的模型”；
3. 将之前没有见过的样本特征放到这个“已完成学习的模型”中，使用模型的输出作为相应标签的预测。

整个监督学习过程如 [图1.3.1](#) 所示。

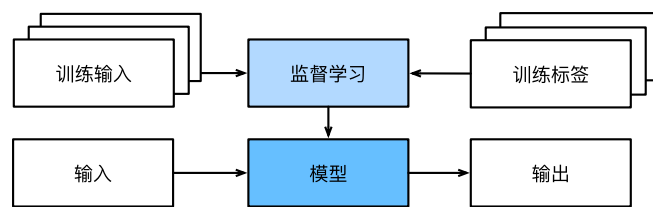


图1.3.1: 监督学习

综上所述，即使使用简单的描述给定输入特征的预测标签，监督学习也可以采取多种形式的模型，并且需要大量不同的建模决策，这取决于输入和输出的类型、大小和数量。例如，我们使用不同的模型来处理“任意

长度的序列”或“固定长度的序列”。

回归

回归（regression）是最简单的监督学习任务之一。假设有一组房屋销售数据表格，其中每行对应一个房子，每列对应一个相关的属性，例如房屋的面积、卧室的数量、浴室的数量以及到镇中心的步行距离，等等。每一行的属性构成了一个房子样本的特征向量。如果一个人住在纽约或旧金山，而且他不是亚马逊、谷歌、微软或Facebook的首席执行官，那么他家的特征向量（房屋面积，卧室数量，浴室数量，步行距离）可能类似于：[600, 1, 1, 60]。如果一个人住在匹兹堡，这个特征向量可能更接近[3000, 4, 3, 10]……当人们在市场上寻找新房子时，可能需要估计一栋房子的公平市场价值。为什么这个任务可以归类为回归问题呢？本质上是输出决定的。销售价格（即标签）是一个数值。当标签取任意数值时，我们称之为回归问题，此时的目标是生成一个模型，使它的预测非常接近实际标签值。

生活中的许多问题都可归类为回归问题。比如，预测用户对一部电影的评分可以被归类为一个回归问题。这里有一个小插曲：在2009年，如果有人设计了一个很棒的算法来预测电影评分，那可能会赢得100万美元的奈飞奖¹²。再比如，预测病人在医院的住院时间也是一个回归问题。总而言之，判断回归问题的一个很好的经验法则是，任何有关“有多少”的问题很可能就是回归问题。比如：

- 这个手术需要多少小时；
- 在未来6小时，这个镇会有多少降雨量。

即使你以前从未使用过机器学习，可能在不经意间，已经解决了一些回归问题。例如，你让人修理了排水管，承包商花了3小时清除污水管道中的污物，然后他寄给你一张350美元的账单。而你的朋友雇了同一个承包商2小时，他收到了250美元的账单。如果有人请你估算清理污物的费用，你可以假设承包商收取一些基本费用，然后按小时收费。如果这些假设成立，那么给出这两个数据样本，你就已经可以确定承包商的定价结构：50美元上门服务费，另外每小时100美元。在不经意间，你就已经理解并应用了线性回归算法。

然而，以上假设有时并不可取。例如，一些差异是由于两个特征之外的几个因素造成的。在这些情况下，我们将尝试学习最小化“预测值和实际标签值的差异”的模型。本书大部分章节将关注平方误差损失函数的最小化。

分类

虽然回归模型可以很好地解决“有多少”的问题，但是很多问题并非如此。例如，一家银行希望在其移动应用程序中添加支票扫描功能。具体地说，这款应用程序能够自动理解从图像中看到的文本，并将手写字符映射到对应的已知字符之上。这种“哪一个”的问题叫做分类（classification）问题。分类问题希望模型能够预测样本属于哪个类别（category，正式称为类（class））。例如，手写数字可能有10类，标签被设置为数字0～9。最简单的分类问题是只有两类，这被称为二项分类（binomial classification）。例如，数据集可能由动物图像组成，标签可能是{狗, 猫}两类。回归是训练一个回归函数来输出一个数值；分类是训练一个分类器来输出预测的类别。

然而模型怎么判断得出这种“是”或“不是”的硬分类预测呢？我们可以试着用概率语言来理解模型。给定一个样本特征，模型为每个可能的类分配一个概率。比如，之前的猫狗分类例子中，分类器可能会输出图像

¹² https://en.wikipedia.org/wiki/Netflix_Prize

是猫的概率为0.9。0.9这个数字表达什么意思呢？可以这样理解：分类器90%确定图像描绘的是一只猫。预测类别的概率的大小传达了一种模型的不确定性，本书后面章节将讨论其他运用不确定性概念的算法。

当有两个以上的类别时，我们把这个问题称为多项分类（multiclass classification）问题。常见的例子包括手写字符识别 $\{0, 1, 2, \dots, 9, a, b, c, \dots\}$ 。与解决回归问题不同，分类问题的常见损失函数被称为交叉熵（cross-entropy），本书 3.4 节 将详细阐述。

请注意，最常见的类别不一定是最终用于决策的类别。举个例子，假设后院有一个如 图1.3.2 所示的蘑菇。



图1.3.2: 死帽蕈——不能吃!!

现在，我们想要训练一个毒蘑菇检测分类器，根据照片预测蘑菇是否有毒。假设这个分类器输出 图1.3.2 包含死帽蕈的概率是0.2。换句话说，分类器80%确定图中的蘑菇不是死帽蕈。尽管如此，我们也不会吃它，因为不值得冒20%的死亡风险。换句话说，不确定风险的影响远远大于收益。因此，我们需要将“预期风险”作为损失函数，即需要将结果的概率乘以与之相关的收益（或伤害）。在这种情况下，食用蘑菇造成的损失为 $0.2 \times \infty + 0.8 \times 0 = \infty$ ，而丢弃蘑菇的损失为 $0.2 \times 0 + 0.8 \times 1 = 0.8$ 。事实上，谨慎是有道理的，图1.3.2 中的蘑菇实际上是一个死帽蕈。

分类可能变得比二项分类、多项分类复杂得多。例如，有一些分类任务的变体可以用于寻找层次结构，层次结构假定在许多类之间存在某种关系。因此，并不是所有的错误都是均等的。人们宁愿错误地分入一个相关的类别，也不愿错误地分入一个遥远的类别，这通常被称为层次分类(hierarchical classification)。早期的一个例子是卡尔·林奈¹³，他对动物进行了层次分类。

在动物分类的应用中，把一只狮子狗误认为雪纳瑞可能不会太糟糕。但如果模型将狮子狗与恐龙混淆，就滑稽至极了。层次结构相关性可能取决于模型的使用者计划如何使用模型。例如，响尾蛇和乌梢蛇血缘上可能很接近，但如果把响尾蛇误认为是乌梢蛇可能会是致命的。因为响尾蛇是有毒的，而乌梢蛇是无毒的。

¹³ https://en.wikipedia.org/wiki/Carl_Linnaeus

标记问题

有些分类问题很适合于二项分类或多项分类。例如，我们可以训练一个普通的二项分类器来区分猫和狗。运用最前沿的计算机视觉的算法，这个模型可以很轻松地被训练。尽管如此，无论模型有多精确，当分类器遇到新的动物时可能会束手无策。比如图1.3.3所示的这张“不来梅的城市音乐家”的图像（这是一个流行的德国童话故事），图中有一只猫、一只公鸡、一只狗、一头驴，背景是一些树。取决于我们最终想用模型做什么，将其视为二项分类问题可能没有多大意义。取而代之，我们可能想让模型描绘输入图像的内容，一只猫、一只公鸡、一只狗，还有一头驴。



图1.3.3: 一只猫、一只公鸡、一只狗、一头驴

学习预测不相互排斥的类别的问题称为多标签分类 (multi-label classification)。举个例子，人们在技术博客上贴的标签，比如“机器学习”“技术”“小工具”“编程语言”“Linux”“云计算”“AWS”。一篇典型的文章可能会用5~10个标签，因为这些概念是相互关联的。关于“云计算”的帖子可能会提到“AWS”，而关于“机器学习”的帖子也可能涉及“编程语言”。

此外，在处理生物医学文献时，我们也会遇到这类问题。正确地标记文献很重要，有利于研究人员对文献进行详尽的审查。在美国国家医学图书馆 (The United States National Library of Medicine)，一些专业的注释员会检查每一篇在PubMed中被索引的文章，以便将其与Mesh中的相关术语相关联 (Mesh是一个大约有28000个标签的集合)。这是一个十分耗时的过程，注释器通常在归档和标记之间有一年的延迟。这里，机器学习算法可以提供临时标签，直到每一篇文章都有严格的人工审核。事实上，近几年来，BioASQ组织已经举

办比赛¹⁴来完成这项工作。

搜索

有时，我们不仅仅希望输出一个类别或一个实值。在信息检索领域，我们希望对一组项目进行排序。以网络搜索为例，目标不是简单的“查询（query）-网页（page）”分类，而是在海量搜索结果中找到用户最需要的那部分。搜索结果的排序也十分重要，学习算法需要输出有序的元素子集。换句话说，如果要求我们输出字母表中的前5个字母，返回“A、B、C、D、E”和“C、A、B、E、D”是不同的。即使结果集是相同的，集内的顺序有时却很重要。

该问题的一种可能的解决方案：首先为集合中的每个元素分配相关性分数，然后检索评级最高的元素。[PageRank¹⁵](#)，谷歌搜索引擎背后最初的秘密武器就是这种评分系统的早期例子，但它的奇特之处在于它不依赖于实际的查询。在这里，他们依靠一个简单相关性过滤来识别一组相关条目，然后根据PageRank对包含查询条件的结果进行排序。如今，搜索引擎使用机器学习和用户行为模型来获取网页相关性得分，很多学术会议也致力于这一主题。

推荐系统

另一类与搜索和排名相关的问题是推荐系统（recommender system），它的目标是向特定用户进行“个性化”推荐。例如，对于电影推荐，科幻迷和喜剧爱好者的推荐结果页面可能会有很大不同。类似的应用也会出现在零售产品、音乐和新闻推荐等等。

在某些应用中，客户会提供明确反馈，表达他们对特定产品的喜爱程度。例如，亚马逊上的产品评级和评论。在其他一些情况下，客户会提供隐性反馈。例如，某用户跳过播放列表中的某些歌曲，这可能说明这些歌曲对此用户不大合适。总的来说，推荐系统会为“给定用户和物品”的匹配性打分，这个“分数”可能是估计的评级或购买的概率。由此，对于任何给定的用户，推荐系统都可以检索得分最高的对象集，然后将其推荐给用户。以上只是简单的算法，而工业生产的推荐系统要先进得多，它会将详细的用户活动和项目特征考虑在内。推荐系统算法经过调整，可以捕捉一个人的偏好。比如，图1.3.4是亚马逊基于个性化算法推荐的深度学习书籍，成功地捕捉了作者的喜好。

¹⁴ <http://bioasq.org/>

¹⁵ <https://en.wikipedia.org/wiki/PageRank>

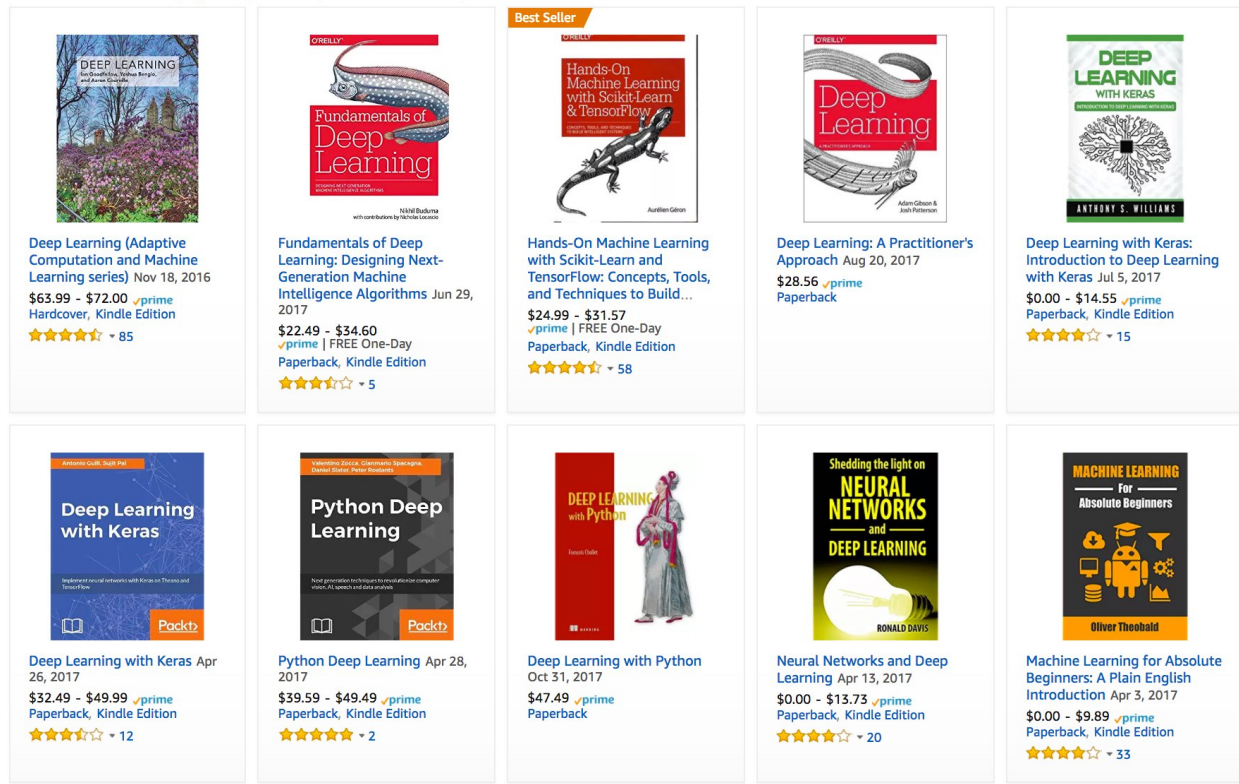


图1.3.4: 亚马逊推荐的深度学习书籍

尽管推荐系统具有巨大的应用价值，但单纯用它作为预测模型仍存在一些缺陷。首先，我们的数据只包含“审查后的反馈”：用户更倾向于给他们感觉强烈的事物打分。例如，在五分制电影评分中，会有许多五星级和一星级评分，但三星级却明显很少。此外，推荐系统有可能形成反馈循环：推荐系统首先会优先推送一个购买量较大（可能被认为更好）的商品，然而目前用户的购买习惯往往是遵循推荐算法，但学习算法并不总是考虑到这一细节，进而更频繁地被推荐。综上所述，关于如何处理审查、激励和反馈循环的许多问题，都是重要的开放性研究问题。

序列学习

以上大多数问题都具有固定大小的输入和产生固定大小的输出。例如，在预测房价的问题中，我们考虑从一组固定的特征：房屋面积、卧室数量、浴室数量、步行到市中心的时间；图像分类问题中，输入为固定尺寸的图像，输出则为固定数量（有关每一个类别）的预测概率；在这些情况下，模型只会将输入作为生成输出的“原料”，而不会“记住”输入的具体内容。

如果输入的样本之间没有任何关系，以上模型可能完美无缺。但是如果输入是连续的，模型可能就需要拥有“记忆”功能。比如，我们该如何处理视频片段呢？在这种情况下，每个视频片段可能由不同数量的帧组成。通过前一帧的图像，我们可能对后一帧中发生的事情更有把握。语言也是如此，机器翻译的输入和输出都为文字序列。

再比如，在医学上序列输入和输出就更为重要。设想一下，假设一个模型被用来监控重症监护病人，如果他

们在未来24小时内死亡的风险超过某个阈值，这个模型就会发出警报。我们绝不希望抛弃过去每小时有关病人病史的所有信息，而仅根据最近的测量结果做出预测。

这些问题也是序列学习的实例，是机器学习最令人兴奋的应用之一。序列学习需要摄取输入序列或预测输出序列，或两者兼而有之。具体来说，输入和输出都是可变长度的序列，例如机器翻译和从语音中转录文本。虽然不可能考虑所有类型的序列转换，但以下特殊情况值得一提。

标记和解析。这涉及到用属性注释文本序列。换句话说，输入和输出的数量基本上是相同的。例如，我们可能想知道动词和主语在哪里，或者可能想知道哪些单词是命名实体。通常，目标是基于结构和语法假设对文本进行分解和注释，以获得一些注释。这听起来比实际情况要复杂得多。下面是一个非常简单的示例，它使用“标记”来注释一个句子，该标记指示哪些单词引用命名实体。标记为“Ent”，是实体(entity)的简写。

```
Tom has dinner in Washington with Sally  
Ent - - - Ent - Ent
```

自动语音识别。在语音识别中，输入序列是说话人的录音（如图1.3.5所示），输出序列是说话人所说内容的文本记录。它的挑战在于，与文本相比，音频帧多得多（声音通常以8kHz或16kHz采样）。也就是说，音频和文本之间没有1:1的对应关系，因为数千个样本可能对应于一个单独的单词。这也是“序列到序列”的学习问题，其中输出比输入短得多。



图1.3.5: -D-e-e-p- L-ea-r-ni-ng- 在录音中。

文本到语音。这与自动语音识别相反。换句话说，输入是文本，输出是音频文件。在这种情况下，输出比输入长得多。虽然人类很容易识别判断发音别扭的音频文件，但这对计算机来说并不是那么简单。

机器翻译。在语音识别中，输入和输出的出现顺序基本相同。而在机器翻译中，颠倒输入和输出的顺序非常重要。换句话说，虽然我们仍将一个序列转换成另一个序列，但是输入和输出的数量以及相应序列的顺序大都不会相同。比如下面这个例子，“错误的对齐”反应了德国人喜欢把动词放在句尾的特殊倾向。

```
德语: Haben Sie sich schon dieses grossartige Lehrwerk angeschaut?  
英语: Did you already check out this excellent tutorial?  
错误的对齐: Did you yourself already this excellent tutorial looked-at?
```

其他学习任务也有序列学习的应用。例如，确定“用户阅读网页的顺序”是二维布局分析问题。再比如，对话问题对序列的学习更为复杂：确定下一轮对话，需要考虑对话历史状态以及现实世界的知识……如上这些都是热门的序列学习研究领域。

1.3.2 无监督学习

到目前为止，所有的例子都与监督学习有关，即需要向模型提供巨大数据集：每个样本包含特征和相应标签值。打趣一下，“监督学习”模型像一个打工仔，有一份极其专业的工作和一位极其平庸的老板。老板站在身后，准确地告诉模型在每种情况下应该做什么，直到模型学会从情况到行动的映射。取悦这位老板很容易，只需尽快识别出模式并模仿他们的行为即可。

相反，如果工作没有十分具体的目标，就需要“自发”地去学习了。比如，老板可能会给我们一大堆数据，然后要求用它做一些数据科学研究，却没有对结果有要求。这类数据中不含有“目标”的机器学习问题通常被称为无监督学习（unsupervised learning），本书后面的章节将讨论无监督学习技术。那么无监督学习可以回答什么样的问题呢？来看看下面的例子。

- 聚类（clustering）问题：没有标签的情况下，我们是否能给数据分类呢？比如，给定一组照片，我们能把它们分成风景照片、狗、婴儿、猫和山峰的照片吗？同样，给定一组用户的网页浏览记录，我们能否将具有相似行为的用户聚类呢？
- 主成分分析（principal component analysis）问题：我们能否找到少量的参数来准确地捕捉数据的线性相关属性？比如，一个球的运动轨迹可以用球的速度、直径和质量来描述。再比如，裁缝们已经开发出了一小部分参数，这些参数相当准确地描述了人体的形状，以适应衣服的需要。另一个例子：在欧几里得空间中是否存在一种（任意结构的）对象的表示，使其符号属性能够很好地匹配？这可以用来描述实体及其关系，例如“罗马” – “意大利” + “法国” = “巴黎”。
- 因果关系（causality）和概率图模型（probabilistic graphical models）问题：我们能否描述观察到的许多数据的根本原因？例如，如果我们有关于房价、污染、犯罪、地理位置、教育和工资的人口统计数据，我们能否简单地根据经验数据发现它们之间的关系？
- 生成对抗性网络（generative adversarial networks）：为我们提供一种合成数据的方法，甚至像图像和音频这样复杂的非结构化数据。潜在的统计机制是检查真实和虚假数据是否相同的测试，它是无监督学习的另一个重要而令人兴奋的领域。

1.3.3 与环境互动

有人一直心存疑虑：机器学习的输入（数据）来自哪里？机器学习的输出又将去往何方？到目前为止，不管是监督学习还是无监督学习，我们都会预先获取大量数据，然后启动模型，不再与环境交互。这里所有学习都是在算法与环境断开后进行的，被称为离线学习（offline learning）。对于监督学习，从环境中收集数据的过程类似于图1.3.6。

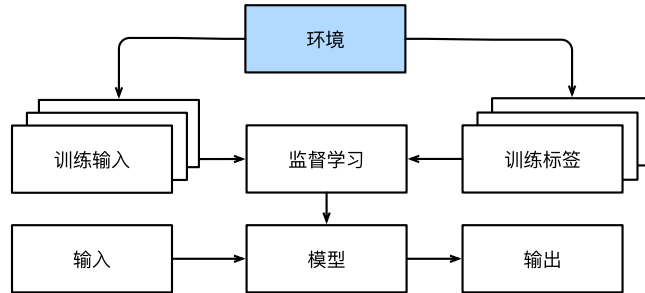


图1.3.6: 从环境中为监督学习收集数据。

这种简单的离线学习有它的魅力。好的一面是，我们可以孤立地进行模式识别，而不必分心于其他问题。但缺点是，解决的问题相当有限。这时我们可能会期望人工智能不仅能够做出预测，而且能够与真实环境互动。与预测不同，“与真实环境互动”实际上会影响环境。这里的人工智能是“智能代理”，而不仅是“预测模型”。因此，我们必须考虑到它的行为可能会影响未来的观察结果。

考虑“与真实环境互动”将打开一整套新的建模问题。以下只是几个例子。

- 环境还记得我们以前做过什么吗？
- 环境是否有助于我们建模？例如，用户将文本读入语音识别器。
- 环境是否想要打败模型？例如，一个对抗性的设置，如垃圾邮件过滤或玩游戏？
- 环境是否重要？
- 环境是否变化？例如，未来的数据是否总是与过去相似，还是随着时间的推移会发生变化？是自然变化还是响应我们的自动化工具而发生变化？

当训练和测试数据不同时，最后一个问题提出了分布偏移（distribution shift）的问题。接下来的内容将简要描述强化学习问题，这是一类明确考虑与环境交互的问题。

1.3.4 强化学习

如果你对使用机器学习开发与环境交互并采取行动感兴趣，那么最终可能会专注于强化学习（reinforcement learning）。这可能包括应用到机器人、对话系统，甚至开发视频游戏的人工智能（AI）。深度强化学习（deep reinforcement learning）将深度学习应用于强化学习的问题，是非常热门的研究领域。突破性的深度Q网络（Q-network）在雅达利游戏中仅使用视觉输入就击败了人类，以及AlphaGo程序在棋盘游戏围棋中击败了世界冠军，是两个突出强化学习的例子。

在强化学习问题中，智能体（agent）在一系列的时间步骤上与环境交互。在每个特定时间点，智能体从环境接收一些观察（observation），并且必须选择一个动作（action），然后通过某种机制（有时称为执行器）将其传输回环境，最后智能体从环境中获得奖励（reward）。此后新一轮循环开始，智能体接收后续观察，并选择后续操作，依此类推。强化学习的过程在图1.3.7中进行了说明。请注意，强化学习的目标是产生一个好的策略（policy）。强化学习智能体选择的“动作”受策略控制，即一个从环境观察映射到行动的功能。

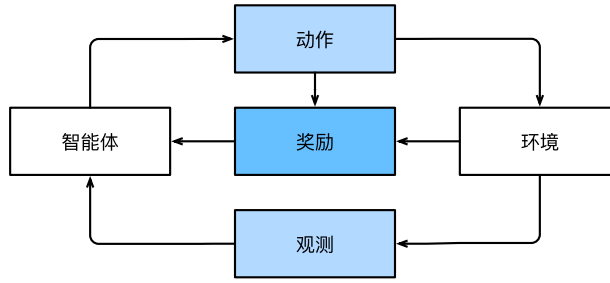


图1.3.7: 强化学习和环境之间的相互作用

强化学习框架的通用性十分强大。例如，我们可以将任何监督学习问题转化为强化学习问题。假设我们有一个分类问题，可以创建一个强化学习智能体，每个分类对应一个“动作”。然后，我们可以创建一个环境，该环境给予智能体的奖励。这个奖励与原始监督学习问题的损失函数是一致的。

当然，强化学习还可以解决许多监督学习无法解决的问题。例如，在监督学习中，我们总是希望输入与正确的标签相关联。但在强化学习中，我们并不假设环境告诉智能体每个观测的最优动作。一般来说，智能体只是得到一些奖励。此外，环境甚至可能不会告诉是哪些行为导致了奖励。

以强化学习在国际象棋的应用为例。唯一真正的奖励信号出现在游戏结束时：当智能体获胜时，智能体可以得到奖励1；当智能体失败时，智能体将得到奖励-1。因此，强化学习者必须处理学分分配(credit assignment)问题：决定哪些行为是值得奖励的，哪些行为是需要惩罚的。就像一个员工升职一样，这次升职很可能反映了前一年的大量的行动。要想在未来获得更多的晋升，就需要弄清楚这一过程中哪些行为导致了晋升。

强化学习可能还必须处理部分可观测性问题。也就是说，当前的观察结果可能无法阐述有关当前状态的所有信息。比方说，一个清洁机器人发现自己被困在一个许多相同的壁橱的房子里。推断机器人的精确位置（从而推断其状态），需要在进入壁橱之前考虑它之前的观察结果。

最后，在任何时间点上，强化学습智能体可能知道一个好的策略，但可能有许多更好的策略从未尝试过的。强化学습智能体必须不断地做出选择：是应该利用当前最好的策略，还是探索新的策略空间（放弃一些短期回报来换取知识）。

一般的强化学習問題是一个非常普遍的问题。智能体的动作会影响后续的观察，而奖励只与所选的动作相对应。环境可以是完整观察到的，也可以是部分观察到的，解释所有这些复杂性可能会对研究人员要求太高。此外，并不是每个实际问题都表现出所有这些复杂性。因此，学者们研究了一些特殊情况下的强化学習問題。

当环境可被完全观察到时，强化学習問題被称为马尔可夫决策过程 (markov decision process)。当状态不依赖于之前的操作时，我们称该問題为上下文赌博机 (contextual bandit problem)。当没有状态，只有一组最初未知回报的可用动作时，这个问题就是经典的多臂赌博机 (multi-armed bandit problem)。

1.4 起源

为了解决各种各样的机器学习问题，深度学习提供了强大的工具。虽然许多深度学习方法都是最近才有重大突破，但使用数据和神经网络编程的核心思想已经研究了几个世纪。事实上，人类长期以来就有分析数据和预测未来结果的愿望，而自然科学大部分都植根于此。例如，伯努利分布是以雅各布·伯努利 (1654-1705)¹⁶ 命名的。而高斯分布是由卡尔·弗里德里希·高斯 (1777-1855)¹⁷ 发现的，他发明了最小均方算法，至今仍用于解决从保险计算到医疗诊断的许多问题。这些工具算法催生了自然科学中的一种实验方法——例如，电阻中电流和电压的欧姆定律可以用线性模型完美地描述。

即使在中世纪，数学家对估计 (estimation) 也有敏锐的直觉。例如，雅各布·克贝尔 (1460–1533)¹⁸ 的几何学书籍举例说明，通过平均16名成年男性的脚的长度，可以得出一英尺的长度。



图1.4.1: 估计一英尺的长度

图1.4.1 说明了这个估计器是如何工作的。16名成年男子被要求脚连脚排成一行。然后将它们的总长度除以16，得到现在等于1英尺的估计值。这个算法后来被改进以处理畸形的脚——将拥有最短和最长脚的两个人送走，对其余的人取平均值。这是最早的修剪均值估计的例子之一。

随着数据的收集和可获得性，统计数据真正实现了腾飞。罗纳德·费舍尔 (1890-1962)¹⁹ 对统计理论和在遗传

¹⁶ https://en.wikipedia.org/wiki/Jacobus_Bernoulli

¹⁷ https://en.wikipedia.org/wiki/Carl_Friedrich_Gauss

¹⁸ <https://www.maa.org/press/periodicals/convergence/mathematical-treasures-jacob-kobels-geometry>

¹⁹ https://en.wikipedia.org/wiki/Ronald_Fisher

学中的应用做出了重大贡献。他的许多算法（如线性判别分析）和公式（如费舍尔信息矩阵）至今仍被频繁使用。甚至，费舍尔在1936年发布的鸢尾花卉数据集，有时仍然被用来解读机器学习算法。他也是优生学的倡导者，这提醒我们：数据科学在道德上存疑的使用，与其在工业和自然科学中的生产性使用一样，有着悠久而持久的历史。

机器学习的第二个影响来自克劳德·香农(1916–2001)²⁰的信息论和艾伦·图灵（1912-1954）²¹的计算理论。图灵在他著名的论文《计算机器与智能》(Turing, 1950)中提出了“机器能思考吗？”的问题。在他所描述的图灵测试中，如果人类评估者很难根据文本互动区分机器和人类的回答，那么机器就可以被认为是“智能的”。

另一个影响可以在神经科学和心理学中找到。其中，最古老的算法之一是唐纳德·赫布 (1904–1985)²²开创性的著作《行为的组织》(Hebb and Hebb, 1949)。他提出神经元通过积极强化学习，是Rosenblatt感知器学习算法的原型，被称为“赫布学习”。这个算法也为当今深度学习的许多随机梯度下降算法奠定了基础：强化期望行为和减少不良行为，从而在神经网络中获得良好的参数设置。

神经网络（neural networks）的得名源于生物灵感。一个多世纪以来（追溯到1873年亚历山大·贝恩和1890年詹姆斯·谢林顿的模型），研究人员一直试图组装类似于相互作用的神经元网络的计算电路。随着时间的推移，对生物学的解释变得不再肤浅，但这个名字仍然存在。其核心是当今大多数网络中都可以找到的几个关键原则：

- 线性和非线性处理单元的交替，通常称为层（layers）；
- 使用链式规则（也称为反向传播（backpropagation））一次性调整网络中的全部参数。

经过最初的快速发展，神经网络的研究从1995年左右开始停滞不前，直到2005年才稍有起色。这主要是因为两个原因。首先，训练网络（在计算上）非常昂贵。在上个世纪末，随机存取存储器（RAM）非常强大，而计算能力却很弱。其次，数据集相对较小。事实上，费舍尔1932年的鸢尾花卉数据集是测试算法有效性的流行工具，而MNIST数据集的60000个手写数字的数据集被认为是巨大的。考虑到数据和计算的稀缺性，核方法(kernel method)、决策树（decision tree）和图模型（graph models）等强大的统计工具（在经验上）证明是更为优越的。与神经网络不同的是，这些算法不需要数周的训练，而且有很强的理论依据，可以提供可预测的结果。

1.5 深度学习的发展

大约2010年开始，那些在计算上看起来不可行的神经网络算法变得热门起来，实际上是以下两点导致的：其一，随着互联网的公司的出现，为数亿在线用户提供服务，大规模数据集变得触手可及；另外，廉价又高质量的传感器、廉价的数据存储（克莱德定律）以及廉价计算（摩尔定律）的普及，特别是GPU的普及，使大规模算力唾手可得。

这一点在表1.5.1 中得到了说明。

²⁰ https://en.wikipedia.org/wiki/Claude_Shannon

²¹ https://en.wikipedia.org/wiki/Alan_Turing

²² https://en.wikipedia.org/wiki/Donald_O._Hebb

表1.5.1: 数据集vs计算机内存和计算能力

年代	数据规模	内存	每秒浮点运算
1970	100 (鸢尾花卉)	1 KB	100 KF (Intel 8080)
1980	1 K (波士顿房价)	100 KB	1 MF (Intel 80186)
1990	10 K (光学字符识别)	10 MB	10 MF (Intel 80486)
2000	10 M (网页)	100 MB	1 GF (Intel Core)
2010	10 G (广告)	1 GB	1 TF (Nvidia C2050)
2020	1 T (社交网络)	100 GB	1 PF (Nvidia DGX-2)

很明显，随机存取存储器没有跟上数据增长的步伐。与此同时，算力的增长速度已经超过了现有数据的增长速度。这意味着统计模型需要提高内存效率（这通常是通过添加非线性来实现的），同时由于计算预算的增加，能够花费更多时间来优化这些参数。因此，机器学习和统计的关注点从（广义的）线性模型和核方法转移到了深度神经网络。这也造就了许多深度学习的中流砥柱，如多层感知机 (McCulloch and Pitts, 1943)、卷积神经网络 (LeCun *et al.*, 1998)、长短期记忆网络 (Graves and Schmidhuber, 2005) 和Q学习 (Watkins and Dayan, 1992)，在相对休眠了相当长一段时间之后，在过去十年中被“重新发现”。

最近十年，在统计模型、应用和算法方面的进展就像寒武纪大爆发——历史上物种飞速进化的时期。事实上，最先进的技术不仅仅是将可用资源应用于几十年前的算法的结果。下面列举了帮助研究人员在过去十年中取得巨大进步的想法（虽然只触及了皮毛）。

- 新的容量控制方法，如*dropout* (Srivastava *et al.*, 2014)，有助于减轻过拟合的危险。这是通过在整个神经网络中应用噪声注入 (Bishop, 1995) 来实现的，出于训练目的，用随机变量来代替权重。
- 注意力机制解决了困扰统计学一个多世纪的问题：如何在不增加可学习参数的情况下增加系统的记忆和复杂性。研究人员通过使用只能被视为可学习的指针结构 (Bahdanau *et al.*, 2014) 找到了一个优雅的解决方案。不需要记住整个文本序列（例如用于固定维度表示中的机器翻译），所有需要存储的都是指向翻译过程的中间状态的指针。这大大提高了长序列的准确性，因为模型在开始生成新序列之前不再需要记住整个序列。
- 多阶段设计。例如，存储器网络 (Sukhbaatar *et al.*, 2015) 和神经编程器-解释器 (Reed and De Freitas, 2015)。它们允许统计建模者描述用于推理的迭代方法。这些工具允许重复修改深度神经网络的内部状态，从而执行推理链中的后续步骤，类似于处理器如何修改用于计算的存储器。
- 另一个关键的发展是生成对抗网络 (Goodfellow *et al.*, 2014) 的发明。传统模型中，密度估计和生成模型的统计方法侧重于找到合适的概率分布（通常是近似的）和抽样算法。因此，这些算法在很大程度上受到统计模型固有灵活性的限制。生成式对抗性网络的关键创新是用具有可微参数的任意算法代替采样器。然后对这些数据进行调整，使得鉴别器（实际上是一个双样本测试）不能区分假数据和真实数据。通过使用任意算法生成数据的能力，它为各种技术打开了密度估计的大门。驰骋的斑马 (Zhu *et al.*, 2017) 和假名人脸 (Karras *et al.*, 2017) 的例子都证明了这一进展。即使是业余的涂鸦者也可以根据描述场景布局的草图生成照片级真实图像 ((Park *et al.*, 2019))。
- 在许多情况下，单个GPU不足以处理可用于训练的大量数据。在过去的十年中，构建并行和分布式训练算法的能力有了显著提高。设计可伸缩算法的关键挑战之一是深度学习优化的主力——随机梯度下降，它依赖于相对较小的小批量数据来处理。同时，小批量限制了GPU的效率。因此，在1024个GPU上进行

训练，例如每批32个图像的小批量大小相当于总计约32000个图像的小批量。最近的工作，首先是由(Li, 2017)完成的，随后是(You et al., 2017)和(Jia et al., 2018)，将观察大小提高到64000个，将ResNet-50模型在ImageNet数据集上的训练时间减少到不到7分钟。作为比较——最初的训练时间是按天为单位的。

- 并行计算的能力也对强化学习的进步做出了相当关键的贡献。这导致了计算机在围棋、雅达里游戏、星际争霸和物理模拟（例如，使用MuJoCo）中实现超人性能的重大进步。有关如何在AlphaGo中实现这一点的说明，请参见如(Silver et al., 2016)。简而言之，如果有大量的（状态、动作、奖励）三元组可用，即只要有可能尝试很多东西来了解它们之间的关系，强化学习就会发挥最好的作用。仿真提供了这样一条途径。
- 深度学习框架在传播思想方面发挥了至关重要的作用。允许轻松建模的第一代框架包括Caffe²³、Torch²⁴和Theano²⁵。许多开创性的论文都是用这些工具写的。到目前为止，它们已经被TensorFlow²⁶（通常通过其高级API Keras²⁷使用）、CNTK²⁸、Caffe 2²⁹和Apache MXNet³⁰所取代。第三代工具，即用于深度学习的命令式工具，可以说是由Chainer³¹率先推出的，它使用类似于Python NumPy的语法来描述模型。这个想法被PyTorch³²、MXNet的Gluon API³³和Jax³⁴都采纳了。

“系统研究人员构建更好的工具”和“统计建模人员构建更好的神经网络”之间的分工大大简化了工作。例如，在2014年，对卡内基梅隆大学机器学习博士生来说，训练线性回归模型曾经是一个不容易的作业问题。而现在，这项任务只需不到10行代码就能完成，这让每个程序员轻易掌握了它。

1.6 深度学习的成功案例

人工智能在交付结果方面有着悠久的历史，它能带来用其他方法很难实现的结果。例如，使用光学字符识别的邮件分拣系统从20世纪90年代开始部署，毕竟，这是著名的手写数字MNIST数据集的来源。这同样适用于阅读银行存款支票和对申请者的信用进行评分。系统会自动检查金融交易是否存在欺诈。这成为许多电子商务支付系统的支柱，如PayPal、Stripe、支付宝、微信、苹果、Visa和万事达卡。国际象棋的计算机程序已经竞争了几十年。机器学习在互联网上提供搜索、推荐、个性化和排名。换句话说，机器学习是无处不在的，尽管它经常隐藏在视线之外。

直到最近，人工智能才成为人们关注的焦点，主要是因为解决了以前被认为难以解决的问题，这些问题与消费者直接相关。许多这样的进步都归功于深度学习。

- 智能助理，如苹果的Siri、亚马逊的Alexa和谷歌助手，都能够相当准确地回答口头问题。这包括一些琐碎的工作，比如打开电灯开关（对残疾人来说是个福音）甚至预约理发师和提供电话支持对话。这可能

²³ <https://github.com/BVLC/caffe>

²⁴ <https://github.com/torch>

²⁵ <https://github.com/Theano/Theano>

²⁶ <https://github.com/tensorflow/tensorflow>

²⁷ <https://github.com/keras-team/keras>

²⁸ <https://github.com/Microsoft/CNTK>

²⁹ <https://github.com/caffe2/caffe2>

³⁰ <https://github.com/apache/incubator-mxnet>

³¹ <https://github.com/chainer/chainer>

³² <https://github.com/pytorch/pytorch>

³³ <https://github.com/apache/incubator-mxnet>

³⁴ <https://github.com/google/jax>

是人工智能正在影响我们生活的最明显的迹象。

- 数字助理的一个关键要素是准确识别语音的能力。逐渐地，在某些应用中，此类系统的准确性已经提高到与人类同等水平的程度 (Xiong *et al.*, 2018)。
- 物体识别同样也取得了长足的进步。估计图片中的物体在2010年是一项相当具有挑战性的任务。在ImageNet基准上，来自NEC实验室和伊利诺伊大学香槟分校的研究人员获得了28%的Top-5错误率 (Lin *et al.*, 2010)。到2017年，这一错误率降低到2.25% (Hu *et al.*, 2018)。同样，在鉴别鸟类或诊断皮肤癌方面也取得了惊人的成果。
- 游戏曾经是人类智慧的堡垒。从TD-Gammon开始，一个使用时差强化学习的五子棋游戏程序，算法和计算的进步导致了算法被广泛应用。与五子棋不同的是，国际象棋有一个复杂得多的状态空间和一组动作。深蓝公司利用大规模并行性、专用硬件和高效搜索游戏树 (Campbell *et al.*, 2002) 击败了加里·卡斯帕罗夫(Garry Kasparov)。围棋由于其巨大的状态空间，难度更大。AlphaGo在2015年达到了相当于人类的棋力，使用和蒙特卡洛树抽样 (Silver *et al.*, 2016) 相结合的深度学习。扑克中的挑战是状态空间很大，而且没有完全观察到（我们不知道对手的牌）。在扑克游戏中，库图斯使用有效的结构化策略超过了人类的表现 (Brown and Sandholm, 2017)。这说明了游戏取得了令人瞩目的进步以及先进的算法在其中发挥了关键作用的事实。
- 人工智能进步的另一个迹象是自动驾驶汽车和卡车的出现。虽然完全自主还没有完全触手可及，但在这个方向上已经取得了很好的进展，特斯拉 (Tesla)、英伟达 (NVIDIA) 和Waymo等公司的产品至少实现了部分自主。让完全自主如此具有挑战性的是，正确的驾驶需要感知、推理和将规则纳入系统的能力。目前，深度学习主要应用于这些问题的计算机视觉方面。其余部分则由工程师进行大量调整。

同样，上面的列表仅仅触及了机器学习对实际应用的影响之处的皮毛。例如，机器人学、物流、计算生物学、粒子物理学和天文学最近取得的一些突破性进展至少部分归功于机器学习。因此，机器学习正在成为工程师和科学家必备的工具。

关于人工智能的非技术性文章中，经常提到人工智能奇点的问题：机器学习系统会变得有知觉，并独立于主人来决定那些直接影响人类生计的事情。在某种程度上，人工智能已经直接影响到人类的生计：信誉度的自动评估，车辆的自动驾驶，保释决定的自动准予等等。甚至，我们可以让Alexa打开咖啡机。

幸运的是，我们离一个能够控制人类创造者的有知觉的人工智能系统还很远。首先，人工智能系统是以一种特定的、面向目标的方式设计、训练和部署的。虽然他们的行为可能会给人一种通用智能的错觉，但设计的基础是规则、启发式和统计模型的结合。其次，目前还不存在能够自我改进、自我推理、能够在试图解决一般任务的同时，修改、扩展和改进自己的架构的“人工通用智能”工具。

一个更紧迫的问题是人工智能在日常生活中的应用。卡车司机和店员完成的许多琐碎的工作很可能也将是自动化的。农业机器人可能会降低有机农业的成本，它们也将使收割作业自动化。工业革命的这一阶段可能对社会的大部分地区产生深远的影响，因为卡车司机和店员是许多国家最常见的工作之一。此外，如果不加注意地应用统计模型，可能会导致种族、性别或年龄偏见，如果自动驱动相应的决策，则会引起对程序公平性的合理关注。重要的是要确保小心使用这些算法。就我们今天所知，这比恶意超级智能毁灭人类的风险更令人担忧。

1.7 特点

到目前为止，本节已经广泛地讨论了机器学习，它既是人工智能的一个分支，也是人工智能的一种方法。虽然深度学习是机器学习的一个子集，但令人眼花缭乱的算法和应用程序集让人很难评估深度学习的具体成分是什么。这就像试图确定披萨所需的配料一样困难，因为几乎每种成分都是可以替代的。

如前所述，机器学习可以使用数据来学习输入和输出之间的转换，例如在语音识别中将音频转换为文本。在这样做时，通常需要以适合算法的方式表示数据，以便将这种表示转换为输出。深度学习是“深度”的，模型学习了许多“层”的转换，每一层提供一个层次的表示。例如，靠近输入的层可以表示数据的低级细节，而接近分类输出的层可以表示用于区分的更抽象的概念。由于表示学习（representation learning）目的是寻找表示本身，因此深度学习可以称为“多级表示学习”。

本节到目前为止讨论的问题，例如从原始音频信号中学习，图像的原始像素值，或者任意长度的句子与外语中的对应句子之间的映射，都是深度学习优于传统机器学习方法的问题。事实证明，这些多层模型能够以前的方式处理低级的数据。毋庸置疑，深度学习方法中最显著的共同点是使用端到端训练。也就是说，与其基于单独调整的组件组装系统，不如构建系统，然后联合调整它们的性能。例如，在计算机视觉中，科学家们习惯于将特征工程的过程与建立机器学习模型的过程分开。Canny边缘检测器（Canny, 1987）和SIFT特征提取器（Lowe, 2004）作为将图像映射到特征向量的算法，在过去的十年里占据了至高无上的地位。在过去的日子，将机器学习应用于这些问题的关键部分是提出人工设计的特征工程方法，将数据转换为某种适合于浅层模型的形式。然而，与一个算法自动执行的数百万个选择相比，人类通过特征工程所能完成的事情很少。当深度学习开始时，这些特征抽取器被自动调整的滤波器所取代，产生了更高的精确度。

因此，深度学习的一个关键优势是它不仅取代了传统学习管道末端的浅层模型，而且还取代了劳动密集型的特征工程过程。此外，通过取代大部分特定领域的预处理，深度学习消除了以前分隔计算机视觉、语音识别、自然语言处理、医学信息学和其他应用领域的许多界限，为解决各种问题提供了一套统一的工具。

除了端到端的训练，人们正在经历从参数统计描述到完全非参数模型的转变。当数据稀缺时，人们需要依靠简化对现实的假设来获得有用的模型。当数据丰富时，可以用更准确地拟合实际情况的非参数模型来代替。在某种程度上，这反映了物理学在上个世纪中叶随着计算机的出现所经历的进步。现在人们可以借助于相关偏微分方程的数值模拟，而不是用手来求解电子行为的参数近似。这导致了更精确的模型，尽管常常以牺牲可解释性为代价。

与以前工作的另一个不同之处是接受次优解，处理非凸非线性优化问题，并且愿意在证明之前尝试。这种在处理统计问题上新发现的经验主义，加上人才的迅速涌入，导致了实用算法的快速进步。尽管在许多情况下，这是以修改和重新发明存在了数十年的工具为代价的。

最后，深度学习社区引以为豪的是，他们跨越学术界和企业界共享工具，发布了许多优秀的算法库、统计模型和经过训练的开源神经网络。正是本着这种精神，本书免费分发和使用。我们努力降低每个人了解深度学习的门槛，希望读者能从中受益。

小结

- 机器学习研究计算机系统如何利用经验（通常是数据）来提高特定任务的性能。它结合了统计学、数据挖掘和优化的思想。通常，它是被用作实现人工智能解决方案的一种手段。
- 表示学习作为机器学习的一类，其研究的重点是如何自动找到合适的数据表示方式。深度学习是通过学习多层次的转换来进行的多层次的表示学习。
- 深度学习不仅取代了传统机器学习的浅层模型，而且取代了劳动密集型的特征工程。
- 最近在深度学习方面取得的许多进展，大都是由廉价传感器和互联网规模应用所产生的大量数据，以及（通过GPU）算力的突破来触发的。
- 整个系统优化是获得高性能的关键环节。有效的深度学习框架的开源使得这一点的设计和实现变得非常容易。

练习

1. 你目前正在编写的代码的哪些部分可以“学习”，即通过学习和自动确定代码中所做的设计选择来改进？你的代码是否包含启发式设计选择？
2. 你遇到的哪些问题有许多解决它们的样本，但没有具体的自动化方法？这些可能是使用深度学习的主要候选者。
3. 如果把人工智能的发展看作一场新的工业革命，那么算法和数据之间的关系是什么？它类似于蒸汽机和煤吗？根本区别是什么？
4. 你还可以在哪里应用端到端的训练方法，比如图1.1.2、物理、工程和计量经济学？

Discussions³⁵

³⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1744>

预备知识

要学习深度学习，首先需要先掌握一些基本技能。所有机器学习方法都涉及从数据中提取信息。因此，我们先学习一些关于数据的实用技能，包括存储、操作和预处理数据。

机器学习通常需要处理大型数据集。我们可以将某些数据集视为一个表，其中表的行对应样本，列对应属性。线性代数为人们提供了一些用来处理表格数据的方法。我们不会太深究细节，而是将重点放在矩阵运算的基本原理及其实现上。

深度学习是关于优化的学习。对于一个带有参数的模型，我们想要找到其中能拟合数据的最好模型。在算法的每个步骤中，决定以何种方式调整参数需要一点微积分知识。本章将简要介绍这些知识。幸运的是，`autograd`包会自动计算微分，本章也将介绍它。

机器学习还涉及如何做出预测：给定观察到的信息，某些未知属性可能的值是多少？要在不确定的情况下进行严格的推断，我们需要借用概率语言。

最后，官方文档提供了本书之外的大量描述和示例。在本章的结尾，我们将展示如何在官方文档中查找所需信息。

本书对读者数学基础无过分要求，只要可以正确理解深度学习所需的数学知识即可。但这并不意味着本书中不涉及数学方面的内容，本章会快速介绍一些基本且常用的数学知识，以便读者能够理解书中的大部分数学内容。如果读者想要深入理解全部数学内容，可以进一步学习本书数学附录中给出的数学基础知识。

2.1 数据操作

为了能够完成各种数据操作，我们需要某种方法来存储和操作数据。通常，我们需要做两件重要的事：(1) 获取数据；(2) 将数据读入计算机后对其进行处理。如果没有某种方法来存储数据，那么获取数据是没有意义的。

首先，我们介绍 n 维数组，也称为张量（tensor）。使用过Python中NumPy计算包的读者会对本部分很熟悉。无论使用哪个深度学习框架，它的张量类（在MXNet中为 ndarray，在PyTorch和TensorFlow中为 Tensor）都与Numpy的 ndarray 类似。但深度学习框架又比Numpy的 ndarray 多一些重要功能：首先，GPU很好地支持加速计算，而NumPy仅支持CPU计算；其次，张量类支持自动微分。这些功能使得张量类更适合深度学习。如果没有特殊说明，本书中所说的张量均指的是张量类的实例。

2.1.1 入门

本节的目标是帮助读者了解并运行一些在阅读本书的过程中会用到的基本数值计算工具。如果你很难理解一些数学概念或库函数，请不要担心。后面的章节将通过一些实际的例子来回顾这些内容。如果你已经具有相关经验，想要深入学习数学内容，可以跳过本节。

首先，我们导入 torch。请注意，虽然它被称为 PyTorch，但是代码中使用 torch 而不是 pytorch。

```
import torch
```

张量表示一个由数值组成的数组，这个数组可能有多个维度。具有一个轴的张量对应数学上的向量（vector）；具有两个轴的张量对应数学上的矩阵（matrix）；具有两个轴以上的张量没有特殊的数学名称。

首先，我们可以使用 arange 创建一个行向量 x。这个行向量包含以0开始的前12个整数，它们默认创建为整数。也可指定创建类型为浮点数。张量中的每个值都称为张量的 元素（element）。例如，张量 x 中有 12 个元素。除非额外指定，新的张量将存储在内存中，并采用基于CPU的计算。

```
x = torch.arange(12)
x
```

```
tensor([ 0,  1,  2,  3,  4,  5,  6,  7,  8,  9, 10, 11])
```

可以通过张量的 shape 属性来访问张量（沿每个轴的长度）的形状。

```
x.shape
```

```
torch.Size([12])
```

如果只想知道张量中元素的总数，即形状的所有元素乘积，可以检查它的大小（size）。因为这里在处理的是一个向量，所以它的 shape 与它的 size 相同。

```
x.numel()
```

12

要想改变一个张量的形状而不改变元素数量和元素值，可以调用`reshape`函数。例如，可以把张量`x`从形状为`(12,)`的行向量转换为形状为`(3,4)`的矩阵。这个新的张量包含与转换前相同的值，但是它被看成一个3行4列的矩阵。要重点说明一下，虽然张量的形状发生了改变，但其元素值并没有变。注意，通过改变张量的形状，张量的大小不会改变。

```
X = x.reshape(3, 4)  
X
```

```
tensor([[ 0,  1,  2,  3],  
       [ 4,  5,  6,  7],  
       [ 8,  9, 10, 11]])
```

我们不需要通过手动指定每个维度来改变形状。也就是说，如果我们的目标形状是（高度,宽度），那么在知道宽度后，高度会被自动计算得出，不必我们自己做除法。在上面的例子中，为了获得一个3行的矩阵，我们手动指定了它有3行和4列。幸运的是，我们可以通过`-1`来调用此自动计算出维度的功能。即我们可以用`x.reshape(-1,4)`或`x.reshape(3,-1)`来取代`x.reshape(3,4)`。

有时，我们希望使用全0、全1、其他常量，或者从特定分布中随机采样的数字来初始化矩阵。我们可以创建一个形状为`(2,3,4)`的张量，其中所有元素都设置为0。代码如下：

```
torch.zeros((2, 3, 4))
```

```
tensor([[[0., 0., 0., 0.],  
        [0., 0., 0., 0.],  
        [0., 0., 0., 0.]],  
  
       [[[0., 0., 0., 0.],  
        [0., 0., 0., 0.],  
        [0., 0., 0., 0.]]])
```

同样，我们可以创建一个形状为`(2,3,4)`的张量，其中所有元素都设置为1。代码如下：

```
torch.ones((2, 3, 4))
```

```
tensor([[[1., 1., 1., 1.],  
        [1., 1., 1., 1.],  
        [1., 1., 1., 1.]]])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
[1., 1., 1., 1.],  
[[1., 1., 1., 1.],  
 [1., 1., 1., 1.],  
 [1., 1., 1., 1.]])
```

有时我们想通过从某个特定的概率分布中随机采样来得到张量中每个元素的值。例如，当我们构造数组来作为神经网络中的参数时，我们通常会随机初始化参数的值。以下代码创建一个形状为(3,4)的张量。其中的每个元素都从均值为0、标准差为1的标准高斯分布（正态分布）中随机采样。

```
torch.randn(3, 4)
```

```
tensor([[-0.0135,  0.0665,  0.0912,  0.3212],  
       [ 1.4653,  0.1843, -1.6995, -0.3036],  
       [ 1.7646,  1.0450,  0.2457, -0.7732]])
```

我们还可以通过提供包含数值的Python列表（或嵌套列表），来为所需张量中的每个元素赋予确定值。在这里，最外层的列表对应于轴0，内层的列表对应于轴1。

```
torch.tensor([[2, 1, 4, 3], [1, 2, 3, 4], [4, 3, 2, 1]])
```

```
tensor([[2, 1, 4, 3],  
       [1, 2, 3, 4],  
       [4, 3, 2, 1]])
```

2.1.2 运算符

我们的兴趣不仅限于读取数据和写入数据。我们想在这些数据上执行数学运算，其中最简单且最有用的操作是按元素(elementwise)运算。它们将标准标量运算符应用于数组的每个元素。对于将两个数组作为输入的函数，按元素运算将二元运算符应用于两个数组中的每对位置对应的元素。我们可以基于任何从标量到标量的函数来创建按元素函数。

在数学表示法中，我们将通过符号 $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ 来表示一元标量运算符（只接收一个输入）。这意味着该函数从任何实数(\mathbb{R})映射到另一个实数。同样，我们通过符号 $f : \mathbb{R}, \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ 表示二元标量运算符，这意味着该函数接收两个输入，并产生一个输出。给定同一形状的任意两个向量u和>v和二元运算符f，我们可以得到向量c = F(u, v)。具体计算方法是 $c_i \leftarrow f(u_i, v_i)$ ，其中 c_i 、 u_i 和 v_i 分别是向量c、u和v中的元素。在这里，我们通过将标量函数升级为按元素向量运算来生成向量值 $F : \mathbb{R}^d, \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}^d$ 。

对于任意具有相同形状的张量，常见的标准算术运算符(+、-、*、/和**)都可以被升级为按元素运算。我们可以在同一形状的任意两个张量上调用按元素操作。在下面的例子中，我们使用逗号来表示一个具有5个元素的元组，其中每个元素都是按元素操作的结果。

```
x = torch.tensor([1.0, 2, 4, 8])
y = torch.tensor([2, 2, 2, 2])
x + y, x - y, x * y, x / y, x ** y # **运算符是求幂运算
```

```
(tensor([ 3.,  4.,  6., 10.]),
 tensor([-1.,  0.,  2.,  6.]),
 tensor([ 2.,  4.,  8., 16.]),
 tensor([0.5000, 1.0000, 2.0000, 4.0000]),
 tensor([ 1.,  4., 16., 64.]))
```

“按元素”方式可以应用更多的计算，包括像求幂这样的一元运算符。

```
torch.exp(x)
```

```
tensor([2.7183e+00, 7.3891e+00, 5.4598e+01, 2.9810e+03])
```

除了按元素计算外，我们还可以执行线性代数运算，包括向量点积和矩阵乘法。我们将在 2.3 节中解释线性代数的重点内容。

我们也可以把多个张量连结（concatenate）在一起，把它们端对端地叠起来形成一个更大的张量。我们只需要提供张量列表，并给出沿哪个轴连结。下面的例子分别演示了当我们沿行（轴-0，形状的第一个元素）和按列（轴-1，形状的第二个元素）连结两个矩阵时，会发生什么情况。我们可以看到，第一个输出张量的轴-0长度（6）是两个输入张量轴-0长度的总和（3 + 3）；第二个输出张量的轴-1长度（8）是两个输入张量轴-1长度的总和（4 + 4）。

```
X = torch.arange(12, dtype=torch.float32).reshape((3,4))
Y = torch.tensor([[2.0, 1, 4, 3], [1, 2, 3, 4], [4, 3, 2, 1]])
torch.cat((X, Y), dim=0), torch.cat((X, Y), dim=1)
```

```
(tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.],
        [ 4.,  5.,  6.,  7.],
        [ 8.,  9., 10., 11.],
        [ 2.,  1.,  4.,  3.],
        [ 1.,  2.,  3.,  4.],
        [ 4.,  3.,  2.,  1.]]),
 tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.,  2.,  1.,  4.,  3.],
        [ 4.,  5.,  6.,  7.,  1.,  2.,  3.,  4.],
        [ 8.,  9., 10., 11.,  4.,  3.,  2.,  1.]]))
```

有时，我们想通过逻辑运算符构建二元张量。以 $x == y$ 为例：对于每个位置，如果 x 和 y 在该位置相等，则新张量中相应项的值为1。这意味着逻辑语句 $x == y$ 在该位置处为真，否则该位置为0。

```
X == Y
```

```
tensor([[False,  True, False,  True],
       [False, False, False, False],
       [False, False, False, False]])
```

对张量中的所有元素进行求和，会产生一个单元素张量。

```
X.sum()
```

```
tensor(66.)
```

2.1.3 广播机制

在上面的部分中，我们看到了如何在相同形状的两个张量上执行按元素操作。在某些情况下，即使形状不同，我们仍然可以通过调用广播机制（broadcasting mechanism）来执行按元素操作。这种机制的工作方式如下：

1. 通过适当复制元素来扩展一个或两个数组，以便在转换之后，两个张量具有相同的形状；
2. 对生成的数组执行按元素操作。

在大多数情况下，我们将沿着数组中长度为1的轴进行广播，如下例子：

```
a = torch.arange(3).reshape((3, 1))
b = torch.arange(2).reshape((1, 2))
a, b
```

```
(tensor([[0],
        [1],
        [2]]),
 tensor([[0, 1]]))
```

由于a和b分别是 3×1 和 1×2 矩阵，如果让它们相加，它们的形状不匹配。我们将两个矩阵广播为一个更大的 3×2 矩阵，如下所示：矩阵a将复制列，矩阵b将复制行，然后再按元素相加。

```
a + b
```

```
tensor([[0, 1,
        [1, 2],
        [2, 3]])
```

2.1.4 索引和切片

就像在任何其他Python数组中一样，张量中的元素可以通过索引访问。与任何Python数组一样：第一个元素的索引是0，最后一个元素索引是-1；可以指定范围以包含第一个元素和最后一个之前的元素。

如下所示，我们可以用[-1]选择最后一个元素，可以用[1:3]选择第二个和第三个元素：

```
X[-1], X[1:3]
```

```
(tensor([ 8.,  9., 10., 11.]),
 tensor([[ 4.,  5.,  6.,  7.],
        [ 8.,  9., 10., 11.]]))
```

除读取外，我们还可以通过指定索引来将元素写入矩阵。

```
X[1, 2] = 9
X
```

```
tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.],
        [ 4.,  5.,  9.,  7.],
        [ 8.,  9., 10., 11.]])
```

如果我们想为多个元素赋值相同的值，我们只需要索引所有元素，然后为它们赋值。例如，[0:2, :]访问第1行和第2行，其中“：“代表沿轴1（列）的所有元素。虽然我们讨论的是矩阵的索引，但这也适用于向量和超过2个维度的张量。

```
X[0:2, :] = 12
X
```

```
tensor([[12., 12., 12., 12.],
        [12., 12., 12., 12.],
        [ 8.,  9., 10., 11.]])
```

2.1.5 节省内存

运行一些操作可能会导致为新结果分配内存。例如，如果我们用 $Y = X + Y$ ，我们将取消引用 Y 指向的张量，而是指向新分配的内存处的张量。

在下面的例子中，我们用Python的`id()`函数演示了这一点，它给我们提供了内存中引用对象的确切地址。运行 $Y = Y + X$ 后，我们会发现`id(Y)`指向另一个位置。这是因为Python首先计算 $Y + X$ ，为结果分配新的内存，然后使 Y 指向内存中的这个新位置。

```
before = id(Y)
Y = Y + X
id(Y) == before
```

```
False
```

这可能是不可取的，原因有两个：

1. 首先，我们不想总是不必要的分配内存。在机器学习中，我们可能有数百兆的参数，并且在一秒内多次更新所有参数。通常情况下，我们希望原地执行这些更新；
2. 如果我们不原地更新，其他引用仍然会指向旧的内存位置，这样我们的某些代码可能会无意中引用旧的参数。

幸运的是，执行原地操作非常简单。我们可以使用切片表示法将操作的结果分配给先前分配的数组，例如 $Y[:] = <\text{expression}>$ 。为了说明这一点，我们首先创建一个新的矩阵 Z ，其形状与另一个 Y 相同，使用`zeros_like`来分配一个全0的块。

```
Z = torch.zeros_like(Y)
print('id(Z):', id(Z))
Z[:] = X + Y
print('id(Z):', id(Z))
```

```
id(Z): 140327634811696
id(Z): 140327634811696
```

如果在后续计算中没有重复使用 X ，我们也可以使用 $X[:] = X + Y$ 或 $X += Y$ 来减少操作的内存开销。

```
before = id(X)
X += Y
id(X) == before
```

```
True
```

2.1.6 转换为其他Python对象

将深度学习框架定义的张量转换为NumPy张量（`ndarray`）很容易，反之也同样容易。`torch`张量和`numpy`数组将共享它们的底层内存，就地操作更改一个张量也会同时更改另一个张量。

```
A = X.numpy()  
B = torch.tensor(A)  
type(A), type(B)
```

```
(numpy.ndarray, torch.Tensor)
```

要将大小为1的张量转换为Python标量，我们可以调用`item`函数或Python的内置函数。

```
a = torch.tensor([3.5])  
a, a.item(), float(a), int(a)
```

```
(tensor([3.5]), 3.5, 3.5, 3)
```

小结

- 深度学习存储和操作数据的主要接口是张量（*n*维数组）。它提供了各种功能，包括基本数学运算、广播、索引、切片、内存节省和转换其他Python对象。

练习

- 运行本节中的代码。将本节中的条件语句`X == Y`更改为`X < Y`或`X > Y`，然后看看你可以得到什么样的张量。
- 用其他形状（例如三维张量）替换广播机制中按元素操作的两个张量。结果是否与预期相同？

Discussions³⁶

2.2 数据预处理

为了能用深度学习来解决现实世界的问题，我们经常从预处理原始数据开始，而不是从那些准备好的张量格式数据开始。在Python中常用的数据分析工具中，我们通常使用`pandas`软件包。像庞大的Python生态系统中的许多其他扩展包一样，`pandas`可以与张量兼容。本节我们将简要介绍使用`pandas`预处理原始数据，并将原始数据转换为张量格式的步骤。后面的章节将介绍更多的数据预处理技术。

³⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1747>

2.2.1 读取数据集

举一个例子，我们首先创建一个人工数据集，并存储在CSV（逗号分隔值）文件`../data/house_tiny.csv`中。以其他格式存储的数据也可以通过类似的方式进行处理。下面我们将数据集按行写入CSV文件中。

```
import os

os.makedirs(os.path.join('..', 'data'), exist_ok=True)
data_file = os.path.join('..', 'data', 'house_tiny.csv')
with open(data_file, 'w') as f:
    f.write('NumRooms,Alley,Price\n') # 列名
    f.write('NA,Pave,127500\n') # 每行表示一个数据样本
    f.write('2,NA,106000\n')
    f.write('4,NA,178100\n')
    f.write('NA,NA,140000\n')
```

要从创建的CSV文件中加载原始数据集，我们导入pandas包并调用`read_csv`函数。该数据集有四行三列。其中每行描述了房间数量（“NumRooms”）、巷子类型（“Alley”）和房屋价格（“Price”）。

```
# 如果没有安装pandas，只需取消对以下行的注释来安装pandas
# !pip install pandas
import pandas as pd

data = pd.read_csv(data_file)
print(data)
```

	NumRooms	Alley	Price
0	NaN	Pave	127500
1	2.0	NA	106000
2	4.0	NA	178100
3	NaN	NA	140000

2.2.2 处理缺失值

注意，“NaN”项代表缺失值。为了处理缺失的数据，典型的方法包括插值法和删除法，其中插值法用一个替代值弥补缺失值，而删除法则直接忽略缺失值。在这里，我们将考虑插值法。

通过位置索引`iloc`，我们将`data`分成`inputs`和`outputs`，其中前者为`data`的前两列，而后者为`data`的最后一列。对于`inputs`中缺少的数值，我们用同一列的均值替换“NaN”项。

```
inputs, outputs = data.iloc[:, 0:2], data.iloc[:, 2]
inputs = inputs.fillna(inputs.mean())
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
print(inputs)
```

	NumRooms	Alley
0	3.0	Pave
1	2.0	NaN
2	4.0	NaN
3	3.0	NaN

对于inputs中的类别值或离散值，我们将“NaN”视为一个类别。由于“巷子类型”（“Alley”）列只接受两种类型的类别值“Pave”和“NaN”，pandas可以自动将此列转换为两列“Alley_Pave”和“Alley_nan”。巷子类型为“Pave”的行会将“Alley_Pave”的值设置为1，“Alley_nan”的值设置为0。缺少巷子类型的行会将“Alley_Pave”和“Alley_nan”分别设置为0和1。

```
inputs = pd.get_dummies(inputs, dummy_na=True)
print(inputs)
```

	NumRooms	Alley_Pave	Alley_nan
0	3.0	1	0
1	2.0	0	1
2	4.0	0	1
3	3.0	0	1

2.2.3 转换为张量格式

现在inputs和outputs中的所有条目都是数值类型，它们可以转换为张量格式。当数据采用张量格式后，可以通过在2.1节中引入的那些张量函数来进一步操作。

```
import torch

X = torch.tensor(inputs.to_numpy(dtype=float))
y = torch.tensor(outputs.to_numpy(dtype=float))
X, y
```

(tensor([[3., 1., 0.], [2., 0., 1.], [4., 0., 1.], [3., 0., 1.]], dtype=torch.float64), tensor([127500., 106000., 178100., 140000.], dtype=torch.float64))
--

小结

- pandas软件包是Python中常用的数据分析工具中，pandas可以与张量兼容。
- 用pandas处理缺失的数据时，我们可根据情况选择用插值法和删除法。

练习

创建包含更多行和列的原始数据集。

1. 删除缺失值最多的列。
2. 将预处理后的数据集转换为张量格式。

Discussions³⁷

2.3 线性代数

在介绍完如何存储和操作数据后，接下来将简要地回顾一下部分基本线性代数内容。这些内容有助于读者了解和实现本书中介绍的大多数模型。本节将介绍线性代数中的基本数学对象、算术和运算，并用数学符号和相应的代码实现来表示它们。

2.3.1 标量

如果你曾经在餐厅支付餐费，那么应该已经知道一些基本的线性代数，比如在数字间相加或相乘。例如，北京的温度为 $52^{\circ}F$ （华氏度，除摄氏度外的另一种温度计量单位）。严格来说，仅包含一个数值被称为标量（scalar）。如果要将此华氏度值转换为更常用的摄氏度，则可以计算表达式 $c = \frac{5}{9}(f - 32)$ ，并将 f 赋为52。在此等式中，每一项（5、9和32）都是标量值。符号 c 和 f 称为变量（variable），它们表示未知的标量值。

本书采用了数学表示法，其中标量变量由普通小写字母表示（例如， x 、 y 和 z ）。本书用 \mathbb{R} 表示所有（连续）实数标量的空间，之后将严格定义空间（space）是什么，但现在只要记住表达式 $x \in \mathbb{R}$ 是表示 x 是一个实值标量的正式形式。符号 \in 称为“属于”，它表示“是集合中的成员”。例如 $x, y \in \{0, 1\}$ 可以用来表明 x 和 y 的值只能为0或1的数字。

标量由只有一个元素的张量表示。下面的代码将实例化两个标量，并执行一些熟悉的算术运算，即加法、乘法、除法和指数。

```
import torch

x = torch.tensor(3.0)
y = torch.tensor(2.0)

x + y, x * y, x / y, x**y
```

³⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1750>

```
(tensor(5.), tensor(6.), tensor(1.5000), tensor(9.))
```

2.3.2 向量

向量可以被视为标量值组成的列表。这些标量值被称为向量的元素（element）或分量（component）。当向量表示数据集中的样本时，它们的值具有一定的现实意义。例如，如果我们正在训练一个模型来预测贷款违约风险，可能会将每个申请人与一个向量相关联，其分量与其收入、工作年限、过往违约次数和其他因素相对应。如果我们正在研究医院患者可能面临的心脏病发作风险，可能会用一个向量来表示每个患者，其分量为最近的生命体征、胆固醇水平、每天运动时间等。在数学表示法中，向量通常记为粗体、小写的符号（例如，**x**、**y**和**z**）。

人们通过一维张量表示向量。一般来说，张量可以具有任意长度，取决于机器的内存限制。

```
x = torch.arange(4)  
x
```

```
tensor([0, 1, 2, 3])
```

我们可以使用下标来引用向量的任一元素，例如可以通过 x_i 来引用第*i*个元素。注意，元素 x_i 是一个标量，所以我们在引用它时不会加粗。大量文献认为列向量是向量的默认方向，在本书中也是如此。在数学中，向量**x**可以写为：

$$\mathbf{x} = \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix}, \quad (2.3.1)$$

其中 x_1, \dots, x_n 是向量的元素。在代码中，我们通过张量的索引来访问任一元素。

```
x[3]
```

```
tensor(3)
```

长度、维度和形状

向量只是一个数字数组，就像每个数组都有一个长度一样，每个向量也是如此。在数学表示法中，如果我们想说一个向量 \mathbf{x} 由 n 个实值标量组成，可以将其表示为 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ 。向量的长度通常称为向量的维度（dimension）。与普通的Python数组一样，我们可以通过调用Python的内置`len()`函数来访问张量的长度。

```
len(x)
```

```
4
```

当用张量表示一个向量（只有一个轴）时，我们也可以通过`.shape`属性访问向量的长度。形状（shape）是一个元素组，列出了张量沿每个轴的长度（维数）。对于只有一个轴的张量，形状只有一个元素。

```
x.shape
```

```
torch.Size([4])
```

请注意，维度（dimension）这个词在不同上下文时往往会有不同的含义，这经常使人感到困惑。为了清楚起见，我们在此明确一下：向量或轴的维度被用来表示向量或轴的长度，即向量或轴的元素数量。然而，张量的维度用来表示张量具有的轴数。在这个意义上，张量的某个轴的维数就是这个轴的长度。

2.3.3 矩阵

正如向量将标量从零阶推广到一阶，矩阵将向量从一阶推广到二阶。矩阵，我们通常用粗体、大写字母来表示（例如， \mathbf{X} 、 \mathbf{Y} 和 \mathbf{Z} ），在代码中表示为具有两个轴的张量。

数学表示法使用 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 来表示矩阵 \mathbf{A} ，其由 m 行和 n 列的实值标量组成。我们可以将任意矩阵 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 视为一个表格，其中每个元素 a_{ij} 属于第 i 行第 j 列：

$$\mathbf{A} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \cdots & a_{mn} \end{bmatrix}. \quad (2.3.2)$$

对于任意 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ， \mathbf{A} 的形状是 (m, n) 或 $m \times n$ 。当矩阵具有相同数量的行和列时，其形状将变为正方形；因此，它被称为方阵（square matrix）。

当调用函数来实例化张量时，我们可以通过指定两个分量 m 和 n 来创建一个形状为 $m \times n$ 的矩阵。

```
A = torch.arange(20).reshape(5, 4)  
A
```

```
tensor([[ 0,  1,  2,  3],
       [ 4,  5,  6,  7],
       [ 8,  9, 10, 11],
       [12, 13, 14, 15],
       [16, 17, 18, 19]])
```

我们可以通过行索引 (i) 和列索引 (j) 来访问矩阵中的标量元素 a_{ij} , 例如 \mathbf{A}_{ij} 。如果没有给出矩阵 \mathbf{A} 的标量元素, 如在 (2.3.2) 那样, 我们可以简单地使用矩阵 \mathbf{A} 的小写字母索引下标 a_{ij} 来引用 \mathbf{A}_{ij} 。为了表示起来简单, 只有在必要时才会将逗号插入到单独的索引中, 例如 $a_{2,3j}$ 和 $\mathbf{A}_{2i-1,3}$ 。

当我们交换矩阵的行和列时, 结果称为矩阵的转置 (transpose)。通常用 \mathbf{a}^\top 来表示矩阵的转置, 如果 $\mathbf{B} = \mathbf{A}^\top$, 则对于任意 i 和 j , 都有 $b_{ij} = a_{ji}$ 。因此, 在 (2.3.2) 中的转置是一个形状为 $n \times m$ 的矩阵:

$$\mathbf{A}^\top = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{21} & \dots & a_{m1} \\ a_{12} & a_{22} & \dots & a_{m2} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{1n} & a_{2n} & \dots & a_{mn} \end{bmatrix}. \quad (2.3.3)$$

现在在代码中访问矩阵的转置。

```
A.T
```

```
tensor([[ 0,  4,  8, 12, 16],
       [ 1,  5,  9, 13, 17],
       [ 2,  6, 10, 14, 18],
       [ 3,  7, 11, 15, 19]])
```

作为方阵的一种特殊类型, 对称矩阵 (symmetric matrix) \mathbf{A} 等于其转置: $\mathbf{A} = \mathbf{A}^\top$ 。这里定义一个对称矩阵 \mathbf{B} :

```
B = torch.tensor([[1, 2, 3], [2, 0, 4], [3, 4, 5]])
```

```
tensor([[1, 2, 3],
       [2, 0, 4],
       [3, 4, 5]])
```

现在我们将 \mathbf{B} 与它的转置进行比较。

```
B == B.T
```

```
tensor([[True, True, True],  
       [True, True, True],  
       [True, True, True]])
```

矩阵是有用的数据结构：它们允许我们组织具有不同模式的数据。例如，我们矩阵中的行可能对应于不同的房屋（数据样本），而列可能对应于不同的属性。曾经使用过电子表格软件或已阅读过 2.2 节的人，应该对此很熟悉。因此，尽管单个向量的默认方向是列向量，但在表示表格数据集的矩阵中，将每个数据样本作为矩阵中的行向量更为常见。后面的章节将讲到这点，这种约定将支持常见的深度学习实践。例如，沿着张量的最外轴，我们可以访问或遍历小批量的数据样本。

2.3.4 张量

就像向量是标量的推广，矩阵是向量的推广一样，我们可以构建具有更多轴的数据结构。张量（本小节中的“张量”指代数对象）是描述具有任意数量轴的 n 维数组的通用方法。例如，向量是一阶张量，矩阵是二阶张量。张量用特殊字体的大写字母表示（例如，X、Y 和 Z），它们的索引机制（例如 x_{ijk} 和 $[X]_{1,2i-1,3}$ ）与矩阵类似。当我们开始处理图像时，张量将变得更加重要，图像以 n 维数组形式出现，其中 3 个轴对应于高度、宽度，以及一个通道（channel）轴，用于表示颜色通道（红色、绿色和蓝色）。现在先将高阶张量暂放一边，而是专注学习其基础知识。

```
X = torch.arange(24).reshape(2, 3, 4)  
X
```

```
tensor([[[ 0,  1,  2,  3],  
        [ 4,  5,  6,  7],  
        [ 8,  9, 10, 11]],  
  
       [[12, 13, 14, 15],  
        [16, 17, 18, 19],  
        [20, 21, 22, 23]]])
```

2.3.5 张量算法的基本性质

标量、向量、矩阵和任意数量轴的张量（本小节中的“张量”指代数对象）有一些实用的属性。例如，从按元素操作的定义中可以注意到，任何按元素的一元运算都不会改变其操作数的形状。同样，给定具有相同形状的任意两个张量，任何按元素二元运算的结果都将是相同形状的张量。例如，将两个相同形状的矩阵相加，会在这两个矩阵上执行元素加法。

```

A = torch.arange(20, dtype=torch.float32).reshape(5, 4)
B = A.clone() # 通过分配新内存，将A的一个副本分配给B
A, A + B

```

```

(tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.],
       [ 4.,  5.,  6.,  7.],
       [ 8.,  9., 10., 11.],
       [12., 13., 14., 15.],
       [16., 17., 18., 19.]]),
 tensor([[ 0.,  2.,  4.,  6.],
       [ 8., 10., 12., 14.],
       [16., 18., 20., 22.],
       [24., 26., 28., 30.],
       [32., 34., 36., 38.]]))

```

具体而言，两个矩阵的按元素乘法称为*Hadamard积* (Hadamard product) (数学符号 \odot)。对于矩阵 $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ，其中第*i*行和第*j*列的元素是 b_{ij} 。矩阵 \mathbf{A} (在 (2.3.2)中定义) 和 \mathbf{B} 的Hadamard积为：

$$\mathbf{A} \odot \mathbf{B} = \begin{bmatrix} a_{11}b_{11} & a_{12}b_{12} & \dots & a_{1n}b_{1n} \\ a_{21}b_{21} & a_{22}b_{22} & \dots & a_{2n}b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1}b_{m1} & a_{m2}b_{m2} & \dots & a_{mn}b_{mn} \end{bmatrix}. \quad (2.3.4)$$

```
A * B
```

```

tensor([[ 0.,  1.,  4.,  9.],
       [16., 25., 36., 49.],
       [64., 81., 100., 121.],
       [144., 169., 196., 225.],
       [256., 289., 324., 361.]])

```

将张量乘以或加上一个标量不会改变张量的形状，其中张量的每个元素都将与标量相加或相乘。

```

a = 2
X = torch.arange(24).reshape(2, 3, 4)
a + X, (a * X).shape

```

```

(tensor([[[ 2,  3,  4,  5],
         [ 6,  7,  8,  9],
         [10, 11, 12, 13]]],

```

(continues on next page)

```
[[14, 15, 16, 17],
 [18, 19, 20, 21],
 [22, 23, 24, 25]]),
torch.Size([2, 3, 4]))
```

2.3.6 降维

我们可以对任意张量进行的一个有用的操作是计算其元素的和。数学表示法使用 \sum 符号表示求和。为了表示长度为 d 的向量中元素的总和，可以记为 $\sum_{i=1}^d x_i$ 。在代码中可以调用计算求和的函数：

```
x = torch.arange(4, dtype=torch.float32)
x, x.sum()
```

```
(tensor([0., 1., 2., 3.]), tensor(6.))
```

我们可以表示任意形状张量的元素和。例如，矩阵A中元素的和可以记为 $\sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^n a_{ij}$ 。

```
A.shape, A.sum()
```

```
(torch.Size([5, 4]), tensor(190.))
```

默认情况下，调用求和函数会沿所有的轴降低张量的维度，使它变为一个标量。我们还可以指定张量沿哪一个轴来通过求和降低维度。以矩阵为例，为了通过求和所有行的元素来降维（轴0），可以在调用函数时指定`axis=0`。由于输入矩阵沿0轴降维以生成输出向量，因此输入轴0的维数在输出形状中消失。

```
A_sum_axis0 = A.sum(axis=0)
A_sum_axis0, A_sum_axis0.shape
```

```
(tensor([40., 45., 50., 55.]), torch.Size([4]))
```

指定`axis=1`将通过汇总所有列的元素降维（轴1）。因此，输入轴1的维数在输出形状中消失。

```
A_sum_axis1 = A.sum(axis=1)
A_sum_axis1, A_sum_axis1.shape
```

```
(tensor([ 6., 22., 38., 54., 70.]), torch.Size([5]))
```

沿着行和列对矩阵求和，等价于对矩阵的所有元素进行求和。

```
A.sum(axis=[0, 1]) # 结果和A.sum()相同
```

```
tensor(190.)
```

一个与求和相关的量是平均值 (mean或average)。我们通过将总和除以元素总数来计算平均值。在代码中，我们可以调用函数来计算任意形状张量的平均值。

```
A.mean(), A.sum() / A.numel()
```

```
(tensor(9.5000), tensor(9.5000))
```

同样，计算平均值的函数也可以沿指定轴降低张量的维度。

```
A.mean(axis=0), A.sum(axis=0) / A.shape[0]
```

```
(tensor([ 8.,  9., 10., 11.]), tensor([ 8.,  9., 10., 11.]))
```

非降维求和

但是，有时在调用函数来计算总和或均值时保持轴数不变会很有用。

```
sum_A = A.sum(axis=1, keepdims=True)
sum_A
```

```
tensor([[ 6.],
       [22.],
       [38.],
       [54.],
       [70.]])
```

例如，由于sum_A在对每行进行求和后仍保持两个轴，我们可以通过广播将A除以sum_A。

```
A / sum_A
```

```
tensor([[0.0000, 0.1667, 0.3333, 0.5000],
       [0.1818, 0.2273, 0.2727, 0.3182]],
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
[0.2105, 0.2368, 0.2632, 0.2895],  
[0.2222, 0.2407, 0.2593, 0.2778],  
[0.2286, 0.2429, 0.2571, 0.2714]])
```

如果我们想沿某个轴计算A元素的累积总和，比如`axis=0`（按行计算），可以调用`cumsum`函数。此函数不会沿任何轴降低输入张量的维度。

```
A.cumsum(axis=0)
```

```
tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.],  
       [ 4.,  6.,  8., 10.],  
       [12., 15., 18., 21.],  
       [24., 28., 32., 36.],  
       [40., 45., 50., 55.]])
```

2.3.7 点积 (Dot Product)

我们已经学习了按元素操作、求和及平均值。另一个最基本的操作之一是点积。给定两个向量 $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^d$ ，它们的点积 (dot product) $\mathbf{x}^\top \mathbf{y}$ (或 $\langle \mathbf{x}, \mathbf{y} \rangle$) 是相同位置的按元素乘积的和: $\mathbf{x}^\top \mathbf{y} = \sum_{i=1}^d x_i y_i$ 。

```
y = torch.ones(4, dtype = torch.float32)  
x, y, torch.dot(x, y)
```

```
(tensor([0., 1., 2., 3.]), tensor([1., 1., 1., 1.]), tensor(6.))
```

注意，我们可以通过执行按元素乘法，然后进行求和来表示两个向量的点积:

```
torch.sum(x * y)
```

```
tensor(6.)
```

点积在很多场合都很有用。例如，给定一组由向量 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$ 表示的值，和一组由 $\mathbf{w} \in \mathbb{R}^d$ 表示的权重。 \mathbf{x} 中的值根据权重 \mathbf{w} 的加权和，可以表示为点积 $\mathbf{x}^\top \mathbf{w}$ 。当权重为非负数且和为1 (即 $(\sum_{i=1}^d w_i = 1)$) 时，点积表示加权平均 (weighted average)。将两个向量规范化得到单位长度后，点积表示它们夹角的余弦。本节后面的内容将正式介绍长度 (length) 的概念。

2.3.8 矩阵-向量积

现在我们知道如何计算点积，可以开始理解矩阵-向量积（matrix-vector product）。回顾分别在 (2.3.2) 和 (2.3.1) 中定义的矩阵 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 和向量 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ 。让我们将矩阵 \mathbf{A} 用它的行向量表示：

$$\mathbf{A} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1^\top \\ \mathbf{a}_2^\top \\ \vdots \\ \mathbf{a}_m^\top \end{bmatrix}, \quad (2.3.5)$$

其中每个 $\mathbf{a}_i^\top \in \mathbb{R}^n$ 都是行向量，表示矩阵的第 i 行。矩阵向量积 \mathbf{Ax} 是一个长度为 m 的列向量，其第 i 个元素是点积 $\mathbf{a}_i^\top \mathbf{x}$ ：

$$\mathbf{Ax} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1^\top \\ \mathbf{a}_2^\top \\ \vdots \\ \mathbf{a}_m^\top \end{bmatrix} \mathbf{x} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1^\top \mathbf{x} \\ \mathbf{a}_2^\top \mathbf{x} \\ \vdots \\ \mathbf{a}_m^\top \mathbf{x} \end{bmatrix}. \quad (2.3.6)$$

我们可以把一个矩阵 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 乘法看作一个从 \mathbb{R}^n 到 \mathbb{R}^m 向量的转换。这些转换是非常有用的，例如可以用方阵的乘法来表示旋转。后续章节将讲到，我们也可以使用矩阵-向量积来描述在给定前一层的值时，求解神经网络每一层所需的复杂计算。

在代码中使用张量表示矩阵-向量积，我们使用 `mv` 函数。当我们为矩阵 \mathbf{A} 和向量 \mathbf{x} 调用 `torch.mv(A, x)` 时，会执行矩阵-向量积。注意， \mathbf{A} 的列维数（沿轴 1 的长度）必须与 \mathbf{x} 的维数（其长度）相同。

```
A.shape, x.shape, torch.mv(A, x)
```

```
(torch.Size([5, 4]), torch.Size([4]), tensor([ 14.,  38.,  62.,  86., 110.]))
```

2.3.9 矩阵-矩阵乘法

在掌握点积和矩阵-向量积的知识后，那么矩阵-矩阵乘法（matrix-matrix multiplication）应该很简单。

假设有两个矩阵 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times k}$ 和 $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{k \times m}$ ：

$$\mathbf{A} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1k} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2k} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nk} \end{bmatrix}, \quad \mathbf{B} = \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1m} \\ b_{21} & b_{22} & \cdots & b_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ b_{k1} & b_{k2} & \cdots & b_{km} \end{bmatrix}. \quad (2.3.7)$$

用行向量 $\mathbf{a}_i^\top \in \mathbb{R}^k$ 表示矩阵 \mathbf{A} 的第 i 行，并让列向量 $\mathbf{b}_j \in \mathbb{R}^k$ 作为矩阵 \mathbf{B} 的第 j 列。要生成矩阵积 $\mathbf{C} = \mathbf{AB}$ ，最简

单的方法是考虑**A**的行向量和**B**的列向量:

$$\mathbf{A} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1^\top \\ \mathbf{a}_2^\top \\ \vdots \\ \mathbf{a}_n^\top \end{bmatrix}, \quad \mathbf{B} = \begin{bmatrix} \mathbf{b}_1 & \mathbf{b}_2 & \cdots & \mathbf{b}_m \end{bmatrix}. \quad (2.3.8)$$

当我们简单地将每个元素 c_{ij} 计算为点积 $\mathbf{a}_i^\top \mathbf{b}_j$:

$$\mathbf{C} = \mathbf{AB} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1^\top \\ \mathbf{a}_2^\top \\ \vdots \\ \mathbf{a}_n^\top \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathbf{b}_1 & \mathbf{b}_2 & \cdots & \mathbf{b}_m \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1^\top \mathbf{b}_1 & \mathbf{a}_1^\top \mathbf{b}_2 & \cdots & \mathbf{a}_1^\top \mathbf{b}_m \\ \mathbf{a}_2^\top \mathbf{b}_1 & \mathbf{a}_2^\top \mathbf{b}_2 & \cdots & \mathbf{a}_2^\top \mathbf{b}_m \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \mathbf{a}_n^\top \mathbf{b}_1 & \mathbf{a}_n^\top \mathbf{b}_2 & \cdots & \mathbf{a}_n^\top \mathbf{b}_m \end{bmatrix}. \quad (2.3.9)$$

我们可以将矩阵-矩阵乘法**AB**看作简单地执行 m 次矩阵-向量积，并将结果拼接在一起，形成一个 $n \times m$ 矩阵。在下面的代码中，我们在**A**和**B**上执行矩阵乘法。这里的**A**是一个5行4列的矩阵，**B**是一个4行3列的矩阵。两者相乘后，我们得到了一个5行3列的矩阵。

```
B = torch.ones(4, 3)
torch.mm(A, B)
```

```
tensor([[ 6.,  6.,  6.],
       [22., 22., 22.],
       [38., 38., 38.],
       [54., 54., 54.],
       [70., 70., 70.]])
```

矩阵-矩阵乘法可以简单地称为矩阵乘法，不应与“Hadamard积”混淆。

2.3.10 范数

线性代数中最有用的一些运算符是范数 (norm)。非正式地说，向量的范数是表示一个向量有多大。这里考虑的大小 (size) 概念不涉及维度，而是分量的大小。

在线性代数中，向量范数是将向量映射到标量的函数 f 。给定任意向量 \mathbf{x} ，向量范数要满足一些属性。第一个性质是：如果我们按常数因子 α 缩放向量的所有元素，其范数也会按相同常数因子的绝对值缩放：

$$f(\alpha \mathbf{x}) = |\alpha| f(\mathbf{x}). \quad (2.3.10)$$

第二个性质是熟悉的三角不等式：

$$f(\mathbf{x} + \mathbf{y}) \leq f(\mathbf{x}) + f(\mathbf{y}). \quad (2.3.11)$$

第三个性质简单地说范数必须是非负的：

$$f(\mathbf{x}) \geq 0. \quad (2.3.12)$$

这是有道理的。因为在大多数情况下，任何东西的最小的大小是0。最后一个性质要求范数最小为0，当且仅当向量全由0组成。

$$\forall i, [\mathbf{x}]_i = 0 \Leftrightarrow f(\mathbf{x}) = 0. \quad (2.3.13)$$

范数听起来很像距离的度量。欧几里得距离和毕达哥拉斯定理中的非负性概念和三角不等式可能会给出一些启发。事实上，欧几里得距离是一个 L_2 范数：假设 n 维向量 \mathbf{x} 中的元素是 x_1, \dots, x_n ，其 L_2 范数是向量元素平方和的平方根：

$$\|\mathbf{x}\|_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^n x_i^2}, \quad (2.3.14)$$

其中，在 L_2 范数中常常省略下标2，也就是说 $\|\mathbf{x}\|$ 等同于 $\|\mathbf{x}\|_2$ 。在代码中，我们可以按如下方式计算向量的 L_2 范数：

```
u = torch.tensor([3.0, -4.0])
torch.norm(u)
```

`tensor(5.)`

深度学习中更经常地使用 L_2 范数的平方，也会经常遇到 L_1 范数，它表示为向量元素的绝对值之和：

$$\|\mathbf{x}\|_1 = \sum_{i=1}^n |x_i|. \quad (2.3.15)$$

与 L_2 范数相比， L_1 范数受异常值的影响较小。为了计算 L_1 范数，我们将绝对值函数和按元素求和组合起来。

```
torch.abs(u).sum()
```

`tensor(7.)`

L_2 范数和 L_1 范数都是更一般的 L_p 范数的特例：

$$\|\mathbf{x}\|_p = \left(\sum_{i=1}^n |x_i|^p \right)^{1/p}. \quad (2.3.16)$$

类似于向量的 L_2 范数，矩阵 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 的Frobenius范数（Frobenius norm）是矩阵元素平方和的平方根：

$$\|\mathbf{X}\|_F = \sqrt{\sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^n x_{ij}^2}. \quad (2.3.17)$$

Frobenius范数满足向量范数的所有性质，它就像是矩阵形向量的 L_2 范数。调用以下函数将计算矩阵的Frobenius范数。

```
torch.norm(torch.ones((4, 9)))
```

```
tensor(6.)
```

范数和目标

在深度学习中，我们经常试图解决优化问题：最大化分配给观测数据的概率；最小化预测和真实观测之间的距离。用向量表示物品（如单词、产品或新闻文章），以便最小化相似项目之间的距离，最大化不同项目之间的距离。目标，或许是深度学习算法最重要的组成部分（除了数据），通常被表达为范数。

2.3.11 关于线性代数的更多信息

仅用一节，我们就教会了阅读本书所需的、用以理解现代深度学习的线性代数。线性代数还有很多，其中很多数学对于机器学习非常有用。例如，矩阵可以分解为因子，这些分解可以显示真实世界数据集中的低维结构。机器学习的整个子领域都侧重于使用矩阵分解及其向高阶张量的泛化，来发现数据集中的结构并解决预测问题。当开始动手尝试并在真实数据集上应用了有效的机器学习模型，你会更倾向于学习更多数学。因此，这一节到此结束，本书将在后面介绍更多数学知识。

如果渴望了解有关线性代数的更多信息，可以参考线性代数运算的在线附录³⁸或其他优秀资源 (Kolter, 2008, Petersen *et al.*, 2008, Strang, 1993)。

小结

- 标量、向量、矩阵和张量是线性代数中的基本数学对象。
- 向量泛化自标量，矩阵泛化自向量。
- 标量、向量、矩阵和张量分别具有零、一、二和任意数量的轴。
- 一个张量可以通过sum和mean沿指定的轴降低维度。
- 两个矩阵的按元素乘法被称为他们的Hadamard积。它与矩阵乘法不同。
- 在深度学习中，我们经常使用范数，如 L_1 范数、 L_2 范数和Frobenius范数。
- 我们可以对标量、向量、矩阵和张量执行各种操作。

³⁸ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/geometry-linear-algebraic-ops.html

练习

1. 证明一个矩阵 \mathbf{A} 的转置的转置是 \mathbf{A} , 即 $(\mathbf{A}^\top)^\top = \mathbf{A}$ 。
2. 给出两个矩阵 \mathbf{A} 和 \mathbf{B} , 证明“它们转置的和”等于“它们和的转置”, 即 $\mathbf{A}^\top + \mathbf{B}^\top = (\mathbf{A} + \mathbf{B})^\top$ 。
3. 给定任意方阵 \mathbf{A} , $\mathbf{A} + \mathbf{A}^\top$ 总是对称的吗?为什么?
4. 本节中定义了形状(2, 3, 4)的张量 X 。`len(X)`的输出结果是什么?
5. 对于任意形状的张量 X , `len(X)`是否总是对应于 X 特定轴的长度?这个轴是什么?
6. 运行`A/A.sum(axis=1)`, 看看会发生什么。请分析一下原因?
7. 考虑一个具有形状(2, 3, 4)的张量, 在轴0、1、2上的求和输出是什么形状?
8. 为`linalg.norm`函数提供3个或更多轴的张量, 并观察其输出。对于任意形状的张量这个函数计算得到什么?

Discussions³⁹

2.4 微积分

在2500年前, 古希腊人把一个多边形分成三角形, 并把它们的面积相加, 才找到计算多边形面积的方法。为了求出曲线形状(比如圆)的面积, 古希腊人在这样的形状上刻内接多边形。如图2.4.1所示, 内接多边形的等长边越多, 就越接近圆。这个过程也被称为逼近法 (method of exhaustion)。

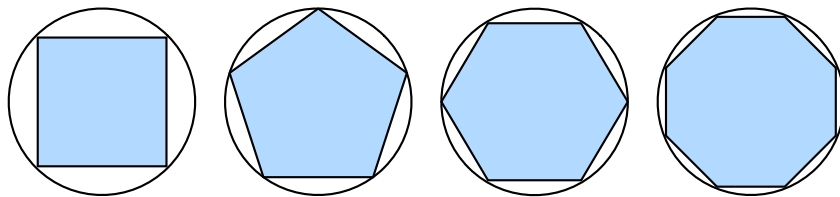


图2.4.1: 用逼近法求圆的面积

事实上, 逼近法就是积分 (integral calculus) 的起源。2000多年后, 微积分的另一支, 微分 (differential calculus) 被发明出来。在微分学最重要的应用是优化问题, 即考虑如何把事情做到最好。正如在 2.3.10 节中讨论的那样, 这种问题在深度学习中是无处不在的。

在深度学习中, 我们“训练”模型, 不断更新它们, 使它们在看到越来越多的数据时变得越来越好。通常情况下, 变得更好意味着最小化一个损失函数 (loss function), 即一个衡量“模型有多糟糕”这个问题的分数。最终, 我们真正关心的是生成一个模型, 它能够在从未见过的数据上表现良好。但“训练”模型只能将模型与我们实际能看到的数据相拟合。因此, 我们可以将拟合模型的任务分解为两个关键问题:

- 优化 (optimization): 用模型拟合观测数据的过程;

³⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1751>

- 泛化 (generalization): 数学原理和实践者的智慧，能够指导我们生成出有效性超出用于训练的数据集本身的模型。

为了帮助读者在后面的章节中更好地理解优化问题和方法，本节提供了一个非常简短的入门教程，帮助读者快速掌握深度学习中常用的微分知识。

2.4.1 导数和微分

我们首先讨论导数的计算，这是几乎所有深度学习优化算法的关键步骤。在深度学习中，我们通常选择对于模型参数可微的损失函数。简而言之，对于每个参数，如果我们把这个参数增加或减少一个无穷小的量，可以知道损失会以多快的速度增加或减少，

假设我们有一个函数 $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ ，其输入和输出都是标量。如果 f 的导数存在，这个极限被定义为

$$f'(x) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x + h) - f(x)}{h}. \quad (2.4.1)$$

如果 $f'(a)$ 存在，则称 f 在 a 处是可微 (differentiable) 的。如果 f 在一个区间内的每个数上都是可微的，则此函数在此区间中是可微的。我们可以将 (2.4.1) 中的导数 $f'(x)$ 解释为 $f(x)$ 相对于 x 的瞬时 (instantaneous) 变化率。所谓的瞬时变化率是基于 x 中的变化 h ，且 h 接近 0。

为了更好地解释导数，让我们做一个实验。定义 $u = f(x) = 3x^2 - 4x$ 如下：

```
%matplotlib inline
import numpy as np
from matplotlib_inline import backend_inline
from d2l import torch as d2l

def f(x):
    return 3 * x ** 2 - 4 * x
```

通过令 $x = 1$ 并让 h 接近 0，(2.4.1) 中 $\frac{f(x+h)-f(x)}{h}$ 的数值结果接近 2。虽然这个实验不是一个数学证明，但稍后会看到，当 $x = 1$ 时，导数 u' 是 2。

```
def numerical_lim(f, x, h):
    return (f(x + h) - f(x)) / h

h = 0.1
for i in range(5):
    print(f'h={h:.5f}, numerical limit={numerical_lim(f, 1, h):.5f}')
    h *= 0.1
```

```
h=0.10000, numerical limit=2.30000
h=0.01000, numerical limit=2.03000
```

(continues on next page)

```

h=0.00100, numerical limit=2.00300
h=0.00010, numerical limit=2.00030
h=0.00001, numerical limit=2.00003

```

让我们熟悉一下导数的几个等价符号。给定 $y = f(x)$, 其中 x 和 y 分别是函数 f 的自变量和因变量。以下表达式是等价的:

$$f'(x) = y' = \frac{dy}{dx} = \frac{df}{dx} = \frac{d}{dx}f(x) = Df(x) = D_xf(x), \quad (2.4.2)$$

其中符号 $\frac{d}{dx}$ 和 D 是微分运算符, 表示微分操作。我们可以使用以下规则来对常见函数求微分:

- $DC = 0$ (C 是一个常数)
- $Dx^n = nx^{n-1}$ (幂律 (power rule), n 是任意实数)
- $De^x = e^x$
- $D\ln(x) = 1/x$

为了微分一个由一些常见函数组成的函数, 下面的一些法则方便使用。假设函数 f 和 g 都是可微的, C 是一个常数, 则:

常数相乘法则

$$\frac{d}{dx}[Cf(x)] = C\frac{d}{dx}f(x), \quad (2.4.3)$$

加法法则

$$\frac{d}{dx}[f(x) + g(x)] = \frac{d}{dx}f(x) + \frac{d}{dx}g(x), \quad (2.4.4)$$

乘法法则

$$\frac{d}{dx}[f(x)g(x)] = f(x)\frac{d}{dx}g(x) + g(x)\frac{d}{dx}f(x), \quad (2.4.5)$$

除法法则

$$\frac{d}{dx}\left[\frac{f(x)}{g(x)}\right] = \frac{g(x)\frac{d}{dx}f(x) - f(x)\frac{d}{dx}g(x)}{[g(x)]^2}. \quad (2.4.6)$$

现在我们可以应用上述几个法则来计算 $u' = f'(x) = 3\frac{d}{dx}x^2 - 4\frac{d}{dx}x = 6x - 4$ 。令 $x = 1$, 我们有 $u' = 2$: 在这个实验中, 数值结果接近2, 这一点得到了在本节前面的实验的支持。当 $x = 1$ 时, 此导数也是曲线 $u = f(x)$ 切线的斜率。

为了对导数的这种解释进行可视化, 我们将使用matplotlib, 这是一个Python中流行的绘图库。要配置matplotlib生成图形的属性, 我们需要定义几个函数。在下面, `use_svg_display`函数指定matplotlib软件包输出svg图表以获得更清晰的图像。

注意, 注释`#@save`是一个特殊的标记, 会将对应的函数、类或语句保存在d2l包中。因此, 以后无须重新定义就可以直接调用它们 (例如, `d2l.use_svg_display()`)。

```
def use_svg_display(): #@save
    """使用svg格式在Jupyter中显示绘图"""
    backend_inline.set_matplotlib_formats('svg')
```

我们定义set_figsize函数来设置图表大小。注意，这里可以直接使用d2l=plt，因为导入语句 from matplotlib import pyplot as plt已标记为保存到d2l包中。

```
def set_figsize(figsize=(3.5, 2.5)): #@save
    """设置matplotlib的图表大小"""
    use_svg_display()
    d2l.plt.rcParams['figure.figsize'] = figsize
```

下面的set_axes函数用于设置由matplotlib生成图表的轴的属性。

```
#@save
def set_axes(axes, xlabel, ylabel, xlim, ylim, xscale, yscale, legend):
    """设置matplotlib的轴"""
    axes.set_xlabel(xlabel)
    axes.set_ylabel(ylabel)
    axes.set_xscale(xscale)
    axes.set_yscale(yscale)
    axes.set_xlim(xlim)
    axes.set_ylim(ylim)
    if legend:
        axes.legend(legend)
    axes.grid()
```

通过这三个用于图形配置的函数，定义一个plot函数来简洁地绘制多条曲线，因为我们需要在整个书中可视化许多曲线。

```
#@save
def plot(X, Y=None, xlabel=None, ylabel=None, legend=None, xlim=None,
         ylim=None, xscale='linear', yscale='linear',
         fmts=('-', 'm--', 'g-.', 'r:'), figsize=(3.5, 2.5), axes=None):
    """绘制数据点"""
    if legend is None:
        legend = []

    set_figsize(figsize)
    axes = axes if axes else d2l.plt.gca()

    # 如果X有一个轴，输出True
    def has_one_axis(X):
```

(continues on next page)

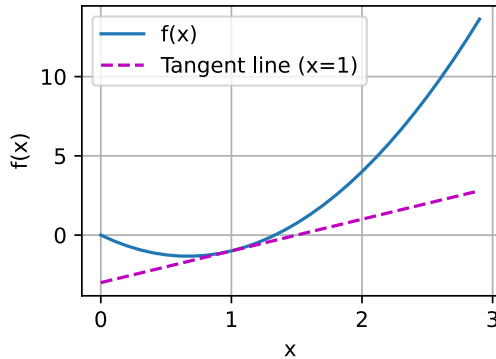
(continued from previous page)

```
return (hasattr(X, "ndim") and X.ndim == 1 or isinstance(X, list)
       and not hasattr(X[0], "__len__"))

if has_one_axis(X):
    X = [X]
if Y is None:
    X, Y = [[]] * len(X), X
elif has_one_axis(Y):
    Y = [Y]
if len(X) != len(Y):
    X = X * len(Y)
axes.cla()
for x, y, fmt in zip(X, Y, fmts):
    if len(x):
        axes.plot(x, y, fmt)
    else:
        axes.plot(y, fmt)
set_axes(axes, xlabel, ylabel, xlim, ylim, xscale, yscale, legend)
```

现在我们可以绘制函数 $u = f(x)$ 及其在 $x = 1$ 处的切线 $y = 2x - 3$, 其中系数2是切线的斜率。

```
x = np.arange(0, 3, 0.1)
plot(x, [f(x), 2 * x - 3], 'x', 'f(x)', legend=['f(x)', 'Tangent line (x=1)'])
```



2.4.2 偏导数

到目前为止，我们只讨论了仅含一个变量的函数的微分。在深度学习中，函数通常依赖于许多变量。因此，我们需要将微分的思想推广到多元函数（multivariate function）上。

设 $y = f(x_1, x_2, \dots, x_n)$ 是一个具有 n 个变量的函数。 y 关于第 i 个参数 x_i 的偏导数（partial derivative）为：

$$\frac{\partial y}{\partial x_i} = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x_1, \dots, x_{i-1}, x_i + h, x_{i+1}, \dots, x_n) - f(x_1, \dots, x_i, \dots, x_n)}{h}. \quad (2.4.7)$$

为了计算 $\frac{\partial y}{\partial x_i}$ ，我们可以简单地将 $x_1, \dots, x_{i-1}, x_{i+1}, \dots, x_n$ 看作常数，并计算 y 关于 x_i 的导数。对于偏导数的表示，以下是等价的：

$$\frac{\partial y}{\partial x_i} = \frac{\partial f}{\partial x_i} = f_{x_i} = f_i = D_i f = D_{x_i} f. \quad (2.4.8)$$

2.4.3 梯度

我们可以连结一个多元函数对其所有变量的偏导数，以得到该函数的梯度（gradient）向量。具体而言，设函数 $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ 的输入是一个 n 维向量 $\mathbf{x} = [x_1, x_2, \dots, x_n]^\top$ ，并且输出是一个标量。函数 $f(\mathbf{x})$ 相对于 \mathbf{x} 的梯度是一个包含 n 个偏导数的向量：

$$\nabla_{\mathbf{x}} f(\mathbf{x}) = \left[\frac{\partial f(\mathbf{x})}{\partial x_1}, \frac{\partial f(\mathbf{x})}{\partial x_2}, \dots, \frac{\partial f(\mathbf{x})}{\partial x_n} \right]^\top, \quad (2.4.9)$$

其中 $\nabla_{\mathbf{x}} f(\mathbf{x})$ 通常在没有歧义时被 $\nabla f(\mathbf{x})$ 取代。

假设 \mathbf{x} 为 n 维向量，在微分多元函数时经常使用以下规则：

- 对于所有 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ，都有 $\nabla_{\mathbf{x}} \mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{A}^\top$
- 对于所有 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times m}$ ，都有 $\nabla_{\mathbf{x}} \mathbf{x}^\top \mathbf{A} = \mathbf{A}$
- 对于所有 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ，都有 $\nabla_{\mathbf{x}} \mathbf{x}^\top \mathbf{A}\mathbf{x} = (\mathbf{A} + \mathbf{A}^\top)\mathbf{x}$
- $\nabla_{\mathbf{x}} \|\mathbf{x}\|^2 = \nabla_{\mathbf{x}} \mathbf{x}^\top \mathbf{x} = 2\mathbf{x}$

同样，对于任何矩阵 \mathbf{X} ，都有 $\nabla_{\mathbf{x}} \|\mathbf{X}\|_F^2 = 2\mathbf{X}$ 。正如我们之后将看到的，梯度对于设计深度学习中的优化算法有很大用处。

2.4.4 链式法则

然而，上面方法可能很难找到梯度。这是因为在深度学习中，多元函数通常是复合（composite）的，所以难以应用上述任何规则来微分这些函数。幸运的是，链式法则可以被用来微分复合函数。

让我们先考虑单变量函数。假设函数 $y = f(u)$ 和 $u = g(x)$ 都是可微的，根据链式法则：

$$\frac{dy}{dx} = \frac{dy}{du} \frac{du}{dx}. \quad (2.4.10)$$

现在考虑一个更一般的场景，即函数具有任意数量的变量的情况。假设可微分函数 y 有变量 u_1, u_2, \dots, u_m ，其中每个可微分函数 u_i 都有变量 x_1, x_2, \dots, x_n 。注意， y 是 x_1, x_2, \dots, x_n 的函数。对于任意 $i = 1, 2, \dots, n$ ，链式法则给出：

$$\frac{\partial y}{\partial x_i} = \frac{\partial y}{\partial u_1} \frac{\partial u_1}{\partial x_i} + \frac{\partial y}{\partial u_2} \frac{\partial u_2}{\partial x_i} + \cdots + \frac{\partial y}{\partial u_m} \frac{\partial u_m}{\partial x_i} \quad (2.4.11)$$

小结

- 微分和积分是微积分的两个分支，前者可以应用于深度学习中的优化问题。
- 导数可以被解释为函数相对于其变量的瞬时变化率，它也是函数曲线的切线的斜率。
- 梯度是一个向量，其分量是多变量函数相对于其所有变量的偏导数。
- 链式法则可以用来微分复合函数。

练习

1. 绘制函数 $y = f(x) = x^3 - \frac{1}{x}$ 和其在 $x = 1$ 处切线的图像。
2. 求函数 $f(\mathbf{x}) = 3x_1^2 + 5e^{x_2}$ 的梯度。
3. 函数 $f(\mathbf{x}) = \|\mathbf{x}\|_2$ 的梯度是什么？
4. 尝试写出函数 $u = f(x, y, z)$ ，其中 $x = x(a, b)$, $y = y(a, b)$, $z = z(a, b)$ 的链式法则。

Discussions⁴⁰

2.5 自动微分

正如 2.4 节中所说，求导是几乎所有深度学习优化算法的关键步骤。虽然求导的计算很简单，只需要一些基本的微积分。但对于复杂的模型，手工进行更新是一件很痛苦的事情（而且经常容易出错）。

深度学习框架通过自动计算导数，即自动微分（automatic differentiation）来加快求导。实际中，根据设计好的模型，系统会构建一个计算图（computational graph），来跟踪计算哪些数据通过哪些操作组合起来产生输出。自动微分使系统能够随后反向传播梯度。这里，反向传播（backpropagate）意味着跟踪整个计算图，填充关于每个参数的偏导数。

⁴⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1756>

2.5.1 一个简单的例子

作为一个演示例子，假设我们想对函数 $y = 2\mathbf{x}^\top \mathbf{x}$ 关于列向量 \mathbf{x} 求导。首先，我们创建变量 \mathbf{x} 并为其分配一个初始值。

```
import torch

x = torch.arange(4.0)
x
```

```
tensor([0., 1., 2., 3.])
```

在我们计算 y 关于 \mathbf{x} 的梯度之前，需要一个地方来存储梯度。重要的是，我们不会在每次对一个参数求导时都分配新的内存。因为我们经常会成千上万次地更新相同的参数，每次都分配新的内存可能很快就会将内存耗尽。注意，一个标量函数关于向量 \mathbf{x} 的梯度是向量，并且与 \mathbf{x} 具有相同的形状。

```
x.requires_grad_(True) # 等价于x=torch.arange(4.0, requires_grad=True)
x.grad # 默认值是None
```

现在计算 y 。

```
y = 2 * torch.dot(x, x)
y
```

```
tensor(28., grad_fn=<MulBackward0>)
```

\mathbf{x} 是一个长度为4的向量，计算 \mathbf{x} 和 \mathbf{x} 的点积，得到了我们赋值给 y 的标量输出。接下来，通过调用反向传播函数来自动计算 y 关于 \mathbf{x} 每个分量的梯度，并打印这些梯度。

```
y.backward()
x.grad
```

```
tensor([ 0.,  4.,  8., 12.])
```

函数 $y = 2\mathbf{x}^\top \mathbf{x}$ 关于 \mathbf{x} 的梯度应为 $4\mathbf{x}$ 。让我们快速验证这个梯度是否计算正确。

```
x.grad == 4 * x
```

```
tensor([True, True, True, True])
```

现在计算 \mathbf{x} 的另一个函数。

```
# 在默认情况下, PyTorch会累积梯度, 我们需要清除之前的值
x.grad.zero_()
y = x.sum()
y.backward()
x.grad
```

```
tensor([1., 1., 1., 1.])
```

2.5.2 非标量变量的反向传播

当 y 不是标量时, 向量 y 关于向量 x 的导数的最自然解释是一个矩阵。对于高阶和高维的 y 和 x , 求导的结果可以是一个高阶张量。

然而, 虽然这些更奇特的对象确实出现在高级机器学习中(包括深度学习中), 但当调用向量的反向计算时, 我们通常会试图计算一批训练样本中每个组成部分的损失函数的导数。这里, 我们的目的不是计算微分矩阵, 而是单独计算批量中每个样本的偏导数之和。

```
# 对非标量调用backward需要传入一个gradient参数, 该参数指定微分函数关于self的梯度。
# 本例只想求偏导数的和, 所以传递一个1的梯度是合适的
x.grad.zero_()
y = x * x
# 等价于y.backward(torch.ones(len(x)))
y.sum().backward()
x.grad
```

```
tensor([0., 2., 4., 6.])
```

2.5.3 分离计算

有时, 我们希望将某些计算移动到记录的计算图之外。例如, 假设 y 是作为 x 的函数计算的, 而 z 则是作为 y 和 x 的函数计算的。想象一下, 我们想计算 z 关于 x 的梯度, 但由于某种原因, 希望将 y 视为一个常数, 并且只考虑到 x 在 y 被计算后发挥的作用。

这里可以分离 y 来返回一个新变量 u , 该变量与 y 具有相同的值, 但丢弃计算图中如何计算 y 的任何信息。换句话说, 梯度不会向后流经 u 到 x 。因此, 下面的反向传播函数计算 $z=u*x$ 关于 x 的偏导数, 同时将 u 作为常数处理, 而不是 $z=x*x*x$ 关于 x 的偏导数。

```
x.grad.zero_()
y = x * x
u = y.detach()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
z = u * x

z.sum().backward()
x.grad == u
```

```
tensor([True, True, True, True])
```

由于记录了y的计算结果，我们可以随后在y上调用反向传播，得到 $y=x*x$ 关于的x的导数，即 $2*x$ 。

```
x.grad.zero_()
y.sum().backward()
x.grad == 2 * x
```

```
tensor([True, True, True, True])
```

2.5.4 Python控制流的梯度计算

使用自动微分的一个好处是：即使构建函数的计算图需要通过Python控制流（例如，条件、循环或任意函数调用），我们仍然可以计算得到的变量的梯度。在下面的代码中，`while`循环的迭代次数和`if`语句的结果都取决于输入`a`的值。

```
def f(a):
    b = a * 2
    while b.norm() < 1000:
        b = b * 2
    if b.sum() > 0:
        c = b
    else:
        c = 100 * b
    return c
```

让我们计算梯度。

```
a = torch.randn(size=(), requires_grad=True)
d = f(a)
d.backward()
```

我们现在可以分析上面定义的`f`函数。请注意，它在其输入`a`中是分段线性的。换言之，对于任何`a`，存在某个常量标量`k`，使得 $f(a)=k*a$ ，其中`k`的值取决于输入`a`，因此可以用`d/a`验证梯度是否正确。

```
a.grad == d / a
```

```
tensor(True)
```

小结

- 深度学习框架可以自动计算导数：我们首先将梯度附加到想要对其计算偏导数的变量上，然后记录目标值的计算，执行它的反向传播函数，并访问得到的梯度。

练习

- 为什么计算二阶导数比一阶导数的开销要更大？
- 在运行反向传播函数之后，立即再次运行它，看看会发生什么。
- 在控制流的例子中，我们计算d关于a的导数，如果将变量a更改为随机向量或矩阵，会发生什么？
- 重新设计一个求控制流梯度的例子，运行并分析结果。
- 使 $f(x) = \sin(x)$ ，绘制 $f(x)$ 和 $\frac{df(x)}{dx}$ 的图像，其中后者不使用 $f'(x) = \cos(x)$ 。

Discussions⁴¹

2.6 概率

简单地说，机器学习就是做出预测。

根据病人的临床病史，我们可能想预测他们在下一年心脏病发作的概率。在飞机喷气发动机的异常检测中，我们想要评估一组发动机读数为正常运行情况的概率有多大。在强化学习中，我们希望智能体（agent）能在一个环境中智能地行动。这意味着我们需要考虑在每种可行的行为下获得高奖励的概率。当我们建立推荐系统时，我们也要考虑概率。例如，假设我们为一家大型在线书店工作，我们可能希望估计某些用户购买特定图书的概率。为此，我们需要使用概率学。有完整的课程、专业、论文、职业、甚至院系，都致力于概率学的工作。所以很自然地，我们在这部分的目标不是教授整个科目。相反，我们希望教给读者基础的概率知识，使读者能够开始构建第一个深度学习模型，以便读者可以开始自己探索它。

现在让我们更认真地考虑第一个例子：根据照片区分猫和狗。这听起来可能很简单，但对于机器却可能是一个艰巨的挑战。首先，问题的难度可能取决于图像的分辨率。

⁴¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1759>



图2.6.1: 不同分辨率的图像 (10×10 , 20×20 , 40×40 , 80×80 , 和 160×160 pixels)

如图2.6.1所示，虽然人类很容易以 160×160 像素的分辨率识别猫和狗，但它在 40×40 像素上变得具有挑战性，而且在 10×10 像素下几乎是不可能的。换句话说，我们在很远的距离（从而降低分辨率）区分猫和狗的能力可能会变为猜测。概率给了我们一种正式的途径来说明我们的确定性水平。如果我们完全肯定图像是一只猫，我们说标签 y 是“猫”的概率，表示为 $P(y = \text{“猫”})$ 等于1。如果我们没有证据表明 $y = \text{“猫”}$ 或 $y = \text{“狗”}$ ，那么我们可以说这两种可能性是相等的，即 $P(y = \text{“猫”}) = P(y = \text{“狗”}) = 0.5$ 。如果我们不十分确定图像描绘的是一只猫，我们可以将概率赋值为 $0.5 < P(y = \text{“猫”}) < 1$ 。

现在考虑第二个例子：给出一些天气监测数据，我们想预测明天北京下雨的概率。如果是夏天，下雨的概率是0.5。

在这两种情况下，我们都不能确定结果，但这两种情况之间有一个关键区别。在第一种情况中，图像实际上是狗或猫二选一。在第二种情况下，结果实际上是一个随机的事件。因此，概率是一种灵活的语言，用于说明我们的确定程度，并且它可以有效地应用于广泛的领域中。

2.6.1 基本概率论

假设我们掷骰子，想知道看到1的几率有多大，而不是看到另一个数字。如果骰子是公平的，那么所有六个结果 $\{1, \dots, 6\}$ 都有相同的可能发生，因此我们可以说1发生的概率为 $\frac{1}{6}$ 。

然而现实生活中，对于我们从工厂收到的真实骰子，我们需要检查它是否有瑕疵。检查骰子的唯一方法是多次投掷并记录结果。对于每个骰子，我们将观察到 $\{1, \dots, 6\}$ 中的一个值。对于每个值，一种自然的方法是将它出现的次数除以投掷的总次数，即此事件（event）概率的估计值。大数定律（law of large numbers）告诉我们：随着投掷次数的增加，这个估计值会越来越接近真实的潜在概率。让我们用代码试一试！

首先，我们导入必要的软件包。

```
%matplotlib inline
import torch
from torch.distributions import multinomial
from d2l import torch as d2l
```

在统计学中，我们把从概率分布中抽取样本的过程称为抽样(sampling)。笼统来说，可以把分布(distribution)看作对事件的概率分配，稍后我们将给出的更正式定义。将概率分配给一些离散选择的分布称为多项分布(multinomial distribution)。

为了抽取一个样本，即掷骰子，我们只需传入一个概率向量。输出是另一个相同长度的向量：它在索引*i*处的值是采样结果中*i*出现的次数。

```
fair_probs = torch.ones([6]) / 6
multinomial.Multinomial(1, fair_probs).sample()
```

```
tensor([0., 0., 1., 0., 0., 0.])
```

在估计一个骰子的公平性时，我们希望从同一分布中生成多个样本。如果用Python的for循环来完成这个任务，速度会慢得惊人。因此我们使用深度学习框架的函数同时抽取多个样本，得到我们想要的任意形状的独立样本数组。

```
multinomial.Multinomial(10, fair_probs).sample()
```

```
tensor([5., 3., 2., 0., 0., 0.])
```

现在我们知道如何对骰子进行采样，我们可以模拟1000次投掷。然后，我们可以统计1000次投掷后，每个数字被投中了多少次。具体来说，我们计算相对频率，以作为真实概率的估计。

```
# 将结果存储为32位浮点数以进行除法
counts = multinomial.Multinomial(1000, fair_probs).sample()
counts / 1000 # 相对频率作为估计值
```

```
tensor([0.1550, 0.1820, 0.1770, 0.1710, 0.1600, 0.1550])
```

因为我们是从一个公平的骰子中生成的数据，我们知道每个结果都有真实的概率 $\frac{1}{6}$ ，大约是0.167，所以上面输出的估计值看起来不错。

我们也可以看到这些概率如何随着时间的推移收敛到真实概率。让我们进行500组实验，每组抽取10个样本。

```
counts = multinomial.Multinomial(10, fair_probs).sample((500,))
cum_counts = counts.cumsum(dim=0)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
estimates = cum_counts / cum_counts.sum(dim=1, keepdims=True)

d2l.set_figsize((6, 4.5))
for i in range(6):
    d2l.plt.plot(estimates[:, i].numpy(),
                 label=("P(die=" + str(i + 1) + ")"))
d2l.plt.axhline(y=0.167, color='black', linestyle='dashed')
d2l.plt.gca().set_xlabel('Groups of experiments')
d2l.plt.gca().set_ylabel('Estimated probability')
d2l.plt.legend();
```



每条实线对应于骰子的6个值中的一个，并给出骰子在每组实验后出现值的估计概率。当我们通过更多的实验获得更多的数据时，这6条实体曲线向真实概率收敛。

概率论公理

在处理骰子掷出时，我们将集合 $S = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$ 称为样本空间（sample space）或结果空间（outcome space），其中每个元素都是结果（outcome）。事件（event）是一组给定样本空间的随机结果。例如，“看到5” ($\{5\}$) 和“看到奇数” ($\{1, 3, 5\}$) 都是掷出骰子的有效事件。注意，如果一个随机实验的结果在 A 中，则事件 A 已经发生。也就是说，如果投掷出3点，因为 $3 \in \{1, 3, 5\}$ ，我们可以说，“看到奇数”的事件发生了。

概率（probability）可以被认为是将集合映射到真实值的函数。在给定的样本空间 S 中，事件 A 的概率，表示为 $P(A)$ ，满足以下属性：

- 对于任意事件 A ，其概率从不会是负数，即 $P(A) \geq 0$ ；

- 整个样本空间的概率为1，即 $P(\mathcal{S}) = 1$ ；
- 对于互斥 (mutually exclusive) 事件 (对于所有 $i \neq j$ 都有 $\mathcal{A}_i \cap \mathcal{A}_j = \emptyset$) 的任意一个可数序列 $\mathcal{A}_1, \mathcal{A}_2, \dots$ ，序列中任意一个事件发生的概率等于它们各自发生的概率之和，即 $P(\bigcup_{i=1}^{\infty} \mathcal{A}_i) = \sum_{i=1}^{\infty} P(\mathcal{A}_i)$ 。

以上也是概率论的公理，由科尔莫戈罗夫于1933年提出。有了这个公理系统，我们可以避免任何关于随机性的哲学争论；相反，我们可以用数学语言严格地推理。例如，假设事件 \mathcal{A}_1 为整个样本空间，且当所有 $i > 1$ 时的 $\mathcal{A}_i = \emptyset$ ，那么我们可以证明 $P(\emptyset) = 0$ ，即不可能发生事件的概率是0。

随机变量

在我们掷骰子的随机实验中，我们引入了随机变量 (random variable) 的概念。随机变量几乎可以是任何数量，并且它可以在随机实验的一组可能性中取一个值。考虑一个随机变量 X ，其值在掷骰子的样本空间 $\mathcal{S} = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$ 中。我们可以将事件“看到一个5”表示为 $\{X = 5\}$ 或 $X = 5$ ，其概率表示为 $P(\{X = 5\})$ 或 $P(X = 5)$ 。通过 $P(X = a)$ ，我们区分了随机变量 X 和 X 可以采取的值 (例如 a)。然而，这可能会导致繁琐的表示。为了简化符号，一方面，我们可以将 $P(X)$ 表示为随机变量 X 上的分布 (distribution)：分布告诉我们 X 获得某一值的概率。另一方面，我们可以简单用 $P(a)$ 表示随机变量取值 a 的概率。由于概率论中的事件是来自样本空间的一组结果，因此我们可以为随机变量指定值的可取范围。例如， $P(1 \leq X \leq 3)$ 表示事件 $\{1 \leq X \leq 3\}$ ，即 $\{X = 1, 2, \text{or}, 3\}$ 的概率。等价地， $P(1 \leq X \leq 3)$ 表示随机变量 X 从 $\{1, 2, 3\}$ 中取值的概率。

请注意，离散 (discrete) 随机变量 (如骰子的每一面) 和连续 (continuous) 随机变量 (如人的体重和身高) 之间存在微妙的区别。现实生活中，测量两个人是否具有完全相同的身高没有太大意义。如果我们进行足够精确的测量，最终会发现这个星球上没有两个人具有完全相同的身高。在这种情况下，询问某人的身高是否落入给定的区间，比如是否在1.79米和1.81米之间更有意义。在这些情况下，我们将这个看到某个数值的可能性量化为密度 (density)。高度恰好为1.80米的概率为0，但密度不是0。在任何两个不同高度之间的区间，我们都有非零的概率。在本节的其余部分中，我们将考虑离散空间中的概率。连续随机变量的概率可以参考深度学习数学附录中随机变量⁴²的一节。

2.6.2 处理多个随机变量

很多时候，我们会考虑多个随机变量。比如，我们可能需要对疾病和症状之间的关系进行建模。给定一个疾病和一个症状，比如“流感”和“咳嗽”，以某个概率存在或不存在于某个患者身上。我们需要估计这些概率以及概率之间的关系，以便我们可以运用我们的推断来实现更好的医疗服务。

再举一个更复杂的例子：图像包含数百万像素，因此有数百万个随机变量。在许多情况下，图像会附带一个标签 (label)，标识图像中的对象。我们也可以将标签视为一个随机变量。我们甚至可以将所有元数据视为随机变量，例如位置、时间、光圈、焦距、ISO、对焦距离和相机类型。所有这些都是联合发生的随机变量。当我们处理多个随机变量时，会有若干个变量是我们感兴趣的。

⁴² https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/random-variables.html

联合概率

第一个被称为联合概率 (joint probability) $P(A = a, B = b)$ 。给定任意值 a 和 b , 联合概率可以回答: $A = a$ 和 $B = b$ 同时满足的概率是多少? 请注意, 对于任何 a 和 b 的取值, $P(A = a, B = b) \leq P(A = a)$ 。这点是确定的, 因为要同时发生 $A = a$ 和 $B = b$, $A = a$ 就必须发生, $B = b$ 也必须发生 (反之亦然)。因此, $A = a$ 和 $B = b$ 同时发生的可能性不大于 $A = a$ 或是 $B = b$ 单独发生的可能性。

条件概率

联合概率的不等式带给我们一个有趣的比率: $0 \leq \frac{P(A=a, B=b)}{P(A=a)} \leq 1$ 。我们称这个比率为条件概率 (conditional probability), 并用 $P(B = b | A = a)$ 表示它: 它是 $B = b$ 的概率, 前提是 $A = a$ 已发生。

贝叶斯定理

使用条件概率的定义, 我们可以得出统计学中最有用的方程之一: Bayes 定理 (Bayes' theorem)。根据乘法法则 (multiplication rule) 可得到 $P(A, B) = P(B | A)P(A)$ 。根据对称性, 可得到 $P(A, B) = P(A | B)P(B)$ 。假设 $P(B) > 0$, 求解其中一个条件变量, 我们得到

$$P(A | B) = \frac{P(B | A)P(A)}{P(B)}. \quad (2.6.1)$$

请注意, 这里我们使用紧凑的表示法: 其中 $P(A, B)$ 是一个联合分布 (joint distribution), $P(A | B)$ 是一个条件分布 (conditional distribution)。这种分布可以在给定值 $A = a, B = b$ 上进行求值。

边际化

为了能进行事件概率求和, 我们需要求和法则 (sum rule), 即 B 的概率相当于计算 A 的所有可能选择, 并将所有选择的联合概率聚合在一起:

$$P(B) = \sum_A P(A, B), \quad (2.6.2)$$

这也称为边际化 (marginalization)。边际化结果的概率或分布称为边际概率 (marginal probability) 或边际分布 (marginal distribution)。

独立性

另一个有用属性是依赖 (dependence) 与独立 (independence)。如果两个随机变量 A 和 B 是独立的, 意味着事件 A 的发生跟 B 事件的发生无关。在这种情况下, 统计学家通常将这一点表述为 $A \perp B$ 。根据贝叶斯定理, 马上就能同样得到 $P(A | B) = P(A)$ 。在所有其他情况下, 我们称 A 和 B 依赖。比如, 两次连续抛出一个骰子的事件是相互独立的。相比之下, 灯开关的位置和房间的亮度并不是 (因为可能存在灯泡坏掉、电源故障, 或者开关故障)。

由于 $P(A | B) = \frac{P(A, B)}{P(B)} = P(A)$ 等价于 $P(A, B) = P(A)P(B)$, 因此两个随机变量是独立的, 当且仅当两个随机变量的联合分布是其各自分布的乘积。同样地, 给定另一个随机变量 C 时, 两个随机变量 A 和 B 是条件独立的 (conditionally independent), 当且仅当 $P(A, B | C) = P(A | C)P(B | C)$ 。这个情况表示为 $A \perp B | C$ 。

应用

我们实战演练一下！假设一个医生对患者进行艾滋病病毒（HIV）测试。这个测试是相当准确的，如果患者健康但测试显示他患病，这个概率只有1%；如果患者真正感染HIV，它永远不会检测不出。我们使用 D_1 来表示诊断结果（如果阳性，则为1，如果阴性，则为0）， H 来表示感染艾滋病病毒的状态（如果阳性，则为1，如果阴性，则为0）。在表2.6.1中列出了这样的条件概率。

表2.6.1: 条件概率为 $P(D_1 | H)$

条件概率	$H = 1$	$H = 0$
$P(D_1 = 1 H)$	1	0.01
$P(D_1 = 0 H)$	0	0.99

请注意，每列的加和都是1（但每行的加和不是），因为条件概率需要总和为1，就像概率一样。让我们计算如果测试出来呈阳性，患者感染HIV的概率，即 $P(H = 1 | D_1 = 1)$ 。显然，这将取决于疾病有多常见，因为它会影响错误警报的数量。假设人口总体是相当健康的，例如， $P(H = 1) = 0.0015$ 。为了应用贝叶斯定理，我们需要运用边际化和乘法法则来确定

$$\begin{aligned}
 & P(D_1 = 1) \\
 &= P(D_1 = 1, H = 0) + P(D_1 = 1, H = 1) \\
 &= P(D_1 = 1 | H = 0)P(H = 0) + P(D_1 = 1 | H = 1)P(H = 1) \\
 &= 0.011485.
 \end{aligned} \tag{2.6.3}$$

因此，我们得到

$$\begin{aligned}
 & P(H = 1 | D_1 = 1) \\
 &= \frac{P(D_1 = 1 | H = 1)P(H = 1)}{P(D_1 = 1)} \\
 &= 0.1306
 \end{aligned} \tag{2.6.4}$$

换句话说，尽管使用了非常准确的测试，患者实际上患有艾滋病的几率只有13.06%。正如我们所看到的，概率可能是违反直觉的。

患者在收到这样可怕的消息后应该怎么办？很可能，患者会要求医生进行另一次测试来确定病情。第二个测试具有不同的特性，它不如第一个测试那么精确，如表2.6.2所示。

表2.6.2: 条件概率为 $P(D_2 | H)$

条件概率	$H = 1$	$H = 0$
$P(D_2 = 1 H)$	0.98	0.03
$P(D_2 = 0 H)$	0.02	0.97

不幸的是，第二次测试也显示阳性。让我们通过假设条件独立性来计算出应用Bayes定理的必要概率：

$$\begin{aligned}
 & P(D_1 = 1, D_2 = 1 | H = 0) \\
 &= P(D_1 = 1 | H = 0)P(D_2 = 1 | H = 0) \\
 &= 0.0003,
 \end{aligned} \tag{2.6.5}$$

$$\begin{aligned}
& P(D_1 = 1, D_2 = 1 \mid H = 1) \\
&= P(D_1 = 1 \mid H = 1)P(D_2 = 1 \mid H = 1) \\
&= 0.98.
\end{aligned} \tag{2.6.6}$$

现在我们可以应用边际化和乘法规则：

$$\begin{aligned}
& P(D_1 = 1, D_2 = 1) \\
&= P(D_1 = 1, D_2 = 1, H = 0) + P(D_1 = 1, D_2 = 1, H = 1) \\
&= P(D_1 = 1, D_2 = 1 \mid H = 0)P(H = 0) + P(D_1 = 1, D_2 = 1 \mid H = 1)P(H = 1) \\
&= 0.00176955.
\end{aligned} \tag{2.6.7}$$

最后，鉴于存在两次阳性检测，患者患有艾滋病的概率为

$$\begin{aligned}
& P(H = 1 \mid D_1 = 1, D_2 = 1) \\
&= \frac{P(D_1 = 1, D_2 = 1 \mid H = 1)P(H = 1)}{P(D_1 = 1, D_2 = 1)} \\
&= 0.8307.
\end{aligned} \tag{2.6.8}$$

也就是说，第二次测试使我们能够对患病的情况获得更高的信心。尽管第二次检验比第一次检验的准确性要低得多，但它仍然显著提高我们的预测概率。

2.6.3 期望和方差

为了概括概率分布的关键特征，我们需要一些测量方法。一个随机变量 X 的期望（expectation，或平均值（average））表示为

$$E[X] = \sum_x xP(X = x). \tag{2.6.9}$$

当函数 $f(x)$ 的输入是从分布 P 中抽取的随机变量时， $f(x)$ 的期望值为

$$E_{x \sim P}[f(x)] = \sum_x f(x)P(x). \tag{2.6.10}$$

在许多情况下，我们希望衡量随机变量 X 与其期望值的偏置。这可以通过方差来量化

$$\text{Var}[X] = E[(X - E[X])^2] = E[X^2] - E[X]^2. \tag{2.6.11}$$

方差的平方根被称为标准差（standard deviation）。随机变量函数的方差衡量的是：当从该随机变量分布中采样不同值 x 时，函数值偏离该函数的期望的程度：

$$\text{Var}[f(x)] = E[(f(x) - E[f(x)])^2]. \tag{2.6.12}$$

小结

- 我们可以从概率分布中采样。
- 我们可以使用联合分布、条件分布、Bayes定理、边缘化和独立性假设来分析多个随机变量。
- 期望和方差为概率分布的关键特征的概括提供了实用的度量形式。

练习

- 进行 $m = 500$ 组实验，每组抽取 $n = 10$ 个样本。改变 m 和 n ，观察和分析实验结果。
- 给定两个概率为 $P(\mathcal{A})$ 和 $P(\mathcal{B})$ 的事件，计算 $P(\mathcal{A} \cup \mathcal{B})$ 和 $P(\mathcal{A} \cap \mathcal{B})$ 的上限和下限。(提示：使用友元图⁴³来展示这些情况。)
- 假设我们有一系列随机变量，例如 A 、 B 和 C ，其中 B 只依赖于 A ，而 C 只依赖于 B ，能简化联合概率 $P(A, B, C)$ 吗？(提示：这是一个马尔可夫链⁴⁴。)
- 在 2.6.2 节中，第一个测试更准确。为什么不运行第一个测试两次，而是同时运行第一个和第二个测试？

Discussions⁴⁵

2.7 查阅文档

由于篇幅限制，本书不可能介绍每一个PyTorch函数和类。API文档、其他教程和示例提供了本书之外的大量文档。本节提供了一些查看PyTorch API的指导。

2.7.1 查找模块中的所有函数和类

为了知道模块中可以调用哪些函数和类，可以调用`dir`函数。例如，我们可以查询随机数生成模块中的所有属性：

```
import torch

print(dir(torch.distributions))
```

```
['AbsTransform', 'AffineTransform', 'Bernoulli', 'Beta', 'Binomial', 'CatTransform', 'Categorical',
 'Cauchy', 'Chi2', 'ComposeTransform', 'ContinuousBernoulli', 'CorrCholeskyTransform',
 'CumulativeDistributionTransform', 'Dirichlet', 'Distribution', 'ExpTransform', 'Exponential',
 'ExponentialFamily', 'FisherSnedecor', 'Gamma', 'Geometric', 'Gumbel', 'HalfCauchy', 'HalfNormal',
```

(continues on next page)

⁴³ https://en.wikipedia.org/wiki/Venn_diagram

⁴⁴ https://en.wikipedia.org/wiki/Markov_chain

⁴⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1762>

(continued from previous page)

```
↳ 'Independent', 'IndependentTransform', 'Kumaraswamy', 'LKJCholesky', 'Laplace', 'LogNormal',
↳ 'LogisticNormal', 'LowRankMultivariateNormal', 'LowerCholeskyTransform', 'MixtureSameFamily',
↳ 'Multinomial', 'MultivariateNormal', 'NegativeBinomial', 'Normal', 'OneHotCategorical',
↳ 'OneHotCategoricalStraightThrough', 'Pareto', 'Poisson', 'PowerTransform', 'RelaxedBernoulli',
↳ 'RelaxedOneHotCategorical', 'ReshapeTransform', 'SigmoidTransform', 'SoftmaxTransform',
↳ 'SoftplusTransform', 'StackTransform', 'StickBreakingTransform', 'StudentT', 'TanhTransform',
↳ 'Transform', 'TransformedDistribution', 'Uniform', 'VonMises', 'Weibull', 'Wishart', '__all__',
↳ '__builtins__', '__cached__', '__doc__', '__file__', '__loader__', '__name__', '__package__', '__path__',
↳ '__spec__', 'bernoulli', 'beta', 'biject_to', 'binomial', 'categorical', 'cauchy', 'chi2',
↳ 'constraint_registry', 'constraints', 'continuous_bernoulli', 'dirichlet', 'distribution', 'exp_family',
↳ ', 'exponential', 'fishersnedecor', 'gamma', 'geometric', 'gumbel', 'half_cauchy', 'half_normal',
↳ 'identity_transform', 'independent', 'kl', 'kl_divergence', 'kumaraswamy', 'laplace', 'lkj_cholesky',
↳ 'log_normal', 'logistic_normal', 'lowrank_multivariate_normal', 'mixture_same_family', 'multinomial',
↳ 'multivariate_normal', 'negative_binomial', 'normal', 'one_hot_categorical', 'pareto', 'poisson',
↳ 'register_kl', 'relaxed_bernoulli', 'relaxed_categorical', 'studentT', 'transform_to', 'transformed_
↳ distribution', 'transforms', 'uniform', 'utils', 'von_mises', 'weibull', 'wishart']
```

通常可以忽略以“__”（双下划线）开始和结束的函数，它们是Python中的特殊对象，或以单个“_”（单下划线）开始的函数，它们通常是内部函数。根据剩余的函数名或属性名，我们可能会猜测这个模块提供了各种生成随机数的方法，包括从均匀分布（uniform）、正态分布（normal）和多项分布（multinomial）中采样。

2.7.2 查找特定函数和类的用法

有关如何使用给定函数或类的更具体说明，可以调用help函数。例如，我们来查看张量ones函数的用法。

```
help(torch.ones)
```

Help on built-in function ones in module torch:

```
ones(*)
      ones(*size, *, out=None, dtype=None, layout=torch.strided, device=None, requires_
      -grad=False) -> Tensor
```

Returns a tensor filled with the scalar value 1, with the shape defined
by the variable argument size.

Args:

```
size (int...): a sequence of integers defining the shape of the output tensor.  
      Can be a variable number of arguments or a collection like a list or tuple.
```

Keyword arguments:

```
out (Tensor, optional): the output tensor.  
dtype (torch.dtype, optional): the desired data type of returned tensor.  
    Default: if None, uses a global default (see torch.set_default_tensor_type()).  
layout (torch.layout, optional): the desired layout of returned Tensor.  
    Default: torch.strided.  
device (torch.device, optional): the desired device of returned tensor.  
    Default: if None, uses the current device for the default tensor type  
(see torch.set_default_tensor_type()). device will be the CPU  
for CPU tensor types and the current CUDA device for CUDA tensor types.  
requires_grad (bool, optional): If autograd should record operations on the  
returned tensor. Default: False.
```

Example::

```
>>> torch.ones(2, 3)  
tensor([[ 1.,  1.,  1.],  
       [ 1.,  1.,  1.]])  
  
>>> torch.ones(5)  
tensor([ 1.,  1.,  1.,  1.,  1.])
```

从文档中，我们可以看到ones函数创建一个具有指定形状的新张量，并将所有元素值设置为1。下面来运行一个快速测试来确认这一解释：

```
torch.ones(4)
```

```
tensor([ 1.,  1.,  1.,  1.])
```

在Jupyter记事本中，我们可以使用?指令在另一个浏览器窗口中显示文档。例如，list?指令将创建与help(list)指令几乎相同的内容，并在新的浏览器窗口中显示它。此外，如果我们使用两个问号，如list??，将显示实现该函数的Python代码。

小结

- 官方文档提供了本书之外的大量描述和示例。
- 可以通过调用`dir`和`help`函数或在Jupyter记事本中使用`?`和`??`查看API的用法文档。

练习

1. 在深度学习框架中查找任何函数或类的文档。请尝试在这个框架的官方网站上找到文档。

Discussions⁴⁶

⁴⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1765>

线性神经网络

在介绍深度神经网络之前，我们需要了解神经网络训练的基础知识。本章我们将介绍神经网络的整个训练过程，包括：定义简单的神经网络架构、数据处理、指定损失函数和如何训练模型。为了更容易学习，我们将从经典算法——线性神经网络开始，介绍神经网络的基础知识。经典统计学习技术中的线性回归和softmax回归可以视为线性神经网络，这些知识将为本书其他部分中更复杂的技术奠定基础。

3.1 线性回归

回归（regression）是能为一个或多个自变量与因变量之间关系建模的一类方法。在自然科学和社会科学领域，回归经常用来表示输入和输出之间的关系。

在机器学习领域中的大多数任务通常都与预测（prediction）有关。当我们想预测一个数值时，就会涉及到回归问题。常见的例子包括：预测价格（房屋、股票等）、预测住院时间（针对住院病人等）、预测需求（零售销量等）。但不是所有的预测都是回归问题。在后面的章节中，我们将介绍分类问题。分类问题的目标是预测数据属于一组类别中的哪一个。

3.1.1 线性回归的基本元素

线性回归 (linear regression) 可以追溯到19世纪初，它在回归的各种标准工具中最简单而且最流行。线性回归基于几个简单的假设：首先，假设自变量 \mathbf{x} 和因变量 y 之间的关系是线性的，即 y 可以表示为 \mathbf{x} 中元素的加权和，这里通常允许包含观测值的一些噪声；其次，我们假设任何噪声都比较正常，如噪声遵循正态分布。

为了解释线性回归，我们举一个实际的例子：我们希望根据房屋的面积（平方英尺）和房龄（年）来估算房屋价格（美元）。为了开发一个能预测房价的模型，我们需要收集一个真实的数据集。这个数据集包括了房屋的销售价格、面积和房龄。在机器学习的术语中，该数据集称为训练数据集 (training data set) 或训练集 (training set)。每行数据（比如一次房屋交易相对应的数据）称为样本 (sample)，也可以称为数据点 (data point) 或数据样本 (data instance)。我们把试图预测的目标（比如预测房屋价格）称为标签 (label) 或目标 (target)。预测所依据的自变量（面积和房龄）称为特征 (feature) 或协变量 (covariate)。

通常，我们使用 n 来表示数据集中的样本数。对索引为 i 的样本，其输入表示为 $\mathbf{x}^{(i)} = [x_1^{(i)}, x_2^{(i)}]^\top$ ，其对应的标签是 $y^{(i)}$ 。

线性模型

线性假设是指目标（房屋价格）可以表示为特征（面积和房龄）的加权和，如下面的式子：

$$\text{price} = w_{\text{area}} \cdot \text{area} + w_{\text{age}} \cdot \text{age} + b. \quad (3.1.1)$$

(3.1.1)中的 w_{area} 和 w_{age} 称为权重 (weight)，权重决定了每个特征对我们预测值的影响。 b 称为偏置 (bias)、偏移量 (offset) 或截距 (intercept)。偏置是指当所有特征都取值为0时，预测值应该为多少。即使现实中不会有任何房子的面积是0或房龄正好是0年，我们仍然需要偏置项。如果没有偏置项，我们模型的表达能力将受到限制。严格来说，(3.1.1)是输入特征的一个仿射变换 (affine transformation)。仿射变换的特点是通过加权和对特征进行线性变换 (linear transformation)，并通过偏置项来进行平移 (translation)。

给定一个数据集，我们的目标是寻找模型的权重 \mathbf{w} 和偏置 b ，使得根据模型做出的预测大体符合数据里的真实价格。输出的预测值由输入特征通过线性模型的仿射变换决定，仿射变换由所选权重和偏置确定。

而在机器学习领域，我们通常使用的是高维数据集，建模时采用线性代数表示法会比较方便。当我们的输入包含 d 个特征时，我们将预测结果 \hat{y} （通常使用“尖角”符号表示 y 的估计值）表示为：

$$\hat{y} = w_1 x_1 + \dots + w_d x_d + b. \quad (3.1.2)$$

将所有特征放到向量 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$ 中，并将所有权重放到向量 $\mathbf{w} \in \mathbb{R}^d$ 中，我们可以用点积形式来简洁地表达模型：

$$\hat{y} = \mathbf{w}^\top \mathbf{x} + b. \quad (3.1.3)$$

在 (3.1.3)中，向量 \mathbf{x} 对应于单个数据样本的特征。用符号表示的矩阵 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ 可以很方便地引用我们整个数据集的 n 个样本。其中， \mathbf{X} 的每一行是一个样本，每一列是一种特征。

对于特征集合 \mathbf{X} ，预测值 $\hat{\mathbf{y}} \in \mathbb{R}^n$ 可以通过矩阵-向量乘法表示为：

$$\hat{\mathbf{y}} = \mathbf{X}\mathbf{w} + b \quad (3.1.4)$$

这个过程中的求和将使用广播机制（广播机制在 2.1.3 节中有详细介绍）。给定训练数据特征 \mathbf{X} 和对应的已知标签 \mathbf{y} ，线性回归的目标是找到一组权重向量 \mathbf{w} 和偏置 b ：当给定从 \mathbf{X} 的同分布中取样的新样本特征时，这组权重向量和偏置能够使得新样本预测标签的误差尽可能小。

虽然我们相信给定 \mathbf{x} 预测 y 的最佳模型会是线性的，但我们很难找到一个有 n 个样本的真实数据集，其中对于所有的 $1 \leq i \leq n$ ， $y^{(i)}$ 完全等于 $\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b$ 。无论我们使用什么手段来观察特征 \mathbf{X} 和标签 \mathbf{y} ，都可能会出现少量的观测误差。因此，即使确信特征与标签的潜在关系是线性的，我们也会加入一个噪声项来考虑观测误差带来的影响。

在开始寻找最好的模型参数（model parameters） \mathbf{w} 和 b 之前，我们还需要两个东西：(1) 一种模型质量的度量方式；(2) 一种能够更新模型以提高模型预测质量的方法。

损失函数

在我们开始考虑如何用模型拟合 (fit) 数据之前，我们需要确定一个拟合程度的度量。损失函数 (loss function) 能够量化目标的实际值与预测值之间的差距。通常我们会选择非负数作为损失，且数值越小表示损失越小，完美预测时的损失为 0。回归问题中最常用的损失函数是平方误差函数。当样本 i 的预测值为 $\hat{y}^{(i)}$ ，其相应的真值标签为 $y^{(i)}$ 时，平方误差可以定义为以下公式：

$$l^{(i)}(\mathbf{w}, b) = \frac{1}{2} (\hat{y}^{(i)} - y^{(i)})^2. \quad (3.1.5)$$

常数 $\frac{1}{2}$ 不会带来本质的差别，但这样在形式上稍微简单一些（因为当我们对损失函数求导后常数系数为 1）。由于训练数据集并不受我们控制，所以经验误差只是关于模型参数的函数。为了进一步说明，来看下面的例子。我们为一维情况下的回归问题绘制图像，如 图3.1.1 所示。

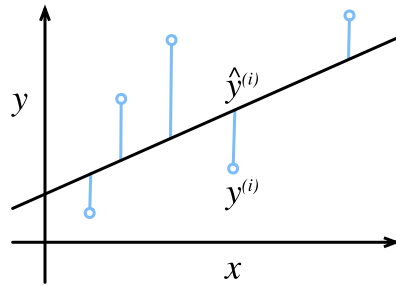


图3.1.1: 用线性模型拟合数据。

由于平方误差函数中的二次方项，估计值 $\hat{y}^{(i)}$ 和观测值 $y^{(i)}$ 之间较大的差异将导致更大的损失。为了度量模型在整个数据集上的质量，我们需计算在训练集 n 个样本上的损失均值（也等价于求和）。

$$L(\mathbf{w}, b) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n l^{(i)}(\mathbf{w}, b) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \frac{1}{2} (\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)})^2. \quad (3.1.6)$$

在训练模型时，我们希望寻找一组参数 (\mathbf{w}^*, b^*) ，这组参数能最小化在所有训练样本上的总损失。如下式：

$$\mathbf{w}^*, b^* = \underset{\mathbf{w}, b}{\operatorname{argmin}} L(\mathbf{w}, b). \quad (3.1.7)$$

解析解

线性回归刚好是一个很简单的优化问题。与我们将在本书中所讲到的其他大部分模型不同，线性回归的解可以用一个公式简单地表达出来，这类解叫作解析解 (analytical solution)。首先，我们将偏置 b 合并到参数 \mathbf{w} 中，合并方法是在包含所有参数的矩阵中附加一列。我们的预测问题是最小化 $\|\mathbf{y} - \mathbf{X}\mathbf{w}\|^2$ 。这在损失平面上只有一个临界点，这个临界点对应于整个区域的损失极小点。将损失关于 \mathbf{w} 的导数设为 0，得到解析解：

$$\mathbf{w}^* = (\mathbf{X}^\top \mathbf{X})^{-1} \mathbf{X}^\top \mathbf{y}. \quad (3.1.8)$$

像线性回归这样的简单问题存在解析解，但并不是所有的问题都存在解析解。解析解可以进行很好的数学分析，但解析解对问题的限制很严格，导致它无法广泛应用在深度学习里。

随机梯度下降

即使在我们无法得到解析解的情况下，我们仍然可以有效地训练模型。在许多任务上，那些难以优化的模型效果要更好。因此，弄清楚如何训练这些难以优化的模型是非常重要的。

本书中我们用到一种名为梯度下降 (gradient descent) 的方法，这种方法几乎可以优化所有深度学习模型。它通过不断地在损失函数递减的方向上更新参数来降低误差。

梯度下降最简单的用法是计算损失函数（数据集中所有样本的损失均值）关于模型参数的导数（在这里也可以称为梯度）。但实际中的执行可能会非常慢：因为在每一次更新参数之前，我们必须遍历整个数据集。因此，我们通常会在每次需要更新的时候随机抽取一小批样本，这种变体叫做小批量随机梯度下降 (minibatch stochastic gradient descent)。

在每次迭代中，我们首先随机抽样一个小批量 \mathcal{B} ，它是由固定数量的训练样本组成的。然后，我们计算小批量的平均损失关于模型参数的导数（也可以称为梯度）。最后，我们将梯度乘以一个预先确定的正数 η ，并从当前参数的值中减掉。

我们用下面的数学公式来表示这一更新过程 (∂ 表示偏导数)：

$$(\mathbf{w}, b) \leftarrow (\mathbf{w}, b) - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \partial_{(\mathbf{w}, b)} l^{(i)}(\mathbf{w}, b). \quad (3.1.9)$$

总结一下，算法的步骤如下：(1) 初始化模型参数的值，如随机初始化；(2) 从数据集中随机抽取小批量样本且在负梯度的方向上更新参数，并不断迭代这一步骤。对于平方损失和仿射变换，我们可以明确地写成如下形式：

$$\begin{aligned} \mathbf{w} &\leftarrow \mathbf{w} - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \partial_{\mathbf{w}} l^{(i)}(\mathbf{w}, b) = \mathbf{w} - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \mathbf{x}^{(i)} \left(\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)} \right), \\ b &\leftarrow b - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \partial_b l^{(i)}(\mathbf{w}, b) = b - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \left(\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)} \right). \end{aligned} \quad (3.1.10)$$

公式 (3.1.10) 中的 \mathbf{w} 和 \mathbf{x} 都是向量。在这里，更优雅的向量表示法比系数表示法（如 w_1, w_2, \dots, w_d ）更具可读性。 $|\mathcal{B}|$ 表示每个小批量中的样本数，这也称为批量大小 (batch size)。 η 表示学习率 (learning rate)。批量大小和学习率的值通常是手动预先指定，而不是通过模型训练得到的。这些可以调整但不在训练过程中更新的参数称为超参数 (hyperparameter)。调参 (hyperparameter tuning) 是选择超参数的过程。超参数通常

是我们根据训练迭代结果来调整的，而训练迭代结果是在独立的验证数据集（validation dataset）上评估得到的。

在训练了预先确定的若干迭代次数后（或者直到满足某些其他停止条件后），我们记录下模型参数的估计值，表示为 $\hat{\mathbf{w}}, \hat{b}$ 。但是，即使我们的函数确实是线性的且无噪声，这些估计值也不会使损失函数真正地达到最小值。因为算法会使得损失向最小值缓慢收敛，但却不能在有限的步数内非常精确地达到最小值。

线性回归恰好是一个在整个域中只有一个最小值的学习问题。但是对像深度神经网络这样复杂的模型来说，损失平面上通常包含多个最小值。深度学习实践者很少会去花费大力气寻找这样一组参数，使得在训练集上的损失达到最小。事实上，更难做到的是找到一组参数，这组参数能够在我们从未见过的数据上实现较低的损失，这一挑战被称为泛化（generalization）。

用模型进行预测

给定“已学习”的线性回归模型 $\hat{\mathbf{w}}^\top \mathbf{x} + \hat{b}$ ，现在我们可以通过房屋面积 x_1 和房龄 x_2 来估计一个（未包含在训练数据中的）新房屋价格。给定特征估计目标的过程通常称为预测（prediction）或推断（inference）。

本书将尝试坚持使用预测这个词。虽然推断这个词已经成为深度学习的标准术语，但其实推断这个词有些用词不当。在统计学中，推断更多地表示基于数据集估计参数。当深度学习从业者与统计学家交谈时，术语的误用经常导致一些误解。

3.1.2 矢量化加速

在训练我们的模型时，我们经常希望能够同时处理整个小批量的样本。为了实现这一点，需要我们对计算进行矢量化，从而利用线性代数库，而不是在Python中编写开销高昂的for循环。

```
%matplotlib inline
import math
import time
import numpy as np
import torch
from d2l import torch as d2l
```

为了说明矢量化为什么如此重要，我们考虑对向量相加的两种方法。我们实例化两个全为1的10000维向量。在一种方法中，我们将使用Python的for循环遍历向量；在另一种方法中，我们将依赖对+的调用。

```
n = 10000
a = torch.ones([n])
b = torch.ones([n])
```

由于在本书中我们将频繁地进行运行时间的基准测试，所以我们定义一个计时器：

```

class Timer: #@save
    """记录多次运行时间"""
    def __init__(self):
        self.times = []
        self.start()

    def start(self):
        """启动计时器"""
        self.tik = time.time()

    def stop(self):
        """停止计时器并将时间记录在列表中"""
        self.times.append(time.time() - self.tik)
        return self.times[-1]

    def avg(self):
        """返回平均时间"""
        return sum(self.times) / len(self.times)

    def sum(self):
        """返回时间总和"""
        return sum(self.times)

    def cumsum(self):
        """返回累计时间"""
        return np.array(self.times).cumsum().tolist()

```

现在我们可以对工作负载进行基准测试。

首先，我们使用for循环，每次执行一位的加法。

```

c = torch.zeros(n)
timer = Timer()
for i in range(n):
    c[i] = a[i] + b[i]
f'{timer.stop():.5f} sec'

```

'0.16749 sec'

或者，我们使用重载的+运算符来计算按元素的和。

```

timer.start()
d = a + b

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
f'{timer.stop():.5f} sec'
```

```
'0.00042 sec'
```

结果很明显，第二种方法比第一种方法快得多。矢量化代码通常会带来数量级的加速。另外，我们将更多的数学运算放到库中，而无须自己编写那么多的计算，从而减少了出错的可能性。

3.1.3 正态分布与平方损失

接下来，我们通过对噪声分布的假设来解读平方损失目标函数。

正态分布和线性回归之间的关系很密切。正态分布（normal distribution），也称为高斯分布（Gaussian distribution），最早由德国数学家高斯（Gauss）应用于天文学研究。简单的说，若随机变量 x 具有均值 μ 和方差 σ^2 （标准差 σ ），其正态分布概率密度函数如下：

$$p(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(-\frac{1}{2\sigma^2}(x - \mu)^2\right). \quad (3.1.11)$$

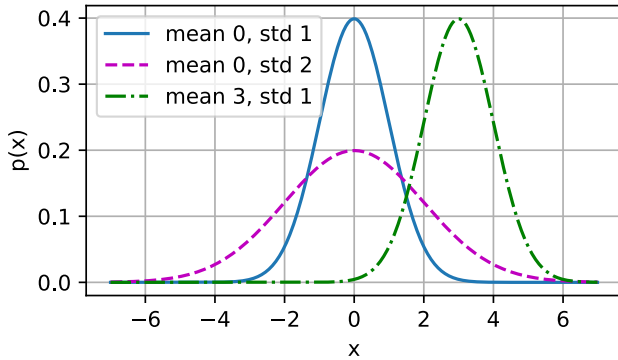
下面我们定义一个Python函数来计算正态分布。

```
def normal(x, mu, sigma):
    p = 1 / math.sqrt(2 * math.pi * sigma**2)
    return p * np.exp(-0.5 / sigma**2 * (x - mu)**2)
```

我们现在可视化正态分布。

```
# 再次使用numpy进行可视化
x = np.arange(-7, 7, 0.01)

# 均值和标准差对
params = [(0, 1), (0, 2), (3, 1)]
d2l.plot(x, [normal(x, mu, sigma) for mu, sigma in params], xlabel='x',
          ylabel='p(x)', figsize=(4.5, 2.5),
          legend=[f'mean {mu}, std {sigma}' for mu, sigma in params])
```



就像我们所看到的，改变均值会产生沿 x 轴的偏移，增加方差将会分散分布、降低其峰值。

均方误差损失函数（简称均方损失）可以用于线性回归的一个原因是：我们假设了观测中包含噪声，其中噪声服从正态分布。噪声正态分布如下式：

$$y = \mathbf{w}^\top \mathbf{x} + b + \epsilon, \quad (3.1.12)$$

其中， $\epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ 。

因此，我们现在可以写出通过给定的 \mathbf{x} 观测到特定 y 的似然（likelihood）：

$$P(y | \mathbf{x}) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp\left(-\frac{1}{2\sigma^2}(y - \mathbf{w}^\top \mathbf{x} - b)^2\right). \quad (3.1.13)$$

现在，根据极大似然估计法，参数 \mathbf{w} 和 b 的最优值是使整个数据集的似然最大的值：

$$P(\mathbf{y} | \mathbf{X}) = \prod_{i=1}^n p(y^{(i)} | \mathbf{x}^{(i)}). \quad (3.1.14)$$

根据极大似然估计法选择的估计量称为极大似然估计量。虽然使许多指数函数的乘积最大化看起来很困难，但是我们可以在不改变目标的前提下，通过最大化似然对数来简化。由于历史原因，优化通常是说最小化而不是最大化。我们可以改为最小化负对数似然 $-\log P(\mathbf{y} | \mathbf{X})$ 。由此可以得到的数学公式是：

$$-\log P(\mathbf{y} | \mathbf{X}) = \sum_{i=1}^n \frac{1}{2} \log(2\pi\sigma^2) + \frac{1}{2\sigma^2} (y^{(i)} - \mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} - b)^2. \quad (3.1.15)$$

现在我们只需要假设 σ 是某个固定常数就可以忽略第一项，因为第一项不依赖于 \mathbf{w} 和 b 。现在第二项除了常数 $\frac{1}{\sigma^2}$ 外，其余部分和前面介绍的均方误差是一样的。幸运的是，上面式子的解并不依赖于 σ 。因此，在高斯噪声的假设下，最小化均方误差等价于对线性模型的极大似然估计。

3.1.4 从线性回归到深度网络

到目前为止，我们只谈论了线性模型。尽管神经网络涵盖了更多更为丰富的模型，我们依然可以用描述神经网络的方式来描述线性模型，从而把线性模型看作一个神经网络。首先，我们用“层”符号来重写这个模型。

神经网络图

深度学习从业者喜欢绘制图表来可视化模型中正在发生的事情。在图3.1.2中，我们将线性回归模型描述为一个神经网络。需要注意的是，该图只显示连接模式，即只显示每个输入如何连接到输出，隐去了权重和偏置的值。



图3.1.2: 线性回归是一个单层神经网络。

在图3.1.2所示的神经网络中，输入为 x_1, \dots, x_d ，因此输入层中的输入数（或称为特征维度，feature dimensionality）为 d 。网络的输出为 o_1 ，因此输出层中的输出数是1。需要注意的是，输入值都是已经给定的，并且只有一个计算神经元。由于模型重点在发生计算的地方，所以通常我们在计算层数时不考虑输入层。也就是说，图3.1.2中神经网络的层数为1。我们可以将线性回归模型视为仅由单个人工神经元组成的神经网络，或称为单层神经网络。

对于线性回归，每个输入都与每个输出（在本例中只有一个输出）相连，我们将这种变换（图3.1.2中的输出层）称为全连接层（fully-connected layer）或称为稠密层（dense layer）。下一章将详细讨论由这些层组成的网络。

生物学

线性回归发明的时间（1795年）早于计算神经科学，所以将线性回归描述为神经网络似乎不合适。当控制学家、神经生物学家沃伦·麦库洛奇和沃尔特·皮茨开始开发人工神经元模型时，他们为什么将线性模型作为一个起点呢？我们来看一张图片 图3.1.3：这是一张由树突（dendrites，输入终端）、细胞核（nucleus，CPU）组成的生物神经元图片。轴突（axon，输出线）和轴突端子（axon terminal，输出端子）通过突触（synapse）与其他神经元连接。

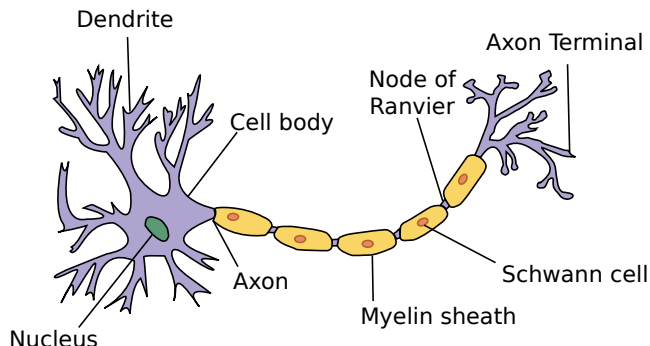


图3.1.3: 真实的神经元。

树突中接收到来自其他神经元（或视网膜等环境传感器）的信息 x_i 。该信息通过突触权重 w_i 来加权，以确定输入的影响（即，通过 $x_i w_i$ 相乘来激活或抑制）。来自多个源的加权输入以加权和 $y = \sum_i x_i w_i + b$ 的形式汇聚在细胞核中，然后将这些信息发送到轴突 y 中进一步处理，通常会通过 $\sigma(y)$ 进行一些非线性处理。之后，它要么到达目的地（例如肌肉），要么通过树突进入另一个神经元。

当然，许多这样的单元可以通过正确连接和正确的学习算法拼凑在一起，从而产生的行为会比单独一个神经元所产生的行为更有趣、更复杂，这种想法归功于我们对真实生物神经系统的研究。

当今大多数深度学习的研究几乎没有直接从神经科学中获得灵感。我们援引斯图尔特·罗素和彼得·诺维格在他们的经典人工智能教科书 *Artificial Intelligence: A Modern Approach* (Russell and Norvig, 2016) 中所说的：虽然飞机可能受到鸟类的启发，但几个世纪以来，鸟类学并不是航空创新的主要驱动力。同样地，如今在深度学习中的灵感同样或更多地来自数学、统计学和计算机科学。

小结

- 机器学习模型中的关键要素是训练数据、损失函数、优化算法，还有模型本身。
- 矢量化使数学表达上更简洁，同时运行的更快。
- 最小化目标函数和执行极大似然估计等价。
- 线性回归模型也是一个简单的神经网络。

练习

1. 假设我们有一些数据 $x_1, \dots, x_n \in \mathbb{R}$ 。我们的目标是找到一个常数 b ，使得最小化 $\sum_i (x_i - b)^2$ 。
 1. 找到最值 b 的解析解。
 2. 这个问题及其解与正态分布有什么关系？
2. 推导出使用平方误差的线性回归优化问题的解析解。为了简化问题，可以忽略偏置 b （我们可以通过向 \mathbf{X} 添加所有值为1的一列来做到这一点）。
 1. 用矩阵和向量表示法写出优化问题（将所有数据视为单个矩阵，将所有目标值视为单个向量）。
 2. 计算损失对 w 的梯度。
 3. 通过将梯度设为0、求解矩阵方程来找到解析解。
 4. 什么时候可能比使用随机梯度下降更好？这种方法何时会失效？
3. 假定控制附加噪声 ϵ 的噪声模型是指数分布。也就是说， $p(\epsilon) = \frac{1}{2} \exp(-|\epsilon|)$
 1. 写出模型 $-\log P(\mathbf{y} | \mathbf{X})$ 下数据的负对数似然。
 2. 请试着写出解析解。
 3. 提出一种随机梯度下降算法来解决这个问题。哪里可能出错？（提示：当我们不断更新参数时，在驻点附近会发生什么情况）请尝试解决这个问题。

3.2 线性回归的从零开始实现

在了解线性回归的关键思想之后，我们可以开始通过代码来动手实现线性回归了。在这一节中，我们将从零开始实现整个方法，包括数据流水线、模型、损失函数和小批量随机梯度下降优化器。虽然现代的深度学习框架几乎可以自动化地进行所有这些工作，但从零开始实现可以确保我们真正知道自己在做什么。同时，了解更细致的工作原理将方便我们自定义模型、自定义层或自定义损失函数。在这一节中，我们将只使用张量和自动求导。在之后的章节中，我们会充分利用深度学习框架的优势，介绍更简洁的实现方式。

```
%matplotlib inline
import random
import torch
from d2l import torch as d2l
```

3.2.1 生成数据集

为了简单起见，我们将根据带有噪声的线性模型构造一个人造数据集。我们的任务是使用这个有限样本的数据集来恢复这个模型的参数。我们将使用低维数据，这样可以很容易地将其可视化。在下面的代码中，我们生成一个包含1000个样本的数据集，每个样本包含从标准正态分布中采样的2个特征。我们的合成数据集是一个矩阵 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{1000 \times 2}$ 。

我们使用线性模型参数 $\mathbf{w} = [2, -3.4]^\top$ 、 $b = 4.2$ 和噪声项 ϵ 生成数据集及其标签：

$$\mathbf{y} = \mathbf{X}\mathbf{w} + b + \epsilon. \quad (3.2.1)$$

ϵ 可以视为模型预测和标签时的潜在观测误差。在这里我们认为标准假设成立，即 ϵ 服从均值为0的正态分布。为了简化问题，我们将标准差设为0.01。下面的代码生成合成数据集。

```
def synthetic_data(w, b, num_examples):  #@save
    """生成y=Xw+b+噪声"""
    X = torch.normal(0, 1, (num_examples, len(w)))
    y = torch.matmul(X, w) + b
    y += torch.normal(0, 0.01, y.shape)
    return X, y.reshape((-1, 1))
```

```
true_w = torch.tensor([2, -3.4])
true_b = 4.2
features, labels = synthetic_data(true_w, true_b, 1000)
```

⁴⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1775>

注意，`features`中的每一行都包含一个二维数据样本，`labels`中的每一行都包含一维标签值（一个标量）。

```
print('features:', features[0], '\nlabel:', labels[0])
```

```
features: tensor([1.4632, 0.5511])
label: tensor([5.2498])
```

通过生成第二个特征`features[:, 1]`和`labels`的散点图，可以直观观察到两者之间的线性关系。

```
d2l.set_figsize()
d2l.plt.scatter(features[:, (1)].detach().numpy(), labels.detach().numpy(), 1);
```



3.2.2 读取数据集

回想一下，训练模型时要对数据集进行遍历，每次抽取一小批量样本，并使用它们来更新我们的模型。由于这个过程是训练机器学习算法的基础，所以有必要定义一个函数，该函数能打乱数据集中的样本并以小批量方式获取数据。

在下面的代码中，我们定义一个`data_iter`函数，该函数接收批量大小、特征矩阵和标签向量作为输入，生成大小为`batch_size`的小批量。每个小批量包含一组特征和标签。

```
def data_iter(batch_size, features, labels):
    num_examples = len(features)
    indices = list(range(num_examples))
    # 这些样本是随机读取的，没有特定的顺序
    random.shuffle(indices)
    for i in range(0, num_examples, batch_size):
        batch_indices = torch.tensor(
            indices[i: min(i + batch_size, num_examples)])
        yield features[batch_indices], labels[batch_indices]
```

通常，我们利用GPU并行运算的优势，处理合理大小的“小批量”。每个样本都可以并行地进行模型计算，且每个样本损失函数的梯度也可以被并行计算。GPU可以在处理几百个样本时，所花费的时间不比处理一个样

本时多太多。

我们直观感受一下小批量运算：读取第一个小批量数据样本并打印。每个批量的特征维度显示批量大小和输入特征数。同样的，批量的标签形状与batch_size相等。

```
batch_size = 10

for X, y in data_iter(batch_size, features, labels):
    print(X, '\n', y)
    break
```

```
tensor([[ 0.3934,  2.5705],
       [ 0.5849, -0.7124],
       [ 0.1008,  0.6947],
       [-0.4493, -0.9037],
       [ 2.3104, -0.2798],
       [-0.0173, -0.2552],
       [ 0.1963, -0.5445],
       [-1.0580, -0.5180],
       [ 0.8417, -1.5547],
       [-0.6316,  0.9732]]))

tensor([[-3.7623],
       [ 7.7852],
       [ 2.0443],
       [ 6.3767],
       [ 9.7776],
       [ 5.0301],
       [ 6.4541],
       [ 3.8407],
       [11.1396],
       [-0.3836]])
```

当我们运行迭代时，我们会连续地获得不同的小批量，直至遍历完整个数据集。上面实现的迭代对教学来说很好，但它的执行效率很低，可能会在实际问题上陷入麻烦。例如，它要求我们将所有数据加载到内存中，并执行大量的随机内存访问。在深度学习框架中实现的内置迭代器效率要高得多，它可以处理存储在文件中的数据和数据流提供的数据。

3.2.3 初始化模型参数

在我们开始用小批量随机梯度下降优化我们的模型参数之前，我们需要先有一些参数。在下面的代码中，我们通过从均值为0、标准差为0.01的正态分布中采样随机数来初始化权重，并将偏置初始化为0。

```
w = torch.normal(0, 0.01, size=(2,1), requires_grad=True)
b = torch.zeros(1, requires_grad=True)
```

在初始化参数之后，我们的任务是更新这些参数，直到这些参数足够拟合我们的数据。每次更新都需要计算损失函数关于模型参数的梯度。有了这个梯度，我们就可以向减小损失的方向更新每个参数。因为手动计算梯度很枯燥而且容易出错，所以没有人会手动计算梯度。我们使用 2.5 节中引入的自动微分来计算梯度。

3.2.4 定义模型

接下来，我们必须定义模型，将模型的输入和参数同模型的输出关联起来。回想一下，要计算线性模型的输出，我们只需计算输入特征 \mathbf{X} 和模型权重 \mathbf{w} 的矩阵-向量乘法后加上偏置 b 。注意，上面的 $\mathbf{X}\mathbf{w}$ 是一个向量，而 b 是一个标量。回想一下 2.1.3 节中描述的广播机制：当我们用一个向量加一个标量时，标量会被加到向量的每个分量上。

```
def linreg(X, w, b):  #@save
    """线性回归模型"""
    return torch.matmul(X, w) + b
```

3.2.5 定义损失函数

因为需要计算损失函数的梯度，所以我们应该先定义损失函数。这里我们使用 3.1 节中描述的平方损失函数。在实现中，我们需要将真实值 y 的形状转换为和预测值 y_{hat} 的形状相同。

```
def squared_loss(y_hat, y):  #@save
    """均方损失"""
    return (y_hat - y.reshape(y_hat.shape)) ** 2 / 2
```

3.2.6 定义优化算法

正如我们在 3.1 节中讨论的，线性回归有解析解。尽管线性回归有解析解，但本书中的其他模型却没有。这里我们介绍小批量随机梯度下降。

在每一步中，使用从数据集中随机抽取的一个小批量，然后根据参数计算损失的梯度。接下来，朝着减少损失的方向更新我们的参数。下面的函数实现小批量随机梯度下降更新。该函数接受模型参数集合、学习速率和批量大小作为输入。每一步更新的大小由学习速率 r 决定。因为我们计算的损失是一个批量样本的总和，所以我们用批量大小（batch_size）来规范化步长，这样步长大小就不会取决于我们对批量大小的选择。

```

def sgd(params, lr, batch_size): #@save
    """小批量随机梯度下降"""
    with torch.no_grad():
        for param in params:
            param -= lr * param.grad / batch_size
            param.grad.zero_()

```

3.2.7 训练

现在我们已经准备好了模型训练所有需要的要素，可以实现主要的训练过程部分了。理解这段代码至关重要，因为从事深度学习后，相同的训练过程几乎一遍又一遍地出现。在每次迭代中，我们读取一小批量训练样本，并通过我们的模型来获得一组预测。计算完损失后，我们开始反向传播，存储每个参数的梯度。最后，我们调用优化算法sgd来更新模型参数。

概括一下，我们将执行以下循环：

- 初始化参数
- 重复以下训练，直到完成
 - 计算梯度 $\mathbf{g} \leftarrow \partial_{(\mathbf{w}, b)} \frac{1}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} l(\mathbf{x}^{(i)}, y^{(i)}, \mathbf{w}, b)$
 - 更新参数 $(\mathbf{w}, b) \leftarrow (\mathbf{w}, b) - \eta \mathbf{g}$

在每个迭代周期（epoch）中，我们使用data_iter函数遍历整个数据集，并将训练数据集中所有样本都使用一次（假设样本数能够被批量大小整除）。这里的迭代周期个数num_epochs和学习率lr都是超参数，分别设为3和0.03。设置超参数很棘手，需要通过反复试验进行调整。我们现在忽略这些细节，以后会在 11 节中详细介绍。

```

lr = 0.03
num_epochs = 3
net = linreg
loss = squared_loss

```

```

for epoch in range(num_epochs):
    for X, y in data_iter(batch_size, features, labels):
        l = loss(net(X, w, b), y) # X和y的小批量损失
        # 因为l形状是(batch_size,1)，而不是一个标量。l中的所有元素被加到一起，
        # 并以此计算关于[w,b]的梯度
        l.sum().backward()
        sgd([w, b], lr, batch_size) # 使用参数的梯度更新参数
    with torch.no_grad():
        train_l = loss(net(features, w, b), labels)
        print(f'epoch {epoch + 1}, loss {float(train_l.mean()):f}')

```

```
epoch 1, loss 0.042790
epoch 2, loss 0.000162
epoch 3, loss 0.000051
```

因为我们使用的是自己合成的数据集，所以我们知道真正的参数是什么。因此，我们可以通过比较真实参数和通过训练学到的参数来评估训练的成功程度。事实上，真实参数和通过训练学到的参数确实非常接近。

```
print(f'w的估计误差: {true_w - w.reshape(true_w.shape)}')
print(f'b的估计误差: {true_b - b}')
```

```
w的估计误差: tensor([-1.3804e-04,  5.7936e-05], grad_fn=<SubBackward0>)
b的估计误差: tensor([0.0006], grad_fn=<RsubBackward1>)
```

注意，我们不应该想当然地认为我们能够完美地求解参数。在机器学习中，我们通常不太关心恢复真正的参数，而更关心如何高度准确预测参数。幸运的是，即使是在复杂的优化问题上，随机梯度下降通常也能找到非常好的解。其中一个原因是，在深度网络中存在许多参数组合能够实现高度精确的预测。

小结

- 我们学习了深度网络是如何实现和优化的。在这一过程中只使用张量和自动微分，不需要定义层或复杂的优化器。
- 这一节只触及到了表面知识。在下面的部分中，我们将基于刚刚介绍的概念描述其他模型，并学习如何更简洁地实现其他模型。

练习

1. 如果我们将权重初始化为零，会发生什么。算法仍然有效吗？
2. 假设试图为电压和电流的关系建立一个模型。自动微分可以用来学习模型的参数吗？
3. 能基于普朗克定律⁴⁸使用光谱能量密度来确定物体的温度吗？
4. 计算二阶导数时可能会遇到什么问题？这些问题可以如何解决？
5. 为什么在 squared_loss 函数中需要使用 reshape 函数？
6. 尝试使用不同的学习率，观察损失函数值下降的快慢。
7. 如果样本个数不能被批量大小整除， data_iter 函数的行为会有什么变化？

Discussions⁴⁹

⁴⁸ https://en.wikipedia.org/wiki/Planck%27s_law

⁴⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1778>

3.3 线性回归的简洁实现

在过去的几年里，出于对深度学习强烈的兴趣，许多公司、学者和业余爱好者开发了各种成熟的开源框架。这些框架可以自动化基于梯度的学习算法中重复性的工作。在 3.2 节中，我们只运用了：(1) 通过张量来进行数据存储和线性代数；(2) 通过自动微分来计算梯度。实际上，由于数据迭代器、损失函数、优化器和神经网络层很常用，现代深度学习库也为我们实现了这些组件。

本节将介绍如何通过使用深度学习框架来简洁地实现 3.2 节中的线性回归模型。

3.3.1 生成数据集

与 3.2 节中类似，我们首先生成数据集。

```
import numpy as np
import torch
from torch.utils import data
from d2l import torch as d2l

true_w = torch.tensor([2, -3.4])
true_b = 4.2
features, labels = d2l.synthetic_data(true_w, true_b, 1000)
```

3.3.2 读取数据集

我们可以调用框架中现有的API来读取数据。我们将`features`和`labels`作为API的参数传递，并通过数据迭代器指定`batch_size`。此外，布尔值`is_train`表示是否希望数据迭代器对象在每个迭代周期内打乱数据。

```
def load_array(data_arrays, batch_size, is_train=True): #@save
    """构造一个PyTorch数据迭代器"""
    dataset = data.TensorDataset(*data_arrays)
    return data.DataLoader(dataset, batch_size, shuffle=is_train)
```

```
batch_size = 10
data_iter = load_array((features, labels), batch_size)
```

使用`data_iter`的方式与我们在 3.2 节中使用`data_iter`函数的方式相同。为了验证是否正常工作，让我们读取并打印第一个小批量样本。与 3.2 节不同，这里我们使用`iter`构造Python迭代器，并使用`next`从迭代器中获取第一项。

```
next(iter(data_iter))
```

```
[tensor([[-1.3116, -0.3062],
       [-1.5653,  0.4830],
       [-0.8893, -0.9466],
       [-1.2417,  1.6891],
       [-0.7148,  0.1376],
       [-0.2162, -0.6122],
       [ 2.4048, -0.3211],
       [-0.1516,  0.4997],
       [ 1.5298, -0.2291],
       [ 1.3895,  1.2602]]),
 tensor([[ 2.6073],
       [-0.5787],
       [ 5.6339],
       [-4.0211],
       [ 2.3117],
       [ 5.8492],
       [10.0926],
       [ 2.1932],
       [ 8.0441],
       [ 2.6943]]))]
```

3.3.3 定义模型

当我们在 3.2 节中实现线性回归时，我们明确定义了模型参数变量，并编写了计算的代码，这样通过基本的线性代数运算得到输出。但是，如果模型变得更加复杂，且当我们几乎每天都需要实现模型时，自然会想简化这个过程。这种情况类似于为自己的博客从零开始编写网页。做一两次是有益的，但如果每个新博客就需要工程师花一个月的时间重新开始编写网页，那并不高效。

对于标准深度学习模型，我们可以使用框架的预定义好的层。这使我们只需关注使用哪些层来构造模型，而不必关注层的实现细节。我们首先定义一个模型变量net，它是一个Sequential类的实例。Sequential类将多个层串联在一起。当给定输入数据时，Sequential实例将数据传入到第一层，然后将第一层的输出作为第二层的输入，以此类推。在下面的例子中，我们的模型只包含一个层，因此实际上不需要Sequential。但是由于以后几乎所有的模型都是多层的，在这里使用Sequential会让你熟悉“标准的流水线”。

回顾 图3.1.2中的单层网络架构，这一单层被称为全连接层（fully-connected layer），因为它的每一个输入都通过矩阵-向量乘法得到它的每个输出。

在PyTorch中，全连接层在Linear类中定义。值得注意的是，我们将两个参数传递到nn.Linear中。第一个指定输入特征形状，即2，第二个指定输出特征形状，输出特征形状为单个标量，因此为1。

```
# nn是神经网络的缩写
from torch import nn
```

(continues on next page)

```
net = nn.Sequential(nn.Linear(2, 1))
```

3.3.4 初始化模型参数

在使用`net`之前，我们需要初始化模型参数。如在线性回归模型中的权重和偏置。深度学习框架通常有预定义的方法来初始化参数。在这里，我们指定每个权重参数应该从均值为0、标准差为0.01的正态分布中随机采样，偏置参数将初始化为零。

正如我们在构造`nn.Linear`时指定输入和输出尺寸一样，现在我们能直接访问参数以设定它们的初始值。我们通过`net[0]`选择网络中的第一个图层，然后使用`weight.data`和`bias.data`方法访问参数。我们还可以使用替换方法`normal_`和`fill_`来重写参数值。

```
net[0].weight.data.normal_(0, 0.01)
net[0].bias.data.fill_(0)
```

```
tensor([0.])
```

3.3.5 定义损失函数

计算均方误差使用的是`MSELoss`类，也称为平方 L_2 范数。默认情况下，它返回所有样本损失的平均值。

```
loss = nn.MSELoss()
```

3.3.6 定义优化算法

小批量随机梯度下降算法是一种优化神经网络的标准工具，PyTorch在`optim`模块中实现了该算法的许多变种。当我们实例化一个`SGD`实例时，我们要指定优化的参数（可通过`net.parameters()`从我们的模型中获得）以及优化算法所需的超参数字典。小批量随机梯度下降只需要设置`lr`值，这里设置为0.03。

```
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.03)
```

3.3.7 训练

通过深度学习框架的高级API来实现我们的模型只需要相对较少的代码。我们不必单独分配参数、不必定义我们的损失函数，也不必手动实现小批量随机梯度下降。当我们需要更复杂的模型时，高级API的优势将大大增加。当我们有了所有的基本组件，训练过程代码与我们从零开始实现时所做的非常相似。

回顾一下：在每个迭代周期里，我们将完整遍历一次数据集（train_data），不停地从中获取一个小批量的输入和相应的标签。对于每一个小批量，我们会进行以下步骤：

- 通过调用net(X)生成预测并计算损失l（前向传播）。
- 通过进行反向传播来计算梯度。
- 通过调用优化器来更新模型参数。

为了更好的衡量训练效果，我们计算每个迭代周期后的损失，并打印它来监控训练过程。

```
num_epochs = 3
for epoch in range(num_epochs):
    for X, y in data_iter:
        l = loss(net(X), y)
        trainer.zero_grad()
        l.backward()
        trainer.step()
    l = loss(net(features), labels)
    print(f'epoch {epoch + 1}, loss {l:f}')
```

```
epoch 1, loss 0.000248
epoch 2, loss 0.000103
epoch 3, loss 0.000103
```

下面我们比较生成数据集的真实参数和通过有限数据训练获得的模型参数。要访问参数，我们首先从net访问所需的层，然后读取该层的权重和偏置。正如在从零开始实现中一样，我们估计得到的参数与生成数据的真实参数非常接近。

```
w = net[0].weight.data
print('w的估计误差: ', true_w - w.reshape(true_w.shape))
b = net[0].bias.data
print('b的估计误差: ', true_b - b)
```

```
w的估计误差:  tensor([-0.0010, -0.0003])
b的估计误差:  tensor([-0.0003])
```

小结

- 我们可以使用PyTorch的高级API更简洁地实现模型。
- 在PyTorch中，`data`模块提供了数据处理工具，`nn`模块定义了大量的神经网络层和常见损失函数。
- 我们可以通过`_结尾`的方法将参数替换，从而初始化参数。

练习

- 如果将小批量的总损失替换为小批量损失的平均值，需要如何更改学习率？
- 查看深度学习框架文档，它们提供了哪些损失函数和初始化方法？用Huber损失代替原损失，即

$$l(y, y') = \begin{cases} |y - y'| - \frac{\sigma}{2} & \text{if } |y - y'| > \sigma \\ \frac{1}{2\sigma}(y - y')^2 & \text{其它情况} \end{cases} \quad (3.3.1)$$

- 如何访问线性回归的梯度？

Discussions⁵⁰

3.4 softmax回归

在 3.1 节中我们介绍了线性回归。随后，在 3.2 节中我们从头实现线性回归。然后，在 3.3 节中我们使用深度学习框架的高级API简洁实现线性回归。

回归可以用于预测多少的问题。比如预测房屋被售出价格，或者棒球队可能获得的胜场数，又或者患者住院的天数。

事实上，我们也对分类问题感兴趣：不是问“多少”，而是问“哪一个”：

- 某个电子邮件是否属于垃圾邮件文件夹？
- 某个用户可能注册或不注册订阅服务？
- 某个图像描绘的是驴、狗、猫、还是鸡？
- 某人接下来最有可能看哪部电影？

通常，机器学习实践者用分类这个词来描述两个有微妙差别的问题：1. 我们只对样本的“硬性”类别感兴趣，即属于哪个类别；2. 我们希望得到“软性”类别，即得到属于每个类别的概率。这两者的界限往往很模糊。其中的一个原因是：即使我们只关心硬类别，我们仍然使用软类别的模型。

⁵⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1781>

3.4.1 分类问题

我们从一个图像分类问题开始。假设每次输入是一个 2×2 的灰度图像。我们可以用一个标量表示每个像素值，每个图像对应四个特征 x_1, x_2, x_3, x_4 。此外，假设每个图像属于类别“猫”“鸡”和“狗”中的一个。

接下来，我们要选择如何表示标签。我们有两个明显的选择：最直接的想法是选择 $y \in \{1, 2, 3\}$ ，其中整数分别代表{狗, 猫, 鸡}。这是在计算机上存储此类信息的有效方法。如果类别间有一些自然顺序，比如说我们试图预测{婴儿, 儿童, 青少年, 青年人, 中年人, 老年人}，那么将这个问题转变为回归问题，并且保留这种格式是有意义的。

但是一般的分类问题并不与类别之间的自然顺序有关。幸运的是，统计学家很早以前就发明了一种表示分类数据的简单方法：独热编码（one-hot encoding）。独热编码是一个向量，它的分量和类别一样多。类别对应的分量设置为1，其他所有分量设置为0。在我们的例子中，标签 y 将是一个三维向量，其中 $(1, 0, 0)$ 对应于“猫”、 $(0, 1, 0)$ 对应于“鸡”、 $(0, 0, 1)$ 对应于“狗”：

$$y \in \{(1, 0, 0), (0, 1, 0), (0, 0, 1)\}. \quad (3.4.1)$$

3.4.2 网络架构

为了估计所有可能类别的条件概率，我们需要一个有多个输出的模型，每个类别对应一个输出。为了解决线性模型的分类问题，我们需要和输出一样多的仿射函数（affine function）。每个输出对应于它自己的仿射函数。在我们的例子中，由于我们有4个特征和3个可能的输出类别，我们将需要12个标量来表示权重（带下标的 w ），3个标量来表示偏置（带下标的 b ）。下面我们为每个输入计算三个未规范化的预测（logit）： o_1 、 o_2 和 o_3 。

$$\begin{aligned} o_1 &= x_1 w_{11} + x_2 w_{12} + x_3 w_{13} + x_4 w_{14} + b_1, \\ o_2 &= x_1 w_{21} + x_2 w_{22} + x_3 w_{23} + x_4 w_{24} + b_2, \\ o_3 &= x_1 w_{31} + x_2 w_{32} + x_3 w_{33} + x_4 w_{34} + b_3. \end{aligned} \quad (3.4.2)$$

我们可以用神经网络图 图3.4.1来描述这个计算过程。与线性回归一样，softmax回归也是一个单层神经网络。由于计算每个输出 o_1 、 o_2 和 o_3 取决于所有输入 x_1 、 x_2 、 x_3 和 x_4 ，所以softmax回归的输出层也是全连接层。

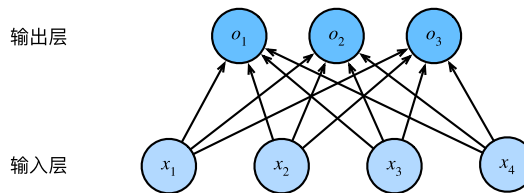


图3.4.1: softmax回归是一种单层神经网络

为了更简洁地表达模型，我们仍然使用线性代数符号。通过向量形式表达为 $\mathbf{o} = \mathbf{W}\mathbf{x} + \mathbf{b}$ ，这是一种更适合数学和编写代码的形式。由此，我们已经将所有权重放到一个 3×4 矩阵中。对于给定数据样本的特征 \mathbf{x} ，我们的输出是由权重与输入特征进行矩阵-向量乘法再加上偏置 \mathbf{b} 得到的。

3.4.3 全连接层的参数开销

正如我们将在后续章节中看到的，在深度学习中，全连接层无处不在。然而，顾名思义，全连接层是“完全”连接的，可能有很多可学习的参数。具体来说，对于任何具有 d 个输入和 q 个输出的全连接层，参数开销为 $\mathcal{O}(dq)$ ，这个数字在实践中可能高得令人望而却步。幸运的是，将 d 个输入转换为 q 个输出的成本可以减少到 $\mathcal{O}(\frac{dq}{n})$ ，其中超参数 n 可以由我们灵活指定，以在实际应用中平衡参数节约和模型有效性 (Zhang et al., 2021)。

3.4.4 softmax运算

现在我们将优化参数以最大化观测数据的概率。为了得到预测结果，我们将设置一个阈值，如选择具有最大概率的标签。

我们希望模型的输出 \hat{y}_j 可以视为属于类 j 的概率，然后选择具有最大输出值的类别 $\text{argmax}_j y_j$ 作为我们的预测。例如，如果 \hat{y}_1 、 \hat{y}_2 和 \hat{y}_3 分别为0.1、0.8和0.1，那么我们预测的类别是2，在我们的例子中代表“鸡”。

然而我们能否将未规范化的预测 o 直接视作我们感兴趣的输出呢？答案是否定的。因为将线性层的输出直接视为概率时存在一些问题：一方面，我们没有限制这些输出数字的总和为1。另一方面，根据输入的不同，它们可以为负值。这些违反了2.6节中所说的概率基本公理。

要将输出视为概率，我们必须保证在任何数据上的输出都是非负的且总和为1。此外，我们需要一个训练的目标函数，来激励模型精准地估计概率。例如，在分类器输出0.5的所有样本中，我们希望这些样本是刚好有一半实际上属于预测的类别。这个属性叫做校准（calibration）。

社会科学家邓肯·卢斯于1959年在选择模型（choice model）的理论基础上发明的softmax函数正是这样做的：softmax函数能够将未规范化的预测变换为非负数并且总和为1，同时让模型保持可导的性质。为了完成这一目标，我们首先对每个未规范化的预测求幂，这样可以确保输出非负。为了确保最终输出的概率值总和为1，我们再让每个求幂后的结果除以它们的总和。如下式：

$$\hat{\mathbf{y}} = \text{softmax}(\mathbf{o}) \quad \text{其中} \quad \hat{y}_j = \frac{\exp(o_j)}{\sum_k \exp(o_k)} \quad (3.4.3)$$

这里，对于所有的 j 总有 $0 \leq \hat{y}_j \leq 1$ 。因此， $\hat{\mathbf{y}}$ 可以视为一个正确的概率分布。softmax运算不会改变未规范化的预测 \mathbf{o} 之间的大小次序，只会确定分配给每个类别的概率。因此，在预测过程中，我们仍然可以用下式来选择最有可能的类别。

$$\underset{j}{\text{argmax}} \hat{y}_j = \underset{j}{\text{argmax}} o_j. \quad (3.4.4)$$

尽管softmax是一个非线性函数，但softmax回归的输出仍然由输入特征的仿射变换决定。因此，softmax回归是一个线性模型（linear model）。

3.4.5 小批量样本的矢量化

为了提高计算效率并且充分利用GPU，我们通常会对小批量样本的数据执行矢量计算。假设我们读取了一个批量的样本 \mathbf{X} ，其中特征维度（输入数量）为 d ，批量大小为 n 。此外，假设我们在输出中有 q 个类别。那么小批量样本的特征为 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ ，权重为 $\mathbf{W} \in \mathbb{R}^{d \times q}$ ，偏置为 $\mathbf{b} \in \mathbb{R}^{1 \times q}$ 。softmax回归的矢量计算表达式为：

$$\begin{aligned}\mathbf{O} &= \mathbf{XW} + \mathbf{b}, \\ \hat{\mathbf{Y}} &= \text{softmax}(\mathbf{O}).\end{aligned}\tag{3.4.5}$$

相对于一次处理一个样本，小批量样本的矢量化加快了 $\mathbf{X} \otimes \mathbf{W}$ 的矩阵-向量乘法。由于 \mathbf{X} 中的每一行代表一个数据样本，那么softmax运算可以按行（rowwise）执行：对于 \mathbf{O} 的每一行，我们先对所有项进行幂运算，然后通过求和对它们进行标准化。在(3.4.5)中， $\mathbf{XW} + \mathbf{b}$ 的求和会使用广播机制，小批量的未规范化预测 \mathbf{O} 和输出概率 $\hat{\mathbf{Y}}$ 都是形状为 $n \times q$ 的矩阵。

3.4.6 损失函数

接下来，我们需要一个损失函数来度量预测的效果。我们将使用最大似然估计，这与在线性回归（3.1.3节）中的方法相同。

对数似然

softmax函数给出了一个向量 $\hat{\mathbf{y}}$ ，我们可以将其视为“对给定任意输入 \mathbf{x} 的每个类的条件概率”。例如， $\hat{y}_1 = P(y = \text{猫} | \mathbf{x})$ 。假设整个数据集 $\{\mathbf{X}, \mathbf{Y}\}$ 具有 n 个样本，其中索引 i 的样本由特征向量 $\mathbf{x}^{(i)}$ 和独热标签向量 $\mathbf{y}^{(i)}$ 组成。我们可以将估计值与实际值进行比较：

$$P(\mathbf{Y} | \mathbf{X}) = \prod_{i=1}^n P(\mathbf{y}^{(i)} | \mathbf{x}^{(i)}).\tag{3.4.6}$$

根据最大似然估计，我们最大化 $P(\mathbf{Y} | \mathbf{X})$ ，相当于最小化负对数似然：

$$-\log P(\mathbf{Y} | \mathbf{X}) = \sum_{i=1}^n -\log P(\mathbf{y}^{(i)} | \mathbf{x}^{(i)}) = \sum_{i=1}^n l(\mathbf{y}^{(i)}, \hat{\mathbf{y}}^{(i)}),\tag{3.4.7}$$

其中，对于任何标签 \mathbf{y} 和模型预测 $\hat{\mathbf{y}}$ ，损失函数为：

$$l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}}) = -\sum_{j=1}^q y_j \log \hat{y}_j.\tag{3.4.8}$$

在本节稍后的内容会讲到，(3.4.8)中的损失函数通常被称为交叉熵损失（cross-entropy loss）。由于 \mathbf{y} 是一个长度为 q 的独热编码向量，所以除了一个项以外的所有项 j 都消失了。由于所有 \hat{y}_j 都是预测的概率，所以它们的对数永远不会大于0。因此，如果正确地预测实际标签，即如果实际标签 $P(\mathbf{y} | \mathbf{x}) = 1$ ，则损失函数不能进一步最小化。注意，这往往是不可能的。例如，数据集中可能存在标签噪声（比如某些样本可能被误标），或输入特征没有足够的信息来完美地对每一个样本分类。

softmax及其导数

由于softmax和相关的损失函数很常见，因此我们需要更好地理解它的计算方式。将(3.4.3)代入损失(3.4.8)中。利用softmax的定义，我们得到：

$$\begin{aligned} l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}}) &= -\sum_{j=1}^q y_j \log \frac{\exp(o_j)}{\sum_{k=1}^q \exp(o_k)} \\ &= \sum_{j=1}^q y_j \log \sum_{k=1}^q \exp(o_k) - \sum_{j=1}^q y_j o_j \\ &= \log \sum_{k=1}^q \exp(o_k) - \sum_{j=1}^q y_j o_j. \end{aligned} \tag{3.4.9}$$

考虑相对于任何未规范化的预测 o_j 的导数，我们得到：

$$\partial_{o_j} l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}}) = \frac{\exp(o_j)}{\sum_{k=1}^q \exp(o_k)} - y_j = \text{softmax}(\mathbf{o})_j - y_j. \tag{3.4.10}$$

换句话说，导数是我们softmax模型分配的概率与实际发生的情况（由独热标签向量表示）之间的差异。从这个意义上讲，这与我们在回归中看到的非常相似，其中梯度是观测值 y 和估计值 \hat{y} 之间的差异。这不是巧合，在任何指数族分布模型中（参见本书附录中关于数学分布的一节⁵¹），对数似然的梯度正是由此得出的。这使梯度计算在实践中变得容易很多。

交叉熵损失

现在让我们考虑整个结果分布的情况，即观察到的不仅仅是一个结果。对于标签 \mathbf{y} ，我们可以使用与以前相同的表示形式。唯一的区别是，我们现在用一个概率向量表示，如 $(0.1, 0.2, 0.7)$ ，而不是仅包含二元项的向量 $(0, 0, 1)$ 。我们使用(3.4.8)来定义损失 l ，它是所有标签分布的预期损失值。此损失称为交叉熵损失(cross-entropy loss)，它是分类问题最常用的损失之一。本节我们将通过介绍信息论基础来理解交叉熵损失。如果想了解更多信息论的细节，请进一步参考本书附录中关于信息论的一节⁵²。

3.4.7 信息论基础

信息论(information theory)涉及编码、解码、发送以及尽可能简洁地处理信息或数据。

熵

信息论的核心思想是量化数据中的信息内容。在信息论中，该数值被称为分布 P 的熵(entropy)。可以通过以下方程得到：

$$H[P] = \sum_j -P(j) \log P(j). \tag{3.4.11}$$

信息论的基本定理之一指出，为了对从分布 p 中随机抽取的数据进行编码，我们至少需要 $H[P]$ “纳特(nat)”对其进行编码。“纳特”相当于比特(bit)，但是对数底为 e 而不是 2 。因此，一个纳特是 $\frac{1}{\log(2)} \approx 1.44$ 比特。

⁵¹ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/distributions.html

⁵² https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/information-theory.html

信息量

压缩与预测有什么关系呢？想象一下，我们有一个要压缩的数据流。如果我们很容易预测下一个数据，那么这个数据就很容易压缩。为什么呢？举一个极端的例子，假如数据流中的每个数据完全相同，这会是一个非常无聊的数据流。由于它们总是相同的，我们总是知道下一个数据是什么。所以，为了传递数据流的内容，我们不必传输任何信息。也就是说，“下一个数据是xx”这个事件毫无信息量。

但是，如果我们不能完全预测每一个事件，那么我们有时可能会感到“惊异”。克劳德·香农决定用信息量 $\log \frac{1}{P(j)} = -\log P(j)$ 来量化这种惊异程度。在观察一个事件 j 时，并赋予它（主观）概率 $P(j)$ 。当我们赋予一个事件较低的概率时，我们的惊异会更大，该事件的信息量也就更大。在(3.4.11)中定义的熵，是当分配的概率真正匹配数据生成过程时的信息量的期望。

重新审视交叉熵

如果把熵 $H(P)$ 想象为“知道真实概率的人所经历的惊异程度”，那么什么是交叉熵？交叉熵从 P 到 Q ，记为 $H(P, Q)$ 。我们可以把交叉熵想象为“主观概率为 Q 的观察者在看到根据概率 P 生成的数据时的预期惊异”。当 $P = Q$ 时，交叉熵达到最低。在这种情况下，从 P 到 Q 的交叉熵是 $H(P, P) = H(P)$ 。

简而言之，我们可以从两方面来考虑交叉熵分类目标：(i) 最大化观测数据的似然；(ii) 最小化传达标签所需的惊异。

3.4.8 模型预测和评估

在训练softmax回归模型后，给出任何样本特征，我们可以预测每个输出类别的概率。通常我们使用预测概率最高的类别作为输出类别。如果预测与实际类别（标签）一致，则预测是正确的。在接下来的实验中，我们将使用精度（accuracy）来评估模型的性能。精度等于正确预测数与预测总数之间的比率。

小结

- softmax运算获取一个向量并将其映射为概率。
- softmax回归适用于分类问题，它使用了softmax运算中输出类别的概率分布。
- 交叉熵是一个衡量两个概率分布之间差异的很好的度量，它测量给定模型编码数据所需的比特数。

练习

1. 我们可以更深入地探讨指数族与softmax之间的联系。
 1. 计算softmax交叉熵损失 $l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}})$ 的二阶导数。
 2. 计算softmax(\mathbf{o})给出的分布方差，并与上面计算的二阶导数匹配。
2. 假设我们有三个类发生的概率相等，即概率向量是 $(\frac{1}{3}, \frac{1}{3}, \frac{1}{3})$ 。
 1. 如果我们尝试为它设计二进制代码，有什么问题？

2. 请设计一个更好的代码。提示：如果我们尝试编码两个独立的观察结果会发生什么？如果我们联合编码 n 个观测值怎么办？
3. softmax是对上面介绍的映射的误称（虽然深度学习领域中很多人都使用这个名字）。真正的softmax被定义为 $\text{RealSoftMax}(a, b) = \log(\exp(a) + \exp(b))$ 。
 1. 证明 $\text{RealSoftMax}(a, b) > \max(a, b)$ 。
 2. 证明 $\lambda^{-1}\text{RealSoftMax}(\lambda a, \lambda b) > \max(a, b)$ 成立，前提是 $\lambda > 0$ 。
 3. 证明对于 $\lambda \rightarrow \infty$ ，有 $\lambda^{-1}\text{RealSoftMax}(\lambda a, \lambda b) \rightarrow \max(a, b)$ 。
 4. soft-min会是什么样子？
 5. 将其扩展到两个以上的数字。

Discussions⁵³

3.5 图像分类数据集

MNIST数据集 (LeCun *et al.*, 1998) 是图像分类中广泛使用的数据集之一，但作为基准数据集过于简单。我们将使用类似但更复杂的Fashion-MNIST数据集 (Xiao *et al.*, 2017)。

```
%matplotlib inline
import torch
import torchvision
from torch.utils import data
from torchvision import transforms
from d2l import torch as d2l

d2l.use_svg_display()
```

3.5.1 读取数据集

我们可以通过框架中的内置函数将Fashion-MNIST数据集下载并读取到内存中。

```
# 通过ToTensor实例将图像数据从PIL类型转换成32位浮点数格式,
# 并除以255使得所有像素的数值均在0~1之间
trans = transforms.ToTensor()
mnist_train = torchvision.datasets.FashionMNIST(
    root="../data", train=True, transform=trans, download=True)
mnist_test = torchvision.datasets.FashionMNIST(
    root="../data", train=False, transform=trans, download=True)
```

⁵³ <https://discuss.d2l.ai/t/1785>

Fashion-MNIST由10个类别的图像组成，每个类别由训练数据集（train dataset）中的6000张图像和测试数据集（test dataset）中的1000张图像组成。因此，训练集和测试集分别包含60000和10000张图像。测试数据集不会用于训练，只用于评估模型性能。

```
len(mnist_train), len(mnist_test)
```

```
(60000, 10000)
```

每个输入图像的高度和宽度均为28像素。数据集由灰度图像组成，其通道数为1。为了简洁起见，本书将高度 h 像素、宽度 w 像素图像的形状记为 $h \times w$ 或 (h, w) 。

```
mnist_train[0][0].shape
```

```
torch.Size([1, 28, 28])
```

Fashion-MNIST中包含的10个类别，分别为t-shirt（T恤）、trouser（裤子）、pullover（套衫）、dress（连衣裙）、coat（外套）、sandal（凉鞋）、shirt（衬衫）、sneaker（运动鞋）、bag（包）和ankle boot（短靴）。以下函数用于在数字标签索引及其文本名称之间进行转换。

```
def get_fashion_mnist_labels(labels): #@save
    """返回Fashion-MNIST数据集的文本标签"""
    text_labels = ['t-shirt', 'trouser', 'pullover', 'dress', 'coat',
                  'sandal', 'shirt', 'sneaker', 'bag', 'ankle boot']
    return [text_labels[int(i)] for i in labels]
```

我们现在可以创建一个函数来可视化这些样本。

```
def show_images(imgs, num_rows, num_cols, titles=None, scale=1.5): #@save
    """绘制图像列表"""
    figsize = (num_cols * scale, num_rows * scale)
    _, axes = d2l.plt.subplots(num_rows, num_cols, figsize=figsize)
    axes = axes.flatten()
    for i, (ax, img) in enumerate(zip(axes, imgs)):
        if torch.is_tensor(img):
            # 图片张量
            ax.imshow(img.numpy())
        else:
            # PIL图片
            ax.imshow(img)
        ax.axes.get_xaxis().set_visible(False)
        ax.axes.get_yaxis().set_visible(False)
        if titles:
            ax.set_title(titles[i])
    plt.show()
```

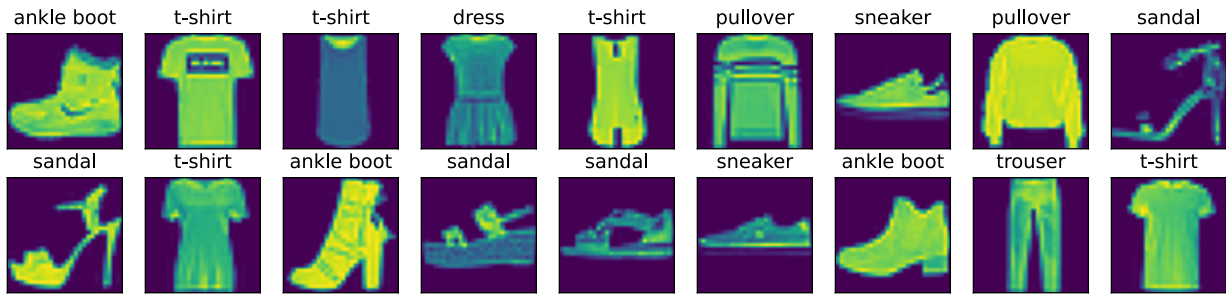
(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    ax.set_title(titles[i])
    return axes
```

以下是训练数据集中前几个样本的图像及其相应的标签。

```
X, y = next(iter(data.DataLoader(mnist_train, batch_size=18)))
show_images(X.reshape(18, 28, 28), 2, 9, titles=get_fashion_mnist_labels(y));
```



3.5.2 读取小批量

为了使我们在读取训练集和测试集时更容易，我们使用内置的数据迭代器，而不是从零开始创建。回顾一下，在每次迭代中，数据加载器每次都会读取一小批量数据，大小为batch_size。通过内置数据迭代器，我们可以随机打乱了所有样本，从而无偏见地读取小批量。

```
batch_size = 256

def get_dataloader_workers(): #@save
    """使用4个进程来读取数据"""
    return 4

train_iter = data.DataLoader(mnist_train, batch_size, shuffle=True,
                            num_workers=get_dataloader_workers())
```

我们看一下读取训练数据所需的时间。

```
timer = d2l.Timer()
for X, y in train_iter:
    continue
f'{timer.stop():.2f} sec'
```

```
'3.37 sec'
```

3.5.3 整合所有组件

现在我们定义`load_data_fashion_mnist`函数，用于获取和读取Fashion-MNIST数据集。这个函数返回训练集和验证集的数据迭代器。此外，这个函数还接受一个可选参数`resize`，用来将图像大小调整为另一种形状。

```
def load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=None): #@save
    """下载Fashion-MNIST数据集，然后将其加载到内存中"""
    trans = [transforms.ToTensor()]
    if resize:
        trans.insert(0, transforms.Resize(resize))
    trans = transforms.Compose(trans)
    mnist_train = torchvision.datasets.FashionMNIST(
        root="../data", train=True, transform=trans, download=True)
    mnist_test = torchvision.datasets.FashionMNIST(
        root="../data", train=False, transform=trans, download=True)
    return (data.DataLoader(mnist_train, batch_size, shuffle=True,
                           num_workers=get_dataloader_workers()),
            data.DataLoader(mnist_test, batch_size, shuffle=False,
                           num_workers=get_dataloader_workers()))
```

下面，我们通过指定`resize`参数来测试`load_data_fashion_mnist`函数的图像大小调整功能。

```
train_iter, test_iter = load_data_fashion_mnist(32, resize=64)
for X, y in train_iter:
    print(X.shape, X.dtype, y.shape, y.dtype)
    break
```

```
torch.Size([32, 1, 64, 64]) torch.float32 torch.Size([32]) torch.int64
```

我们现在已经准备好使用Fashion-MNIST数据集，便于下面的章节调用评估各种分类算法。

小结

- Fashion-MNIST是一个服装分类数据集，由10个类别的图像组成。我们将在后续章节中使用此数据集来评估各种分类算法。
- 我们将高度 h 像素，宽度 w 像素图像的形状记为 $h \times w$ 或 (h, w) 。
- 数据迭代器是获得更高性能的关键组件。依靠实现良好的数据迭代器，利用高性能计算来避免减慢训练过程。

练习

1. 减少batch_size（如减少到1）是否会影响读取性能？
2. 数据迭代器的性能非常重要。当前的实现足够快吗？探索各种选择来改进它。
3. 查阅框架的在线API文档。还有哪些其他数据集可用？

Discussions⁵⁴

3.6 softmax回归的从零开始实现

就像我们从零开始实现线性回归一样，我们认为softmax回归也是重要的基础，因此应该知道实现softmax回归的细节。本节我们将使用刚刚在 3.5 节中引入的Fashion-MNIST数据集，并设置数据迭代器的批量大小为256。

```
import torch
from IPython import display
from d2l import torch as d2l

batch_size = 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
```

3.6.1 初始化模型参数

和之前线性回归的例子一样，这里的每个样本都将用固定长度的向量表示。原始数据集中的每个样本都是 28×28 的图像。本节将展平每个图像，把它们看作长度为784的向量。在后面的章节中，我们将讨论能够利用图像空间结构的特征，但现在我们暂时只把每个像素位置看作一个特征。

回想一下，在softmax回归中，我们的输出与类别一样多。因为我们的数据集有10个类别，所以网络输出维度为10。因此，权重将构成一个 784×10 的矩阵，偏置将构成一个 1×10 的行向量。与线性回归一样，我们将使用正态分布初始化我们的权重 w ，偏置初始化为0。

```
num_inputs = 784
num_outputs = 10

W = torch.normal(0, 0.01, size=(num_inputs, num_outputs), requires_grad=True)
b = torch.zeros(num_outputs, requires_grad=True)
```

⁵⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1787>

3.6.2 定义softmax操作

在实现softmax回归模型之前，我们简要回顾一下sum运算符如何沿着张量中的特定维度工作。如 2.3.6 节和 2.3.6 节所述，给定一个矩阵 X ，我们可以对所有元素求和（默认情况下）。也可以只求同一个轴上的元素，即同一列（轴0）或同一行（轴1）。如果 X 是一个形状为(2, 3)的张量，我们对列进行求和，则结果将是一个具有形状(3,)的向量。当调用sum运算符时，我们可以指定保持在原始张量的轴数，而不折叠求和的维度。这将产生一个具有形状(1, 3)的二维张量。

```
X = torch.tensor([[1.0, 2.0, 3.0], [4.0, 5.0, 6.0]])
X.sum(0, keepdim=True), X.sum(1, keepdim=True)
```

```
(tensor([5., 7., 9.]),
 tensor([[ 6.],
       [15.]]))
```

回想一下，实现softmax由三个步骤组成：

1. 对每个项求幂（使用exp）；
2. 对每一行求和（小批量中每个样本是一行），得到每个样本的规范化常数；
3. 将每一行除以其规范化常数，确保结果的和为1。

在查看代码之前，我们回顾一下这个表达式：

$$\text{softmax}(\mathbf{X})_{ij} = \frac{\exp(\mathbf{X}_{ij})}{\sum_k \exp(\mathbf{X}_{ik})}. \quad (3.6.1)$$

分母或规范化常数，有时也称为配分函数（其对数称为对数-配分函数）。该名称来自统计物理学⁵⁵中一个模拟粒子群分布的方程。

```
def softmax(X):
    X_exp = torch.exp(X)
    partition = X_exp.sum(1, keepdim=True)
    return X_exp / partition # 这里应用了广播机制
```

正如上述代码，对于任何随机输入，我们将每个元素变成一个非负数。此外，依据概率原理，每行总和为1。

```
X = torch.normal(0, 1, (2, 5))
X_prob = softmax(X)
X_prob, X_prob.sum(1)
```

⁵⁵ [https://en.wikipedia.org/wiki/Partition_function_\(statistical_mechanics\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Partition_function_(statistical_mechanics))

```
(tensor([[0.1686, 0.4055, 0.0849, 0.1064, 0.2347],  
        [0.0217, 0.2652, 0.6354, 0.0457, 0.0321]]),  
       tensor([1.0000, 1.0000]))
```

注意，虽然这在数学上看起来是正确的，但我们在代码实现中有点草率。矩阵中的非常大或非常小的元素可能造成数值上溢或下溢，但我们没有采取措施来防止这点。

3.6.3 定义模型

定义softmax操作后，我们可以实现softmax回归模型。下面的代码定义了输入如何通过网络映射到输出。注意，将数据传递到模型之前，我们使用reshape函数将每张原始图像展平为向量。

```
def net(X):  
    return softmax(torch.matmul(X.reshape((-1, W.shape[0])), W) + b)
```

3.6.4 定义损失函数

接下来，我们实现 3.4 节中引入的交叉熵损失函数。这可能是深度学习中最常见的损失函数，因为目前分类问题的数量远远超过回归问题的数量。

回顾一下，交叉熵采用真实标签的预测概率的负对数似然。这里我们不使用Python的for循环迭代预测（这往往是低效的），而是通过一个运算符选择所有元素。下面，我们创建一个数据样本y_hat，其中包含2个样本在3个类别的预测概率，以及它们对应的标签y。有了y，我们知道在第一个样本中，第一类是正确的预测；而在第二个样本中，第三类是正确的预测。然后使用y作为y_hat中概率的索引，我们选择第一个样本中第一个类的概率和第二个样本中第三个类的概率。

```
y = torch.tensor([0, 2])  
y_hat = torch.tensor([[0.1, 0.3, 0.6], [0.3, 0.2, 0.5]])  
y_hat[[0, 1], y]
```

```
tensor([0.1000, 0.5000])
```

现在我们只需一行代码就可以实现交叉熵损失函数。

```
def cross_entropy(y_hat, y):  
    return - torch.log(y_hat[range(len(y_hat)), y])  
  
cross_entropy(y_hat, y)
```

```
tensor([2.3026, 0.6931])
```

3.6.5 分类精度

给定预测概率分布 y_{hat} , 当我们必须输出硬预测 (hard prediction) 时, 我们通常选择预测概率最高的类。许多应用都要求我们做出选择。如Gmail必须将电子邮件分类为“Primary (主要邮件)”、“Social (社交邮件)”“Updates (更新邮件)”或“Forums (论坛邮件)”。Gmail做分类时可能在内部估计概率, 但最终它必须在类中选择一个。

当预测与标签分类 y 一致时, 即是正确的。分类精度即正确预测数量与总预测数量之比。虽然直接优化精度可能很困难 (因为精度的计算不可导), 但精度通常是我们最关心的性能衡量标准, 我们在训练分类器时几乎总会关注它。

为了计算精度, 我们执行以下操作。首先, 如果 y_{hat} 是矩阵, 那么假定第二个维度存储每个类的预测分数。我们使用`argmax`获得每行中最大元素的索引来获得预测类别。然后我们将预测类别与真实 y 元素进行比较。由于等式运算符“ $=$ ”对数据类型很敏感, 因此我们将 y_{hat} 的数据类型转换为与 y 的数据类型一致。结果是一个包含0 (错) 和1 (对) 的张量。最后, 我们求和会得到正确预测的数量。

```
def accuracy(y_hat, y): #@save
    """计算预测正确的数量"""
    if len(y_hat.shape) > 1 and y_hat.shape[1] > 1:
        y_hat = y_hat.argmax(axis=1)
    cmp = y_hat.type(y.dtype) == y
    return float(cmp.type(y.dtype).sum())
```

我们将继续使用之前定义的变量 y_{hat} 和 y 分别作为预测的概率分布和标签。可以看到, 第一个样本的预测类别是2 (该行的最大元素为0.6, 索引为2), 这与实际标签0不一致。第二个样本的预测类别是2 (该行的最大元素为0.5, 索引为2), 这与实际标签2一致。因此, 这两个样本的分类精度率为0.5。

```
accuracy(y_hat, y) / len(y)
```

```
0.5
```

同样, 对于任意数据迭代器`data_iter`可访问的数据集, 我们可以评估在任意模型`net`的精度。

```
def evaluate_accuracy(net, data_iter): #@save
    """计算在指定数据集上模型的精度"""
    if isinstance(net, torch.nn.Module):
        net.eval() # 将模型设置为评估模式
    metric = Accumulator(2) # 正确预测数、预测总数
    with torch.no_grad():
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
for X, y in data_iter:  
    metric.add(accuracy(net(X), y), y.numel())  
return metric[0] / metric[1]
```

这里定义一个实用程序类Accumulator，用于对多个变量进行累加。在上面的evaluate_accuracy函数中，我们在Accumulator实例中创建了2个变量，分别用于存储正确预测的数量和预测的总数量。当我们遍历数据集时，两者都将随着时间的推移而累加。

```
class Accumulator: #@save  
    """在n个变量上累加"""  
    def __init__(self, n):  
        self.data = [0.0] * n  
  
    def add(self, *args):  
        self.data = [a + float(b) for a, b in zip(self.data, args)]  
  
    def reset(self):  
        self.data = [0.0] * len(self.data)  
  
    def __getitem__(self, idx):  
        return self.data[idx]
```

由于我们使用随机权重初始化net模型，因此该模型的精度应接近于随机猜测。例如在有10个类别情况下的精度为0.1。

```
evaluate_accuracy(net, test_iter)
```

0.0625

3.6.6 训练

在我们看过 3.2 节中的线性回归实现，softmax回归的训练过程代码应该看起来非常眼熟。在这里，我们重构训练过程的实现以使其可重复使用。首先，我们定义一个函数来训练一个迭代周期。请注意，updater是更新模型参数的常用函数，它接受批量大小作为参数。它可以是d2l.sgd函数，也可以是框架的内置优化函数。

```
def train_epoch_ch3(net, train_iter, loss, updater): #@save  
    """训练模型一个迭代周期（定义见第3章）"""  
    # 将模型设置为训练模式  
    if isinstance(net, torch.nn.Module):  
        net.train()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
# 训练损失总和、训练准确度总和、样本数
metric = Accumulator(3)
for X, y in train_iter:
    # 计算梯度并更新参数
    y_hat = net(X)
    l = loss(y_hat, y)
    if isinstance(updater, torch.optim.Optimizer):
        # 使用PyTorch内置的优化器和损失函数
        updater.zero_grad()
        l.mean().backward()
        updater.step()
    else:
        # 使用定制的优化器和损失函数
        l.sum().backward()
        updater(X.shape[0])
    metric.add(float(l.sum()), accuracy(y_hat, y), y.numel())
# 返回训练损失和训练精度
return metric[0] / metric[2], metric[1] / metric[2]
```

在展示训练函数的实现之前，我们定义一个在动画中绘制数据的实用程序类**Animator**，它能够简化本书其余部分的代码。

```
class Animator: #@save
    """在动画中绘制数据"""
    def __init__(self, xlabel=None, ylabel=None, legend=None, xlim=None,
                 ylim=None, xscale='linear', yscale='linear',
                 fmts=('-', 'm--', 'g-.', 'r:'), nrows=1, ncols=1,
                 figsize=(3.5, 2.5)):
        # 增量地绘制多条线
        if legend is None:
            legend = []
        d2l.use_svg_display()
        self.fig, self.axes = d2l.plt.subplots(nrows, ncols, figsize=figsize)
        if nrows * ncols == 1:
            self.axes = [self.axes, ]
        # 使用lambda函数捕获参数
        self.config_axes = lambda: d2l.set_axes(
            self.axes[0], xlabel, ylabel, xlim, ylim, xscale, yscale, legend)
        self.X, self.Y, self.fmts = None, None, fmts

    def add(self, x, y):
        # 向图表中添加多个数据点
        if not hasattr(y, "__len__"):
```

(continues on next page)

```

y = [y]
n = len(y)
if not hasattr(x, "__len__"):
    x = [x] * n
if not self.X:
    self.X = [[] for _ in range(n)]
if not self.Y:
    self.Y = [[] for _ in range(n)]
for i, (a, b) in enumerate(zip(x, y)):
    if a is not None and b is not None:
        self.X[i].append(a)
        self.Y[i].append(b)
self.axes[0].cla()
for x, y, fmt in zip(self.X, self.Y, self.fmts):
    self.axes[0].plot(x, y, fmt)
self.config_axes()
display.display(self.fig)
display.clear_output(wait=True)

```

接下来我们实现一个训练函数，它会在train_iter访问到的训练数据集上训练一个模型net。该训练函数将会运行多个迭代周期（由num_epochs指定）。在每个迭代周期结束时，利用test_iter访问到的测试数据集对模型进行评估。我们将利用Animator类来可视化训练进度。

```

def train_ch3(net, train_iter, test_iter, loss, num_epochs, updater): #@save
    """训练模型（定义见第3章）"""
    animator = Animator(xlabel='epoch', xlim=[1, num_epochs], ylim=[0.3, 0.9],
                         legend=['train loss', 'train acc', 'test acc'])
    for epoch in range(num_epochs):
        train_metrics = train_epoch_ch3(net, train_iter, loss, updater)
        test_acc = evaluate_accuracy(net, test_iter)
        animator.add(epoch + 1, train_metrics + (test_acc,))
    train_loss, train_acc = train_metrics
    assert train_loss < 0.5, train_loss
    assert train_acc <= 1 and train_acc > 0.7, train_acc
    assert test_acc <= 1 and test_acc > 0.7, test_acc

```

作为一个从零开始的实现，我们使用 3.2节中定义的小批量随机梯度下降来优化模型的损失函数，设置学习率为0.1。

```

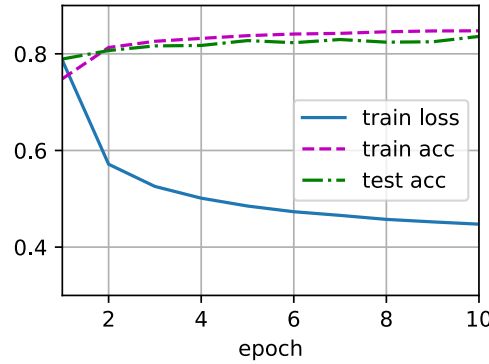
lr = 0.1

def updater(batch_size):
    return d2l.sgd([W, b], lr, batch_size)

```

现在，我们训练模型10个迭代周期。请注意，迭代周期（num_epochs）和学习率（lr）都是可调节的超参数。通过更改它们的值，我们可以提高模型的分类精度。

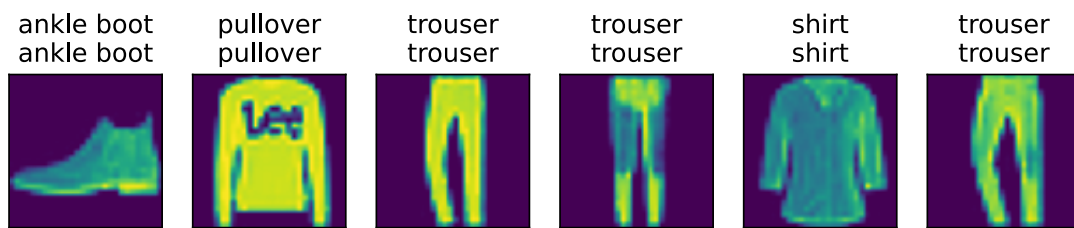
```
num_epochs = 10
train_ch3(net, train_iter, test_iter, cross_entropy, num_epochs, updater)
```



3.6.7 预测

现在训练已经完成，我们的模型已经准备好对图像进行分类预测。给定一系列图像，我们将比较它们的实际标签（文本输出的第一行）和模型预测（文本输出的第二行）。

```
def predict_ch3(net, test_iter, n=6): #@save
    """预测标签（定义见第3章）"""
    for X, y in test_iter:
        break
    trues = d2l.get_fashion_mnist_labels(y)
    preds = d2l.get_fashion_mnist_labels(net(X).argmax(axis=1))
    titles = [true + '\n' + pred for true, pred in zip(trues, preds)]
    d2l.show_images(
        X[0:n].reshape((n, 28, 28)), 1, n, titles=titles[0:n])
    predict_ch3(net, test_iter)
```



小结

- 借助softmax回归，我们可以训练多分类的模型。
- 训练softmax回归循环模型与训练线性回归模型非常相似：先读取数据，再定义模型和损失函数，然后使用优化算法训练模型。大多数常见的深度学习模型都有类似的训练过程。

练习

- 本节直接实现了基于数学定义softmax运算的softmax函数。这可能会导致什么问题？提示：尝试计算 $\exp(50)$ 的大小。
- 本节中的函数cross_entropy是根据交叉熵损失函数的定义实现的。它可能有什么问题？提示：考虑对数的定义域。
- 请想一个解决方案来解决上述两个问题。
- 返回概率最大的分类标签总是最优解吗？例如，医疗诊断场景下可以这样做吗？
- 假设我们使用softmax回归来预测下一个单词，可选取的单词数目过多可能会带来哪些问题？

Discussions⁵⁶

3.7 softmax回归的简洁实现

在3.3节中，我们发现通过深度学习框架的高级API能够使实现

线性回归变得更加容易。同样，通过深度学习框架的高级API也能更方便地实现softmax回归模型。本节如在3.6节中一样，继续使用Fashion-MNIST数据集，并保持批量大小为256。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

```
batch_size = 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
```

⁵⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1789>

3.7.1 初始化模型参数

如我们在 3.4节所述，softmax回归的输出层是一个全连接层。因此，为了实现我们的模型，我们只需在Sequential中添加一个带有10个输出的全连接层。同样，在这里Sequential并不是必要的，但它是实现深度模型的基础。我们仍然以均值0和标准差0.01随机初始化权重。

```
# PyTorch不会隐式地调整输入的形状。因此,  
# 我们在线性层前定义了展平层 (flatten)，来调整网络输入的形状  
net = nn.Sequential(nn.Flatten(), nn.Linear(784, 10))  
  
def init_weights(m):  
    if type(m) == nn.Linear:  
        nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)  
  
net.apply(init_weights);
```

3.7.2 重新审视Softmax的实现

在前面 3.6节的例子中，我们计算了模型的输出，然后将此输出送入交叉熵损失。从数学上讲，这是一件完全合理的事情。然而，从计算角度来看，指数可能会造成数值稳定性问题。

回想一下，softmax函数 $\hat{y}_j = \frac{\exp(o_j)}{\sum_k \exp(o_k)}$ ，其中 \hat{y}_j 是预测的概率分布。 o_j 是未规范化的预测 \mathbf{o} 的第 j 个元素。如果 o_k 中的一些数值非常大，那么 $\exp(o_k)$ 可能大于数据类型容许的最大数字，即上溢（overflow）。这将使分母或分子变为inf（无穷大），最后得到的是0、inf或nan（不是数字）的 \hat{y}_j 。在这些情况下，我们无法得到一个明确定义的交叉熵值。

解决这个问题的一个技巧是：在继续softmax计算之前，先从所有 o_k 中减去 $\max(o_k)$ 。这里可以看到每个 o_k 按常数进行的移动不会改变softmax的返回值：

$$\begin{aligned}\hat{y}_j &= \frac{\exp(o_j - \max(o_k)) \exp(\max(o_k))}{\sum_k \exp(o_k - \max(o_k)) \exp(\max(o_k))} \\ &= \frac{\exp(o_j - \max(o_k))}{\sum_k \exp(o_k - \max(o_k))}.\end{aligned}\tag{3.7.1}$$

在减法和规范化步骤之后，可能有些 $o_j - \max(o_k)$ 具有较大的负值。由于精度受限， $\exp(o_j - \max(o_k))$ 将有接近零的值，即下溢（underflow）。这些值可能会四舍五入为零，使 \hat{y}_j 为零，并且使得 $\log(\hat{y}_j)$ 的值为-inf。反向传播几步后，我们可能会发现自己面对一屏幕可怕的nan结果。

尽管我们要计算指数函数，但我们最终在计算交叉熵损失时会取它们的对数。通过将softmax和交叉熵结合在一起，可以避免反向传播过程中可能会困扰我们的数值稳定性问题。如下面的等式所示，我们避免计

算 $\exp(o_j - \max(o_k))$, 而可以使用直接 $o_j - \max(o_k)$, 因为 $\log(\exp(\cdot))$ 被抵消了。

$$\begin{aligned}\log(\hat{y}_j) &= \log\left(\frac{\exp(o_j - \max(o_k))}{\sum_k \exp(o_k - \max(o_k))}\right) \\ &= \log(\exp(o_j - \max(o_k))) - \log\left(\sum_k \exp(o_k - \max(o_k))\right) \\ &= o_j - \max(o_k) - \log\left(\sum_k \exp(o_k - \max(o_k))\right).\end{aligned}\quad (3.7.2)$$

我们也希望保留传统的softmax函数, 以备我们需要评估通过模型输出的概率。但是, 我们没有将softmax概率传递到损失函数中, 而是在交叉熵损失函数中传递未规范化的预测, 并同时计算softmax及其对数, 这是一种类似“LogSumExp技巧”⁵⁷的聪明方式。

```
loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')
```

3.7.3 优化算法

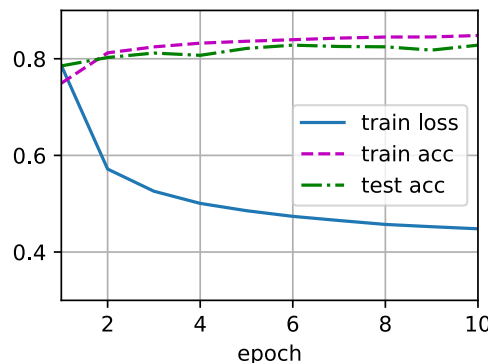
在这里, 我们使用学习率为0.1的小批量随机梯度下降作为优化算法。这与我们在线性回归例子中的相同, 这说明了优化器的普适性。

```
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.1)
```

3.7.4 训练

接下来我们调用3.6节中定义的训练函数来训练模型。

```
num_epochs = 10
d2l.train_ch3(net, train_iter, test_iter, loss, num_epochs, trainer)
```



和以前一样, 这个算法使结果收敛到一个相当高的精度, 而且这次的代码比之前更精简了。

⁵⁷ <https://en.wikipedia.org/wiki/LogSumExp>

小结

- 使用深度学习框架的高级API，我们可以更简洁地实现softmax回归。
- 从计算的角度来看，实现softmax回归比较复杂。在许多情况下，深度学习框架在这些著名的技巧之外采取了额外的预防措施，来确保数值的稳定性。这使我们避免了在实践中从零开始编写模型时可能遇到的陷阱。

练习

1. 尝试调整超参数，例如批量大小、迭代周期数和学习率，并查看结果。
2. 增加迭代周期的数量。为什么测试精度会在一段时间后降低？我们怎么解决这个问题？

Discussions⁵⁸

⁵⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1793>

多层感知机

在本章中，我们将第一次介绍真正的深度网络。最简单的深度网络称为多层感知机。多层感知机由多层神经元组成，每一层与它的上一层相连，从中接收输入；同时每一层也与它的下一层相连，影响当前层的神经元。当我们训练容量较大的模型时，我们面临着过拟合的风险。因此，本章将从基本的概念介绍开始讲起，包括过拟合、欠拟合和模型选择。为了解决这些问题，本章将介绍权重衰减和暂退法等正则化技术。我们还将讨论数值稳定性和参数初始化相关的问题，这些问题的成功训练深度网络的关键。在本章的最后，我们将把所介绍的内容应用到一个真实的案例：房价预测。关于模型计算性能、可伸缩性和效率相关的问题，我们将放在后面的章节中讨论。

4.1 多层感知机

在 3 节中，我们介绍了 softmax 回归（3.4 节），然后我们从零开始实现了 softmax 回归（3.6 节），接着使用高级 API 实现了算法（3.7 节），并训练分类器从低分辨率图像中识别 10 类服装。在这个过程中，我们学习了如何处理数据，如何将输出转换为有效的概率分布，并应用适当的损失函数，根据模型参数最小化损失。我们已经在简单的线性模型背景下掌握了这些知识，现在我们可以开始对深度神经网络的探索，这也是本书主要涉及的一类模型。

4.1.1 隐藏层

我们在 3.1.1 节中描述了仿射变换，它是一种带有偏置项的线性变换。首先，回想一下如 图3.4.1 中所示的softmax回归的模型架构。该模型通过单个仿射变换将我们的输入直接映射到输出，然后进行softmax操作。如果我们的标签通过仿射变换后确实与我们的输入数据相关，那么这种方法确实足够了。但是，仿射变换中的线性是一个很强的假设。

线性模型可能会出错

例如，线性意味着单调假设：任何特征的增大都会导致模型输出的增大（如果对应的权重为正），或者导致模型输出的减小（如果对应的权重为负）。有时这是有道理的。例如，如果我们试图预测一个人是否会偿还贷款。我们可以认为，在其他条件不变的情况下，收入较高的申请人比收入较低的申请人更有可能偿还贷款。但是，虽然收入与还款概率存在单调性，但它们不是线性相关的。收入从0增加到5万，可能比从100万增加到105万带来更大的还款可能性。处理这一问题的一种方法是对我们的数据进行预处理，使线性变得更合理，如使用收入的对数作为我们的特征。

然而我们可以很容易找出违反单调性的例子。例如，我们想要根据体温预测死亡率。对体温高于37摄氏度的人来说，温度越高风险越大。然而，对体温低于37摄氏度的人来说，温度越高风险就越低。在这种情况下，我们也可以通过一些巧妙的预处理来解决问题。例如，我们可以使用与37摄氏度的距离作为特征。

但是，如何对猫和狗的图像进行分类呢？增加位置(13, 17)处像素的强度是否总是增加（或降低）图像描绘狗的似然？对线性模型的依赖对应于一个隐含的假设，即区分猫和狗的唯一要求是评估单个像素的强度。在一个倒置图像后依然保留类别的世界里，这种方法注定会失败。

与我们前面的例子相比，这里的线性很荒谬，而且我们难以通过简单的预处理来解决这个问题。这是因为任何像素的重要性都以复杂的方式取决于该像素的上下文（周围像素的值）。我们的数据可能会有一种表示，这种表示会考虑到我们在特征之间的相关交互作用。在此表示的基础上建立一个线性模型可能会是合适的，但我们不知道如何手动计算这么一种表示。对于深度神经网络，我们使用观测数据来联合学习隐藏层表示和应用于该表示的线性预测器。

在网络中加入隐藏层

我们可以通过在网络中加入一个或多个隐藏层来克服线性模型的限制，使其能处理更普遍的函数关系类型。要做到这一点，最简单的方法是将许多全连接层堆叠在一起。每一层都输出到上面的层，直到生成最后的输出。我们可以把前 $L - 1$ 层看作表示，把最后一层看作线性预测器。这种架构通常称为多层感知机（multilayer perceptron），通常缩写为MLP。下面，我们以图的方式描述了多层感知机（图4.1.1）。

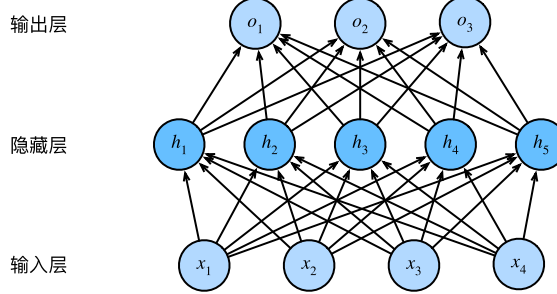


图4.1.1: 一个单隐藏层的多层感知机，具有5个隐藏单元

这个多层感知机有4个输入，3个输出，其隐藏层包含5个隐藏单元。输入层不涉及任何计算，因此使用此网络产生输出只需要实现隐藏层和输出层的计算。因此，这个多层感知机中的层数为2。注意，这两个层都是全连接的。每个输入都会影响隐藏层中的每个神经元，而隐藏层中的每个神经元又会影响输出层中的每个神经元。然而，正如 3.4.3节 所说，具有全连接层的多层感知机的参数开销可能会高得令人望而却步。即使在不改变输入或输出大小的情况下，可能在参数节约和模型有效性之间进行权衡 (Zhang et al., 2021)。

从线性到非线性

同之前的章节一样，我们通过矩阵 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ 来表示 n 个样本的小批量，其中每个样本具有 d 个输入特征。对于具有 h 个隐藏单元的单隐藏层多层感知机，用 $\mathbf{H} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 表示隐藏层的输出，称为隐藏表示 (hidden representations)。在数学或代码中， \mathbf{H} 也被称为隐藏层变量 (hidden-layer variable) 或隐藏变量 (hidden variable)。因为隐藏层和输出层都是全连接的，所以我们有隐藏层权重 $\mathbf{W}^{(1)} \in \mathbb{R}^{d \times h}$ 和隐藏层偏置 $\mathbf{b}^{(1)} \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 以及输出层权重 $\mathbf{W}^{(2)} \in \mathbb{R}^{h \times q}$ 和输出层偏置 $\mathbf{b}^{(2)} \in \mathbb{R}^{1 \times q}$ 。形式上，我们按如下方式计算单隐藏层多层感知机的输出 $\mathbf{O} \in \mathbb{R}^{n \times q}$ ：

$$\begin{aligned}\mathbf{H} &= \mathbf{XW}^{(1)} + \mathbf{b}^{(1)}, \\ \mathbf{O} &= \mathbf{HW}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)}.\end{aligned}\tag{4.1.1}$$

注意在添加隐藏层之后，模型现在需要跟踪和更新额外的参数。可我们能从中得到什么好处呢？在上面定义的模型里，我们没有好处！原因很简单：上面的隐藏单元由输入的仿射函数给出，而输出 (softmax操作前) 只是隐藏单元的仿射函数。仿射函数的仿射函数本身就是仿射函数，但是我们之前的线性模型已经能够表示任何仿射函数。

我们可以证明这一等价性，即对于任意权重值，我们只需合并隐藏层，便可产生具有参数 $\mathbf{W} = \mathbf{W}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)}$ 和 $\mathbf{b} = \mathbf{b}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)}$ 的等价单层模型：

$$\mathbf{O} = (\mathbf{XW}^{(1)} + \mathbf{b}^{(1)})\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)} = \mathbf{XW}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)} = \mathbf{XW} + \mathbf{b}.\tag{4.1.2}$$

为了发挥多层架构的潜力，我们还需要一个额外的关键要素：在仿射变换之后对每个隐藏单元应用非线性的激活函数 (activation function) σ 。激活函数的输出（例如， $\sigma(\cdot)$ ）被称为活性值 (activations)。一般来说，有了激活函数，就不可能再将我们的多层感知机退化成线性模型：

$$\begin{aligned}\mathbf{H} &= \sigma(\mathbf{XW}^{(1)} + \mathbf{b}^{(1)}), \\ \mathbf{O} &= \mathbf{HW}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)}.\end{aligned}\tag{4.1.3}$$

由于 \mathbf{X} 中的每一行对应于小批量中的一个样本，出于记号习惯的考量，我们定义非线性函数 σ 也以按行的方式作用于其输入，即一次计算一个样本。我们在 3.4.5 节中以相同的方式使用了softmax符号来表示按行操作。但是本节应用于隐藏层的激活函数通常不仅按行操作，也按元素操作。这意味着在计算每一层的线性部分之后，我们可以计算每个活性值，而不需要查看其他隐藏单元所取的值。对于大多数激活函数都是这样。

为了构建更通用的多层感知机，我们可以继续堆叠这样的隐藏层，例如 $\mathbf{H}^{(1)} = \sigma_1(\mathbf{X}\mathbf{W}^{(1)} + \mathbf{b}^{(1)})$ 和 $\mathbf{H}^{(2)} = \sigma_2(\mathbf{H}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)})$ ，一层叠一层，从而产生更有表达能力的模型。

通用近似定理

多层感知机可以通过隐藏神经元，捕捉到输入之间复杂的相互作用，这些神经元依赖于每个输入的值。我们可以很容易地设计隐藏节点来执行任意计算。例如，在一对输入上进行基本逻辑操作，多层感知机是通用近似器。即使网络只有一个隐藏层，给定足够的神经元和正确的权重，我们可以对任意函数建模，尽管实际中学习该函数是很困难的。神经网络有点像C语言。C语言和任何其他现代编程语言一样，能够表达任何可计算的程序。但实际上，想出一个符合规范的程序才是最困难的部分。

而且，虽然一个单隐层网络能学习任何函数，但并不意味着我们应该尝试使用单隐藏层网络来解决所有问题。事实上，通过使用更深（而不是更广）的网络，我们可以更容易地逼近许多函数。我们将在后面的章节中进行更细致的讨论。

4.1.2 激活函数

激活函数（activation function）通过计算加权和并加上偏置来确定神经元是否应该被激活，它们将输入信号转换为输出的可微运算。大多数激活函数都是非线性的。由于激活函数是深度学习的基础，下面简要介绍一些常见的激活函数。

```
%matplotlib inline
import torch
from d2l import torch as d2l
```

ReLU函数

最受欢迎的激活函数是修正线性单元（Rectified linear unit, ReLU），因为它实现简单，同时在各种预测任务中表现良好。ReLU提供了一种非常简单的非线性变换。给定元素 x , ReLU函数被定义为该元素与0的最大值：

$$\text{ReLU}(x) = \max(x, 0). \quad (4.1.4)$$

通俗地说，ReLU函数通过将相应的活性值设为0，仅保留正元素并丢弃所有负元素。为了直观感受一下，我们可以画出函数的曲线图。正如从图中所看到，激活函数是分段线性的。

```
x = torch.arange(-8.0, 8.0, 0.1, requires_grad=True)
y = torch.relu(x)
d2l.plot(x.detach(), y.detach(), 'x', 'relu(x)', figsize=(5, 2.5))
```



当输入为负时，ReLU函数的导数为0，而当输入为正时，ReLU函数的导数为1。注意，当输入值精确等于0时，ReLU函数不可导。在此时，我们默认使用左侧的导数，即当输入为0时导数为0。我们可以忽略这种情况，因为输入可能永远都不会是0。这里引用一句古老的谚语，“如果微妙的边界条件很重要，我们很可能是在研究数学而非工程”，这个观点正好适用于这里。下面我们绘制ReLU函数的导数。

```
y.backward(torch.ones_like(x), retain_graph=True)
d2l.plot(x.detach(), x.grad, 'x', 'grad of relu', figsize=(5, 2.5))
```



使用ReLU的原因是，它求导表现得特别好：要么让参数消失，要么让参数通过。这使得优化表现得更好，并且ReLU减轻了困扰以往神经网络的梯度消失问题（稍后将详细介绍）。

注意，ReLU函数有许多变体，包括参数化ReLU（Parameterized ReLU, *pReLU*）函数 (He et al., 2015)。该变体为ReLU添加了一个线性项，因此即使参数是负的，某些信息仍然可以通过：

$$pReLU(x) = \max(0, x) + \alpha \min(0, x). \quad (4.1.5)$$

sigmoid函数

对于一个定义域在 \mathbb{R} 中的输入，sigmoid函数将输入变换为区间(0, 1)上的输出。因此，sigmoid通常称为挤压函数（squashing function）：它将范围 $(-\infty, \infty)$ 中的任意输入压缩到区间 $(0, 1)$ 中的某个值：

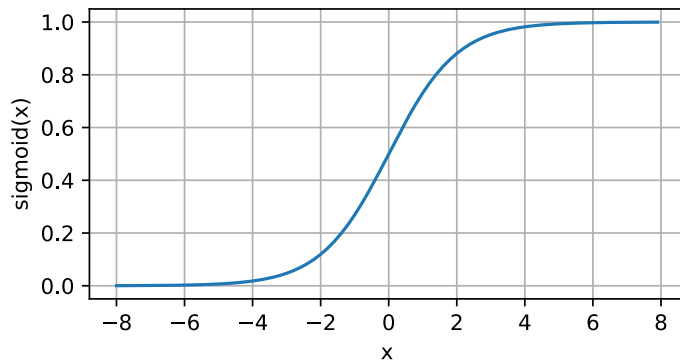
$$\text{sigmoid}(x) = \frac{1}{1 + \exp(-x)}. \quad (4.1.6)$$

在最早的神经网络中，科学家们感兴趣的是对“激发”或“不激发”的生物神经元进行建模。因此，这一领域的先驱可以一直追溯到人工神经元的发明者麦卡洛克和皮茨，他们专注于阈值单元。阈值单元在其输入低于某个阈值时取值0，当输入超过阈值时取值1。

当人们逐渐关注到基于梯度的学习时，sigmoid函数是一个自然的选择，因为它是一个平滑的、可微的阈值单元近似。当我们想要将输出视作二元分类问题的概率时，sigmoid仍然被广泛用作输出单元上的激活函数（sigmoid可以视为softmax的特例）。然而，sigmoid在隐藏层中已经较少使用，它在大部分时候被更简单、更容易训练的ReLU所取代。在后面关于循环神经网络的章节中，我们将描述利用sigmoid单元来控制时序信息流的架构。

下面，我们绘制sigmoid函数。注意，当输入接近0时，sigmoid函数接近线性变换。

```
y = torch.sigmoid(x)
d2l.plot(x.detach(), y.detach(), 'x', 'sigmoid(x)', figsize=(5, 2.5))
```



sigmoid函数的导数为下面的公式：

$$\frac{d}{dx} \text{sigmoid}(x) = \frac{\exp(-x)}{(1 + \exp(-x))^2} = \text{sigmoid}(x)(1 - \text{sigmoid}(x)). \quad (4.1.7)$$

sigmoid函数的导数图像如下所示。注意，当输入为0时，sigmoid函数的导数达到最大值0.25；而输入在任一方向上越远离0点时，导数越接近0。

```
# 清除以前的梯度
x.grad.data.zero_()
y.backward(torch.ones_like(x), retain_graph=True)
d2l.plot(x.detach(), x.grad, 'x', 'grad of sigmoid', figsize=(5, 2.5))
```



tanh函数

与sigmoid函数类似，tanh(双曲正切)函数也能将其输入压缩转换到区间(-1, 1)上。tanh函数的公式如下：

$$\tanh(x) = \frac{1 - \exp(-2x)}{1 + \exp(-2x)}. \quad (4.1.8)$$

下面我们绘制tanh函数。注意，当输入在0附近时，tanh函数接近线性变换。函数的形状类似于sigmoid函数，不同的是tanh函数关于坐标系原点中心对称。

```
y = torch.tanh(x)
d2l.plot(x.detach(), y.detach(), 'x', 'tanh(x)', figsize=(5, 2.5))
```



tanh函数的导数是：

$$\frac{d}{dx} \tanh(x) = 1 - \tanh^2(x). \quad (4.1.9)$$

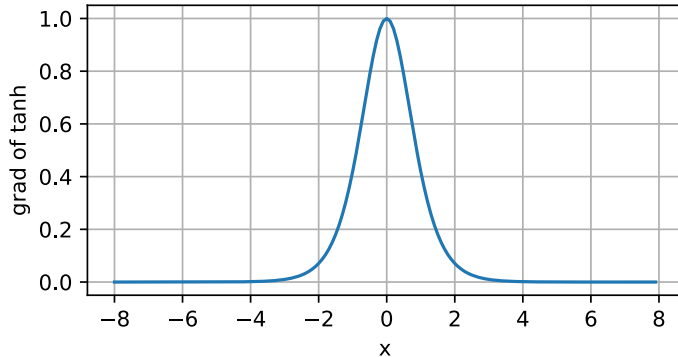
tanh函数的导数图像如下所示。当输入接近0时，tanh函数的导数接近最大值1。与我们在sigmoid函数图像中看到的类似，输入在任一方向上越远离0点，导数越接近0。

```
# 清除以前的梯度
x.grad.data.zero_()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
y.backward(torch.ones_like(x), retain_graph=True)
d2l.plot(x.detach(), x.grad, 'x', 'grad of tanh', figsize=(5, 2.5))
```



总结一下，我们现在了解了如何结合非线性函数来构建具有更强表达能力的多层神经网络架构。顺便说一句，这些知识已经让你掌握了一个类似于1990年左右深度学习从业者的工具。在某些方面，你比在20世纪90年代工作的任何人都有优势，因为你可以利用功能强大的开源深度学习框架，只需几行代码就可以快速构建模型，而以前训练这些网络需要研究人员编写数千行的C或Fortran代码。

小结

- 多层感知机在输出层和输入层之间增加一个或多个全连接隐藏层，并通过激活函数转换隐藏层的输出。
- 常用的激活函数包括ReLU函数、sigmoid函数和tanh函数。

练习

1. 计算pReLU激活函数的导数。
2. 证明一个仅使用ReLU（或pReLU）的多层感知机构造了一个连续的分段线性函数。
3. 证明 $\tanh(x) + 1 = 2 \operatorname{sigmoid}(2x)$ 。
4. 假设我们有一个非线性单元，将它一次应用于一个小批量的数据。这会导致什么样的问题？

Discussions⁵⁹

⁵⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1796>

4.2 多层感知机的从零开始实现

我们已经在 4.1 节中描述了多层感知机（MLP），现在让我们尝试自己实现一个多层感知机。为了与之前 softmax 回归（3.6 节）获得的结果进行比较，我们将继续使用 Fashion-MNIST 图像分类数据集（3.5 节）。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

batch_size = 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
```

4.2.1 初始化模型参数

回想一下，Fashion-MNIST 中的每个图像由 $28 \times 28 = 784$ 个灰度像素值组成。所有图像共分为 10 个类别。忽略像素之间的空间结构，我们可以将每个图像视为具有 784 个输入特征和 10 个类的简单分类数据集。首先，我们将实现一个具有单隐藏层的多层感知机，它包含 256 个隐藏单元。注意，我们可以将这两个变量都视为超参数。通常，我们选择 2 的若干次幂作为层的宽度。因为内存在硬件中的分配和寻址方式，这么做往往可以在计算上更高效。

我们用几个张量来表示我们的参数。注意，对于每一层我们都要记录一个权重矩阵和一个偏置向量。跟以前一样，我们要为损失关于这些参数的梯度分配内存。

```
num_inputs, num_outputs, num_hiddens = 784, 10, 256

W1 = nn.Parameter(torch.randn(
    num_inputs, num_hiddens, requires_grad=True) * 0.01)
b1 = nn.Parameter(torch.zeros(num_hiddens, requires_grad=True))
W2 = nn.Parameter(torch.randn(
    num_hiddens, num_outputs, requires_grad=True) * 0.01)
b2 = nn.Parameter(torch.zeros(num_outputs, requires_grad=True))

params = [W1, b1, W2, b2]
```

4.2.2 激活函数

为了确保我们对模型的细节了如指掌，我们将实现ReLU激活函数，而不是直接调用内置的`relu`函数。

```
def relu(X):
    a = torch.zeros_like(X)
    return torch.max(X, a)
```

4.2.3 模型

因为我们忽略了空间结构，所以我们使用`reshape`将每个二维图像转换为一个长度为`num_inputs`的向量。只需几行代码就可以实现我们的模型。

```
def net(X):
    X = X.reshape((-1, num_inputs))
    H = relu(X @ W1 + b1) # 这里“@”代表矩阵乘法
    return (H @ W2 + b2)
```

4.2.4 损失函数

由于我们已经从零实现过`softmax`函数（3.6节），因此在这里我们直接使用高级API中的内置函数来计算`softmax`和交叉熵损失。回想一下我们之前在3.7.2节中对这些复杂问题的讨论。我们鼓励感兴趣的读者查看损失函数的源代码，以加深对实现细节的了解。

```
loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')
```

4.2.5 训练

幸运的是，多层感知机的训练过程与`softmax`回归的训练过程完全相同。可以直接调用d2l包的`train_ch3`函数（参见3.6节），将迭代周期数设置为10，并将学习率设置为0.1。

```
num_epochs, lr = 10, 0.1
updater = torch.optim.SGD(params, lr=lr)
d2l.train_ch3(net, train_iter, test_iter, loss, num_epochs, updater)
```



为了对学习到的模型进行评估，我们将在一些测试数据上应用这个模型。

```
d2l.predict_ch3(net, test_iter)
```



小结

- 手动实现一个简单的多层感知机是很容易的。然而如果有大量的层，从零开始实现多层感知机会变得很麻烦（例如，要命名和记录模型的参数）。

练习

- 在所有其他参数保持不变的情况下，更改超参数num_hiddens的值，并查看此超参数的变化对结果有何影响。确定此超参数的最佳值。
- 尝试添加更多的隐藏层，并查看它对结果有何影响。
- 改变学习速率会如何影响结果？保持模型架构和其他超参数（包括轮数）不变，学习率设置为多少会带来最好的结果？
- 通过对所有超参数（学习率、轮数、隐藏层数、每层的隐藏单元数）进行联合优化，可以得到的最佳结果是什么？
- 描述为什么涉及多个超参数更具挑战性。
- 如果想要构建多个超参数的搜索方法，请想出一个聪明的策略。

4.3 多层感知机的简洁实现

本节将介绍通过高级API更简洁地实现多层感知机。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

4.3.1 模型

与softmax回归的简洁实现（3.7节）相比，唯一的区别是我们添加了2个全连接层（之前我们只添加了1个全连接层）。第一层是隐藏层，它包含256个隐藏单元，并使用了ReLU激活函数。第二层是输出层。

```
net = nn.Sequential(nn.Flatten(),
                    nn.Linear(784, 256),
                    nn.ReLU(),
                    nn.Linear(256, 10))

def init_weights(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)

net.apply(init_weights);
```

训练过程的实现与我们实现softmax回归时完全相同，这种模块化设计使我们能够将与模型架构有关的内容独立出来。

```
batch_size, lr, num_epochs = 256, 0.1, 10
loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr)
```

```
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
d2l.train_ch3(net, train_iter, test_iter, loss, num_epochs, trainer)
```

⁶⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1804>



小结

- 我们可以使用高级API更简洁地实现多层感知机。
- 对于相同的分类问题，多层感知机的实现与softmax回归的实现相同，只是多层感知机的实现里增加了带有激活函数的隐藏层。

练习

- 尝试添加不同数量的隐藏层（也可以修改学习率），怎么样设置效果最好？
- 尝试不同的激活函数，哪个效果最好？
- 尝试不同的方案来初始化权重，什么方法效果最好？

Discussions⁶¹

4.4 模型选择、欠拟合和过拟合

作为机器学习科学家，我们的目标是发现模式（pattern）。但是，我们如何才能确定模型是真正发现了一种泛化的模式，而不是简单地记住了数据呢？例如，我们想要在患者的基因数据与痴呆状态之间寻找模式，其中标签是从集合{痴呆, 轻度认知障碍, 健康}中提取的。因为基因可以唯一确定每个个体（不考虑双胞胎），所以在这个任务中是有可能记住整个数据集的。

我们不想让模型只会做这样的事情：“那是鲍勃！我记得他！他有痴呆症！”原因很简单：当我们将来部署该模型时，模型需要判断从未见过的患者。只有当模型真正发现了一种泛化模式时，才会作出有效的预测。

更正式地说，我们的目标是发现某些模式，这些模式捕捉到了我们训练集潜在总体的规律。如果成功做到了这点，即使是对以前从未遇到过的个体，模型也可以成功地评估风险。如何发现可以泛化的模式是机器学习的根本问题。

困难在于，当我们训练模型时，我们只能访问数据中的小部分样本。最大的公开图像数据集包含大约一百万张图像。而在大部分时候，我们只能从数千或数万个数据样本中学习。在大型医院系统中，我们可能会访问

⁶¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1802>

数十万份医疗记录。当我们使用有限的样本时，可能会遇到这样的问题：当收集到更多的数据时，会发现之前找到的明显关系并不成立。

将模型在训练数据上拟合的比在潜在分布中更接近的现象称为过拟合 (overfitting)，用于对抗过拟合的技术称为正则化 (regularization)。在前面的章节中，有些读者可能在用Fashion-MNIST数据集做实验时已经观察到了这种过拟合现象。在实验中调整模型架构或超参数时会发现：如果有足够的神经元、层数和训练迭代周期，模型最终可以在训练集上达到完美的精度，此时测试集的准确性却下降了。

4.4.1 训练误差和泛化误差

为了进一步讨论这一现象，我们需要了解训练误差和泛化误差。训练误差 (training error) 是指，模型在训练数据集上计算得到的误差。泛化误差 (generalization error) 是指，模型应用在同样从原始样本的分布中抽取的无限多数据样本时，模型误差的期望。

问题是，我们永远不能准确地计算出泛化误差。这是因为无限多的数据样本是一个虚构的对象。在实际中，我们只能通过将模型应用于一个独立的测试集来估计泛化误差，该测试集由随机选取的、未曾在训练集中出现的数据样本构成。

下面的三个思维实验将有助于更好地说明这种情况。假设一个大学生正在努力准备期末考试。一个勤奋的学生会努力做好练习，并利用往年的考试题目来测试自己的能力。尽管如此，在过去的考试题目上取得好成绩并不能保证他会在真正考试时发挥出色。例如，学生可能试图通过死记硬背考题的答案来做准备。他甚至可以完全记住过去考试的答案。另一名学生可能会通过试图理解给出某些答案的原因来做准备。在大多数情况下，后者会考得更好。

类似地，考虑一个简单地使用查表法来回答问题的模型。如果允许的输入集合是离散的并且相当小，那么也许在查看许多训练样本后，该方法将执行得很好。但当这个模型面对从未见过的例子时，它表现的可能比随机猜测好不到哪去。这是因为输入空间太大了，远远不可能记住每一个可能的输入所对应的答案。例如，考虑 28×28 的灰度图像。如果每个像素可以取256个灰度值中的一个，则有 256^{784} 个可能的图像。这意味着指甲大小的低分辨率灰度图像的数量比宇宙中的原子要多得多。即使我们可能遇到这样的数据，我们也不可能存储整个查找表。

最后，考虑对掷硬币的结果（类别0：正面，类别1：反面）进行分类的问题。假设硬币是公平的，无论我们想出什么算法，泛化误差始终是 $\frac{1}{2}$ 。然而，对于大多数算法，我们应该期望训练误差会更低（取决于运气）。考虑数据集{0, 1, 1, 1, 0, 1}。我们的算法不需要额外的特征，将倾向于总是预测多数类，从我们有限的样本来看，它似乎是1占主流。在这种情况下，总是预测类1的模型将产生 $\frac{1}{3}$ 的误差，这比我们的泛化误差要好得多。当我们逐渐增加数据量，正面比例明显偏离 $\frac{1}{2}$ 的可能性将会降低，我们的训练误差将与泛化误差相匹配。

统计学习理论

由于泛化是机器学习中的基本问题，许多数学家和理论家毕生致力于研究描述这一现象的形式理论。在同名定理（eponymous theorem）⁶²中，格里文科和坎特利推导出了训练误差收敛到泛化误差的速率。在一系列开创性的论文中，Vapnik和Chervonenkis⁶³将这一理论扩展到更一般种类的函数。这项工作为统计学习理论奠定了基础。

在我们目前已探讨、并将在之后继续探讨的监督学习情景中，我们假设训练数据和测试数据都是从相同的分布中独立提取的。这通常被称为独立同分布假设（i.i.d. assumption），这意味着对数据进行采样的过程没有进行“记忆”。换句话说，抽取的第2个样本和第3个样本的相关性，并不比抽取的第2个样本和第200万个样本的相关性更强。

要成为一名优秀的机器学习科学家需要具备批判性思考能力。假设是存在漏洞的，即很容易找出假设失效的情况。如果我们根据从加州大学旧金山分校医学中心的患者数据训练死亡风险预测模型，并将其应用于马萨诸塞州综合医院的患者数据，结果会怎么样？这两个数据的分布可能不完全一样。此外，抽样过程可能与时间有关。比如当我们对微博的主题进行分类时，新闻周期会使得正在讨论的话题产生时间依赖性，从而违反独立性假设。

有时候我们即使轻微违背独立同分布假设，模型仍将继续运行得非常好。比如，我们有许多有用的工具已经应用于现实，如人脸识别、语音识别和语言翻译。毕竟，几乎所有现实的应用都至少涉及到一些违背独立同分布假设的情况。

有些违背独立同分布假设的行为肯定会带来麻烦。比如，我们试图只用来自大学生的人脸数据来训练一个人脸识别系统，然后想要用它来监测疗养院中的老人。这不太可能有效，因为大学生看起来往往与老年人有很大的不同。

在接下来的章节中，我们将讨论因违背独立同分布假设而引起的问题。目前，即使认为独立同分布假设是理所当然的，理解泛化性也是一个困难的问题。此外，能够解释深层神经网络泛化性能的理论基础，也仍在继续困扰着学习理论领域最伟大的学者们。

当我们训练模型时，我们试图找到一个能够尽可能拟合训练数据的函数。但是如果它执行地“太好了”，而不能对看不见的数据做到很好泛化，就会导致过拟合。这种情况正是我们想要避免或控制的。深度学习中有许多启发式的技术旨在防止过拟合。

模型复杂性

当我们有简单的模型和大量的数据时，我们期望泛化误差与训练误差相近。当我们有更复杂的模型和更少的样本时，我们预计训练误差会下降，但泛化误差会增大。模型复杂性由什么构成是一个复杂的问题。一个模型是否能很好地泛化取决于很多因素。例如，具有更多参数的模型可能被认为更复杂，参数有更大取值范围的模型可能更为复杂。通常对于神经网络，我们认为需要更多训练迭代的模型比较复杂，而需要早停（early stopping）的模型（即较少训练迭代周期）就不那么复杂。

我们很难比较本质上不同大类的模型之间（例如，决策树与神经网络）的复杂性。就目前而言，一条简单经验法则相当有用：统计学家认为，能够轻松解释任意事实的模型是复杂的，而表达能力有限但仍能很好地解

⁶² https://en.wikipedia.org/wiki/Glivenko%E2%80%93Cantelli_theorem

⁶³ https://en.wikipedia.org/wiki/Vapnik%E2%80%93Chervonenkis_theory

释数据的模型可能更有现实用途。在哲学上，这与波普尔的科学理论的可证伪性标准密切相关：如果一个理论能拟合数据，且有具体的测试可以用来证明它是错误的，那么它就是好的。这一点很重要，因为所有的统计估计都是事后归纳。也就是说，我们在观察事实之后进行估计，因此容易受到相关谬误的影响。目前，我们将把哲学放在一边，坚持更切实的问题。

本节为了给出一些直观的印象，我们将重点介绍几个倾向于影响模型泛化的因素。

1. 可调整参数的数量。当可调整参数的数量（有时称为自由度）很大时，模型往往更容易过拟合。
2. 参数采用的值。当权重的取值范围较大时，模型可能更容易过拟合。
3. 训练样本的数量。即使模型很简单，也很容易过拟合只包含一两个样本的数据集。而过拟合一个有数百万个样本的数据集则需要一个极其灵活的模型。

4.4.2 模型选择

在机器学习中，我们通常在评估几个候选模型后选择最终的模型。这个过程叫做模型选择。有时，需要进行比较的模型在本质上是完全不同的（比如，决策树与线性模型）。又有时，我们需要比较不同的超参数设置下的同一类模型。

例如，训练多层感知机模型时，我们可能希望比较具有不同数量的隐藏层、不同数量的隐藏单元以及不同的激活函数组合的模型。为了确定候选模型中的最佳模型，我们通常会使用验证集。

验证集

原则上，在我们确定所有的超参数之前，我们不希望用到测试集。如果我们在模型选择过程中使用测试数据，可能会有过拟合测试数据的风险，那就麻烦大了。如果我们过拟合了训练数据，还可以在测试数据上的评估来判断过拟合。但是如果过拟合了测试数据，我们又该怎么知道呢？

因此，我们决不能依靠测试数据进行模型选择。然而，我们也不能仅仅依靠训练数据来选择模型，因为我们无法估计训练数据的泛化误差。

在实际应用中，情况变得更加复杂。虽然理想情况下我们只会使用测试数据一次，以评估最好的模型或比较一些模型效果，但现实是测试数据很少在使用一次后被丢弃。我们很少能有充足的数据来对每一轮实验采用全新测试集。

解决此问题的常见做法是将我们的数据分成三份，除了训练和测试数据集之外，还增加一个验证数据集（validation dataset），也叫验证集（validation set）。但现实是验证数据和测试数据之间的边界模糊得令人担忧。除非另有明确说明，否则在这本书的实验中，我们实际上是在使用应该被正确地称为训练数据和验证数据的数据集，并没有真正的测试数据集。因此，书中每次实验报告的准确度都是验证集准确度，而不是测试集准确度。

*K*折交叉验证

当训练数据稀缺时，我们甚至可能无法提供足够的数据来构成一个合适的验证集。这个问题的一个流行的解决方案是采用*K*折交叉验证。这里，原始训练数据被分成*K*个不重叠的子集。然后执行*K*次模型训练和验证，每次在*K* – 1个子集上进行训练，并在剩余的一个子集（在该轮中没有用于训练的子集）上进行验证。最后，通过对*K*次实验的结果取平均来估计训练和验证误差。

4.4.3 欠拟合还是过拟合？

当我们比较训练和验证误差时，我们要注意两种常见的情况。首先，我们要注意这样的情况：训练误差和验证误差都很严重，但它们之间仅有一点差距。如果模型不能降低训练误差，这可能意味着模型过于简单（即表达能力不足），无法捕获试图学习的模式。此外，由于我们的训练和验证误差之间的泛化误差很小，我们有理由相信可以用一个更复杂的模型降低训练误差。这种现象被称为欠拟合（underfitting）。

另一方面，当我们的训练误差明显低于验证误差时要小心，这表明严重的过拟合（overfitting）。注意，过拟合并不总是一件坏事。特别是在深度学习领域，众所周知，最好的预测模型在训练数据上的表现往往比在保留（验证）数据上好得多。最终，我们通常更关心验证误差，而不是训练误差和验证误差之间的差距。

是否过拟合或欠拟合可能取决于模型复杂性和可用训练数据集的大小，这两个点将在下面进行讨论。

模型复杂性

为了说明一些关于过拟合和模型复杂性的经典直觉，我们给出一个多项式的例子。给定由单个特征 x 和对应实数标签 y 组成的训练数据，我们试图找到下面的*d*阶多项式来估计标签 y 。

$$\hat{y} = \sum_{i=0}^d x^i w_i \quad (4.4.1)$$

这是一个线性回归问题，我们的特征是 x 的幂给出的，模型的权重是 w_i 给出的，偏置是 w_0 给出的（因为对于所有的 x 都有 $x^0 = 1$ ）。由于这只是一个线性回归问题，我们可以使用平方误差作为我们的损失函数。

高阶多项式函数比低阶多项式函数复杂得多。高阶多项式的参数较多，模型函数的选择范围较广。因此在固定训练数据集的情况下，高阶多项式函数相对于低阶多项式的训练误差应该始终更低（最坏也是相等）。事实上，当数据样本包含了 x 的不同值时，函数阶数等于数据样本数量的多项式函数可以完美拟合训练集。在图4.4.1中，我们直观地描述了多项式的阶数和欠拟合与过拟合之间的关系。



图4.4.1: 模型复杂度对欠拟合和过拟合的影响

数据集大小

另一个重要因素是数据集的大小。训练数据集中的样本越少，我们就越有可能（且更严重地）过拟合。随着训练数据量的增加，泛化误差通常会减小。此外，一般来说，更多的数据不会有坏处。对于固定的任务和数据分布，模型复杂性和数据集大小之间通常存在关系。给出更多的数据，我们可能会尝试拟合一个更复杂的模型。能够拟合更复杂的模型可能是有益的。如果没有足够的数据，简单的模型可能更有用。对于许多任务，深度学习只有在有数千个训练样本时才优于线性模型。从一定程度上来说，深度学习目前的生机要归功于廉价存储、互联设备以及数字化经济带来的海量数据集。

4.4.4 多项式回归

我们现在可以通过多项式拟合来探索这些概念。

```
import math
import numpy as np
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

生成数据集

给定 x ，我们将使用以下三阶多项式来生成训练和测试数据的标签：

$$y = 5 + 1.2x - 3.4 \frac{x^2}{2!} + 5.6 \frac{x^3}{3!} + \epsilon \text{ where } \epsilon \sim \mathcal{N}(0, 0.1^2). \quad (4.4.2)$$

噪声项 ϵ 服从均值为0且标准差为0.1的正态分布。在优化的过程中，我们通常希望避免非常大的梯度值或损失值。这就是我们将特征从 x^i 调整为 $\frac{x^i}{i!}$ 的原因，这样可以避免很大的 i 带来的特别大的指数值。我们将为训练集和测试集各生成100个样本。

```

max_degree = 20 # 多项式的最大阶数
n_train, n_test = 100, 100 # 训练和测试数据集大小
true_w = np.zeros(max_degree) # 分配大量的空间
true_w[0:4] = np.array([5, 1.2, -3.4, 5.6])

features = np.random.normal(size=(n_train + n_test, 1))
np.random.shuffle(features)
poly_features = np.power(features, np.arange(max_degree).reshape(1, -1))
for i in range(max_degree):
    poly_features[:, i] /= math.gamma(i + 1) # gamma(n)=(n-1)!

# labels的维度:(n_train+n_test,)
labels = np.dot(poly_features, true_w)
labels += np.random.normal(scale=0.1, size=labels.shape)

```

同样，存储在poly_features中的单项式由gamma函数重新缩放，其中 $\Gamma(n) = (n - 1)!$ 。从生成的数据集中查看一下前2个样本，第一个值是与偏置相对应的常量特征。

```

# NumPy ndarray转换为tensor
true_w, features, poly_features, labels = [torch.tensor(x, dtype=
    torch.float32) for x in [true_w, features, poly_features, labels]]

```

```
features[:2], poly_features[:2, :], labels[:2]
```

```

(tensor([[ 1.6580,
          -1.6392]]),
 tensor([[ 1.0000e+00,  1.6580e+00,  1.3745e+00,  7.5967e-01,  3.1489e-01,
          1.0442e-01,  2.8855e-02,  6.8346e-03,  1.4165e-03,  2.6096e-04,
         4.3267e-05,  6.5217e-06,  9.0110e-07,  1.1493e-07,  1.3611e-08,
         1.5045e-09,  1.5590e-10,  1.5206e-11,  1.4006e-12,  1.2223e-13],
 [[ 1.0000e+00, -1.6392e+00,  1.3435e+00, -7.3408e-01,  3.0082e-01,
        -9.8622e-02,  2.6944e-02, -6.3094e-03,  1.2928e-03, -2.3546e-04,
        3.8597e-05, -5.7516e-06,  7.8567e-07, -9.9066e-08,  1.1599e-08,
       -1.2676e-09,  1.2986e-10, -1.2522e-11,  1.1403e-12, -9.8378e-14]]),
 tensor([ 6.6262, -5.4505]))

```

对模型进行训练和测试

首先让我们实现一个函数来评估模型在给定数据集上的损失。

```
def evaluate_loss(net, data_iter, loss):    #@save
    """评估给定数据集上模型的损失"""
    metric = d2l.Accumulator(2)  # 损失的总和, 样本数量
    for X, y in data_iter:
        out = net(X)
        y = y.reshape(out.shape)
        l = loss(out, y)
        metric.add(l.sum(), l.numel())
    return metric[0] / metric[1]
```

现在定义训练函数。

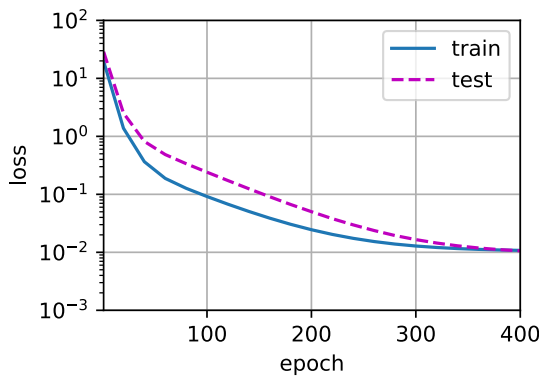
```
def train(train_features, test_features, train_labels, test_labels,
          num_epochs=400):
    loss = nn.MSELoss(reduction='none')
    input_shape = train_features.shape[-1]
    # 不设置偏置, 因为我们已经在多项式中实现了它
    net = nn.Sequential(nn.Linear(input_shape, 1, bias=False))
    batch_size = min(10, train_labels.shape[0])
    train_iter = d2l.load_array((train_features, train_labels.reshape(-1,1)),
                                 batch_size)
    test_iter = d2l.load_array((test_features, test_labels.reshape(-1,1)),
                               batch_size, is_train=False)
    trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.01)
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss', yscale='log',
                             xlim=[1, num_epochs], ylim=[1e-3, 1e2],
                             legend=['train', 'test'])
    for epoch in range(num_epochs):
        d2l.train_epoch_ch3(net, train_iter, loss, trainer)
        if epoch == 0 or (epoch + 1) % 20 == 0:
            animator.add(epoch + 1, (evaluate_loss(net, train_iter, loss),
                                     evaluate_loss(net, test_iter, loss)))
    print('weight:', net[0].weight.data.numpy())
```

三阶多项式函数拟合(正常)

我们将首先使用三阶多项式函数，它与数据生成函数的阶数相同。结果表明，该模型能有效降低训练损失和测试损失。学习到的模型参数也接近真实值 $w = [5, 1.2, -3.4, 5.6]$ 。

```
# 从多项式特征中选择前4个维度，即1,x,x^2/2!,x^3/3!
train(poly_features[:n_train, :4], poly_features[n_train:, :4],
      labels[:n_train], labels[n_train:])
```

```
weight: [[ 5.010476  1.2354498 -3.4229028  5.503297 ]]
```



线性函数拟合(欠拟合)

让我们再看看线性函数拟合，减少该模型的训练损失相对困难。在最后一个迭代周期完成后，训练损失仍然很高。当用来拟合非线性模式（如这里的三阶多项式函数）时，线性模型容易欠拟合。

```
# 从多项式特征中选择前2个维度，即1和x
train(poly_features[:n_train, :2], poly_features[n_train:, :2],
      labels[:n_train], labels[n_train:])
```

```
weight: [[3.4049764  3.9939284]]
```

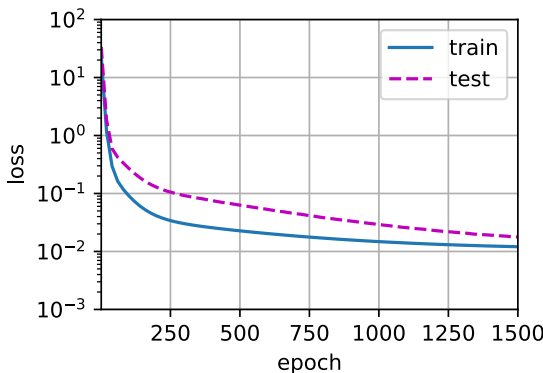


高阶多项式函数拟合(过拟合)

现在，让我们尝试使用一个阶数过高的多项式来训练模型。在这种情况下，没有足够的数据用于学到高阶系数应该具有接近于零的值。因此，这个过于复杂的模型会轻易受到训练数据中噪声的影响。虽然训练损失可以有效地降低，但测试损失仍然很高。结果表明，复杂模型对数据造成了过拟合。

```
# 从多项式特征中选取所有维度
train(poly_features[:n_train, :], poly_features[n_train:, :],
      labels[:n_train], labels[n_train:], num_epochs=1500)
```

```
weight: [[ 4.9849787   1.2896876  -3.2996354   5.145749   -0.34205326  1.2237961
  0.20393135   0.3027379  -0.20079008 -0.16337848   0.11026663  0.21135856
 -0.00940325   0.11873583 -0.15114897 -0.05347819   0.17096086  0.1863975
 -0.09107699 -0.02123026]]
```



在接下来的章节中，我们将继续讨论过拟合问题和处理这些问题的方法，例如权重衰减和dropout。

小结

- 欠拟合是指模型无法继续减少训练误差。过拟合是指训练误差远小于验证误差。
- 由于不能基于训练误差来估计泛化误差，因此简单地最小化训练误差并不一定意味着泛化误差的减小。机器学习模型需要注意防止过拟合，即防止泛化误差过大。
- 验证集可以用于模型选择，但不能过于随意地使用它。
- 我们应该选择一个复杂度适当的模型，避免使用数量不足的训练样本。

练习

1. 这个多项式回归问题可以准确地解出吗？提示：使用线性代数。
2. 考虑多项式的模型选择。
 1. 绘制训练损失与模型复杂度（多项式的阶数）的关系图。观察到了什么？需要多少阶的多项式才能将训练损失减少到0？
 2. 在这种情况下绘制测试的损失图。
 3. 生成同样的图，作为数据量的函数。
3. 如果不对多项式特征 x^i 进行标准化($1/i!$)，会发生什么事情？能用其他方法解决这个问题吗？
4. 泛化误差可能为零吗？

Discussions⁶⁴

4.5 权重衰减

前一节我们描述了过拟合的问题，本节我们将介绍一些正则化模型的技术。我们总是可以通过去收集更多的训练数据来缓解过拟合。但这可能成本很高，耗时颇多，或者完全超出我们的控制，因而在短期内不可能做到。假设我们已经拥有尽可能多的高质量数据，我们便可以将重点放在正则化技术上。

回想一下，在多项式回归的例子（4.4节）中，我们可以通过调整拟合多项式的阶数来限制模型的容量。实际上，限制特征的数量是缓解过拟合的一种常用技术。然而，简单地丢弃特征对这项工作来说可能过于生硬。我们继续思考多项式回归的例子，考虑高维输入可能发生的情况。多项式对多变量数据的自然扩展称为单项式（monomials），也可以说是变量幂的乘积。单项式的阶数是幂的和。例如， $x_1^2x_2$ 和 $x_3x_5^2$ 都是3次单项式。

注意，随着阶数 d 的增长，带有阶数 d 的项数迅速增加。给定 k 个变量，阶数为 d 的项的个数为 $\binom{k-1+d}{k-1}$ ，即 $C_{k-1+d}^{k-1} = \frac{(k-1+d)!}{(d)!(k-1)!}$ 。因此即使是阶数上的微小变化，比如从2到3，也会显著增加我们模型的复杂性。仅仅通过简单的限制特征数量（在多项式回归中体现为限制阶数），可能仍然使模型在过简单和过复杂中徘徊，我们需要一个更细粒度的工具来调整函数的复杂性，使其达到一个合适的平衡位置。## 范数与权重衰减

在 2.3.10 节中，我们已经描述了 L_2 范数和 L_1 范数，它们是更为一般的 L_p 范数的特殊情况。

⁶⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1806>

在训练参数化机器学习模型时，权重衰减（weight decay）是最广泛使用的正则化的技术之一，它通常也被称为 L_2 正则化。这项技术通过函数与零的距离来衡量函数的复杂度，因为在所有函数 f 中，函数 $f = 0$ （所有输入都得到值0）在某种意义上是最简单的。但是我们应该如何精确地测量一个函数和零之间的距离呢？没有一个正确的答案。事实上，函数分析和巴拿赫空间理论的研究，都在致力于回答这个问题。

一种简单的方法是通过线性函数 $f(\mathbf{x}) = \mathbf{w}^\top \mathbf{x}$ 中的权重向量的某个范数来度量其复杂性，例如 $\|\mathbf{w}\|^2$ 。要保证权重向量比较小，最常用方法是将其范数作为惩罚项加到最小化损失的问题中。将原来的训练目标最小化训练标签上的预测损失，调整为最小化预测损失和惩罚项之和。现在，如果我们的权重向量增长的太大，我们的学习算法可能会更集中于最小化权重范数 $\|\mathbf{w}\|^2$ 。这正是我们想要的。让我们回顾一下 3.1 节中的线性回归例子。我们的损失由下式给出：

$$L(\mathbf{w}, b) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \frac{1}{2} (\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)})^2. \quad (4.5.1)$$

回想一下， $\mathbf{x}^{(i)}$ 是样本*i*的特征， $y^{(i)}$ 是样本*i*的标签， (\mathbf{w}, b) 是权重和偏置参数。为了惩罚权重向量的大小，我们必须以某种方式在损失函数中添加 $\|\mathbf{w}\|^2$ ，但是模型应该如何平衡这个新的额外惩罚的损失？实际上，我们通过正则化常数 λ 来描述这种权衡，这是一个非负超参数，我们使用验证数据拟合：

$$L(\mathbf{w}, b) + \frac{\lambda}{2} \|\mathbf{w}\|^2, \quad (4.5.2)$$

对于 $\lambda = 0$ ，我们恢复了原来的损失函数。对于 $\lambda > 0$ ，我们限制 $\|\mathbf{w}\|$ 的大小。这里我们仍然除以2：当我们取一个二次函数的导数时，2和1/2会抵消，以确保更新表达式看起来既漂亮又简单。为什么在这里我们使用平方范数而不是标准范数（即欧几里得距离）？我们这样做是为了便于计算。通过平方 L_2 范数，我们去掉平方根，留下权重向量每个分量的平方和。这使得惩罚的导数很容易计算：导数的和等于和的导数。

此外，为什么我们首先使用 L_2 范数，而不是 L_1 范数。事实上，这个选择在整个统计领域中都是有效的和受欢迎的。 L_2 正则化线性模型构成经典的岭回归（ridge regression）算法， L_1 正则化线性回归是统计学中类似的基本模型，通常被称为套索回归（lasso regression）。使用 L_2 范数的一个原因是它对权重向量的大部分施加了巨大的惩罚。这使得我们的学习算法偏向于在大量特征上均匀分布权重的模型。在实践中，这可能使它们对单个变量中的观测误差更为稳定。相比之下， L_1 惩罚会导致模型将权重集中在一小部分特征上，而将其他权重清除为零。这称为特征选择（feature selection），这可能是其他场景下需要的。

使用与 (3.1.10) 中的相同符号， L_2 正则化回归的小批量随机梯度下降更新如下式：

$$\mathbf{w} \leftarrow (1 - \eta \lambda) \mathbf{w} - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \mathbf{x}^{(i)} (\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)}). \quad (4.5.3)$$

根据之前章节所讲的，我们根据估计值与观测值之间的差异来更新 \mathbf{w} 。然而，我们同时也在试图将 \mathbf{w} 的大小缩小到零。这就是为什么这种方法有时被称为权重衰减。我们仅考虑惩罚项，优化算法在训练的每一步衰减权重。与特征选择相比，权重衰减为我们提供了一种连续的机制来调整函数的复杂度。较小的 λ 值对应较少约束的 \mathbf{w} ，而较大的 λ 值对 \mathbf{w} 的约束更大。

是否对相应的偏置 b^2 进行惩罚在不同的实践中会有所不同，在神经网络的不同层中也会有所不同。通常，网络输出层的偏置项不会被正则化。

4.5.1 高维线性回归

我们通过一个简单的例子来演示权重衰减。

```
%matplotlib inline
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

首先，我们像以前一样生成一些数据，生成公式如下：

$$y = 0.05 + \sum_{i=1}^d 0.01x_i + \epsilon \text{ where } \epsilon \sim \mathcal{N}(0, 0.01^2). \quad (4.5.4)$$

我们选择标签是关于输入的线性函数。标签同时被均值为0，标准差为0.01高斯噪声破坏。为了使过拟合的效果更加明显，我们可以将问题的维数增加到 $d = 200$ ，并使用一个只包含20个样本的小训练集。

```
n_train, n_test, num_inputs, batch_size = 20, 100, 200, 5
true_w, true_b = torch.ones((num_inputs, 1)) * 0.01, 0.05
train_data = d2l.synthetic_data(true_w, true_b, n_train)
train_iter = d2l.load_array(train_data, batch_size)
test_data = d2l.synthetic_data(true_w, true_b, n_test)
test_iter = d2l.load_array(test_data, batch_size, is_train=False)
```

4.5.2 从零开始实现

下面我们将从头开始实现权重衰减，只需将 L_2 的平方惩罚添加到原始目标函数中。

初始化模型参数

首先，我们将定义一个函数来随机初始化模型参数。

```
def init_params():
    w = torch.normal(0, 1, size=(num_inputs, 1), requires_grad=True)
    b = torch.zeros(1, requires_grad=True)
    return [w, b]
```

定义 L_2 范数惩罚

实现这一惩罚最方便的方法是对所有项求平方后并将它们求和。

```
def l2_penalty(w):
    return torch.sum(w.pow(2)) / 2
```

定义训练代码实现

下面的代码将模型拟合训练数据集，并在测试数据集上进行评估。从3节以来，线性网络和平方损失没有变化，所以我们通过d2l.linreg和d2l.squared_loss导入它们。唯一的变化是损失现在包括了惩罚项。

```
def train(lambd):
    w, b = init_params()
    net, loss = lambda X: d2l.linreg(X, w, b), d2l.squared_loss
    num_epochs, lr = 100, 0.003
    animator = d2l.Animator(xlabel='epochs', ylabel='loss', yscale='log',
                             xlim=[5, num_epochs], legend=['train', 'test'])
    for epoch in range(num_epochs):
        for X, y in train_iter:
            # 增加了L2范数惩罚项,
            # 广播机制使l2_penalty(w)成为一个长度为batch_size的向量
            l = loss(net(X), y) + lambd * l2_penalty(w)
            l.sum().backward()
            d2l.sgd([w, b], lr, batch_size)
        if (epoch + 1) % 5 == 0:
            animator.add(epoch + 1, (d2l.evaluate_loss(net, train_iter, loss),
                                     d2l.evaluate_loss(net, test_iter, loss)))
    print('w的L2范数是:', torch.norm(w).item())
```

忽略正则化直接训练

我们现在用 $\text{lambd} = 0$ 禁用权重衰减后运行这个代码。注意，这里训练误差有了减少，但测试误差没有减少，这意味着出现了严重的过拟合。

```
train(lambd=0)
```

w的L2范数是： 12.963241577148438

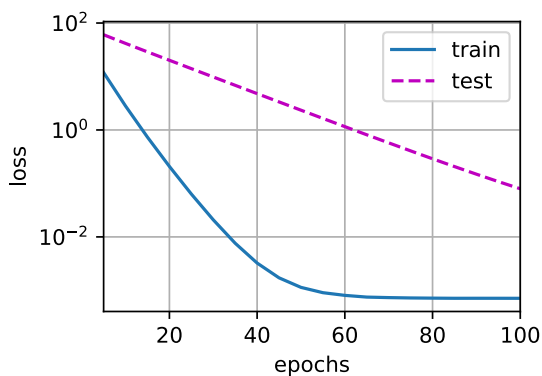


使用权重衰减

下面，我们使用权重衰减来运行代码。注意，在这里训练误差增大，但测试误差减小。这正是我们期望从正则化中得到的效果。

```
train(lambda=3)
```

w的L2范数是： 0.3556520938873291



4.5.3 简洁实现

由于权重衰减在神经网络优化中很常用，深度学习框架为了便利于我们使用权重衰减，将权重衰减集成到优化算法中，以便与任何损失函数结合使用。此外，这种集成还有计算上的好处，允许在不增加任何额外的计算开销的情况下向算法中添加权重衰减。由于更新的权重衰减部分仅依赖于每个参数的当前值，因此优化器必须至少接触每个参数一次。

在下面的代码中，我们在实例化优化器时直接通过`weight_decay`指定weight decay超参数。默认情况下，PyTorch同时衰减权重和偏移。这里我们只为权重设置了`weight_decay`，所以偏置参数`b`不会衰减。

```

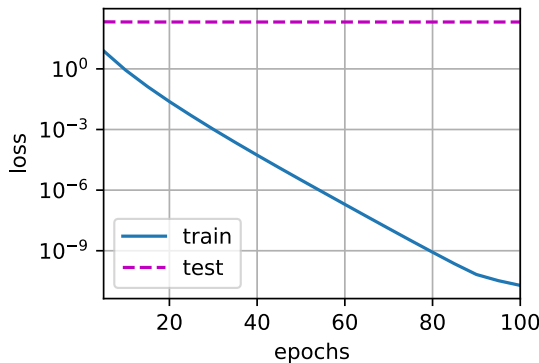
def train_concise(wd):
    net = nn.Sequential(nn.Linear(num_inputs, 1))
    for param in net.parameters():
        param.data.normal_()
    loss = nn.MSELoss(reduction='none')
    num_epochs, lr = 100, 0.003
    # 偏置参数没有衰减
    trainer = torch.optim.SGD([
        {"params":net[0].weight, "weight_decay": wd},
        {"params":net[0].bias}], lr=lr)
    animator = d2l.Animator(xlabel='epochs', ylabel='loss', yscale='log',
                            xlim=[5, num_epochs], legend=['train', 'test'])
    for epoch in range(num_epochs):
        for X, y in train_iter:
            trainer.zero_grad()
            l = loss(net(X), y)
            l.mean().backward()
            trainer.step()
        if (epoch + 1) % 5 == 0:
            animator.add(epoch + 1,
                         (d2l.evaluate_loss(net, train_iter, loss),
                          d2l.evaluate_loss(net, test_iter, loss)))
    print('w的L2范数: ', net[0].weight.norm().item())

```

这些图看起来和我们从零开始实现权重衰减时的图相同。然而，它们运行得更快，更容易实现。对于更复杂的问题，这一好处将变得更加明显。

```
train_concise(0)
```

```
w的L2范数: 13.727912902832031
```



```
train_concise(3)
```

```
w的L2范数: 0.3890590965747833
```



到目前为止，我们只接触到一个简单线性函数的概念。此外，由什么构成一个简单的非线性函数可能是一个更复杂的问题。例如，[再生核希尔伯特空间（RKHS）⁶⁵](#) 允许在非线性环境中应用为线性函数引入的工具。不幸的是，基于RKHS的算法往往难以应用到大型、高维的数据。在这本书中，我们将默认使用简单的启发式方法，即在深层网络的所有层上应用权重衰减。

小结

- 正则化是处理过拟合的常用方法：在训练集的损失函数中加入惩罚项，以降低学习到的模型的复杂度。
- 保持模型简单的一个特别的选择是使用 L_2 惩罚的权重衰减。这会导致学习算法更新步骤中的权重衰减。
- 权重衰减功能在深度学习框架的优化器中提供。
- 在同一训练代码实现中，不同的参数集可以有不同的更新行为。

练习

1. 在本节的估计问题中使用 λ 的值进行实验。绘制训练和测试精度关于 λ 的函数。观察到了什么？
2. 使用验证集来找到最佳值 λ 。它真的是最优值吗？这有关系吗？
3. 如果我们使用 $\sum_i |w_i|$ 作为我们选择的惩罚 (L_1 正则化)，那么更新方程会是什么样子？
4. 我们知道 $\|\mathbf{w}\|^2 = \mathbf{w}^\top \mathbf{w}$ 。能找到类似的矩阵方程吗（见 2.3.10 节 中的 Frobenius 范数）？
5. 回顾训练误差和泛化误差之间的关系。除了权重衰减、增加训练数据、使用适当复杂度的模型之外，还能想出其他什么方法来处理过拟合？

⁶⁵ https://en.wikipedia.org/wiki/Reproducing_kernel_Hilbert_space

6. 在贝叶斯统计中，我们使用先验和似然的乘积，通过公式 $P(w | x) \propto P(x | w)P(w)$ 得到后验。如何得到带正则化的 $P(w)$ ？

Discussions⁶⁶

4.6 暂退法（Dropout）

在 4.5 节 中，我们介绍了通过惩罚权重的 L_2 范数来正则化统计模型的经典方法。在概率角度看，我们可以通过以下论证来证明这一技术的合理性：我们已经假设了一个先验，即权重的值取自均值为 0 的高斯分布。更直观的是，我们希望模型深度挖掘特征，即将其权重分散到许多特征中，而不是过于依赖少数潜在的虚假关联。

4.6.1 重新审视过拟合

当面对更多的特征而样本不足时，线性模型往往会过拟合。相反，当给出更多样本而不是特征，通常线性模型不会过拟合。不幸的是，线性模型泛化的可靠性是有代价的。简单地说，线性模型没有考虑到特征之间的交互作用。对于每个特征，线性模型必须指定正的或负的权重，而忽略其他特征。

泛化性和灵活性之间的这种基本权衡被描述为偏差-方差权衡（bias-variance tradeoff）。线性模型有很高的偏差：它们只能表示一小类函数。然而，这些模型的方差很低：它们在不同的随机数据样本上可以得出相似的结果。

深度神经网络位于偏差-方差谱的另一端。与线性模型不同，神经网络并不局限于单独查看每个特征，而是学习特征之间的交互。例如，神经网络可能推断“尼日利亚”和“西联汇款”一起出现在电子邮件中表示垃圾邮件，但单独出现则不表示垃圾邮件。

即使我们有比特征多得多的样本，深度神经网络也有可能过拟合。2017 年，一组研究人员通过在随机标记的图像上训练深度网络。这展示了神经网络的极大灵活性，因为人类很难将输入和随机标记的输出联系起来，但通过随机梯度下降优化的神经网络可以完美地标记训练集中的每一幅图像。想一想这意味着什么？假设标签是随机均匀分配的，并且有 10 个类别，那么分类器在测试数据上很难取得高于 10% 的精度，那么这里的泛化差距就高达 90%，如此严重的过拟合。

深度网络的泛化性质令人费解，而这种泛化性质的数学基础仍然是悬而未决的研究问题。我们鼓励喜好研究理论的读者更深入地研究这个主题。本节，我们将着重对实际工具的探究，这些工具倾向于改进深层网络的泛化性。

⁶⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1808>

4.6.2 扰动的稳健性

在探究泛化性之前，我们先来定义一下什么是一个“好”的预测模型？我们期待“好”的预测模型能在未知的数据上有很好的表现：经典泛化理论认为，为了缩小训练和测试性能之间的差距，应该以简单的模型为目标。简单性以较小维度的形式展现，我们在 4.4 节 讨论线性模型的单项式函数时探讨了这一点。此外，正如我们在 4.5 节 中讨论权重衰减 (L_2 正则化) 时看到的那样，参数的范数也代表了一种有用的简单性度量。

简单性的另一个角度是平滑性，即函数不应该对其输入的微小变化敏感。例如，当我们对图像进行分类时，我们预计向像素添加一些随机噪声应该是基本无影响的。1995年，克里斯托弗·毕晓普证明了具有输入噪声的训练等价于Tikhonov正则化 (Bishop, 1995)。这项工作用数学证实了“要求函数光滑”和“要求函数对输入的随机噪声具有适应性”之间的联系。

然后在2014年，斯里瓦斯塔瓦等人 (Srivastava *et al.*, 2014) 就如何将毕晓普的想法应用于网络的内部层提出了一个想法：在训练过程中，他们建议在计算后续层之前向网络的每一层注入噪声。因为当训练一个有多层的深层网络时，注入噪声只会在输入-输出映射上增强平滑性。

这个想法被称为暂退法 (dropout)。暂退法在前向传播过程中，计算每一内部层的同时注入噪声，这已经成为训练神经网络的常用技术。这种方法之所以被称为暂退法，因为我们从表面上看是在训练过程中丢弃 (drop out) 一些神经元。在整个训练过程的每一次迭代中，标准暂退法包括在计算下一层之前将当前层中的一些节点置零。

需要说明的是，暂退法的原始论文提到了一个关于有性繁殖的类比：神经网络过拟合与每一层都依赖于前一层激活值相关，称这种情况为“共适应性”。作者认为，暂退法会破坏共适应性，就像有性生殖会破坏共适应的基因一样。

那么关键的挑战就是如何注入这种噪声。一种想法是以一种无偏向 (unbiased) 的方式注入噪声。这样在固定住其他层时，每一层的期望值等于没有噪音时的值。

在毕晓普的工作中，他将高斯噪声添加到线性模型的输入中。在每次训练迭代中，他将从均值为零的分布 $\epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ 采样噪声添加到输入 \mathbf{x} ，从而产生扰动点 $\mathbf{x}' = \mathbf{x} + \epsilon$ ，预期是 $E[\mathbf{x}'] = \mathbf{x}$ 。

在标准暂退法正则化中，通过按保留（未丢弃）的节点的分数进行规范化来消除每一层的偏差。换言之，每个中间活性值 h 以暂退概率 p 由随机变量 h' 替换，如下所示：

$$h' = \begin{cases} 0 & \text{概率为 } p \\ \frac{h}{1-p} & \text{其他情况} \end{cases} \quad (4.6.1)$$

根据此模型的设计，其期望值保持不变，即 $E[h'] = h$ 。

4.6.3 实践中的暂退法

回想一下 图4.1.1 中带有1个隐藏层和5个隐藏单元的多层感知机。当我们应用暂退法到隐藏层，以 p 的概率将隐藏单元置为零时，结果可以看作一个只包含原始神经元子集的网络。比如在 图4.6.1 中，删除了 h_2 和 h_5 ，因此输出的计算不再依赖于 h_2 或 h_5 ，并且它们各自的梯度在执行反向传播时也会消失。这样，输出层的计算不能过度依赖于 h_1, \dots, h_5 的任何一个元素。



图4.6.1: dropout前后的多层感知机

通常，我们在测试时不用暂退法。给定一个训练好的模型和一个新的样本，我们不会丢弃任何节点，因此不需要标准化。然而也有一些例外：一些研究人员在测试时使用暂退法，用于估计神经网络预测的“不确定性”：如果通过许多不同的暂退法遮盖后得到的预测结果都是一致的，那么我们可以说网络发挥更稳定。

4.6.4 从零开始实现

要实现单层的暂退法函数，我们从均匀分布 $U[0, 1]$ 中抽取样本，样本数与这层神经网络的维度一致。然后我们保留那些对应样本大于 p 的节点，把剩下的丢弃。

在下面的代码中，我们实现 `dropout_layer` 函数，该函数以`dropout`的概率丢弃张量输入`X`中的元素，如上所述重新缩放剩余部分：将剩余部分除以 $1.0 - \text{dropout}$ 。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def dropout_layer(X, dropout):
    assert 0 <= dropout <= 1
    # 在本情况下，所有元素都被丢弃
    if dropout == 1:
        return torch.zeros_like(X)
    # 在本情况下，所有元素都被保留
    if dropout == 0:
        return X
    mask = (torch.rand(X.shape) > dropout).float()
    return mask * X / (1.0 - dropout)
```

我们可以通过下面几个例子来测试`dropout_layer`函数。我们将输入`X`通过暂退法操作，暂退概率分别为0、0.5和1。

```
X= torch.arange(16, dtype = torch.float32).reshape((2, 8))
print(X)
print(dropout_layer(X, 0.))
print(dropout_layer(X, 0.5))
print(dropout_layer(X, 1.))
```

```
tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.,  4.,  5.,  6.,  7.],
       [ 8.,  9., 10., 11., 12., 13., 14., 15.]])
tensor([[ 0.,  1.,  2.,  3.,  4.,  5.,  6.,  7.],
       [ 8.,  9., 10., 11., 12., 13., 14., 15.]])
tensor([[ 0.,  2.,  0.,  6.,  0.,  0.,  0., 14.],
       [16., 18.,  0., 22.,  0., 26., 28., 30.]])
tensor([[ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
       [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.]])
```

定义模型参数

同样，我们使用 3.5 节中引入的Fashion-MNIST数据集。我们定义具有两个隐藏层的多层感知机，每个隐藏层包含256个单元。

```
num_inputs, num_outputs, num_hiddens1, num_hiddens2 = 784, 10, 256, 256
```

定义模型

我们可以将暂退法应用于每个隐藏层的输出（在激活函数之后），并且可以为每一层分别设置暂退概率：常见的技巧是在靠近输入层的地方设置较低的暂退概率。下面的模型将第一个和第二个隐藏层的暂退概率分别设置为0.2和0.5，并且暂退法只在训练期间有效。

```
dropout1, dropout2 = 0.2, 0.5

class Net(nn.Module):
    def __init__(self, num_inputs, num_outputs, num_hiddens1, num_hiddens2,
                 is_training = True):
        super(Net, self).__init__()
        self.num_inputs = num_inputs
        self.training = is_training
        self.lin1 = nn.Linear(num_inputs, num_hiddens1)
        self.lin2 = nn.Linear(num_hiddens1, num_hiddens2)
        self.lin3 = nn.Linear(num_hiddens2, num_outputs)
        self.relu = nn.ReLU()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

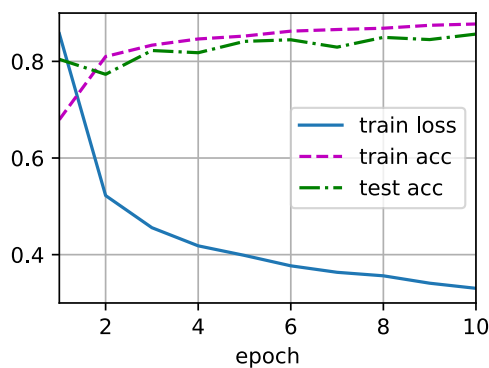
```
def forward(self, X):
    H1 = self.relu(self.lin1(X.reshape((-1, self.num_inputs))))
    # 只有在训练模型时才使用dropout
    if self.training == True:
        # 在第一个全连接层之后添加一个dropout层
        H1 = dropout_layer(H1, dropout1)
    H2 = self.relu(self.lin2(H1))
    if self.training == True:
        # 在第二个全连接层之后添加一个dropout层
        H2 = dropout_layer(H2, dropout2)
    out = self.lin3(H2)
    return out

net = Net(num_inputs, num_outputs, num_hiddens1, num_hiddens2)
```

训练和测试

这类似于前面描述的多层感知机训练和测试。

```
num_epochs, lr, batch_size = 10, 0.5, 256
loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr)
d2l.train_ch3(net, train_iter, test_iter, loss, num_epochs, trainer)
```



4.6.5 简洁实现

对于深度学习框架的高级API，我们只需在每个全连接层之后添加一个Dropout层，将暂退概率作为唯一的参数传递给它的构造函数。在训练时，Dropout层将根据指定的暂退概率随机丢弃上一层的输出（相当于下一层的输入）。在测试时，Dropout层仅传递数据。

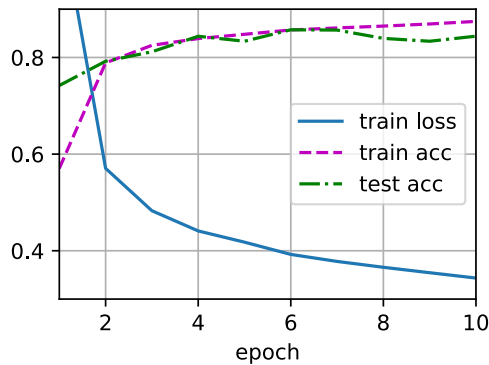
```
net = nn.Sequential(nn.Flatten(),
    nn.Linear(784, 256),
    nn.ReLU(),
    # 在第一个全连接层之后添加一个dropout层
    nn.Dropout(dropout1),
    nn.Linear(256, 256),
    nn.ReLU(),
    # 在第二个全连接层之后添加一个dropout层
    nn.Dropout(dropout2),
    nn.Linear(256, 10))

def init_weights(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)

net.apply(init_weights);
```

接下来，我们对模型进行训练和测试。

```
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr)
d2l.train_ch3(net, train_iter, test_iter, loss, num_epochs, trainer)
```



小结

- 暂退法在前向传播过程中，计算每一内部层的同时丢弃一些神经元。
- 暂退法可以避免过拟合，它通常与控制权重向量的维数和大小结合使用的。
- 暂退法将活性值 h 替换为具有期望值 h 的随机变量。
- 暂退法仅在训练期间使用。

练习

1. 如果更改第一层和第二层的暂退法概率，会发生什么情况？具体地说，如果交换这两个层，会发生什么情况？设计一个实验来回答这些问题，定量描述该结果，并总结定性的结论。
2. 增加训练轮数，并将使用暂退法和不使用暂退法时获得的结果进行比较。
3. 当应用或不应用暂退法时，每个隐藏层中激活值的方差是多少？绘制一个曲线图，以显示这两个模型的每个隐藏层中激活值的方差是如何随时间变化的。
4. 为什么在测试时通常不使用暂退法？
5. 以本节中的模型为例，比较使用暂退法和权重衰减的效果。如果同时使用暂退法和权重衰减，会发生什么情况？结果是累加的吗？收益是否减少（或者说更糟）？它们互相抵消了吗？
6. 如果我们将暂退法应用到权重矩阵的各个权重，而不是激活值，会发生什么？
7. 发明另一种用于在每一层注入随机噪声的技术，该技术不同于标准的暂退法技术。尝试开发一种在Fashion-MNIST数据集（对于固定架构）上性能优于暂退法的方法。

Discussions⁶⁷

4.7 前向传播、反向传播和计算图

我们已经学习了如何用小批量随机梯度下降训练模型。然而当实现该算法时，我们只考虑了通过前向传播（forward propagation）所涉及的计算。在计算梯度时，我们只调用了深度学习框架提供的反向传播函数，而不知其所以然。

梯度的自动计算（自动微分）大大简化了深度学习算法的实现。在自动微分之前，即使是对复杂模型的微小调整也需要手工重新计算复杂的导数，学术论文也不得不分配大量页面来推导更新规则。本节将通过一些基本的数学和计算图，深入探讨反向传播的细节。首先，我们将重点放在带权重衰减（ L_2 正则化）的单隐藏层多层感知机上。

⁶⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1813>

4.7.1 前向传播

前向传播 (forward propagation或forward pass) 指的是：按顺序（从输入层到输出层）计算和存储神经网络中每层的结果。

我们将一步步研究单隐藏层神经网络的机制，为了简单起见，我们假设输入样本是 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$ ，并且我们的隐藏层不包括偏置项。这里的中间变量是：

$$\mathbf{z} = \mathbf{W}^{(1)} \mathbf{x}, \quad (4.7.1)$$

其中 $\mathbf{W}^{(1)} \in \mathbb{R}^{h \times d}$ 是隐藏层的权重参数。将中间变量 $\mathbf{z} \in \mathbb{R}^h$ 通过激活函数 ϕ 后，我们得到长度为 h 的隐藏激活向量：

$$\mathbf{h} = \phi(\mathbf{z}). \quad (4.7.2)$$

隐藏变量 \mathbf{h} 也是一个中间变量。假设输出层的参数只有权重 $\mathbf{W}^{(2)} \in \mathbb{R}^{q \times h}$ ，我们可以得到输出层变量，它是一个长度为 q 的向量：

$$\mathbf{o} = \mathbf{W}^{(2)} \mathbf{h}. \quad (4.7.3)$$

假设损失函数为 l ，样本标签为 y ，我们可以计算单个数据样本的损失项，

$$L = l(\mathbf{o}, y). \quad (4.7.4)$$

根据 L_2 正则化的定义，给定超参数 λ ，正则化项为

$$s = \frac{\lambda}{2} \left(\|\mathbf{W}^{(1)}\|_F^2 + \|\mathbf{W}^{(2)}\|_F^2 \right), \quad (4.7.5)$$

其中矩阵的 Frobenius 范数是将矩阵展平为向量后应用的 L_2 范数。最后，模型在给定数据样本上的正则化损失为：

$$J = L + s. \quad (4.7.6)$$

在下面的讨论中，我们将 J 称为目标函数 (objective function)。

4.7.2 前向传播计算图

绘制计算图有助于我们可视化计算中操作符和变量的依赖关系。图4.7.1 是与上述简单网络相对应的计算图，其中正方形表示变量，圆圈表示操作符。左下角表示输入，右上角表示输出。注意显示数据流的箭头方向主要是向右和向上的。

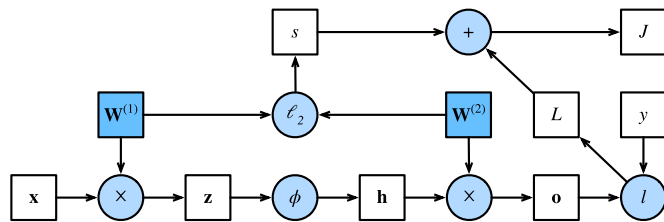


图4.7.1: 前向传播的计算图

4.7.3 反向传播

反向传播 (backward propagation或backpropagation) 指的是计算神经网络参数梯度的方法。简言之，该方法根据微积分中的链式规则，按相反的顺序从输出层到输入层遍历网络。该算法存储了计算某些参数梯度时所需的任何中间变量 (偏导数)。假设我们有函数 $Y = f(X)$ 和 $Z = g(Y)$ ，其中输入和输出 X, Y, Z 是任意形状的张量。利用链式法则，我们可以计算 Z 关于 X 的导数

$$\frac{\partial Z}{\partial X} = \text{prod} \left(\frac{\partial Z}{\partial Y}, \frac{\partial Y}{\partial X} \right). \quad (4.7.7)$$

在这里，我们使用 `prod` 运算符在执行必要的操作（如换位和交换输入位置）后将其参数相乘。对于向量，这很简单，它只是矩阵-矩阵乘法。对于高维张量，我们使用适当的对应项。运算符 `prod` 指代了所有的这些符号。

回想一下，在计算图 图4.7.1 中的单隐藏层简单网络的参数是 $\mathbf{W}^{(1)}$ 和 $\mathbf{W}^{(2)}$ 。反向传播的目的是计算梯度 $\partial J / \partial \mathbf{W}^{(1)}$ 和 $\partial J / \partial \mathbf{W}^{(2)}$ 。为此，我们应用链式法则，依次计算每个中间变量和参数的梯度。计算的顺序与前向传播中执行的顺序相反，因为我们需要从计算图的结果开始，并朝着参数的方向努力。第一步是计算目标函数 $J = L + s$ 相对于损失项 L 和正则项 s 的梯度。

$$\frac{\partial J}{\partial L} = 1 \text{ and } \frac{\partial J}{\partial s} = 1. \quad (4.7.8)$$

接下来，我们根据链式法则计算目标函数关于输出层变量 \mathbf{o} 的梯度：

$$\frac{\partial J}{\partial \mathbf{o}} = \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial L}, \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}} \right) = \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}} \in \mathbb{R}^q. \quad (4.7.9)$$

接下来，我们计算正则化项相对于两个参数的梯度：

$$\frac{\partial s}{\partial \mathbf{W}^{(1)}} = \lambda \mathbf{W}^{(1)} \text{ and } \frac{\partial s}{\partial \mathbf{W}^{(2)}} = \lambda \mathbf{W}^{(2)}. \quad (4.7.10)$$

现在我们可以计算最接近输出层的模型参数的梯度 $\partial J / \partial \mathbf{W}^{(2)} \in \mathbb{R}^{q \times h}$ 。使用链式法则得出：

$$\frac{\partial J}{\partial \mathbf{W}^{(2)}} = \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial \mathbf{o}}, \frac{\partial \mathbf{o}}{\partial \mathbf{W}^{(2)}} \right) + \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial s}, \frac{\partial s}{\partial \mathbf{W}^{(2)}} \right) = \frac{\partial J}{\partial \mathbf{o}} \mathbf{h}^\top + \lambda \mathbf{W}^{(2)}. \quad (4.7.11)$$

为了获得关于 $\mathbf{W}^{(1)}$ 的梯度，我们需要继续沿着输出层到隐藏层反向传播。关于隐藏层输出的梯度 $\partial J / \partial \mathbf{h} \in \mathbb{R}^h$ 由下式给出：

$$\frac{\partial J}{\partial \mathbf{h}} = \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial \mathbf{o}}, \frac{\partial \mathbf{o}}{\partial \mathbf{h}} \right) = \mathbf{W}^{(2)\top} \frac{\partial J}{\partial \mathbf{o}}. \quad (4.7.12)$$

由于激活函数 ϕ 是按元素计算的，计算中间变量 \mathbf{z} 的梯度 $\partial J / \partial \mathbf{z} \in \mathbb{R}^h$ 需要使用按元素乘法运算符，我们用 \odot 表示：

$$\frac{\partial J}{\partial \mathbf{z}} = \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial \mathbf{h}}, \frac{\partial \mathbf{h}}{\partial \mathbf{z}} \right) = \frac{\partial J}{\partial \mathbf{h}} \odot \phi'(\mathbf{z}). \quad (4.7.13)$$

最后，我们可以得到最接近输入层的模型参数的梯度 $\partial J / \partial \mathbf{W}^{(1)} \in \mathbb{R}^{h \times d}$ 。根据链式法则，我们得到：

$$\frac{\partial J}{\partial \mathbf{W}^{(1)}} = \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial \mathbf{z}}, \frac{\partial \mathbf{z}}{\partial \mathbf{W}^{(1)}} \right) + \text{prod} \left(\frac{\partial J}{\partial s}, \frac{\partial s}{\partial \mathbf{W}^{(1)}} \right) = \frac{\partial J}{\partial \mathbf{z}} \mathbf{x}^\top + \lambda \mathbf{W}^{(1)}. \quad (4.7.14)$$

4.7.4 训练神经网络

在训练神经网络时，前向传播和反向传播相互依赖。对于前向传播，我们沿着依赖的方向遍历计算图并计算其路径上的所有变量。然后将这些用于反向传播，其中计算顺序与计算图的相反。

以上述简单网络为例：一方面，在前向传播期间计算正则项 (4.7.5) 取决于模型参数 $\mathbf{W}^{(1)}$ 和 $\mathbf{W}^{(2)}$ 的当前值。它们是由优化算法根据最近迭代的反向传播给出的。另一方面，反向传播期间参数 (4.7.11) 的梯度计算，取决于由前向传播给出的隐藏变量 \mathbf{h} 的当前值。

因此，在训练神经网络时，在初始化模型参数后，我们交替使用前向传播和反向传播，利用反向传播给出的梯度来更新模型参数。注意，反向传播重复利用前向传播中存储的中间值，以避免重复计算。带来的影响之一是我们需要保留中间值，直到反向传播完成。这也是训练比单纯的预测需要更多的内存（显存）的原因之一。此外，这些中间值的大小与网络层的数量和批量的大小大致成正比。因此，使用更大的批量来训练更深层次的网络更容易导致内存不足（out of memory）错误。

小结

- 前向传播在神经网络定义的计算图中按顺序计算和存储中间变量，它的顺序是从输入层到输出层。
- 反向传播按相反的顺序（从输出层到输入层）计算和存储神经网络的中间变量和参数的梯度。
- 在训练深度学习模型时，前向传播和反向传播是相互依赖的。
- 训练比预测需要更多的内存。

练习

1. 假设一些标量函数 \mathbf{X} 的输入 \mathbf{X} 是 $n \times m$ 矩阵。 f 相对于 \mathbf{X} 的梯度维数是多少？
2. 向本节中描述的模型的隐藏层添加偏置项（不需要在正则化项中包含偏置项）。
 1. 画出相应的计算图。
 2. 推导正向和反向传播方程。
3. 计算本节所描述的模型，用于训练和预测的内存占用。
4. 假设想计算二阶导数。计算图发生了什么？预计计算需要多长时间？
5. 假设计算图对当前拥有的 GPU 来说太大了。
 1. 请试着把它划分到多个 GPU 上。
 2. 与小批量训练相比，有哪些优点和缺点？

Discussions⁶⁸

⁶⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/5769>

4.8 数值稳定性和模型初始化

到目前为止，我们实现的每个模型都是根据某个预先指定的分布来初始化模型的参数。有人会认为初始化方案是理所当然的，忽略了如何做出这些选择的细节。甚至有人可能会觉得，初始化方案的选择并不是特别重要。相反，初始化方案的选择在神经网络学习中起着举足轻重的作用，它对保持数值稳定性至关重要。此外，这些初始化方案的选择可以与非线性激活函数的选择有趣的结合在一起。我们选择哪个函数以及如何初始化参数可以决定优化算法收敛的速度有多快。糟糕选择可能会导致我们在训练时遇到梯度爆炸或梯度消失。本节将更详细地探讨这些主题，并讨论一些有用的启发式方法。这些启发式方法在整个深度学习生涯中都很有用。

4.8.1 梯度消失和梯度爆炸

考虑一个具有 L 层、输入 \mathbf{x} 和输出 \mathbf{o} 的深层网络。每一层 l 由变换 f_l 定义，该变换的参数为权重 $\mathbf{W}^{(l)}$ ，其隐藏变量是 $\mathbf{h}^{(l)}$ （令 $\mathbf{h}^{(0)} = \mathbf{x}$ ）。我们的网络可以表示为：

$$\mathbf{h}^{(l)} = f_l(\mathbf{h}^{(l-1)}) \text{ 因此 } \mathbf{o} = f_L \circ \dots \circ f_1(\mathbf{x}). \quad (4.8.1)$$

如果所有隐藏变量和输入都是向量，我们可以将 \mathbf{o} 关于任何一组参数 $\mathbf{W}^{(l)}$ 的梯度写为下式：

$$\partial_{\mathbf{W}^{(l)}} \mathbf{o} = \underbrace{\partial_{\mathbf{h}^{(L-1)}} \mathbf{h}^{(L)}}_{\mathbf{M}^{(L)} \stackrel{\text{def}}{=} \dots} \dots \underbrace{\partial_{\mathbf{h}^{(l)}} \mathbf{h}^{(l+1)}}_{\mathbf{M}^{(l+1)} \stackrel{\text{def}}{=} \dots} \underbrace{\partial_{\mathbf{W}^{(l)}} \mathbf{h}^{(l)}}_{\mathbf{v}^{(l)} \stackrel{\text{def}}{=}}. \quad (4.8.2)$$

换言之，该梯度是 $L - l$ 个矩阵 $\mathbf{M}^{(L)} \dots \mathbf{M}^{(l+1)}$ 与梯度向量 $\mathbf{v}^{(l)}$ 的乘积。因此，我们容易受到数值下溢问题的影响。当将太多的概率乘在一起时，这些问题经常会出现。在处理概率时，一个常见的技巧是切换到对数空间，即将数值表示的压力从尾数转移到指数。不幸的是，上面的问题更为严重：最初，矩阵 $\mathbf{M}^{(l)}$ 可能具有各种各样的特征值。他们可能很小，也可能很大；他们的乘积可能非常大，也可能非常小。

不稳定梯度带来的风险不止在于数值表示；不稳定梯度也威胁到我们优化算法的稳定性。我们可能面临一些问题。要么是梯度爆炸（gradient exploding）问题：参数更新过大，破坏了模型的稳定收敛；要么是梯度消失（gradient vanishing）问题：参数更新过小，在每次更新时几乎不会移动，导致模型无法学习。

梯度消失

曾经sigmoid函数 $1/(1 + \exp(-x))$ （4.1节提到过）很流行，因为它类似于阈值函数。由于早期的人工神经网络受到生物神经网络的启发，神经元要么完全激活要么完全不激活（就像生物神经元）的想法很有吸引力。然而，它却是导致梯度消失问题的一个常见的原因，让我们仔细看看sigmoid函数为什么会导致梯度消失。

```
%matplotlib inline
import torch
from d2l import torch as d2l

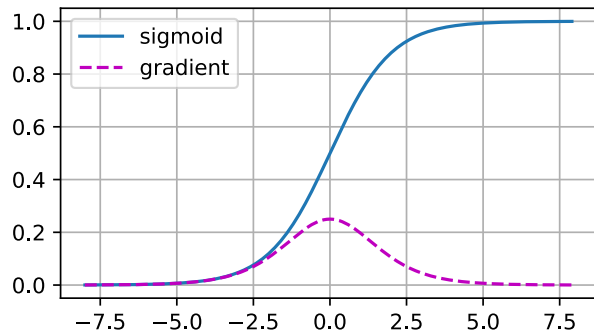
x = torch.arange(-8.0, 8.0, 0.1, requires_grad=True)
y = torch.sigmoid(x)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
y.backward(torch.ones_like(x))

d2l.plot(x.detach().numpy(), [y.detach().numpy(), x.grad.numpy()],
         legend=['sigmoid', 'gradient'], figsize=(4.5, 2.5))
```



正如上图，当sigmoid函数的输入很大或是很小时，它的梯度都会消失。此外，当反向传播通过许多层时，除非我们在刚刚好的地方，这些地方sigmoid函数的输入接近于零，否则整个乘积的梯度可能会消失。当我们的网络有很多层时，除非我们很小心，否则在某一层可能会切断梯度。事实上，这个问题曾经困扰着深度网络的训练。因此，更稳定的ReLU系列函数已经成为从业者的默认选择（虽然在神经科学的角度看起来不太合理）。

梯度爆炸

相反，梯度爆炸可能同样令人烦恼。为了更好地说明这一点，我们生成100个高斯随机矩阵，并将它们与某个初始矩阵相乘。对于我们选择的尺度（方差 $\sigma^2 = 1$ ），矩阵乘积发生爆炸。当这种情况是由于深度网络的初始化所导致时，我们没有机会让梯度下降优化器收敛。

```
M = torch.normal(0, 1, size=(4,4))
print('一个矩阵 \n', M)
for i in range(100):
    M = torch.mm(M, torch.normal(0, 1, size=(4, 4)))

print('乘以100个矩阵后\n', M)
```

一个矩阵

```
tensor([[-0.7872,  2.7090,  0.5996, -1.3191],
       [-1.8260, -0.7130, -0.5521,  0.1051],
       [ 1.1213,  1.0472, -0.3991, -0.3802],
       [ 0.5552,  0.4517, -0.3218,  0.5214]])
```

乘以100个矩阵后

(continues on next page)

```
tensor([[-2.1897e+26,  8.8308e+26,  1.9813e+26,  1.7019e+26],
       [ 1.3110e+26, -5.2870e+26, -1.1862e+26, -1.0189e+26],
       [-1.6008e+26,  6.4559e+26,  1.4485e+26,  1.2442e+26],
       [ 3.0943e+25, -1.2479e+26, -2.7998e+25, -2.4050e+25]])
```

打破对称性

神经网络设计中的另一个问题是其参数化所固有的对称性。假设我们有一个简单的多层感知机，它有一个隐藏层和两个隐藏单元。在这种情况下，我们可以对第一层的权重 $\mathbf{W}^{(1)}$ 进行重排列，并且同样对输出层的权重进行重排列，可以获得相同的函数。第一个隐藏单元与第二个隐藏单元没有什么特别的区别。换句话说，我们在每一层的隐藏单元之间具有排列对称性。

假设输出层将上述两个隐藏单元的多层感知机转换为仅一个输出单元。想象一下，如果我们将隐藏层的所有参数初始化为 $\mathbf{W}^{(1)} = c$, c 为常量，会发生什么？在这种情况下，在前向传播期间，两个隐藏单元采用相同的输入和参数，产生相同的激活，该激活被送到输出单元。在反向传播期间，根据参数 $\mathbf{W}^{(1)}$ 对输出单元进行微分，得到一个梯度，其元素都取相同的值。因此，在基于梯度的迭代（例如，小批量随机梯度下降）之后， $\mathbf{W}^{(1)}$ 的所有元素仍然采用相同的值。这样的迭代永远不会打破对称性，我们可能永远也无法实现网络的表达能力。隐藏层的行为就好像只有一个单元。请注意，虽然小批量随机梯度下降不会打破这种对称性，但暂退法正则化可以。

4.8.2 参数初始化

解决（或至少减轻）上述问题的一种方法是进行参数初始化，优化期间的注意和适当的正则化也可以进一步提高稳定性。

默认初始化

在前面的部分中，例如在 3.3 节中，我们使用正态分布来初始化权重值。如果我们不指定初始化方法，框架将使用默认的随机初始化方法，对于中等难度的问题，这种方法通常很有效。

Xavier 初始化

让我们看看某些没有非线性的全连接层输出（例如，隐藏变量） o_i 的尺度分布。对于该层 n_{in} 输入 x_j 及其相关权重 w_{ij} ，输出由下式给出

$$o_i = \sum_{j=1}^{n_{\text{in}}} w_{ij} x_j. \quad (4.8.3)$$

权重 w_{ij} 都是从同一分布中独立抽取的。此外，让我们假设该分布具有零均值和方差 σ^2 。请注意，这并不意味着分布必须是高斯的，只是均值和方差需要存在。现在，让我们假设层 x_j 的输入也具有零均值和方差 γ^2 ，并

且它们独立于 w_{ij} 并且彼此独立。在这种情况下，我们可以按如下方式计算 o_i 的平均值和方差：

$$\begin{aligned}
 E[o_i] &= \sum_{j=1}^{n_{\text{in}}} E[w_{ij}x_j] \\
 &= \sum_{j=1}^{n_{\text{in}}} E[w_{ij}]E[x_j] \\
 &= 0, \\
 \text{Var}[o_i] &= E[o_i^2] - (E[o_i])^2 \\
 &= \sum_{j=1}^{n_{\text{in}}} E[w_{ij}^2 x_j^2] - 0 \\
 &= \sum_{j=1}^{n_{\text{in}}} E[w_{ij}^2]E[x_j^2] \\
 &= n_{\text{in}}\sigma^2\gamma^2.
 \end{aligned} \tag{4.8.4}$$

保持方差不变的一种方法是设置 $n_{\text{in}}\sigma^2 = 1$ 。现在考虑反向传播过程，我们面临着类似的问题，尽管梯度是从更靠近输出的层传播的。使用与前向传播相同的推断，我们可以看到，除非 $n_{\text{out}}\sigma^2 = 1$ ，否则梯度的方差可能会增大，其中 n_{out} 是该层的输出的数量。这使得我们进退两难：我们不可能同时满足这两个条件。相反，我们只需满足：

$$\frac{1}{2}(n_{\text{in}} + n_{\text{out}})\sigma^2 = 1 \text{ 或等价于 } \sigma = \sqrt{\frac{2}{n_{\text{in}} + n_{\text{out}}}}. \tag{4.8.5}$$

这就是现在标准且实用的Xavier初始化的基础，它以其提出者 (Glorot and Bengio, 2010) 第一作者的名字命名。通常，Xavier初始化从均值为零，方差 $\sigma^2 = \frac{2}{n_{\text{in}} + n_{\text{out}}}$ 的高斯分布中采样权重。我们也可以将其改为选择从均匀分布中抽取权重时的方差。注意均匀分布 $U(-a, a)$ 的方差为 $\frac{a^2}{3}$ 。将 $\frac{a^2}{3}$ 代入到 σ^2 的条件中，将得到初始化值域：

$$U\left(-\sqrt{\frac{6}{n_{\text{in}} + n_{\text{out}}}}, \sqrt{\frac{6}{n_{\text{in}} + n_{\text{out}}}}\right). \tag{4.8.6}$$

尽管在上述数学推理中，“不存在非线性”的假设在神经网络中很容易被违反，但Xavier初始化方法在实践中被证明是有效的。

额外阅读

上面的推理仅仅触及了现代参数初始化方法的皮毛。深度学习框架通常实现十几种不同的启发式方法。此外，参数初始化一直是深度学习基础研究的热点领域。其中包括专门用于参数绑定（共享）、超分辨率、序列模型和其他情况的启发式算法。例如，Xiao等人演示了通过使用精心设计的初始化方法 (Xiao et al., 2018)，可以无须架构上的技巧而训练10000层神经网络的可能性。

如果有读者对该主题感兴趣，我们建议深入研究本模块的内容，阅读提出并分析每种启发式方法的论文，然后探索有关该主题的最新出版物。也许会偶然发现甚至发明一个聪明的想法，并为深度学习框架提供一个实现。

小结

- 梯度消失和梯度爆炸是深度网络中常见的问题。在参数初始化时需要非常小心，以确保梯度和参数可以得到很好的控制。
- 需要用启发式的初始化方法来确保初始梯度既不太大也不太小。
- ReLU激活函数缓解了梯度消失问题，这样可以加速收敛。
- 随机初始化是保证在进行优化前打破对称性的关键。
- Xavier初始化表明，对于每一层，输出的方差不受输入数量的影响，任何梯度的方差不受输出数量的影响。

练习

1. 除了多层感知机的排列对称性之外，还能设计出其他神经网络可能会表现出对称性且需要被打破的情况吗？
2. 我们是否可以将线性回归或softmax回归中的所有权重参数初始化为相同的值？
3. 在相关资料中查找两个矩阵乘积特征值的解析界。这对确保梯度条件合适有什么启示？
4. 如果我们知道某些项是发散的，我们能在事后修正吗？看看关于按层自适应速率缩放的论文 (You et al., 2017)。

Discussions⁶⁹

4.9 环境和分布偏移

前面我们学习了许多机器学习的实际应用，将模型拟合各种数据集。然而，我们从来没有想过数据最初从哪里来？以及我们计划最终如何处理模型的输出？通常情况下，开发人员会拥有一些数据且急于开发模型，而不关注这些基本问题。

许多失败的机器学习部署（即实际应用）都可以追究到这种方式。有时，根据测试集的精度衡量，模型表现得非常出色。但是当数据分布突然改变时，模型在部署中会出现灾难性的失败。更隐蔽的是，有时模型的部署本身就是扰乱数据分布的催化剂。举一个有点荒谬却可能真实存在的例子。假设我们训练了一个贷款申请人违约风险模型，用来预测谁将偿还贷款或违约。这个模型发现申请人的鞋子与违约风险相关（穿牛津鞋申请人会偿还，穿运动鞋申请人会违约）。此后，这个模型可能倾向于向所有穿着牛津鞋的申请人发放贷款，并拒绝所有穿着运动鞋的申请人。

这种情况可能会带来灾难性的后果。首先，一旦模型开始根据鞋类做出决定，顾客就会理解并改变他们的行为。不久，所有的申请者都会穿牛津鞋，而信用度却没有相应的提高。总而言之，机器学习的许多应用中都存在类似的问题：通过将基于模型的决策引入环境，我们可能会破坏模型。

⁶⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1818>

虽然我们不可能在一节中讨论全部的问题，但我们希望揭示一些常见的问题，并激发批判性思考，以便及早发现这些情况，减轻灾难性的损害。有些解决方案很简单（要求“正确”的数据），有些在技术上很困难（实施强化学习系统），还有一些解决方案要求我们完全跳出统计预测，解决一些棘手的、与算法伦理应用有关的哲学问题。

4.9.1 分布偏移的类型

首先，我们考虑数据分布可能发生变化的各种方式，以及为挽救模型性能可能采取的措施。在一个经典的情景中，假设训练数据是从某个分布 $p_S(\mathbf{x}, y)$ 中采样的，但是测试数据将包含从不同分布 $p_T(\mathbf{x}, y)$ 中抽取的未标记样本。一个清醒的现实是：如果没有任何关于 p_S 和 p_T 之间相互关系的假设，学习到一个分类器是不可能的。

考虑一个二元分类问题：区分狗和猫。如果分布可以以任意方式偏移，那么我们的情景允许病态的情况，即输入的分布保持不变： $p_S(\mathbf{x}) = p_T(\mathbf{x})$ ，但标签全部翻转： $p_S(y|\mathbf{x}) = 1 - p_T(y|\mathbf{x})$ 。换言之，如果将来所有的“猫”现在都是狗，而我们以前所说的“狗”现在是猫。而此时输入 $p(\mathbf{x})$ 的分布没有任何改变，那么我们就不可能将这种情景与分布完全没有变化的情景区分开。

幸运的是，在对来来我们的数据可能发生变化的一些限制性假设下，有些算法可以检测这种偏移，甚至可以动态调整，提高原始分类器的精度。

协变量偏移

在不同分布偏移中，协变量偏移可能是最为广泛研究的。这里我们假设：虽然输入的分布可能随时间而改变，但标签函数（即条件分布 $P(y | \mathbf{x})$ ）没有改变。统计学家称之为协变量偏移（covariate shift），因为这个问题是由于协变量（特征）分布的变化而产生的。虽然有时我们可以在不引用因果关系的情况下对分布偏移进行推断，但在我们认为 \mathbf{x} 导致 y 的情况下，协变量偏移是一种自然假设。

考虑一下区分猫和狗的问题：训练数据包括图4.9.1中的图像。

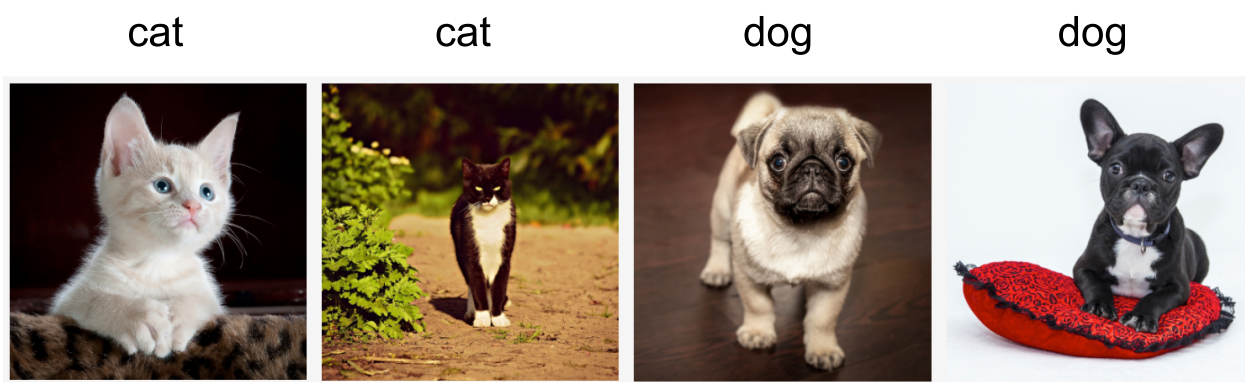


图4.9.1: 区分猫和狗的训练数据

在测试时，我们被要求对图4.9.2中的图像进行分类。



图4.9.2: 区分猫和狗的测试数据

训练集由真实照片组成，而测试集只包含卡通图片。假设在一个与测试集的特征有着本质不同的数据集上进行训练，如果没有方法来适应新的领域，可能会有麻烦。

标签偏移

标签偏移 (label shift) 描述了与协变量偏移相反的问题。这里我们假设标签边缘概率 $P(y)$ 可以改变，但是类别条件分布 $P(\mathbf{x} | y)$ 在不同的领域之间保持不变。当我们认为 y 导致 \mathbf{x} 时，标签偏移是一个合理的假设。例如，预测患者的疾病，我们可能根据症状来判断，即使疾病的相对流行率随着时间的推移而变化。标签偏移在这里是恰当的假设，因为疾病会引起症状。在另一些情况下，标签偏移和协变量偏移假设可以同时成立。例如，当标签是确定的，即使 y 导致 \mathbf{x} ，协变量偏移假设也会得到满足。有趣的是，在这些情况下，使用基于标签偏移假设的方法通常是有利的。这是因为这些方法倾向于包含看起来像标签（通常是低维）的对象，而不是像输入（通常是高维的）对象。

概念偏移

我们也可能会遇到概念偏移 (concept shift)：当标签的定义发生变化时，就会出现这种问题。这听起来很奇怪——一只猫就是一只猫，不是吗？然而，其他类别会随着不同时间的用法而发生变化。精神疾病的诊断标准、所谓的时髦、以及工作头衔等等，都是概念偏移的日常映射。事实证明，假如我们环游美国，根据所在的地理位置改变我们的数据来源，我们会发现关于“软饮”名称的分布发生了相当大的概念偏移，如图4.9.3 所示。



图4.9.3: 美国软饮名称的概念偏移

如果我们要建立一个机器翻译系统， $P(y | \mathbf{x})$ 的分布可能会因我们的位置不同而得到不同的翻译。这个问题可能很难被发现。所以，我们最好可以利用在时间或空间上逐渐发生偏移的知识。

4.9.2 分布偏移示例

在深入研究形式体系和算法之前，我们可以讨论一些协变量偏移或概念偏移可能并不明显的具体情况。

医学诊断

假设我们想设计一个检测癌症的算法，从健康人和病人那里收集数据，然后训练算法。它工作得很好，有很高的精度，然后我们得出了已经准备好在医疗诊断上取得成功的结论。请先别着急。

收集训练数据的分布和在实际中遇到的数据分布可能有很大的不同。这件事在一个不幸的初创公司身上发生过，我们中的一些作者几年前和他们合作过。他们正在研究一种血液检测方法，主要针对一种影响老年男性的疾病，并希望利用他们从病人身上采集的血液样本进行研究。然而，从健康男性身上获取血样比从系统中已有的病人身上获取要困难得多。作为补偿，这家初创公司向一所大学校园内的学生征集献血，作为开发测试的健康对照样本。然后这家初创公司问我们是否可以帮助他们建立一个用于检测疾病的分类器。

正如我们向他们解释的那样，用近乎完美的精度来区分健康和患病人群确实很容易。然而，这可能是因为受试者在年龄、激素水平、体力活动、饮食、饮酒以及其他许多与疾病无关的因素上存在差异。这对检测疾病的分类器可能并不适用。这些抽样可能会遇到极端的协变量偏移。此外，这种情况不太可能通过常规方法加以纠正。简言之，他们浪费了一大笔钱。

自动驾驶汽车

对于一家想利用机器学习来开发自动驾驶汽车的公司，一个关键部件是“路沿检测器”。由于真实的注释数据获取成本很高，他们想出了一个“聪明”的想法：将游戏渲染引擎中的合成数据用作额外的训练数据。这对从渲染引擎中抽取的“测试数据”非常有效，但应用在一辆真正的汽车里真是一场灾难。正如事实证明的那样，路沿被渲染成一种非常简单的纹理。更重要的是，所有的路沿都被渲染成了相同的纹理，路沿检测器很快就学习到了这个“特征”。

当美军第一次试图在森林中探测坦克时，也发生了类似的事情。他们在没有坦克的情况下拍摄了森林的航拍照片，然后把坦克开进森林，拍摄了另一组照片。使用这两组数据训练的分类器似乎工作得很好。不幸的是，分类器仅仅学会了如何区分有阴影的树和没有阴影的树：第一组照片是在清晨拍摄的，而第二组是在中午拍摄的。

非平稳分布

当分布变化缓慢并且模型没有得到充分更新时，就会出现更微妙的情况：非平稳分布（nonstationary distribution）。以下是一些典型例子：

- 训练一个计算广告模型，但却没有经常更新（例如，一个2009年训练的模型不知道一个叫iPad的新设备刚刚上市）；
- 建立一个垃圾邮件过滤器，它能很好地检测到所有垃圾邮件。但是，垃圾邮件发送者们变得聪明起来，制造出新的信息，看起来不像我们以前见过的任何垃圾邮件；
- 建立一个产品推荐系统，它在整个冬天都有效，但圣诞节过后很久还会继续推荐圣诞帽。

更多轶事

- 建立一个人脸检测器，它在所有基准测试中都能很好地工作，但是它在测试数据上失败了：有问题的例子是人脸充满了整个图像的特写镜头（训练集中没有这样的数据）。
- 为美国市场建立了一个网络搜索引擎，并希望将其部署到英国。
- 通过在一个大的数据集来训练图像分类器，其中每一个大类的数量在数据集近乎是平均的，比如1000个类别，每个类别由1000个图像表示。但是将该系统部署到真实世界中，照片的实际标签分布显然是不均匀的。

4.9.3 分布偏移纠正

正如我们所讨论的，在许多情况下训练和测试分布 $P(\mathbf{x}, y)$ 是不同的。在一些情况下，我们很幸运，不管协变量、标签或概念如何发生偏移，模型都能正常工作。在另一些情况下，我们可以通过运用策略来应对这种偏移，从而做得更好。本节的其余部分将着重于应对这种偏移的技术细节。

经验风险与实际风险

首先我们反思一下在模型训练期间到底发生了什么？训练数据 $\{(\mathbf{x}_1, y_1), \dots, (\mathbf{x}_n, y_n)\}$ 的特征和相关的标签经过迭代，在每一个小批量之后更新模型 f 的参数。为了简单起见，我们不考虑正则化，因此极大地降低了训练损失：

$$\underset{f}{\text{minimize}} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n l(f(\mathbf{x}_i), y_i), \quad (4.9.1)$$

其中 l 是损失函数，用来度量：给定标签 y_i ，预测 $f(\mathbf{x}_i)$ 的“糟糕程度”。统计学家称(4.9.1)中的这一项为经验风险。经验风险(empirical risk)是为了近似真实风险(true risk)，整个训练数据上的平均损失，即从其真实分布 $p(\mathbf{x}, y)$ 中抽取的所有数据的总体损失的期望值：

$$E_{p(\mathbf{x}, y)}[l(f(\mathbf{x}), y)] = \int \int l(f(\mathbf{x}), y) p(\mathbf{x}, y) d\mathbf{x} dy. \quad (4.9.2)$$

然而在实践中，我们通常无法获得总体数据。因此，经验风险最小化即在(4.9.1)中最小化经验风险，是一种实用的机器学习策略，希望能近似最小化真实风险。

协变量偏移纠正

假设对于带标签的数据 (\mathbf{x}_i, y_i) ，我们要评估 $P(y | \mathbf{x})$ 。然而观测值 \mathbf{x}_i 是从某些源分布 $q(\mathbf{x})$ 中得出的，而不是从目标分布 $p(\mathbf{x})$ 中得出的。幸运的是，依赖性假设意味着条件分布保持不变，即： $p(y | \mathbf{x}) = q(y | \mathbf{x})$ 。如果源分布 $q(\mathbf{x})$ 是“错误的”，我们可以通过在真实风险的计算中，使用以下简单的恒等式来进行纠正：

$$\int \int l(f(\mathbf{x}), y) p(y | \mathbf{x}) p(\mathbf{x}) d\mathbf{x} dy = \int \int l(f(\mathbf{x}), y) q(y | \mathbf{x}) q(\mathbf{x}) \frac{p(\mathbf{x})}{q(\mathbf{x})} d\mathbf{x} dy. \quad (4.9.3)$$

换句话说，我们需要根据数据来自正确分布与来自错误分布的概率之比，来重新衡量每个数据样本的权重：

$$\beta_i \stackrel{\text{def}}{=} \frac{p(\mathbf{x}_i)}{q(\mathbf{x}_i)}. \quad (4.9.4)$$

将权重 β_i 代入到每个数据样本 (\mathbf{x}_i, y_i) 中，我们可以使用“加权经验风险最小化”来训练模型：

$$\underset{f}{\text{minimize}} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \beta_i l(f(\mathbf{x}_i), y_i). \quad (4.9.5)$$

由于不知道这个比率，我们需要估计它。有许多方法都可以用，包括一些花哨的算子理论方法，试图直接使用最小范数或最大熵原理重新校准期望算子。对于任意一种这样的方法，我们都需要从两个分布中抽取样本：“真实”的分布 p ，通过访问测试数据获取；训练集 q ，通过人工合成的很容易获得。请注意，我们只需要特征 $\mathbf{x} \sim p(\mathbf{x})$ ，不需要访问标签 $y \sim p(y)$ 。

在这种情况下，有一种非常有效的方法可以得到几乎与原始方法一样好的结果：对数几率回归(logistic regression)。这是用于二元分类的softmax回归(见3.4节)的一个特例。综上所述，我们学习了一个分类器来区分从 $p(\mathbf{x})$ 抽取的数据和从 $q(\mathbf{x})$ 抽取的数据。如果无法区分这两个分布，则意味着相关的样本可能来自这两个分布中的任何一个。另一方面，任何可以很好区分的样本都应该相应地显著增加或减少权重。

为了简单起见，假设我们分别从 $p(\mathbf{x})$ 和 $q(\mathbf{x})$ 两个分布中抽取相同数量的样本。现在用 z 标签表示：从 p 抽取的数据为1，从 q 抽取的数据为-1。然后，混合数据集中的概率由下式给出

$$P(z = 1 | \mathbf{x}) = \frac{p(\mathbf{x})}{p(\mathbf{x}) + q(\mathbf{x})} \text{ and hence } \frac{P(z = 1 | \mathbf{x})}{P(z = -1 | \mathbf{x})} = \frac{p(\mathbf{x})}{q(\mathbf{x})}. \quad (4.9.6)$$

因此，如果我们使用对数几率回归方法，其中 $P(z = 1 | \mathbf{x}) = \frac{1}{1 + \exp(-h(\mathbf{x}))}$ (h 是一个参数化函数)，则很自然有：

$$\beta_i = \frac{1/(1 + \exp(-h(\mathbf{x}_i)))}{\exp(-h(\mathbf{x}_i))/(1 + \exp(-h(\mathbf{x}_i)))} = \exp(h(\mathbf{x}_i)). \quad (4.9.7)$$

因此，我们需要解决两个问题：第一个问题是关于区分来自两个分布的数据；第二个问题是关于 (4.9.5) 中的加权经验风险的最小化问题。在这个问题中，我们将对其中的项加权 β_i 。

现在，我们来看一下完整的协变量偏移纠正算法。假设我们有一个训练集 $\{(\mathbf{x}_1, y_1), \dots, (\mathbf{x}_n, y_n)\}$ 和一个未标记的测试集 $\{\mathbf{u}_1, \dots, \mathbf{u}_m\}$ 。对于协变量偏移，我们假设 $1 \leq i \leq n$ 的 \mathbf{x}_i 来自某个源分布， \mathbf{u}_i 来自目标分布。以下是纠正协变量偏移的典型算法：

1. 生成一个二元分类训练集： $\{(\mathbf{x}_1, -1), \dots, (\mathbf{x}_n, -1), (\mathbf{u}_1, 1), \dots, (\mathbf{u}_m, 1)\}$ 。
2. 用对数几率回归训练二元分类器得到函数 h 。
3. 使用 $\beta_i = \exp(h(\mathbf{x}_i))$ 或更好的 $\beta_i = \min(\exp(h(\mathbf{x}_i)), c)$ (c 为常量) 对训练数据进行加权。
4. 使用权重 β_i 进行 (4.9.5) 中 $\{(\mathbf{x}_1, y_1), \dots, (\mathbf{x}_n, y_n)\}$ 的训练。

请注意，上述算法依赖于一个重要的假设：需要目标分布(例如，测试分布)中的每个数据样本在训练时出现的概率非零。如果我们找到 $p(\mathbf{x}) > 0$ 但 $q(\mathbf{x}) = 0$ 的点，那么相应的重要性权重会是无穷大。

标签偏移纠正

假设我们处理的是 k 个类别的分类任务。使用 4.9.3 节中相同符号， q 和 p 分别是源分布（例如训练时的分布）和目标分布（例如测试时的分布）。假设标签的分布随时间变化： $q(y) \neq p(y)$ ，但类别条件分布保持不变： $q(\mathbf{x} | y) = p(\mathbf{x} | y)$ 。如果源分布 $q(y)$ 是“错误的”，我们可以根据 (4.9.2) 中定义的真实风险中的恒等式进行更正：

$$\int \int l(f(\mathbf{x}), y) p(\mathbf{x} | y) p(y) d\mathbf{x} dy = \int \int l(f(\mathbf{x}), y) q(\mathbf{x} | y) q(y) \frac{p(y)}{q(y)} d\mathbf{x} dy. \quad (4.9.8)$$

这里，重要性权重将对应于标签似然比率

$$\beta_i \stackrel{\text{def}}{=} \frac{p(y_i)}{q(y_i)}. \quad (4.9.9)$$

标签偏移的一个好处是，如果我们在源分布上有一个相当好的模型，那么我们可以得到对这些权重的一致估计，而不需要处理周边的其他维度。在深度学习中，输入往往是高维对象（如图像），而标签通常是低维（如类别）。

为了估计目标标签分布，我们首先采用性能相当好的现成的分类器（通常基于训练数据进行训练），并使用验证集（也来自训练分布）计算其混淆矩阵。混淆矩阵 \mathbf{C} 是一个 $k \times k$ 矩阵，其中每列对应于标签类别，每行对应于模型的预测类别。每个单元格的值 c_{ij} 是验证集中，真实标签为 j ，而我们的模型预测为 i 的样本数量所占的比例。

现在，我们不能直接计算目标数据上的混淆矩阵，因为我们无法看到真实环境下的样本的标签，除非我们再搭建一个复杂的实时标注流程。然而，我们所能做的是将所有模型在测试时的预测取平均数，得到平均模型输出 $\mu(\hat{\mathbf{y}}) \in \mathbb{R}^k$ ，其中第 i 个元素 $\mu(\hat{y}_i)$ 是我们模型预测测试集中 i 的总预测分数。

结果表明，如果我们的分类器一开始就相当准确，并且目标数据只包含我们以前见过的类别，以及如果标签偏移假设成立（这里最强的假设），我们就可以通过求解一个简单的线性系统来估计测试集的标签分布

$$\mathbf{C}p(\mathbf{y}) = \mu(\hat{\mathbf{y}}), \quad (4.9.10)$$

因为作为一个估计， $\sum_{j=1}^k c_{ij} p(y_j) = \mu(\hat{y}_i)$ 对所有 $1 \leq i \leq k$ 成立，其中 $p(y_j)$ 是 k 维标签分布向量 $p(\mathbf{y})$ 的第 j th 元素。如果我们的分类器一开始就足够精确，那么混淆矩阵 \mathbf{C} 将是可逆的，进而我们可以得到一个解 $p(\mathbf{y}) = \mathbf{C}^{-1}\mu(\hat{\mathbf{y}})$ 。

因为我们观测源数据上的标签，所以很容易估计分布 $q(y)$ 。那么对于标签为 y_i 的任何训练样本 i ，我们可以使用我们估计的 $p(y_i)/q(y_i)$ 比率来计算权重 β_i ，并将其代入 (4.9.5) 中的加权经验风险最小化中。

概念偏移纠正

概念偏移很难用原则性的方式解决。例如，在一个问题突然从“区分猫和狗”偏移为“区分白色和黑色动物”的情况下，除了从零开始收集新标签和训练，别无妙方。幸运的是，在实践中这种极端的偏移是罕见的。相反，通常情况下，概念的变化总是缓慢的。比如下面是一些例子：

- 在计算广告中，新产品推出后，旧产品变得不那么受欢迎了。这意味着广告的分布和受欢迎程度是逐渐变化的，任何点击率预测器都需要随之逐渐变化；
- 由于环境的磨损，交通摄像头的镜头会逐渐退化，影响摄像头的图像质量；
- 新闻内容逐渐变化（即新新闻的出现）。

在这种情况下，我们可以使用与训练网络相同的方法，使其适应数据的变化。换言之，我们使用新数据更新现有的网络权重，而不是从头开始训练。

4.9.4 学习问题的分类法

有了如何处理分布变化的知识，我们现在可以考虑机器学习问题形式化的其他方面。

批量学习

在批量学习（batch learning）中，我们可以访问一组训练特征和标签 $\{(\mathbf{x}_1, y_1), \dots, (\mathbf{x}_n, y_n)\}$ ，我们使用这些特性和标签训练 $f(\mathbf{x})$ 。然后，我们部署此模型来对来自同一分布的新数据 (\mathbf{x}, y) 进行评分。例如，我们可以根据猫和狗的大量图片训练猫检测器。一旦我们训练了它，我们就把它作为智能猫门计算视觉系统的一部分，来控制只允许猫进入。然后这个系统会被安装在客户家中，基本再也不会更新。

在线学习

除了“批量”地学习，我们还可以单个“在线”学习数据(\mathbf{x}_i, y_i)。更具体地说，我们首先观测到 \mathbf{x}_i ，然后我们得出一个估计值 $f(\mathbf{x}_i)$ ，只有当我们做到这一点后，我们才观测到 y_i 。然后根据我们的决定，我们会得到奖励或损失。许多实际问题都属于这一类。例如，我们需要预测明天的股票价格，这样我们就可以根据这个预测进行交易。在一天结束时，我们会评估我们的预测是否盈利。换句话说，在在线学习（online learning）中，我们有以下的循环。在这个循环中，给定新的观测结果，我们会不断地改进我们的模型。

$$\text{model } f_t \longrightarrow \text{data } \mathbf{x}_t \longrightarrow \text{estimate } f_t(\mathbf{x}_t) \longrightarrow \text{observation } y_t \longrightarrow \text{loss } l(y_t, f_t(\mathbf{x}_t)) \longrightarrow \text{model } f_{t+1} \quad (4.9.11)$$

老虎机

老虎机（bandits）是上述问题的一个特例。虽然在大多数学习问题中，我们有一个连续参数化的函数 f （例如，一个深度网络）。但在一个老虎机问题中，我们只有有限数量的手臂可以拉动。也就是说，我们可以采取的行动是有限的。对于这个更简单的问题，可以获得更强的最优性理论保证，这并不令人惊讶。我们之所以列出它，主要是因为这个问题经常被视为一个单独的学习问题的情景。

控制

在很多情况下，环境会记住我们所做的事。不一定是以一种对抗的方式，但它会记住，而且它的反应将取决于之前发生的事情。例如，咖啡锅炉控制器将根据之前是否加热锅炉来观测到不同的温度。在这种情况下，PID（比例—积分—微分）控制器算法是一个流行的选择。同样，一个用户在新闻网站上的行为将取决于之前向她展示的内容（例如，大多数新闻她只阅读一次）。许多这样的算法形成了一个环境模型，在这个模型中，他们的行为使得他们的决策看起来不那么随机。近年来，控制理论（如PID的变体）也被用于自动调整超参数，以获得更好的解构和重建质量，提高生成文本的多样性和生成图像的重建质量（Shao et al., 2020）。

强化学习

强化学习（reinforcement learning）强调如何基于环境而行动，以取得最大化的预期利益。国际象棋、围棋、西洋双陆棋或星际争霸都是强化学习的应用实例。再比如，为自动驾驶汽车制造一个控制器，或者以其他方式对自动驾驶汽车的驾驶方式做出反应（例如，试图避开某物体，试图造成事故，或者试图与其合作）。

考虑到环境

上述不同情况之间的一个关键区别是：在静止环境中可能一直有效的相同策略，在环境能够改变的情况下可能不会始终有效。例如，一个交易者发现的套利机会很可能在他开始利用它时就消失了。环境变化的速度和方式在很大程度上决定了我们可以采用的算法类型。例如，如果我们知道事情只会缓慢地变化，就可以迫使任何估计也只能缓慢地发生改变。如果我们知道环境可能会瞬间发生变化，但这种变化非常罕见，我们就可以在使用算法时考虑到这一点。当一个数据科学家试图解决的问题会随着时间的推移而发生变化时，这些类型的知识至关重要。

4.9.5 机器学习中的公平、责任和透明度

最后，重要的是，当我们部署机器学习系统时，不仅仅是在优化一个预测模型，而通常是在提供一个会被用来（部分或完全）进行自动化决策的工具。这些技术系统可能会通过其进行的决定而影响到每个人的生活。

从考虑预测到决策的飞跃不仅提出了新的技术问题，而且还提出了一系列必须仔细考虑的伦理问题。如果我们正在部署一个医疗诊断系统，我们需要知道它可能适用于哪些人群，哪些人群可能无效。忽视对一个亚群体的幸福的可预见风险可能会导致我们执行劣质的护理水平。此外，一旦我们规划整个决策系统，我们必须退后一步，重新考虑如何评估我们的技术。在这个视野变化所导致的结果中，我们会发现精度很少成为合适的衡量标准。例如，当我们将预测转化为行动时，我们通常会考虑到各种方式犯错的潜在成本敏感性。举个例子：将图像错误地分到某一类别可能被视为种族歧视，而错误地分到另一个类别是无害的，那么我们可能需要相应地调整我们的阈值，在设计决策方式时考虑到这些社会价值。我们还需要注意预测系统如何导致反馈循环。例如，考虑预测性警务系统，它将巡逻人员分配到预测犯罪率较高的地区。很容易看出一种令人担忧的模式是如何出现的：

1. 犯罪率高的社区会得到更多的巡逻；
2. 因此，在这些社区中会发现更多的犯罪行为，输入可用于未来迭代的训练数据；
3. 面对更多的积极因素，该模型预测这些社区还会有更多的犯罪；
4. 下一次迭代中，更新后的模型会更加倾向于针对同一个地区，这会导致更多的犯罪行为被发现等等。

通常，在建模纠正过程中，模型的预测与训练数据耦合的各种机制都没有得到解释，研究人员称之为“失控反馈循环”的现象。此外，我们首先要注意我们是否解决了正确的问题。比如，预测算法现在在信息传播中起着巨大的中介作用，个人看到的新闻应该由他们喜欢的Facebook页面决定吗？这些只是在机器学习职业生涯中可能遇到的令人感到“压力山大”的道德困境中的一小部分。

小结

- 在许多情况下，训练集和测试集并不来自同一个分布。这就是所谓的分布偏移。
- 真实风险是从真实分布中抽取的所有数据的总体损失的预期。然而，这个数据总体通常是无法获得的。经验风险是训练数据的平均损失，用于近似真实风险。在实践中，我们进行经验风险最小化。
- 在相应的假设条件下，可以在测试时检测并纠正协变量偏移和标签偏移。在测试时，不考虑这种偏移可能会成为问题。
- 在某些情况下，环境可能会记住自动操作并以令人惊讶的方式做出响应。在构建模型时，我们必须考虑到这种可能性，并继续监控实时系统，并对我们的模型和环境以意想不到的方式纠缠在一起的可能性持开放态度。

练习

1. 当我们改变搜索引擎的行为时会发生什么？用户可能会做什么？广告商呢？
2. 实现一个协变量偏移检测器。提示：构建一个分类器。
3. 实现协变量偏移纠正。
4. 除了分布偏移，还有什么会影响经验风险接近真实风险的程度？

Discussions⁷⁰

4.10 实战Kaggle比赛：预测房价

之前几节我们学习了一些训练深度网络的基本工具和网络正则化的技术（如权重衰减、暂退法等）。本节我们将通过Kaggle比赛，将所学知识付诸实践。Kaggle的房价预测比赛是一个很好的起点。此数据集由Bart de Cock于2011年收集 (De Cock, 2011)，涵盖了2006-2010年期间亚利桑那州埃姆斯市的房价。这个数据集是相当通用的，不会需要使用复杂模型架构。它比哈里森和鲁宾菲尔德的波士顿房价⁷¹ 数据集要大得多，也有更多的特征。

本节我们将详细介绍数据预处理、模型设计和超参数选择。通过亲身实践，你将获得一手经验，这些经验将有益数据科学家的职业成长。

4.10.1 下载和缓存数据集

在整本书中，我们将下载不同的数据集，并训练和测试模型。这里我们实现几个函数来方便下载数据。首先，我们建立字典DATA_HUB，它可以将数据集名称的字符串映射到数据集相关的二元组上，这个二元组包含数据集的url和验证文件完整性的sha-1密钥。所有类似的数据集都托管在地址为DATA_URL的站点上。

```
import hashlib
import os
import tarfile
import zipfile
import requests

#@save
DATA_HUB = dict()
DATA_URL = 'http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/'
```

下面的download函数用来下载数据集，将数据集缓存在本地目录（默认情况下为`..../data`）中，并返回下载文件的名称。如果缓存目录中已经存在此数据集文件，并且其sha-1与存储在DATA_HUB中的相匹配，我们将使用缓存的文件，以避免重复的下载。

⁷⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1822>

⁷¹ <https://archive.ics.uci.edu/ml/machine-learning-databases/housing/housing.names>

```

def download(name, cache_dir=os.path.join('..', 'data')): #@save
    """下载一个DATA_HUB中的文件，返回本地文件名"""
    assert name in DATA_HUB, f'{name} 不存在于 {DATA_HUB}'
    url, sha1_hash = DATA_HUB[name]
    os.makedirs(cache_dir, exist_ok=True)
    fname = os.path.join(cache_dir, url.split('/')[-1])
    if os.path.exists(fname):
        sha1 = hashlib.sha1()
        with open(fname, 'rb') as f:
            while True:
                data = f.read(1048576)
                if not data:
                    break
                sha1.update(data)
        if sha1.hexdigest() == sha1_hash:
            return fname # 命中缓存
    print(f'正在从{url}下载{fname}...')
    r = requests.get(url, stream=True, verify=True)
    with open(fname, 'wb') as f:
        f.write(r.content)
    return fname

```

我们还需实现两个实用函数：一个将下载并解压缩一个zip或tar文件，另一个是将本书中使用的所有数据集从DATA_HUB下载到缓存目录中。

```

def download_extract(name, folder=None): #@save
    """下载并解压zip/tar文件"""
    fname = download(name)
    base_dir = os.path.dirname(fname)
    data_dir, ext = os.path.splitext(fname)
    if ext == '.zip':
        fp = zipfile.ZipFile(fname, 'r')
    elif ext in ('.tar', '.gz'):
        fp = tarfile.open(fname, 'r')
    else:
        assert False, '只有zip/tar文件可以被解压缩'
    fp.extractall(base_dir)
    return os.path.join(base_dir, folder) if folder else data_dir

def download_all(): #@save
    """下载DATA_HUB中的所有文件"""
    for name in DATA_HUB:
        download(name)

```

4.10.2 Kaggle

Kaggle⁷²是一个当今流行举办机器学习比赛的平台，每场比赛都以至少一个数据集为中心。许多比赛有赞助方，他们为获胜的解决方案提供奖金。该平台帮助用户通过论坛和共享代码进行互动，促进协作和竞争。虽然排行榜的追逐往往令人失去理智：有些研究人员短视地专注于预处理步骤，而不是考虑基础性问题。但一个客观的平台有巨大的价值：该平台促进了竞争方法之间的直接定量比较，以及代码共享。这便于每个人都可以学习哪些方法起作用，哪些没有起作用。如果我们想参加Kaggle比赛，首先需要注册一个账户（见图4.10.1）。

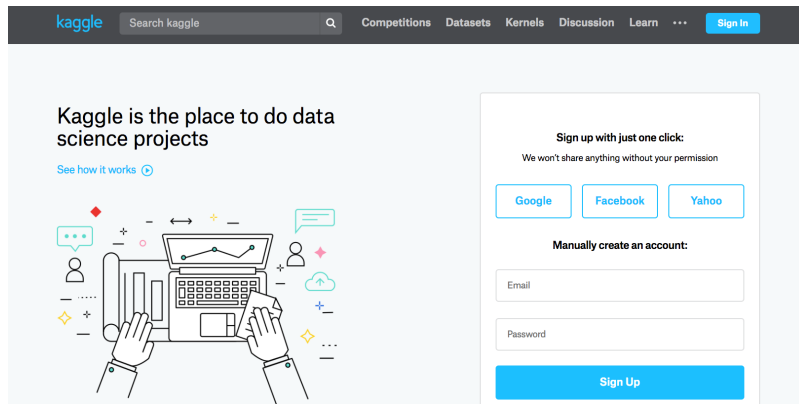


图4.10.1: Kaggle网站

在房价预测比赛页面（如图4.10.2所示）的“Data”选项卡下可以找到数据集。我们可以通过下面的网址提交预测，并查看排名：

<https://www.kaggle.com/c/house-prices-advanced-regression-techniques>

A screenshot of a specific Kaggle competition page titled 'House Prices: Advanced Regression Techniques'. The page features a red house icon with a 'SOLD' sign. Below the icon, the title 'House Prices: Advanced Regression Techniques' is displayed, along with the subtitle 'Predict sales prices and practice feature engineering, RFs, and gradient boosting' and the note '5,012 teams · Ongoing'. The page has a navigation bar with tabs for 'Overview', 'Data', 'Kernels', 'Discussion', 'Leaderboard', 'Rules', 'Team', 'My Submissions', and 'Submit Predictions'. On the left side, there is a sidebar with links for 'Overview', 'Description', 'Evaluation', 'Frequently Asked Questions', and 'Tutorials'. The main content area contains sections for 'Start here if...' (with a note about basic machine learning experience) and 'Competition Description' (with a note about the competition being suitable for data science students who have completed an online course in machine learning). The overall layout is clean and organized, typical of a competition landing page.

图4.10.2: 房价预测比赛页面

⁷² <https://www.kaggle.com>

4.10.3 访问和读取数据集

注意，竞赛数据分为训练集和测试集。每条记录都包括房屋的属性值和属性，如街道类型、施工年份、屋顶类型、地下室状况等。这些特征由各种数据类型组成。例如，建筑年份由整数表示，屋顶类型由离散类别表示，其他特征由浮点数表示。这就是现实让事情变得复杂的地方：例如，一些数据完全丢失了，缺失值被简单地标记为“NA”。每套房子的价格只出现在训练集中（毕竟这是一场比赛）。我们将希望划分训练集以创建验证集，但是在将预测结果上传到Kaggle之后，我们只能在官方测试集中评估我们的模型。在图4.10.2中，“Data”选项卡有下载数据的链接。

开始之前，我们将使用pandas读入并处理数据，这是我们在2.2节中引入的。因此，在继续操作之前，我们需要确保已安装pandas。幸运的是，如果我们正在用Jupyter阅读该书，可以在不离开笔记本的情况下安装pandas。

```
# 如果没有安装pandas, 请取消下一行的注释
# !pip install pandas

%matplotlib inline
import numpy as np
import pandas as pd
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

为方便起见，我们可以使用上面定义的脚本下载并缓存Kaggle房屋数据集。

```
DATA_HUB['kaggle_house_train'] = (  #@save
    DATA_URL + 'kaggle_house_pred_train.csv',
    '585e9cc93e70b39160e7921475f9bcd7d31219ce')

DATA_HUB['kaggle_house_test'] = (  #@save
    DATA_URL + 'kaggle_house_pred_test.csv',
    'fa19780a7b011d9b009e8bff8e99922a8ee2eb90')
```

我们使用pandas分别加载包含训练数据和测试数据的两个CSV文件。

```
train_data = pd.read_csv(download('kaggle_house_train'))  
test_data = pd.read_csv(download('kaggle_house_test'))
```

```
正在从http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/kaggle_house_pred_train.csv下载../data/kaggle_house_
˓→pred_train.csv...
正在从http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/kaggle_house_pred_test.csv下载../data/kaggle_house_
˓→pred_test.csv...
```

训练数据集包括1460个样本，每个样本80个特征和1个标签，而测试数据集包含1459个样本，每个样本80个特征。

```
print(train_data.shape)
print(test_data.shape)
```

```
(1460, 81)
(1459, 80)
```

让我们看看前四个和最后两个特征，以及相应标签（房价）。

```
print(train_data.iloc[0:4, [0, 1, 2, 3, -3, -2, -1]])
```

	Id	MSSubClass	MSZoning	LotFrontage	SaleType	SaleCondition	SalePrice
0	1	60	RL	65.0	WD	Normal	208500
1	2	20	RL	80.0	WD	Normal	181500
2	3	60	RL	68.0	WD	Normal	223500
3	4	70	RL	60.0	WD	Abnrmal	140000

我们可以看到，在每个样本中，第一个特征是ID，这有助于模型识别每个训练样本。虽然这很方便，但它不携带任何用于预测的信息。因此，在将数据提供给模型之前，我们将其从数据集中删除。

```
all_features = pd.concat((train_data.iloc[:, 1:-1], test_data.iloc[:, 1:]))
```

4.10.4 数据预处理

如上所述，我们有各种各样的数据类型。在开始建模之前，我们需要对数据进行预处理。首先，我们将所有缺失的值替换为相应特征的平均值。然后，为了将所有特征放在一个共同的尺度上，我们通过将特征重新缩放到零均值和单位方差来标准化数据：

$$x \leftarrow \frac{x - \mu}{\sigma}, \quad (4.10.1)$$

其中 μ 和 σ 分别表示均值和标准差。现在，这些特征具有零均值和单位方差，即 $E[\frac{x-\mu}{\sigma}] = \frac{\mu-\mu}{\sigma} = 0$ 和 $E[(x-\mu)^2] = (\sigma^2 + \mu^2) - 2\mu^2 + \mu^2 = \sigma^2$ 。直观地说，我们标准化数据有两个原因：首先，它方便优化。其次，因为我们不知道哪些特征是相关的，所以我们不想让惩罚分配给一个特征的系数比分配给其他任何特征的系数更大。

```
# 若无法获得测试数据，则可根据训练数据计算均值和标准差
numeric_features = all_features.dtypes[all_features.dtypes != 'object'].index
all_features[numeric_features] = all_features[numeric_features].apply(
    lambda x: (x - x.mean()) / (x.std()))
# 在标准化数据之后，所有均值消失，因此我们可以将缺失值设置为0
all_features[numeric_features] = all_features[numeric_features].fillna(0)
```

接下来，我们处理离散值。这包括诸如“MSZoning”之类的特征。我们用独热编码替换它们，方法与前面将多类别标签转换为向量的方式相同（请参见 3.4.1 节）。例如，“MSZoning”包含值“RL”和“Rm”。我们将创建两个新的指示器特征“MSZoning_RL”和“MSZoning_RM”，其值为0或1。根据独热编码，如果“MSZoning”的原始值为“RL”，则：“MSZoning_RL”为1，“MSZoning_RM”为0。pandas软件包会自动为我们实现这一点。

```
# “Dummy_na=True” 将“na”（缺失值）视为有效的特征值，并为其创建指示符特征
all_features = pd.get_dummies(all_features, dummy_na=True)
all_features.shape
```

(2919, 331)

可以看到此转换会将特征的总数量从79个增加到331个。最后，通过values属性，我们可以从pandas格式中提取NumPy格式，并将其转换为张量表示用于训练。

```
n_train = train_data.shape[0]
train_features = torch.tensor(all_features[:n_train].values, dtype=torch.float32)
test_features = torch.tensor(all_features[n_train:].values, dtype=torch.float32)
train_labels = torch.tensor(
    train_data.SalePrice.values.reshape(-1, 1), dtype=torch.float32)
```

4.10.5 训练

首先，我们训练一个带有损失平方的线性模型。显然线性模型很难让我们在竞赛中获胜，但线性模型提供了一种健全性检查，以查看数据中是否存在有意义的信息。如果我们在这里不能做得比随机猜测更好，那么我们很可能存在数据处理错误。如果一切顺利，线性模型将作为基线（baseline）模型，让我们直观地知道最好的模型有超出简单的模型多少。

```
loss = nn.MSELoss()
in_features = train_features.shape[1]

def get_net():
    net = nn.Sequential(nn.Linear(in_features, 1))
    return net
```

房价就像股票价格一样，我们关心的是相对数量，而不是绝对数量。因此，我们更关心相对误差 $\frac{y - \hat{y}}{y}$ ，而不是绝对误差 $y - \hat{y}$ 。例如，如果我们在俄亥俄州农村地区估计一栋房子的价格时，假设我们的预测偏差了10万美元，然而那里一栋典型的房子的价值是12.5万美元，那么模型可能做得很糟糕。另一方面，如果我们在加州豪宅区的预测出现同样的10万美元的偏差，（在那里，房价中位数超过400万美元）这可能是一个不错的预测。

解决这个问题的一种方法是用价格预测的对数来衡量差异。事实上，这也是比赛中官方用来评价提交质量的误差指标。即将 δ for $|\log y - \log \hat{y}| \leq \delta$ 转换为 $e^{-\delta} \leq \frac{\hat{y}}{y} \leq e^{\delta}$ 。这使得预测价格的对数与真实标签价格的对数

之间出现以下均方根误差：

$$\sqrt{\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (\log y_i - \log \hat{y}_i)^2}. \quad (4.10.2)$$

```
def log_rmse(net, features, labels):
    # 为了在取对数时进一步稳定该值，将小于1的值设置为1
    clipped_preds = torch.clamp(net(features), 1, float('inf'))
    rmse = torch.sqrt(loss(torch.log(clipped_preds),
                           torch.log(labels)))
    return rmse.item()
```

与前面的部分不同，我们的训练函数将借助Adam优化器（我们将在后面章节更详细地描述它）。Adam优化器的主要吸引力在于它对初始学习率不那么敏感。

```
def train(net, train_features, train_labels, test_features, test_labels,
          num_epochs, learning_rate, weight_decay, batch_size):
    train_ls, test_ls = [], []
    train_iter = d2l.load_array((train_features, train_labels), batch_size)
    # 这里使用的是Adam优化算法
    optimizer = torch.optim.Adam(net.parameters(),
                                 lr = learning_rate,
                                 weight_decay = weight_decay)
    for epoch in range(num_epochs):
        for X, y in train_iter:
            optimizer.zero_grad()
            l = loss(net(X), y)
            l.backward()
            optimizer.step()
        train_ls.append(log_rmse(net, train_features, train_labels))
        if test_labels is not None:
            test_ls.append(log_rmse(net, test_features, test_labels))
    return train_ls, test_ls
```

4.10.6 K折交叉验证

本书在讨论模型选择的部分（4.4节）中介绍了K折交叉验证，它有助于模型选择和超参数调整。我们首先需要定义一个函数，在K折交叉验证过程中返回第*i*折的数据。具体地说，它选择第*i*个切片作为验证数据，其余部分作为训练数据。注意，这并不是处理数据的最有效方法，如果我们的数据集大得多，会有其他解决办法。

```
def get_k_fold_data(k, i, X, y):
    assert k > 1
```

(continues on next page)

```

fold_size = X.shape[0] // k
X_train, y_train = None, None
for j in range(k):
    idx = slice(j * fold_size, (j + 1) * fold_size)
    X_part, y_part = X[idx, :], y[idx]
    if j == i:
        X_valid, y_valid = X_part, y_part
    elif X_train is None:
        X_train, y_train = X_part, y_part
    else:
        X_train = torch.cat([X_train, X_part], 0)
        y_train = torch.cat([y_train, y_part], 0)
return X_train, y_train, X_valid, y_valid

```

当我们在 K 折交叉验证中训练 K 次后，返回训练和验证误差的平均值。

```

def k_fold(k, X_train, y_train, num_epochs, learning_rate, weight_decay,
          batch_size):
    train_l_sum, valid_l_sum = 0, 0
    for i in range(k):
        data = get_k_fold_data(k, i, X_train, y_train)
        net = get_net()
        train_ls, valid_ls = train(net, *data, num_epochs, learning_rate,
                                   weight_decay, batch_size)
        train_l_sum += train_ls[-1]
        valid_l_sum += valid_ls[-1]
        if i == 0:
            d2l.plot(list(range(1, num_epochs + 1)), [train_ls, valid_ls],
                      xlabel='epoch', ylabel='rmse', xlim=[1, num_epochs],
                      legend=['train', 'valid'], yscale='log')
            print(f'折{i + 1}, 训练log rmse{float(train_ls[-1]):f}, '
                  f'验证log rmse{float(valid_ls[-1]):f}')
    return train_l_sum / k, valid_l_sum / k

```

4.10.7 模型选择

在本例中，我们选择了一组未调优的超参数，并将其留给读者来改进模型。找到一组调优的超参数可能需要时间，这取决于一个人优化了多少变量。有了足够大的数据集和合理设置的超参数， K 折交叉验证往往对多次测试具有相当的稳定性。然而，如果我们尝试了不合理的超参数，我们可能会发现验证效果不再代表真正的误差。

```

k, num_epochs, lr, weight_decay, batch_size = 5, 100, 5, 0, 64
train_l, valid_l = k_fold(k, train_features, train_labels, num_epochs, lr,
                         weight_decay, batch_size)
print(f'{k}-折验证: 平均训练log rmse: {float(train_l):f}, '
      f'平均验证log rmse: {float(valid_l):f}')

```

折1, 训练log rmse0.170212, 验证log rmse0.156864
 折2, 训练log rmse0.162003, 验证log rmse0.188812
 折3, 训练log rmse0.163810, 验证log rmse0.168171
 折4, 训练log rmse0.167946, 验证log rmse0.154694
 折5, 训练log rmse0.163320, 验证log rmse0.182928
 5-折验证: 平均训练log rmse: 0.165458, 平均验证log rmse: 0.170293



请注意，有时一组超参数的训练误差可能非常低，但 K 折交叉验证的误差要高得多，这表明模型过拟合了。在整个训练过程中，我们希望监控训练误差和验证误差这两个数字。较少的过拟合可能表明现有数据可以支撑一个更强大的模型，较大的过拟合可能意味着我们可以通过正则化技术来获益。

4.10.8 提交Kaggle预测

既然我们知道应该选择什么样的超参数，我们不妨使用所有数据对其进行训练（而不是仅使用交叉验证中使用的 $1 - 1/K$ 的数据）。然后，我们通过这种方式获得的模型可以应用于测试集。将预测保存在CSV文件中可以简化将结果上传到Kaggle的过程。

```

def train_and_pred(train_features, test_features, train_labels, test_data,
                   num_epochs, lr, weight_decay, batch_size):
    net = get_net()
    train_ls, _ = train(net, train_features, train_labels, None, None,
                        num_epochs, lr, weight_decay, batch_size)
    d2l.plot(np.arange(1, num_epochs + 1), [train_ls], xlabel='epoch',
            ylabel='log rmse', xlim=[1, num_epochs], yscale='log')

```

(continues on next page)

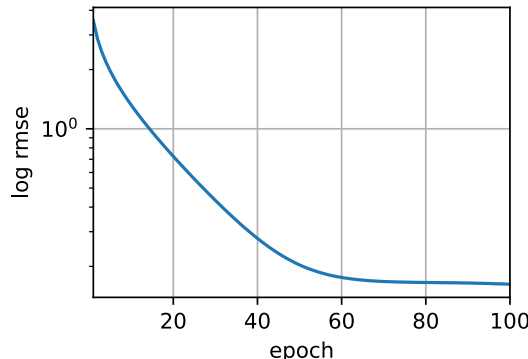
(continued from previous page)

```
print(f'训练log rmse: {float(train_ls[-1]):f}')
# 将网络应用于测试集。
preds = net(test_features).detach().numpy()
# 将其重新格式化以导出到Kaggle
test_data['SalePrice'] = pd.Series(preds.reshape(1, -1)[0])
submission = pd.concat([test_data['Id'], test_data['SalePrice']], axis=1)
submission.to_csv('submission.csv', index=False)
```

如果测试集上的预测与 K 倍交叉验证过程中的预测相似，那就是时候把它们上传到Kaggle了。下面的代码将生成一个名为submission.csv的文件。

```
train_and_pred(train_features, test_features, train_labels, test_data,
               num_epochs, lr, weight_decay, batch_size)
```

训练log rmse: 0.162354



接下来，如图4.10.3中所示，我们可以提交预测到Kaggle上，并查看在测试集上的预测与实际房价（标签）的比较情况。步骤非常简单。

- 登录Kaggle网站，访问房价预测竞赛页面。
- 点击“Submit Predictions”或“Late Submission”按钮（在撰写本文时，该按钮位于右侧）。
- 点击页面底部虚线框中的“Upload Submission File”按钮，选择要上传的预测文件。
- 点击页面底部的“Make Submission”按钮，即可查看结果。

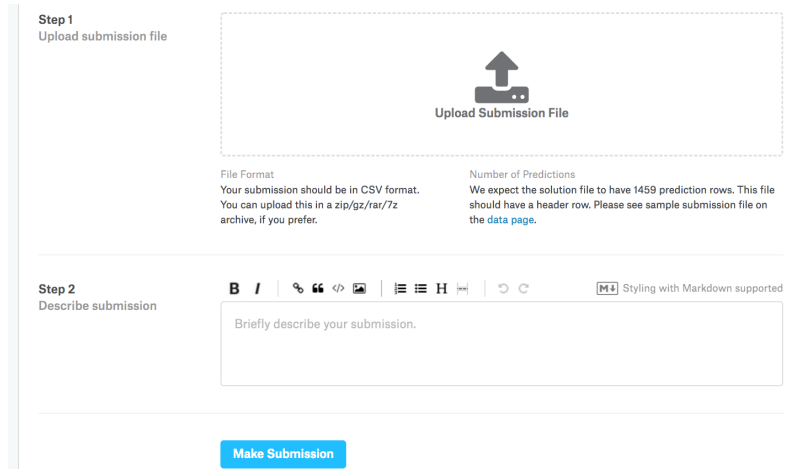


图4.10.3: 向Kaggle提交数据

小结

- 真实数据通常混合了不同的数据类型，需要进行预处理。
- 常用的预处理方法：将实值数据重新缩放为零均值和单位方差；用均值替换缺失值。
- 将类别特征转化为指标特征，可以使我们把这个特征当作一个独热向量来对待。
- 我们可以使用 K 折交叉验证来选择模型并调整超参数。
- 对数对于相对误差很有用。

练习

1. 把预测提交给Kaggle，它有多好？
2. 能通过直接最小化价格的对数来改进模型吗？如果试图预测价格的对数而不是价格，会发生什么？
3. 用平均值替换缺失值总是好主意吗？提示：能构造一个不随机丢失值的情况吗？
4. 通过 K 折交叉验证调整超参数，从而提高Kaggle的得分。
5. 通过改进模型（例如，层、权重衰减和dropout）来提高分数。
6. 如果我们没有像本节所做的那样标准化连续的数值特征，会发生什么？

Discussions⁷³

⁷³ <https://discuss.d2l.ai/t/1824>

深度学习计算

除了庞大的数据集和强大的硬件，优秀的软件工具在深度学习的快速发展中发挥了不可或缺的作用。从2007年发布的开创性的Theano库开始，灵活的开源工具使研究人员能够快速开发模型原型，避免了我们使用标准组件时的重复工作，同时仍然保持了我们进行底层修改的能力。随着时间的推移，深度学习库已经演变成提供越来越粗糙的抽象。就像半导体设计师从指定晶体管到逻辑电路再到编写代码一样，神经网络研究人员已经从考虑单个人工神经元的行为转变为从层的角度构思网络，通常在设计架构时考虑的是更粗糙的块（block）。

之前我们已经介绍了一些基本的机器学习概念，并慢慢介绍了功能齐全的深度学习模型。在上一章中，我们从零开始实现了多层感知机的每个组件，然后展示了如何利用高级API轻松地实现相同的模型。为了易于学习，我们调用了深度学习库，但是跳过了它们工作的细节。在本章中，我们将深入探索深度学习计算的关键组件，即模型构建、参数访问与初始化、设计自定义层和块、将模型读写到磁盘，以及利用GPU实现显著的加速。这些知识将使读者从深度学习“基础用户”变为“高级用户”。虽然本章不介绍任何新的模型或数据集，但后面的高级模型章节在很大程度上依赖于本章的知识。

5.1 层和块

之前首次介绍神经网络时，我们关注的是具有单一输出的线性模型。在这里，整个模型只有一个输出。注意，单个神经网络（1）接受一些输入；（2）生成相应的标量输出；（3）具有一组相关参数（parameters），更新这些参数可以优化某目标函数。

然后，当考虑具有多个输出的网络时，我们利用矢量化算法来描述整层神经元。像单个神经元一样，层（1）接受一组输入，（2）生成相应的输出，（3）由一组可调整参数描述。当我们使用softmax回归时，一个单层本身就是模型。然而，即使我们随后引入了多层感知机，我们仍然可以认为该模型保留了上面所说的基本架构。

对于多层感知机而言，整个模型及其组成层都是这种架构。整个模型接受原始输入（特征），生成输出（预

测), 并包含一些参数 (所有组成层的参数集合)。同样, 每个单独的层接收输入 (由前一层提供), 生成输出 (到下一层的输入), 并且具有一组可调参数, 这些参数根据从下一层反向传播的信号进行更新。

事实证明, 研究讨论“比单个层大”但“比整个模型小”的组件更有价值。例如, 在计算机视觉中广泛流行的ResNet-152架构就有数百层, 这些层是由层组 (groups of layers) 的重复模式组成。这个ResNet架构赢得了2015年ImageNet和COCO计算机视觉比赛的识别和检测任务 (He *et al.*, 2016)。目前ResNet架构仍然是许多视觉任务的首选架构。在其他的领域, 如自然语言处理和语音, 层组以各种重复模式排列的类似架构现在也是普遍存在。

为了实现这些复杂的网络, 我们引入了神经网络块的概念。块 (block) 可以描述单个层、由多个层组成的组件或整个模型本身。使用块进行抽象的一个好处是可以将一些块组合成更大的组件, 这一过程通常是递归的, 如图5.1.1所示。通过定义代码来按需生成任意复杂度的块, 我们可以通过简洁的代码实现复杂的神经网络。

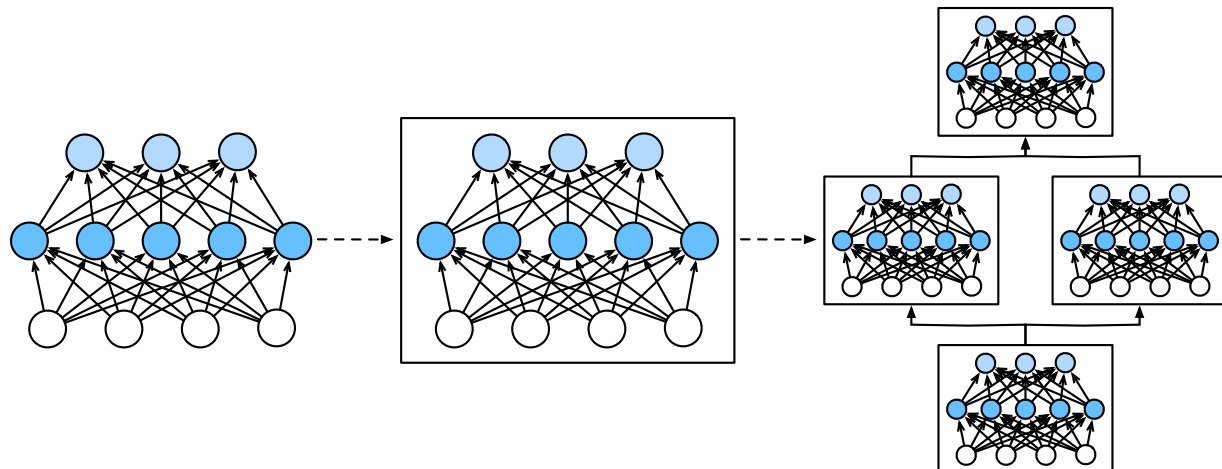


图5.1.1: 多个层被组合成块, 形成更大的模型

从编程的角度来看, 块由类 (class) 表示。它的任何子类都必须定义一个将其输入转换为输出的前向传播函数, 并且必须存储任何必需的参数。注意, 有些块不需要任何参数。最后, 为了计算梯度, 块必须具有反向传播函数。在定义我们自己的块时, 由于自动微分 (在 2.5 节 中引入) 提供了一些后端实现, 我们只需要考虑前向传播函数和必需的参数。

在构造自定义块之前, 我们先回顾一下多层感知机 (4.3节) 的代码。下面的代码生成一个网络, 其中包含一个具有256个单元和ReLU激活函数的全连接隐藏层, 然后是一个具有10个隐藏单元且不带激活函数的全连接输出层。

```
import torch
from torch import nn
from torch.nn import functional as F

net = nn.Sequential(nn.Linear(20, 256), nn.ReLU(), nn.Linear(256, 10))

X = torch.rand(2, 20)
net(X)
```

```
tensor([[ 0.0343,  0.0264,  0.2505, -0.0243,  0.0945,  0.0012, -0.0141,  0.0666,
         -0.0547, -0.0667],
       [ 0.0772, -0.0274,  0.2638, -0.0191,  0.0394, -0.0324,  0.0102,  0.0707,
        -0.1481, -0.1031]], grad_fn=<AddmmBackward0>)
```

在这个例子中，我们通过实例化`nn.Sequential`来构建我们的模型，层的执行顺序是作为参数传递的。简而言之，`nn.Sequential`定义了一种特殊的`Module`，即在PyTorch中表示一个块的类，它维护了一个由`Module`组成的有序列表。注意，两个全连接层都是`Linear`类的实例，`Linear`类本身就是`Module`的子类。另外，到目前为止，我们一直在通过`net(X)`调用我们的模型来获得模型的输出。这实际上是`net.__call__(X)`的简写。这个前向传播函数非常简单：它将列表中的每个块连接在一起，将每个块的输出作为下一个块的输入。

5.1.1 自定义块

要想直观地了解块是如何工作的，最简单的方法就是自己实现一个。在实现我们自定义块之前，我们简要总结一下每个块必须提供的基本功能。

1. 将输入数据作为其前向传播函数的参数。
2. 通过前向传播函数来生成输出。请注意，输出的形状可能与输入的形状不同。例如，我们上面模型中的第一个全连接的层接收一个20维的输入，但是返回一个维度为256的输出。
3. 计算其输出关于输入的梯度，可通过其反向传播函数进行访问。通常这是自动发生的。
4. 存储和访问前向传播计算所需的参数。
5. 根据需要初始化模型参数。

在下面的代码片段中，我们从零开始编写一个块。它包含一个多层感知机，其具有256个隐藏单元的隐藏层和一个10维输出层。注意，下面的`MLP`类继承了表示块的类。我们的实现只需要提供我们自己的构造函数（Python中的`__init__`函数）和前向传播函数。

```
class MLP(nn.Module):
    # 用模型参数声明层。这里，我们声明两个全连接的层
    def __init__(self):
        # 调用MLP的父类Module的构造函数来执行必要的初始化。
        # 这样，在类实例化时也可以指定其他函数参数，例如模型参数params（稍后将介绍）
        super().__init__()
        self.hidden = nn.Linear(20, 256) # 隐藏层
        self.out = nn.Linear(256, 10) # 输出层

    # 定义模型的前向传播，即如何根据输入x返回所需的模型输出
    def forward(self, X):
        # 注意，这里我们使用ReLU的函数版本，其在nn.functional模块中定义。
        return self.out(F.relu(self.hidden(X)))
```

我们首先看一下前向传播函数，它以 x 作为输入，计算带有激活函数的隐藏表示，并输出其未规范化的输出值。在这个MLP实现中，两个层都是实例变量。要了解这为什么是合理的，可以想象实例化两个多层感知机(`net1`和`net2`)，并根据不同的数据对它们进行训练。当然，我们希望它们学到两种不同的模型。

接着我们实例化多层感知机的层，然后在每次调用前向传播函数时调用这些层。注意一些关键细节：首先，我们定制的`__init__`函数通过`super().__init__()`调用父类的`__init__`函数，省去了重复编写模板代码的痛苦。然后，我们实例化两个全连接层，分别为`self.hidden`和`self.out`。注意，除非我们实现一个新的运算符，否则我们不必担心反向传播函数或参数初始化，系统将自动生成这些。

我们来试一下这个函数：

```
net = MLP()
net(X)
```

```
tensor([[ 0.0669,  0.2202, -0.0912, -0.0064,  0.1474, -0.0577, -0.3006,  0.1256,
         -0.0280,  0.4040],
       [ 0.0545,  0.2591, -0.0297,  0.1141,  0.1887,  0.0094, -0.2686,  0.0732,
        -0.0135,  0.3865]], grad_fn=<AddmmBackward0>)
```

块的一个主要优点是它的多功能性。我们可以子类化块以创建层（如全连接层的类）、整个模型（如上面的MLP类）或具有中等复杂度的各种组件。我们在接下来的章节中充分利用了这种多功能性，比如在处理卷积神经网络时。

5.1.2 顺序块

现在我们可以更仔细地看看`Sequential`类是如何工作的，回想一下`Sequential`的设计是为了把其他模块串起来。为了构建我们自己的简化的`MySequential`，我们只需要定义两个关键函数：

1. 一种将块逐个追加到列表中的函数；
2. 一种前向传播函数，用于将输入按追加块的顺序传递给块组成的“链条”。

下面的`MySequential`类提供了与默认`Sequential`类相同的功能。

```
class MySequential(nn.Module):
    def __init__(self, *args):
        super().__init__()
        for idx, module in enumerate(args):
            # 这里，module是Module子类的一个实例。我们把它保存在'Module'类的成员
            # 变量_modules中。_module的类型是OrderedDict
            self._modules[str(idx)] = module

    def forward(self, X):
        # OrderedDict保证了按照成员添加的顺序遍历它们
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
for block in self._modules.values():
    X = block(X)
return X
```

`__init__`函数将每个模块逐个添加到有序字典`_modules`中。读者可能会好奇为什么每个Module都有一个`_modules`属性？以及为什么我们使用它而不是自己定义一个Python列表？简而言之，`_modules`的主要优点是：在模块的参数初始化过程中，系统知道在`_modules`字典中查找需要初始化参数的子块。

当`MySequential`的前向传播函数被调用时，每个添加的块都按照它们被添加的顺序执行。现在可以使用我们的`MySequential`类重新实现多层感知机。

```
net = MySequential(nn.Linear(20, 256), nn.ReLU(), nn.Linear(256, 10))
net(X)
```

```
tensor([[ 2.2759e-01, -4.7003e-02,  4.2846e-01, -1.2546e-01,  1.5296e-01,
         1.8972e-01,  9.7048e-02,  4.5479e-04, -3.7986e-02,  6.4842e-02],
       [ 2.7825e-01, -9.7517e-02,  4.8541e-01, -2.4519e-01, -8.4580e-02,
        2.8538e-01,  3.6861e-02,  2.9411e-02, -1.0612e-01,  1.2620e-01]],
grad_fn=<AddmmBackward0>)
```

请注意，`MySequential`的用法与之前为`Sequential`类编写的代码相同（如 4.3 节 中所述）。

5.1.3 在前向传播函数中执行代码

`Sequential`类使模型构造变得简单，允许我们组合新的架构，而不必定义自己的类。然而，并不是所有的架构都是简单的顺序架构。当需要更强的灵活性时，我们需要定义自己的块。例如，我们可能希望在前向传播函数中执行Python的控制流。此外，我们可能希望执行任意的数学运算，而不是简单地依赖预定义的神经网络层。

到目前为止，我们网络中的所有操作都对网络的激活值及网络的参数起作用。然而，有时我们可能希望合并既不是上一层的结果也不是可更新参数的项，我们称之为常数参数（constant parameter）。例如，我们需要一个计算函数 $f(\mathbf{x}, \mathbf{w}) = c \cdot \mathbf{w}^\top \mathbf{x}$ 的层，其中 \mathbf{x} 是输入， \mathbf{w} 是参数， c 是某个在优化过程中没有更新的指定常量。因此我们实现了一个`FixedHiddenMLP`类，如下所示：

```
class FixedHiddenMLP(nn.Module):
    def __init__(self):
        super().__init__()
        # 不计算梯度的随机权重参数。因此其在训练期间保持不变
        self.rand_weight = torch.rand((20, 20), requires_grad=False)
        self.linear = nn.Linear(20, 20)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
def forward(self, X):
    X = self.linear(X)
    # 使用创建的常量参数以及relu和mm函数
    X = F.relu(torch.mm(X, self.rand_weight) + 1)
    # 复用全连接层。这相当于两个全连接层共享参数
    X = self.linear(X)
    # 控制流
    while X.abs().sum() > 1:
        X /= 2
    return X.sum()
```

在这个FixedHiddenMLP模型中，我们实现了一个隐藏层，其权重（`self.rand_weight`）在实例化时被随机初始化，之后为常量。这个权重不是一个模型参数，因此它永远不会被反向传播更新。然后，神经网络将这个固定层的输出通过一个全连接层。

注意，在返回输出之前，模型做了一些不寻常的事情：它运行了一个while循环，在 L_1 范数大于1的条件下，将输出向量除以2，直到它满足条件为止。最后，模型返回了X中所有项的和。注意，此操作可能不会常用于在任何实际任务中，我们只展示如何将任意代码集成到神经网络计算的流程中。

```
net = FixedHiddenMLP()
net(X)
```

```
tensor(0.1862, grad_fn=<SumBackward0>)
```

我们可以混合搭配各种组合块的方法。在下面的例子中，我们以一些想到的方法嵌套块。

```
class NestMLP(nn.Module):
    def __init__(self):
        super().__init__()
        self.net = nn.Sequential(nn.Linear(20, 64), nn.ReLU(),
                               nn.Linear(64, 32), nn.ReLU())
        self.linear = nn.Linear(32, 16)

    def forward(self, X):
        return self.linear(self.net(X))

chimera = nn.Sequential(NestMLP(), nn.Linear(16, 20), FixedHiddenMLP())
chimera(X)
```

```
tensor(0.2183, grad_fn=<SumBackward0>)
```

5.1.4 效率

读者可能会开始担心操作效率的问题。毕竟，我们在一个高性能的深度学习库中进行了大量的字典查找、代码执行和许多其他的Python代码。Python的问题全局解释器锁⁷⁴是众所周知的。在深度学习环境中，我们担心速度极快的GPU可能要等到CPU运行Python代码后才能运行另一个作业。

小结

- 一个块可以由许多层组成；一个块可以由许多块组成。
- 块可以包含代码。
- 块负责大量的内部处理，包括参数初始化和反向传播。
- 层和块的顺序连接由Sequential块处理。

练习

1. 如果将MySequential中存储块的方式更改为Python列表，会出现什么样的问题？
2. 实现一个块，它以两个块为参数，例如net1和net2，并返回前向传播中两个网络的串联输出。这也被称为平行块。
3. 假设我们想要连接同一网络的多个实例。实现一个函数，该函数生成同一个块的多个实例，并在此基础上构建更大的网络。

Discussions⁷⁵

5.2 参数管理

在选择了架构并设置了超参数后，我们就进入了训练阶段。此时，我们的目标是找到使损失函数最小化的模型参数值。经过训练后，我们将需要使用这些参数来做出未来的预测。此外，有时我们希望提取参数，以便在其他环境中复用它们，将模型保存下来，以便它可以在其他软件中执行，或者为了获得科学的理解而进行检查。

之前的介绍中，我们只依靠深度学习框架来完成训练的工作，而忽略了操作参数的具体细节。本节，我们将介绍以下内容：

- 访问参数，用于调试、诊断和可视化；
- 参数初始化；
- 在不同模型组件间共享参数。

我们首先看一下具有单隐藏层的多层感知机。

⁷⁴ <https://wiki.python.org/moin/GlobalInterpreterLock>

⁷⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1827>

```
import torch
from torch import nn

net = nn.Sequential(nn.Linear(4, 8), nn.ReLU(), nn.Linear(8, 1))
X = torch.rand(size=(2, 4))
net(X)
```

```
tensor([-0.0970],
[-0.0827]), grad_fn=<AddmmBackward0>)
```

5.2.1 参数访问

我们从已有模型中访问参数。当通过`Sequential`类定义模型时，我们可以通过索引来访问模型的任意层。这就像模型是一个列表一样，每层的参数都在其属性中。如下所示，我们可以检查第二个全连接层的参数。

```
print(net[2].state_dict())
```

```
OrderedDict([('weight', tensor([-0.0427, -0.2939, -0.1894,  0.0220, -0.1709, -0.1522, -0.0334, -0.
➥2263])), ('bias', tensor([0.0887]))])
```

输出的结果告诉我们一些重要的事情：首先，这个全连接层包含两个参数，分别是该层的权重和偏置。两者都存储为单精度浮点数（float32）。注意，参数名称允许唯一标识每个参数，即使在包含数百个层的网络中也是如此。

目标参数

注意，每个参数都表示为参数类的一个实例。要对参数执行任何操作，首先我们需要访问底层的数值。有几种方法可以做到这一点。有些比较简单，而另一些则比较通用。下面的代码从第二个全连接层（即第三个神经网络层）提取偏置，提取后返回的是一个参数类实例，并进一步访问该参数的值。

```
print(type(net[2].bias))
print(net[2].bias)
print(net[2].bias.data)
```

```
<class 'torch.nn.parameter.Parameter'>
Parameter containing:
tensor([0.0887], requires_grad=True)
tensor([0.0887])
```

参数是复合的对象，包含值、梯度和额外信息。这就是我们需要显式参数值的原因。除了值之外，我们还可以访问每个参数的梯度。在上面这个网络中，由于我们还没有调用反向传播，所以参数的梯度处于初始状态。

```
net[2].weight.grad == None
```

```
True
```

一次性访问所有参数

当我们需要对所有参数执行操作时，逐个访问它们可能会很麻烦。当我们处理更复杂的块（例如，嵌套块）时，情况可能会变得特别复杂，因为我们需要递归整个树来提取每个子块的参数。下面，我们将通过演示来比较访问第一个全连接层的参数和访问所有层。

```
print(*[(name, param.shape) for name, param in net[0].named_parameters()])
print(*[(name, param.shape) for name, param in net.named_parameters()])
```

```
('weight', torch.Size([8, 4])) ('bias', torch.Size([8]))
('0.weight', torch.Size([8, 4])) ('0.bias', torch.Size([8])) ('2.weight', torch.Size([1, 8])) ('2.bias',
→ torch.Size([1]))
```

这为我们提供了另一种访问网络参数的方式，如下所示。

```
net.state_dict()['2.bias'].data
```

```
tensor([0.0887])
```

从嵌套块收集参数

让我们看看，如果我们将多个块相互嵌套，参数命名约定是如何工作的。我们首先定义一个生成块的函数（可以说是“块工厂”），然后将这些块组合到更大的块中。

```
def block1():
    return nn.Sequential(nn.Linear(4, 8), nn.ReLU(),
                        nn.Linear(8, 4), nn.ReLU())

def block2():
    net = nn.Sequential()
    for i in range(4):
        # 在这里嵌套
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    net.add_module(f'block {i}', block1())
    return net

rgnet = nn.Sequential(block2(), nn.Linear(4, 1))
rgnet(X)
```

```
tensor([[0.2596],
        [0.2596]], grad_fn=<AddmmBackward0>)
```

设计了网络后，我们看看它是如何工作的。

```
print(rgnet)
```

```
Sequential(
  (0): Sequential(
    (block 0): Sequential(
      (0): Linear(in_features=4, out_features=8, bias=True)
      (1): ReLU()
      (2): Linear(in_features=8, out_features=4, bias=True)
      (3): ReLU()
    )
    (block 1): Sequential(
      (0): Linear(in_features=4, out_features=8, bias=True)
      (1): ReLU()
      (2): Linear(in_features=8, out_features=4, bias=True)
      (3): ReLU()
    )
    (block 2): Sequential(
      (0): Linear(in_features=4, out_features=8, bias=True)
      (1): ReLU()
      (2): Linear(in_features=8, out_features=4, bias=True)
      (3): ReLU()
    )
    (block 3): Sequential(
      (0): Linear(in_features=4, out_features=8, bias=True)
      (1): ReLU()
      (2): Linear(in_features=8, out_features=4, bias=True)
      (3): ReLU()
    )
  )
  (1): Linear(in_features=4, out_features=1, bias=True)
)
```

(continues on next page)

)

因为层是分层嵌套的，所以我们也可以像通过嵌套列表索引一样访问它们。下面，我们访问第一个主要的块中、第二个子块的第一层的偏置项。

```
rgnet[0][1][0].bias.data
```

```
tensor([ 0.1999, -0.4073, -0.1200, -0.2033, -0.1573,  0.3546, -0.2141, -0.2483])
```

5.2.2 参数初始化

知道了如何访问参数后，现在我们看看如何正确地初始化参数。我们在 4.8 节中讨论了良好初始化的必要性。深度学习框架提供默认随机初始化，也允许我们创建自定义初始化方法，满足我们通过其他规则实现初始化权重。

默认情况下，PyTorch会根据一个范围均匀地初始化权重和偏置矩阵，这个范围是根据输入和输出维度计算出的。PyTorch的nn.init模块提供了多种预置初始化方法。

内置初始化

让我们首先调用内置的初始化器。下面的代码将所有权重参数初始化为标准差为0.01的高斯随机变量，且将偏置参数设置为0。

```
def init_normal(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.normal_(m.weight, mean=0, std=0.01)
        nn.init.zeros_(m.bias)
net.apply(init_normal)
net[0].weight.data[0], net[0].bias.data[0]
```

```
(tensor([-0.0214, -0.0015, -0.0100, -0.0058]), tensor(0.))
```

我们还可以将所有参数初始化为给定的常数，比如初始化为1。

```
def init_constant(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.constant_(m.weight, 1)
        nn.init.zeros_(m.bias)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
net.apply(init_constant)
net[0].weight.data[0], net[0].bias.data[0]
```

```
(tensor([1., 1., 1., 1.]), tensor(0.))
```

我们还可以对某些块应用不同的初始化方法。例如，下面我们使用Xavier初始化方法初始化第一个神经网络层，然后将第三个神经网络层初始化为常量值42。

```
def init_xavier(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.xavier_uniform_(m.weight)
def init_42(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.constant_(m.weight, 42)

net[0].apply(init_xavier)
net[2].apply(init_42)
print(net[0].weight.data[0])
print(net[2].weight.data)
```

```
tensor([ 0.5236,  0.0516, -0.3236,  0.3794])
tensor([[42., 42., 42., 42., 42., 42., 42., 42.]])
```

自定义初始化

有时，深度学习框架没有提供我们需要的初始化方法。在下面的例子中，我们使用以下的分布为任意权重参数 w 定义初始化方法：

$$w \sim \begin{cases} U(5, 10) & \text{可能性 } \frac{1}{4} \\ 0 & \text{可能性 } \frac{1}{2} \\ U(-10, -5) & \text{可能性 } \frac{1}{4} \end{cases} \quad (5.2.1)$$

同样，我们实现了一个`my_init`函数来应用到`net`。

```
def my_init(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        print("Init", *(name, param.shape)
              for name, param in m.named_parameters()[0])
        nn.init.uniform_(m.weight, -10, 10)
        m.weight.data *= m.weight.data.abs() >= 5
```

(continues on next page)

```
net.apply(my_init)
net[0].weight[:2]
```

```
Init weight torch.Size([8, 4])
Init weight torch.Size([1, 8])
```

```
tensor([[5.4079, 9.3334, 5.0616, 8.3095],
       [0.0000, 7.2788, -0.0000, -0.0000]], grad_fn=<SliceBackward0>)
```

注意，我们始终可以直接设置参数。

```
net[0].weight.data[:] += 1
net[0].weight.data[0, 0] = 42
net[0].weight.data[0]
```

```
tensor([42.0000, 10.3334, 6.0616, 9.3095])
```

5.2.3 参数绑定

有时我们希望在多个层间共享参数：我们可以定义一个稠密层，然后使用它的参数来设置另一个层的参数。

```
# 我们需要给共享层一个名称，以便可以引用它的参数
shared = nn.Linear(8, 8)
net = nn.Sequential(nn.Linear(4, 8), nn.ReLU(),
                    shared, nn.ReLU(),
                    shared, nn.ReLU(),
                    nn.Linear(8, 1))
net(X)
# 检查参数是否相同
print(net[2].weight.data[0] == net[4].weight.data[0])
net[2].weight.data[0, 0] = 100
# 确保它们实际上是同一个对象，而不仅仅是相同的值
print(net[2].weight.data[0] == net[4].weight.data[0])
```

```
tensor([True, True, True, True, True, True, True])
tensor([True, True, True, True, True, True, True])
```

这个例子表明第三个和第五个神经网络层的参数是绑定的。它们不仅值相等，而且由相同的张量表示。因此，

如果我们改变其中一个参数，另一个参数也会改变。这里有一个问题：当参数绑定时，梯度会发生什么情况？答案是由于模型参数包含梯度，因此在反向传播期间第二个隐藏层（即第三个神经网络层）和第三个隐藏层（即第五个神经网络层）的梯度会加在一起。

小结

- 我们有几种方法可以访问、初始化和绑定模型参数。
- 我们可以使用自定义初始化方法。

练习

1. 使用 5.1 节 中定义的FancyMLP模型，访问各个层的参数。
2. 查看初始化模块文档以了解不同的初始化方法。
3. 构建包含共享参数层的多层感知机并对其进行训练。在训练过程中，观察模型各层的参数和梯度。
4. 为什么共享参数是个好主意？

Discussions⁷⁶

5.3 延后初始化

到目前为止，我们忽略了建立网络时需要做的以下这些事情：

- 我们定义了网络架构，但没有指定输入维度。
- 我们添加层时没有指定前一层的输出维度。
- 我们在初始化参数时，甚至没有足够的信息来确定模型应该包含多少参数。

有些读者可能会对我们的代码能运行感到惊讶。毕竟，深度学习框架无法判断网络的输入维度是什么。这里的诀窍是框架的延后初始化（defers initialization），即直到数据第一次通过模型传递时，框架才会动态地推断出每个层的大小。

在以后，当使用卷积神经网络时，由于输入维度（即图像的分辨率）将影响每个后续层的维数，有了该技术将更加方便。现在我们在编写代码时无须知道维度是什么就可以设置参数，这种能力可以大大简化定义和修改模型的任务。接下来，我们将更深入地研究初始化机制。

⁷⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1829>

5.3.1 实例化网络

首先，让我们实例化一个多层感知机。

此时，因为输入维数是未知的，所以网络不可能知道输入层权重的维数。因此，框架尚未初始化任何参数，我们通过尝试访问以下参数进行确认。

接下来让我们将数据通过网络，最终使框架初始化参数。

一旦我们知道输入维数是20，框架可以通过代入值20来识别第一层权重矩阵的形状。识别出第一层的形状后，框架处理第二层，依此类推，直到所有形状都已知为止。注意，在这种情况下，只有第一层需要延迟初始化，但是框架仍是按顺序初始化的。等到知道了所有的参数形状，框架就可以初始化参数。

小结

- 延后初始化使框架能够自动推断参数形状，使修改模型架构变得容易，避免了一些常见的错误。
- 我们可以通过模型传递数据，使框架最终初始化参数。

练习

1. 如果指定了第一层的输入尺寸，但没有指定后续层的尺寸，会发生什么？是否立即进行初始化？
2. 如果指定了不匹配的维度会发生什么？
3. 如果输入具有不同的维度，需要做什么？提示：查看参数绑定的相关内容。

Discussions⁷⁷

5.4 自定义层

深度学习成功背后的一个因素是神经网络的灵活性：我们可以用创造性的方式组合不同的层，从而设计出适用于各种任务的架构。例如，研究人员发明了专门用于处理图像、文本、序列数据和执行动态规划的层。有时我们会遇到或要自己发明一个现在在深度学习框架中还不存在的层。在这些情况下，必须构建自定义层。本节将展示如何构建自定义层。

⁷⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/5770>

5.4.1 不带参数的层

首先，我们构造一个没有任何参数的自定义层。回忆一下在 5.1 节对块的介绍，这应该看起来很眼熟。下面的CenteredLayer类要从其输入中减去均值。要构建它，我们只需继承基础层类并实现前向传播功能。

```
import torch
import torch.nn.functional as F
from torch import nn

class CenteredLayer(nn.Module):
    def __init__(self):
        super().__init__()

    def forward(self, X):
        return X - X.mean()
```

让我们向该层提供一些数据，验证它是否能按预期工作。

```
layer = CenteredLayer()
layer(torch.FloatTensor([1, 2, 3, 4, 5]))
```



```
tensor([-2., -1.,  0.,  1.,  2.])
```

现在，我们可以将层作为组件合并到更复杂的模型中。

```
net = nn.Sequential(nn.Linear(8, 128), CenteredLayer())
```

作为额外的健全性检查，我们可以在向该网络发送随机数据后，检查均值是否为0。由于我们处理的是浮点数，因为存储精度的原因，我们仍然可能会看到一个非常小的非零数。

```
Y = net(torch.rand(4, 8))
Y.mean()
```



```
tensor(7.4506e-09, grad_fn=<MeanBackward0>)
```

5.4.2 带参数的层

以上我们知道了如何定义简单的层，下面我们继续定义具有参数的层，这些参数可以通过训练进行调整。我们可以使用内置函数来创建参数，这些函数提供一些基本的管理功能。比如管理访问、初始化、共享、保存和加载模型参数。这样做的好处之一是：我们不需要为每个自定义层编写自定义的序列化程序。

现在，让我们实现自定义版本的全连接层。回想一下，该层需要两个参数，一个用于表示权重，另一个用于表示偏置项。在此实现中，我们使用修正线性单元作为激活函数。该层需要输入参数：`in_units`和`units`，分别表示输入数和输出数。

```
class MyLinear(nn.Module):
    def __init__(self, in_units, units):
        super().__init__()
        self.weight = nn.Parameter(torch.randn(in_units, units))
        self.bias = nn.Parameter(torch.randn(units,))
    def forward(self, X):
        linear = torch.matmul(X, self.weight.data) + self.bias.data
        return F.relu(linear)
```

接下来，我们实例化`MyLinear`类并访问其模型参数。

```
linear = MyLinear(5, 3)
linear.weight
```

```
Parameter containing:
tensor([[ 0.1775, -1.4539,  0.3972],
       [-0.1339,  0.5273,  1.3041],
       [-0.3327, -0.2337, -0.6334],
       [ 1.2076, -0.3937,  0.6851],
       [-0.4716,  0.0894, -0.9195]], requires_grad=True)
```

我们可以使用自定义层直接执行前向传播计算。

```
linear(torch.rand(2, 5))
```

```
tensor([[0., 0., 0.],
       [0., 0., 0.]])
```

我们还可以使用自定义层构建模型，就像使用内置的全连接层一样使用自定义层。

```
net = nn.Sequential(MyLinear(64, 8), MyLinear(8, 1))
net(torch.rand(2, 64))
```

```
tensor([[0.],  
       [0.]])
```

小结

- 我们可以通过基本层类设计自定义层。这允许我们定义灵活的新层，其行为与深度学习框架中的任何现有层不同。
- 在自定义层定义完成后，我们就可以在任意环境和网络架构中调用该自定义层。
- 层可以有局部参数，这些参数可以通过内置函数创建。

练习

1. 设计一个接受输入并计算张量降维的层，它返回 $y_k = \sum_{i,j} W_{ijk} x_i x_j$ 。
2. 设计一个返回输入数据的傅立叶系数前半部分的层。

Discussions⁷⁸

5.5 读写文件

到目前为止，我们讨论了如何处理数据，以及如何构建、训练和测试深度学习模型。然而，有时我们希望保存训练的模型，以备将来在各种环境中使用（比如在部署中进行预测）。此外，当运行一个耗时较长的训练过程时，最佳的做法是定期保存中间结果，以确保在服务器电源被不小心断掉时，我们不会损失几天的计算结果。因此，现在是时候学习如何加载和存储权重向量和整个模型了。

5.5.1 加载和保存张量

对于单个张量，我们可以直接调用`load`和`save`函数分别读写它们。这两个函数都要求我们提供一个名称，`save`要求将要保存的变量作为输入。

```
import torch  
from torch import nn  
from torch.nn import functional as F  
  
x = torch.arange(4)  
torch.save(x, 'x-file')
```

我们现在可以将存储在文件中的数据读回内存。

⁷⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1835>

```
x2 = torch.load('x-file')
x2
```

```
tensor([0, 1, 2, 3])
```

我们可以存储一个张量列表，然后把它们读回内存。

```
y = torch.zeros(4)
torch.save([x, y], 'x-files')
x2, y2 = torch.load('x-files')
(x2, y2)
```

```
(tensor([0, 1, 2, 3]), tensor([0., 0., 0., 0.]))
```

我们甚至可以写入或读取从字符串映射到张量的字典。当我们要读取或写入模型中的所有权重时，这很方便。

```
mydict = {'x': x, 'y': y}
torch.save(mydict, 'mydict')
mydict2 = torch.load('mydict')
mydict2
```

```
{'x': tensor([0, 1, 2, 3]), 'y': tensor([0., 0., 0., 0.])}
```

5.5.2 加载和保存模型参数

保存单个权重向量（或其他张量）确实有用，但是如果我们要保存整个模型，并在以后加载它们，单独保存每个向量则会变得很麻烦。毕竟，我们可能有数百个参数散布在各处。因此，深度学习框架提供了内置函数来保存和加载整个网络。需要注意的一个重要细节是，这将保存模型的参数而不是保存整个模型。例如，如果我们有一个3层多层感知机，我们需要单独指定架构。因为模型本身可以包含任意代码，所以模型本身难以序列化。因此，为了恢复模型，我们需要用代码生成架构，然后从磁盘加载参数。让我们从熟悉的多层感知机开始尝试一下。

```
class MLP(nn.Module):
    def __init__(self):
        super().__init__()
        self.hidden = nn.Linear(20, 256)
        self.output = nn.Linear(256, 10)

    def forward(self, x):
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    return self.output(F.relu(self.hidden(x)))

net = MLP()
X = torch.randn(size=(2, 20))
Y = net(X)
```

接下来，我们将模型的参数存储在一个叫做“mlp.params”的文件中。

```
torch.save(net.state_dict(), 'mlp.params')
```

为了恢复模型，我们实例化了原始多层感知机模型的一个备份。这里我们不需要随机初始化模型参数，而是直接读取文件中存储的参数。

```
clone = MLP()
clone.load_state_dict(torch.load('mlp.params'))
clone.eval()
```

```
MLP(
  (hidden): Linear(in_features=20, out_features=256, bias=True)
  (output): Linear(in_features=256, out_features=10, bias=True)
)
```

由于两个实例具有相同的模型参数，在输入相同的X时，两个实例的计算结果应该相同。让我们来验证一下。

```
Y_clone = clone(X)
Y_clone == Y
```

```
tensor([[True, True, True, True, True, True, True, True, True,
        [True, True, True, True, True, True, True, True, True]])
```

小结

- save和load函数可用于张量对象的文件读写。
- 我们可以通过参数字典保存和加载网络的全部参数。
- 保存架构必须在代码中完成，而不是在参数中完成。

练习

- 即使不需要将经过训练的模型部署到不同的设备上，存储模型参数还有什么实际的好处？
- 假设我们只想复用网络的一部分，以将其合并到不同的网络架构中。比如想在一个新的网络中使用之前网络的前两层，该怎么做？
- 如何同时保存网络架构和参数？需要对架构加上什么限制？

Discussions⁷⁹

5.6 GPU

在表1.5.1中，我们回顾了过去20年计算能力的快速增长。简而言之，自2000年以来，GPU性能每十年增长1000倍。本节，我们将讨论如何利用这种计算性能进行研究。首先是如何使用单个GPU，然后是如何使用多个GPU和多个服务器（具有多个GPU）。

我们先看看如何使用单个NVIDIA GPU进行计算。首先，确保至少安装了一个NVIDIA GPU。然后，下载NVIDIA驱动和CUDA⁸⁰并按照提示设置适当的路径。当这些准备工作完成，就可以使用nvidia-smi命令来查看显卡信息。

```
!nvidia-smi
```

```
Fri Aug 18 06:58:06 2023
```

NVIDIA-SMI 470.161.03 Driver Version: 470.161.03 CUDA Version: 11.7						
GPU	Name	Persistence-M	Bus-Id	Disp.A Volatile	Uncorr.	ECC
Fan	Temp	Perf	Pwr:Usage/Cap	Memory-Usage	GPU-Util	Compute M.
					MIG M.	
0	Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1B.0	Off 0		
N/A	41C	P0	42W / 300W 0MiB / 16160MiB 0%	Default	N/A	
1	Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1C.0	Off 0		
N/A	44C	P0	113W / 300W 1456MiB / 16160MiB 53%	Default	N/A	
2	Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1D.0	Off 0		
N/A	43C	P0	120W / 300W 1358MiB / 16160MiB 55%	Default		

(continues on next page)

⁷⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1839>

⁸⁰ <https://developer.nvidia.com/cuda-downloads>

(continued from previous page)

			N/A
+-----+-----+-----+-----+			
3 Tesla V100-SXM2... Off 00000000:00:1E.0 Off 0			
N/A 42C P0 47W / 300W 0MiB / 16160MiB 0% Default			
			N/A
+-----+-----+-----+-----+			
+-----+-----+-----+-----+			
Processes:			
GPU GI CI PID Type Process name		GPU Memory	
ID ID		Usage	
===== ===== ===== =====			
+-----+-----+-----+-----+			

在PyTorch中，每个数组都有一个设备（device），我们通常将其称为环境（context）。默认情况下，所有变量和相关的计算都分配给CPU。有时环境可能是GPU。当我们跨多个服务器部署作业时，事情会变得更加棘手。通过智能地将数组分配给环境，我们可以最大限度地减少在设备之间传输数据的时间。例如，当在带有GPU的服务器上训练神经网络时，我们通常希望模型的参数在GPU上。

要运行此部分中的程序，至少需要两个GPU。注意，对大多数桌面计算机来说，这可能是奢侈的，但在云中很容易获得。例如可以使用AWS EC2的多GPU实例。本书的其他章节大都不需要多个GPU，而本节只是为了展示数据如何在不同的设备之间传递。

5.6.1 计算设备

我们可以指定用于存储和计算的设备，如CPU和GPU。默认情况下，张量是在内存中创建的，然后使用CPU计算它。

在PyTorch中，CPU和GPU可以用`torch.device('cpu')`和`torch.device('cuda')`表示。应该注意的是，cpu设备意味着所有物理CPU和内存，这意味着PyTorch的计算将尝试使用所有CPU核心。然而，gpu设备只代表一个卡和相应的显存。如果有多个GPU，我们使用`torch.device(f'cuda:{i}')`来表示第*i*块GPU (*i*从0开始)。另外，`cuda:0`和`cuda`是等价的。

```
import torch
from torch import nn

torch.device('cpu'), torch.device('cuda'), torch.device('cuda:1')

(device(type='cpu'), device(type='cuda'), device(type='cuda', index=1))
```

我们可以查询可用gpu的数量。

```
torch.cuda.device_count()
```

```
2
```

现在我们定义了两个方便的函数，这两个函数允许我们在不存在所需所有GPU的情况下运行代码。

```
def try_gpu(i=0): #@save
    """如果存在，则返回gpu(i)，否则返回cpu()"""
    if torch.cuda.device_count() >= i + 1:
        return torch.device(f'cuda:{i}')
    return torch.device('cpu')

def try_all_gpus(): #@save
    """返回所有可用的GPU，如果没有GPU，则返回[cpu(),]"""
    devices = [torch.device(f'cuda:{i}')
               for i in range(torch.cuda.device_count())]
    return devices if devices else [torch.device('cpu')]

try_gpu(), try_gpu(10), try_all_gpus()
```

```
(device(type='cuda', index=0),
 device(type='cpu'),
 [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)])
```

5.6.2 张量与GPU

我们可以查询张量所在的设备。默认情况下，张量是在CPU上创建的。

```
x = torch.tensor([1, 2, 3])
x.device
```

```
device(type='cpu')
```

需要注意的是，无论何时我们要对多个项进行操作，它们都必须在同一个设备上。例如，如果我们对两个张量求和，我们需要确保两个张量都位于同一个设备上，否则框架将不知道在哪里存储结果，甚至不知道在哪里执行计算。

存储在GPU上

有几种方法可以在GPU上存储张量。例如，我们可以在创建张量时指定存储设备。接下来，我们在第一个gpu上创建张量变量X。在GPU上创建的张量只消耗这个GPU的显存。我们可以使用nvidia-smi命令查看显存使用情况。一般来说，我们需要确保不创建超过GPU显存限制的数据。

```
X = torch.ones(2, 3, device=try_gpu())
X
```

```
tensor([[1., 1., 1.],
       [1., 1., 1.]], device='cuda:0')
```

假设我们至少有两个GPU，下面的代码将在第二个GPU上创建一个随机张量。

```
Y = torch.rand(2, 3, device=try_gpu(1))
Y
```

```
tensor([[0.4860, 0.1285, 0.0440],
       [0.9743, 0.4159, 0.9979]], device='cuda:1')
```

复制

如果我们要计算 $X + Y$ ，我们需要决定在哪里执行这个操作。例如，如图5.6.1所示，我们可以将X传输到第二个GPU并在那里执行操作。不要简单地X加上Y，因为这会导致异常，运行时引擎不知道该怎么做：它在同一设备上找不到数据会导致失败。由于Y位于第二个GPU上，所以我们需要将X移到那里，然后才能执行相加运算。

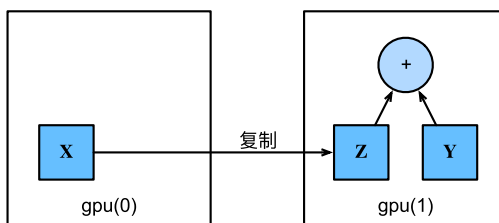


图5.6.1: 复制数据以在同一设备上执行操作

```
Z = X.cuda(1)
print(X)
print(Z)
```

```
tensor([[1., 1., 1.],
       [1., 1., 1.]], device='cuda:0')
tensor([[1., 1., 1.],
       [1., 1., 1.]], device='cuda:1')
```

现在数据在同一个GPU上（Z和Y都在），我们可以将它们相加。

```
Y + Z
```

```
tensor([[1.4860, 1.1285, 1.0440],
       [1.9743, 1.4159, 1.9979]], device='cuda:1')
```

假设变量Z已经存在于第二个GPU上。如果我们还是调用Z.cuda(1)会发生什么？它将返回Z，而不会复制并分配新内存。

```
Z.cuda(1) is Z
```

```
True
```

旁注

人们使用GPU来进行机器学习，因为单个GPU相对运行速度快。但是在设备（CPU、GPU和其他机器）之间传输数据比计算慢得多。这也使得并行化变得更加困难，因为我们必须等待数据被发送（或者接收），然后才能继续进行更多的操作。这就是为什么拷贝操作要格外小心。根据经验，多个小操作比一个大操作糟糕得多。此外，一次执行几个操作比代码中散布的许多单个操作要好得多。如果一个设备必须等待另一个设备才能执行其他操作，那么这样的操作可能会阻塞。这有点像排队订购咖啡，而不像通过电话预先订购：当客人到店的时候，咖啡已经准备好了。

最后，当我们打印张量或将张量转换为NumPy格式时，如果数据不在内存中，框架会首先将其复制到内存中，这会导致额外的传输开销。更糟糕的是，它现在受制于全局解释器锁，使得一切都得等待Python完成。

5.6.3 神经网络与GPU

类似地，神经网络模型可以指定设备。下面的代码将模型参数放在GPU上。

```
net = nn.Sequential(nn.Linear(3, 1))
net = net.to(device=try_gpu())
```

在接下来的几章中，我们将看到更多关于如何在GPU上运行模型的例子，因为它们将变得更加计算密集。

当输入为GPU上的张量时，模型将在同一GPU上计算结果。

```
net(X)
```

```
tensor([[-0.4275],  
       [-0.4275]], device='cuda:0', grad_fn=<AddmmBackward0>)
```

让我们确认模型参数存储在同一个GPU上。

```
net[0].weight.data.device
```

```
device(type='cuda', index=0)
```

总之，只要所有的数据和参数都在同一个设备上，我们就可以有效地学习模型。在下面的章节中，我们将看到几个这样的例子。

小结

- 我们可以指定用于存储和计算的设备，例如CPU或GPU。默认情况下，数据在主内存中创建，然后使用CPU进行计算。
- 深度学习框架要求计算的所有输入数据都在同一设备上，无论是CPU还是GPU。
- 不经意地移动数据可能会显著降低性能。一个典型的错误如下：计算GPU上每个小批量的损失，并在命令行中将其报告给用户（或将其记录在NumPy ndarray中）时，将触发全局解释器锁，从而使所有GPU阻塞。最好是为GPU内部的日志分配内存，并且只移动较大的日志。

练习

- 尝试一个计算量更大的任务，比如大矩阵的乘法，看看CPU和GPU之间的速度差异。再试一个计算量很小的任务呢？
- 我们应该如何在GPU上读写模型参数？
- 测量计算1000个 100×100 矩阵的矩阵乘法所需的时间，并记录输出矩阵的Frobenius范数，一次记录一个结果，而不是在GPU上保存日志并仅传输最终结果。
- 测量同时在两个GPU上执行两个矩阵乘法与在一个GPU上按顺序执行两个矩阵乘法所需的时间。提示：应该看到近乎线性的缩放。

Discussions⁸¹

⁸¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1841>

卷积神经网络

在前面的章节中，我们遇到过图像数据。这种数据的每个样本都由一个二维像素网格组成，每个像素可能是一个或者多个数值，取决于是黑白还是彩色图像。到目前为止，我们处理这类结构丰富的数据的方式还不够有效。我们仅仅通过将图像数据展平成一维向量而忽略了每个图像的空间结构信息，再将数据送入一个全连接的多层感知机中。因为这些网络特征元素的顺序是不变的，因此最优的结果是利用先验知识，即利用相近像素之间的相互关联性，从图像数据中学习得到有效的模型。

本章介绍的卷积神经网络（convolutional neural network, CNN）是一类强大的、为处理图像数据而设计的神经网络。基于卷积神经网络架构的模型在计算机视觉领域中已经占主导地位，当今几乎所有的图像识别、目标检测或语义分割相关的学术竞赛和商业应用都以这种方法为基础。

现代卷积神经网络的设计得益于生物学、群论和一系列的补充实验。卷积神经网络需要的参数少于全连接架构的网络，而且卷积也很容易用GPU并行计算。因此卷积神经网络除了能够高效地采样从而获得精确的模型，还能够高效地计算。久而久之，从业人员越来越多地使用卷积神经网络。即使在通常使用循环神经网络的一维序列结构任务上（例如音频、文本和时间序列分析），卷积神经网络也越来越受欢迎。通过对卷积神经网络一些巧妙的调整，也使它们在图结构数据和推荐系统中发挥作用。

在本章的开始，我们将介绍构成所有卷积网络主干的基本元素。这包括卷积层本身、填充（padding）和步幅（stride）的基本细节、用于在相邻区域汇聚信息的汇聚层（pooling）、在每一层中多通道（channel）的使用，以及有关现代卷积网络架构的仔细讨论。在本章的最后，我们将介绍一个完整的、可运行的LeNet模型：这是第一个成功应用的卷积神经网络，比现代深度学习兴起时间还要早。在下一章中，我们将深入研究一些流行的、相对较新的卷积神经网络架构的完整实现，这些网络架构涵盖了现代从业者通常使用的大多数经典技术。

6.1 从全连接层到卷积

我们之前讨论的多层感知机十分适合处理表格数据，其中行对应样本，列对应特征。对于表格数据，我们寻找的模式可能涉及特征之间的交互，但是我们不能预先假设任何与特征交互相关的先验结构。此时，多层感知机可能是最好的选择，然而对于高维感知数据，这种缺少结构的网络可能会变得不实用。

例如，在之前猫狗分类的例子中：假设我们有一个足够充分的照片数据集，数据集中是拥有标注的照片，每张照片具有百万级像素，这意味着网络的每次输入都有一百万个维度。即使将隐藏层维度降低到1000，这个全连接层也将有 $10^6 \times 10^3 = 10^9$ 个参数。想要训练这个模型将不可实现，因为需要有大量的GPU、分布式优化训练的经验和超乎常人的耐心。

有些读者可能会反对这个观点，认为要求百万像素的分辨率可能不是必要的。然而，即使分辨率减小为十万像素，使用1000个隐藏单元的隐藏层也可能不足以学习到良好的图像特征，在真实的系统中我们仍然需要数十亿个参数。此外，拟合如此多的参数还需要收集大量的数据。然而，如今人类和机器都能很好地地区分猫和狗：这是因为图像中本就拥有丰富的结构，而这些结构可以被人类和机器学习模型使用。卷积神经网络(convolutional neural networks, CNN) 是机器学习利用自然图像中一些已知结构的创造性方法。

6.1.1 不变性

想象一下，假设我们想从一张图片中找到某个物体。合理的假设是：无论哪种方法找到这个物体，都应该和物体的位置无关。理想情况下，我们的系统应该能够利用常识：猪通常不在天上飞，飞机通常不在水里游泳。但是，如果一只猪出现在图片顶部，我们还是应该认出它。我们可以从“儿童游戏”沃尔多在哪里”(图6.1.1) 中得到灵感：在这个游戏中包含了许多充斥着活动的混乱场景，而沃尔多通常潜伏在一些不太可能的位置，读者的目标就是找出他。尽管沃尔多的装扮很有特点，但是在眼花缭乱的场景中找到他也如大海捞针。然而沃尔多的样子并不取决于他潜藏的地方，因此我们可以使用一个“沃尔多检测器”扫描图像。该检测器将图像分割成多个区域，并为每个区域包含沃尔多的可能性打分。卷积神经网络正是将空间不变性(spatial invariance) 的这一概念系统化，从而基于这个模型使用较少的参数来学习有用表示。



图6.1.1: 沃尔多游戏示例图。

现在，我们将上述想法总结一下，从而帮助我们设计适合于计算机视觉的神经网络架构。

1. 平移不变性 (translation invariance): 不管检测对象出现在图像中的哪个位置，神经网络的前面几层应该对相同的图像区域具有相似的反应，即为“平移不变性”。
2. 局部性 (locality): 神经网络的前面几层应该只探索输入图像中的局部区域，而不过度在意图像中相隔较远区域的关系，这就是“局部性”原则。最终，可以聚合这些局部特征，以在整个图像级别进行预测。

让我们看看这些原则是如何转化为数学表示的。

6.1.2 多层感知机的限制

首先，多层感知机的输入是二维图像 \mathbf{X} ，其隐藏表示 \mathbf{H} 在数学上是一个矩阵，在代码中表示为二维张量。其中 \mathbf{X} 和 \mathbf{H} 具有相同的形状。为了方便理解，我们可以认为，无论是输入还是隐藏表示都拥有空间结构。

使用 $[\mathbf{X}]_{i,j}$ 和 $[\mathbf{H}]_{i,j}$ 分别表示输入图像和隐藏表示中位置 (i,j) 处的像素。为了使每个隐藏神经元都能接收到每个输入像素的信息，我们将参数从权重矩阵（如同我们先前在多层感知机中所做的那样）替换为四阶权重张量 \mathbf{W} 。假设 \mathbf{U} 包含偏置参数，我们可以将全连接层形式化地表示为

$$\begin{aligned} [\mathbf{H}]_{i,j} &= [\mathbf{U}]_{i,j} + \sum_k \sum_l [\mathbf{W}]_{i,j,k,l} [\mathbf{X}]_{k,l} \\ &= [\mathbf{U}]_{i,j} + \sum_a \sum_b [\mathbf{V}]_{i,j,a,b} [\mathbf{X}]_{i+a,j+b}. \end{aligned} \tag{6.1.1}$$

其中，从 \mathbf{W} 到 \mathbf{V} 的转换只是形式上的转换，因为在这两个四阶张量的元素之间存在一一对应的关系。我们只需重新索引下标 (k, l) ，使 $k = i + a$ 、 $l = j + b$ ，由此可得 $[\mathbf{V}]_{i,j,a,b} = [\mathbf{W}]_{i,j,i+a,j+b}$ 。索引 a 和 b 通过在正偏移和负偏移之间移动覆盖了整个图像。对于隐藏表示中任意给定位置 (i,j) 处的像素值 $[\mathbf{H}]_{i,j}$ ，可以通过在 x 中以 (i,j) 为中心对像素进行加权求和得到，加权使用的权重为 $[\mathbf{V}]_{i,j,a,b}$ 。

平移不变性

现在引用上述的第一个原则：平移不变性。这意味着检测对象在输入 \mathbf{X} 中的平移，应该仅导致隐藏表示 \mathbf{H} 中的平移。也就是说， \mathbf{V} 和 \mathbf{U} 实际上不依赖于 (i, j) 的值，即 $[\mathbf{V}]_{i,j,a,b} = [\mathbf{V}]_{a,b}$ 。并且 \mathbf{U} 是一个常数，比如 u 。因此，我们可以简化 \mathbf{H} 定义为：

$$[\mathbf{H}]_{i,j} = u + \sum_a \sum_b [\mathbf{V}]_{a,b} [\mathbf{X}]_{i+a, j+b}. \quad (6.1.2)$$

这就是卷积（convolution）。我们是在使用系数 $[\mathbf{V}]_{a,b}$ 对位置 (i, j) 附近的像素 $(i+a, j+b)$ 进行加权得到 $[\mathbf{H}]_{i,j}$ 。注意， $[\mathbf{V}]_{a,b}$ 的系数比 $[\mathbf{V}]_{i,j,a,b}$ 少很多，因为前者不再依赖于图像中的位置。这就是显著的进步！

局部性

现在引用上述的第二个原则：局部性。如上所述，为了收集用来训练参数 $[\mathbf{H}]_{i,j}$ 的相关信息，我们不应偏离到距 (i, j) 很远的地方。这意味着在 $|a| > \Delta$ 或 $|b| > \Delta$ 的范围之外，我们可以设置 $[\mathbf{V}]_{a,b} = 0$ 。因此，我们可以将 $[\mathbf{H}]_{i,j}$ 重写为

$$[\mathbf{H}]_{i,j} = u + \sum_{a=-\Delta}^{\Delta} \sum_{b=-\Delta}^{\Delta} [\mathbf{V}]_{a,b} [\mathbf{X}]_{i+a, j+b}. \quad (6.1.3)$$

简而言之，(6.1.3)是一个卷积层（convolutional layer），而卷积神经网络是包含卷积层的一类特殊的神经网络。在深度学习研究社区中， \mathbf{V} 被称为卷积核（convolution kernel）或者滤波器（filter），亦或简单地称之为该卷积层的权重，通常该权重是可学习的参数。当图像处理的局部区域很小时，卷积神经网络与多层感知机的训练差异可能是巨大的：以前，多层感知机可能需要数十亿个参数来表示网络中的一层，而现在卷积神经网络通常只需要几百个参数，而且不需要改变输入或隐藏表示的维数。参数大幅减少的代价是，我们的特征现在是平移不变的，并且当确定每个隐藏活性值时，每一层只包含局部的信息。以上所有的权重学习都将依赖于归纳偏置。当这种偏置与现实相符时，我们就能得到样本有效的模型，并且这些模型能很好地泛化到未知数据中。但如果这偏置与现实不符时，比如当图像不满足平移不变时，我们的模型可能难以拟合我们的训练数据。

6.1.3 卷积

在进一步讨论之前，我们先简要回顾一下为什么上面的操作被称为卷积。在数学中，两个函数（比如 $f, g : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}$ ）之间的“卷积”被定义为

$$(f * g)(\mathbf{x}) = \int f(\mathbf{z})g(\mathbf{x} - \mathbf{z})d\mathbf{z}. \quad (6.1.4)$$

也就是说，卷积是当把一个函数“翻转”并移位 \mathbf{x} 时，测量 f 和 g 之间的重叠。当为离散对象时，积分就变成求和。例如，对于由索引为 \mathbb{Z} 的、平方可和的、无限维向量集合中抽取的向量，我们得到以下定义：

$$(f * g)(i) = \sum_a f(a)g(i-a). \quad (6.1.5)$$

对于二维张量，则为 f 的索引 (a, b) 和 g 的索引 $(i-a, j-b)$ 上的对应加和：

$$(f * g)(i, j) = \sum_a \sum_b f(a, b)g(i-a, j-b). \quad (6.1.6)$$

这看起来类似于 (6.1.3)，但有一个主要区别：这里不是使用 $(i + a, j + b)$ ，而是使用差值。然而，这种区别是表面的，因为我们总是可以匹配 (6.1.3) 和 (6.1.6) 之间的符号。我们在 (6.1.3) 中的原始定义更正确地描述了互相关 (cross-correlation)，这个问题将在下一节中讨论。

6.1.4 “沃尔多在哪里” 回顾

回到上面的“沃尔多在哪里”游戏，让我们看看它到底是什么样子。卷积层根据滤波器 \mathbf{V} 选取给定大小的窗口，并加权处理图片，如 图6.1.2 中所示。我们的目标是学习一个模型，以便探测出在“沃尔多”最可能出现的地方。



图6.1.2: 发现沃尔多。

通道

然而这种方法有一个问题：我们忽略了图像一般包含三个通道/三种原色（红色、绿色和蓝色）。实际上，图像不是二维张量，而是一个由高度、宽度和颜色组成的三维张量，比如包含 $1024 \times 1024 \times 3$ 个像素。前两个轴与像素的空间位置有关，而第三个轴可以看作每个像素的多维表示。因此，我们将 \mathbf{x} 索引为 $[\mathbf{x}]_{i,j,k}$ 。由此卷积相应地调整为 $[\mathbf{v}]_{a,b,c}$ ，而不是 $[\mathbf{v}]_{a,b}$ 。

此外，由于输入图像是三维的，我们的隐藏表示 \mathbf{H} 也最好采用三维张量。换句话说，对于每一个空间位置，我们想要采用一组而不是一个隐藏表示。这样一组隐藏表示可以想象成一些互相堆叠的二维网格。因此，我们可以把隐藏表示想象为一系列具有二维张量的通道 (channel)。这些通道有时也被称为特征映射 (feature maps)，因为每个通道都向后续层提供一组空间化的学习特征。直观上可以想象在靠近输入的底层，一些通道专门识别边缘，而一些通道专门识别纹理。

为了支持输入 \mathbf{x} 和隐藏表示 \mathbf{H} 中的多个通道，我们可以在 \mathbf{v} 中添加第四个坐标，即 $[\mathbf{v}]_{a,b,c,d}$ 。综上所述，

$$[\mathbf{H}]_{i,j,d} = \sum_{a=-\Delta}^{\Delta} \sum_{b=-\Delta}^{\Delta} \sum_c [\mathbf{v}]_{a,b,c,d} [\mathbf{x}]_{i+a,j+b,c}, \quad (6.1.7)$$

其中隐藏表示 \mathbf{H} 中的索引 d 表示输出通道，而随后的输出将继续以三维张量 \mathbf{H} 作为输入进入下一个卷积层。所以，(6.1.7) 可以定义具有多个通道的卷积层，而其中 \mathbf{v} 是该卷积层的权重。

然而，仍有许多问题亟待解决。例如，图像中是否到处都有存在沃尔多的可能？如何有效地计算输出层？如何选择适当的激活函数？为了训练有效的网络，如何做出合理的网络设计选择？我们将在本章的其它部分讨论这些问题。

小结

- 图像的平移不变性使我们以相同的方式处理局部图像，而不在乎它的位置。
- 局部性意味着计算相应的隐藏表示只需一小部分局部图像像素。
- 在图像处理中，卷积层通常比全连接层需要更少的参数，但依旧获得高效用的模型。
- 卷积神经网络（CNN）是一类特殊的神经网络，它可以包含多个卷积层。
- 多个输入和输出通道使模型在每个空间位置可以获取图像的多方面特征。

练习

1. 假设卷积层 (6.1.3) 覆盖的局部区域 $\Delta = 0$ 。在这种情况下，证明卷积内核为每组通道独立地实现一个全连接层。
2. 为什么平移不变性可能也不是好主意呢？
3. 当从图像边界像素获取隐藏表示时，我们需要思考哪些问题？
4. 描述一个类似的音频卷积层的架构。
5. 卷积层也适合于文本数据吗？为什么？
6. 证明在 (6.1.6) 中， $f * g = g * f$ 。

Discussions⁸²

6.2 图像卷积

上节我们解析了卷积层的原理，现在我们看看它的实际应用。由于卷积神经网络的设计是用于探索图像数据，本节我们将以图像为例。

⁸² <https://discuss.d2l.ai/t/5767>

6.2.1 互相关运算

严格来说，卷积层是个错误的叫法，因为它所表达的运算其实是互相关运算（cross-correlation），而不是卷积运算。根据 6.1 节中的描述，在卷积层中，输入张量和核张量通过互相关运算产生输出张量。

首先，我们暂时忽略通道（第三维）这一情况，看看如何处理二维图像数据和隐藏表示。在 图6.2.1 中，输入是高度为3、宽度为3的二维张量（即形状为 3×3 ）。卷积核的高度和宽度都是2，而卷积核窗口（或卷积窗口）的形状由内核的高度和宽度决定（即 2×2 ）。

输入	核函数	输出																			
<table border="1" style="border-collapse: collapse; width: 100%;"> <tr><td>0</td><td>1</td><td>2</td></tr> <tr><td>3</td><td>4</td><td>5</td></tr> <tr><td>6</td><td>7</td><td>8</td></tr> </table>	0	1	2	3	4	5	6	7	8	\ast	<table border="1" style="border-collapse: collapse; width: 100%;"> <tr><td>0</td><td>1</td></tr> <tr><td>2</td><td>3</td></tr> </table>	0	1	2	3	$=$	<table border="1" style="border-collapse: collapse; width: 100%;"> <tr><td>19</td><td>25</td></tr> <tr><td>37</td><td>43</td></tr> </table>	19	25	37	43
0	1	2																			
3	4	5																			
6	7	8																			
0	1																				
2	3																				
19	25																				
37	43																				

图6.2.1：二维互相关运算。阴影部分是第一个输出元素，以及用于计算输出的输入张量元素和核张量元素： $0 \times 0 + 1 \times 1 + 3 \times 2 + 4 \times 3 = 19$.

在二维互相关运算中，卷积窗口从输入张量的左上角开始，从左到右、从上到下滑动。当卷积窗口滑动到下一个位置时，包含在该窗口中的部分张量与卷积核张量进行按元素相乘，得到的张量再求和得到一个单一的标量值，由此我们得出了这一位置的输出张量值。在如上例子中，输出张量的四个元素由二维互相关运算得到，这个输出高度为2、宽度为2，如下所示：

$$\begin{aligned} 0 \times 0 + 1 \times 1 + 3 \times 2 + 4 \times 3 &= 19, \\ 1 \times 0 + 2 \times 1 + 4 \times 2 + 5 \times 3 &= 25, \\ 3 \times 0 + 4 \times 1 + 6 \times 2 + 7 \times 3 &= 37, \\ 4 \times 0 + 5 \times 1 + 7 \times 2 + 8 \times 3 &= 43. \end{aligned} \tag{6.2.1}$$

注意，输出大小略小于输入大小。这是因为卷积核的宽度和高度大于1，而卷积核只与图像中每个大小完全适合的位置进行互相关运算。所以，输出大小等于输入大小 $n_h \times n_w$ 减去卷积核大小 $k_h \times k_w$ ，即：

$$(n_h - k_h + 1) \times (n_w - k_w + 1). \tag{6.2.2}$$

这是因为我们需要足够的空间在图像上“移动”卷积核。稍后，我们将看到如何通过在图像边界周围填充零来保证有足够的空间移动卷积核，从而保持输出大小不变。接下来，我们在corr2d函数中实现如上过程，该函数接受输入张量X和卷积核张量K，并返回输出张量Y。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def corr2d(X, K): #@save
    """计算二维互相关运算"""
    h, w = K.shape
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
Y = torch.zeros((X.shape[0] - h + 1, X.shape[1] - w + 1))
for i in range(Y.shape[0]):
    for j in range(Y.shape[1]):
        Y[i, j] = (X[i:i + h, j:j + w] * K).sum()
return Y
```

通过 图6.2.1的输入张量 X 和卷积核张量 K , 我们来验证上述二维互相关运算的输出。

```
X = torch.tensor([[0.0, 1.0, 2.0], [3.0, 4.0, 5.0], [6.0, 7.0, 8.0]])
K = torch.tensor([[0.0, 1.0], [2.0, 3.0]])
corr2d(X, K)
```

```
tensor([[19., 25.],
       [37., 43.]])
```

6.2.2 卷积层

卷积层对输入和卷积核权重进行互相关运算，并在添加标量偏置之后产生输出。所以，卷积层中的两个被训练的参数是卷积核权重和标量偏置。就像我们之前随机初始化全连接层一样，在训练基于卷积层的模型时，我们也随机初始化卷积核权重。

基于上面定义的`corr2d`函数实现二维卷积层。在`__init__`构造函数中，将`weight`和`bias`声明为两个模型参数。前向传播函数调用`corr2d`函数并添加偏置。

```
class Conv2D(nn.Module):
    def __init__(self, kernel_size):
        super().__init__()
        self.weight = nn.Parameter(torch.rand(kernel_size))
        self.bias = nn.Parameter(torch.zeros(1))

    def forward(self, x):
        return corr2d(x, self.weight) + self.bias
```

高度和宽度分别为 h 和 w 的卷积核可以被称为 $h \times w$ 卷积或 $h \times w$ 卷积核。我们也将带有 $h \times w$ 卷积核的卷积层称为 $h \times w$ 卷积层。

6.2.3 图像中目标的边缘检测

如下是卷积层的一个简单应用：通过找到像素变化的位置，来检测图像中不同颜色的边缘。首先，我们构造一个 6×8 像素的黑白图像。中间四列为黑色（0），其余像素为白色（1）。

```
X = torch.ones((6, 8))
X[:, 2:6] = 0
X
```

```
tensor([[1., 1., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 1., 1.]])
```

接下来，我们构造一个高度为1、宽度为2的卷积核K。当进行互相关运算时，如果水平相邻的两元素相同，则输出为零，否则输出为非零。

```
K = torch.tensor([[1.0, -1.0]])
```

现在，我们对参数X（输入）和K（卷积核）执行互相关运算。如下所示，输出Y中的1代表从白色到黑色的边缘，-1代表从黑色到白色的边缘，其他情况的输出为0。

```
Y = corr2d(X, K)
Y
```

```
tensor([[ 0.,  1.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0., -1.,  0.]])
```

现在我们将输入的二维图像转置，再进行如上的互相关运算。其输出如下，之前检测到的垂直边缘消失了。不出所料，这个卷积核K只可以检测垂直边缘，无法检测水平边缘。

```
corr2d(X.t(), K)
```

```
tensor([[ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
        [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
```

(continues on next page)

```
[0., 0., 0., 0., 0.],
[0., 0., 0., 0., 0.],
[0., 0., 0., 0., 0.],
[0., 0., 0., 0., 0.],
[0., 0., 0., 0., 0.],
[0., 0., 0., 0., 0.]])
```

6.2.4 学习卷积核

如果我们只需寻找黑白边缘，那么以上 $[1, -1]$ 的边缘检测器足以。然而，当有了更复杂数值的卷积核，或者连续的卷积层时，我们不可能手动设计滤波器。那么我们是否可以学习由 X 生成 Y 的卷积核呢？

现在让我们看看是否可以通过仅查看“输入-输出”对来学习由 X 生成 Y 的卷积核。我们先构造一个卷积层，并将其卷积核初始化为随机张量。接下来，在每次迭代中，我们比较 Y 与卷积层输出的平方误差，然后计算梯度来更新卷积核。为了简单起见，我们在此使用内置的二维卷积层，并忽略偏置。

```
# 构造一个二维卷积层，它具有1个输出通道和形状为(1, 2)的卷积核
conv2d = nn.Conv2d(1, 1, kernel_size=(1, 2), bias=False)

# 这个二维卷积层使用四维输入和输出格式（批量大小、通道、高度、宽度），
# 其中批量大小和通道数都为1
X = X.reshape((1, 1, 6, 8))
Y = Y.reshape((1, 1, 6, 7))
lr = 3e-2 # 学习率

for i in range(10):
    Y_hat = conv2d(X)
    l = (Y_hat - Y) ** 2
    conv2d.zero_grad()
    l.sum().backward()
    # 迭代卷积核
    conv2d.weight.data[:] -= lr * conv2d.weight.grad
    if (i + 1) % 2 == 0:
        print(f'epoch {i+1}, loss {l.sum():.3f}')
```

```
epoch 2, loss 6.422
epoch 4, loss 1.225
epoch 6, loss 0.266
epoch 8, loss 0.070
epoch 10, loss 0.022
```

在10次迭代之后，误差已经降到足够低。现在我们来看看我们所学的卷积核的权重张量。

```
conv2d.weight.data.reshape((1, 2))
```

```
tensor([[ 1.0010, -0.9739]])
```

细心的读者一定会发现，我们学习到的卷积核权重非常接近我们之前定义的卷积核 \mathbf{k} 。

6.2.5 互相关和卷积

回想一下我们在 6.1 节中观察到的互相关和卷积运算之间的对应关系。为了得到正式的卷积运算输出，我们需要执行 (6.1.6) 中定义的严格卷积运算，而不是互相关运算。幸运的是，它们差别不大，我们只需水平和垂直翻转二维卷积核张量，然后对输入张量执行互相关运算。

值得注意的是，由于卷积核是从数据中学习到的，因此无论这些层执行严格的卷积运算还是互相关运算，卷积层的输出都不会受到影响。为了说明这一点，假设卷积层执行互相关运算并学习 图6.2.1 中的卷积核，该卷积核在这里由矩阵 \mathbf{K} 表示。假设其他条件不变，当这个层执行严格的卷积时，学习的卷积核 \mathbf{K}' 在水平和垂直翻转之后将与 \mathbf{K} 相同。也就是说，当卷积层对 图6.2.1 中的输入和 \mathbf{K}' 执行严格卷积运算时，将得到与互相关运算 图6.2.1 中相同的输出。

为了与深度学习文献中的标准术语保持一致，我们将继续把“互相关运算”称为卷积运算，尽管严格地说，它们略有不同。此外，对于卷积核张量上的权重，我们称其为元素。

6.2.6 特征映射和感受野

如在 6.1.4 节中所述，图6.2.1 中输出的卷积层有时被称为特征映射 (feature map)，因为它可以被视为一个输入映射到下一层的空间维度的转换器。在卷积神经网络中，对于某一层的任意元素 x ，其感受野 (receptive field) 是指在前向传播期间可能影响 x 计算的所有元素 (来自所有先前层)。

请注意，感受野可能大于输入的实际大小。让我们用 图6.2.1 为例来解释感受野：给定 2×2 卷积核，阴影输出元素值 19 的感受野是输入阴影部分的四个元素。假设之前输出为 \mathbf{Y} ，其大小为 2×2 ，现在我们在其后附加一个卷积层，该卷积层以 \mathbf{Y} 为输入，输出单个元素 z 。在这种情况下， \mathbf{Y} 上的 z 的感受野包括 \mathbf{Y} 的所有四个元素，而输入的感受野包括最初所有九个输入元素。因此，当一个特征图中的任意元素需要检测更广区域的输入特征时，我们可以构建一个更深的网络。

小结

- 二维卷积层的核心计算是二维互相关运算。最简单的形式是，对二维输入数据和卷积核执行互相关操作，然后添加一个偏置。
- 我们可以设计一个卷积核来检测图像的边缘。
- 我们可以从数据中学习卷积核的参数。
- 学习卷积核时，无论用严格卷积运算或互相关运算，卷积层的输出不会受太大影响。

- 当需要检测输入特征中更广区域时，我们可以构建一个更深的卷积网络。

练习

- 构建一个具有对角线边缘的图像 x 。
 - 如果将本节中举例的卷积核 K 应用于 x ，会发生什么情况？
 - 如果转置 x 会发生什么？
 - 如果转置 K 会发生什么？
- 在我们创建的Conv2D自动求导时，有什么错误消息？
- 如何通过改变输入张量和卷积核张量，将互相关运算表示为矩阵乘法？
- 手工设计一些卷积核。
 - 二阶导数的核的形式是什么？
 - 积分的核的形式是什么？
 - 得到 d 次导数的最小核的大小是多少？

Discussions⁸³

6.3 填充和步幅

在前面的例子 图6.2.1中，输入的高度和宽度都为3，卷积核的高度和宽度都为2，生成的输出表征的维数为 2×2 。正如我们在 6.2 节中所概括的那样，假设输入形状为 $n_h \times n_w$ ，卷积核形状为 $k_h \times k_w$ ，那么输出形状将是 $(n_h - k_h + 1) \times (n_w - k_w + 1)$ 。因此，卷积的输出形状取决于输入形状和卷积核的形状。

还有什么因素会影响输出的大小呢？本节我们将介绍填充（padding）和步幅（stride）。假设以下情景：有时，在应用了连续的卷积之后，我们最终得到的输出远小于输入大小。这是由于卷积核的宽度和高度通常大于1所导致的。比如，一个 240×240 像素的图像，经过10层 5×5 的卷积后，将减少到 200×200 像素。如此一来，原始图像的边界丢失了许多有用信息。而填充是解决此问题最有效的方法；有时，我们可能希望大幅降低图像的宽度和高度。例如，如果我们发现原始的输入分辨率十分冗余。步幅则可以在这类情况下提供帮助。

6.3.1 填充

如上所述，在应用多层卷积时，我们常常丢失边缘像素。由于我们通常使用小卷积核，因此对于任何单个卷积，我们可能只会丢失几个像素。但随着我们应用许多连续卷积层，累积丢失的像素数就多了。解决这个问题的简单方法即为填充（padding）：在输入图像的边界填充元素（通常填充元素是0）。例如，在 图6.3.1中，我们将 3×3 输入填充到 5×5 ，那么它的输出就增加为 4×4 。阴影部分是第一个输出元素以及用于输出计算的输入和核张量元素： $0 \times 0 + 0 \times 1 + 0 \times 2 + 0 \times 3 = 0$ 。

⁸³ <https://discuss.d2l.ai/t/1848>

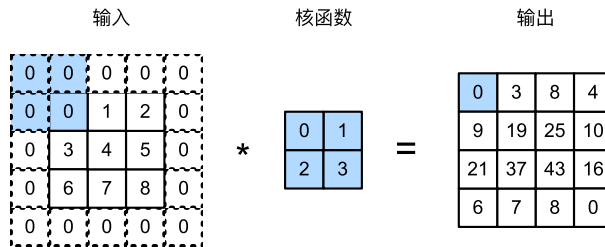


图6.3.1: 带填充的二维互相关。

通常, 如果我们添加 p_h 行填充 (大约一半在顶部, 一半在底部) 和 p_w 列填充 (左侧大约一半, 右侧一半), 则输出形状将为

$$(n_h - k_h + p_h + 1) \times (n_w - k_w + p_w + 1) \quad (6.3.1)$$

这意味着输出的高度和宽度将分别增加 p_h 和 p_w 。

在许多情况下, 我们需要设置 $p_h = k_h - 1$ 和 $p_w = k_w - 1$, 使输入和输出具有相同的高度和宽度。这样可以在构建网络时更容易地预测每个图层的输出形状。假设 k_h 是奇数, 我们将在高度的两侧填充 $p_h/2$ 行。如果 k_h 是偶数, 则一种可能性是在输入顶部填充 $\lceil p_h/2 \rceil$ 行, 在底部填充 $\lfloor p_h/2 \rfloor$ 行。同理, 我们填充宽度的两侧。

卷积神经网络中卷积核的高度和宽度通常为奇数, 例如1、3、5或7。选择奇数的好处是, 保持空间维度的同时, 我们可以在顶部和底部填充相同数量的行, 在左侧和右侧填充相同数量的列。

此外, 使用奇数的核大小和填充大小也提供了书写上的便利。对于任何二维张量 X , 当满足: 1. 卷积核的大小是奇数; 2. 所有边的填充行数和列数相同; 3. 输出与输入具有相同高度和宽度则可以得出: 输出 $Y[i, j]$ 是通过以输入 $X[i, j]$ 为中心, 与卷积核进行互相关计算得到的。

比如, 在下面的例子中, 我们创建一个高度和宽度为3的二维卷积层, 并在所有侧边填充1个像素。给定高度和宽度为8的输入, 则输出的高度和宽度也是8。

```

import torch
from torch import nn

# 为了方便起见, 我们定义了一个计算卷积层的函数。
# 此函数初始化卷积层权重, 并对输入和输出提高和缩减相应的维数
def comp_conv2d(conv2d, X):
    # 这里的 (1, 1) 表示批量大小和通道数都是1
    X = X.reshape((1, 1) + X.shape)
    Y = conv2d(X)
    # 省略前两个维度: 批量大小和通道
    return Y.reshape(Y.shape[2:])

# 请注意, 这里每边都填充了1行或1列, 因此总共添加了2行或2列
conv2d = nn.Conv2d(1, 1, kernel_size=3, padding=1)

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
X = torch.rand(size=(8, 8))
comp_conv2d(conv2d, X).shape
```

```
torch.Size([8, 8])
```

当卷积核的高度和宽度不同时，我们可以填充不同的高度和宽度，使输出和输入具有相同的高度和宽度。在如下示例中，我们使用高度为5，宽度为3的卷积核，高度和宽度两边的填充分别为2和1。

```
conv2d = nn.Conv2d(1, 1, kernel_size=(5, 3), padding=(2, 1))
comp_conv2d(conv2d, X).shape
```

```
torch.Size([8, 8])
```

6.3.2 步幅

在计算互相关时，卷积窗口从输入张量的左上角开始，向下、向右滑动。在前面的例子中，我们默认每次滑动一个元素。但是，有时候为了高效计算或是缩减采样次数，卷积窗口可以跳过中间位置，每次滑动多个元素。

我们将每次滑动元素的数量称为步幅 (stride)。到目前为止，我们只使用过高度或宽度为1的步幅，那么如何使用较大的步幅呢？图6.3.2是垂直步幅为3，水平步幅为2的二维互相关运算。着色部分是输出元素以及用于输出计算的输入和内核张量元素： $0 \times 0 + 0 \times 1 + 1 \times 2 + 2 \times 3 = 8$ 、 $0 \times 0 + 6 \times 1 + 0 \times 2 + 0 \times 3 = 6$ 。

可以看到，为了计算输出中第一列的第二个元素和第一行的第二个元素，卷积窗口分别向下滑动三行和向右滑动两列。但是，当卷积窗口继续向右滑动两列时，没有输出，因为输入元素无法填充窗口（除非我们添加另一列填充）。

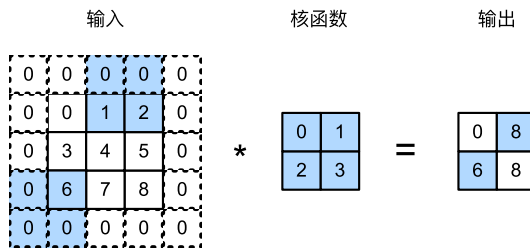


图6.3.2: 垂直步幅为3，水平步幅为2的二维互相关运算。

通常，当垂直步幅为 s_h 、水平步幅为 s_w 时，输出形状为

$$\lfloor (n_h - k_h + p_h + s_h)/s_h \rfloor \times \lfloor (n_w - k_w + p_w + s_w)/s_w \rfloor. \quad (6.3.2)$$

如果我们设置了 $p_h = k_h - 1$ 和 $p_w = k_w - 1$ ，则输出形状将简化为 $\lfloor (n_h + s_h - 1)/s_h \rfloor \times \lfloor (n_w + s_w - 1)/s_w \rfloor$ 。更进一步，如果输入的高度和宽度可以被垂直和水平步幅整除，则输出形状将为 $(n_h/s_h) \times (n_w/s_w)$ 。

下面，我们将高度和宽度的步幅设置为2，从而将输入的高度和宽度减半。

```
conv2d = nn.Conv2d(1, 1, kernel_size=3, padding=1, stride=2)
comp_conv2d(conv2d, X).shape
```

```
torch.Size([4, 4])
```

接下来，看一个稍微复杂的例子。

```
conv2d = nn.Conv2d(1, 1, kernel_size=(3, 5), padding=(0, 1), stride=(3, 4))
comp_conv2d(conv2d, X).shape
```

```
torch.Size([2, 2])
```

为了简洁起见，当输入高度和宽度两侧的填充数量分别为 p_h 和 p_w 时，我们称之为填充(p_h, p_w)。当 $p_h = p_w = p$ 时，填充是 p 。同理，当高度和宽度上的步幅分别为 s_h 和 s_w 时，我们称之为步幅(s_h, s_w)。特别地，当 $s_h = s_w = s$ 时，我们称步幅为 s 。默认情况下，填充为0，步幅为1。在实践中，我们很少使用不一致的步幅或填充，也就是说，我们通常有 $p_h = p_w$ 和 $s_h = s_w$ 。

小结

- 填充可以增加输出的高度和宽度。这常用来使输出与输入具有相同的高和宽。
- 步幅可以减小输出的高和宽，例如输出的高和宽仅为输入的高和宽的 $1/n$ (n 是一个大于1的整数)。
- 填充和步幅可用于有效地调整数据的维度。

练习

1. 对于本节中的最后一个示例，计算其输出形状，以查看它是否与实验结果一致。
2. 在本节中的实验中，试一试其他填充和步幅组合。
3. 对于音频信号，步幅2说明什么？
4. 步幅大于1的计算优势是什么？

Discussions⁸⁴

⁸⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1851>

6.4 多输入多输出通道

虽然我们在 6.1.4 节中描述了构成每个图像的多个通道和多层次卷积层。例如彩色图像具有标准的RGB通道来代表红、绿和蓝。但是到目前为止，我们仅展示了单个输入和单个输出通道的简化例子。这使得我们可以将输入、卷积核和输出看作二维张量。

当我们添加通道时，我们的输入和隐藏的表示都变成了三维张量。例如，每个RGB输入图像具有 $3 \times h \times w$ 的形状。我们将这个大小为3的轴称为通道（channel）维度。本节将更深入地研究具有多输入和多输出通道的卷积核。

6.4.1 多输入通道

当输入包含多个通道时，需要构造一个与输入数据具有相同输入通道数的卷积核，以便与输入数据进行互相关运算。假设输入的通道数为 c_i ，那么卷积核的输入通道数也需要为 c_i 。如果卷积核的窗口形状是 $k_h \times k_w$ ，那么当 $c_i = 1$ 时，我们可以把卷积核看作形状为 $k_h \times k_w$ 的二维张量。

然而，当 $c_i > 1$ 时，我们卷积核的每个输入通道将包含形状为 $k_h \times k_w$ 的张量。将这些张量 c_i 连结在一起可以得到形状为 $c_i \times k_h \times k_w$ 的卷积核。由于输入和卷积核都有 c_i 个通道，我们可以对每个通道输入的二维张量和卷积核的二维张量进行互相关运算，再对通道求和（将 c_i 的结果相加）得到二维张量。这是多通道输入和多输入通道卷积核之间进行二维互相关运算的结果。

在图6.4.1中，我们演示了一个具有两个输入通道的二维互相关运算的示例。阴影部分是第一个输出元素以及用于计算这个输出的输入和核张量元素： $(1 \times 1 + 2 \times 2 + 4 \times 3 + 5 \times 4) + (0 \times 0 + 1 \times 1 + 3 \times 2 + 4 \times 3) = 56$ 。

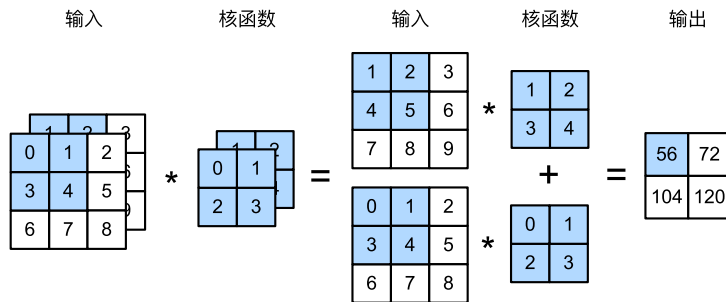


图6.4.1: 两个输入通道的互相关计算。

为了加深理解，我们实现一下多输入通道互相关运算。简而言之，我们所做的就是对每个通道执行互相关操作，然后将结果相加。

```
import torch
from d2l import torch as d2l
```

```
def corr2d_multi_in(X, K):
    # 先遍历“X”和“K”的第0个维度（通道维度），再把它们加在一起
    return sum(d2l.corr2d(x, k) for x, k in zip(X, K))
```

我们可以构造与 图6.4.1 中的值相对应的输入张量 X 和核张量 K ，以验证互相关运算的输出。

```
X = torch.tensor([[[0.0, 1.0, 2.0], [3.0, 4.0, 5.0], [6.0, 7.0, 8.0]], [[1.0, 2.0, 3.0], [4.0, 5.0, 6.0], [7.0, 8.0, 9.0]]])
K = torch.tensor([[ [0.0, 1.0], [2.0, 3.0]], [[1.0, 2.0], [3.0, 4.0]]])

corr2d_multi_in(X, K)
```

```
tensor([[ 56.,  72.],
       [104., 120.]])
```

6.4.2 多输出通道

到目前为止，不论有多少输入通道，我们还只有一个输出通道。然而，正如我们在 6.1.4 节中所讨论的，每一层有多个输出通道是至关重要的。在最流行的神经网络架构中，随着神经网络层数的加深，我们常会增加输出通道的维数，通过减少空间分辨率以获得更大的通道深度。直观地说，我们可以将每个通道看作对不同特征的响应。而现实可能更为复杂一些，因为每个通道不是独立学习的，而是为了共同使用而优化的。因此，多输出通道不仅是学习多个单通道的检测器。

用 c_i 和 c_o 分别表示输入和输出通道的数目，并让 k_h 和 k_w 为卷积核的高度和宽度。为了获得多个通道的输出，我们可以为每个输出通道创建一个形状为 $c_i \times k_h \times k_w$ 的卷积核张量，这样卷积核的形状是 $c_o \times c_i \times k_h \times k_w$ 。在互相关运算中，每个输出通道先获取所有输入通道，再以对应该输出通道的卷积核计算出结果。

如下所示，我们实现一个计算多个通道的输出的互相关函数。

```
def corr2d_multi_in_out(X, K):
    # 迭代“K”的第0个维度，每次都对输入“X”执行互相关运算。
    # 最后将所有结果都叠加在一起
    return torch.stack([corr2d_multi_in(X, k) for k in K], 0)
```

通过将核张量 K 与 $K+1$ （ K 中每个元素加1）和 $K+2$ 连接起来，构造了一个具有3个输出通道的卷积核。

```
K = torch.stack((K, K + 1, K + 2), 0)
K.shape
```

```
torch.Size([3, 2, 2, 2])
```

下面，我们对输入张量 X 与卷积核张量 K 执行互相关运算。现在的输出包含3个通道，第一个通道的结果与先前输入张量 X 和多输入单输出通道的结果一致。

```
corr2d_multi_in_out(X, K)
```

```
tensor([[[ 56.,  72.],
       [104., 120.]],

      [[ 76., 100.],
       [148., 172.]],

      [[ 96., 128.],
       [192., 224.]]])
```

6.4.3 1×1 卷积层

1×1 卷积，即 $k_h = k_w = 1$ ，看起来似乎没有多大意义。毕竟，卷积的本质是有效提取相邻像素间的相关特征，而 1×1 卷积显然没有此作用。尽管如此， 1×1 仍然十分流行，经常包含在复杂深层网络的设计中。下面，让我们详细地解读一下它的实际作用。

因为使用了最小窗口， 1×1 卷积失去了卷积层的特有能力——在高度和宽度维度上，识别相邻元素间相互作用的能力。其实 1×1 卷积的唯一计算发生在通道上。

图6.4.2展示了使用 1×1 卷积核与3个输入通道和2个输出通道的互相关计算。这里输入和输出具有相同的高度和宽度，输出中的每个元素都是从输入图像中同一位置的元素的线性组合。我们可以将 1×1 卷积层看作在每个像素位置应用的全连接层，以 c_i 个输入值转换为 c_o 个输出值。因为这仍然是一个卷积层，所以跨像素的权重是一致的。同时， 1×1 卷积层需要的权重维度为 $c_o \times c_i$ ，再额外加上一个偏置。

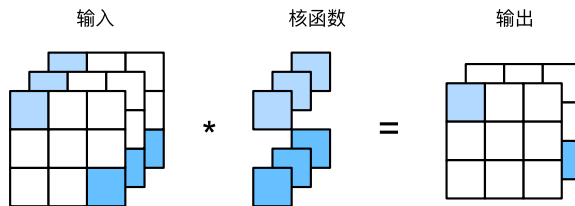


图6.4.2: 互相关计算使用了具有3个输入通道和2个输出通道的 1×1 卷积核。其中，输入和输出具有相同的高度和宽度。

下面，我们使用全连接层实现 1×1 卷积。请注意，我们需要对输入和输出的数据形状进行调整。

```
def corr2d_multi_in_out_1x1(X, K):
    c_i, h, w = X.shape
    c_o = K.shape[0]
```

(continues on next page)

```
X = X.reshape((c_i, h * w))
K = K.reshape((c_o, c_i))
# 全连接层中的矩阵乘法
Y = torch.matmul(K, X)
return Y.reshape((c_o, h, w))
```

当执行 1×1 卷积运算时，上述函数相当于先前实现的互相关函数`corr2d_multi_in_out`。让我们用一些样本数据来验证这一点。

```
X = torch.normal(0, 1, (3, 3, 3))
K = torch.normal(0, 1, (2, 3, 1, 1))

Y1 = corr2d_multi_in_out_1x1(X, K)
Y2 = corr2d_multi_in_out(X, K)
assert float(torch.abs(Y1 - Y2).sum()) < 1e-6
```

小结

- 多输入多输出通道可以用来扩展卷积层的模型。
- 当以每像素为基础应用时， 1×1 卷积层相当于全连接层。
- 1×1 卷积层通常用于调整网络层的通道数量和控制模型复杂性。

练习

1. 假设我们有两个卷积核，大小分别为 k_1 和 k_2 （中间没有非线性激活函数）。
 1. 证明运算可以用单次卷积来表示。
 2. 这个等效的单个卷积核的维数是多少呢？
 3. 反之亦然吗？
2. 假设输入为 $c_i \times h \times w$ ，卷积核大小为 $c_o \times c_i \times k_h \times k_w$ ，填充为 (p_h, p_w) ，步幅为 (s_h, s_w) 。
 1. 前向传播的计算成本（乘法和加法）是多少？
 2. 内存占用是多少？
 3. 反向传播的内存占用是多少？
 4. 反向传播的计算成本是多少？
3. 如果我们将输入通道 c_i 和输出通道 c_o 的数量加倍，计算数量会增加多少？如果我们把填充数量翻一番会怎么样？

4. 如果卷积核的高度和宽度是 $k_h = k_w = 1$, 前向传播的计算复杂度是多少?
5. 本节最后一个示例中的变量Y1和Y2是否完全相同? 为什么?
6. 当卷积窗口不是 1×1 时, 如何使用矩阵乘法实现卷积?

Discussions⁸⁵

6.5 汇聚层

通常当我们处理图像时, 我们希望逐渐降低隐藏表示的空间分辨率、聚集信息, 这样随着我们在神经网络中层叠的上升, 每个神经元对其敏感的感受野 (输入) 就越大。

而我们的机器学习任务通常会跟全局图像的问题有关 (例如, “图像是否包含一只猫呢?”), 所以我们最后一层的神经元应该对整个输入的全局敏感。通过逐渐聚合信息, 生成越来越粗糙的映射, 最终实现学习全局表示的目标, 同时将卷积图层的所有优势保留在中间层。

此外, 当检测较底层的特征时 (例如 6.2 节中所讨论的边缘), 我们通常希望这些特征保持某种程度上的平移不变性。例如, 如果我们拍摄黑白之间轮廓清晰的图像 x , 并将整个图像向右移动一个像素, 即 $z[i, j] = x[i, j + 1]$, 则新图像 z 的输出可能大不相同。而在现实中, 随着拍摄角度的移动, 任何物体几乎不可能发生在同一像素上。即使用三脚架拍摄一个静止的物体, 由于快门的移动而引起的相机振动, 可能会使所有物体左右移动一个像素 (除了高端相机配备了特殊功能来解决这个问题)。

本节将介绍汇聚 (pooling) 层, 它具有双重目的: 降低卷积层对位置的敏感性, 同时降低对空间降采样表示的敏感性。

6.5.1 最大汇聚层和平均汇聚层

与卷积层类似, 汇聚层运算符由一个固定形状的窗口组成, 该窗口根据其步幅大小在输入的所有区域上滑动, 为固定形状窗口 (有时称为汇聚窗口) 遍历的每个位置计算一个输出。然而, 不同于卷积层中的输入与卷积核之间的互相关计算, 汇聚层不包含参数。相反, 池运算是确定性的, 我们通常计算汇聚窗口中所有元素的最大值或平均值。这些操作分别称为最大汇聚层 (maximum pooling) 和平均汇聚层 (average pooling)。

在这两种情况下, 与互相关运算符一样, 汇聚窗口从输入张量的左上角开始, 从左往右、从上往下的在输入张量内滑动。在汇聚窗口到达的每个位置, 它计算该窗口中输入子张量的最大值或平均值。计算最大值或平均值是取决于使用了最大汇聚层还是平均汇聚层。

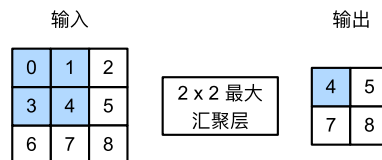


图6.5.1: 汇聚窗口形状为 2×2 的最大汇聚层。着色部分是第一个输出元素, 以及用于计算这个输出的输入元素: $\max(0, 1, 3, 4) = 4$.

⁸⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1854>

图6.5.1中的输出张量的高度为2，宽度为2。这四个元素为每个汇聚窗口中的最大值：

$$\begin{aligned}\max(0, 1, 3, 4) &= 4, \\ \max(1, 2, 4, 5) &= 5, \\ \max(3, 4, 6, 7) &= 7, \\ \max(4, 5, 7, 8) &= 8.\end{aligned}\tag{6.5.1}$$

汇聚窗口形状为 $p \times q$ 的汇聚层称为 $p \times q$ 汇聚层，汇聚操作称为 $p \times q$ 汇聚。

回到本节开头提到的对象边缘检测示例，现在我们将使用卷积层的输出作为 2×2 最大汇聚的输入。设置卷积层输入为 X ，汇聚层输出为 Y 。无论 $X[i, j]$ 和 $X[i, j + 1]$ 的值相同与否，或 $X[i, j + 1]$ 和 $X[i, j + 2]$ 的值相同与否，汇聚层始终输出 $Y[i, j] = 1$ 。也就是说，使用 2×2 最大汇聚层，即使在高度或宽度上移动一个元素，卷积层仍然可以识别到模式。

在下面的代码中的pool2d函数，我们实现汇聚层的前向传播。这类似于6.2节中的corr2d函数。然而，这里我们没有卷积核，输出为输入中每个区域的最大值或平均值。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def pool2d(X, pool_size, mode='max'):
    p_h, p_w = pool_size
    Y = torch.zeros((X.shape[0] - p_h + 1, X.shape[1] - p_w + 1))
    for i in range(Y.shape[0]):
        for j in range(Y.shape[1]):
            if mode == 'max':
                Y[i, j] = X[i: i + p_h, j: j + p_w].max()
            elif mode == 'avg':
                Y[i, j] = X[i: i + p_h, j: j + p_w].mean()
    return Y
```

我们可以构建图6.5.1中的输入张量 X ，验证二维最大汇聚层的输出。

```
X = torch.tensor([[0.0, 1.0, 2.0], [3.0, 4.0, 5.0], [6.0, 7.0, 8.0]])
pool2d(X, (2, 2))
```

```
tensor([[4., 5.],
       [7., 8.]])
```

此外，我们还可以验证平均汇聚层。

```
pool2d(X, (2, 2), 'avg')
```

```
tensor([[2., 3.],
       [5., 6.]])
```

6.5.2 填充和步幅

与卷积层一样，汇聚层也可以改变输出形状。和以前一样，我们可以通过填充和步幅以获得所需的输出形状。下面，我们用深度学习框架中内置的二维最大汇聚层，来演示汇聚层中填充和步幅的使用。我们首先构造了一个输入张量 X ，它有四个维度，其中样本数和通道数都是1。

```
X = torch.arange(16, dtype=torch.float32).reshape((1, 1, 4, 4))
X
```

```
tensor([[[[ 0.,  1.,  2.,  3.],
          [ 4.,  5.,  6.,  7.],
          [ 8.,  9., 10., 11.],
          [12., 13., 14., 15.]]]])
```

默认情况下，深度学习框架中的步幅与汇聚窗口的大小相同。因此，如果我们使用形状为 $(3, 3)$ 的汇聚窗口，那么默认情况下，我们得到的步幅形状为 $(3, 3)$ 。

```
pool2d = nn.MaxPool2d(3)
pool2d(X)
```

```
tensor([[[[10.]]]])
```

填充和步幅可以手动设定。

```
pool2d = nn.MaxPool2d(3, padding=1, stride=2)
pool2d(X)
```

```
tensor([[[[ 5.,  7.],
          [13., 15.]]]])
```

当然，我们可以设定一个任意大小的矩形汇聚窗口，并分别设定填充和步幅的高度和宽度。

```
pool2d = nn.MaxPool2d((2, 3), stride=(2, 3), padding=(0, 1))
pool2d(X)
```

```
tensor([[[[ 5.,  7.],
          [13., 15.]]]])
```

6.5.3 多个通道

在处理多通道输入数据时，汇聚层在每个输入通道上单独运算，而不是像卷积层一样在通道上对输入进行汇总。这意味着汇聚层的输出通道数与输入通道数相同。下面，我们将在通道维度上连结张量 X 和 $X + 1$ ，以构建具有2个通道的输入。

```
X = torch.cat((X, X + 1), 1)
```

```
tensor([[[[ 0.,  1.,  2.,  3.],
          [ 4.,  5.,  6.,  7.],
          [ 8.,  9., 10., 11.],
          [12., 13., 14., 15.]],

         [[ 1.,  2.,  3.,  4.],
          [ 5.,  6.,  7.,  8.],
          [ 9., 10., 11., 12.],
          [13., 14., 15., 16.]]]])
```

如下所示，汇聚后输出通道的数量仍然是2。

```
pool2d = nn.MaxPool2d(3, padding=1, stride=2)
pool2d(X)
```

```
tensor([[[[ 5.,  7.],
          [13., 15.]],

         [[ 6.,  8.],
          [14., 16.]]]])
```

小结

- 对于给定输入元素，最大汇聚层会输出该窗口内的最大值，平均汇聚层会输出该窗口内的平均值。
- 汇聚层的主要优点之一是减轻卷积层对位置的过度敏感。
- 我们可以指定汇聚层的填充和步幅。
- 使用最大汇聚层以及大于1的步幅，可减少空间维度（如高度和宽度）。
- 汇聚层的输出通道数与输入通道数相同。

练习

1. 尝试将平均汇聚层作为卷积层的特殊情况实现。
2. 尝试将最大汇聚层作为卷积层的特殊情况实现。
3. 假设汇聚层的输入大小为 $c \times h \times w$ ，则汇聚窗口的形状为 $p_h \times p_w$ ，填充为 (p_h, p_w) ，步幅为 (s_h, s_w) 。这个汇聚层的计算成本是多少？
4. 为什么最大汇聚层和平均汇聚层的工作方式不同？
5. 我们是否需要最小汇聚层？可以用已知函数替换它吗？
6. 除了平均汇聚层和最大汇聚层，是否有其它函数可以考虑（提示：回想一下softmax）？为什么它不流行？

Discussions⁸⁶

6.6 卷积神经网络（LeNet）

通过之前几节，我们学习了构建一个完整卷积神经网络的所需组件。回想一下，之前我们将softmax回归模型（3.6节）和多层感知机模型（4.2节）应用于Fashion-MNIST数据集中的服装图片。为了能够应用softmax回归和多层感知机，我们首先将每个大小为 28×28 的图像展平为一个784维的固定长度的一维向量，然后用全连接层对其进行处理。而现在，我们已经掌握了卷积层的处理方法，我们可以在图像中保留空间结构。同时，用卷积层代替全连接层的另一个好处是：模型更简洁、所需的参数更少。

本节将介绍LeNet，它是最早发布的卷积神经网络之一，因其在计算机视觉任务中的高效性能而受到广泛关注。这个模型是由AT&T贝尔实验室的研究员Yann LeCun在1989年提出的（并以其命名），目的是识别图像（LeCun et al., 1998）中的手写数字。当时，Yann LeCun发表了第一篇通过反向传播成功训练卷积神经网络的研究，这项工作代表了十多年来神经网络研究开发的成果。

当时，LeNet取得了与支持向量机（support vector machines）性能相媲美的成果，成为监督学习的主流方法。LeNet被广泛用于自动取款机（ATM）机中，帮助识别处理支票的数字。时至今日，一些自动取款机仍在运行Yann LeCun和他的同事Leon Bottou在上世纪90年代写的代码呢！

⁸⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1857>

6.6.1 LeNet

总体来看，LeNet（LeNet-5）由两个部分组成：

- 卷积编码器：由两个卷积层组成；
- 全连接层密集块：由三个全连接层组成。

该架构如 图6.6.1所示。

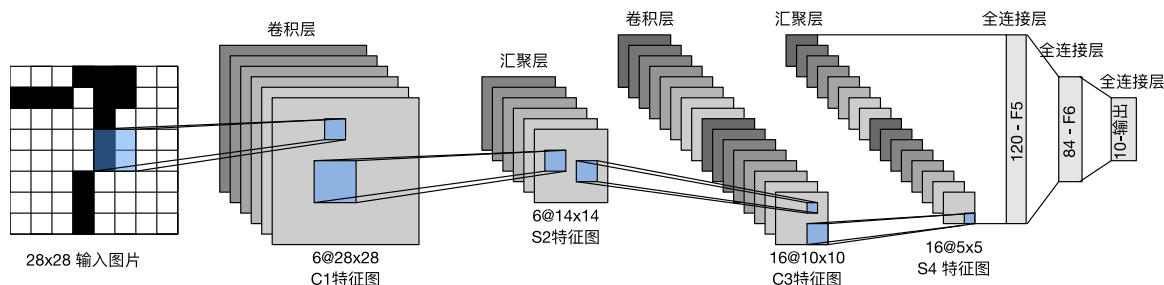


图6.6.1: LeNet中的数据流。输入是手写数字，输出为10种可能结果的概率。

每个卷积块中的基本单元是一个卷积层、一个sigmoid激活函数和平均汇聚层。请注意，虽然ReLU和最大汇聚层更有效，但它们在20世纪90年代还没有出现。每个卷积层使用 5×5 卷积核和一个sigmoid激活函数。这些层将输入映射到多个二维特征输出，通常同时增加通道的数量。第一卷积层有6个输出通道，而第二个卷积层有16个输出通道。每个 2×2 池操作（步幅2）通过空间下采样将维数减少4倍。卷积的输出形状由批量大小、通道数、高度、宽度决定。

为了将卷积块的输出传递给稠密块，我们必须在小批量中展平每个样本。换言之，我们将这个四维输入转换成全连接层所期望的二维输入。这里的二维表示的第一个维度索引小批量中的样本，第二个维度给出每个样本的平面向量表示。LeNet的稠密块有三个全连接层，分别有120、84和10个输出。因为我们在执行分类任务，所以输出层的10维对应于最后输出结果的数量。

通过下面的LeNet代码，可以看出用深度学习框架实现此类模型非常简单。我们只需要实例化一个Sequential块并将需要的层连接在一起。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

net = nn.Sequential(
    nn.Conv2d(1, 6, kernel_size=5, padding=2), nn.Sigmoid(),
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2),  
nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), nn.Sigmoid(),  
nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2),  
nn.Flatten(),  
nn.Linear(16 * 5 * 5, 120), nn.Sigmoid(),  
nn.Linear(120, 84), nn.Sigmoid(),  
nn.Linear(84, 10))
```

我们对原始模型做了一点小改动，去掉了最后一层的高斯激活。除此之外，这个网络与最初的LeNet-5一致。

下面，我们将一个大小为 28×28 的单通道（黑白）图像通过LeNet。通过在每一层打印输出的形状，我们可以检查模型，以确保其操作与我们期望的 图6.6.2一致。

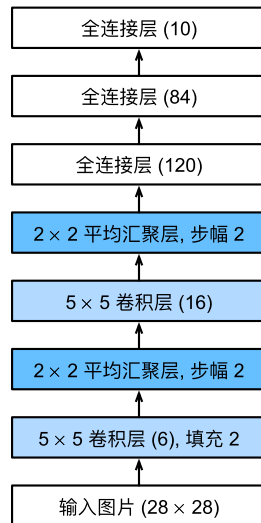


图6.6.2: LeNet 的简化版。

```
X = torch.rand(size=(1, 1, 28, 28), dtype=torch.float32)  
for layer in net:  
    X = layer(X)  
    print(layer.__class__.__name__, 'output shape: \t', X.shape)
```

```
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 6, 28, 28])  
Sigmoid output shape:     torch.Size([1, 6, 28, 28])  
AvgPool2d output shape:   torch.Size([1, 6, 14, 14])  
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 16, 10, 10])  
Sigmoid output shape:     torch.Size([1, 16, 10, 10])  
AvgPool2d output shape:   torch.Size([1, 16, 5, 5])  
Flatten output shape:     torch.Size([1, 400])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
Linear output shape:      torch.Size([1, 120])
Sigmoid output shape:    torch.Size([1, 120])
Linear output shape:      torch.Size([1, 84])
Sigmoid output shape:    torch.Size([1, 84])
Linear output shape:      torch.Size([1, 10])
```

请注意，在整个卷积块中，与上一层相比，每一层特征的高度和宽度都减小了。第一个卷积层使用2个像素的填充，来补偿 5×5 卷积核导致的特征减少。相反，第二个卷积层没有填充，因此高度和宽度都减少了4个像素。随着层叠的上升，通道的数量从输入时的1个，增加到第一个卷积层之后的6个，再到第二个卷积层之后的16个。同时，每个汇聚层的高度和宽度都减半。最后，每个全连接层减少维数，最终输出一个维数与结果分类数相匹配的输出。

6.6.2 模型训练

现在我们已经实现了LeNet，让我们看看LeNet在Fashion-MNIST数据集上的表现。

```
batch_size = 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size=batch_size)
```

虽然卷积神经网络的参数较少，但与深度的多层感知机相比，它们的计算成本仍然很高，因为每个参数都参与更多的乘法。通过使用GPU，可以用它加快训练。

为了进行评估，我们需要对3.6节中描述的evaluate_accuracy函数进行轻微的修改。由于完整的数据集位于内存中，因此在模型使用GPU计算数据集之前，我们需要将其复制到显存中。

```
def evaluate_accuracy_gpu(net, data_iter, device=None): #@save
    """使用GPU计算模型在数据集上的精度"""
    if isinstance(net, nn.Module):
        net.eval() # 设置为评估模式
    if not device:
        device = next(iter(net.parameters())).device
    # 正确预测的数量，总预测的数量
    metric = d2l.Accumulator(2)
    with torch.no_grad():
        for X, y in data_iter:
            if isinstance(X, list):
                # BERT微调所需的（之后将介绍）
                X = [x.to(device) for x in X]
            else:
                X = X.to(device)
            y = y.to(device)
            metric.add(len(y), (X, y))
    return metric[0] / metric[1]
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    metric.add(d2l.accuracy(net(X), y), y.numel())
return metric[0] / metric[1]
```

为了使用GPU，我们还需要一点小改动。与3.6节中定义的train_epoch_ch3不同，在进行正向和反向传播之前，我们需要将每一小批量数据移动到我们指定的设备（例如GPU）上。

如下所示，训练函数train_ch6也类似于3.6节中定义的train_ch3。由于我们将实现多层神经网络，因此我们将主要使用高级API。以下训练函数假定从高级API创建的模型作为输入，并进行相应的优化。我们使用在4.8.2节中介绍的Xavier随机初始化模型参数。与全连接层一样，我们使用交叉熵损失函数和小批量随机梯度下降。

```
#@save
def train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, device):
    """用GPU训练模型(在第六章定义)"""
    def init_weights(m):
        if type(m) == nn.Linear or type(m) == nn.Conv2d:
            nn.init.xavier_uniform_(m.weight)
    net.apply(init_weights)
    print('training on', device)
    net.to(device)
    optimizer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr)
    loss = nn.CrossEntropyLoss()
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', xlim=[1, num_epochs],
                            legend=['train loss', 'train acc', 'test acc'])
    timer, num_batches = d2l.Timer(), len(train_iter)
    for epoch in range(num_epochs):
        # 训练损失之和, 训练准确率之和, 样本数
        metric = d2l.Accumulator(3)
        net.train()
        for i, (X, y) in enumerate(train_iter):
            timer.start()
            optimizer.zero_grad()
            X, y = X.to(device), y.to(device)
            y_hat = net(X)
            l = loss(y_hat, y)
            l.backward()
            optimizer.step()
            with torch.no_grad():
                metric.add(l * X.shape[0], d2l.accuracy(y_hat, y), X.shape[0])
            timer.stop()
            train_l = metric[0] / metric[2]
            train_acc = metric[1] / metric[2]
            if (i + 1) % (num_batches // 5) == 0 or i == num_batches - 1:
```

(continues on next page)

```

    animator.add(epoch + (i + 1) / num_batches,
                 (train_l, train_acc, None))
    test_acc = evaluate_accuracy_gpu(net, test_iter)
    animator.add(epoch + 1, (None, None, test_acc))
print(f'loss {train_l:.3f}, train acc {train_acc:.3f}, '
      f'test acc {test_acc:.3f}')
print(f'{metric[2] * num_epochs / timer.sum():.1f} examples/sec '
      f'on {str(device)})'

```

现在，我们训练和评估LeNet-5模型。

```

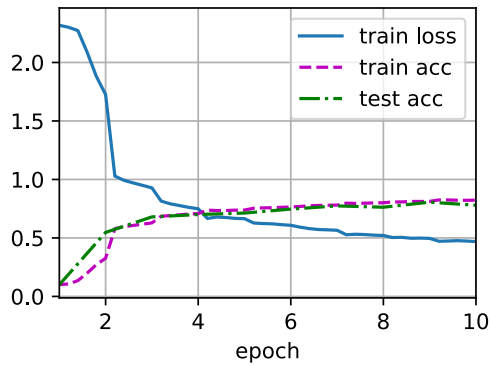
lr, num_epochs = 0.9, 10
train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())

```

```

loss 0.469, train acc 0.823, test acc 0.779
55296.6 examples/sec on cuda:0

```



小结

- 卷积神经网络（CNN）是一类使用卷积层的网络。
- 在卷积神经网络中，我们组合使用卷积层、非线性激活函数和汇聚层。
- 为了构造高性能的卷积神经网络，我们通常对卷积层进行排列，逐渐降低其表示的空间分辨率，同时增加通道数。
- 在传统的卷积神经网络中，卷积块编码得到的表征在输出之前需由一个或多个全连接层进行处理。
- LeNet是最早发布的卷积神经网络之一。

练习

1. 将平均汇聚层替换为最大汇聚层，会发生什么？
2. 尝试构建一个基于LeNet的更复杂的网络，以提高其准确性。
 1. 调整卷积窗口大小。
 2. 调整输出通道的数量。
 3. 调整激活函数（如ReLU）。
 4. 调整卷积层的数量。
 5. 调整全连接层的数量。
 6. 调整学习率和其他训练细节（例如，初始化和轮数）。
3. 在MNIST数据集上尝试以上改进的网络。
4. 显示不同输入（例如毛衣和外套）时，LeNet第一层和第二层的激活值。

Discussions⁸⁷

⁸⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1860>

现代卷积神经网络

上一章我们介绍了卷积神经网络的基本原理，本章将介绍现代的卷积神经网络架构，许多现代卷积神经网络的研究都是建立在这一章的基础上的。在本章中的每一个模型都曾一度占据主导地位，其中许多模型都是ImageNet竞赛的优胜者。ImageNet竞赛自2010年以来，一直是计算机视觉中监督学习进展的指向标。

这些模型包括：

- AlexNet。它是第一个在大规模视觉竞赛中击败传统计算机视觉模型的大型神经网络；
- 使用重复块的网络（VGG）。它利用许多重复的神经网络块；
- 网络中的网络（NiN）。它重复使用由卷积层和 1×1 卷积层（用来代替全连接层）来构建深层网络；
- 含并行连结的网络（GoogLeNet）。它使用并行连结的网络，通过不同窗口大小的卷积层和最大汇聚层来并行抽取信息；
- 残差网络（ResNet）。它通过残差块构建跨层的数据通道，是计算机视觉中最流行的体系架构；
- 稠密连接网络（DenseNet）。它的计算成本很高，但给我们带来了更好的效果。

虽然深度神经网络的概念非常简单——将神经网络堆叠在一起。但由于不同的网络架构和超参数选择，这些神经网络的性能会发生很大变化。本章介绍的神经网络是将人类直觉和相关数学见解结合后，经过大量研究试错后的结晶。我们会按时间顺序介绍这些模型，在追寻历史的脉络的同时，帮助培养对该领域发展的直觉。这将有助于研究开发自己的架构。例如，本章介绍的批量规范化（batch normalization）和残差网络（ResNet）为设计和训练深度神经网络提供了重要思想指导。

7.1 深度卷积神经网络 (AlexNet)

在LeNet提出后，卷积神经网络在计算机视觉和机器学习领域中很有名气。但卷积神经网络并没有主导这些领域。这是因为虽然LeNet在小数据集上取得了很好的效果，但是在更大、更真实的数据集上训练卷积神经网络的性能和可行性还有待研究。事实上，在上世纪90年代初到2012年之间的大部分时间里，神经网络往往被其他机器学习方法超越，如支持向量机 (support vector machines)。

在计算机视觉中，直接将神经网络与其他机器学习方法进行比较也许不公平。这是因为，卷积神经网络的输入是由原始像素值或是经过简单预处理（例如居中、缩放）的像素值组成的。但在使用传统机器学习方法时，从业者永远不会将原始像素作为输入。在传统机器学习方法中，计算机视觉流水线是由经过人的手工精心设计的特征流水线组成的。对于这些传统方法，大部分的进展都来自于对特征有了更聪明的想法，并且学到的算法往往归于事后的解释。

虽然上世纪90年代就有了一些神经网络加速卡，但仅靠它们还不足以开发出有大量参数的深层多通道多层次卷积神经网络。此外，当时的数据集仍然相对较小。除了这些障碍，训练神经网络的一些关键技巧仍然缺失，包括启发式参数初始化、随机梯度下降的变体、非挤压激活函数和有效的正则化技术。

因此，与训练端到端（从像素到分类结果）系统不同，经典机器学习的流水线看起来更像下面这样：

1. 获取一个有趣的数据集。在早期，收集这些数据集需要昂贵的传感器（在当时最先进的图像也就100万像素）。
2. 根据光学、几何学、其他知识以及偶然的发现，手工对特征数据集进行预处理。
3. 通过标准的特征提取算法，如SIFT（尺度不变特征变换）(Lowe, 2004)和SURF（加速鲁棒特征）(Bay *et al.*, 2006)或其他手动调整的流水线来输入数据。
4. 将提取的特征送入最喜欢的分类器中（例如线性模型或其它核方法），以训练分类器。

当人们和机器学习研究人员交谈时，会发现机器学习研究人员相信机器学习既重要又美丽：优雅的理论去证明各种模型的性质。机器学习是一个正在蓬勃发展、严谨且非常有用的领域。然而，当人们和计算机视觉研究人员交谈，会听到一个完全不同的故事。计算机视觉研究人员会告诉一个诡异事实——推动领域进步的是数据特征，而不是学习算法。计算机视觉研究人员相信，从对最终模型精度的影响来说，更大或更干净的数据集、或是稍微改进的特征提取，比任何学习算法带来的进步要大得多。

7.1.1 学习表征

另一种预测这个领域发展的方法——观察图像特征的提取方法。在2012年前，图像特征都是机械地计算出来的。事实上，设计一套新的特征函数、改进结果，并撰写论文是盛极一时的潮流。SIFT (Lowe, 2004)、SURF (Bay *et al.*, 2006)、HOG（定向梯度直方图）(Dalal and Triggs, 2005)、bags of visual words⁸⁸和类似的特征提取方法占据了主导地位。

另一组研究人员，包括Yann LeCun、Geoff Hinton、Yoshua Bengio、Andrew Ng、Shun ichi Amari和Juergen Schmidhuber，想法则与众不同：他们认为特征本身应该被学习。此外，他们还认为，在合理地复杂性前提下，特征应该由多个共同学习的神经网络层组成，每个层都有可学习的参数。在机器视觉中，最底层可能检测边

⁸⁸ https://en.wikipedia.org/wiki/Bag-of-words_model_in_computer_vision

缘、颜色和纹理。事实上，Alex Krizhevsky、Ilya Sutskever和Geoff Hinton提出了一种新的卷积神经网络变体*AlexNet*。在2012年ImageNet挑战赛中取得了轰动一时的成绩。*AlexNet*以Alex Krizhevsky的名字命名，他是论文([Krizhevsky et al., 2012](#))的第一作者。

有趣的是，在网络的最底层，模型学习到了一些类似于传统滤波器的特征抽取器。图7.1.1是从*AlexNet*论文([Krizhevsky et al., 2012](#))复制的，描述了底层图像特征。

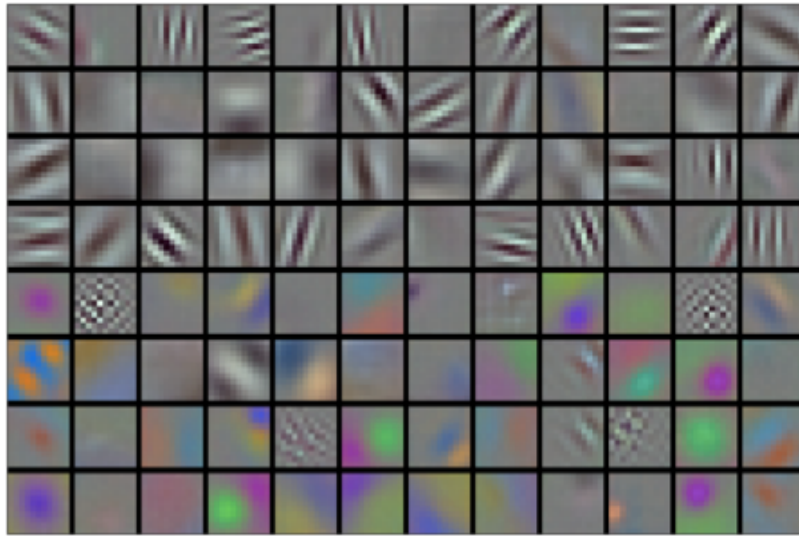


图7.1.1: *AlexNet*第一层学习到的特征抽取器。

*AlexNet*的更高层建立在这些底层表示的基础上，以表示更大的特征，如眼睛、鼻子、草叶等等。而更高的层可以检测整个物体，如人、飞机、狗或飞盘。最终的隐藏神经元可以学习图像的综合表示，从而使属于不同类别的数据易于区分。尽管一直有一群执着的研究者不断钻研，试图学习视觉数据的逐级表征，然而很长一段时间里这些尝试都未有突破。深度卷积神经网络的突破出现在2012年。突破可归因于两个关键因素。

缺少的成分：数据

包含许多特征的深度模型需要大量的有标签数据，才能显著优于基于凸优化的传统方法（如线性方法和核方法）。然而，限于早期计算机有限的存储和90年代有限的研究预算，大部分研究只基于小的公开数据集。例如，不少研究论文基于加州大学欧文分校(UCI)提供的若干个公开数据集，其中许多数据集只有几百至几千张在非自然环境下以低分辨率拍摄的图像。这一状况在2010年前后兴起的大数据浪潮中得到改善。2009年，ImageNet数据集发布，并发起ImageNet挑战赛：要求研究人员从100万个样本中训练模型，以区分1000个不同类别的对象。ImageNet数据集由斯坦福教授李飞飞小组的研究人员开发，利用谷歌图像搜索(Google Image Search)对每一类图像进行预筛选，并利用亚马逊众包(Amazon Mechanical Turk)来标注每张图片的相关类别。这种规模是前所未有的。这项被称为ImageNet的挑战赛推动了计算机视觉和机器学习研究的发展，挑战研究人员确定哪些模型能够在更大的数据规模下表现最好。

缺少的成分：硬件

深度学习对计算资源要求很高，训练可能需要数百个迭代轮数，每次迭代都需要通过代价高昂的许多线性代数层传递数据。这也是为什么在20世纪90年代至21世纪初，优化凸目标的简单算法是研究人员的首选。然而，用GPU训练神经网络改变了这一格局。图形处理器（Graphics Processing Unit, GPU）早年用来加速图形处理，使电脑游戏玩家受益。GPU可优化高吞吐量的 4×4 矩阵和向量乘法，从而服务于基本的图形任务。幸运的是，这些数学运算与卷积层的计算惊人地相似。由此，英伟达（NVIDIA）和ATI已经开始为通用计算操作优化gpu，甚至把它们作为通用GPU（general-purpose GPUs, GPGPU）来销售。

那么GPU比CPU强在哪里呢？

首先，我们深度理解一下中央处理器（Central Processing Unit, CPU）的核心。CPU的每个核心都拥有高时钟频率的运行能力，和高达数MB的三级缓存（L3Cache）。它们非常适合执行各种指令，具有分支预测器、深层流水线和其他使CPU能够运行各种程序的功能。然而，这种明显的优势也是它的致命弱点：通用核心的制造成本非常高。它们需要大量的芯片面积、复杂的支持结构（内存接口、内核之间的缓存逻辑、高速互连等等），而且它们在任何单个任务上的性能都相对较差。现代笔记本电脑最多有4核，即使是高端服务器也很少超过64核，因为它们的性价比不高。

相比于CPU，GPU由100 ~ 1000个小的处理单元组成（NVIDIA、ATI、ARM和其他芯片供应商之间的细节稍有不同），通常被分成更大的组（NVIDIA称之为warps）。虽然每个GPU核心都相对较弱，有时甚至以低于1GHz的时钟频率运行，但庞大的核心数量使GPU比CPU快几个数量级。例如，NVIDIA最近一代的Ampere GPU架构为每个芯片提供了高达312 TFlops的浮点性能，而CPU的浮点性能到目前为止还没有超过1 TFlops。之所以有如此大的差距，原因其实很简单：首先，功耗往往会随时钟频率呈二次方增长。对于一个CPU核心，假设它的运行速度比GPU快4倍，但可以使用16个GPU核代替，那么GPU的综合性能就是CPU的 $16 \times 1/4 = 4$ 倍。其次，GPU内核要简单得多，这使得它们更节能。此外，深度学习中的许多操作需要相对较高的内存带宽，而GPU拥有10倍于CPU的带宽。

回到2012年的重大突破，当Alex Krizhevsky和Ilya Sutskever实现了可以在GPU硬件上运行的深度卷积神经网络时，一个重大突破出现了。他们意识到卷积神经网络中的计算瓶颈：卷积和矩阵乘法，都是可以在硬件上并行化的操作。于是，他们使用两个显存为3GB的NVIDIA GTX580 GPU实现了快速卷积运算。他们的创新cuda-convnet⁸⁹几年来一直是行业标准，并推动了深度学习热潮。

7.1.2 AlexNet

2012年，AlexNet横空出世。它首次证明了学习到的特征可以超越手工设计的特征。它一举打破了计算机视觉研究的现状。AlexNet使用了8层卷积神经网络，并以很大的优势赢得了2012年ImageNet图像识别挑战赛。

AlexNet和LeNet的架构非常相似，如图7.1.2所示。注意，本书在这里提供的是一个稍微精简版本的AlexNet，去除了当年需要两个小型GPU同时运算的设计特点。

⁸⁹ <https://code.google.com/archive/p/cuda-convnet/>



图7.1.2: 从LeNet（左）到AlexNet（右）

AlexNet和LeNet的设计理念非常相似，但也存在显著差异。

1. AlexNet比相对较小的LeNet要深得多。AlexNet由八层组成：五个卷积层、两个全连接隐藏层和一个全连接输出层。
2. AlexNet使用ReLU而不是sigmoid作为其激活函数。

下面的内容将深入研究AlexNet的细节。

模型设计

在AlexNet的第一层，卷积窗口的形状是 11×11 。由于ImageNet中大多数图像的宽和高比MNIST图像的多10倍以上，因此，需要一个更大的卷积窗口来捕获目标。第二层中的卷积窗口形状被缩减为 5×5 ，然后是 3×3 。此外，在第一层、第二层和第五层卷积层之后，加入窗口形状为 3×3 、步幅为2的最大汇聚层。而且，AlexNet的卷积通道数目是LeNet的10倍。

在最后一个卷积层后有两个全连接层，分别有4096个输出。这两个巨大的全连接层拥有将近1GB的模型参数。由于早期GPU显存有限，原版的AlexNet采用了双数据流设计，使得每个GPU只负责存储和计算模型的一半参数。幸运的是，现在GPU显存相对充裕，所以现在很少需要跨GPU分解模型（因此，本书的AlexNet模型在这方面与原始论文稍有不同）。

激活函数

此外，AlexNet将sigmoid激活函数改为更简单的ReLU激活函数。一方面，ReLU激活函数的计算更简单，它不需要如sigmoid激活函数那般复杂的求幂运算。另一方面，当使用不同的参数初始化方法时，ReLU激活函数使训练模型更加容易。当sigmoid激活函数的输出非常接近于0或1时，这些区域的梯度几乎为0，因此反向传播无法继续更新一些模型参数。相反，ReLU激活函数在正区间的梯度总是1。因此，如果模型参数没有正确初始化，sigmoid函数可能在正区间内得到几乎为0的梯度，从而使模型无法得到有效的训练。

容量控制和预处理

AlexNet通过暂退法（4.6节）控制全连接层的模型复杂度，而LeNet只使用了权重衰减。为了进一步扩充数据，AlexNet在训练时增加了大量的图像增强数据，如翻转、裁切和变色。这使得模型更健壮，更大的样本量有效地减少了过拟合。在13.1节中更详细地讨论数据扩增。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

net = nn.Sequential(
    # 这里使用一个11*11的最大窗口来捕捉对象。
    # 同时，步幅为4，以减少输出的高度和宽度。
    # 另外，输出通道的数目远大于LeNet
    nn.Conv2d(1, 96, kernel_size=11, stride=4, padding=1), nn.ReLU(),
    nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2),
    # 减小卷积窗口，使用填充为2来使得输入与输出的高和宽一致，且增大输出通道数
    nn.Conv2d(96, 256, kernel_size=5, padding=2), nn.ReLU(),
    nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2),
    # 使用三个连续的卷积层和较小的卷积窗口。
    # 除了最后的卷积层，输出通道的数量进一步增加。
    # 在前两个卷积层之后，汇聚层不用于减少输入的高度和宽度
    nn.Conv2d(256, 384, kernel_size=3, padding=1), nn.ReLU(),
    nn.Conv2d(384, 384, kernel_size=3, padding=1), nn.ReLU(),
    nn.Conv2d(384, 256, kernel_size=3, padding=1), nn.ReLU(),
    nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2),
    nn.Flatten(),
    # 这里，全连接层的输出数量是LeNet中的好几倍。使用dropout层来减轻过拟合
    nn.Linear(6400, 4096), nn.ReLU(),
    nn.Dropout(p=0.5),
    nn.Linear(4096, 4096), nn.ReLU(),
    nn.Dropout(p=0.5),
    # 最后是输出层。由于这里使用Fashion-MNIST，所以用类别数为10，而非论文中的1000
    nn.Linear(4096, 10))
```

我们构造一个高度和宽度都为224的单通道数据，来观察每一层输出的形状。它与图7.1.2中的AlexNet架构相

匹配。

```
X = torch.randn(1, 1, 224, 224)
for layer in net:
    X=layer(X)
    print(layer.__class__.__name__, 'output shape:\t', X.shape)
```

```
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 96, 54, 54])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 96, 54, 54])
MaxPool2d output shape:  torch.Size([1, 96, 26, 26])
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 256, 26, 26])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 256, 26, 26])
MaxPool2d output shape:  torch.Size([1, 256, 12, 12])
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 384, 12, 12])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 384, 12, 12])
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 384, 12, 12])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 384, 12, 12])
Conv2d output shape:      torch.Size([1, 256, 12, 12])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 256, 12, 12])
MaxPool2d output shape:  torch.Size([1, 256, 5, 5])
Flatten output shape:    torch.Size([1, 6400])
Linear output shape:     torch.Size([1, 4096])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 4096])
Dropout output shape:   torch.Size([1, 4096])
Linear output shape:     torch.Size([1, 4096])
ReLU output shape:      torch.Size([1, 4096])
Dropout output shape:   torch.Size([1, 4096])
Linear output shape:     torch.Size([1, 10])
```

7.1.3 读取数据集

尽管原文中AlexNet是在ImageNet上进行训练的, 但本书在这里使用的是Fashion-MNIST数据集。因为即使在现代GPU上, 训练ImageNet模型, 同时使其收敛可能需要数小时或数天的时间。将AlexNet直接应用于Fashion-MNIST的一个问题是, Fashion-MNIST图像的分辨率 (28×28 像素) 低于ImageNet图像。为了解决这个问题, 我们将它们增加到 224×224 (通常来讲这不是一个明智的做法, 但在这里这样做是为了有效使用AlexNet架构)。这里需要使用d2l.load_data_fashion_mnist函数中的resize参数执行此调整。

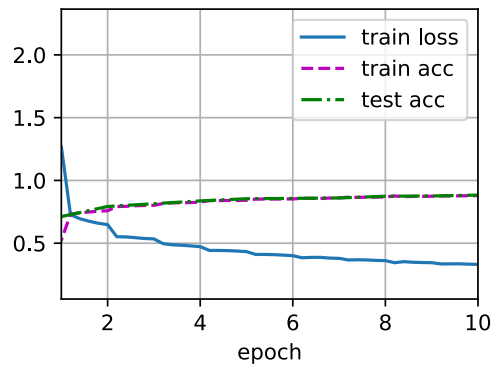
```
batch_size = 128
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=224)
```

7.1.4 训练AlexNet

现在AlexNet可以开始被训练了。与 6.6 节中的LeNet相比，这里的主要变化是使用更小的学习速率训练，这是因为网络更深更广、图像分辨率更高，训练卷积神经网络就更昂贵。

```
lr, num_epochs = 0.01, 10  
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.331, train acc 0.878, test acc 0.883  
3941.8 examples/sec on cuda:0
```



小结

- AlexNet的架构与LeNet相似，但使用了更多的卷积层和更多的参数来拟合大规模的ImageNet数据集。
- 今天，AlexNet已经被更有效的架构所超越，但它是从浅层网络到深层网络的关键一步。
- 尽管AlexNet的代码只比LeNet多出几行，但学术界花了很多年才接受深度学习这一概念，并应用其出色的实验结果。这也是由于缺乏有效的计算工具。
- Dropout、ReLU和预处理是提升计算机视觉任务性能的其他关键步骤。

练习

1. 试着增加迭代轮数。对比LeNet的结果有什么不同？为什么？
2. AlexNet对Fashion-MNIST数据集来说可能太复杂了。
 1. 尝试简化模型以加快训练速度，同时确保准确性不会显著下降。
 2. 设计一个更好的模型，可以直接在 28×28 图像上工作。
3. 修改批量大小，并观察模型精度和GPU显存变化。
4. 分析了AlexNet的计算性能。

1. 在AlexNet中主要是哪部分占用显存?
2. 在AlexNet中主要是哪部分需要更多的计算?
3. 计算结果时显存带宽如何?
5. 将dropout和ReLU应用于LeNet-5, 效果有提升吗? 再试试预处理会怎么样?

Discussions⁹⁰

7.2 使用块的网络 (VGG)

虽然AlexNet证明深层神经网络卓有成效, 但它没有提供一个通用的模板来指导后续的研究人员设计新的网络。在下面的几个章节中, 我们将介绍一些常用于设计深层神经网络的启发式概念。

与芯片设计中工程师从放置晶体管到逻辑元件再到逻辑块的过程类似, 神经网络架构的设计也逐渐变得更加抽象。研究人员开始从单个神经元的角度思考问题, 发展到整个层, 现在又转向块, 重复层的模式。

使用块的想法首先出现在牛津大学的视觉几何组 (visual geometry group)⁹¹的VGG网络中。通过使用循环和子程序, 可以很容易地在任何现代深度学习框架的代码中实现这些重复的架构。

7.2.1 VGG块

经典卷积神经网络的基本组成部分是下面的这个序列:

1. 带填充以保持分辨率的卷积层;
2. 非线性激活函数, 如ReLU;
3. 汇聚层, 如最大汇聚层。

而一个VGG块与之类似, 由一系列卷积层组成, 后面再加上用于空间下采样的最大汇聚层。在最初的VGG论文中 (Simonyan and Zisserman, 2014), 作者使用了带有 3×3 卷积核、填充为1 (保持高度和宽度) 的卷积层, 和带有 2×2 汇聚窗口、步幅为2 (每个块后的分辨率减半) 的最大汇聚层。在下面的代码中, 我们定义了一个名为vgg_block的函数来实现一个VGG块。

该函数有三个参数, 分别对应于卷积层的数量num_convs、输入通道的数量in_channels 和输出通道的数量out_channels.

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def vgg_block(num_convs, in_channels, out_channels):
```

(continues on next page)

⁹⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1863>

⁹¹ <http://www.robots.ox.ac.uk/~vgg/>

(continued from previous page)

```
layers = []
for _ in range(num_convs):
    layers.append(nn.Conv2d(in_channels, out_channels,
                           kernel_size=3, padding=1))
    layers.append(nn.ReLU())
    in_channels = out_channels
layers.append(nn.MaxPool2d(kernel_size=2, stride=2))
return nn.Sequential(*layers)
```

7.2.2 VGG网络

与AlexNet、LeNet一样，VGG网络可以分为两部分：第一部分主要由卷积层和汇聚层组成，第二部分由全连接层组成。如图7.2.1中所示。



图7.2.1: 从AlexNet到VGG，它们本质上都是块设计。

VGG神经网络连接图7.2.1的几个VGG块（在vgg_block函数中定义）。其中有超参数变量conv_arch。该变量指定了每个VGG块里卷积层个数和输出通道数。全连接模块则与AlexNet中的相同。

原始VGG网络有5个卷积块，其中前两个块各有一个卷积层，后三个块各包含两个卷积层。第一个模块有64个输出通道，每个后续模块将输出通道数量翻倍，直到该数字达到512。由于该网络使用8个卷积层和3个全连接层，因此它通常被称为VGG-11。

```
conv_arch = ((1, 64), (1, 128), (2, 256), (2, 512), (2, 512))
```

下面的代码实现了VGG-11。可以通过在conv_arch上执行for循环来简单实现。

```
def vgg(conv_arch):
    conv_blk = []
    in_channels = 1
    # 卷积层部分
    for (num_convs, out_channels) in conv_arch:
        conv_blk.append(vgg_block(num_convs, in_channels, out_channels))
        in_channels = out_channels

    return nn.Sequential(
        *conv_blk, nn.Flatten(),
        # 全连接层部分
        nn.Linear(out_channels * 7 * 7, 4096), nn.ReLU(), nn.Dropout(0.5),
        nn.Linear(4096, 4096), nn.ReLU(), nn.Dropout(0.5),
        nn.Linear(4096, 10))

net = vgg(conv_arch)
```

接下来，我们将构建一个高度和宽度为224的单通道数据样本，以观察每个层输出的形状。

```
X = torch.randn(size=(1, 1, 224, 224))
for blk in net:
    X = blk(X)
    print(blk.__class__.__name__, 'output shape:', X.shape)
```

```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 64, 112, 112])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 128, 56, 56])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 256, 28, 28])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 512, 14, 14])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 512, 7, 7])
Flatten output shape:        torch.Size([1, 25088])
Linear output shape:         torch.Size([1, 4096])
ReLU output shape:           torch.Size([1, 4096])
Dropout output shape:        torch.Size([1, 4096])
Linear output shape:         torch.Size([1, 4096])
ReLU output shape:           torch.Size([1, 4096])
Dropout output shape:        torch.Size([1, 4096])
Linear output shape:         torch.Size([1, 10])
```

正如从代码中所看到的，我们在每个块的高度和宽度减半，最终高度和宽度都为7。最后再展平表示，送入全

连接层处理。

7.2.3 训练模型

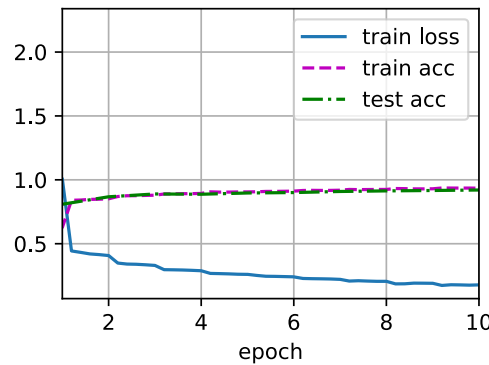
由于VGG-11比AlexNet计算量更大，因此我们构建了一个通道数较少的网络，足够用于训练Fashion-MNIST数据集。

```
ratio = 4
small_conv_arch = [(pair[0], pair[1] // ratio) for pair in conv_arch]
net = vgg(small_conv_arch)
```

除了使用略高的学习率外，模型训练过程与 7.1 节中的AlexNet类似。

```
lr, num_epochs, batch_size = 0.05, 10, 128
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=224)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.178, train acc 0.935, test acc 0.920
2463.7 examples/sec on cuda:0
```



小结

- VGG-11使用可复用的卷积块构造网络。不同的VGG模型可通过每个块中卷积层数量和输出通道数量的差异来定义。
- 块的使用导致网络定义的非常简洁。使用块可以有效地设计复杂的网络。
- 在VGG论文中，Simonyan和Ziserman尝试了各种架构。特别是他们发现深层且窄的卷积（即 3×3 ）比浅层且宽的卷积更有效。

练习

1. 打印层的尺寸时，我们只看到8个结果，而不是11个结果。剩余的3层信息去哪了？
2. 与AlexNet相比，VGG的计算要慢得多，而且它还需要更多的显存。分析出现这种情况的原因。
3. 尝试将Fashion-MNIST数据集图像的高度和宽度从224改为96。这对实验有什么影响？
4. 请参考VGG论文(Simonyan and Zisserman, 2014)中的表1构建其他常见模型，如VGG-16或VGG-19。

Discussions⁹²

7.3 网络中的网络 (NiN)

LeNet、AlexNet和VGG都有一个共同的设计模式：通过一系列的卷积层与汇聚层来提取空间结构特征；然后通过全连接层对特征的表征进行处理。AlexNet和VGG对LeNet的改进主要在于如何扩大和加深这两个模块。或者，可以想象在这个过程的早期使用全连接层。然而，如果使用了全连接层，可能会完全放弃表征的空间结构。网络中的网络(NiN)提供了一个非常简单的解决方案：在每个像素的通道上分别使用多层感知机(Lin et al., 2013)

7.3.1 NiN块

回想一下，卷积层的输入和输出由四维张量组成，张量的每个轴分别对应样本、通道、高度和宽度。另外，全连接层的输入和输出通常是分别对应于样本和特征的二维张量。NiN的想法是在每个像素位置（针对每个高度和宽度）应用一个全连接层。如果我们将权重连接到每个空间位置，我们可以将其视为 1×1 卷积层（如6.4节中所述），或作为在每个像素位置上独立作用的全连接层。从另一个角度看，即将空间维度中的每个像素视为单个样本，将通道维度视为不同特征(feature)。

图7.3.1说明了VGG和NiN及它们的块之间主要架构差异。NiN块以一个普通卷积层开始，后面是两个 1×1 的卷积层。这两个 1×1 卷积层充当带有ReLU激活函数的逐像素全连接层。第一层的卷积窗口形状通常由用户设置。随后的卷积窗口形状固定为 1×1 。

⁹² <https://discuss.d2l.ai/t/1866>



图7.3.1: 对比 VGG 和 NiN 及它们的块之间主要架构差异。

```

import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def nin_block(in_channels, out_channels, kernel_size, strides, padding):
    return nn.Sequential(
        nn.Conv2d(in_channels, out_channels, kernel_size, strides, padding),
        nn.ReLU(),
        nn.Conv2d(out_channels, out_channels, kernel_size=1), nn.ReLU(),
        nn.Conv2d(out_channels, out_channels, kernel_size=1), nn.ReLU())

```

7.3.2 NiN模型

最初的NiN网络是在AlexNet后不久提出的，显然从中得到了一些启示。NiN使用窗口形状为 11×11 、 5×5 和 3×3 的卷积层，输出通道数量与AlexNet中的相同。每个NiN块后有一个最大汇聚层，汇聚窗口形状为 3×3 ，步幅为2。

NiN和AlexNet之间的一个显著区别是NiN完全取消了全连接层。相反，NiN使用一个NiN块，其输出通道数等于标签类别的数量。最后放一个全局平均汇聚层 (global average pooling layer)，生成一个对数几率 (logits)。NiN设计的一个优点是，它显著减少了模型所需参数的数量。然而，在实践中，这种设计有时会增加训练模型的时间。

```
net = nn.Sequential(
    nin_block(1, 96, kernel_size=11, strides=4, padding=0),
    nn.MaxPool2d(3, stride=2),
    nin_block(96, 256, kernel_size=5, strides=1, padding=2),
    nn.MaxPool2d(3, stride=2),
    nin_block(256, 384, kernel_size=3, strides=1, padding=1),
    nn.MaxPool2d(3, stride=2),
    nn.Dropout(0.5),
    # 标签类别数是10
    nin_block(384, 10, kernel_size=3, strides=1, padding=1),
    nn.AdaptiveAvgPool2d((1, 1)),
    # 将四维的输出转成二维的输出，其形状为(批量大小, 10)
    nn.Flatten()
```

我们创建一个数据样本来查看每个块的输出形状。

```
X = torch.rand(size=(1, 1, 224, 224))
for layer in net:
    X = layer(X)
    print(layer.__class__.__name__, 'output shape:\t', X.shape)
```

```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 96, 54, 54])
MaxPool2d output shape:      torch.Size([1, 96, 26, 26])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 256, 26, 26])
MaxPool2d output shape:      torch.Size([1, 256, 12, 12])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 384, 12, 12])
MaxPool2d output shape:      torch.Size([1, 384, 5, 5])
Dropout output shape:        torch.Size([1, 384, 5, 5])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 10, 5, 5])
AdaptiveAvgPool2d output shape:  torch.Size([1, 10, 1, 1])
Flatten output shape:         torch.Size([1, 10])
```

7.3.3 训练模型

和以前一样，我们使用Fashion-MNIST来训练模型。训练NiN与训练AlexNet、VGG时相似。

```
lr, num_epochs, batch_size = 0.1, 10, 128
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=224)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.563, train acc 0.786, test acc 0.790
3087.6 examples/sec on cuda:0
```



小结

- NiN使用由一个卷积层和多个 1×1 卷积层组成的块。该块可以在卷积神经网络中使用，以允许更多的每像素非线性。
- NiN去除了容易造成过拟合的全连接层，将它们替换为全局平均汇聚层（即在所有位置上进行求和）。该汇聚层通道数量为所需的输出数量（例如，Fashion-MNIST的输出为10）。
- 移除全连接层可减少过拟合，同时显著减少NiN的参数。
- NiN的设计影响了许多后续卷积神经网络的设计。

练习

1. 调整NiN的超参数，以提高分类准确性。
2. 为什么NiN块中有两个 1×1 卷积层？删除其中一个，然后观察和分析实验现象。
3. 计算NiN的资源使用情况。
 1. 参数的数量是多少？
 2. 计算量是多少？

3. 训练期间需要多少显存?
 4. 预测期间需要多少显存?
4. 一次性直接将 $384 \times 5 \times 5$ 的表示缩减为 $10 \times 5 \times 5$ 的表示, 会存在哪些问题?

Discussions⁹³

7.4 合并行连结的网络 (GoogLeNet)

在2014年的ImageNet图像识别挑战赛中, 一个名叫GoogLeNet (Szegedy et al., 2015)的网络架构大放异彩。GoogLeNet吸收了NiN中串联网络的思想, 并在此基础上做了改进。这篇论文的一个重点是解决了什么样大小的卷积核最合适的问题。毕竟, 以前流行的网络使用小到 1×1 , 大到 11×11 的卷积核。本文的一个观点是, 有时使用不同大小的卷积核组合是有利的。本节将介绍一个稍微简化的GoogLeNet版本: 我们省略了一些为稳定训练而添加的特殊特性, 现在有了更好的训练方法, 这些特性不是必要的。

7.4.1 Inception块

在GoogLeNet中, 基本的卷积块被称为Inception块 (Inception block)。这很可能得名于电影《盗梦空间》(Inception), 因为电影中的一句话“我们需要走得更深” (“We need to go deeper”)。

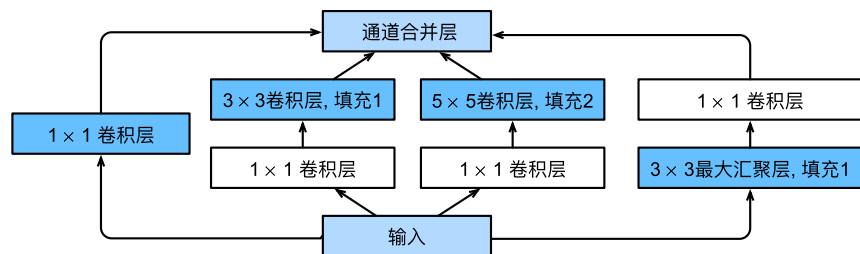


图7.4.1: Inception块的架构。

如图7.4.1所示, Inception块由四条并行路径组成。前三条路径使用窗口大小为 1×1 、 3×3 和 5×5 的卷积层, 从不同空间大小中提取信息。中间的两条路径在输入上执行 1×1 卷积, 以减少通道数, 从而降低模型的复杂性。第四条路径使用 3×3 最大汇聚层, 然后使用 1×1 卷积层来改变通道数。这四条路径都使用合适的填充来使输入与输出的高和宽一致, 最后我们将每条线路的输出在通道维度上连结, 并构成Inception块的输出。在Inception块中, 通常调整的超参数是每层输出通道数。

```

import torch
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l
  
```

(continues on next page)

⁹³ <https://discuss.d2l.ai/t/1869>

```

class Inception(nn.Module):
    # c1--c4是每条路径的输出通道数
    def __init__(self, in_channels, c1, c2, c3, c4, **kwargs):
        super(Inception, self).__init__(**kwargs)
        # 线路1, 单1x1卷积层
        self.p1_1 = nn.Conv2d(in_channels, c1, kernel_size=1)
        # 线路2, 1x1卷积层后接3x3卷积层
        self.p2_1 = nn.Conv2d(in_channels, c2[0], kernel_size=1)
        self.p2_2 = nn.Conv2d(c2[0], c2[1], kernel_size=3, padding=1)
        # 线路3, 1x1卷积层后接5x5卷积层
        self.p3_1 = nn.Conv2d(in_channels, c3[0], kernel_size=1)
        self.p3_2 = nn.Conv2d(c3[0], c3[1], kernel_size=5, padding=2)
        # 线路4, 3x3最大汇聚层后接1x1卷积层
        self.p4_1 = nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=1, padding=1)
        self.p4_2 = nn.Conv2d(in_channels, c4, kernel_size=1)

    def forward(self, x):
        p1 = F.relu(self.p1_1(x))
        p2 = F.relu(self.p2_2(F.relu(self.p2_1(x))))
        p3 = F.relu(self.p3_2(F.relu(self.p3_1(x))))
        p4 = F.relu(self.p4_2(self.p4_1(x)))
        # 在通道维度上连结输出
        return torch.cat((p1, p2, p3, p4), dim=1)

```

那么为什么GoogLeNet这个网络如此有效呢？首先我们考虑一下滤波器（filter）的组合，它们可以用各种滤波器尺寸探索图像，这意味着不同大小的滤波器可以有效地识别不同范围的图像细节。同时，我们可以为不同的滤波器分配不同数量的参数。

7.4.2 GoogLeNet模型

如图7.4.2所示，GoogLeNet一共使用9个Inception块和全局平均汇聚层的堆叠来生成其估计值。Inception块之间的最大汇聚层可降低维度。第一个模块类似于AlexNet和LeNet，Inception块的组合从VGG继承，全局平均汇聚层避免了在最后使用全连接层。

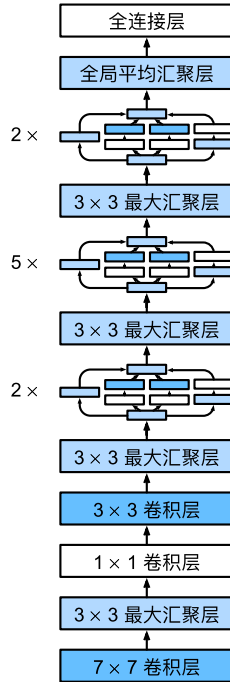


图7.4.2: GoogLeNet架构。

现在，我们逐一实现GoogLeNet的每个模块。第一个模块使用64个通道、 7×7 卷积层。

```
b1 = nn.Sequential(nn.Conv2d(1, 64, kernel_size=7, stride=2, padding=3),
                   nn.ReLU(),
                   nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2, padding=1))
```

第二个模块使用两个卷积层：第一个卷积层是64个通道、 1×1 卷积层；第二个卷积层使用将通道数量增加三倍的 3×3 卷积层。这对应于Inception块中的第二条路径。

```
b2 = nn.Sequential(nn.Conv2d(64, 64, kernel_size=1),
                   nn.ReLU(),
                   nn.Conv2d(64, 192, kernel_size=3, padding=1),
                   nn.ReLU(),
                   nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2, padding=1))
```

第三个模块串联两个完整的Inception块。第一个Inception块的输出通道数为 $64 + 128 + 32 + 32 = 256$ ，四个路径之间的输出通道数量比为 $64 : 128 : 32 : 32 = 2 : 4 : 1 : 1$ 。第二个和第三个路径首先将输入通道的数量分别减少到 $96/192 = 1/2$ 和 $16/192 = 1/12$ ，然后连接第二个卷积层。第二个Inception块的输出通道数增加到 $128 + 192 + 96 + 64 = 480$ ，四个路径之间的输出通道数量比为 $128 : 192 : 96 : 64 = 4 : 6 : 3 : 2$ 。第二条和第三条路径首先将输入通道的数量分别减少到 $128/256 = 1/2$ 和 $32/256 = 1/8$ 。

```
b3 = nn.Sequential(Inception(192, 64, (96, 128), (16, 32), 32),
                   Inception(256, 128, (128, 192), (32, 96), 64),
                   nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2, padding=1))
```

第四模块更加复杂，它串联了5个Inception块，其输出通道数分别是 $192 + 208 + 48 + 64 = 512$ 、 $160 + 224 + 64 + 64 = 512$ 、 $128 + 256 + 64 + 64 = 512$ 、 $112 + 288 + 64 + 64 = 528$ 和 $256 + 320 + 128 + 128 = 832$ 。这些路径的通道数分配和第三模块中的类似，首先是含 3×3 卷积层的第二条路径输出最多通道，其次是仅含 1×1 卷积层的第一条路径，之后是含 5×5 卷积层的第三条路径和含 3×3 最大汇聚层的第四条路径。其中第二、第三条路径都会先按比例减小通道数。这些比例在各个Inception块中都略有不同。

```
b4 = nn.Sequential(Inception(480, 192, (96, 208), (16, 48), 64),
                   Inception(512, 160, (112, 224), (24, 64), 64),
                   Inception(512, 128, (128, 256), (24, 64), 64),
                   Inception(512, 112, (144, 288), (32, 64), 64),
                   Inception(528, 256, (160, 320), (32, 128), 128),
                   nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2, padding=1))
```

第五模块包含输出通道数为 $256 + 320 + 128 + 128 = 832$ 和 $384 + 384 + 128 + 128 = 1024$ 的两个Inception块。其中每条路径通道数的分配思路和第三、第四模块中的一致，只是在具体数值上有所不同。需要注意的是，第五模块的后面紧跟输出层，该模块同NiN一样使用全局平均汇聚层，将每个通道的高和宽变成1。最后我们将输出变成二维数组，再接上一个输出个数为标签类别数的全连接层。

```
b5 = nn.Sequential(Inception(832, 256, (160, 320), (32, 128), 128),
                   Inception(832, 384, (192, 384), (48, 128), 128),
                   nn.AdaptiveAvgPool2d((1,1)),
                   nn.Flatten())

net = nn.Sequential(b1, b2, b3, b4, b5, nn.Linear(1024, 10))
```

GoogLeNet模型的计算复杂，而且不如VGG那样便于修改通道数。为了使Fashion-MNIST上的训练短小精悍，我们将输入的高和宽从224降到96，这简化了计算。下面演示各个模块输出的形状变化。

```
X = torch.rand(size=(1, 1, 96, 96))
for layer in net:
    X = layer(X)
    print(layer.__class__.__name__, 'output shape:\t', X.shape)
```

```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 64, 24, 24])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 192, 12, 12])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 480, 6, 6])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 832, 3, 3])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 1024])
Linear output shape:         torch.Size([1, 10])
```

7.4.3 训练模型

和以前一样，我们使用Fashion-MNIST数据集来训练我们的模型。在训练之前，我们将图片转换为 96×96 分辨率。

```
lr, num_epochs, batch_size = 0.1, 10, 128
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=96)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.262, train acc 0.900, test acc 0.886
3265.5 examples/sec on cuda:0
```



小结

- Inception块相当于一个有4条路径的子网络。它通过不同窗口形状的卷积层和最大汇聚层来并行抽取信息，并使用 1×1 卷积层减少每像素级别上的通道维数从而降低模型复杂度。
- GoogLeNet将多个设计精细的Inception块与其他层（卷积层、全连接层）串联起来。其中Inception块的通道数分配之比是在ImageNet数据集上通过大量的实验得来的。
- GoogLeNet和它的后继者们一度是ImageNet上最有效的模型之一：它以较低的计算复杂度提供了类似的测试精度。

练习

1. GoogLeNet有一些后续版本。尝试实现并运行它们，然后观察实验结果。这些后续版本包括：
 - 添加批量规范化层 (Ioffe and Szegedy, 2015) (batch normalization)，在 7.5 节中将介绍；
 - 对Inception模块进行调整 (Szegedy *et al.*, 2016)；
 - 使用标签平滑 (label smoothing) 进行模型正则化 (Szegedy *et al.*, 2016)；
 - 加入残差连接 (Szegedy *et al.*, 2017)。(7.6 节将介绍)。
2. 使用GoogLeNet的最小图像大小是多少？
3. 将AlexNet、VGG和NiN的模型参数大小与GoogLeNet进行比较。后两个网络架构是如何显著减少模型参数大小的？

Discussions⁹⁴

7.5 批量规范化

训练深层神经网络是十分困难的，特别是在较短的时间内使他们收敛更加棘手。本节将介绍批量规范化 (batch normalization) (Ioffe and Szegedy, 2015)，这是一种流行且有效技术，可持续加速深层网络的收敛速度。再结合在 7.6 节中将介绍的残差块，批量规范化使得研究人员能够训练100层以上的网络。

7.5.1 训练深层网络

为什么需要批量规范化层呢？让我们来回顾一下训练神经网络时出现的一些实际挑战。

首先，数据预处理的方式通常会对最终结果产生巨大影响。回想一下我们应用多层感知机来预测房价的例子 (4.10 节)。使用真实数据时，我们的第一步是标准化输入特征，使其平均值为0，方差为1。直观地说，这种标准化可以很好地与我们的优化器配合使用，因为它可以将参数的量级进行统一。

第二，对于典型的多层感知机或卷积神经网络。当我们训练时，中间层中的变量（例如，多层感知机中的仿射变换输出）可能具有更广的变化范围：不论是沿着从输入到输出的层，跨同一层中的单元，或是随着时间的推移，模型参数的随着训练更新变幻莫测。批量规范化的发明者非正式地假设，这些变量分布中的这种偏移可能会阻碍网络的收敛。直观地说，我们可能会猜想，如果一个层的可变值是另一层的100倍，这可能需要对学习率进行补偿调整。

第三，更深的网络很复杂，容易过拟合。这意味着正则化变得更加重要。

批量规范化应用于单个可选层（也可以应用到所有层），其原理如下：在每次训练迭代中，我们首先规范化输入，即通过减去其均值并除以其标准差，其中两者均基于当前小批量处理。接下来，我们应用比例系数和比例偏移。正是由于这个基于批量统计的标准化，才有了批量规范化的名称。

⁹⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1871>

请注意，如果我们尝试使用大小为1的小批量应用批量规范化，我们将无法学到任何东西。这是因为在减去均值之后，每个隐藏单元将为0。所以，只有使用足够大的小批量，批量规范化这种方法才是有效且稳定的。请注意，在应用批量规范化时，批量大小的选择可能比没有批量规范化时更重要。

从形式上来说，用 $\mathbf{x} \in \mathcal{B}$ 表示一个来自小批量 \mathcal{B} 的输入，批量规范化BN根据以下表达式转换 \mathbf{x} :

$$\text{BN}(\mathbf{x}) = \gamma \odot \frac{\mathbf{x} - \hat{\mu}_{\mathcal{B}}}{\hat{\sigma}_{\mathcal{B}}} + \beta. \quad (7.5.1)$$

在(7.5.1)中， $\hat{\mu}_{\mathcal{B}}$ 是小批量 \mathcal{B} 的样本均值， $\hat{\sigma}_{\mathcal{B}}$ 是小批量 \mathcal{B} 的样本标准差。应用标准化后，生成的小批量的平均值为0和单位方差为1。由于单位方差（与其他一些魔法数）是一个主观的选择，因此我们通常包含拉伸参数(scale) γ 和偏移参数(shift) β ，它们的形状与 \mathbf{x} 相同。请注意， γ 和 β 是需要与其他模型参数一起学习的参数。

由于在训练过程中，中间层的变化幅度不能过于剧烈，而批量规范化将每一层主动居中，并将它们重新调整为给定的平均值和大小（通过 $\hat{\mu}_{\mathcal{B}}$ 和 $\hat{\sigma}_{\mathcal{B}}$ ）。

从形式上来看，我们计算出(7.5.1)中的 $\hat{\mu}_{\mathcal{B}}$ 和 $\hat{\sigma}_{\mathcal{B}}$ ，如下所示:

$$\begin{aligned}\hat{\mu}_{\mathcal{B}} &= \frac{1}{|\mathcal{B}|} \sum_{\mathbf{x} \in \mathcal{B}} \mathbf{x}, \\ \hat{\sigma}_{\mathcal{B}}^2 &= \frac{1}{|\mathcal{B}|} \sum_{\mathbf{x} \in \mathcal{B}} (\mathbf{x} - \hat{\mu}_{\mathcal{B}})^2 + \epsilon.\end{aligned} \quad (7.5.2)$$

请注意，我们在方差估计值中添加一个小的常量 $\epsilon > 0$ ，以确保我们永远不会尝试除以零，即使在经验方差估计值可能消失的情况下也是如此。估计值 $\hat{\mu}_{\mathcal{B}}$ 和 $\hat{\sigma}_{\mathcal{B}}$ 通过使用平均值和方差的噪声（noise）估计来抵消缩放问题。乍看起来，这种噪声是一个问题，而事实上它是有益的。

事实证明，这是深度学习中一个反复出现的主题。由于尚未在理论上明确的原因，优化中的各种噪声源通常会导致更快的训练和较少的过拟合：这种变化似乎是正则化的一种形式。在一些初步研究中，(Teye et al., 2018)和(Luo et al., 2018)分别将批量规范化的性质与贝叶斯先验相关联。这些理论揭示了为什么批量规范化最适应50~100范围中的中等批量大小的难题。

另外，批量规范化层在“训练模式”（通过小批量统计数据规范化）和“预测模式”（通过数据集统计规范化）中的功能不同。在训练过程中，我们无法得知使用整个数据集来估计平均值和方差，所以只能根据每个小批次的平均值和方差不断训练模型。而在预测模式下，可以根据整个数据集精确计算批量规范化所需的平均值和方差。

现在，我们了解一下批量规范化在实践中是如何工作的。

7.5.2 批量规范化层

回想一下，批量规范化和其他层之间的一个关键区别是，由于批量规范化在完整的小批量上运行，因此我们不能像以前在引入其他层时那样忽略批量大小。我们在下面讨论这两种情况：全连接层和卷积层，他们的批量规范化实现略有不同。

全连接层

通常，我们将批量规范化层置于全连接层中的仿射变换和激活函数之间。设全连接层的输入为 \mathbf{x} ，权重参数和偏置参数分别为 \mathbf{W} 和 \mathbf{b} ，激活函数为 ϕ ，批量规范化的运算符为BN。那么，使用批量规范化的全连接层的输出的计算详情如下：

$$\mathbf{h} = \phi(\text{BN}(\mathbf{W}\mathbf{x} + \mathbf{b})). \quad (7.5.3)$$

回想一下，均值和方差是在应用变换的“相同”小批量上计算的。

卷积层

同样，对于卷积层，我们可以在卷积层之后和非线性激活函数之前应用批量规范化。当卷积有多个输出通道时，我们需要对这些通道的“每个”输出执行批量规范化，每个通道都有自己的拉伸（scale）和偏移（shift）参数，这两个参数都是标量。假设我们的小批量包含 m 个样本，并且对于每个通道，卷积的输出具有高度 p 和宽度 q 。那么对于卷积层，我们在每个输出通道的 $m \cdot p \cdot q$ 个元素上同时执行每个批量规范化。因此，在计算平均值和方差时，我们会收集所有空间位置的值，然后在给定通道内应用相同的均值和方差，以便在每个空间位置对值进行规范化。

预测过程中的批量规范化

正如我们前面提到的，批量规范化在训练模式和预测模式下的行为通常不同。首先，将训练好的模型用于预测时，我们不再需要样本均值中的噪声以及在微批次上估计每个小批次产生的样本方差了。其次，例如，我们可能需要使用我们的模型对逐个样本进行预测。一种常用的方法是通过移动平均估算整个训练数据集的样本均值和方差，并在预测时使用它们得到确定的输出。可见，和暂退法一样，批量规范化层在训练模式和预测模式下的计算结果也是不一样的。

7.5.3 从零实现

下面，我们从头开始实现一个具有张量的批量规范化层。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def batch_norm(X, gamma, beta, moving_mean, moving_var, eps, momentum):
    # 通过is_grad_enabled来判断当前模式是训练模式还是预测模式
    if not torch.is_grad_enabled():
        # 如果是在预测模式下，直接使用传入的移动平均所得的均值和方差
        X_hat = (X - moving_mean) / torch.sqrt(moving_var + eps)
    else:
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
assert len(X.shape) in (2, 4)
if len(X.shape) == 2:
    # 使用全连接层的情况，计算特征维上的均值和方差
    mean = X.mean(dim=0)
    var = ((X - mean) ** 2).mean(dim=0)
else:
    # 使用二维卷积层的情况，计算通道维上 (axis=1) 的均值和方差。
    # 这里我们需要保持x的形状以便后面可以做广播运算
    mean = X.mean(dim=(0, 2, 3), keepdim=True)
    var = ((X - mean) ** 2).mean(dim=(0, 2, 3), keepdim=True)
# 训练模式下，用当前的均值和方差做标准化
X_hat = (X - mean) / torch.sqrt(var + eps)
# 更新移动平均的均值和方差
moving_mean = momentum * moving_mean + (1.0 - momentum) * mean
moving_var = momentum * moving_var + (1.0 - momentum) * var
Y = gamma * X_hat + beta # 缩放和移位
return Y, moving_mean.data, moving_var.data
```

我们现在可以创建一个正确的BatchNorm层。这个层将保持适当的参数：拉伸gamma和偏移beta，这两个参数将在训练过程中更新。此外，我们的层将保存均值和方差的移动平均值，以便在模型预测期间随后使用。

撇开算法细节，注意我们实现层的基础设计模式。通常情况下，我们用一个单独的函数定义其数学原理，比如说batch_norm。然后，我们将此功能集成到一个自定义层中，其代码主要处理数据移动到训练设备（如GPU）、分配和初始化任何必需的变量、跟踪移动平均线（此处为均值和方差）等问题。为了方便起见，我们并不担心在这里自动推断输入形状，因此我们需要指定整个特征的数量。不用担心，深度学习框架中的批量规范化API将为我们解决上述问题，我们稍后将展示这一点。

```
class BatchNorm(nn.Module):
    # num_features: 完全连接层的输出数量或卷积层的输出通道数。
    # num_dims: 2表示完全连接层，4表示卷积层
    def __init__(self, num_features, num_dims):
        super().__init__()
        if num_dims == 2:
            shape = (1, num_features)
        else:
            shape = (1, num_features, 1, 1)
        # 参与求梯度和迭代的拉伸和偏移参数，分别初始化成1和0
        self.gamma = nn.Parameter(torch.ones(shape))
        self.beta = nn.Parameter(torch.zeros(shape))
        # 非模型参数的变量初始化为0和1
        self.moving_mean = torch.zeros(shape)
        self.moving_var = torch.ones(shape)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
def forward(self, X):
    # 如果x不在内存上，将moving_mean和moving_var
    # 复制到x所在显存上
    if self.moving_mean.device != X.device:
        self.moving_mean = self.moving_mean.to(X.device)
        self.moving_var = self.moving_var.to(X.device)
    # 保存更新过的moving_mean和moving_var
    Y, self.moving_mean, self.moving_var = batch_norm(
        X, self.gamma, self.beta, self.moving_mean,
        self.moving_var, eps=1e-5, momentum=0.9)
    return Y
```

7.5.4 使用批量规范化层的 LeNet

为了更好理解如何应用BatchNorm，下面我们将其应用于LeNet模型（6.6节）。回想一下，批量规范化是在卷积层或全连接层之后、相应的激活函数之前应用的。

```
net = nn.Sequential(
    nn.Conv2d(1, 6, kernel_size=5), BatchNorm(6, num_dims=4), nn.Sigmoid(),
    nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2),
    nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), BatchNorm(16, num_dims=4), nn.Sigmoid(),
    nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2), nn.Flatten(),
    nn.Linear(16*4*4, 120), BatchNorm(120, num_dims=2), nn.Sigmoid(),
    nn.Linear(120, 84), BatchNorm(84, num_dims=2), nn.Sigmoid(),
    nn.Linear(84, 10))
```

和以前一样，我们将在Fashion-MNIST数据集上训练网络。这个代码与我们第一次训练LeNet（6.6节）时几乎完全相同，主要区别在于学习率大得多。

```
lr, num_epochs, batch_size = 1.0, 10, 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.273, train acc 0.899, test acc 0.807
32293.9 examples/sec on cuda:0
```



让我们来看看从第一个批量规范化层中学到的拉伸参数 γ 和偏移参数 β 。

```
net[1].gamma.reshape((-1,)), net[1].beta.reshape((-1,))
```

```
(tensor([0.4863, 2.8573, 2.3190, 4.3188, 3.8588, 1.7942], device='cuda:0',
       grad_fn=<ReshapeAliasBackward0>),
 tensor([-0.0124, 1.4839, -1.7753, 2.3564, -3.8801, -2.1589], device='cuda:0',
       grad_fn=<ReshapeAliasBackward0>))
```

7.5.5 简明实现

除了使用我们刚刚定义的BatchNorm，我们也可以直接使用深度学习框架中定义的BatchNorm。该代码看起来几乎与我们上面的代码相同。

```
net = nn.Sequential(
    nn.Conv2d(1, 6, kernel_size=5), nn.BatchNorm2d(6), nn.Sigmoid(),
    nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2),
    nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), nn.BatchNorm2d(16), nn.Sigmoid(),
    nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2), nn.Flatten(),
    nn.Linear(256, 120), nn.BatchNorm1d(120), nn.Sigmoid(),
    nn.Linear(120, 84), nn.BatchNorm1d(84), nn.Sigmoid(),
    nn.Linear(84, 10))
```

下面，我们使用相同超参数来训练模型。请注意，通常高级API变体运行速度快得多，因为它的代码已编译为C++或CUDA，而我们的自定义代码由Python实现。

```
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.267, train acc 0.902, test acc 0.708
50597.3 examples/sec on cuda:0
```



7.5.6 争议

直观地说，批量规范化被认为可以使优化更加平滑。然而，我们必须小心区分直觉和对我们观察到的现象的真实解释。回想一下，我们甚至不知道简单的神经网络（多层感知机和传统的卷积神经网络）为什么如此有效。即使在暂退法和权重衰减的情况下，它们仍然非常灵活，因此无法通过常规的学习理论泛化保证来解释它们是否能够泛化到看不见的数据。

在提出批量规范化的论文中，作者除了介绍了其应用，还解释了其原理：通过减少内部协变量偏移（internal covariate shift）。据推测，作者所说的内部协变量转移类似于上述的投机直觉，即变量值的分布在训练过程中会发生变化。然而，这种解释有两个问题：1、这种偏移与严格定义的协变量偏移（covariate shift）非常不同，所以这个名字用词不当；2、这种解释只提供了一种不明确的直觉，但留下了一个有待后续挖掘的问题：为什么这项技术如此有效？本书旨在传达实践者用来发展深层神经网络的直觉。然而，重要的是将这些指导性直觉与既定的科学事实区分开来。最终，当你掌握了这些方法，并开始撰写自己的研究论文时，你会希望清楚地区分技术和直觉。

随着批量规范化的普及，内部协变量偏移的解释反复出现在技术文献的辩论，特别是关于“如何展示机器学习研究”的更广泛的讨论中。Ali Rahimi在接受2017年NeurIPS大会的“接受时间考验奖”（Test of Time Award）时发表了一篇令人难忘的演讲。他将“内部协变量转移”作为焦点，将现代深度学习的实践比作炼金术。他对该示例进行了详细回顾（Lipton and Steinhardt, 2018），概述了机器学习中令人不安的趋势。此外，一些作者对批量规范化的成功提出了另一种解释：在某些方面，批量规范化的表现出与原始论文（Santurkar et al., 2018）中声称的行为是相反的。

然而，与机器学习文献中成千上万类似模糊的说法相比，内部协变量偏移没有更值得批评。很可能，它作为这些辩论的焦点而产生共鸣，要归功于目标受众对它的广泛认可。批量规范化已经被证明是一种不可或缺的方法。它适用于几乎所有图像分类器，并在学术界获得了数万引用。

小结

- 在模型训练过程中，批量规范化利用小批量的均值和标准差，不断调整神经网络的中间输出，使整个神经网络各层的中间输出值更加稳定。
- 批量规范化在全连接层和卷积层的使用略有不同。
- 批量规范化层和暂退层一样，在训练模式和预测模式下计算不同。
- 批量规范化有许多有益的副作用，主要是正则化。另一方面，“减少内部协变量偏移”的原始动机似乎不是一个有效的解释。

练习

1. 在使用批量规范化之前，我们是否可以从全连接层或卷积层中删除偏置参数？为什么？
2. 比较LeNet在使用和不使用批量规范化情况下的学习率。
 1. 绘制训练和测试准确度的提高。
 2. 学习率有多高？
3. 我们是否需要在每个层中进行批量规范化？尝试一下？
4. 可以通过批量规范化来替换暂退法吗？行为会如何改变？
5. 确定参数 β 和 γ ，并观察和分析结果。
6. 查看高级API中有关BatchNorm的在线文档，以查看其他批量规范化的应用。
7. 研究思路：可以应用的其他“规范化”转换？可以应用概率积分变换吗？全秩协方差估计可以么？

Discussions⁹⁵

7.6 残差网络（ResNet）

随着我们设计越来越深的网络，深刻理解“新添加的层如何提升神经网络的性能”变得至关重要。更重要的是设计网络的能力，在这种网络中，添加层会使网络更具表现力，为了取得质的突破，我们需要一些数学基础知识。

⁹⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1874>

7.6.1 函数类

首先，假设有一类特定的神经网络架构 \mathcal{F} ，它包括学习速率和其他超参数设置。对于所有 $f \in \mathcal{F}$ ，存在一些参数集（例如权重和偏置），这些参数可以通过在合适的数据集上进行训练而获得。现在假设 f^* 是我们真正想要找到的函数，如果是 $f^* \in \mathcal{F}$ ，那我们可以轻而易举地训练得到它，但通常我们不会那么幸运。相反，我们将尝试找到一个函数 $f_{\mathcal{F}}^*$ ，这是我们在 \mathcal{F} 中的最佳选择。例如，给定一个具有 \mathbf{X} 特性和 \mathbf{y} 标签的数据集，我们可以尝试通过解决以下优化问题来找到它：

$$f_{\mathcal{F}}^* := \underset{f}{\operatorname{argmin}} L(\mathbf{X}, \mathbf{y}, f) \text{ subject to } f \in \mathcal{F}. \quad (7.6.1)$$

那么，怎样得到更近似真正 f^* 的函数呢？唯一合理的可能性是，我们需要设计一个更强大的架构 \mathcal{F}' 。换句话说，我们预计 $f_{\mathcal{F}'}^*$ 比 $f_{\mathcal{F}}^*$ “更近似”。然而，如果 $\mathcal{F} \not\subseteq \mathcal{F}'$ ，则无法保证新的体系“更近似”。事实上， $f_{\mathcal{F}'}^*$ 可能更糟：如图 7.6.1 所示，对于非嵌套函数（non-nested function）类，较复杂的函数类并不总是向“真”函数 f^* 靠拢（复杂度由 \mathcal{F}_1 向 \mathcal{F}_6 递增）。在图 7.6.1 的左边，虽然 \mathcal{F}_3 比 \mathcal{F}_1 更接近 f^* ，但 \mathcal{F}_6 却离得更远了。相反对于图 7.6.1 右侧的嵌套函数（nested function）类 $\mathcal{F}_1 \subseteq \dots \subseteq \mathcal{F}_6$ ，我们可以避免上述问题。

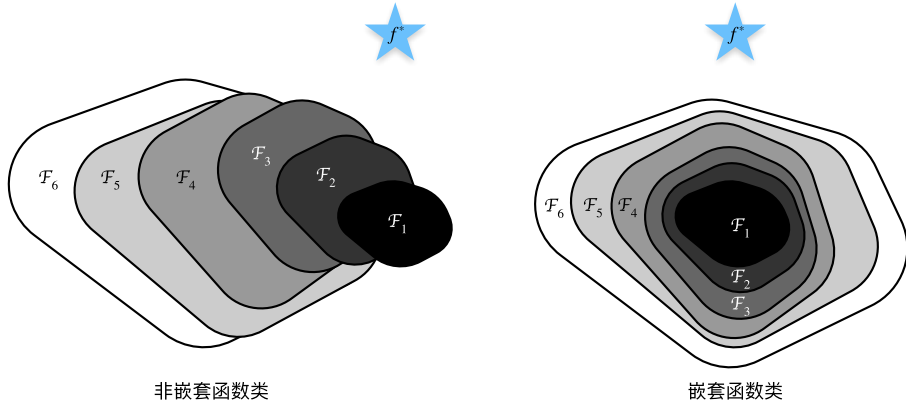


图 7.6.1：对于非嵌套函数类，较复杂的（由较大区域表示）的函数类不能保证更接近“真”函数 (f^*)。这种现象在嵌套函数类中不会发生。

因此，只有当较复杂的函数类包含较小的函数类时，我们才能确保提高它们的性能。对于深度神经网络，如果我们能将新添加的层训练成恒等映射（identity function） $f(\mathbf{x}) = \mathbf{x}$ ，新模型和原模型将同样有效。同时，由于新模型可能得出更优的解来拟合训练数据集，因此添加层似乎更容易降低训练误差。

针对这一问题，何恺明等人提出了残差网络（ResNet）(He et al., 2016)。它在2015年的ImageNet图像识别挑战赛夺魁，并深刻影响了后来的深度神经网络的设计。残差网络的核心思想是：每个附加层都应该更容易地包含原始函数作为其元素之一。于是，残差块（residual blocks）便诞生了，这个设计对如何建立深层神经网络产生了深远的影响。凭借它，ResNet赢得了2015年ImageNet大规模视觉识别挑战赛。

7.6.2 残差块

让我们聚焦于神经网络局部：如图 图7.6.2所示，假设我们的原始输入为 x ，而希望学出的理想映射为 $f(\mathbf{x})$ （作为图7.6.2上方激活函数的输入）。图7.6.2左图虚线框中的部分需要直接拟合出该映射 $f(\mathbf{x})$ ，而右图虚线框中的部分则需要拟合出残差映射 $f(\mathbf{x}) - \mathbf{x}$ 。残差映射在现实中往往更容易优化。以本节开头提到的恒等映射作为我们希望学出的理想映射 $f(\mathbf{x})$ ，我们只需将图7.6.2中右图虚线框内上方的加权运算（如仿射）的权重和偏置参数设成0，那么 $f(\mathbf{x})$ 即为恒等映射。实际中，当理想映射 $f(\mathbf{x})$ 极接近于恒等映射时，残差映射也易于捕捉恒等映射的细微波动。图7.6.2右图是ResNet的基础架构—残差块（residual block）。在残差块中，输入可通过跨层数据线路更快地向前传播。

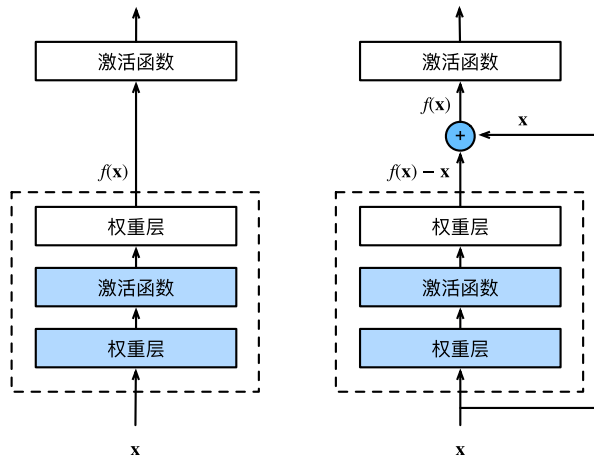


图7.6.2: 一个正常块（左图）和一个残差块（右图）。

ResNet沿用了VGG完整的 3×3 卷积层设计。残差块里首先有2个有相同输出通道数的 3×3 卷积层。每个卷积层后接一个批量规范化层和ReLU激活函数。然后我们通过跨层数据通路，跳过这2个卷积运算，将输入直接加在最后的ReLU激活函数前。这样的设计要求2个卷积层的输出与输入形状一样，从而使它们可以相加。如果想改变通道数，就需要引入一个额外的 1×1 卷积层来将输入变成需要的形状后再做相加运算。残差块的实现如下：

```
import torch
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l

class Residual(nn.Module):  #@save
    def __init__(self, input_channels, num_channels,
                 use_1x1conv=False, strides=1):
        super().__init__()
        self.conv1 = nn.Conv2d(input_channels, num_channels,
                            kernel_size=3, padding=1, stride=strides)
        if use_1x1conv:
            self.conv2 = nn.Conv2d(num_channels, num_channels,
                                kernel_size=1, stride=strides)
        else:
            self.conv2 = nn.Conv2d(num_channels, num_channels,
                                kernel_size=3, padding=1, stride=1)
        self.bn = nn.BatchNorm2d(num_channels)
        self.relu = nn.ReLU()

    def forward(self, x):
        y = self.conv1(x)
        y = self.bn(y)
        y = self.relu(y)
        if use_1x1conv or strides > 1:
            y = self.conv2(y)
        y = y + x
        return self.relu(y)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
self.conv2 = nn.Conv2d(num_channels, num_channels,
                     kernel_size=3, padding=1)
if use_1x1conv:
    self.conv3 = nn.Conv2d(input_channels, num_channels,
                          kernel_size=1, stride=strides)
else:
    self.conv3 = None
self.bn1 = nn.BatchNorm2d(num_channels)
self.bn2 = nn.BatchNorm2d(num_channels)

def forward(self, X):
    Y = F.relu(self.bn1(self.conv1(X)))
    Y = self.bn2(self.conv2(Y))
    if self.conv3:
        X = self.conv3(X)
    Y += X
    return F.relu(Y)
```

如图7.6.3所示，此代码生成两种类型的网络：一种是当use_1x1conv=False时，应用ReLU非线性函数之前，将输入添加到输出。另一种是当use_1x1conv=True时，添加通过 1×1 卷积调整通道和分辨率。

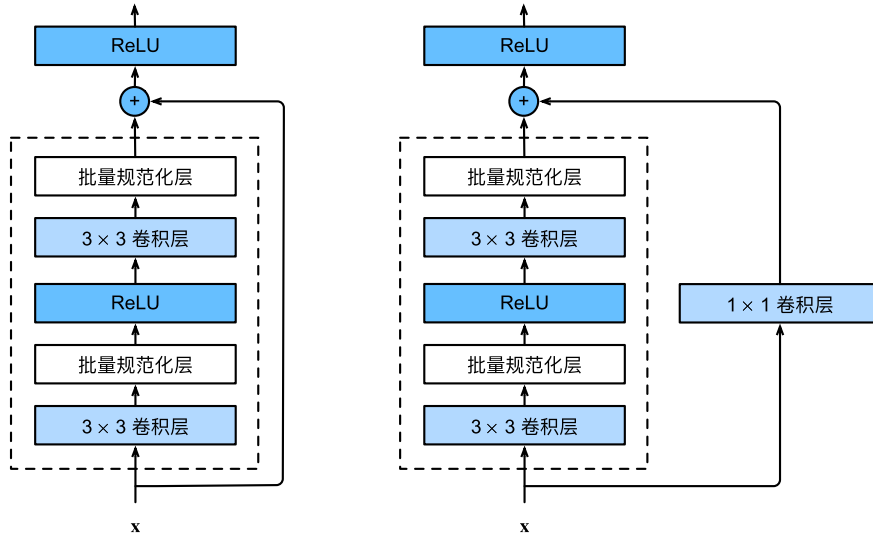


图7.6.3: 包含以及不包含 1×1 卷积层的残差块。

下面我们来查看输入和输出形状一致的情况。

```
blk = Residual(3,3)
X = torch.rand(4, 3, 6, 6)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
Y = blk(X)
Y.shape
```

```
torch.Size([4, 3, 6, 6])
```

我们也可以在增加输出通道数的同时，减半输出的高和宽。

```
blk = Residual(3, 6, use_1x1conv=True, strides=2)
blk(X).shape
```

```
torch.Size([4, 6, 3, 3])
```

7.6.3 ResNet模型

ResNet的前两层跟之前介绍的GoogLeNet中的一样：在输出通道数为64、步幅为2的 7×7 卷积层后，接步幅为2的 3×3 的最大汇聚层。不同之处在于ResNet每个卷积层后增加了批量规范化层。

```
b1 = nn.Sequential(nn.Conv2d(1, 64, kernel_size=7, stride=2, padding=3),
                   nn.BatchNorm2d(64), nn.ReLU(),
                   nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2, padding=1))
```

GoogLeNet在后面接了4个由Inception块组成的模块。ResNet则使用4个由残差块组成的模块，每个模块使用若干个同样输出通道数的残差块。第一个模块的通道数同输入通道数一致。由于之前已经使用了步幅为2的最大汇聚层，所以无须减小高和宽。之后的每个模块在第一个残差块里将上一个模块的通道数翻倍，并将高和宽减半。

下面我们来实现这个模块。注意，我们对第一个模块做了特别处理。

```
def resnet_block(input_channels, num_channels, num_residuals,
                  first_block=False):
    blk = []
    for i in range(num_residuals):
        if i == 0 and not first_block:
            blk.append(Residual(input_channels, num_channels,
                                use_1x1conv=True, strides=2))
        else:
            blk.append(Residual(num_channels, num_channels))
    return blk
```

接着在ResNet加入所有残差块，这里每个模块使用2个残差块。

```
b2 = nn.Sequential(*resnet_block(64, 64, 2, first_block=True))
b3 = nn.Sequential(*resnet_block(64, 128, 2))
b4 = nn.Sequential(*resnet_block(128, 256, 2))
b5 = nn.Sequential(*resnet_block(256, 512, 2))
```

最后，与GoogLeNet一样，在ResNet中加入全局平均汇聚层，以及全连接层输出。

```
net = nn.Sequential(b1, b2, b3, b4, b5,
                    nn.AdaptiveAvgPool2d((1,1)),
                    nn.Flatten(), nn.Linear(512, 10))
```

每个模块有4个卷积层（不包括恒等映射的 1×1 卷积层）。加上第一个 7×7 卷积层和最后一个全连接层，共有18层。因此，这种模型通常被称为ResNet-18。通过配置不同的通道数和模块里的残差块数可以得到不同的ResNet模型，例如更深的含152层的ResNet-152。虽然ResNet的主体架构跟GoogLeNet类似，但ResNet架构更简单，修改也更方便。这些因素都导致了ResNet迅速被广泛使用。图7.6.4描述了完整的ResNet-18。



图7.6.4: ResNet-18 架构

在训练ResNet之前，让我们观察一下ResNet中不同模块的输入形状是如何变化的。在此之前所有架构中，分辨率降低，通道数量增加，直到全局平均汇聚层聚集所有特征。

```
X = torch.rand(size=(1, 1, 224, 224))
for layer in net:
    X = layer(X)
    print(layer.__class__.__name__, 'output shape:\t', X.shape)
```

```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 64, 56, 56])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 64, 56, 56])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 128, 28, 28])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

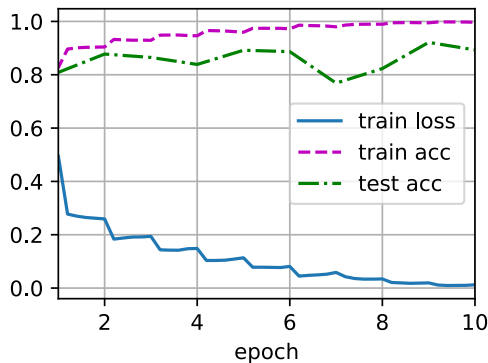
```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 256, 14, 14])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 512, 7, 7])
AdaptiveAvgPool2d output shape:  torch.Size([1, 512, 1, 1])
Flatten output shape:        torch.Size([1, 512])
Linear output shape:         torch.Size([1, 10])
```

7.6.4 训练模型

同之前一样，我们在Fashion-MNIST数据集上训练ResNet。

```
lr, num_epochs, batch_size = 0.05, 10, 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=96)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.012, train acc 0.997, test acc 0.893
5032.7 examples/sec on cuda:0
```



小结

- 学习嵌套函数（nested function）是训练神经网络的理想情况。在深层神经网络中，学习另一层作为恒等映射（identity function）较容易（尽管这是一个极端情况）。
- 残差映射可以更容易地学习同一函数，例如将权重层中的参数近似为零。
- 利用残差块（residual blocks）可以训练出一个有效的深层神经网络：输入可以通过层间的残余连接更快地向前传播。
- 残差网络（ResNet）对随后的深层神经网络设计产生了深远影响。

练习

1. 图7.4.1中的Inception块与残差块之间的主要区别是什么？在删除了Inception块中的一些路径之后，它们是如何相互关联的？
2. 参考ResNet论文 (He et al., 2016) 中的表1，以实现不同的变体。
3. 对于更深层次的网络，ResNet引入了“bottleneck”架构来降低模型复杂性。请试着去实现它。
4. 在ResNet的后续版本中，作者将“卷积层、批量规范化层和激活层”架构更改为“批量规范化层、激活层和卷积层”架构。请尝试做这个改进。详见 (He et al., 2016) 中的图1。
5. 为什么即使函数类是嵌套的，我们仍然要限制增加函数的复杂性呢？

Discussions⁹⁶

7.7 稠密连接网络 (DenseNet)

ResNet极大地改变了如何参数化深层网络中函数的观点。稠密连接网络 (DenseNet) (Huang et al., 2017) 在某种程度上是ResNet的逻辑扩展。让我们先从数学上了解一下。

7.7.1 从ResNet到DenseNet

回想一下任意函数的泰勒展开式 (Taylor expansion)，它把这个函数分解成越来越高阶的项。在 x 接近0时，

$$f(x) = f(0) + f'(0)x + \frac{f''(0)}{2!}x^2 + \frac{f'''(0)}{3!}x^3 + \dots \quad (7.7.1)$$

同样，ResNet将函数展开为

$$f(\mathbf{x}) = \mathbf{x} + g(\mathbf{x}). \quad (7.7.2)$$

也就是说，ResNet将 f 分解为两部分：一个简单的线性项和一个复杂的非线性项。那么再向前拓展一步，如果我们想将 f 拓展成超过两部分的信息呢？一种方案便是DenseNet。

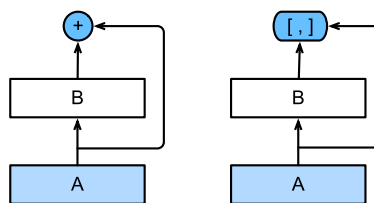


图7.7.1: ResNet (左) 与 DenseNet (右) 在跨层连接上的主要区别：使用相加和使用连结。

如图7.7.1所示，ResNet和DenseNet的关键区别在于，DenseNet输出是连接（用图中的 $[,]$ 表示）而不是如ResNet的简单相加。因此，在应用越来越复杂的函数序列后，我们执行从 \mathbf{x} 到其展开式的映射：

$$\mathbf{x} \rightarrow [\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x}), f_2([\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x})]), f_3([\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x}), f_2([\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x})])]), \dots]. \quad (7.7.3)$$

⁹⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1877>

最后，将这些展开式结合到多层感知机中，再次减少特征的数量。实现起来非常简单：我们不需要添加术语，而是将它们连接起来。DenseNet这个名字由变量之间的“稠密连接”而得来，最后一层与之前的所有层紧密相连。稠密连接如图7.7.2所示。

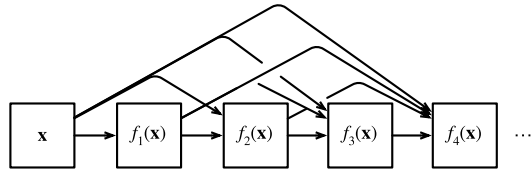


图7.7.2: 稠密连接。

稠密网络主要由2部分构成：稠密块（dense block）和过渡层（transition layer）。前者定义如何连接输入和输出，而后者则控制通道数量，使其不会太复杂。

7.7.2 稠密块体

DenseNet使用了ResNet改良版的“批量规范化、激活和卷积”架构（参见7.6节中的练习）。我们首先实现一下这个架构。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

def conv_block(input_channels, num_channels):
    return nn.Sequential(
        nn.BatchNorm2d(input_channels), nn.ReLU(),
        nn.Conv2d(input_channels, num_channels, kernel_size=3, padding=1))
```

一个稠密块由多个卷积块组成，每个卷积块使用相同数量的输出通道。然而，在前向传播中，我们将每个卷积块的输入和输出在通道维上连结。

```
class DenseBlock(nn.Module):
    def __init__(self, num_convs, input_channels, num_channels):
        super(DenseBlock, self).__init__()
        layer = []
        for i in range(num_convs):
            layer.append(conv_block(
                num_channels * i + input_channels, num_channels))
        self.net = nn.Sequential(*layer)

    def forward(self, X):
```

(continues on next page)

```

for blk in self.net:
    Y = blk(X)
    # 连接通道维度上每个块的输入和输出
    X = torch.cat((X, Y), dim=1)
return X

```

在下面的例子中，我们定义一个有2个输出通道数为10的DenseBlock。使用通道数为3的输入时，我们会得到通道数为 $3 + 2 \times 10 = 23$ 的输出。卷积块的通道数控制了输出通道数相对于输入通道数的增长，因此也被称为增长率（growth rate）。

```

blk = DenseBlock(2, 3, 10)
X = torch.randn(4, 3, 8, 8)
Y = blk(X)
Y.shape

```

```
torch.Size([4, 23, 8, 8])
```

7.7.3 过渡层

由于每个稠密块都会带来通道数的增加，使用过多则会过于复杂化模型。而过渡层可以用来控制模型复杂度。它通过 1×1 卷积层来减小通道数，并使用步幅为2的平均汇聚层减半高和宽，从而进一步降低模型复杂度。

```

def transition_block(input_channels, num_channels):
    return nn.Sequential(
        nn.BatchNorm2d(input_channels), nn.ReLU(),
        nn.Conv2d(input_channels, num_channels, kernel_size=1),
        nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2))

```

对上一个例子中稠密块的输出使用通道数为10的过渡层。此时输出的通道数减为10，高和宽均减半。

```

blk = transition_block(23, 10)
blk(Y).shape

```

```
torch.Size([4, 10, 4, 4])
```

7.7.4 DenseNet模型

我们来构造DenseNet模型。DenseNet首先使用同ResNet一样的单卷积层和最大汇聚层。

```
b1 = nn.Sequential(  
    nn.Conv2d(1, 64, kernel_size=7, stride=2, padding=3),  
    nn.BatchNorm2d(64), nn.ReLU(),  
    nn.MaxPool2d(kernel_size=3, stride=2, padding=1))
```

接下来，类似于ResNet使用的4个残差块，DenseNet使用的是4个稠密块。与ResNet类似，我们可以设置每个稠密块使用多少个卷积层。这里我们设成4，从而与 7.6节 的ResNet-18保持一致。稠密块里的卷积层通道数（即增长率）设为32，所以每个稠密块将增加128个通道。

在每个模块之间，ResNet通过步幅为2的残差块减小高和宽，DenseNet则使用过渡层来减半高和宽，并减半通道数。

```
# num_channels为当前的通道数  
num_channels, growth_rate = 64, 32  
num_convs_in_dense_blocks = [4, 4, 4, 4]  
blkss = []  
for i, num_convs in enumerate(num_convs_in_dense_blocks):  
    blkss.append(DenseBlock(num_convs, num_channels, growth_rate))  
    # 上一个稠密块的输出通道数  
    num_channels += num_convs * growth_rate  
    # 在稠密块之间添加一个转换层，使通道数量减半  
    if i != len(num_convs_in_dense_blocks) - 1:  
        blkss.append(transition_block(num_channels, num_channels // 2))  
        num_channels = num_channels // 2
```

与ResNet类似，最后接上全局汇聚层和全连接层来输出结果。

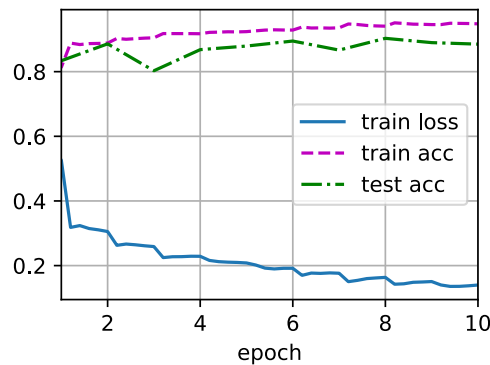
```
net = nn.Sequential(  
    b1, *blkss,  
    nn.BatchNorm2d(num_channels), nn.ReLU(),  
    nn.AdaptiveAvgPool2d((1, 1)),  
    nn.Flatten(),  
    nn.Linear(num_channels, 10))
```

7.7.5 训练模型

由于这里使用了比较深的网络，本节里我们将输入高和宽从224降到96来简化计算。

```
lr, num_epochs, batch_size = 0.1, 10, 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=96)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())
```

```
loss 0.140, train acc 0.948, test acc 0.885
5626.3 examples/sec on cuda:0
```



小结

- 在跨层连接上，不同于ResNet中将输入与输出相加，稠密连接网络（DenseNet）在通道维上连结输入与输出。
- DenseNet的主要构建模块是稠密块和过渡层。
- 在构建DenseNet时，我们需要通过添加过渡层来控制网络的维数，从而再次减少通道的数量。

练习

1. 为什么我们在过渡层使用平均汇聚层而不是最大汇聚层？
2. DenseNet的优点之一是其模型参数比ResNet小。为什么呢？
3. DenseNet一个诟病的问题是内存或显存消耗过多。
 1. 真的是这样吗？可以把输入形状换成 224×224 ，来看看实际的显存消耗。
 2. 有另一种方法来减少显存消耗吗？需要改变框架么？
4. 实现DenseNet论文 (Huang et al., 2017)表1所示的不同DenseNet版本。
5. 应用DenseNet的思想设计一个基于多层感知机的模型。将其应用于 4.10节中的房价预测任务。

Discussions⁹⁷

⁹⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1880>

循环神经网络

到目前为止，我们遇到过两种类型的数据：表格数据和图像数据。对于图像数据，我们设计了专门的卷积神经网络架构来为这类特殊的数据结构建模。换句话说，如果我们拥有一张图像，我们需要有效地利用其像素位置，假若我们对图像中的像素位置进行重排，就会对图像中内容的推断造成极大的困难。

最重要的是，到目前为止我们默认数据都来自于某种分布，并且所有样本都是独立同分布的（independently and identically distributed, i.i.d.）。然而，大多数的数据并非如此。例如，文章中的单词是按顺序写的，如果顺序被随机地重排，就很难理解文章原始的意思。同样，视频中的图像帧、对话中的音频信号以及网站上的浏览行为都是有顺序的。因此，针对此类数据而设计特定模型，可能效果会更好。

另一个问题来自这样一个事实：我们不仅仅可以接收一个序列作为输入，而是还可能期望继续猜测这个序列的后续。例如，一个任务可以是继续预测 $2, 4, 6, 8, 10, \dots$ 。这在时间序列分析中是相当常见的，可以用来预测股市的波动、患者的体温曲线或者赛车所需的加速度。同理，我们需要能够处理这些数据的特定模型。

简言之，如果说卷积神经网络可以有效地处理空间信息，那么本章的循环神经网络（recurrent neural network, RNN）则可以更好地处理序列信息。循环神经网络通过引入状态变量存储过去的信息和当前的输入，从而可以确定当前的输出。

许多使用循环网络的例子都是基于文本数据的，因此我们将在本章中重点介绍语言模型。在对序列数据进行更详细的回顾之后，我们将介绍文本预处理的实用技术。然后，我们将讨论语言模型的基本概念，并将此讨论作为循环神经网络设计的灵感。最后，我们描述了循环神经网络的梯度计算方法，以探讨训练此类网络时可能遇到的问题。

8.1 序列模型

想象一下有人正在看网飞（Netflix，一个国外的视频网站）上的电影。一名忠实的用户会对每一部电影都给出评价，毕竟一部好电影需要更多的支持和认可。然而事实证明，事情并不那么简单。随着时间的推移，人们对电影的看法会发生很大的变化。事实上，心理学家甚至对这些现象起了名字：

- 锚定（anchoring）效应：基于其他人的意见做出评价。例如，奥斯卡颁奖后，受到关注的电影的评分会上升，尽管它还是原来那部电影。这种影响将持续几个月，直到人们忘记了这部电影曾经获得的奖项。结果表明（(Wu et al., 2017)），这种效应会使评分提高半个百分点以上。
- 享乐适应（hedonic adaption）：人们迅速接受并且适应一种更好或者更坏的情况作为新的常态。例如，在看了很多好电影之后，人们会强烈期望下部电影会更好。因此，在许多精彩的电影被看过之后，即使是一部普通的也可能被认为是糟糕的。
- 季节性（seasonality）：少有观众喜欢在八月看圣诞老人的电影。
- 有时，电影会由于导演或演员在制作中的不当行为变得不受欢迎。
- 有些电影因为其极度糟糕只能成为小众电影。*Plan 9 from Outer Space*和*Troll 2*就因为这个原因而臭名昭著的。

简而言之，电影评分决不是固定不变的。因此，使用时间动力学可以得到更准确的电影推荐（Koren, 2009）。当然，序列数据不仅仅是关于电影评分的。下面给出了更多的场景。

- 在使用程序时，许多用户都有很强的特定习惯。例如，在学生放学后社交媒体应用更受欢迎。在市场开放时股市交易软件更常用。
- 预测明天的股价要比过去的股价更困难，尽管两者都只是估计一个数字。毕竟，先见之明比事后诸葛亮难得多。在统计学中，前者（对超出已知观测范围进行预测）称为外推法（extrapolation），而后者（在现有观测值之间进行估计）称为内插法（interpolation）。
- 在本质上，音乐、语音、文本和视频都是连续的。如果它们的序列被我们重排，那么就会失去原有的意义。比如，一个文本标题“狗咬人”远没有“人咬狗”那么令人惊讶，尽管组成两句话的字完全相同。
- 地震具有很强的相关性，即大地震发生后，很可能会有几次小余震，这些余震的强度比非大地震后的余震要大得多。事实上，地震是时空相关的，即余震通常发生在很短的时间跨度和很近的距离内。
- 人类之间的互动也是连续的，这可以从微博上的争吵和辩论中看出。

8.1.1 统计工具

处理序列数据需要统计工具和新的深度神经网络架构。为了简单起见，我们以图8.1.1所示的股票价格（富时100指数）为例。

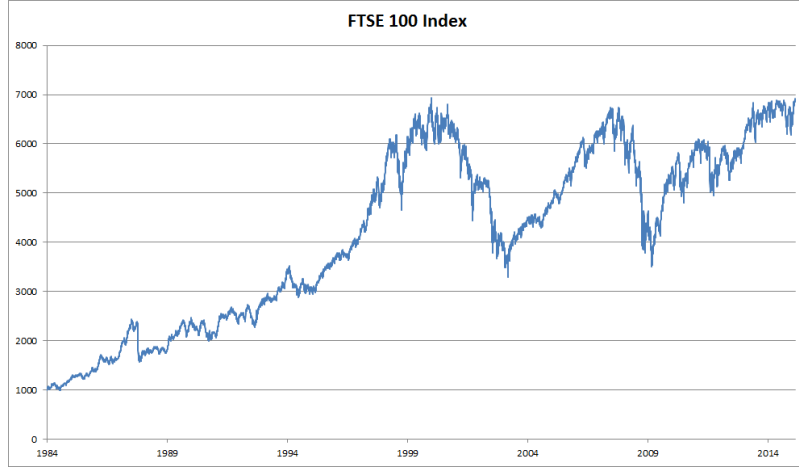


图8.1.1: 近30年的富时100指数

其中, 用 x_t 表示价格, 即在时间步 (time step) $t \in \mathbb{Z}^+$ 时, 观察到的价格 x_t 。请注意, t 对于本文中的序列通常是离散的, 并在整数或其子集上变化。假设一个交易员想在 t 日的股市中表现良好, 于是通过以下途径预测 x_t :

$$x_t \sim P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1). \quad (8.1.1)$$

自回归模型

为了实现这个预测, 交易员可以使用回归模型, 例如在 3.3 节中训练的模型。仅有一个主要问题: 输入数据的数量, 输入 x_{t-1}, \dots, x_1 本身因 t 而异。也就是说, 输入数据的数量这个数字将会随着我们遇到的数据量的增加而增加, 因此需要一个近似方法来使这个计算变得容易处理。本章后面的大部分内容将围绕着如何有效估计 $P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1)$ 展开。简单地说, 它归结为以下两种策略。

第一种策略, 假设在现实情况下相当长的序列 x_{t-1}, \dots, x_1 可能是不必要的, 因此我们只需要满足某个长度为 τ 的时间跨度, 即使用观测序列 $x_{t-\tau}, \dots, x_{t-1}$ 。当下获得的最直接的好处就是参数的数量总是不变的, 至少在 $t > \tau$ 时如此, 这就使我们能够训练一个上面提及的深度网络。这种模型被称为自回归模型 (autoregressive models), 因为它们是对自己执行回归。

第二种策略, 如 图8.1.2所示, 是保留一些对过去观测的总结 h_t , 并且同时更新预测 \hat{x}_t 和总结 h_t 。这就产生了基于 $\hat{x}_t = P(x_t | h_t)$ 估计 x_t , 以及公式 $h_t = g(h_{t-1}, x_{t-1})$ 更新的模型。由于 h_t 从未被观测到, 这类模型也被称为隐变量自回归模型 (latent autoregressive models)。

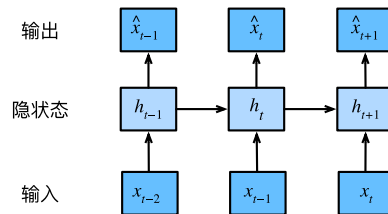


图8.1.2: 隐变量自回归模型

这两种情况都有一个显而易见的问题：如何生成训练数据？一个经典方法是使用历史观测来预测下一个未来观测。显然，我们并不指望时间会停滞不前。然而，一个常见的假设是虽然特定值 x_t 可能会改变，但是序列本身的动力学不会改变。这样的假设是合理的，因为新的动力学一定受新的数据影响，而我们不可能用目前所掌握的数据来预测新的动力学。统计学家称不变的动力学为静止的（stationary）。因此，整个序列的估计值都将通过以下的方式获得：

$$P(x_1, \dots, x_T) = \prod_{t=1}^T P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1). \quad (8.1.2)$$

注意，如果我们处理的是离散的对象（如单词），而不是连续的数字，则上述的考虑仍然有效。唯一的差别是，对于离散的对象，我们需要使用分类器而不是回归模型来估计 $P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1)$ 。

马尔可夫模型

回想一下，在自回归模型的近似法中，我们使用 $x_{t-1}, \dots, x_{t-\tau}$ 而不是 x_{t-1}, \dots, x_1 来估计 x_t 。只要这种是近似精确的，我们就说序列满足马尔可夫条件（Markov condition）。特别是，如果 $\tau = 1$ ，得到一个一阶马尔可夫模型（first-order Markov model）， $P(x)$ 由下式给出：

$$P(x_1, \dots, x_T) = \prod_{t=1}^T P(x_t | x_{t-1}) \text{ 当 } P(x_1 | x_0) = P(x_1). \quad (8.1.3)$$

当假设 x_t 仅是离散值时，这样的模型特别棒，因为在这种情况下，使用动态规划可以沿着马尔可夫链精确地计算结果。例如，我们可以高效地计算 $P(x_{t+1} | x_{t-1})$ ：

$$\begin{aligned} P(x_{t+1} | x_{t-1}) &= \frac{\sum_{x_t} P(x_{t+1}, x_t, x_{t-1})}{P(x_{t-1})} \\ &= \frac{\sum_{x_t} P(x_{t+1} | x_t, x_{t-1}) P(x_t, x_{t-1})}{P(x_{t-1})} \\ &= \sum_{x_t} P(x_{t+1} | x_t) P(x_t | x_{t-1}) \end{aligned} \quad (8.1.4)$$

利用这一事实，我们只需要考虑过去观察中的一个非常短的历史： $P(x_{t+1} | x_t, x_{t-1}) = P(x_{t+1} | x_t)$ 。隐马尔可夫模型中的动态规划超出了本节的范围（我们将在 9.4 节再次遇到），而动态规划这些计算工具已经在控制算法和强化学习算法广泛使用。

因果关系

原则上，将 $P(x_1, \dots, x_T)$ 倒序展开也没什么问题。毕竟，基于条件概率公式，我们总是可以写出：

$$P(x_1, \dots, x_T) = \prod_{t=T}^1 P(x_t | x_{t+1}, \dots, x_T). \quad (8.1.5)$$

事实上，如果基于一个马尔可夫模型，我们还可以得到一个反向的条件概率分布。然而，在许多情况下，数据存在一个自然的方向，即在时间上是前进的。很明显，未来的事件不能影响过去。因此，如果我们改变 x_t ，可能会影响未来发生的事情 x_{t+1} ，但不能反过来。也就是说，如果我们改变 x_t ，基于过去事件得到的分布不会改变。因此，解释 $P(x_{t+1} | x_t)$ 应该比解释 $P(x_t | x_{t+1})$ 更容易。例如，在某些情况下，对于某些可加性噪

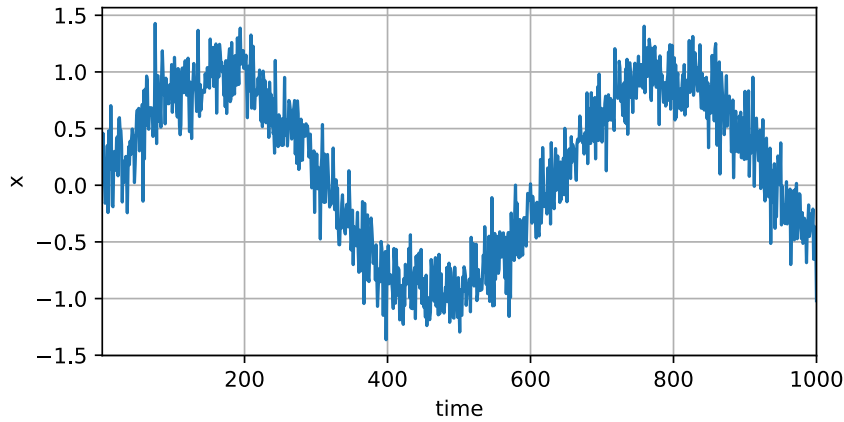
声 ϵ ，显然我们可以找到 $x_{t+1} = f(x_t) + \epsilon$ ，而反之则不行 (Hoyer *et al.*, 2009)。而这个向前推进的方向恰好也是我们通常感兴趣的方向。彼得斯等人 (Peters *et al.*, 2017) 对该主题的更多内容做了详尽的解释，而我们的上述讨论只是其中的冰山一角。

8.1.2 训练

在了解了上述统计工具后，让我们在实践中尝试一下！首先，我们生成一些数据：使用正弦函数和一些可加性噪声来生成序列数据，时间步为 $1, 2, \dots, 1000$ 。

```
%matplotlib inline
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

T = 1000 # 总共产生1000个点
time = torch.arange(1, T + 1, dtype=torch.float32)
x = torch.sin(0.01 * time) + torch.normal(0, 0.2, (T,))
d2l.plot(time, [x], 'time', 'x', xlim=[1, 1000], figsize=(6, 3))
```



接下来，我们将这个序列转换为模型的特征—标签 (feature-label) 对。基于嵌入维度 τ ，我们将数据映射为数据对 $y_t = x_t$ 和 $\mathbf{x}_t = [x_{t-\tau}, \dots, x_{t-1}]$ 。这比我们提供的数据样本少了 τ 个，因为我们没有足够的历史记录来描述前 τ 个数据样本。一个简单的解决办法是：如果拥有足够长的序列就丢弃这几项；另一个方法是用零填充序列。在这里，我们仅使用前600个“特征—标签”对进行训练。

```
tau = 4
features = torch.zeros((T - tau, tau))
for i in range(tau):
    features[:, i] = x[i: T - tau + i]
labels = x[tau:].reshape((-1, 1))
```

```
batch_size, n_train = 16, 600
# 只有前n_train个样本用于训练
train_iter = d2l.load_array((features[:n_train], labels[:n_train]),
                            batch_size, is_train=True)
```

在这里，我们使用一个相当简单的架构训练模型：一个拥有两个全连接层的多层感知机，ReLU激活函数和平方损失。

```
# 初始化网络权重的函数
def init_weights(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.xavier_uniform_(m.weight)

# 一个简单的多层感知机
def get_net():
    net = nn.Sequential(nn.Linear(4, 10),
                        nn.ReLU(),
                        nn.Linear(10, 1))
    net.apply(init_weights)
    return net

# 平方损失。注意：MSELoss计算平方误差时不带系数1/2
loss = nn.MSELoss(reduction='none')
```

现在，准备训练模型了。实现下面的训练代码的方式与前面几节（如 3.3 节）中的循环训练基本相同。因此，我们不会深入探讨太多细节。

```
def train(net, train_iter, loss, epochs, lr):
    trainer = torch.optim.Adam(net.parameters(), lr)
    for epoch in range(epochs):
        for X, y in train_iter:
            trainer.zero_grad()
            l = loss(net(X), y)
            l.sum().backward()
            trainer.step()
            print(f'epoch {epoch + 1}, '
                  f'loss: {d2l.evaluate_loss(net, train_iter, loss):f}')

    net = get_net()
    train(net, train_iter, loss, 5, 0.01)
```

```
epoch 1, loss: 0.076846
```

(continues on next page)

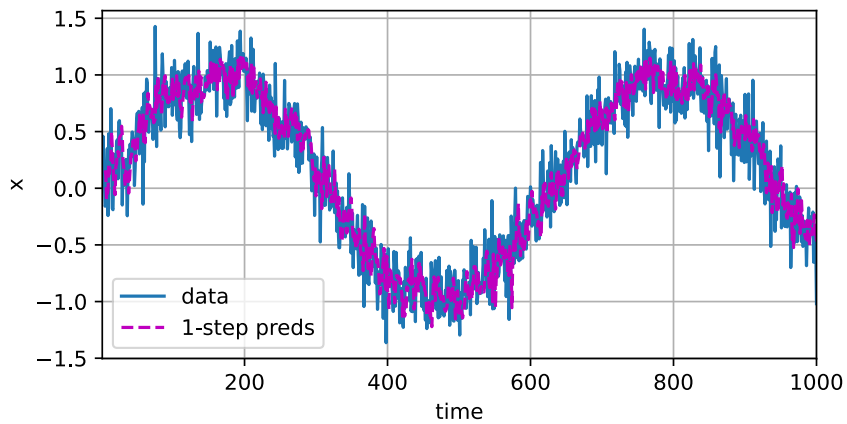
(continued from previous page)

```
epoch 2, loss: 0.056340
epoch 3, loss: 0.053779
epoch 4, loss: 0.056320
epoch 5, loss: 0.051650
```

8.1.3 预测

由于训练损失很小，因此我们期望模型能有很好的工作效果。让我们看看这在实践中意味着什么。首先是检查模型预测下一个时间步的能力，也就是单步预测（one-step-ahead prediction）。

```
onestep_preds = net(features)
d2l.plot([time, time[tau:]],
         [x.detach().numpy(), onestep_preds.detach().numpy()], 'time',
         'x', legend=['data', '1-step preds'], xlim=[1, 1000],
         figsize=(6, 3))
```



正如我们所料，单步预测效果不错。即使这些预测的时间步超过了 $600 + 4$ ($n_{\text{train}} + \tau$)，其结果看起来仍然是可信的。然而有一个小问题：如果数据观察序列的时间步只到604，我们需要一步一步地向前迈进：

$$\begin{aligned}\hat{x}_{605} &= f(x_{601}, x_{602}, x_{603}, x_{604}), \\ \hat{x}_{606} &= f(x_{602}, x_{603}, x_{604}, \hat{x}_{605}), \\ \hat{x}_{607} &= f(x_{603}, x_{604}, \hat{x}_{605}, \hat{x}_{606}), \\ \hat{x}_{608} &= f(x_{604}, \hat{x}_{605}, \hat{x}_{606}, \hat{x}_{607}), \\ \hat{x}_{609} &= f(\hat{x}_{605}, \hat{x}_{606}, \hat{x}_{607}, \hat{x}_{608}), \\ &\dots\end{aligned}\tag{8.1.6}$$

通常，对于直到 x_t 的观测序列，其在时间步 $t + k$ 处的预测输出 \hat{x}_{t+k} 称为 k 步预测（ k -step-ahead-prediction）。由于我们的观察已经到了 x_{604} ，它的 k 步预测是 \hat{x}_{604+k} 。换句话说，我们必须使用我们自己的预测（而不是原始数据）来进行多步预测。让我们看看效果如何。

```

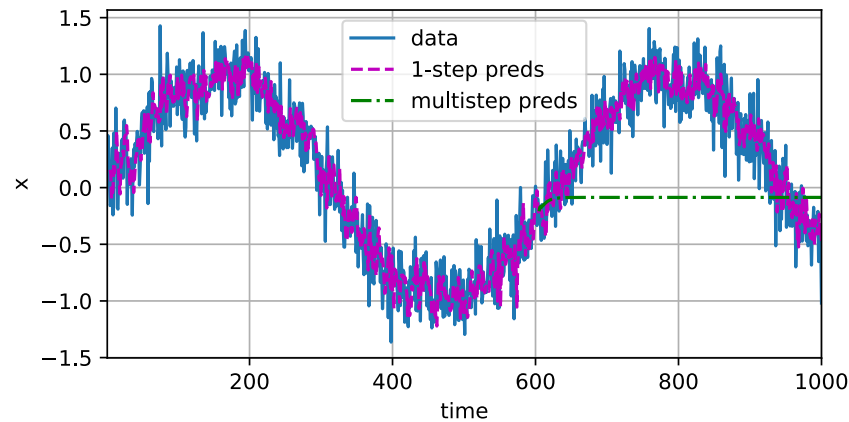
multistep_preds = torch.zeros(T)
multistep_preds[: n_train + tau] = x[: n_train + tau]
for i in range(n_train + tau, T):
    multistep_preds[i] = net(
        multistep_preds[i - tau:i].reshape((1, -1)))

```

```

d2l.plot([time, time[tau:], time[n_train + tau:]],
         [x.detach().numpy(), onestep_preds.detach().numpy(),
          multistep_preds[n_train + tau:].detach().numpy()], 'time',
         'x', legend=['data', '1-step preds', 'multistep preds'],
         xlim=[1, 1000], figsize=(6, 3))

```



如上面的例子所示，绿线的预测显然并不理想。经过几个预测步骤之后，预测的结果很快就会衰减到一个常数。为什么这个算法效果这么差呢？事实是由于错误的累积：假设在步骤1之后，我们积累了一些错误 $\epsilon_1 = \bar{\epsilon}_0$ 。于是，步骤2的输入被扰动了 ϵ_1 ，结果积累的误差是依照次序的 $\epsilon_2 = \bar{\epsilon} + c\epsilon_1$ ，其中 c 为某个常数，后面的预测误差依此类推。因此误差可能会相当快地偏离真实的观测结果。例如，未来24小时的天气预报往往相当准确，但超过这一点，精度就会迅速下降。我们将在本章及后续章节中讨论如何改进这一点。

基于 $k = 1, 4, 16, 64$ ，通过对整个序列预测的计算，让我们更仔细地看一下 k 步预测的困难。

```
max_steps = 64
```

```

features = torch.zeros((T - tau - max_steps + 1, tau + max_steps))
# 列i (i<tau) 是来自x的观测，其时间步从 (i) 到 (i+T-tau-max_steps+1)
for i in range(tau):
    features[:, i] = x[i: i + T - tau - max_steps + 1]

# 列i (i>=tau) 是来自 (i-tau+1) 步的预测，其时间步从 (i) 到 (i+T-tau-max_steps+1)
for i in range(tau, tau + max_steps):

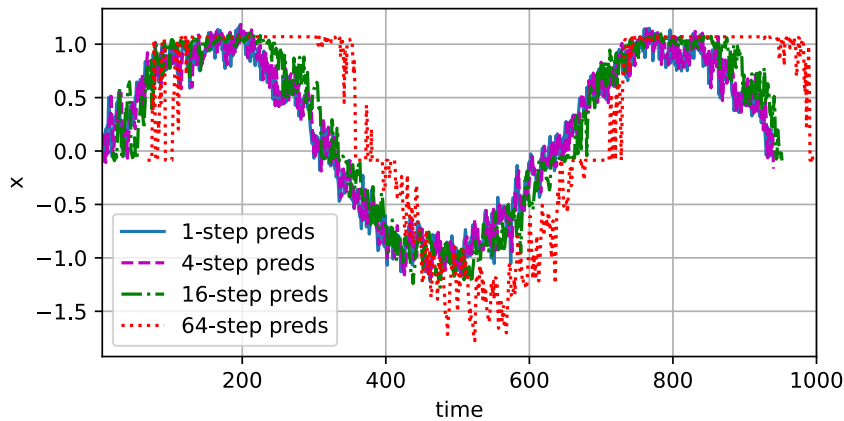
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
features[:, i] = net(features[:, i - tau:i]).reshape(-1)
```

```
steps = (1, 4, 16, 64)
d2l.plot([time[tau + i - 1: T - max_steps + i] for i in steps],
        [features[:, (tau + i - 1)].detach().numpy() for i in steps], 'time', 'x',
        legend=[f'{i}-step preds' for i in steps], xlim=[5, 1000],
        figsize=(6, 3))
```



以上例子清楚地说明了当我们试图预测更远的未来时，预测的质量是如何变化的。虽然“4步预测”看起来仍然不错，但超过这个跨度的任何预测几乎都是无用的。

小结

- 内插法（在现有观测值之间进行估计）和外推法（对超出已知观测范围进行预测）在实践的难度上差别很大。因此，对于所拥有的序列数据，在训练时始终要尊重其时间顺序，即最好不要基于未来的数据进行训练。
- 序列模型的估计需要专门的统计工具，两种较流行的选择是自回归模型和隐变量自回归模型。
- 对于时间是向前推进的因果模型，正向估计通常比反向估计更容易。
- 对于直到时间步 t 的观测序列，其在时间步 $t + k$ 的预测输出是“ k 步预测”。随着我们对预测时间 k 值的增加，会造成误差的快速累积和预测质量的极速下降。

练习

1. 改进本节实验中的模型。
 1. 是否包含了过去4个以上的观测结果？真实值需要是多少个？
 2. 如果没有噪音，需要多少个过去的观测结果？提示：把sin和cos写成微分方程。
 3. 可以在保持特征总数不变的情况下合并旧的观察结果吗？这能提高正确度吗？为什么？
 4. 改变神经网络架构并评估其性能。
2. 一位投资者想要找到一种好的证券来购买。他查看过去的回报，以决定哪一种可能是表现良好的。这一策略可能会出什么问题呢？
3. 时间是向前推进的因果模型在多大程度上适用于文本呢？
4. 举例说明什么时候可能需要隐变量自回归模型来捕捉数据的动力学模型。

Discussions⁹⁸

8.2 文本预处理

对于序列数据处理问题，我们在 8.1 节中评估了所需的统计工具和预测时面临的挑战。这样的数据存在许多种形式，文本是最常见例子之一。例如，一篇文章可以被简单地看作一串单词序列，甚至是一串字符序列。本节中，我们将解析文本的常见预处理步骤。这些步骤通常包括：

1. 将文本作为字符串加载到内存中。
2. 将字符串拆分为词元（如单词和字符）。
3. 建立一个词表，将拆分的词元映射到数字索引。
4. 将文本转换为数字索引序列，方便模型操作。

```
import collections
import re
from d2l import torch as d2l
```

⁹⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2091>

8.2.1 读取数据集

首先，我们从H.G.Well的时光机器⁹⁹中加载文本。这是一个相当小的语料库，只有30000多个单词，但足够我们小试牛刀，而现实中的文档集合可能会包含数十亿个单词。下面的函数将数据集读取到由多条文本行组成的列表中，其中每条文本行都是一个字符串。为简单起见，我们在这里忽略了标点符号和字母大写。

```
#@save
d2l.DATA_HUB['time_machine'] = (d2l.DATA_URL + 'timemachine.txt',
                                  '090b5e7e70c295757f55df93cb0a180b9691891a')

def read_time_machine(): #@save
    """将时间机器数据集加载到文本行的列表中"""
    with open(d2l.download('time_machine'), 'r') as f:
        lines = f.readlines()
    return [re.sub('[^A-Za-z]+', ' ', line).strip().lower() for line in lines]

lines = read_time_machine()
print(f'# 文本总行数: {len(lines)}')
print(lines[0])
print(lines[10])
```

```
Downloading ../data/timemachine.txt from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/timemachine.txt...
# 文本总行数: 3221
the time machine by h g wells
twinkled and his usually pale face was flushed and animated the
```

8.2.2 词元化

下面的 tokenize 函数将文本行列表 (lines) 作为输入，列表中的每个元素是一个文本序列（如一条文本行）。每个文本序列又被拆分成一个词元列表，词元 (token) 是文本的基本单位。最后，返回一个由词元列表组成的列表，其中的每个词元都是一个字符串 (string)。

```
def tokenize(lines, token='word'): #@save
    """将文本行拆分为单词或字符词元"""
    if token == 'word':
        return [line.split() for line in lines]
    elif token == 'char':
        return [list(line) for line in lines]
    else:
        print('错误：未知词元类型：' + token)
```

(continues on next page)

⁹⁹ <https://www.gutenberg.org/ebooks/35>

(continued from previous page)

```
tokens = tokenize(lines)
for i in range(11):
    print(tokens[i])
```

```
['the', 'time', 'machine', 'by', 'h', 'g', 'wells']
[]
[]
[]
[]
['i']
[]
[]
['the', 'time', 'traveller', 'for', 'so', 'it', 'will', 'be', 'convenient', 'to', 'speak', 'of', 'him']
['was', 'expounding', 'a', 'recondite', 'matter', 'to', 'us', 'his', 'grey', 'eyes', 'shone', 'and']
['twinkled', 'and', 'his', 'usually', 'pale', 'face', 'was', 'flushed', 'and', 'animated', 'the']
```

8.2.3 词表

词元的类型是字符串，而模型需要的输入是数字，因此这种类型不方便模型使用。现在，让我们构建一个字典，通常也叫做词表（vocabulary），用来将字符串类型的词元映射到从0开始的数字索引中。我们先将训练集中的所有文档合并在一起，对它们的唯一词元进行统计，得到的统计结果称之为语料（corpus）。然后根据每个唯一词元的出现频率，为其分配一个数字索引。很少出现的词元通常被移除，这可以降低复杂性。另外，语料库中不存在或已删除的任何词元都将映射到一个特定的未知词元“<unk>”。我们可以选择增加一个列表，用于保存那些被保留的词元，例如：填充词元（“<pad>”）；序列开始词元（“<bos>”）；序列结束词元（“<eos>”）。

```
class Vocab: #@save
    """文本词表"""
    def __init__(self, tokens=None, min_freq=0, reserved_tokens=None):
        if tokens is None:
            tokens = []
        if reserved_tokens is None:
            reserved_tokens = []
        # 按出现频率排序
        counter = count_corpus(tokens)
        self._token_freqs = sorted(counter.items(), key=lambda x: x[1],
                                  reverse=True)
        # 未知词元的索引为0
        self.idx_to_token = ['<unk>'] + reserved_tokens
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
self.token_to_idx = {token: idx
                     for idx, token in enumerate(self.idx_to_token)}
for token, freq in self._token_freqs:
    if freq < min_freq:
        break
    if token not in self.token_to_idx:
        self.idx_to_token.append(token)
        self.token_to_idx[token] = len(self.idx_to_token) - 1

def __len__(self):
    return len(self.idx_to_token)

def __getitem__(self, tokens):
    if not isinstance(tokens, (list, tuple)):
        return self.token_to_idx.get(tokens, self.unk)
    return [self.__getitem__(token) for token in tokens]

def to_tokens(self, indices):
    if not isinstance(indices, (list, tuple)):
        return self.idx_to_token[indices]
    return [self.idx_to_token[index] for index in indices]

@property
def unk(self): # 未知词元的索引为0
    return 0

@property
def token_freqs(self):
    return self._token_freqs

def count_corpus(tokens): #@save
    """统计词元的频率"""
    # 这里的tokens是1D列表或2D列表
    if len(tokens) == 0 or isinstance(tokens[0], list):
        # 将词元列表展平成一个列表
        tokens = [token for line in tokens for token in line]
    return collections.Counter(tokens)
```

我们首先使用时光机器数据集作为语料库来构建词表，然后打印前几个高频词元及其索引。

```
vocab = Vocab(tokens)
print(list(vocab.token_to_idx.items())[:10])
```

```
[('<unk>', 0), ('the', 1), ('i', 2), ('and', 3), ('of', 4), ('a', 5), ('to', 6), ('was', 7), ('in', 8),  
('that', 9)]
```

现在，我们可以将每一条文本行转换成一个数字索引列表。

```
for i in [0, 10]:  
    print('文本:', tokens[i])  
    print('索引:', vocab[tokens[i]])
```

```
文本: ['the', 'time', 'machine', 'by', 'h', 'g', 'wells']  
索引: [1, 19, 50, 40, 2183, 2184, 400]  
文本: ['twinkled', 'and', 'his', 'usually', 'pale', 'face', 'was', 'flushed', 'and', 'animated', 'the']  
索引: [2186, 3, 25, 1044, 362, 113, 7, 1421, 3, 1045, 1]
```

8.2.4 整合所有功能

在使用上述函数时，我们将所有功能打包到load_corpus_time_machine函数中，该函数返回corpus（词元素索引列表）和vocab（时光机器语料库的词表）。我们在这里所做的改变是：

1. 为了简化后面章节中的训练，我们使用字符（而不是单词）实现文本词元化；
2. 时光机器数据集中的每个文本行不一定是一个句子或一个段落，还可能是一个单词，因此返回的corpus仅处理为单个列表，而不是使用多词元列表构成的一个列表。

```
def load_corpus_time_machine(max_tokens=-1): #@save  
    """返回时光机器数据集的词元素索引列表和词表"""  
  
    lines = read_time_machine()  
    tokens = tokenize(lines, 'char')  
    vocab = Vocab(tokens)  
    # 因为时光机器数据集中的每个文本行不一定是一个句子或一个段落，  
    # 所以将所有文本行展平到一个列表中  
    corpus = [vocab[token] for line in tokens for token in line]  
    if max_tokens > 0:  
        corpus = corpus[:max_tokens]  
    return corpus, vocab  
  
corpus, vocab = load_corpus_time_machine()  
len(corpus), len(vocab)
```

```
(170580, 28)
```

小结

- 文本是序列数据的一种最常见的形式之一。
- 为了对文本进行预处理，我们通常将文本拆分为词元，构建词表将词元字符串映射为数字索引，并将文本数据转换为词元素引以供模型操作。

练习

- 词元化是一个关键的预处理步骤，它因语言而异。尝试找到另外三种常用的词元化文本的方法。
- 在本节的实验中，将文本词元为单词和更改Vocab实例的`min_freq`参数。这对词表大小有何影响？

Discussions¹⁰⁰

8.3 语言模型和数据集

在 8.2 节中，我们了解了如何将文本数据映射为词元，以及将这些词元可以视为一系列离散的观测，例如单词或字符。假设长度为 T 的文本序列中的词元依次为 x_1, x_2, \dots, x_T 。于是， x_t ($1 \leq t \leq T$) 可以被认为是文本序列在时间步 t 处的观测或标签。在给定这样的文本序列时，语言模型 (language model) 的目标是估计序列的联合概率

$$P(x_1, x_2, \dots, x_T). \quad (8.3.1)$$

例如，只需要一次抽取一个词元 $x_t \sim P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1)$ ，一个理想的语言模型就能够基于模型本身生成自然文本。与猴子使用打字机完全不同的是，从这样的模型中提取的文本都将作为自然语言（例如，英语文本）来传递。只需要基于前面的对话片断中的文本，就足以生成一个有意义的对话。显然，我们离设计出这样的系统还很遥远，因为它需要“理解”文本，而不仅仅是生成语法合理的内容。

尽管如此，语言模型依然非常有用。例如，短语“to recognize speech”和“to wreck a nice beach”读音上听起来非常相似。这种相似性会导致语音识别中的歧义，但是这很容易通过语言模型来解决，因为第二句的语义很奇怪。同样，在文档摘要生成算法中，“狗咬人”比“人咬狗”出现的频率要高得多，或者“我想吃奶奶”是一个相当匪夷所思的语句，而“我想吃，奶奶”则要正常得多。

8.3.1 学习语言模型

显而易见，我们面对的问题是如何对一个文档，甚至是一个词元序列进行建模。假设在单词级别对文本数据进行词元化，我们可以依靠在 8.1 节中对序列模型的分析。让我们从基本概率规则开始：

$$P(x_1, x_2, \dots, x_T) = \prod_{t=1}^T P(x_t | x_1, \dots, x_{t-1}). \quad (8.3.2)$$

¹⁰⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/2094>

例如，包含了四个单词的一个文本序列的概率是：

$$P(\text{deep, learning, is, fun}) = P(\text{deep})P(\text{learning} \mid \text{deep})P(\text{is} \mid \text{deep, learning})P(\text{fun} \mid \text{deep, learning, is}). \quad (8.3.3)$$

为了训练语言模型，我们需要计算单词的概率，以及给定前面几个单词后出现某个单词的条件概率。这些概率本质上就是语言模型的参数。

这里，我们假设训练数据集是一个大型的文本语料库。比如，维基百科的所有条目、古登堡计划¹⁰¹，或者所有发布在网络上的文本。训练数据集中词的概率可以根据给定词的相对词频来计算。例如，可以将估计值 $\hat{P}(\text{deep})$ 计算为任何以单词“deep”开头的句子的概率。一种（稍稍不太精确的）方法是统计单词“deep”在数据集中的出现次数，然后将其除以整个语料库中的单词总数。这种方法效果不错，特别是对于频繁出现的单词。接下来，我们可以尝试估计

$$\hat{P}(\text{learning} \mid \text{deep}) = \frac{n(\text{deep, learning})}{n(\text{deep})}, \quad (8.3.4)$$

其中 $n(x)$ 和 $n(x, x')$ 分别是单个单词和连续单词对的出现次数。不幸的是，由于连续单词对“deep learning”的出现频率要低得多，所以估计这类单词正确的概率要困难得多。特别是对于一些不常见的单词组合，要想找到足够的出现次数来获得准确的估计可能都不容易。而对于三个或者更多的单词组合，情况会变得更糟。许多合理的三个单词组合可能是存在的，但是在数据集中却找不到。除非我们提供某种解决方案，来将这些单词组合指定为非零计数，否则将无法在语言模型中使用它们。如果数据集很小，或者单词非常罕见，那么这类单词出现一次的机会可能都找不到。

一种常见的策略是执行某种形式的拉普拉斯平滑（Laplace smoothing），具体方法是在所有计数中添加一个小常量。用 n 表示训练集中的单词总数，用 m 表示唯一单词的数量。此解决方案有助于处理单元素问题，例如通过：

$$\begin{aligned} \hat{P}(x) &= \frac{n(x) + \epsilon_1/m}{n + \epsilon_1}, \\ \hat{P}(x' \mid x) &= \frac{n(x, x') + \epsilon_2 \hat{P}(x')}{n(x) + \epsilon_2}, \\ \hat{P}(x'' \mid x, x') &= \frac{n(x, x', x'') + \epsilon_3 \hat{P}(x'')}{n(x, x') + \epsilon_3}. \end{aligned} \quad (8.3.5)$$

其中， ϵ_1, ϵ_2 和 ϵ_3 是超参数。以 ϵ_1 为例：当 $\epsilon_1 = 0$ 时，不应用平滑；当 ϵ_1 接近正无穷大时， $\hat{P}(x)$ 接近均匀概率分布 $1/m$ 。上面的公式是(Wood et al., 2011)的一个相当原始的变形。

然而，这样的模型很容易变得无效，原因如下：首先，我们需要存储所有的计数；其次，这完全忽略了单词的意思。例如，“猫”(cat) 和 “猫科动物”(feline) 可能出现在相关的上下文中，但是想根据上下文调整这类模型其实是相当困难的。最后，长单词序列大部分是没出现过的，因此一个模型如果只是简单地统计先前“看到”的单词序列频率，那么模型面对这种问题肯定是表现不佳的。

¹⁰¹ https://en.wikipedia.org/wiki/Project_Gutenberg

8.3.2 马尔可夫模型与 n 元语法

在讨论包含深度学习的解决方案之前，我们需要了解更多的概念和术语。回想一下我们在 8.1 节中对马尔可夫模型的讨论，并且将其应用于语言建模。如果 $P(x_{t+1} | x_t, \dots, x_1) = P(x_{t+1} | x_t)$ ，则序列上的分布满足一阶马尔可夫性质。阶数越高，对应的依赖关系就越长。这种性质推导出了许多可以应用于序列建模的近似公式：

$$\begin{aligned}P(x_1, x_2, x_3, x_4) &= P(x_1)P(x_2)P(x_3)P(x_4), \\P(x_1, x_2, x_3, x_4) &= P(x_1)P(x_2 | x_1)P(x_3 | x_2)P(x_4 | x_3), \\P(x_1, x_2, x_3, x_4) &= P(x_1)P(x_2 | x_1)P(x_3 | x_1, x_2)P(x_4 | x_2, x_3).\end{aligned}\quad (8.3.6)$$

通常，涉及一个、两个和三个变量的概率公式分别被称为一元语法 (unigram)、二元语法 (bigram) 和三元语法 (trigram) 模型。下面，我们将学习如何去设计更好的模型。

8.3.3 自然语言统计

我们看看在真实数据上如果进行自然语言统计。根据 8.2 节中介绍的时光机器数据集构建词表，并打印前 10 个最常用的（频率最高的）单词。

```
import random
import torch
from d2l import torch as d2l

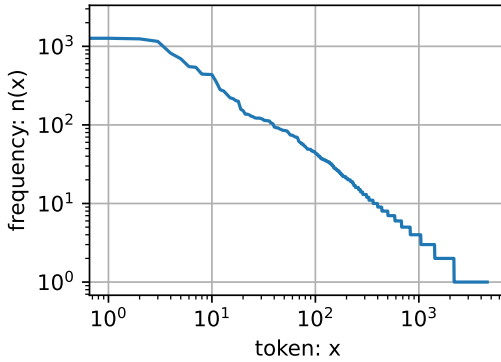
tokens = d2l.tokenize(d2l.read_time_machine())
# 因为每个文本行不一定是一个句子或一个段落，因此我们把所有文本行拼接到一起
corpus = [token for line in tokens for token in line]
vocab = d2l.Vocab(corpus)
vocab.token_freqs[:10]
```

```
[('the', 2261),
 ('i', 1267),
 ('and', 1245),
 ('of', 1155),
 ('a', 816),
 ('to', 695),
 ('was', 552),
 ('in', 541),
 ('that', 443),
 ('my', 440)]
```

正如我们所看到的，最流行的词看起来很无聊，这些词通常被称为停用词 (stop words)，因此可以被过滤掉。尽管如此，它们本身仍然是有意义的，我们仍然会在模型中使用它们。此外，还有个明显的问题是词频衰减

的速度相当地快。例如，最常用单词的词频对比，第10个还不到第1个的1/5。为了更好地理解，我们可以画出的词频图：

```
freqs = [freq for token, freq in vocab.token_freqs]
d2l.plot(freqs, xlabel='token: x', ylabel='frequency: n(x)',
          xscale='log', yscale='log')
```



通过此图我们可以发现：词频以一种明确的方式迅速衰减。将前几个单词作为例外消除后，剩余的所有单词大致遵循双对数坐标图上的一条直线。这意味着单词的频率满足齐普夫定律（Zipf's law），即第 i 个最常用单词的频率 n_i 为：

$$n_i \propto \frac{1}{i^\alpha}, \quad (8.3.7)$$

等价于

$$\log n_i = -\alpha \log i + c, \quad (8.3.8)$$

其中 α 是刻画分布的指数， c 是常数。这告诉我们想要通过计数统计和平滑来建模单词是不可行的，因为这样建模的结果会大大高估尾部单词的频率，也就是所谓的不常用单词。那么其他的词元组合，比如二元语法、三元语法等等，又会如何呢？我们来看看二元语法的频率是否与一元语法的频率表现出相同的行为方式。

```
bigram_tokens = [pair for pair in zip(corpus[:-1], corpus[1:])]
bigram_vocab = d2l.Vocab(bigram_tokens)
bigram_vocab.token_freqs[:10]
```

```
[('of', 'the'), 309],
 ('in', 'the'), 169,
 ('i', 'had'), 130,
 ('i', 'was'), 112,
 ('and', 'the'), 109,
 ('the', 'time'), 102,
 ('it', 'was'), 99,
```

(continues on next page)

```
(('to', 'the'), 85),
 (('as', 'i'), 78),
 (('of', 'a'), 73)]
```

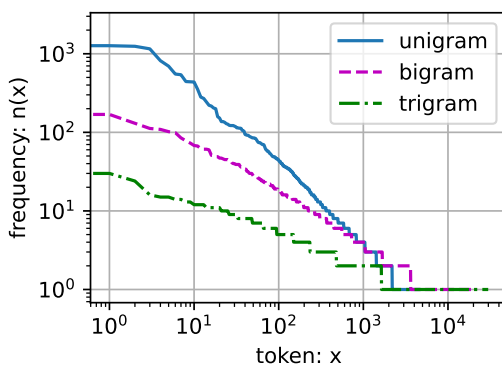
这里值得注意：在十个最频繁的词对中，有九个是由两个停用词组成的，只有一个与“the time”有关。我们再进一步看看三元语法的频率是否表现出相同的行为方式。

```
trigram_tokens = [triple for triple in zip(
    corpus[:-2], corpus[1:-1], corpus[2:])]
trigram_vocab = d2l.Vocab(trigram_tokens)
trigram_vocab.token_freqs[:10]
```

```
[(('the', 'time', 'traveller'), 59),
 ('the', 'time', 'machine'), 30),
 ('the', 'medical', 'man'), 24),
 ('it', 'seemed', 'to'), 16),
 ('it', 'was', 'a'), 15),
 ('here', 'and', 'there'), 15),
 ('seemed', 'to', 'me'), 14),
 ('i', 'did', 'not'), 14),
 ('i', 'saw', 'the'), 13),
 ('i', 'began', 'to'), 13)]
```

最后，我们直观地对比三种模型中的词元频率：一元语法、二元语法和三元语法。

```
bigram_freqs = [freq for token, freq in bigram_vocab.token_freqs]
trigram_freqs = [freq for token, freq in trigram_vocab.token_freqs]
d2l.plot([freqs, bigram_freqs, trigram_freqs], xlabel='token: x',
         ylabel='frequency: n(x)', xscale='log', yscale='log',
         legend=['unigram', 'bigram', 'trigram'])
```



这张图非常令人振奋！原因有很多：

1. 除了一元语法词，单词序列似乎也遵循齐普夫定律，尽管公式 (8.3.7) 中的指数 α 更小（指数的大小受序列长度的影响）；
2. 词表中 n 元组的数量并没有那么大，这说明语言中存在相当多的结构，这些结构给了我们应用模型的希望；
3. 很多 n 元组很少出现，这使得拉普拉斯平滑非常不适合语言建模。作为代替，我们将使用基于深度学习的模型。

8.3.4 读取长序列数据

由于序列数据本质上是连续的，因此我们在处理数据时需要解决这个问题。在 8.1 节中我们以一种相当特别的方式做到了这一点：当序列变得太长而不能被模型一次性全部处理时，我们可能希望拆分这样的序列方便模型读取。

在介绍该模型之前，我们看一下总体策略。假设我们将使用神经网络来训练语言模型，模型中的网络一次处理具有预定义长度（例如 n 个时间步）的一个小批量序列。现在的问题是如何随机生成一个小批量数据的特征和标签以供读取。

首先，由于文本序列可以是任意长的，例如整本《时光机器》（*The Time Machine*），于是任意长的序列可以被我们划分为具有相同时间步数的子序列。当训练我们的神经网络时，这样的小批量子序列将被输入到模型中。假设网络一次只处理具有 n 个时间步的子序列。图 8.3.1 画出了从原始文本序列获得子序列的所有不同的方式，其中 $n = 5$ ，并且每个时间步的词元对应于一个字符。请注意，因为我们可以选择任意偏移量来指示初始位置，所以我们有相当大的自由度。

```
the time machine by h g wells
[the time machine by h g wells
the time machine by h g wells]
```

图 8.3.1：分割文本时，不同的偏移量会导致不同的子序列

因此，我们应该从 图 8.3.1 中选择哪一个呢？事实上，他们都一样的好。然而，如果我们只选择一个偏移量，那么用于训练网络的、所有可能的子序列的覆盖范围将是有限的。因此，我们可以从随机偏移量开始划分序列，以同时获得覆盖率（coverage）和随机性（randomness）。下面，我们将描述如何实现随机采样（random sampling）和顺序分区（sequential partitioning）策略。

随机采样

在随机采样中，每个样本都是在原始的长序列上任意捕获的子序列。在迭代过程中，来自两个相邻的、随机的、小批量中的子序列不一定在原始序列上相邻。对于语言建模，目标是基于到目前为止我们看到的词元来预测下一个词元，因此标签是移位了一个词元的原始序列。

下面的代码每次可以从数据中随机生成一个小批量。在这里，参数batch_size指定了每个小批量中子序列样本的数目，参数num_steps是每个子序列中预定义的时间步数。

```
def seq_data_iter_random(corpus, batch_size, num_steps): #@save
    """使用随机抽样生成一个小批量子序列"""
    # 从随机偏移量开始对序列进行分区，随机范围包括num_steps-1
    corpus = corpus[random.randint(0, num_steps - 1):]
    # 减去1，是因为我们需要考虑标签
    num_subseqs = (len(corpus) - 1) // num_steps
    # 长度为num_steps的子序列的起始索引
    initial_indices = list(range(0, num_subseqs * num_steps, num_steps))
    # 在随机抽样的迭代过程中，
    # 来自两个相邻的、随机的、小批量中的子序列不一定在原始序列上相邻
    random.shuffle(initial_indices)

    def data(pos):
        # 返回从pos位置开始的长度为num_steps的序列
        return corpus[pos: pos + num_steps]

    num_batches = num_subseqs // batch_size
    for i in range(0, batch_size * num_batches, batch_size):
        # 在这里，initial_indices包含子序列的随机起始索引
        initial_indices_per_batch = initial_indices[i: i + batch_size]
        X = [data(j) for j in initial_indices_per_batch]
        Y = [data(j + 1) for j in initial_indices_per_batch]
        yield torch.tensor(X), torch.tensor(Y)
```

下面我们生成一个从0到34的序列。假设批量大小为2，时间步数为5，这意味着可以生成 $\lfloor (35 - 1)/5 \rfloor = 6$ 个“特征—标签”子序列对。如果设置小批量大小为2，我们只能得到3个小批量。

```
my_seq = list(range(35))
for X, Y in seq_data_iter_random(my_seq, batch_size=2, num_steps=5):
    print('X: ', X, '\nY: ', Y)
```

```
X:  tensor([[13, 14, 15, 16, 17],
              [28, 29, 30, 31, 32]])
Y: tensor([[14, 15, 16, 17, 18],
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
[29, 30, 31, 32, 33]])  
X: tensor([[ 3,  4,  5,  6,  7],  
          [18, 19, 20, 21, 22]])  
Y: tensor([[ 4,  5,  6,  7,  8],  
          [19, 20, 21, 22, 23]])  
X: tensor([[ 8,  9, 10, 11, 12],  
          [23, 24, 25, 26, 27]])  
Y: tensor([[ 9, 10, 11, 12, 13],  
          [24, 25, 26, 27, 28]])
```

顺序分区

在迭代过程中，除了对原始序列可以随机抽样外，我们还可以保证两个相邻的小批量中的子序列在原始序列上也是相邻的。这种策略在基于小批量的迭代过程中保留了拆分的子序列的顺序，因此称为顺序分区。

```
def seq_data_iter_sequential(corpus, batch_size, num_steps): #@save  
    """使用顺序分区生成一个小批量子序列"""  
    # 从随机偏移量开始划分序列  
    offset = random.randint(0, num_steps)  
    num_tokens = ((len(corpus) - offset - 1) // batch_size) * batch_size  
    Xs = torch.tensor(corpus[offset: offset + num_tokens])  
    Ys = torch.tensor(corpus[offset + 1: offset + 1 + num_tokens])  
    Xs, Ys = Xs.reshape(batch_size, -1), Ys.reshape(batch_size, -1)  
    num_batches = Xs.shape[1] // num_steps  
    for i in range(0, num_steps * num_batches, num_steps):  
        X = Xs[:, i: i + num_steps]  
        Y = Ys[:, i: i + num_steps]  
        yield X, Y
```

基于相同的设置，通过顺序分区读取每个小批量的子序列的特征X和标签Y。通过将它们打印出来可以发现：迭代期间来自两个相邻的小批量中的子序列在原始序列中确实是相邻的。

```
for X, Y in seq_data_iter_sequential(my_seq, batch_size=2, num_steps=5):  
    print('X: ', X, '\nY: ', Y)
```

```
X: tensor([[ 0,  1,  2,  3,  4],  
          [17, 18, 19, 20, 21]])  
Y: tensor([[ 1,  2,  3,  4,  5],  
          [18, 19, 20, 21, 22]])  
X: tensor([[ 5,  6,  7,  8,  9],  
          [22, 23, 24, 25, 26]])
```

(continues on next page)

```

Y: tensor([[ 6,  7,  8,  9, 10],
           [23, 24, 25, 26, 27]])
X:  tensor([[10, 11, 12, 13, 14],
           [27, 28, 29, 30, 31]])
Y: tensor([[11, 12, 13, 14, 15],
           [28, 29, 30, 31, 32]])

```

现在，我们将上面的两个采样函数包装到一个类中，以便稍后可以将其用作数据迭代器。

```

class SeqDataLoader: #@save
    """加载序列数据的迭代器"""
    def __init__(self, batch_size, num_steps, use_random_iter, max_tokens):
        if use_random_iter:
            self.data_iter_fn = d2l.seq_data_iter_random
        else:
            self.data_iter_fn = d2l.seq_data_iter_sequential
        self.corpus, self.vocab = d2l.load_corpus_time_machine(max_tokens)
        self.batch_size, self.num_steps = batch_size, num_steps

    def __iter__(self):
        return self.data_iter_fn(self.corpus, self.batch_size, self.num_steps)

```

最后，我们定义了一个函数load_data_time_machine，它同时返回数据迭代器和词表，因此可以与其他带有load_data前缀的函数（如3.5节中定义的d2l.load_data_fashion_mnist）类似地使用。

```

def load_data_time_machine(batch_size, num_steps, #@save
                           use_random_iter=False, max_tokens=10000):
    """返回时光机器数据集的迭代器和词表"""
    data_iter = SeqDataLoader(
        batch_size, num_steps, use_random_iter, max_tokens)
    return data_iter, data_iter.vocab

```

小结

- 语言模型是自然语言处理的关键。
- n 元语法通过截断相关性，为处理长序列提供了一种实用的模型。
- 长序列存在一个问题：它们很少出现或者从不出现。
- 齐普夫定律支配着单词的分布，这个分布不仅适用于一元语法，还适用于其他 n 元语法。
- 通过拉普拉斯平滑法可以有效地处理结构丰富而频率不足的低频词词组。

- 读取长序列的主要方式是随机采样和顺序分区。在迭代过程中，后者可以保证来自两个相邻的小批量中的子序列在原始序列上也是相邻的。

练习

1. 假设训练数据集中有100,000个单词。一个四元语法需要存储多少个词频和相邻多词频率？
2. 我们如何对一系列对话建模？
3. 一元语法、二元语法和三元语法的齐普夫定律的指数是不一样的，能设法估计么？
4. 想一想读取长序列数据的其他方法？
5. 考虑一下我们用于读取长序列的随机偏移量。
 1. 为什么随机偏移量是个好主意？
 2. 它真的会在文档的序列上实现完美的均匀分布吗？
 3. 要怎么做才能使分布更均匀？
6. 如果我们希望一个序列样本是一个完整的句子，那么这在小批量抽样中会带来怎样的问题？如何解决？

Discussions¹⁰²

8.4 循环神经网络

在 8.3 节中，我们介绍了 n 元语法模型，其中单词 x_t 在时间步 t 的条件概率仅取决于前面 $n - 1$ 个单词。对于时间步 $t - (n - 1)$ 之前的单词，如果我们想将其可能产生的影响合并到 x_t 上，需要增加 n ，然而模型参数的数量也会随之呈指数增长，因为词表 \mathcal{V} 需要存储 $|\mathcal{V}|^n$ 个数字，因此与其将 $P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_{t-n+1})$ 模型化，不如使用隐变量模型：

$$P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1) \approx P(x_t | h_{t-1}), \quad (8.4.1)$$

其中 h_{t-1} 是隐状态 (hidden state)，也称为隐藏变量 (hidden variable)，它存储了到时间步 $t - 1$ 的序列信息。通常，我们可以基于当前输入 x_t 和先前隐状态 h_{t-1} 来计算时间步 t 处的任何时间的隐状态：

$$h_t = f(x_t, h_{t-1}). \quad (8.4.2)$$

对于 (8.4.2) 中的函数 f ，隐变量模型不是近似值。毕竟 h_t 是可以仅仅存储到目前为止观察到的所有数据，然而这样的操作可能会使计算和存储的代价都变得昂贵。

回想一下，我们在 4 节中讨论过的具有隐藏单元的隐藏层。值得注意的是，隐藏层和隐状态指的是两个截然不同的概念。如上所述，隐藏层是在从输入到输出的路径上（以观测角度来理解）的隐藏的层，而隐状态则是在给定步骤所做的任何事情（以技术角度来定义）的输入，并且这些状态只能通过先前时间步的数据来计算。

循环神经网络 (recurrent neural networks, RNNs) 是具有隐状态的神经网络。在介绍循环神经网络模型之前，我们首先回顾 4.1 节中介绍的多层感知机模型。

¹⁰² <https://discuss.d2l.ai/t/2097>

8.4.1 无隐状态的神经网络

让我们来看一看只有单隐藏层的多层感知机。设隐藏层的激活函数为 ϕ , 给定一个小批量样本 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times d}$, 其中批量大小为 n , 输入维度为 d , 则隐藏层的输出 $\mathbf{H} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 通过下式计算:

$$\mathbf{H} = \phi(\mathbf{X}\mathbf{W}_{xh} + \mathbf{b}_h). \quad (8.4.3)$$

在(8.4.3)中, 我们拥有的隐藏层权重参数为 $\mathbf{W}_{xh} \in \mathbb{R}^{d \times h}$, 偏置参数为 $\mathbf{b}_h \in \mathbb{R}^{1 \times h}$, 以及隐藏单元的数目为 h 。因此求和时可以应用广播机制 (见 2.1.3节)。接下来, 将隐藏变量 \mathbf{H} 用作输出层的输入。输出层由下式给出:

$$\mathbf{O} = \mathbf{H}\mathbf{W}_{hq} + \mathbf{b}_q, \quad (8.4.4)$$

其中, $\mathbf{O} \in \mathbb{R}^{n \times q}$ 是输出变量, $\mathbf{W}_{hq} \in \mathbb{R}^{h \times q}$ 是权重参数, $\mathbf{b}_q \in \mathbb{R}^{1 \times q}$ 是输出层的偏置参数。如果是分类问题, 我们可以用softmax(\mathbf{O})来计算输出类别的概率分布。

这完全类似于之前在 8.1节中解决的回归问题, 因此我们省略了细节。无须多言, 只要可以随机选择“特征-标签”对, 并且通过自动微分和随机梯度下降能够学习网络参数就可以了。

8.4.2 有隐状态的循环神经网络

有了隐状态后, 情况就完全不同了。假设我们在时间步 t 有小批量输入 $\mathbf{X}_t \in \mathbb{R}^{n \times d}$ 。换言之, 对于 n 个序列样本的小批量, \mathbf{X}_t 的每一行对应于来自该序列的时间步 t 处的一个样本。接下来, 用 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 表示时间步 t 的隐藏变量。与多层感知机不同的是, 我们在这里保存了前一个时间步的隐藏变量 \mathbf{H}_{t-1} , 并引入了一个新的权重参数 $\mathbf{W}_{hh} \in \mathbb{R}^{h \times h}$, 来描述如何在当前时间步中使用前一个时间步的隐藏变量。具体地说, 当前时间步隐藏变量由当前时间步的输入与前一个时间步的隐藏变量一起计算得出:

$$\mathbf{H}_t = \phi(\mathbf{X}_t\mathbf{W}_{xh} + \mathbf{H}_{t-1}\mathbf{W}_{hh} + \mathbf{b}_h). \quad (8.4.5)$$

与(8.4.3)相比, (8.4.5)多添加了一项 $\mathbf{H}_{t-1}\mathbf{W}_{hh}$, 从而实例化了(8.4.2)。从相邻时间步的隐藏变量 \mathbf{H}_t 和 \mathbf{H}_{t-1} 之间的关系可知, 这些变量捕获并保留了序列直到其当前时间步的历史信息, 就如当前时间步下神经网络的状态或记忆, 因此这样的隐藏变量被称为隐状态 (hidden state)。由于在当前时间步中, 隐状态使用的定义与前一个时间步中使用的定义相同, 因此(8.4.5)的计算是循环的 (recurrent)。于是基于循环计算的隐状态神经网络被命名为循环神经网络 (recurrent neural network)。在循环神经网络中执行(8.4.5)计算的层称为循环层 (recurrent layer)。

有许多不同的方法可以构建循环神经网络, 由(8.4.5)定义的隐状态的循环神经网络是非常常见的一种。对于时间步 t , 输出层的输出类似于多层感知机中的计算:

$$\mathbf{O}_t = \mathbf{H}_t\mathbf{W}_{hq} + \mathbf{b}_q. \quad (8.4.6)$$

循环神经网络的参数包括隐藏层的权重 $\mathbf{W}_{xh} \in \mathbb{R}^{d \times h}$, $\mathbf{W}_{hh} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 和偏置 $\mathbf{b}_h \in \mathbb{R}^{1 \times h}$, 以及输出层的权重 $\mathbf{W}_{hq} \in \mathbb{R}^{h \times q}$ 和偏置 $\mathbf{b}_q \in \mathbb{R}^{1 \times q}$ 。值得一提的是, 即使在不同的时间步, 循环神经网络也总是使用这些模型参数。因此, 循环神经网络的参数开销不会随着时间步的增加而增加。

图8.4.1展示了循环神经网络在三个相邻时间步的计算逻辑。在任意时间步 t , 隐状态的计算可以被视为:

1. 拼接当前时间步 t 的输入 \mathbf{X}_t 和前一时间步 $t-1$ 的隐状态 \mathbf{H}_{t-1} ;

2. 将拼接的结果送入带有激活函数 ϕ 的全连接层。全连接层的输出是当前时间步 t 的隐状态 \mathbf{H}_t 。

在本例中，模型参数是 \mathbf{W}_{xh} 和 \mathbf{W}_{hh} 的拼接，以及 \mathbf{b}_h 的偏置，所有这些参数都来自 (8.4.5)。当前时间步 t 的隐状态 \mathbf{H}_t 将参与计算下一时间步 $t+1$ 的隐状态 \mathbf{H}_{t+1} 。而且 \mathbf{H}_t 还将送入全连接输出层，用于计算当前时间步 t 的输出 \mathbf{O}_t 。

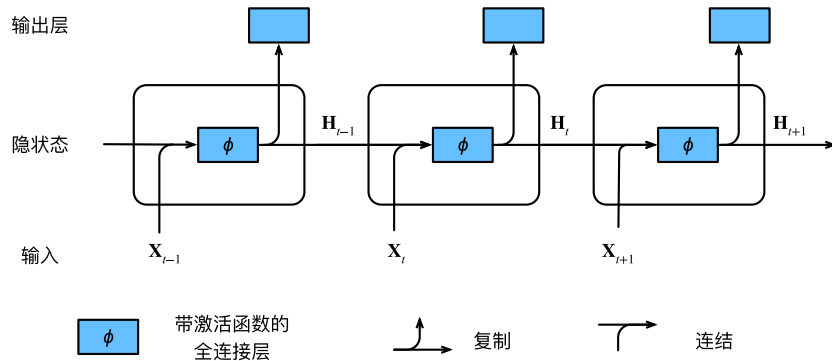


图8.4.1: 具有隐状态的循环神经网络

我们刚才提到，隐状态中 $\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hh}$ 的计算，相当于 \mathbf{X}_t 和 \mathbf{H}_{t-1} 的拼接与 \mathbf{W}_{xh} 和 \mathbf{W}_{hh} 的拼接的矩阵乘法。虽然这个性质可以通过数学证明，但在下面我们将使用一个简单的代码来说明一下。首先，我们定义矩阵 \mathbf{X} 、 \mathbf{W}_{xh} 、 \mathbf{H} 和 \mathbf{W}_{hh} ，它们的形状分别为 (3×1) 、 (1×4) 、 (3×4) 和 (4×4) 。分别将 \mathbf{X} 乘以 \mathbf{W}_{xh} ，将 \mathbf{H} 乘以 \mathbf{W}_{hh} ，然后将这两个乘法相加，我们得到一个形状为 (3×4) 的矩阵。

```
import torch
from d2l import torch as d2l
```

```
X, W_xh = torch.normal(0, 1, (3, 1)), torch.normal(0, 1, (1, 4))
H, W_hh = torch.normal(0, 1, (3, 4)), torch.normal(0, 1, (4, 4))
torch.matmul(X, W_xh) + torch.matmul(H, W_hh)
```

```
tensor([[-1.6506, -0.7309,  2.0021, -0.1055],
       [ 1.7334,  2.2035, -3.3148, -2.1629],
       [-2.0071, -1.0902,  0.2376, -1.3144]])
```

现在，我们沿列（轴1）拼接矩阵 \mathbf{X} 和 \mathbf{H} ，沿行（轴0）拼接矩阵 \mathbf{W}_{xh} 和 \mathbf{W}_{hh} 。这两个拼接分别产生形状 $(3, 5)$ 和形状 $(5, 4)$ 的矩阵。再将这两个拼接的矩阵相乘，我们得到与上面相同形状 $(3, 4)$ 的输出矩阵。

```
torch.matmul(torch.cat((X, H), 1), torch.cat((W_xh, W_hh), 0))
```

```
tensor([[-1.6506, -0.7309,  2.0021, -0.1055],
       [ 1.7334,  2.2035, -3.3148, -2.1629],
```

(continues on next page)

[-2.0071, -1.0902, 0.2376, -1.3144]])

8.4.3 基于循环神经网络的字符级语言模型

回想一下 8.3 节中的语言模型，我们的目标是根据过去的和当前的词元预测下一个词元，因此我们将原始序列移位一个词元作为标签。Bengio 等人首先提出使用神经网络进行语言建模 (Bengio et al., 2003)。接下来，我们看一下如何使用循环神经网络来构建语言模型。设小批量大小为 1，批量中的文本序列为“machine”。为了简化后续部分的训练，我们考虑使用字符级语言模型 (character-level language model)，将文本词元化为字符而不是单词。图 8.4.2 演示了如何通过基于字符级语言建模的循环神经网络，使用当前的和先前的字符预测下一个字符。



图 8.4.2：基于循环神经网络的字符级语言模型：输入序列和标签序列分别为“machin”和“achine”

在训练过程中，我们对每个时间步的输出层的输出进行 softmax 操作，然后利用交叉熵损失计算模型输出和标签之间的误差。由于隐藏层中隐状态的循环计算，图 8.4.2 中的第 3 个时间步的输出 O_3 由文本序列“m”“a”和“c”确定。由于训练数据中这个文本序列的下一个字符是“h”，因此第 3 个时间步的损失将取决于下一个字符的概率分布，而下一个字符是基于特征序列“m”“a”“c”和这个时间步的标签“h”生成的。

在实践中，我们使用的批量大小为 $n > 1$ ，每个词元都由一个 d 维向量表示。因此，在时间步 t 输入 \mathbf{x}_t 将是一个 $n \times d$ 矩阵，这与我们在 8.4.2 节中的讨论相同。

8.4.4 困惑度 (Perplexity)

最后，让我们讨论如何度量语言模型的质量，这将在后续部分中用于评估基于循环神经网络的模型。一个好的语言模型能够用高度准确的词元来预测我们接下来会看到什么。考虑一下由不同的语言模型给出的对“It is raining …” (“…下雨了”) 的续写：

1. “It is raining outside” (外面下雨了);
2. “It is raining banana tree” (香蕉树下雨了);
3. “It is raining piouw;kcj pwepoiut” (piouw;kcj pwepoiut 下雨了)。

就质量而言，例1显然是最合乎情理、在逻辑上最连贯的。虽然这个模型可能没有很准确地反映出后续词的语义，比如，“It is raining in San Francisco”（旧金山下雨了）和“*It is raining in winter*”（冬天下雨了）可能才是更完美的合理扩展，但该模型已经能够捕捉到跟在后面的是哪类单词。例2则要糟糕得多，因为其产生了一个无意义的续写。尽管如此，至少该模型已经学会了如何拼写单词，以及单词之间的某种程度的相关性。最后，例3表明了训练不足的模型是无法正确地拟合数据的。

我们可以通过计算序列的似然概率来度量模型的质量。然而这是一个难以理解、难以比较的数字。毕竟，较短的序列比较长的序列更有可能出现，因此评估模型产生托尔斯泰的巨著《战争与和平》的可能性不可避免地会比产生圣埃克苏佩里的中篇小说《小王子》可能性要小得多。而缺少的可能性值相当于平均数。

在这里，信息论可以派上用场了。我们在引入softmax回归（3.4.7节）时定义了熵、惊异和交叉熵，并在信息论的在线附录¹⁰³中讨论了更多的信息论知识。如果想要压缩文本，我们可以根据当前词元集预测的下一个词元。一个更好的语言模型应该能让我们更准确地预测下一个词元。因此，它应该允许我们在压缩序列时花费更少的比特。所以我们可以通过一个序列中所有的 n 个词元的交叉熵损失的平均值来衡量：

$$\frac{1}{n} \sum_{t=1}^n -\log P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1), \quad (8.4.7)$$

其中 P 由语言模型给出， x_t 是在时间步 t 从该序列中观察到的实际词元。这使得不同长度的文档的性能具有了可比性。由于历史原因，自然语言处理的科学家更喜欢使用一个叫做困惑度（perplexity）的量。简而言之，它是(8.4.7)的指数：

$$\exp \left(-\frac{1}{n} \sum_{t=1}^n \log P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1) \right). \quad (8.4.8)$$

困惑度最好的理解是“下一个词元的实际选择数的调和平均数”。我们看看一些案例。

- 在最好的情况下，模型总是完美地估计标签词元的概率为1。在这种情况下，模型的困惑度为1。
- 在最坏的情况下，模型总是预测标签词元的概率为0。在这种情况下，困惑度是正无穷大。
- 在基线上，该模型的预测是词表的所有可用词元上的均匀分布。在这种情况下，困惑度等于词表中唯一词元的数量。事实上，如果我们在没有任何压缩的情况下存储序列，这将是我们能做的最好的编码方式。因此，这种方式提供了一个重要的上限，而任何实际模型都必须超越这个上限。

在接下来的小节中，我们将基于循环神经网络实现字符级语言模型，并使用困惑度来评估这样的模型。

小结

- 对隐状态使用循环计算的神经网络称为循环神经网络（RNN）。
- 循环神经网络的隐状态可以捕获直到当前时间步序列的历史信息。
- 循环神经网络模型的参数数量不会随着时间步的增加而增加。
- 我们可以使用循环神经网络创建字符级语言模型。
- 我们可以使用困惑度来评价语言模型的质量。

¹⁰³ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/information-theory.html

练习

1. 如果我们使用循环神经网络来预测文本序列中的下一个字符，那么任意输出所需的维度是多少？
2. 为什么循环神经网络可以基于文本序列中所有先前的词元，在某个时间步表示当前词元的条件概率？
3. 如果基于一个长序列进行反向传播，梯度会发生什么状况？
4. 与本节中描述的语言模型相关的问题有哪些？

Discussions¹⁰⁴

8.5 循环神经网络的从零开始实现

本节将根据 8.4 节中的描述，从头开始基于循环神经网络实现字符级语言模型。这样的模型将在 H.G.Wells 的时光机器数据集上训练。和前面 8.3 节中介绍过的一样，我们先读取数据集。

```
%matplotlib inline
import math
import torch
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l

batch_size, num_steps = 32, 35
train_iter, vocab = d2l.load_data_time_machine(batch_size, num_steps)
```

8.5.1 独热编码

回想一下，在 `train_iter` 中，每个词元都表示为一个数字索引，将这些索引直接输入神经网络可能会使学习变得困难。我们通常将每个词元表示为更具表现力的特征向量。最简单的表示称为独热编码（one-hot encoding），它在 3.4.1 节中介绍过。

简言之，将每个索引映射为相互不同的单位向量：假设词表中不同词元的数目为 N （即 `len(vocab)`），词元索引的范围为 0 到 $N - 1$ 。如果词元的索引是整数 i ，那么我们将创建一个长度为 N 的全 0 向量，并将第 i 处的元素设置为 1。此向量是原始词元的一个独热向量。索引为 0 和 2 的独热向量如下所示：

```
F.one_hot(torch.tensor([0, 2]), len(vocab))
```

¹⁰⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/2100>

我们每次采样的小批量数据形状是二维张量：(批量大小，时间步数)。`one_hot`函数将这样一个小批量数据转换成三维张量，张量的最后一个维度等于词表大小 (`len(vocab)`)。我们经常转换输入的维度，以便获得形状为 (时间步数，批量大小，词表大小) 的输出。这将使我们能够更方便地通过最外层的维度，一步一步地更新小批量数据的隐状态。

```
X = torch.arange(10).reshape((2, 5))  
F.one_hot(X.T, 28).shape
```

```
torch.Size([5, 2, 28])
```

8.5.2 初始化模型参数

接下来，我们初始化循环神经网络模型的模型参数。隐藏单元数num_hiddens是一个可调的超参数。当训练语言模型时，输入和输出来自相同的词表。因此，它们具有相同的维度，即词表的大小。

```
def get_params(vocab_size, num_hiddens, device):
    num_inputs = num_outputs = vocab_size

    def normal(shape):
        return torch.randn(size=shape, device=device) * 0.01

    # 隐藏层参数
    W_xh = normal((num_inputs, num_hiddens))
    W_hh = normal((num_hiddens, num_hiddens))
    b_h = torch.zeros(num_hiddens, device=device)

    # 输出层参数
    W_hq = normal((num_hiddens, num_outputs))
    b_q = torch.zeros(num_outputs, device=device)

    # 附加梯度
    params = [W_xh, W_hh, b_h, W_hq, b_q]
    for param in params:
        param.requires_grad_(True)
    return params
```

8.5.3 循环神经网络模型

为了定义循环神经网络模型，我们首先需要一个`init_rnn_state`函数在初始化时返回隐状态。这个函数的返回是一个张量，张量全用0填充，形状为（批量大小，隐藏单元数）。在后面的章节中我们将会遇到隐状态包含多个变量的情况，而使用元组可以更容易地处理些。

```
def init_rnn_state(batch_size, num_hiddens, device):
    return (torch.zeros((batch_size, num_hiddens), device=device), )
```

下面的`rnn`函数定义了如何在一个时间步内计算隐状态和输出。循环神经网络模型通过`inputs`最外层的维度实现循环，以便逐时间步更新小批量数据的隐状态 H 。此外，这里使用`tanh`函数作为激活函数。如 4.1 节所述，当元素在实数上满足均匀分布时，`tanh`函数的平均值为0。

```
def rnn(inputs, state, params):
    # inputs的形状: (时间步数量, 批量大小, 词表大小)
    W_xh, W_hh, b_h, W_hq, b_q = params
    H, = state
    outputs = []
    # x的形状: (批量大小, 词表大小)
    for X in inputs:
        H = torch.tanh(torch.mm(X, W_xh) + torch.mm(H, W_hh) + b_h)
        Y = torch.mm(H, W_hq) + b_q
        outputs.append(Y)
    return torch.cat(outputs, dim=0), (H,)
```

定义了所有需要的函数之后，接下来我们创建一个类来包装这些函数，并存储从零开始实现的循环神经网络模型的参数。

```
class RNNModelScratch: #@save
    """从零开始实现的循环神经网络模型"""
    def __init__(self, vocab_size, num_hiddens, device,
                 get_params, init_state, forward_fn):
        self.vocab_size, self.num_hiddens = vocab_size, num_hiddens
        self.params = get_params(vocab_size, num_hiddens, device)
        self.init_state, self.forward_fn = init_state, forward_fn

    def __call__(self, X, state):
        X = F.one_hot(X.T, self.vocab_size).type(torch.float32)
        return self.forward_fn(X, state, self.params)

    def begin_state(self, batch_size, device):
        return self.init_state(batch_size, self.num_hiddens, device)
```

让我们检查输出是否具有正确的形状。例如，隐状态的维数是否保持不变。

```
num_hiddens = 512
net = RNNModelScratch(len(vocab), num_hiddens, d2l.try_gpu(), get_params,
                      init_rnn_state, rnn)
state = net.begin_state(X.shape[0], d2l.try_gpu())
Y, new_state = net(X.to(d2l.try_gpu()), state)
Y.shape, len(new_state), new_state[0].shape
```

```
(torch.Size([10, 28]), 1, torch.Size([2, 512]))
```

我们可以看到输出形状是 (时间步数×批量大小, 词表大小), 而隐状态形状保持不变, 即 (批量大小, 隐藏单元数)。

8.5.4 预测

让我们首先定义预测函数来生成prefix之后的新字符, 其中的prefix是一个用户提供的包含多个字符的字符串。在循环遍历prefix中的开始字符时, 我们不断地将隐状态传递到下一个时间步, 但是不生成任何输出。这被称为预热 (warm-up) 期, 因为在此期间模型会自我更新 (例如, 更新隐状态), 但不会进行预测。预热期结束后, 隐状态的值通常比刚开始的初始值更适合预测, 从而预测字符并输出它们。

```
def predict_ch8(prefix, num_preds, net, vocab, device): #@save
    """在prefix后面生成新字符"""
    state = net.begin_state(batch_size=1, device=device)
    outputs = [vocab[prefix[i]]]
    get_input = lambda: torch.tensor([outputs[-1]], device=device).reshape((1, 1))
    for y in prefix[1:]: # 预热期
        _, state = net(get_input(), state)
        outputs.append(vocab[y])
    for _ in range(num_preds): # 预测num_preds步
        y, state = net(get_input(), state)
        outputs.append(int(y.argmax(dim=1).reshape(1)))
    return ''.join([vocab.idx_to_token[i] for i in outputs])
```

现在我们可以测试predict_ch8函数。我们将前缀指定为time traveller, 并基于这个前缀生成10个后续字符。鉴于我们还没有训练网络, 它会生成荒谬的预测结果。

```
predict_ch8('time traveller ', 10, net, vocab, d2l.try_gpu())
```

```
'time travelleraaaaaaaa'
```

8.5.5 梯度裁剪

对于长度为 T 的序列，我们在迭代中计算这 T 个时间步上的梯度，将会在反向传播过程中产生长度为 $\mathcal{O}(T)$ 的矩阵乘法链。如 4.8 节所述，当 T 较大时，它可能导致数值不稳定，例如可能导致梯度爆炸或梯度消失。因此，循环神经网络模型往往需要额外的方式来支持稳定训练。

一般来说，当解决优化问题时，我们对模型参数采用更新步骤。假定在向量形式的 \mathbf{x} 中，或者在小批量数据的负梯度 \mathbf{g} 方向上。例如，使用 $\eta > 0$ 作为学习率时，在一次迭代中，我们将 \mathbf{x} 更新为 $\mathbf{x} - \eta\mathbf{g}$ 。如果我们进一步假设目标函数 f 表现良好，即函数 f 在常数 L 下是利普希茨连续的（Lipschitz continuous）。也就是说，对于任意 \mathbf{x} 和 \mathbf{y} 我们有：

$$|f(\mathbf{x}) - f(\mathbf{y})| \leq L\|\mathbf{x} - \mathbf{y}\|. \quad (8.5.1)$$

在这种情况下，我们可以安全地假设：如果我们通过 $\eta\mathbf{g}$ 更新参数向量，则

$$|f(\mathbf{x}) - f(\mathbf{x} - \eta\mathbf{g})| \leq L\eta\|\mathbf{g}\|, \quad (8.5.2)$$

这意味着我们不会观察到超过 $L\eta\|\mathbf{g}\|$ 的变化。这既是坏事也是好事。坏的方面，它限制了取得进展的速度；好的方面，它限制了事情变糟的程度，尤其当我们朝着错误的方向前进时。

有时梯度可能很大，从而优化算法可能无法收敛。我们可以通过降低 η 的学习率来解决这个问题。但是如果很少得到大的梯度呢？在这种情况下，这种做法似乎毫无道理。一个流行的替代方案是通过将梯度 \mathbf{g} 投影回给定半径（例如 θ ）的球来裁剪梯度 \mathbf{g} 。如下式：

$$\mathbf{g} \leftarrow \min \left(1, \frac{\theta}{\|\mathbf{g}\|} \right) \mathbf{g}. \quad (8.5.3)$$

通过这样做，我们知道梯度范数永远不会超过 θ ，并且更新后的梯度完全与 \mathbf{g} 的原始方向对齐。它还有一个值得拥有的副作用，即限制任何给定的小批量数据（以及其中任何给定的样本）对参数向量的影响，这赋予了模型一定程度的稳定性。梯度裁剪提供了一个快速修复梯度爆炸的方法，虽然它并不能完全解决问题，但它是众多有效的技术之一。

下面我们定义一个函数来裁剪模型的梯度，模型是从零开始实现的模型或由高级API构建的模型。我们在此计算了所有模型参数的梯度的范数。

```
def grad_clipping(net, theta): #@save
    """裁剪梯度"""
    if isinstance(net, nn.Module):
        params = [p for p in net.parameters() if p.requires_grad]
    else:
        params = net.params
    norm = torch.sqrt(sum(torch.sum((p.grad ** 2)) for p in params))
    if norm > theta:
        for param in params:
            param.grad[:] *= theta / norm
```

8.5.6 训练

在训练模型之前，让我们定义一个函数在一个迭代周期内训练模型。它与我们训练 3.6 节模型的方式有三个不同之处。

1. 序列数据的不同采样方法（随机采样和顺序分区）将导致隐状态初始化的差异。
2. 我们在更新模型参数之前裁剪梯度。这样的操作的目的是，即使训练过程中某个点上发生了梯度爆炸，也能保证模型不会发散。
3. 我们用困惑度来评价模型。如 8.4.4 节所述，这样的度量确保了不同长度的序列具有可比性。

具体来说，当使用顺序分区时，我们只在每个迭代周期的开始位置初始化隐状态。由于下一个批量数据中的第 i 个子序列样本与当前第 i 个子序列样本相邻，因此当前小批量数据最后一个样本的隐状态，将用于初始化下一个批量数据第一个样本的隐状态。这样，存储在隐状态中的序列的历史信息可以在一个迭代周期内流经相邻的子序列。然而，在任何一点隐状态的计算，都依赖于同一迭代周期中前面所有的小批量数据，这使得梯度计算变得复杂。为了降低计算量，在处理任何一个批量数据之前，我们先分离梯度，使得隐状态的梯度计算总是限制在一个批量数据的时间步内。

当使用随机抽样时，因为每个样本都是在一个随机位置抽样的，因此需要为每个迭代周期重新初始化隐状态。与 3.6 节中的 `train_epoch_ch3` 函数相同，`updater` 是更新模型参数的常用函数。它既可以是从头开始实现的 `d2l.sgd` 函数，也可以是深度学习框架中内置的优化函数。

```
#@save
def train_epoch_ch8(net, train_iter, loss, updater, device, use_random_iter):
    """训练网络一个迭代周期（定义见第8章）"""
    state, timer = None, d2l.Timer()
    metric = d2l.Accumulator(2) # 训练损失之和,词元数量
    for X, Y in train_iter:
        if state is None or use_random_iter:
            # 在第一次迭代或使用随机抽样时初始化state
            state = net.begin_state(batch_size=X.shape[0], device=device)
        else:
            if isinstance(net, nn.Module) and not isinstance(state, tuple):
                # state对于nn.GRU是个张量
                state.detach_()
            else:
                # state对于nn.LSTM或对于我们从零开始实现的模型是个张量
                for s in state:
                    s.detach_()
        y = Y.T.reshape(-1)
        X, y = X.to(device), y.to(device)
        y_hat, state = net(X, state)
        l = loss(y_hat, y.long()).mean()
        if isinstance(updater, torch.optim.Optimizer):
            updater.zero_grad()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
l.backward()
grad_clipping(net, 1)
updater.step()

else:
    l.backward()
    grad_clipping(net, 1)
    # 因为已经调用了mean函数
    updater(batch_size=1)
    metric.add(l * y.numel(), y.numel())

return math.exp(metric[0] / metric[1]), metric[1] / timer.stop()
```

循环神经网络模型的训练函数既支持从零开始实现，也可以使用高级API来实现。

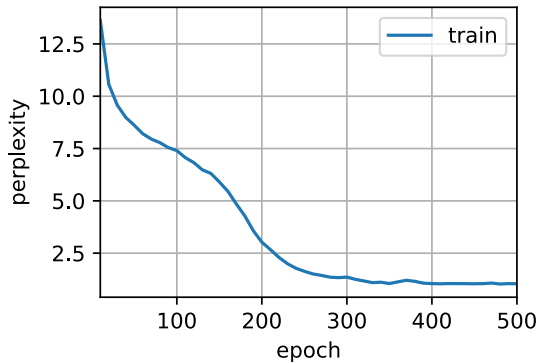
```
#@save
def train_ch8(net, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device,
              use_random_iter=False):
    """训练模型（定义见第8章）"""
    loss = nn.CrossEntropyLoss()
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='perplexity',
                             legend=['train'], xlim=[10, num_epochs])
    # 初始化
    if isinstance(net, nn.Module):
        updater = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr)
    else:
        updater = lambda batch_size: d2l.sgd(net.params, lr, batch_size)
    predict = lambda prefix: predict_ch8(prefix, 50, net, vocab, device)
    # 训练和预测
    for epoch in range(num_epochs):
        ppl, speed = train_epoch_ch8(
            net, train_iter, loss, updater, device, use_random_iter)
        if (epoch + 1) % 10 == 0:
            print(predict('time traveller'))
            animator.add(epoch + 1, [ppl])
        print(f'困惑度 {ppl:.1f}, {speed:.1f} 词元/秒 {str(device)}')
    print(predict('time traveller'))
    print(predict('traveller'))
```

现在，我们训练循环神经网络模型。因为我们在数据集中只使用了10000个词元，所以模型需要更多的迭代周期来更好地收敛。

```
num_epochs, lr = 500, 1
train_ch8(net, train_iter, vocab, lr, num_epochs, d2l.try_gpu())
```

困惑度 1.0, 67212.6 词元/秒 cuda:0

```
time traveller for so it will be convenient to speak of himwas e  
travelleryou can show black is white by argument said filby
```

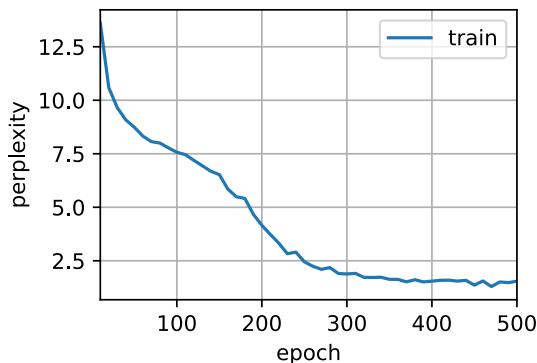


最后，让我们检查一下使用随机抽样方法的结果。

```
net = RNNModelScratch(len(vocab), num_hiddens, d2l.try_gpu(), get_params,  
                      init_rnn_state, rnn)  
train_ch8(net, train_iter, vocab, lr, num_epochs, d2l.try_gpu(),  
          use_random_iter=True)
```

困惑度 1.5, 65222.3 词元/秒 cuda:0

```
time traveller held in his hand was a glitteringmetallic framewo  
traveller but now you begin to seethe object of my investig
```



从零开始实现上述循环神经网络模型，虽然有指导意义，但是并不方便。在下一节中，我们将学习如何改进循环神经网络模型。例如，如何使其实现地更容易，且运行速度更快。

小结

- 我们可以训练一个基于循环神经网络的字符级语言模型，根据用户提供的文本的前缀生成后续文本。
- 一个简单的循环神经网络语言模型包括输入编码、循环神经网络模型和输出生成。
- 循环神经网络模型在训练以前需要初始化状态，不过随机抽样和顺序划分使用初始化方法不同。
- 当使用顺序划分时，我们需要分离梯度以减少计算量。
- 在进行任何预测之前，模型通过预热期进行自我更新（例如，获得比初始值更好的隐状态）。
- 梯度裁剪可以防止梯度爆炸，但不能应对梯度消失。

练习

- 尝试说明独热编码等价于为每个对象选择不同的嵌入表示。
- 通过调整超参数（如迭代周期数、隐藏单元数、小批量数据的时间步数、学习率等）来改善困惑度。
 - 困惑度可以降到多少？
 - 用可学习的嵌入表示替换独热编码，是否会带来更好的表现？
 - 如果用H.G.Wells的其他书作为数据集时效果如何，例如世界大战¹⁰⁵？
- 修改预测函数，例如使用采样，而不是选择最有可能的下一个字符。
 - 会发生什么？
 - 调整模型使之偏向更可能的输出，例如，当 $\alpha > 1$ ，从 $q(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1) \propto P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1)^\alpha$ 中采样。
- 在不裁剪梯度的情况下运行本节中的代码会发生什么？
- 更改顺序划分，使其不会从计算图中分离隐状态。运行时间会有变化吗？困惑度呢？
- 用ReLU替换本节中使用的激活函数，并重复本节中的实验。我们还需要梯度裁剪吗？为什么？

Discussions¹⁰⁶

8.6 循环神经网络的简洁实现

虽然 8.5 节 对了解循环神经网络的实现方式具有指导意义，但并不方便。本节将展示如何使用深度学习框架的高级API提供的函数更有效地实现相同的语言模型。我们仍然从读取时光机器数据集开始。

¹⁰⁵ <http://www.gutenberg.org/ebooks/36>

¹⁰⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/2103>

```
import torch
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l

batch_size, num_steps = 32, 35
train_iter, vocab = d2l.load_data_time_machine(batch_size, num_steps)
```

8.6.1 定义模型

高级API提供了循环神经网络的实现。我们构造一个具有256个隐藏单元的单隐藏层的循环神经网络层rnn_layer。事实上，我们还没有讨论多层循环神经网络的意义（这将在 9.3节中介绍）。现在仅需要将多层理解为一层循环神经网络的输出被用作下一层循环神经网络的输入就足够了。

```
num_hiddens = 256
rnn_layer = nn.RNN(len(vocab), num_hiddens)
```

我们使用张量来初始化隐状态，它的形状是（隐藏层数，批量大小，隐藏单元数）。

```
state = torch.zeros((1, batch_size, num_hiddens))
state.shape
```

```
torch.Size([1, 32, 256])
```

通过一个隐状态和一个输入，我们就可以用更新后的隐状态计算输出。需要强调的是，rnn_layer的“输出”(Y)不涉及输出层的计算：它是指每个时间步的隐状态，这些隐状态可以用作后续输出层的输入。

```
X = torch.rand(size=(num_steps, batch_size, len(vocab)))
Y, state_new = rnn_layer(X, state)
Y.shape, state_new.shape
```

```
(torch.Size([35, 32, 256]), torch.Size([1, 32, 256]))
```

与 8.5节类似，我们为一个完整的循环神经网络模型定义了一个RNNModel类。注意，rnn_layer只包含隐藏的循环层，我们还需要创建一个单独的输出层。

```
#@save
class RNNModel(nn.Module):
    """循环神经网络模型"""
    def __init__(self, rnn_layer, vocab_size, **kwargs):
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
super(RNNModel, self).__init__(**kwargs)
self.rnn = rnn_layer
self.vocab_size = vocab_size
self.num_hiddens = self.rnn.hidden_size
# 如果RNN是双向的（之后将介绍），num_directions应该是2，否则应该是1
if not self.rnn.bidirectional:
    self.num_directions = 1
    self.linear = nn.Linear(self.num_hiddens, self.vocab_size)
else:
    self.num_directions = 2
    self.linear = nn.Linear(self.num_hiddens * 2, self.vocab_size)

def forward(self, inputs, state):
    X = F.one_hot(inputs.T.long(), self.vocab_size)
    X = X.to(torch.float32)
    Y, state = self.rnn(X, state)
    # 全连接层首先将Y的形状改为(时间步数*批量大小, 隐藏单元数)
    # 它的输出形状是(时间步数*批量大小, 词表大小)。
    output = self.linear(Y.reshape((-1, Y.shape[-1])))
    return output, state

def begin_state(self, device, batch_size=1):
    if not isinstance(self.rnn, nn.LSTM):
        # nn.GRU以张量作为隐状态
        return torch.zeros((self.num_directions * self.rnn.num_layers,
                           batch_size, self.num_hiddens),
                           device=device)
    else:
        # nn.LSTM以元组作为隐状态
        return (torch.zeros((
            self.num_directions * self.rnn.num_layers,
            batch_size, self.num_hiddens), device=device),
                torch.zeros((
                    self.num_directions * self.rnn.num_layers,
                    batch_size, self.num_hiddens), device=device))
```

8.6.2 训练与预测

在训练模型之前，让我们基于一个具有随机权重的模型进行预测。

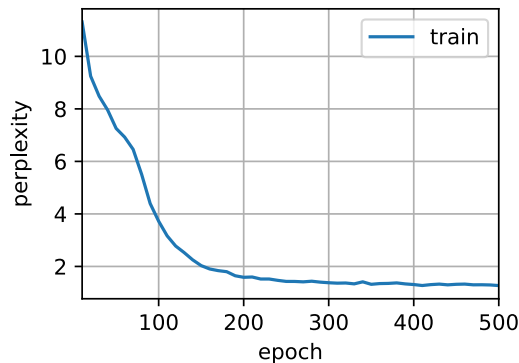
```
device = d2l.try_gpu()
net = RNNModel(rnn_layer, vocab_size=len(vocab))
net = net.to(device)
d2l.predict_ch8('time traveller', 10, net, vocab, device)
```

```
'time travellerbabkabg'
```

很明显，这种模型根本不能输出好的结果。接下来，我们使用 8.5 节中定义的超参数调用 `train_ch8`，并且使用高级 API 训练模型。

```
num_epochs, lr = 500, 1
d2l.train_ch8(net, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.3, 404413.8 tokens/sec on cuda:0
time travellerit would be remarkably convenient for the historia
travellery of il the hise fupt might and st was it loflers
```



与上一节相比，由于深度学习框架的高级 API 对代码进行了更多的优化，该模型在较短的时间内达到了较低的困惑度。

小结

- 深度学习框架的高级API提供了循环神经网络层的实现。
- 高级API的循环神经网络层返回一个输出和一个更新后的隐状态，我们还需要计算整个模型的输出层。
- 相比从零开始实现的循环神经网络，使用高级API实现可以加速训练。

练习

1. 尝试使用高级API，能使循环神经网络模型过拟合吗？
2. 如果在循环神经网络模型中增加隐藏层的数量会发生什么？能使模型正常工作吗？
3. 尝试使用循环神经网络实现 8.1 节的自回归模型。

Discussions¹⁰⁷

8.7 通过时间反向传播

到目前为止，我们已经反复提到像梯度爆炸或梯度消失，以及需要对循环神经网络分离梯度。例如，在 8.5 节中，我们在序列上调用了 `detach` 函数。为了能够快速构建模型并了解其工作原理，上面所说的这些概念都没有得到充分的解释。本节将更深入地探讨序列模型反向传播的细节，以及相关的数学原理。

当我们首次实现循环神经网络（8.5 节）时，遇到了梯度爆炸的问题。如果做了练习题，就会发现梯度截断对于确保模型收敛至关重要。为了更好地理解此问题，本节将回顾序列模型梯度的计算方式，它的工作原理没有什么新概念，毕竟我们使用的仍然是链式法则来计算梯度。

我们在 4.7 节中描述了多层感知机中的前向与反向传播及相关的计算图。循环神经网络中的前向传播相对简单。通过时间反向传播（backpropagation through time, BPTT）(Werbos, 1990)实际上是循环神经网络中反向传播技术的一个特定应用。它要求我们将循环神经网络的计算图一次展开一个时间步，以获得模型变量和参数之间的依赖关系。然后，基于链式法则，应用反向传播来计算和存储梯度。由于序列可能相当长，因此依赖关系也可能相当长。例如，某个 1000 个字符的序列，其第一个词元可能会对最后位置的词元产生重大影响。这在计算上是不可行的（它需要的时间和内存都太多了），并且还需要超过 1000 个矩阵的乘积才能得到非常难以捉摸的梯度。这个过程充满了计算与统计的不确定性。在下文中，我们将阐明会发生什么以及如何在实践中解决它们。

¹⁰⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/2106>

8.7.1 循环神经网络的梯度分析

我们从一个描述循环神经网络工作原理的简化模型开始，此模型忽略了隐状态的特性及其更新方式的细节。这里的数学表示没有像过去那样明确地区分标量、向量和矩阵，因为这些细节对于分析并不重要，反而只会使本小节中的符号变得混乱。

在这个简化模型中，我们将时间步 t 的隐状态表示为 h_t ，输入表示为 x_t ，输出表示为 o_t 。回想一下我们在 8.4.2 节中的讨论，输入和隐状态可以拼接后与隐藏层中的一个权重变量相乘。因此，我们分别使用 w_h 和 w_o 来表示隐藏层和输出层的权重。每个时间步的隐状态和输出可以写为：

$$\begin{aligned} h_t &= f(x_t, h_{t-1}, w_h), \\ o_t &= g(h_t, w_o), \end{aligned} \quad (8.7.1)$$

其中 f 和 g 分别是隐藏层和输出层的变换。因此，我们有一个链 $\{\dots, (x_{t-1}, h_{t-1}, o_{t-1}), (x_t, h_t, o_t), \dots\}$ ，它们通过循环计算彼此依赖。前向传播相当简单，一次一个时间步的遍历三元组 (x_t, h_t, o_t) ，然后通过一个目标函数在所有 T 个时间步内评估输出 o_t 和对应的标签 y_t 之间的差异：

$$L(x_1, \dots, x_T, y_1, \dots, y_T, w_h, w_o) = \frac{1}{T} \sum_{t=1}^T l(y_t, o_t). \quad (8.7.2)$$

对于反向传播，问题则有点棘手，特别是当我们计算目标函数 L 关于参数 w_h 的梯度时。具体来说，按照链式法则：

$$\begin{aligned} \frac{\partial L}{\partial w_h} &= \frac{1}{T} \sum_{t=1}^T \frac{\partial l(y_t, o_t)}{\partial w_h} \\ &= \frac{1}{T} \sum_{t=1}^T \frac{\partial l(y_t, o_t)}{\partial o_t} \frac{\partial g(h_t, w_o)}{\partial h_t} \frac{\partial h_t}{\partial w_h}. \end{aligned} \quad (8.7.3)$$

在 (8.7.3) 中乘积的第一项和第二项很容易计算，而第三项 $\partial h_t / \partial w_h$ 是使事情变得棘手的地方，因为我们需要循环地计算参数 w_h 对 h_t 的影响。根据 (8.7.1) 中的递归计算， h_t 既依赖于 h_{t-1} 又依赖于 w_h ，其中 h_{t-1} 的计算也依赖于 w_h 。因此，使用链式法则产生：

$$\frac{\partial h_t}{\partial w_h} = \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial w_h} + \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial h_{t-1}} \frac{\partial h_{t-1}}{\partial w_h}. \quad (8.7.4)$$

为了导出上述梯度，假设我们有三个序列 $\{a_t\}$, $\{b_t\}$, $\{c_t\}$ ，当 $t = 1, 2, \dots$ 时，序列满足 $a_0 = 0$ 且 $a_t = b_t + c_t a_{t-1}$ 。对于 $t \geq 1$ ，就很容易得出：

$$a_t = b_t + \sum_{i=1}^{t-1} \left(\prod_{j=i+1}^t c_j \right) b_i. \quad (8.7.5)$$

基于下列公式替换 a_t 、 b_t 和 c_t ：

$$\begin{aligned} a_t &= \frac{\partial h_t}{\partial w_h}, \\ b_t &= \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial w_h}, \\ c_t &= \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial h_{t-1}}, \end{aligned} \quad (8.7.6)$$

公式(8.7.4)中的梯度计算满足 $a_t = b_t + c_t a_{t-1}$ 。因此，对于每个(8.7.5)，我们可以使用下面的公式移除(8.7.4)中的循环计算

$$\frac{\partial h_t}{\partial w_h} = \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial w_h} + \sum_{i=1}^{t-1} \left(\prod_{j=i+1}^t \frac{\partial f(x_j, h_{j-1}, w_h)}{\partial h_{j-1}} \right) \frac{\partial f(x_i, h_{i-1}, w_h)}{\partial w_h}. \quad (8.7.7)$$

虽然我们可以使用链式法则递归地计算 $\partial h_t / \partial w_h$ ，但当 t 很大时这个链就会变得很长。我们需要想想办法来处理这一问题。

完全计算

显然，我们可以仅仅计算(8.7.7)中的全部总和，然而，这样的计算非常缓慢，并且可能会发生梯度爆炸，因为初始条件的微小变化就可能会对结果产生巨大的影响。也就是说，我们可以观察到类似于蝴蝶效应的现象，即初始条件的很小变化就会导致结果发生不成比例的变化。这对于我们想要估计的模型而言是非常不可取的。毕竟，我们正在寻找的是能够很好地泛化高稳定性模型的估计器。因此，在实践中，这种方法几乎从未使用过。

截断时间步

或者，我们可以在 τ 步后截断(8.7.7)中的求和计算。这是我们到目前为止一直在讨论的内容，例如在8.5节中分离梯度时。这会带来真实梯度的近似，只需将求和终止为 $\partial h_{t-\tau} / \partial w_h$ 。在实践中，这种方式工作得很好。它通常被称为截断的通过时间反向传播(Jaeger, 2002)。这样做导致该模型主要侧重于短期影响，而不是长期影响。这在现实中是可取的，因为它会将估计值偏向更简单和更稳定的模型。

随机截断

最后，我们可以用一个随机变量替换 $\partial h_t / \partial w_h$ ，该随机变量在预期中是正确的，但是会截断序列。这个随机变量是通过使用序列 ξ_t 来实现的，序列预定义了 $0 \leq \pi_t \leq 1$ ，其中 $P(\xi_t = 0) = 1 - \pi_t$ 且 $P(\xi_t = \pi_t^{-1}) = \pi_t$ ，因此 $E[\xi_t] = 1$ 。我们使用它来替换(8.7.4)中的梯度 $\partial h_t / \partial w_h$ 得到：

$$z_t = \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial w_h} + \xi_t \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial h_{t-1}} \frac{\partial h_{t-1}}{\partial w_h}. \quad (8.7.8)$$

从 ξ_t 的定义中推导出来 $E[z_t] = \partial h_t / \partial w_h$ 。每当 $\xi_t = 0$ 时，递归计算终止在这个 t 时间步。这导致了不同长度序列的加权和，其中长序列出现的很少，所以将适当地加大权重。这个想法是由塔莱克和奥利维尔(Tallec and Ollivier, 2017)提出的。

比较策略

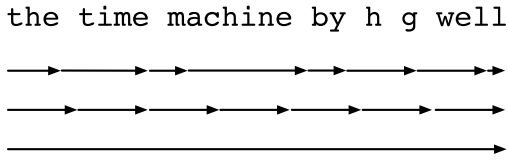


图8.7.1: 比较RNN中计算梯度的策略, 3行自上而下分别为: 随机截断、常规截断、完整计算

图8.7.1说明了当基于循环神经网络使用通过时间反向传播分析《时间机器》书中前几个字符的三种策略:

- 第一行采用随机截断, 方法是将文本划分为不同长度的片断;
- 第二行采用常规截断, 方法是将文本分解为相同长度的子序列。这也是我们在循环神经网络实验中一直在做的;
- 第三行采用通过时间的完全反向传播, 结果是产生了在计算上不可行的表达式。

遗憾的是, 虽然随机截断在理论上具有吸引力, 但很可能是由于多种因素在实践中并不比常规截断更好。首先, 在对过去若干个时间步经过反向传播后, 观测结果足以捕获实际的依赖关系。其次, 增加的方差抵消了时间步数越多梯度越精确的事实。第三, 我们真正想要的是只有短范围交互的模型。因此, 模型需要的正是截断的通过时间反向传播方法所具备的轻度正则化效果。

8.7.2 通过时间反向传播的细节

在讨论一般性原则之后, 我们看一下通过时间反向传播问题的细节。与 8.7.1 节中的分析不同, 下面我们将展示如何计算目标函数相对于所有分解模型参数的梯度。为了保持简单, 我们考虑一个没有偏置参数的循环神经网络, 其在隐藏层中的激活函数使用恒等映射 ($\phi(x) = x$)。对于时间步 t , 设单个样本的输入及其对应的标签分别为 $\mathbf{x}_t \in \mathbb{R}^d$ 和 y_t 。计算隐状态 $\mathbf{h}_t \in \mathbb{R}^h$ 和输出 $\mathbf{o}_t \in \mathbb{R}^q$ 的方式为:

$$\begin{aligned}\mathbf{h}_t &= \mathbf{W}_{hx}\mathbf{x}_t + \mathbf{W}_{hh}\mathbf{h}_{t-1}, \\ \mathbf{o}_t &= \mathbf{W}_{qh}\mathbf{h}_t,\end{aligned}\tag{8.7.9}$$

其中权重参数为 $\mathbf{W}_{hx} \in \mathbb{R}^{h \times d}$ 、 $\mathbf{W}_{hh} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 和 $\mathbf{W}_{qh} \in \mathbb{R}^{q \times h}$ 。用 $l(\mathbf{o}_t, y_t)$ 表示时间步 t 处 (即从序列开始起的超过 T 个时间步) 的损失函数, 则我们的目标函数的总体损失是:

$$L = \frac{1}{T} \sum_{t=1}^T l(\mathbf{o}_t, y_t).\tag{8.7.10}$$

为了在循环神经网络的计算过程中可视化模型变量和参数之间的依赖关系, 我们可以为模型绘制一个计算图, 如 图8.7.2 所示。例如, 时间步 3 的隐状态 \mathbf{h}_3 的计算取决于模型参数 \mathbf{W}_{hx} 和 \mathbf{W}_{hh} , 以及最终时间步的隐状态 \mathbf{h}_2 以及当前时间步的输入 \mathbf{x}_3 。



图8.7.2: 上图表示具有三个时间步的循环神经网络模型依赖关系的计算图。未着色的方框表示变量，着色的方框表示参数，圆表示运算符。

正如刚才所说，图8.7.2中的模型参数是 \mathbf{W}_{hx} 、 \mathbf{W}_{hh} 和 \mathbf{W}_{qh} 。通常，训练该模型需要对这些参数进行梯度计算： $\partial L / \partial \mathbf{W}_{hx}$ 、 $\partial L / \partial \mathbf{W}_{hh}$ 和 $\partial L / \partial \mathbf{W}_{qh}$ 。根据图8.7.2中的依赖关系，我们可以沿箭头的相反方向遍历计算图，依次计算和存储梯度。为了灵活地表示链式法则中不同形状的矩阵、向量和标量的乘法，我们继续使用如4.7节中所述的prod运算符。

首先，在任意时间步 t ，目标函数关于模型输出的微分计算是相当简单的：

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t} = \frac{\partial l(\mathbf{o}_t, y_t)}{T \cdot \partial \mathbf{o}_t} \in \mathbb{R}^q. \quad (8.7.11)$$

现在，我们可以计算目标函数关于输出层中参数 \mathbf{W}_{qh} 的梯度： $\partial L / \partial \mathbf{W}_{qh} \in \mathbb{R}^{q \times h}$ 。基于图8.7.2，目标函数 L 通过 $\mathbf{o}_1, \dots, \mathbf{o}_T$ 依赖于 \mathbf{W}_{qh} 。依据链式法则，得到

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}_{qh}} = \sum_{t=1}^T \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t}, \frac{\partial \mathbf{o}_t}{\partial \mathbf{W}_{qh}} \right) = \sum_{t=1}^T \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t} \mathbf{h}_t^\top, \quad (8.7.12)$$

其中 $\partial L / \partial \mathbf{o}_t$ 是由 (8.7.11) 给出的。

接下来，如图8.7.2所示，在最后的时间步 T ，目标函数 L 仅通过 \mathbf{o}_T 依赖于隐状态 \mathbf{h}_T 。因此，我们通过使用链式法可以很容易地得到梯度 $\partial L / \partial \mathbf{h}_T \in \mathbb{R}^h$ ：

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_T} = \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_T}, \frac{\partial \mathbf{o}_T}{\partial \mathbf{h}_T} \right) = \mathbf{W}_{qh}^\top \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_T}. \quad (8.7.13)$$

当目标函数 L 通过 \mathbf{h}_{t+1} 和 \mathbf{o}_t 依赖 \mathbf{h}_t 时，对任意时间步 $t < T$ 来说都变得更加棘手。根据链式法则，隐状态的梯度 $\partial L / \partial \mathbf{h}_t \in \mathbb{R}^h$ 在任何时间步骤 $t < T$ 时都可以递归地计算为：

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t} = \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_{t+1}}, \frac{\partial \mathbf{h}_{t+1}}{\partial \mathbf{h}_t} \right) + \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t}, \frac{\partial \mathbf{o}_t}{\partial \mathbf{h}_t} \right) = \mathbf{W}_{hh}^\top \frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_{t+1}} + \mathbf{W}_{qh}^\top \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t}. \quad (8.7.14)$$

为了进行分析，对于任何时间步 $1 \leq t \leq T$ 展开递归计算得

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t} = \sum_{i=t}^T (\mathbf{W}_{hh}^\top)^{T-i} \mathbf{W}_{qh}^\top \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_{T+t-i}}. \quad (8.7.15)$$

我们可以从 (8.7.15) 中看到，这个简单的线性例子已经展现了长序列模型的一些关键问题：它陷入到 \mathbf{W}_{hh}^\top 的潜在的非常大的幂。在这个幂中，小于1的特征值将会消失，大于1的特征值将会发散。这在数值上是不稳定的，表现形式为梯度消失或梯度爆炸。解决此问题的一种方法是按照计算方便的需要截断时间步长的尺寸如

8.7.1节中所述。实际上，这种截断是通过在给定数量的时间步之后分离梯度来实现的。稍后，我们将学习更复杂的序列模型（如长短记忆模型）是如何进一步缓解这一问题的。

最后，图8.7.2表明：目标函数 L 通过隐状态 $\mathbf{h}_1, \dots, \mathbf{h}_T$ 依赖于隐藏层中的模型参数 \mathbf{W}_{hx} 和 \mathbf{W}_{hh} 。为了计算有关这些参数的梯度 $\partial L / \partial \mathbf{W}_{hx} \in \mathbb{R}^{h \times d}$ 和 $\partial L / \partial \mathbf{W}_{hh} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ ，我们应用链式规则得：

$$\begin{aligned}\frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}_{hx}} &= \sum_{t=1}^T \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t}, \frac{\partial \mathbf{h}_t}{\partial \mathbf{W}_{hx}} \right) = \sum_{t=1}^T \frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t} \mathbf{x}_t^\top, \\ \frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}_{hh}} &= \sum_{t=1}^T \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t}, \frac{\partial \mathbf{h}_t}{\partial \mathbf{W}_{hh}} \right) = \sum_{t=1}^T \frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t} \mathbf{h}_{t-1}^\top,\end{aligned}\tag{8.7.16}$$

其中 $\partial L / \partial \mathbf{h}_t$ 是由(8.7.13)和(8.7.14)递归计算得到的，是影响数值稳定性的关键量。

正如我们在4.7节中所解释的那样，由于通过时间反向传播是反向传播在循环神经网络中的应用方式，所以训练循环神经网络交替使用前向传播和通过时间反向传播。通过时间反向传播依次计算并存储上述梯度。具体而言，存储的中间值会被重复使用，以避免重复计算，例如存储 $\partial L / \partial \mathbf{h}_t$ ，以便在计算 $\partial L / \partial \mathbf{W}_{hx}$ 和 $\partial L / \partial \mathbf{W}_{hh}$ 时使用。

小结

- “通过时间反向传播”仅仅适用于反向传播在具有隐状态的序列模型。
- 截断是计算方便性和数值稳定性的需要。截断包括：规则截断和随机截断。
- 矩阵的高次幂可能导致神经网络特征值的发散或消失，将以梯度爆炸或梯度消失的形式表现。
- 为了计算的效率，“通过时间反向传播”在计算期间会缓存中间值。

练习

- 假设我们拥有一个对称矩阵 $\mathbf{M} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ，其特征值为 λ_i ，对应的特征向量是 \mathbf{v}_i ($i = 1, \dots, n$)。通常情况下，假设特征值的序列顺序为 $|\lambda_i| \geq |\lambda_{i+1}|$ 。
 - 证明 \mathbf{M}^k 拥有特征值 λ_i^k 。
 - 证明对于一个随机向量 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ ， $\mathbf{M}^k \mathbf{x}$ 将有较高概率与 \mathbf{M} 的特征向量 \mathbf{v}_1 在一条直线上。形式化这个证明过程。
 - 上述结果对于循环神经网络中的梯度意味着什么？
- 除了梯度截断，还有其他方法来应对循环神经网络中的梯度爆炸吗？

Discussions¹⁰⁸

¹⁰⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2107>

现代循环神经网络

前一章中我们介绍了循环神经网络的基础知识，这种网络可以更好地处理序列数据。我们在文本数据上实现了基于循环神经网络的语言模型，但是对于当今各种各样的序列学习问题，这些技术可能并不够用。

例如，循环神经网络在实践中一个常见问题是数值不稳定性。尽管我们已经应用了梯度裁剪等技巧来缓解这个问题，但是仍需要通过设计更复杂的序列模型来进一步处理它。具体来说，我们将引入两个广泛使用的网络，即门控循环单元 (gated recurrent units, GRU) 和长短期记忆网络 (long short-term memory, LSTM)。然后，我们将基于一个单向隐藏层来扩展循环神经网络架构。我们将描述具有多个隐藏层的深层架构，并讨论基于前向和后向循环计算的双向设计。现代循环网络经常采用这种扩展。在解释这些循环神经网络的变体时，我们将继续考虑 8 节中的语言建模问题。

事实上，语言建模只揭示了序列学习能力的冰山一角。在各种序列学习问题中，如自动语音识别、文本到语音转换和机器翻译，输入和输出都是任意长度的序列。为了阐述如何拟合这种类型的数据，我们将以机器翻译为例介绍基于循环神经网络的“编码器—解码器”架构和束搜索，并用它们来生成序列。

9.1 门控循环单元 (GRU)

在 8.7 节中，我们讨论了如何在循环神经网络中计算梯度，以及矩阵连续乘积可以导致梯度消失或梯度爆炸的问题。下面我们简单思考一下这种梯度异常在实践中的意义：

- 我们可能会遇到这样的情况：早期观测值对预测所有未来观测值具有非常重要的意义。考虑一个极端情况，其中第一个观测值包含一个校验和，目标是在序列的末尾辨别校验和是否正确。在这种情况下，第一个词元的影响至关重要。我们希望有某些机制能够在一个记忆元里存储重要的早期信息。如果没有这样的机制，我们将不得不给这个观测值指定一个非常大的梯度，因为它会影响所有后续的观测值。

- 我们可能会遇到这样的情况：一些词元没有相关的观测值。例如，在对网页内容进行情感分析时，可能有一些辅助HTML代码与网页传达的情绪无关。我们希望有一些机制来跳过隐状态表示中的此类词元。
- 我们可能会遇到这样的情况：序列的各个部分之间存在逻辑中断。例如，书的章节之间可能会有过渡存在，或者证券的熊市和牛市之间可能会有过渡存在。在这种情况下，最好有一种方法来重置我们的内部状态表示。

在学术界已经提出了许多方法来解决这类问题。其中最早的方法是“长短期记忆”(long-short-term memory, LSTM) (Hochreiter and Schmidhuber, 1997)，我们将在 9.2 节中讨论。门控循环单元 (gated recurrent unit, GRU) (Cho *et al.*, 2014) 是一个稍微简化的变体，通常能够提供同等的效果，并且计算 (Chung *et al.*, 2014) 的速度明显更快。由于门控循环单元更简单，我们从它开始解读。

9.1.1 门控隐状态

门控循环单元与普通的循环神经网络之间的关键区别在于：前者支持隐状态的门控。这意味着模型有专门的机制来确定应该何时更新隐状态，以及应该何时重置隐状态。这些机制是可学习的，并且能够解决了上面列出的问题。例如，如果第一个词元非常重要，模型将学会在第一次观测之后不更新隐状态。同样，模型也可以学会跳过不相关的临时观测。最后，模型还将学会在需要的时候重置隐状态。下面我们将详细讨论各类门控。

重置门和更新门

我们首先介绍重置门 (reset gate) 和更新门 (update gate)。我们把它们设计成 $(0, 1)$ 区间中的向量，这样我们就可以进行凸组合。重置门允许我们控制“可能还想记住”的过去状态的数量；更新门将允许我们控制新状态中有多少个是旧状态的副本。

我们从构造这些门控开始。图9.1.1 描述了门控循环单元中的重置门和更新门的输入，输入是由当前时间步的输入和前一时间步的隐状态给出。两个门的输出是由使用sigmoid激活函数的两个全连接层给出。

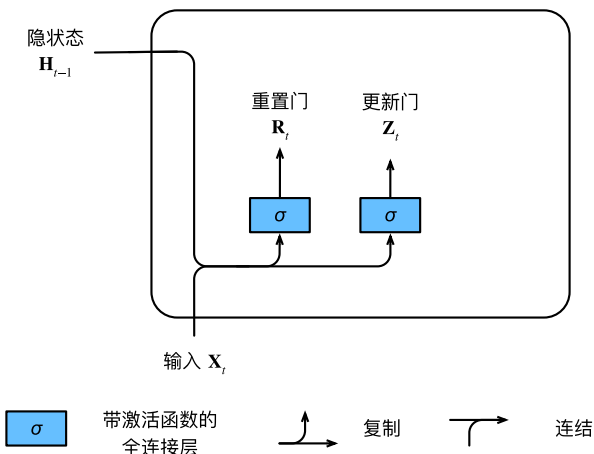


图9.1.1: 在门控循环单元模型中计算重置门和更新门

我们来看一下门控循环单元的数学表达。对于给定的时间步 t ，假设输入是一个小批量 $\mathbf{X}_t \in \mathbb{R}^{n \times d}$ (样本个

数 n , 输入个数 d), 上一个时间步的隐状态是 $\mathbf{H}_{t-1} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ (隐藏单元个数 h)。那么, 重置门 $\mathbf{R}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 和更新门 $\mathbf{Z}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 的计算如下所示:

$$\begin{aligned}\mathbf{R}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xr} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hr} + \mathbf{b}_r), \\ \mathbf{Z}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xz} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hz} + \mathbf{b}_z),\end{aligned}\quad (9.1.1)$$

其中 $\mathbf{W}_{xr}, \mathbf{W}_{xz} \in \mathbb{R}^{d \times h}$ 和 $\mathbf{W}_{hr}, \mathbf{W}_{hz} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 是权重参数, $\mathbf{b}_r, \mathbf{b}_z \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 是偏置参数。请注意, 在求和过程中会触发广播机制 (请参阅 2.1.3 节)。我们使用 sigmoid 函数 (如 4.1 节中介绍的) 将输入值转换到区间(0, 1)。

候选隐状态

接下来, 让我们将重置门 \mathbf{R}_t 与 (8.4.5) 中的常规隐状态更新机制集成, 得到在时间步 t 的候选隐状态 (candidate hidden state) $\tilde{\mathbf{H}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。

$$\tilde{\mathbf{H}}_t = \tanh(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh} + (\mathbf{R}_t \odot \mathbf{H}_{t-1}) \mathbf{W}_{hh} + \mathbf{b}_h), \quad (9.1.2)$$

其中 $\mathbf{W}_{xh} \in \mathbb{R}^{d \times h}$ 和 $\mathbf{W}_{hh} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 是权重参数, $\mathbf{b}_h \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 是偏置项, 符号 \odot 是 Hadamard 积 (按元素乘积) 运算符。在这里, 我们使用 \tanh 非线性激活函数来确保候选隐状态中的值保持在区间(-1, 1)中。

与 (8.4.5) 相比, (9.1.2) 中的 \mathbf{R}_t 和 \mathbf{H}_{t-1} 的元素相乘可以减少以往状态的影响。每当重置门 \mathbf{R}_t 中的项接近1时, 我们恢复一个如 (8.4.5) 中的普通的循环神经网络。对于重置门 \mathbf{R}_t 中所有接近0的项, 候选隐状态是以 \mathbf{X}_t 作为输入的多层感知机的结果。因此, 任何预先存在的隐状态都会被重置为默认值。

图9.1.2说明了应用重置门之后的计算流程。

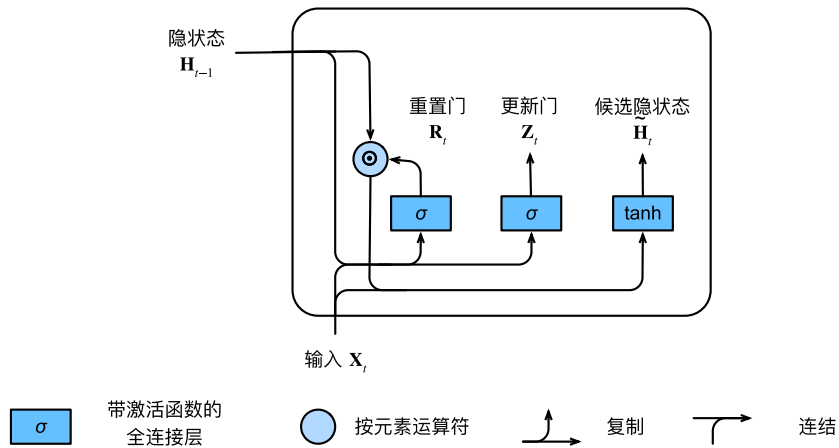


图9.1.2: 在门控循环单元模型中计算候选隐状态

隐状态

上述的计算结果只是候选隐状态，我们仍然需要结合更新门 \mathbf{Z}_t 的效果。这一步确定新的隐状态 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 在多大程度上来自旧的状态 \mathbf{H}_{t-1} 和新的候选状态 $\tilde{\mathbf{H}}_t$ 。更新门 \mathbf{Z}_t 仅需要在 \mathbf{H}_{t-1} 和 $\tilde{\mathbf{H}}_t$ 之间进行按元素的凸组合就可以实现这个目标。这就得出了门控循环单元的最终更新公式：

$$\mathbf{H}_t = \mathbf{Z}_t \odot \mathbf{H}_{t-1} + (1 - \mathbf{Z}_t) \odot \tilde{\mathbf{H}}_t. \quad (9.1.3)$$

每当更新门 \mathbf{Z}_t 接近1时，模型就倾向只保留旧状态。此时，来自 \mathbf{X}_t 的信息基本上被忽略，从而有效地跳过了依赖链条中的时间步 t 。相反，当 \mathbf{Z}_t 接近0时，新的隐状态 \mathbf{H}_t 就会接近候选隐状态 $\tilde{\mathbf{H}}_t$ 。这些设计可以帮助我们处理循环神经网络中的梯度消失问题，并更好地捕获时间步距离很长的序列的依赖关系。例如，如果整个子序列的所有时间步的更新门都接近于1，则无论序列的长度如何，在序列起始时间步的旧隐状态都将很容易保留并传递到序列结束。

图9.1.3说明了更新门起作用后的计算流。

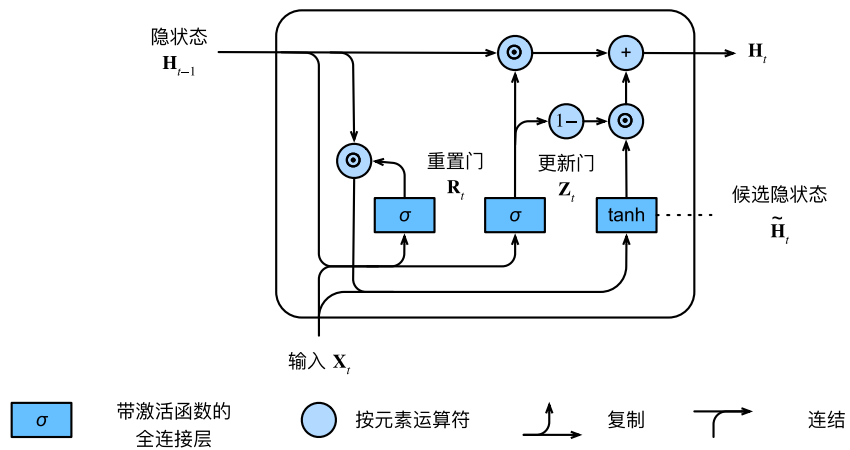


图9.1.3: 计算门控循环单元模型中的隐状态

总之，门控循环单元具有以下两个显著特征：

- 重置门有助于捕获序列中的短期依赖关系；
- 更新门有助于捕获序列中的长期依赖关系。

9.1.2 从零开始实现

为了更好地理解门控循环单元模型，我们从零开始实现它。首先，我们读取 8.5 节中使用的时间机器数据集：

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
batch_size, num_steps = 32, 35
train_iter, vocab = d2l.load_data_time_machine(batch_size, num_steps)
```

初始化模型参数

下一步是初始化模型参数。我们从标准差为0.01的高斯分布中提取权重，并将偏置项设为0，超参数num_hiddens定义隐藏单元的数量，实例化与更新门、重置门、候选隐状态和输出层相关的所有权重和偏置。

```
def get_params(vocab_size, num_hiddens, device):
    num_inputs = num_outputs = vocab_size

    def normal(shape):
        return torch.randn(size=shape, device=device)*0.01

    def three():
        return (normal((num_inputs, num_hiddens)),
                normal((num_hiddens, num_hiddens)),
                torch.zeros(num_hiddens, device=device))

    W_xz, W_hz, b_z = three()  # 更新门参数
    W_xr, W_hr, b_r = three()  # 重置门参数
    W_xh, W hh, b_h = three()  # 候选隐状态参数
    # 输出层参数
    W_hq = normal((num_hiddens, num_outputs))
    b_q = torch.zeros(num_outputs, device=device)
    # 附加梯度
    params = [W_xz, W_hz, b_z, W_xr, W_hr, b_r, W_xh, W hh, b_h, W_hq, b_q]
    for param in params:
        param.requires_grad_(True)
    return params
```

定义模型

现在我们将定义隐状态的初始化函数init_gru_state。与8.5节中定义的init_rnn_state函数一样，此函数返回一个形状为（批量大小，隐藏单元个数）的张量，张量的值全部为零。

```
def init_gru_state(batch_size, num_hiddens, device):
    return (torch.zeros((batch_size, num_hiddens), device=device), )
```

现在我们准备定义门控循环单元模型，模型的架构与基本的循环神经网络单元是相同的，只是权重更新公式更为复杂。

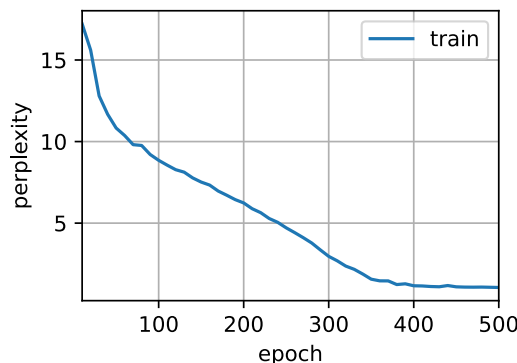
```
def gru(inputs, state, params):
    W_xz, W_hz, b_z, W_xr, W_hr, b_r, W_xh, W_hh, b_h, W_hq, b_q = params
    H, = state
    outputs = []
    for X in inputs:
        Z = torch.sigmoid((X @ W_xz) + (H @ W_hz) + b_z)
        R = torch.sigmoid((X @ W_xr) + (H @ W_hr) + b_r)
        H_tilda = torch.tanh((X @ W_xh) + ((R * H) @ W_hh) + b_h)
        H = Z * H + (1 - Z) * H_tilda
        Y = H @ W_hq + b_q
        outputs.append(Y)
    return torch.cat(outputs, dim=0), (H,)
```

训练与预测

训练和预测的工作方式与 8.5 节完全相同。训练结束后，我们分别打印输出训练集的困惑度，以及前缀“time traveler”和“traveler”的预测序列上的困惑度。

```
vocab_size, num_hiddens, device = len(vocab), 256, d2l.try_gpu()
num_epochs, lr = 500, 1
model = d2l.RNNModelScratch(len(vocab), num_hiddens, device, get_params,
                             init_gru_state, gru)
d2l.train_ch8(model, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.1, 19911.5 tokens/sec on cuda:0
time traveller firenis i heidfile sook at i jomer and sugard are
travelleryou can show black is white by argument said filby
```

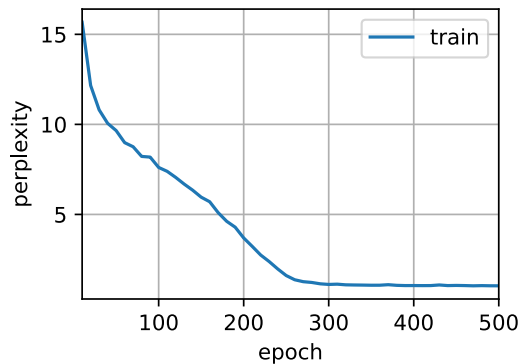


9.1.3 简洁实现

高级API包含了前文介绍的所有配置细节，所以我们可以直接实例化门控循环单元模型。这段代码的运行速度要快得多，因为它使用的是编译好的运算符而不是Python来处理之前阐述的许多细节。

```
num_inputs = vocab_size
gru_layer = nn.GRU(num_inputs, num_hiddens)
model = d2l.RNNModel(gru_layer, len(vocab))
model = model.to(device)
d2l.train_ch8(model, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.0, 109423.8 tokens/sec on cuda:0
time travelleryou can show black is white by argument said filby
traveller with a slight accession ofcheerfulness really thi
```



小结

- 门控循环神经网络可以更好地捕获时间步距离很长的序列上的依赖关系。
- 重置门有助于捕获序列中的短期依赖关系。
- 更新门有助于捕获序列中的长期依赖关系。
- 重置门打开时，门控循环单元包含基本循环神经网络；更新门打开时，门控循环单元可以跳过子序列。

练习

1. 假设我们只想使用时间步 t' 的输入来预测时间步 $t > t'$ 的输出。对于每个时间步，重置门和更新门的最佳值是什么？
2. 调整和分析超参数对运行时间、困惑度和输出顺序的影响。
3. 比较rnn.RNN和rnn.GRU的不同实现对运行时间、困惑度和输出字符串的影响。
4. 如果仅仅实现门控循环单元的一部分，例如，只有一个重置门或一个更新门会怎样？

Discussions¹⁰⁹

9.2 长短期记忆网络（LSTM）

长期以来，隐变量模型存在着长期信息保存和短期输入缺失的问题。解决这一问题的最早方法之一是长短期存储器（long short-term memory, LSTM）(Hochreiter and Schmidhuber, 1997)。它有许多与门控循环单元（9.1节）一样的属性。有趣的是，长短期记忆网络的设计比门控循环单元稍微复杂一些，却比门控循环单元早诞生了近20年。

9.2.1 门控记忆元

可以说，长短期记忆网络的设计灵感来自于计算机的逻辑门。长短期记忆网络引入了记忆元（memory cell），或简称为单元（cell）。有些文献认为记忆元是隐状态的一种特殊类型，它们与隐状态具有相同的形状，其设计目的是用于记录附加的信息。为了控制记忆元，我们需要许多门。其中一个门用来从单元中输出条目，我们将其称为输出门（output gate）。另外一个门用来决定何时将数据读入单元，我们将其称为输入门（input gate）。我们还需要一种机制来重置单元的内容，由遗忘门（forget gate）来管理，这种设计的动机与门控循环单元相同，能够通过专用机制决定什么时候记忆或忽略隐状态中的输入。让我们看看这在实践中是如何运作的。

输入门、忘记门和输出门

就如在门控循环单元中一样，当前时间步的输入和前一个时间步的隐状态作为数据送入长短期记忆网络的门中，如图9.2.1所示。它们由三个具有sigmoid激活函数的全连接层处理，以计算输入门、遗忘门和输出门的值。因此，这三个门的值都在(0, 1)的范围内。

¹⁰⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/2763>

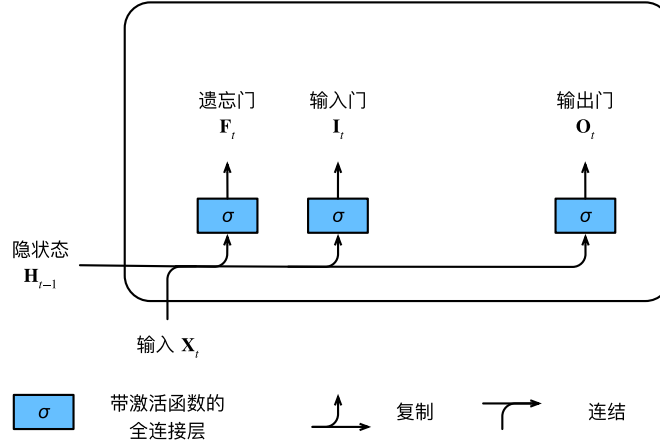


图9.2.1: 长短期记忆模型中的输入门、遗忘门和输出门

我们来细化一下长短期记忆网络的数学表达。假设有 h 个隐藏单元，批量大小为 n ，输入数为 d 。因此，输入为 $\mathbf{X}_t \in \mathbb{R}^{n \times d}$ ，前一时间步的隐状态为 $\mathbf{H}_{t-1} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。相应地，时间步 t 的门被定义如下：输入门是 $\mathbf{I}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ ，遗忘门是 $\mathbf{F}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ ，输出门是 $\mathbf{O}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。它们的计算方法如下：

$$\begin{aligned}\mathbf{I}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xi} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hi} + \mathbf{b}_i), \\ \mathbf{F}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xf} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hf} + \mathbf{b}_f), \\ \mathbf{O}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xo} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{ho} + \mathbf{b}_o),\end{aligned}\tag{9.2.1}$$

其中 $\mathbf{W}_{xi}, \mathbf{W}_{xf}, \mathbf{W}_{xo} \in \mathbb{R}^{d \times h}$ 和 $\mathbf{W}_{hi}, \mathbf{W}_{hf}, \mathbf{W}_{ho} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 是权重参数， $\mathbf{b}_i, \mathbf{b}_f, \mathbf{b}_o \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 是偏置参数。

候选记忆元

由于还没有指定各种门的操作，所以先介绍候选记忆元 (candidate memory cell) $\tilde{\mathbf{C}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。它的计算与上面描述的三个门的计算类似，但是使用tanh函数作为激活函数，函数的值范围为 $(-1, 1)$ 。下面导出在时间步 t 处的方程：

$$\tilde{\mathbf{C}}_t = \tanh(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xc} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hc} + \mathbf{b}_c),\tag{9.2.2}$$

其中 $\mathbf{W}_{xc} \in \mathbb{R}^{d \times h}$ 和 $\mathbf{W}_{hc} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 是权重参数， $\mathbf{b}_c \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 是偏置参数。

候选记忆元的如 图9.2.2所示。

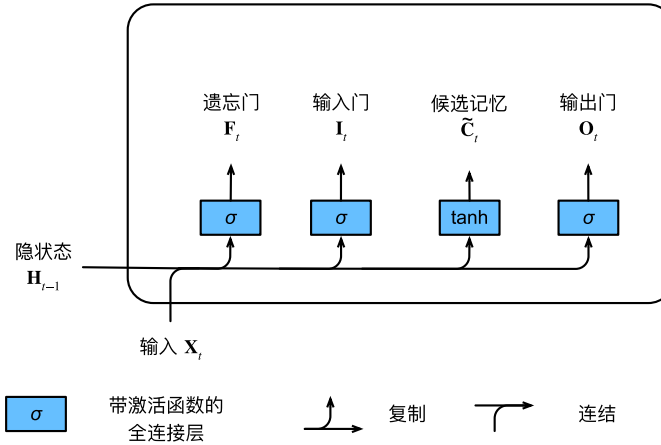


图9.2.2: 长短期记忆模型中的候选记忆元

记忆元

在门控循环单元中，有一种机制来控制输入和遗忘（或跳过）。类似地，在长短期记忆网络中，也有两个门用于这样的目的：输入门 I_t 控制采用多少来自 \tilde{C}_t 的新数据，而遗忘门 F_t 控制保留多少过去的记忆元 $C_{t-1} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 的内容。使用按元素乘法，得出：

$$C_t = F_t \odot C_{t-1} + I_t \odot \tilde{C}_t. \quad (9.2.3)$$

如果遗忘门始终为1且输入门始终为0，则过去的记忆元 C_{t-1} 将随时间被保存并传递到当前时间步。引入这种设计是为了缓解梯度消失问题，并更好地捕获序列中的长距离依赖关系。

这样我们就得到了计算记忆元的流程图，如 图9.2.3。

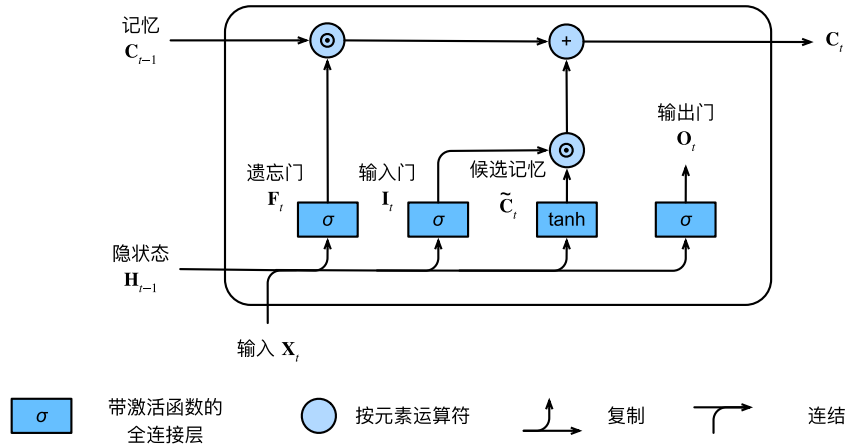


图9.2.3: 在长短期记忆网络模型中计算记忆元

隐状态

最后，我们需要定义如何计算隐状态 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ ，这就是输出门发挥作用的地方。在长短期记忆网络中，它仅仅是记忆元的tanh的门控版本。这就确保了 \mathbf{H}_t 的值始终在区间 $(-1, 1)$ 内：

$$\mathbf{H}_t = \mathbf{O}_t \odot \tanh(\mathbf{C}_t). \quad (9.2.4)$$

只要输出门接近1，我们就能够有效地将所有记忆信息传递给预测部分，而对于输出门接近0，我们只保留记忆元内的所有信息，而不需要更新隐状态。

图9.2.4提供了数据流的图形化演示。



图9.2.4: 在长短期记忆模型中计算隐状态

9.2.2 从零开始实现

现在，我们从零开始实现长短期记忆网络。与 8.5 节中的实验相同，我们首先加载时光机器数据集。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

batch_size, num_steps = 32, 35
train_iter, vocab = d2l.load_data_time_machine(batch_size, num_steps)
```

初始化模型参数

接下来，我们需要定义和初始化模型参数。如前所述，超参数`num_hiddens`定义隐藏单元的数量。我们按照标准差0.01的高斯分布初始化权重，并将偏置项设为0。

```
def get_lstm_params(vocab_size, num_hiddens, device):
    num_inputs = num_outputs = vocab_size

    def normal(shape):
        return torch.randn(size=shape, device=device)*0.01

    def three():
        return (normal((num_inputs, num_hiddens)),
                normal((num_hiddens, num_hiddens)),
                torch.zeros(num_hiddens, device=device))

    W_xi, W_hi, b_i = three()  # 输入门参数
    W_xf, W_hf, b_f = three()  # 遗忘门参数
    W_xo, W_ho, b_o = three()  # 输出门参数
    W_xc, W_hc, b_c = three()  # 候选记忆元参数
    # 输出层参数
    W_hq = normal((num_hiddens, num_outputs))
    b_q = torch.zeros(num_outputs, device=device)
    # 附加梯度
    params = [W_xi, W_hi, b_i, W_xf, W_hf, b_f, W_xo, W_ho, b_o, W_xc, W_hc,
              b_c, W_hq, b_q]
    for param in params:
        param.requires_grad_(True)
    return params
```

定义模型

在初始化函数中，长短期记忆网络的隐状态需要返回一个额外的记忆元，单元的值为0，形状为（批量大小，隐藏单元数）。因此，我们得到以下的状态初始化。

```
def init_lstm_state(batch_size, num_hiddens, device):
    return (torch.zeros((batch_size, num_hiddens), device=device),
            torch.zeros((batch_size, num_hiddens), device=device))
```

实际模型的定义与我们前面讨论的一样：提供三个门和一个额外的记忆元。请注意，只有隐状态才会传递到输出层，而记忆元 C_t 不直接参与输出计算。

```

def lstm(inputs, state, params):
    [W_xi, W_hi, b_i, W_xf, W_hf, b_f, W_xo, W_ho, b_o, W_xc, W_hc, b_c,
     W_hq, b_q] = params
    (H, C) = state
    outputs = []
    for X in inputs:
        I = torch.sigmoid((X @ W_xi) + (H @ W_hi) + b_i)
        F = torch.sigmoid((X @ W_xf) + (H @ W_hf) + b_f)
        O = torch.sigmoid((X @ W_xo) + (H @ W_ho) + b_o)
        C_tilda = torch.tanh((X @ W_xc) + (H @ W_hc) + b_c)
        C = F * C + I * C_tilda
        H = O * torch.tanh(C)
        Y = (H @ W_hq) + b_q
        outputs.append(Y)
    return torch.cat(outputs, dim=0), (H, C)

```

训练和预测

让我们通过实例化 8.5 节中引入的 `RNNModelScratch` 类来训练一个长短期记忆网络，就如我们在 9.1 节中所做的一样。

```

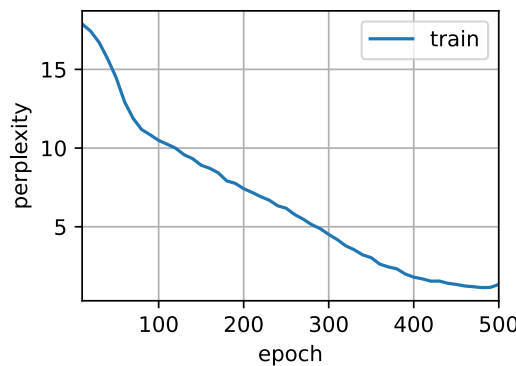
vocab_size, num_hiddens, device = len(vocab), 256, d2l.try_gpu()
num_epochs, lr = 500, 1
model = d2l.RNNModelScratch(len(vocab), num_hiddens, device, get_lstm_params,
                             init_lstm_state, lstm)
d2l.train_ch8(model, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device)

```

```

perplexity 1.3, 17736.0 tokens/sec on cuda:0
time traveller for so it will leong go it we melenot ir cove i s
traveller care be can so i ngrecpely as along the time dime

```

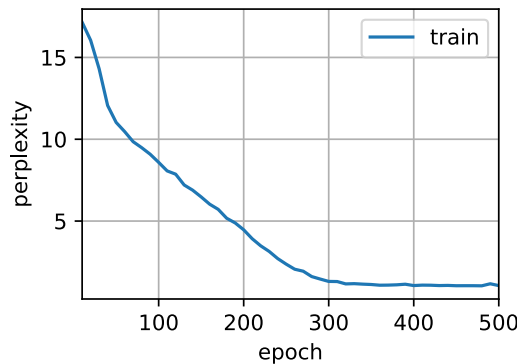


9.2.3 简洁实现

使用高级API，我们可以直接实例化LSTM模型。高级API封装了前文介绍的所有配置细节。这段代码的运行速度要快得多，因为它使用的是编译好的运算符而不是Python来处理之前阐述的许多细节。

```
num_inputs = vocab_size
lstm_layer = nn.LSTM(num_inputs, num_hiddens)
model = d2l.RNNModel(lstm_layer, len(vocab))
model = model.to(device)
d2l.train_ch8(model, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.1, 234815.0 tokens/sec on cuda:0
time traveller for so it will be convenient to speak of himwas e
travelleryou can show black is white by argument said filby
```



长短期记忆网络是典型的具有重要状态控制的隐变量自回归模型。多年来已经提出了其许多变体，例如，多层、残差连接、不同类型的正则化。然而，由于序列的长距离依赖性，训练长短期记忆网络和其他序列模型（例如门控循环单元）的成本是相当高的。在后面的内容中，我们将讲述更高级的替代模型，如Transformer。

小结

- 长短期记忆网络有三种类型的门：输入门、遗忘门和输出门。
- 长短期记忆网络的隐藏层输出包括“隐状态”和“记忆元”。只有隐状态会传递到输出层，而记忆元完全属于内部信息。
- 长短期记忆网络可以缓解梯度消失和梯度爆炸。

练习

1. 调整和分析超参数对运行时间、困惑度和输出顺序的影响。
2. 如何更改模型以生成适当的单词，而不是字符序列？
3. 在给定隐藏层维度的情况下，比较门控循环单元、长短期记忆网络和常规循环神经网络的计算成本。要特别注意训练和推断成本。
4. 既然候选记忆元通过使用tanh函数来确保值范围在 $(-1, 1)$ 之间，那么为什么隐状态需要再次使用tanh函数来确保输出值范围在 $(-1, 1)$ 之间呢？
5. 实现一个能够基于时间序列进行预测而不是基于字符序列进行预测的长短期记忆网络模型。

Discussions¹¹⁰

9.3 深度循环神经网络

到目前为止，我们只讨论了具有一个单向隐藏层的循环神经网络。其中，隐变量和观测值与具体的函数形式的交互方式是相当随意的。只要交互类型建模有足够的灵活性，这就不是一个大问题。然而，对一个单层来说，这可能具有相当的挑战性。之前在线性模型中，我们通过添加更多的层来解决这个问题。而在循环神经网络中，我们首先需要确定如何添加更多的层，以及在哪里添加额外的非线性，因此这个问题有点棘手。

事实上，我们可以将多层循环神经网络堆叠在一起，通过对几个简单层的组合，产生了一个灵活的机制。特别是，数据可能与不同层的堆叠有关。例如，我们可能希望保持有关金融市场状况（熊市或牛市）的宏观数据可用，而微观数据只记录较短期的时间动态。

图9.3.1描述了一个具有 L 个隐藏层的深度循环神经网络，每个隐状态都连续地传递到当前层的下一个时间步和下一层的当前时间步。



图9.3.1: 深度循环神经网络结构

¹¹⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/2768>

9.3.1 函数依赖关系

我们可以将深度架构中的函数依赖关系形式化，这个架构是由图9.3.1中描述了 L 个隐藏层构成。后续的讨论主要集中在经典的循环神经网络模型上，但是这些讨论也适应于其他序列模型。

假设在时间步 t 有一个小批量的输入数据 $\mathbf{X}_t \in \mathbb{R}^{n \times d}$ （样本数： n ，每个样本中的输入数： d ）。同时，将 l^{th} 隐藏层 ($l = 1, \dots, L$) 的隐状态设为 $\mathbf{H}_t^{(l)} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ （隐藏单元数： h ），输出层变量设为 $\mathbf{O}_t \in \mathbb{R}^{n \times q}$ （输出数： q ）。设置 $\mathbf{H}_t^{(0)} = \mathbf{X}_t$ ，第 l 个隐藏层的隐状态使用激活函数 ϕ_l ，则：

$$\mathbf{H}_t^{(l)} = \phi_l(\mathbf{H}_t^{(l-1)} \mathbf{W}_{xh}^{(l)} + \mathbf{H}_{t-1}^{(l)} \mathbf{W}_{hh}^{(l)} + \mathbf{b}_h^{(l)}), \quad (9.3.1)$$

其中，权重 $\mathbf{W}_{xh}^{(l)} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ ， $\mathbf{W}_{hh}^{(l)} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 和偏置 $\mathbf{b}_h^{(l)} \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 都是第 l 个隐藏层的模型参数。

最后，输出层的计算仅基于第 l 个隐藏层最终的隐状态：

$$\mathbf{O}_t = \mathbf{H}_t^{(L)} \mathbf{W}_{hq} + \mathbf{b}_q, \quad (9.3.2)$$

其中，权重 $\mathbf{W}_{hq} \in \mathbb{R}^{h \times q}$ 和偏置 $\mathbf{b}_q \in \mathbb{R}^{1 \times q}$ 都是输出层的模型参数。

与多层感知机一样，隐藏层数目 L 和隐藏单元数目 h 都是超参数。也就是说，它们可以由我们调整的。另外，用门控循环单元或长短期记忆网络的隐状态来代替(9.3.1)中的隐状态进行计算，可以很容易地得到深度门控循环神经网络或深度长短期记忆神经网络。

9.3.2 简洁实现

实现多层循环神经网络所需的许多逻辑细节在高级API中都是现成的。简单起见，我们仅示范使用此类内置函数的实现方式。以长短期记忆网络模型为例，该代码与之前在9.2节中使用的代码非常相似，实际上唯一的区别是我们指定了层的数量，而不是使用单一层这个默认值。像往常一样，我们从加载数据集开始。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

batch_size, num_steps = 32, 35
train_iter, vocab = d2l.load_data_time_machine(batch_size, num_steps)
```

像选择超参数这类架构决策也跟9.2节中的决策非常相似。因为我们有不同的词元，所以输入和输出都选择相同数量，即vocab_size。隐藏单元的数量仍然是256。唯一的区别是，我们现在通过num_layers的值来设定隐藏层数。

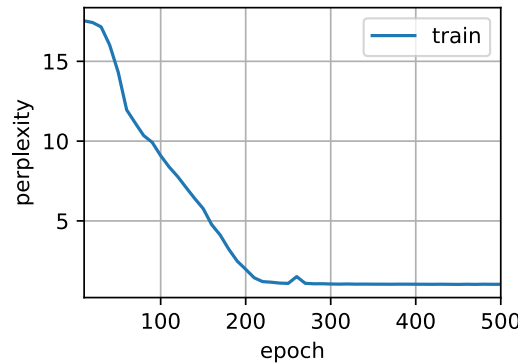
```
vocab_size, num_hiddens, num_layers = len(vocab), 256, 2
num_inputs = vocab_size
device = d2l.try_gpu()
lstm_layer = nn.LSTM(num_inputs, num_hiddens, num_layers)
model = d2l.RNNModel(lstm_layer, len(vocab))
model = model.to(device)
```

9.3.3 训练与预测

由于使用了长短期记忆网络模型来实例化两个层，因此训练速度被大大降低了。

```
num_epochs, lr = 500, 2
d2l.train_ch8(model, train_iter, vocab, lr*1.0, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.0, 186005.7 tokens/sec on cuda:0
time traveller for so it will be convenient to speak of himwas e
travelleryou can show black is white by argument said filby
```



小结

- 在深度循环神经网络中，隐状态的信息被传递到当前层的下一时间步和下一层的当前时间步。
- 有许多不同风格的深度循环神经网络，如长短期记忆网络、门控循环单元、或经典循环神经网络。这些模型在深度学习框架的高级API中都有涵盖。
- 总体而言，深度循环神经网络需要大量的调参（如学习率和修剪）来确保合适的收敛，模型的初始化也需要谨慎。

练习

- 基于我们在 8.5 节中讨论的单层实现，尝试从零开始实现两层循环神经网络。
- 在本节训练模型中，比较使用门控循环单元替换长短期记忆网络后模型的精确度和训练速度。
- 如果增加训练数据，能够将困惑度降到多低？
- 在为文本建模时，是否可以将不同作者的源数据合并？有何优劣呢？

Discussions¹¹¹

¹¹¹ <https://discuss.d2l.ai/t/2770>

9.4 双向循环神经网络

在序列学习中，我们以往假设的目标是：在给定观测的情况下（例如，在时间序列的上下文中或在语言模型的上下文中），对下一个输出进行建模。虽然这是一个典型情景，但不是唯一的。还可能发生什么其它的情况呢？我们考虑以下三个在文本序列中填空的任务。

- 我___。
- 我___饿了。
- 我___饿了，我可以吃半头猪。

根据可获得的信息量，我们可以用不同的词填空，如“很高兴”（“happy”）、“不”（“not”）和“非常”（“very”）。很明显，每个短语的“下文”传达了重要信息（如果有的话），而这些信息关乎到选择哪个词来填空，所以无法利用这一点的序列模型将在相关任务上表现不佳。例如，如果要做好命名实体识别（例如，识别“Green”指的是“格林先生”还是绿色），不同长度的上下文范围重要性是相同的。为了获得一些解决问题的灵感，让我们先迂回到概率图模型。

9.4.1 隐马尔可夫模型中的动态规划

这一小节是用来说明动态规划问题的，具体的技术细节对于理解深度学习模型并不重要，但它有助于我们思考为什么要使用深度学习，以及为什么要选择特定的架构。

如果我们想用概率图模型来解决这个问题，可以设计一个隐变量模型：在任意时间步 t ，假设存在某个隐变量 h_t ，通过概率 $P(x_t | h_t)$ 控制我们观测到的 x_t 。此外，任何 $h_t \rightarrow h_{t+1}$ 转移都是由一些状态转移概率 $P(h_{t+1} | h_t)$ 给出。这个概率图模型就是一个隐马尔可夫模型（hidden Markov model, HMM），如图9.4.1所示。

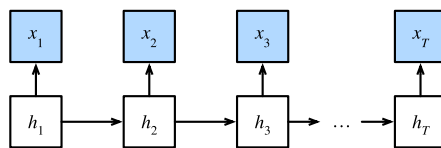


图9.4.1: 隐马尔可夫模型

因此，对于有 T 个观测值的序列，我们在观测状态和隐状态上具有以下联合概率分布：

$$P(x_1, \dots, x_T, h_1, \dots, h_T) = \prod_{t=1}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t), \text{ where } P(h_1 | h_0) = P(h_1). \quad (9.4.1)$$

现在，假设我们观测到所有的 x_i ，除了 x_j ，并且我们的目标是计算 $P(x_j | x_{-j})$ ，其中 $x_{-j} = (x_1, \dots, x_{j-1}, x_{j+1}, \dots, x_T)$ 。由于 $P(x_j | x_{-j})$ 中没有隐变量，因此我们考虑对 h_1, \dots, h_T 选择构成的所有可能的组合进行求和。如果任何 h_i 可以接受 k 个不同的值（有限的状态数），这意味着我们需要对 k^T 个项求和，这个任务显然难于登天。幸运的是，有个巧妙的解决方案：动态规划（dynamic programming）。

要了解动态规划的工作方式，我们考虑对隐变量 h_1, \dots, h_T 的依次求和。根据(9.4.1)，将得出：

$$\begin{aligned}
& P(x_1, \dots, x_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} P(x_1, \dots, x_T, h_1, \dots, h_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} \prod_{t=1}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \\
&= \sum_{h_2, \dots, h_T} \underbrace{\left[\sum_{h_1} P(h_1) P(x_1 | h_1) P(h_2 | h_1) \right]}_{\pi_2(h_2) \stackrel{\text{def}}{=} \dots} P(x_2 | h_2) \prod_{t=3}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \\
&= \sum_{h_3, \dots, h_T} \underbrace{\left[\sum_{h_2} \pi_2(h_2) P(x_2 | h_2) P(h_3 | h_2) \right]}_{\pi_3(h_3) \stackrel{\text{def}}{=} \dots} P(x_3 | h_3) \prod_{t=4}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \\
&= \dots \\
&= \sum_{h_T} \pi_T(h_T) P(x_T | h_T).
\end{aligned} \tag{9.4.2}$$

通常，我们将前向递归 (forward recursion) 写为：

$$\pi_{t+1}(h_{t+1}) = \sum_{h_t} \pi_t(h_t) P(x_t | h_t) P(h_{t+1} | h_t). \tag{9.4.3}$$

递归被初始化为 $\pi_1(h_1) = P(h_1)$ 。符号简化，也可以写成 $\pi_{t+1} = f(\pi_t, x_t)$ ，其中 f 是一些可学习的函数。这看起来就像我们在循环神经网络中讨论的隐变量模型中的更新方程。

与前向递归一样，我们也可以使用后向递归对同一组隐变量求和。这将得到：

$$\begin{aligned}
& P(x_1, \dots, x_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} P(x_1, \dots, x_T, h_1, \dots, h_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} \prod_{t=1}^{T-1} P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \cdot P(h_T | h_{T-1}) P(x_T | h_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_{T-1}} \prod_{t=1}^{T-1} P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \cdot \underbrace{\left[\sum_{h_T} P(h_T | h_{T-1}) P(x_T | h_T) \right]}_{\rho_{T-1}(h_{T-1}) \stackrel{\text{def}}{=} \dots} \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_{T-2}} \prod_{t=1}^{T-2} P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \cdot \underbrace{\left[\sum_{h_{T-1}} P(h_{T-1} | h_{T-2}) P(x_{T-1} | h_{T-1}) \rho_{T-1}(h_{T-1}) \right]}_{\rho_{T-2}(h_{T-2}) \stackrel{\text{def}}{=} \dots} \\
&= \dots \\
&= \sum_{h_1} P(h_1) P(x_1 | h_1) \rho_1(h_1).
\end{aligned} \tag{9.4.4}$$

因此，我们可以将后向递归（backward recursion）写为：

$$\rho_{t-1}(h_{t-1}) = \sum_{h_t} P(h_t | h_{t-1})P(x_t | h_t)\rho_t(h_t), \quad (9.4.5)$$

初始化 $\rho_T(h_T) = 1$ 。前向和后向递归都允许我们对 T 个隐变量在 $\mathcal{O}(kT)$ （线性而不是指数）时间内对 (h_1, \dots, h_T) 的所有值求和。这是使用图模型进行概率推理的巨大好处之一。它也是通用消息传递算法 (Aji and McEliece, 2000) 的一个非常特殊的例子。结合前向和后向递归，我们能够计算

$$P(x_j | x_{-j}) \propto \sum_{h_j} \pi_j(h_j) \rho_j(h_j) P(x_j | h_j). \quad (9.4.6)$$

因为符号简化的需要，后向递归也可以写为 $\rho_{t-1} = g(\rho_t, x_t)$ ，其中 g 是一个可以学习的函数。同样，这看起来非常像一个更新方程，只是不像我们在循环神经网络中看到的那样前向运算，而是后向计算。事实上，知道未来数据何时可用对隐马尔可夫模型是有益的。信号处理学家将是否知道未来观测这两种情况区分为内插和外推，有关更多详细信息，请参阅 (Doucet et al., 2001)。

9.4.2 双向模型

如果我们希望在循环神经网络中拥有一种机制，使之能够提供与隐马尔可夫模型类似的前瞻能力，我们就需要修改循环神经网络的设计。幸运的是，这在概念上很容易，只需要增加一个“从最后一个词元开始从后向前运行”的循环神经网络，而不是只有一个在前向模式下“从第一个词元开始运行”的循环神经网络。双向循环神经网络 (bidirectional RNNs) 添加了反向传递信息的隐藏层，以便更灵活地处理此类信息。图9.4.2描述了具有单个隐藏层的双向循环神经网络的架构。

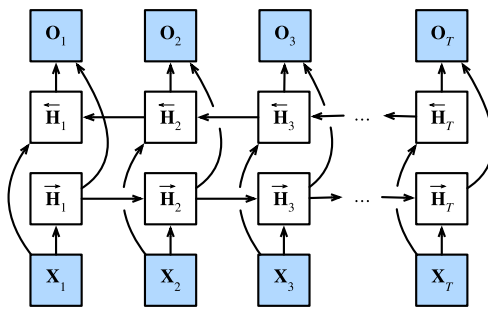


图9.4.2: 双向循环神经网络架构

事实上，这与隐马尔可夫模型中的动态规划的前向和后向递归没有太大区别。其主要区别是，在隐马尔可夫模型中的方程具有特定的统计意义。双向循环神经网络没有这样容易理解的解释，我们只能把它们当作通用的、可学习的函数。这种转变集中体现了现代深度网络的设计原则：首先使用经典统计模型的函数依赖类型，然后将其参数化为通用形式。

定义

双向循环神经网络是由 (Schuster and Paliwal, 1997) 提出的，关于各种架构的详细讨论请参阅 (Graves and Schmidhuber, 2005)。让我们看看这样一个网络的细节。

对于任意时间步 t ，给定一个小批量的输入数据 $\mathbf{X}_t \in \mathbb{R}^{n \times d}$ (样本数 n , 每个示例中的输入数 d)，并且令隐藏层激活函数为 ϕ 。在双向架构中，我们设该时间步的前向和反向隐状态分别为 $\vec{\mathbf{H}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 和 $\overleftarrow{\mathbf{H}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ ，其中 h 是隐藏单元的数目。前向和反向隐状态的更新如下：

$$\begin{aligned}\vec{\mathbf{H}}_t &= \phi(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh}^{(f)} + \vec{\mathbf{H}}_{t-1} \mathbf{W}_{hh}^{(f)} + \mathbf{b}_h^{(f)}), \\ \overleftarrow{\mathbf{H}}_t &= \phi(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh}^{(b)} + \overleftarrow{\mathbf{H}}_{t+1} \mathbf{W}_{hh}^{(b)} + \mathbf{b}_h^{(b)}),\end{aligned}\quad (9.4.7)$$

其中，权重 $\mathbf{W}_{xh}^{(f)} \in \mathbb{R}^{d \times h}$, $\mathbf{W}_{hh}^{(f)} \in \mathbb{R}^{h \times h}$, $\mathbf{W}_{xh}^{(b)} \in \mathbb{R}^{d \times h}$, $\mathbf{W}_{hh}^{(b)} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 和偏置 $\mathbf{b}_h^{(f)} \in \mathbb{R}^{1 \times h}$, $\mathbf{b}_h^{(b)} \in \mathbb{R}^{1 \times h}$ 都是模型参数。

接下来，将前向隐状态 $\vec{\mathbf{H}}_t$ 和反向隐状态 $\overleftarrow{\mathbf{H}}_t$ 连接起来，获得需要送入输出层的隐状态 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times 2h}$ 。在具有多个隐藏层的深度双向循环神经网络中，该信息作为输入传递到下一个双向层。最后，输出层计算得到的输出为 $\mathbf{O}_t \in \mathbb{R}^{n \times q}$ (q 是输出单元的数目)：

$$\mathbf{O}_t = \mathbf{H}_t \mathbf{W}_{hq} + \mathbf{b}_q. \quad (9.4.8)$$

这里，权重矩阵 $\mathbf{W}_{hq} \in \mathbb{R}^{2h \times q}$ 和偏置 $\mathbf{b}_q \in \mathbb{R}^{1 \times q}$ 是输出层的模型参数。事实上，这两个方向可以拥有不同数量的隐藏单元。

模型的计算代价及其应用

双向循环神经网络的一个关键特性是：使用来自序列两端的信息来估计输出。也就是说，我们使用来自过去和未来的观测信息来预测当前的观测。但是在对下一个词元进行预测的情况下，这样的模型并不是我们所需的。因为在预测下一个词元时，我们终究无法知道下一个词元的下文是什么，所以将不会得到很好的精度。具体地说，在训练期间，我们能够利用过去和未来的数据来估计现在空缺的词；而在测试期间，我们只有过去的数据，因此精度将会很差。下面的实验将说明这一点。

另一个严重问题是，双向循环神经网络的计算速度非常慢。其主要原因是网络的前向传播需要在双向层中进行前向和后向递归，并且网络的反向传播还依赖于前向传播的结果。因此，梯度求解将有一个非常长的链。

双向层的使用在实践中非常少，并且仅仅应用于部分场合。例如，填充缺失的单词、词元注释（例如，用于命名实体识别）以及作为序列处理流水线中的一个步骤对序列进行编码（例如，用于机器翻译）。在 14.8 节和 15.2 节中，我们将介绍如何使用双向循环神经网络编码文本序列。

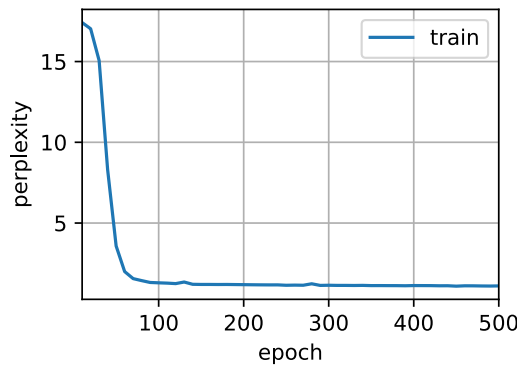
9.4.3 双向循环神经网络的错误应用

由于双向循环神经网络使用了过去的和未来的数据，所以我们不能盲目地将这一语言模型应用于任何预测任务。尽管模型产出的困惑度是合理的，该模型预测未来词元的能力却可能存在严重缺陷。我们用下面的示例代码引以为戒，以防在错误的环境中使用它们。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

# 加载数据
batch_size, num_steps, device = 32, 35, d2l.try_gpu()
train_iter, vocab = d2l.load_data_time_machine(batch_size, num_steps)
# 通过设置“bidirectional=True”来定义双向LSTM模型
vocab_size, num_hiddens, num_layers = len(vocab), 256, 2
num_inputs = vocab_size
lstm_layer = nn.LSTM(num_inputs, num_hiddens, num_layers, bidirectional=True)
model = d2l.RNNModel(lstm_layer, len(vocab))
model = model.to(device)
# 训练模型
num_epochs, lr = 500, 1
d2l.train_ch8(model, train_iter, vocab, lr, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.1, 131129.2 tokens/sec on cuda:0
time travellererererererererererererererererererer
travellererererererererererererererererererer
```



上述结果显然令人瞠目结舌。关于如何更有效地使用双向循环神经网络的讨论，请参阅 15.2 节中的情感分类应用。

小结

- 在双向循环神经网络中，每个时间步的隐状态由当前时间步的前后数据同时决定。
- 双向循环神经网络与概率图模型中的“前向-后向”算法具有相似性。
- 双向循环神经网络主要用于序列编码和给定双向上下文的观测估计。
- 由于梯度链更长，因此双向循环神经网络的训练代价非常高。

练习

1. 如果不同方向使用不同数量的隐藏单位， \mathbf{H}_t 的形状会发生怎样的变化？
2. 设计一个具有多个隐藏层的双向循环神经网络。
3. 在自然语言中一词多义很常见。例如，“bank”一词在不同的上下文“i went to the bank to deposit cash”和“i went to the bank to sit down”中有不同的含义。如何设计一个神经网络模型，使其在给定上下文序列和单词的情况下，返回该单词在此上下文中的向量表示？哪种类型的神经网络架构更适合处理一词多义？

Discussions¹¹²

9.5 机器翻译与数据集

语言模型是自然语言处理的关键，而机器翻译是语言模型最成功的基准测试。因为机器翻译正是将输入序列转换成输出序列的序列转换模型（sequence transduction）的核心问题。序列转换模型在各类现代人工智能应用中发挥着至关重要的作用，因此我们将其做为本章剩余部分和 10 节的重点。为此，本节将介绍机器翻译问题及其后文需要使用的数据集。

机器翻译（machine translation）指的是将序列从一种语言自动翻译成另一种语言。事实上，这个研究领域可以追溯到数字计算机发明后不久的20世纪40年代，特别是在第二次世界大战中使用计算机破解语言编码。几十年来，在使用神经网络进行端到端学习的兴起之前，统计学方法在这一领域一直占据主导地位（Brown *et al.*, 1990, Brown *et al.*, 1988）。因为统计机器翻译（statistical machine translation）涉及了翻译模型和语言模型等组成部分的统计分析，因此基于神经网络的方法通常被称为 神经机器翻译（neural machine translation），用于将两种翻译模型区分开来。

本书的关注点是神经网络机器翻译方法，强调的是端到端的学习。与 8.3 节中的语料库是单一语言的语言模型问题存在不同，机器翻译的数据集是由源语言和目标语言的文本序列对组成的。因此，我们需要一种完全不同的方法来预处理机器翻译数据集，而不是复用语言模型的预处理程序。下面，我们看一下如何将预处理后的数据加载到小批量中用于训练。

¹¹² <https://discuss.d2l.ai/t/2773>

```
import os
import torch
from d2l import torch as d2l
```

9.5.1 下载和预处理数据集

首先，下载一个由Tatoeba项目的双语句子对¹¹³组成的“英—法”数据集，数据集中的每一行都是制表符分隔的文本序列对，序列对由英文文本序列和翻译后的法语文本序列组成。请注意，每个文本序列可以是一个句子，也可以是包含多个句子的一个段落。在这个将英语翻译成法语的机器翻译问题中，英语是源语言（source language），法语是目标语言（target language）。

```
#@save
d2l.DATA_HUB['fra-eng'] = (d2l.DATA_URL + 'fra-eng.zip',
                            '94646ad1522d915e7b0f9296181140edcf86a4f5')

#@save
def read_data_nmt():
    """载入“英语—法语”数据集"""
    data_dir = d2l.download_extract('fra-eng')
    with open(os.path.join(data_dir, 'fra.txt'), 'r',
              encoding='utf-8') as f:
        return f.read()

raw_text = read_data_nmt()
print(raw_text[:75])
```

```
Downloading ../data/fra-eng.zip from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/fra-eng.zip...
Go. Va !
Hi. Salut !
Run!      Cours !
Run!      Courez !
Who?      Qui ?
Wow!      Ça alors !
```

下载数据集后，原始文本数据需要经过几个预处理步骤。例如，我们用空格代替不间断空格（non-breaking space），使用小写字母替换大写字母，并在单词和标点符号之间插入空格。

```
#@save
def preprocess_nmt(text):
```

(continues on next page)

¹¹³ <http://www.manythings.org/anki/>

(continued from previous page)

```
"""预处理“英语—法语”数据集"""
def no_space(char, prev_char):
    return char in set(',.!?'') and prev_char != ' '

# 使用空格替换不间断空格
# 使用小写字母替换大写字母
text = text.replace('\u202f', ' ').replace('\xa0', ' ').lower()
# 在单词和标点符号之间插入空格
out = [' ' + char if i > 0 and no_space(char, text[i - 1]) else char
       for i, char in enumerate(text)]
return ''.join(out)

text = preprocess_nmt(raw_text)
print(text[:80])
```

```
go .      va !
hi .      salut !
run !     cours !
run !     courez !
who ?     qui ?
wow !     ça alors !
```

9.5.2 词元化

与 8.3 节中的字符级词元化不同，在机器翻译中，我们更喜欢单词级词元化（最先进的模型可能使用更高级的词元化技术）。下面的 `tokenize_nmt` 函数对前 `num_examples` 个文本序列对进行词元化，其中每个词元要么是一个词，要么是一个标点符号。此函数返回两个词元列表：`source` 和 `target`：`source[i]` 是源语言（这里是英语）第 `i` 个文本序列的词元列表，`target[i]` 是目标语言（这里是法语）第 `i` 个文本序列的词元列表。

```
#@save
def tokenize_nmt(text, num_examples=None):
    """词元化“英语—法语”数据集"""
    source, target = [], []
    for i, line in enumerate(text.split('\n')):
        if num_examples and i > num_examples:
            break
        parts = line.split('\t')
        if len(parts) == 2:
            source.append(parts[0].split(' '))
            target.append(parts[1].split(' '))
    return source, target
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

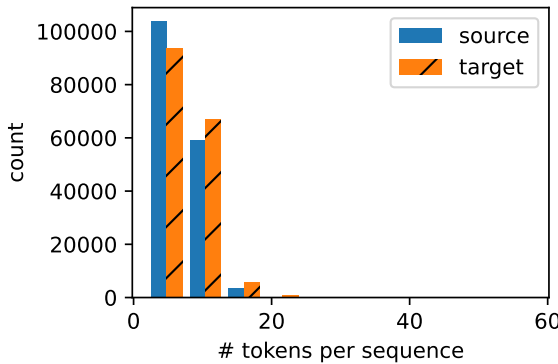
```
source, target = tokenize_nmt(text)
source[:6], target[:6]
```

```
([['go', '.'],
 ['hi', '.'],
 ['run', '!'],
 ['run', '!'],
 ['who', '?'],
 ['wow', '!']],
 [[['va', '!'],
 ['salut', '!'],
 ['cours', '!'],
 ['courez', '!'],
 ['qui', '?'],
 ['ça', 'alors', '!']])
```

让我们绘制每个文本序列所包含的词元数量的直方图。在这个简单的“英—法”数据集中，大多数文本序列的词元数量少于20个。

```
#@save
def show_list_len_pair_hist(legend, xlabel, ylabel, xlist, ylist):
    """绘制列表长度对的直方图"""
    d2l.set_figsize()
    _, _, patches = d2l.plt.hist(
        [[len(l) for l in xlist], [len(l) for l in ylist]])
    d2l.plt.xlabel(xlabel)
    d2l.plt.ylabel(ylabel)
    for patch in patches[1].patches:
        patch.set_hatch('/')
    d2l.plt.legend(legend)

show_list_len_pair_hist(['source', 'target'], '# tokens per sequence',
                       'count', source, target);
```



9.5.3 词表

由于机器翻译数据集由语言对组成，因此我们可以分别为源语言和目标语言构建两个词表。使用单词级词元化时，词表大小将明显大于使用字符级词元化时的词表大小。为了缓解这一问题，这里我们将出现次数少于2次的低频率词元视为相同的未知（“<unk>”）词元。除此之外，我们还指定了额外的特定词元，例如在小批量时用于将序列填充到相同长度的填充词元（“<pad>”），以及序列的开始词元（“<bos>”）和结束词元（“<eos>”）。这些特殊词元在自然语言处理任务中比较常用。

```
src_vocab = d2l.Vocab(source, min_freq=2,
                      reserved_tokens=['<pad>', '<bos>', '<eos>'])

len(src_vocab)
```

10012

9.5.4 加载数据集

回想一下，语言模型中的序列样本都有一个固定的长度，无论这个样本是一个句子的一部分还是跨越了多个句子的一个片断。这个固定长度是由 8.3 节中的 `num_steps` (时间步数或词元数量) 参数指定的。在机器翻译中，每个样本都是由源和目标组成的文本序列对，其中的每个文本序列可能具有不同的长度。

为了提高计算效率，我们仍然可以通过截断 (truncation) 和填充 (padding) 方式实现一次只处理一个小批量的文本序列。假设同一个小批量中的每个序列都应该具有相同的长度 `num_steps`，那么如果文本序列的词元数目少于 `num_steps` 时，我们将继续在其末尾添加特定的“<pad>”词元，直到其长度达到 `num_steps`；反之，我们将截断文本序列时，只取其前 `num_steps` 个词元，并且丢弃剩余的词元。这样，每个文本序列将具有相同的长度，以便以相同形状的小批量进行加载。

如前所述，下面的 `truncate_pad` 函数将截断或填充文本序列。

```
#@save
def truncate_pad(line, num_steps, padding_token):
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
"""截断或填充文本序列"""
if len(line) > num_steps:
    return line[:num_steps] # 截断
return line + [padding_token] * (num_steps - len(line)) # 填充

truncate_pad(src_vocab[source[0]], 10, src_vocab['<pad>'])
```

```
[47, 4, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1]
```

现在我们定义一个函数，可以将文本序列转换成小批量数据集用于训练。我们将特定的“`<eos>`”词元添加到所有序列的末尾，用于表示序列的结束。当模型通过一个词元接一个词元地生成序列进行预测时，生成的“`<eos>`”词元说明完成了序列输出工作。此外，我们还记录了每个文本序列的长度，统计长度时排除了填充词元，在稍后将要介绍的一些模型会需要这个长度信息。

```
#@save
def build_array_nmt(lines, vocab, num_steps):
    """将机器翻译的文本序列转换成小批量"""
    lines = [vocab[1] for l in lines]
    lines = [l + [vocab['<eos>']] for l in lines]
    array = torch.tensor([truncate_pad(
        l, num_steps, vocab['<pad>']) for l in lines])
    valid_len = (array != vocab['<pad>']).type(torch.int32).sum(1)
    return array, valid_len
```

9.5.5 训练模型

最后，我们定义`load_data_nmt`函数来返回数据迭代器，以及源语言和目标语言的两种词表。

```
#@save
def load_data_nmt(batch_size, num_steps, num_examples=600):
    """返回翻译数据集的迭代器和词表"""
    text = preprocess_nmt(read_data_nmt())
    source, target = tokenize_nmt(text, num_examples)
    src_vocab = d2l.Vocab(source, min_freq=2,
                          reserved_tokens=['<pad>', '<bos>', '<eos>'])
    tgt_vocab = d2l.Vocab(target, min_freq=2,
                          reserved_tokens=['<pad>', '<bos>', '<eos>'])
    src_array, src_valid_len = build_array_nmt(source, src_vocab, num_steps)
    tgt_array, tgt_valid_len = build_array_nmt(target, tgt_vocab, num_steps)
    data_arrays = (src_array, src_valid_len, tgt_array, tgt_valid_len)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
data_iter = d2l.load_array(data_arrays, batch_size)
return data_iter, src_vocab, tgt_vocab
```

下面我们读出“英语—法语”数据集中的第一个小批量数据。

```
train_iter, src_vocab, tgt_vocab = load_data_nmt(batch_size=2, num_steps=8)
for X, X_valid_len, Y, Y_valid_len in train_iter:
    print('X:', X.type(torch.int32))
    print('X的有效长度:', X_valid_len)
    print('Y:', Y.type(torch.int32))
    print('Y的有效长度:', Y_valid_len)
    break
```

```
X: tensor([[ 7, 43,  4,  3,  1,  1,  1,  1],
           [44, 23,  4,  3,  1,  1,  1,  1]], dtype=torch.int32)
X的有效长度: tensor([4, 4])
Y: tensor([[ 6,  7, 40,  4,  3,  1,  1,  1],
           [ 0,  5,  3,  1,  1,  1,  1,  1]], dtype=torch.int32)
Y的有效长度: tensor([5, 3])
```

小结

- 机器翻译指的是将文本序列从一种语言自动翻译成另一种语言。
- 使用单词级词元化时的词表大小，将明显大于使用字符级词元化时的词表大小。为了缓解这一问题，我们可以将低频词元视为相同的未知词元。
- 通过截断和填充文本序列，可以保证所有的文本序列都具有相同的长度，以便以小批量的方式加载。

练习

- 在load_data_nmt函数中尝试不同的num_examples参数值。这对源语言和目标语言的词表大小有何影响？
- 某些语言（例如中文和日语）的文本没有单词边界指示符（例如空格）。对于这种情况，单词级词元化仍然是个好主意吗？为什么？

Discussions¹¹⁴

¹¹⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/2776>

9.6 编码器-解码器架构

正如我们在 9.5 节中所讨论的，机器翻译是序列转换模型的一个核心问题，其输入和输出都是长度可变的序列。为了处理这种类型的输入和输出，我们可以设计一个包含两个主要组件的架构：第一个组件是一个编码器（encoder）：它接受一个长度可变的序列作为输入，并将其转换为具有固定形状的编码状态。第二个组件是解码器（decoder）：它将固定形状的编码状态映射到长度可变的序列。这被称为编码器-解码器（encoder-decoder）架构，如 图9.6.1 所示。

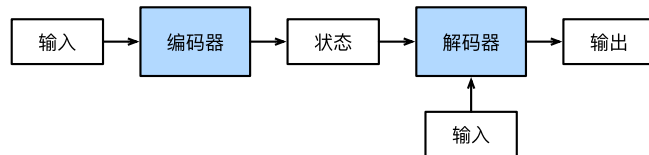


图9.6.1: 编码器-解码器架构

我们以英语到法语的机器翻译为例：给定一个英文的输入序列：“They” “are” “watching” “.”。首先，这种“编码器—解码器”架构将长度可变的输入序列编码成一个“状态”，然后对该状态进行解码，一个词元接着一个词元地生成翻译后的序列作为输出：“Ils” “regordent” “.”。由于“编码器—解码器”架构是形成后续章节中不同序列转换模型的基础，因此本节将把这个架构转换为接口方便后面的代码实现。

9.6.1 编码器

在编码器接口中，我们只指定长度可变的序列作为编码器的输入 X 。任何继承这个Encoder基类的模型将完成代码实现。

```
from torch import nn

#@save
class Encoder(nn.Module):
    """编码器-解码器架构的基本编码器接口"""
    def __init__(self, **kwargs):
        super(Encoder, self).__init__(**kwargs)

    def forward(self, X, *args):
        raise NotImplementedError
```

9.6.2 解码器

在下面的解码器接口中，我们新增一个`init_state`函数，用于将编码器的输出（`enc_outputs`）转换为编码后的状态。注意，此步骤可能需要额外的输入，例如：输入序列的有效长度，这在 9.5.4 节中进行了解释。为了逐个地生成长度可变的词元序列，解码器在每个时间步都会将输入（例如：在前一时间步生成的词元）和编码后的状态映射成当前时间步的输出词元。

```
#@save
class Decoder(nn.Module):
    """编码器-解码器架构的基本解码器接口"""
    def __init__(self, **kwargs):
        super(Decoder, self).__init__(**kwargs)

    def init_state(self, enc_outputs, *args):
        raise NotImplementedError

    def forward(self, X, state):
        raise NotImplementedError
```

9.6.3 合并编码器和解码器

总而言之，“编码器-解码器”架构包含了一个编码器和一个解码器，并且还拥有可选的额外的参数。在前向传播中，编码器的输出用于生成编码状态，这个状态又被解码器作为其输入的一部分。

```
#@save
class EncoderDecoder(nn.Module):
    """编码器-解码器架构的基本类"""
    def __init__(self, encoder, decoder, **kwargs):
        super(EncoderDecoder, self).__init__(**kwargs)
        self.encoder = encoder
        self.decoder = decoder

    def forward(self, enc_X, dec_X, *args):
        enc_outputs = self.encoder(enc_X, *args)
        dec_state = self.decoder.init_state(enc_outputs, *args)
        return self.decoder(dec_X, dec_state)
```

“编码器-解码器”体系架构中的术语状态会启发人们使用具有状态的神经网络来实现该架构。在下一节中，我们将学习如何应用循环神经网络，来设计基于“编码器-解码器”架构的序列转换模型。

小结

- “编码器—解码器”架构可以将长度可变的序列作为输入和输出，因此适用于机器翻译等序列转换问题。
- 编码器将长度可变的序列作为输入，并将其转换为具有固定形状的编码状态。
- 解码器将具有固定形状的编码状态映射为长度可变的序列。

练习

- 假设我们使用神经网络来实现“编码器—解码器”架构，那么编码器和解码器必须是同一类型的神经网络吗？
- 除了机器翻译，还有其它可以适用于“编码器—解码器”架构的应用吗？

Discussions¹¹⁵

9.7 序列到序列学习 (seq2seq)

正如我们在9.5节中看到的，机器翻译中的输入序列和输出序列都是长度可变的。为了解决这类问题，我们在9.6节中设计了一个通用的“编码器—解码器”架构。本节，我们将使用两个循环神经网络的编码器和解码器，并将其应用于序列到序列（sequence to sequence, seq2seq）类的学习任务 (Cho *et al.*, 2014, Sutskever *et al.*, 2014)。

遵循编码器—解码器架构的设计原则，循环神经网络编码器使用长度可变的序列作为输入，将其转换为固定形状的隐状态。换言之，输入序列的信息被编码到循环神经网络编码器的隐状态中。为了连续生成输出序列的词元，独立的循环神经网络解码器是基于输入序列的编码信息和输出序列已经看见的或者生成的词元来预测下一个词元。图9.7.1演示了如何在机器翻译中使用两个循环神经网络进行序列到序列学习。

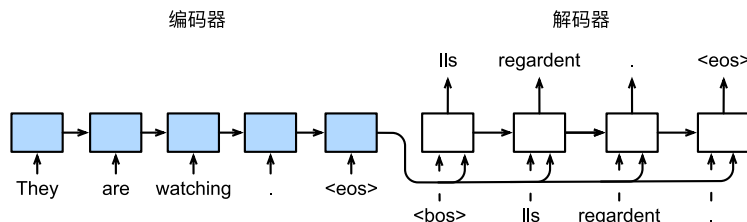


图9.7.1：使用循环神经网络编码器和循环神经网络解码器的序列到序列学习

在图9.7.1中，特定的“<eos>”表示序列结束词元。一旦输出序列生成此词元，模型就会停止预测。在循环神经网络解码器的初始化时间步，有两个特定的设计决定：首先，特定的“<bos>”表示序列开始词元，它是解码器的输入序列的第一个词元。其次，使用循环神经网络编码器最终的隐状态来初始化解码器的隐状态。例如，在(Sutskever *et al.*, 2014)的设计中，正是基于这种设计将输入序列的编码信息送入到解码器中来生成输

¹¹⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/2779>

出序列的。在其他一些设计中 (Cho *et al.*, 2014)，如 图9.7.1所示，编码器最终的隐状态在每一个时间步都作为解码器的输入序列的一部分。类似于 8.3节 中语言模型的训练，可以允许标签成为原始的输出序列，从源序列词元“<bos>”“Ils”“regardent”“.”到新序列词元“Ils”“regardent”“.”“<eos>”来移动预测的位置。

下面，我们动手构建 图9.7.1的设计，并将基于 9.5节 中介绍的“英—法”数据集来训练这个机器翻译模型。

```
import collections
import math
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

9.7.1 编码器

从技术上讲，编码器将长度可变的输入序列转换成形状固定的上下文变量 \mathbf{c} ，并且将输入序列的信息在该上下文变量中进行编码。如 图9.7.1所示，可以使用循环神经网络来设计编码器。

考虑由一个序列组成的样本（批量大小是1）。假设输入序列是 x_1, \dots, x_T ，其中 x_t 是输入文本序列中的第 t 个词元。在时间步 t ，循环神经网络将词元 x_t 的输入特征向量 \mathbf{x}_t 和 \mathbf{h}_{t-1} （即上一时间步的隐状态）转换为 \mathbf{h}_t （即当前步的隐状态）。使用一个函数 f 来描述循环神经网络的循环层所做的变换：

$$\mathbf{h}_t = f(\mathbf{x}_t, \mathbf{h}_{t-1}). \quad (9.7.1)$$

总之，编码器通过选定的函数 q ，将所有时间步的隐状态转换为上下文变量：

$$\mathbf{c} = q(\mathbf{h}_1, \dots, \mathbf{h}_T). \quad (9.7.2)$$

比如，当选择 $q(\mathbf{h}_1, \dots, \mathbf{h}_T) = \mathbf{h}_T$ 时（就像 图9.7.1中一样），上下文变量仅仅是输入序列在最后时间步的隐状态 \mathbf{h}_T 。

到目前为止，我们使用的是一个单向循环神经网络来设计编码器，其中隐状态只依赖于输入子序列，这个子序列是由输入序列的开始位置到隐状态所在的时间步的位置（包括隐状态所在的时间步）组成。我们也可以使用双向循环神经网络构造编码器，其中隐状态依赖于两个输入子序列，两个子序列是由隐状态所在的时间步的位置之前的序列和之后的序列（包括隐状态所在的时间步），因此隐状态对整个序列的信息都进行了编码。

现在，让我们实现循环神经网络编码器。注意，我们使用了嵌入层（embedding layer）来获得输入序列中每个词元的特征向量。嵌入层的权重是一个矩阵，其行数等于输入词表的大小（vocab_size），其列数等于特征向量的维度（embed_size）。对于任意输入词元的索引 i ，嵌入层获取权重矩阵的第 i 行（从0开始）以返回其特征向量。另外，本文选择了一个多层门控循环单元来实现编码器。

```
#@save
class Seq2SeqEncoder(d2l.Encoder):
    """用于序列到序列学习的循环神经网络编码器"""

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
def __init__(self, vocab_size, embed_size, num_hiddens, num_layers,
            dropout=0, **kwargs):
    super(Seq2SeqEncoder, self).__init__(**kwargs)
    # 嵌入层
    self.embedding = nn.Embedding(vocab_size, embed_size)
    self.rnn = nn.GRU(embed_size, num_hiddens, num_layers,
                      dropout=dropout)

def forward(self, X, *args):
    # 输出'X'的形状: (batch_size,num_steps,embed_size)
    X = self.embedding(X)
    # 在循环神经网络模型中, 第一个轴对应于时间步
    X = X.permute(1, 0, 2)
    # 如果未提及状态, 则默认为0
    output, state = self.rnn(X)
    # output的形状:(num_steps,batch_size,num_hiddens)
    # state的形状:(num_layers,batch_size,num_hiddens)
    return output, state
```

循环层返回变量的说明可以参考 8.6 节。

下面, 我们实例化上述编码器的实现: 我们使用一个两层门控循环单元编码器, 其隐藏单元数为16。给定一小批量的输入序列 X (批量大小为4, 时间步为7)。在完成所有时间步后, 最后一层的隐状态的输出是一个张量 ($output$ 由编码器的循环层返回), 其形状为 (时间步数, 批量大小, 隐藏单元数)。

```
encoder = Seq2SeqEncoder(vocab_size=10, embed_size=8, num_hiddens=16,
                           num_layers=2)
encoder.eval()
X = torch.zeros((4, 7), dtype=torch.long)
output, state = encoder(X)
output.shape
```

```
torch.Size([7, 4, 16])
```

由于这里使用的是门控循环单元, 所以在最后一个时间步的多层隐状态的形状是 (隐藏层的数量, 批量大小, 隐藏单元的数量)。如果使用长短期记忆网络, $state$ 中还将包含记忆单元信息。

```
state.shape
```

```
torch.Size([2, 4, 16])
```

9.7.2 解码器

正如上文提到的，编码器输出的上下文变量 \mathbf{c} 对整个输入序列 x_1, \dots, x_T 进行编码。来自训练数据集的输出序列 $y_1, y_2, \dots, y_{T'}$ ，对于每个时间步 t' （与输入序列或编码器的时间步 t 不同），解码器输出 $y_{t'}$ 的概率取决于先前的输出子序列 $y_1, \dots, y_{t'-1}$ 和上下文变量 \mathbf{c} ，即 $P(y_{t'} | y_1, \dots, y_{t'-1}, \mathbf{c})$ 。

为了在序列上模型化这种条件概率，我们可以使用另一个循环神经网络作为解码器。在输出序列上的任意时间步 t' ，循环神经网络将来自上一时间步的输出 $y_{t'-1}$ 和上下文变量 \mathbf{c} 作为其输入，然后在当前时间步将它们和上一隐状态 $\mathbf{s}_{t'-1}$ 转换为隐状态 $\mathbf{s}_{t'}$ 。因此，可以使用函数 g 来表示解码器的隐藏层的变换：

$$\mathbf{s}_{t'} = g(y_{t'-1}, \mathbf{c}, \mathbf{s}_{t'-1}). \quad (9.7.3)$$

在获得解码器的隐状态之后，我们可以使用输出层和softmax操作来计算在时间步 t' 时输出 $y_{t'}$ 的条件概率分布 $P(y_{t'} | y_1, \dots, y_{t'-1}, \mathbf{c})$ 。

根据图9.7.1，当实现解码器时，我们直接使用编码器最后一个时间步的隐状态来初始化解码器的隐状态。这就要求使用循环神经网络实现的编码器和解码器具有相同数量的层和隐藏单元。为了进一步包含经过编码的输入序列的信息，上下文变量在所有的时间步与解码器的输入进行拼接（concatenate）。为了预测输出词元的概率分布，在循环神经网络解码器的最后一层使用全连接层来变换隐状态。

```
class Seq2SeqDecoder(d2l.Decoder):
    """用于序列到序列学习的循环神经网络解码器"""
    def __init__(self, vocab_size, embed_size, num_hiddens, num_layers,
                 dropout=0, **kwargs):
        super(Seq2SeqDecoder, self).__init__(**kwargs)
        self.embedding = nn.Embedding(vocab_size, embed_size)
        self.rnn = nn.GRU(embed_size + num_hiddens, num_hiddens, num_layers,
                         dropout=dropout)
        self.dense = nn.Linear(num_hiddens, vocab_size)

    def init_state(self, enc_outputs, *args):
        return enc_outputs[1]

    def forward(self, X, state):
        # 输出'X'的形状: (batch_size,num_steps,embed_size)
        X = self.embedding(X).permute(1, 0, 2)
        # 广播context，使其具有与x相同的num_steps
        context = state[-1].repeat(X.shape[0], 1, 1)
        X_and_context = torch.cat((X, context), 2)
        output, state = self.rnn(X_and_context, state)
        output = self.dense(output).permute(1, 0, 2)
        # output的形状:(batch_size,num_steps,vocab_size)
        # state的形状:(num_layers,batch_size,num_hiddens)
        return output, state
```

下面，我们用与前面提到的编码器中相同的超参数来实例化解码器。如我们所见，解码器的输出形状变为（批

量大小，时间步数，词表大小），其中张量的最后一个维度存储预测的词元分布。

```
decoder = Seq2SeqDecoder(vocab_size=10, embed_size=8, num_hiddens=16,
                           num_layers=2)
decoder.eval()
state = decoder.init_state(encoder(X))
output, state = decoder(X, state)
output.shape, state.shape
```

```
(torch.Size([4, 7, 10]), torch.Size([2, 4, 16]))
```

总之，上述循环神经网络“编码器—解码器”模型中的各层如图9.7.2所示。

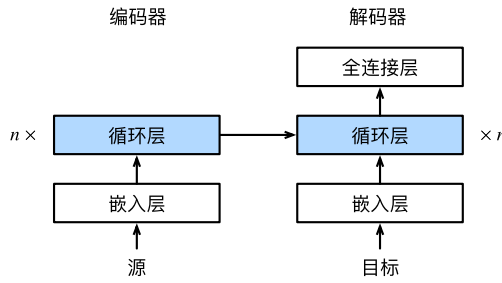


图9.7.2：循环神经网络编码器-解码器模型中的层

9.7.3 损失函数

在每个时间步，解码器预测了输出词元的概率分布。类似于语言模型，可以使用softmax来获得分布，并通过计算交叉熵损失函数来进行优化。回想一下9.5节中，特定的填充词元被添加到序列的末尾，因此不同长度的序列可以以相同形状的小批量加载。但是，我们应该将填充词元的预测排除在损失函数的计算之外。

为此，我们可以使用下面的sequence_mask函数通过零值化屏蔽不相关的项，以便后面任何不相关预测的计算都是与零的乘积，结果都等于零。例如，如果两个序列的有效长度（不包括填充词元）分别为1和2，则第一个序列的第一项和第二个序列的前两项之后的剩余项将被清除为零。

```
#@save
def sequence_mask(X, valid_len, value=0):
    """在序列中屏蔽不相关的项"""
    maxlen = X.size(1)
    mask = torch.arange((maxlen), dtype=torch.float32,
                        device=X.device)[None, :] < valid_len[:, None]
    X[~mask] = value
    return X
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
X = torch.tensor([[1, 2, 3], [4, 5, 6]])
sequence_mask(X, torch.tensor([1, 2]))
```

```
tensor([[1, 0, 0],
       [4, 5, 0]])
```

我们还可以使用此函数屏蔽最后几个轴上的所有项。如果愿意，也可以使用指定的非零值来替换这些项。

```
X = torch.ones(2, 3, 4)
sequence_mask(X, torch.tensor([1, 2]), value=-1)
```

```
tensor([[[ 1.,  1.,  1.,  1.],
         [-1., -1., -1., -1.],
         [-1., -1., -1., -1.]]

        [[ 1.,  1.,  1.,  1.],
         [ 1.,  1.,  1.,  1.],
         [-1., -1., -1., -1.]]])
```

现在，我们可以通过扩展softmax交叉熵损失函数来遮蔽不相关的预测。最初，所有预测词元的掩码都设置为1。一旦给定了有效长度，与填充词元对应的掩码将被设置为0。最后，将所有词元的损失乘以掩码，以过滤掉损失中填充词元产生的不相关预测。

```
#@save
class MaskedSoftmaxCELoss(nn.CrossEntropyLoss):
    """带遮蔽的softmax交叉熵损失函数"""
    # pred的形状: (batch_size,num_steps,vocab_size)
    # label的形状: (batch_size,num_steps)
    # valid_len的形状: (batch_size,)
    def forward(self, pred, label, valid_len):
        weights = torch.ones_like(label)
        weights = sequence_mask(weights, valid_len)
        self.reduction='none'
        unweighted_loss = super(MaskedSoftmaxCELoss, self).forward(
            pred.permute(0, 2, 1), label)
        weighted_loss = (unweighted_loss * weights).mean(dim=1)
        return weighted_loss
```

我们可以创建三个相同的序列来进行代码健全性检查，然后分别指定这些序列的有效长度为4、2和0。结果就是，第一个序列的损失应为第二个序列的两倍，而第三个序列的损失应为零。

```
loss = MaskedSoftmaxCELoss()
loss(torch.ones(3, 4, 10), torch.ones((3, 4), dtype=torch.long),
     torch.tensor([4, 2, 0]))
```

```
tensor([2.3026, 1.1513, 0.0000])
```

9.7.4 训练

在下面的循环训练过程中，如 图9.7.1所示，特定的序列开始词元（“<bos>”）和原始的输出序列（不包括序列结束词元“<eos>”）拼接在一起作为解码器的输入。这被称为强制教学（teacher forcing），因为原始的输出序列（词元的标签）被送入解码器。或者，将来自上一个时间步的预测得到的词元作为解码器的当前输入。

```
#@save
def train_seq2seq(net, data_iter, lr, num_epochs, tgt_vocab, device):
    """训练序列到序列模型"""
    def xavier_init_weights(m):
        if type(m) == nn.Linear:
            nn.init.xavier_uniform_(m.weight)
        if type(m) == nn.GRU:
            for param in m._flat_weights_names:
                if "weight" in param:
                    nn.init.xavier_uniform_(m._parameters[param])

    net.apply(xavier_init_weights)
    net.to(device)
    optimizer = torch.optim.Adam(net.parameters(), lr=lr)
    loss = MaskedSoftmaxCELoss()
    net.train()
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss',
                             xlim=[10, num_epochs])
    for epoch in range(num_epochs):
        timer = d2l.Timer()
        metric = d2l.Accumulator(2) # 训练损失总和, 词元数量
        for batch in data_iter:
            optimizer.zero_grad()
            X, X_valid_len, Y, Y_valid_len = [x.to(device) for x in batch]
            bos = torch.tensor([tgt_vocab['<bos>']] * Y.shape[0],
                              device=device).reshape(-1, 1)
            dec_input = torch.cat([bos, Y[:, :-1]], 1) # 强制教学
            Y_hat, _ = net(X, dec_input, X_valid_len)
            l = loss(Y_hat, Y, Y_valid_len)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

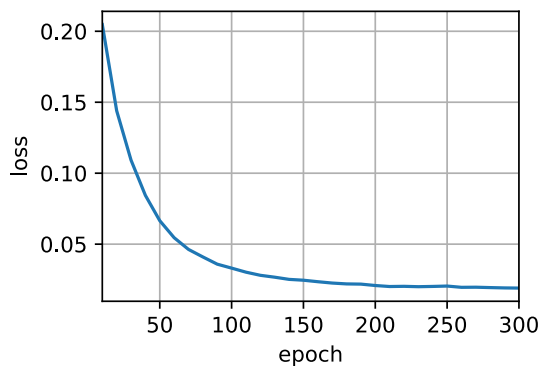
```
l.sum().backward()      # 损失函数的标量进行“反向传播”
d2l.grad_clipping(net, 1)
num_tokens = Y_valid_len.sum()
optimizer.step()
with torch.no_grad():
    metric.add(l.sum(), num_tokens)
if (epoch + 1) % 10 == 0:
    animator.add(epoch + 1, (metric[0] / metric[1],))
print(f'loss {metric[0] / metric[1]:.3f}, {metric[1] / timer.stop():.1f} '
      f'tokens/sec on {str(device)})'
```

现在，在机器翻译数据集上，我们可以创建和训练一个循环神经网络“编码器—解码器”模型用于序列到序列的学习。

```
embed_size, num_hiddens, num_layers, dropout = 32, 32, 2, 0.1
batch_size, num_steps = 64, 10
lr, num_epochs, device = 0.005, 300, d2l.try_gpu()

train_iter, src_vocab, tgt_vocab = d2l.load_data_nmt(batch_size, num_steps)
encoder = Seq2SeqEncoder(len(src_vocab), embed_size, num_hiddens, num_layers,
                        dropout)
decoder = Seq2SeqDecoder(len(tgt_vocab), embed_size, num_hiddens, num_layers,
                        dropout)
net = d2l.EncoderDecoder(encoder, decoder)
train_seq2seq(net, train_iter, lr, num_epochs, tgt_vocab, device)
```

loss 0.019, 12745.1 tokens/sec on cuda:0



9.7.5 预测

为了采用一个接着一个词元的方式预测输出序列，每个解码器当前时间步的输入都将是来自前一时间步的预测词元。与训练类似，序列开始词元（“<bos>”）在初始时间步被输入到解码器中。该预测过程如 图9.7.3所示，当输出序列的预测遇到序列结束词元（“<eos>”）时，预测就结束了。



图9.7.3: 使用循环神经网络编码器-解码器逐词元地预测输出序列。

我们将在 9.8 节中介绍不同的序列生成策略。

```
#@save
def predict_seq2seq(net, src_sentence, src_vocab, tgt_vocab, num_steps,
                    device, save_attention_weights=False):
    """序列到序列模型的预测"""
    # 在预测时将net设置为评估模式
    net.eval()
    src_tokens = src_vocab[src_sentence.lower().split(' ')] + [
        src_vocab['<eos>']]
    enc_valid_len = torch.tensor([len(src_tokens)], device=device)
    src_tokens = d2l.truncate_pad(src_tokens, num_steps, src_vocab['<pad>'])
    # 添加批量轴
    enc_X = torch.unsqueeze(
        torch.tensor(src_tokens, dtype=torch.long, device=device), dim=0)
    enc_outputs = net.encoder(enc_X, enc_valid_len)
    dec_state = net.decoder.init_state(enc_outputs, enc_valid_len)
    # 添加批量轴
    dec_X = torch.unsqueeze(torch.tensor(
        [tgt_vocab['<bos>']], dtype=torch.long, device=device), dim=0)
    output_seq, attention_weight_seq = [], []
    for _ in range(num_steps):
        Y, dec_state = net.decoder(dec_X, dec_state)
        # 我们使用具有预测最高可能性的词元，作为解码器在下一时间步的输入
        dec_X = Y.argmax(dim=2)
        pred = dec_X.squeeze(dim=0).type(torch.int32).item()
        # 保存注意力权重（稍后讨论）
        if save_attention_weights:
            attention_weight_seq.append(net.decoder.attention_weights)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
# 一旦序列结束词元被预测，输出序列的生成就完成了
if pred == tgt_vocab['<eos>']:
    break
output_seq.append(pred)
return ' '.join(tgt_vocab.to_tokens(output_seq)), attention_weight_seq
```

9.7.6 预测序列的评估

我们可以通过与真实的标签序列进行比较来评估预测序列。虽然 (Papineni et al., 2002) 提出的BLEU(bilingual evaluation understudy) 最先是用于评估机器翻译的结果，但现在它已经被广泛用于测量许多应用的输出序列的质量。原则上说，对于预测序列中的任意 n 元语法 (n-grams)，BLEU的评估都是这个 n 元语法是否出现在标签序列中。

我们将BLEU定义为：

$$\exp \left(\min \left(0, 1 - \frac{\text{len}_{\text{label}}}{\text{len}_{\text{pred}}} \right) \right) \prod_{n=1}^k p_n^{1/2^n}, \quad (9.7.4)$$

其中 $\text{len}_{\text{label}}$ 表示标签序列中的词元数和 len_{pred} 表示预测序列中的词元数， k 是用于匹配的最长的 n 元语法。另外，用 p_n 表示 n 元语法的精确度，它是两个数量的比值：第一个是预测序列与标签序列中匹配的 n 元语法的数量，第二个是预测序列中 n 元语法的数量的比率。具体地说，给定标签序列A、B、C、D、E、F和预测序列A、B、B、C、D，我们有 $p_1 = 4/5$ 、 $p_2 = 3/4$ 、 $p_3 = 1/3$ 和 $p_4 = 0$ 。

根据 (9.7.4) 中BLEU的定义，当预测序列与标签序列完全相同时，BLEU为1。此外，由于 n 元语法越长则匹配难度越大，所以BLEU为更长的 n 元语法的精确度分配更大的权重。具体来说，当 p_n 固定时， $p_n^{1/2^n}$ 会随着 n 的增长而增加（原始论文使用 $p_n^{1/n}$ ）。而且，由于预测的序列越短获得的 p_n 值越高，所以 (9.7.4) 中乘法项之前的系数用于惩罚较短的预测序列。例如，当 $k = 2$ 时，给定标签序列A、B、C、D、E、F和预测序列A、B，尽管 $p_1 = p_2 = 1$ ，惩罚因子 $\exp(1 - 6/2) \approx 0.14$ 会降低BLEU。

BLEU的代码实现如下。

```
def bleu(pred_seq, label_seq, k):  #@save
    """计算BLEU"""
    pred_tokens, label_tokens = pred_seq.split(' '), label_seq.split(' ')
    len_pred, len_label = len(pred_tokens), len(label_tokens)
    score = math.exp(min(0, 1 - len_label / len_pred))
    for n in range(1, k + 1):
        num_matches, label_subs = 0, collections.defaultdict(int)
        for i in range(len_label - n + 1):
            label_subs[' '.join(label_tokens[i: i + n])] += 1
        for i in range(len_pred - n + 1):
            if label_subs[' '.join(pred_tokens[i: i + n])] > 0:
                num_matches += 1
    return num_matches / len_label ** (1 / k) * score
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
label_subs[' '.join(pred_tokens[i:i+n])] -= 1
score *= math.pow(num_matches / (len_pred - n + 1), math.pow(0.5, n))
return score
```

最后，利用训练好的循环神经网络“编码器—解码器”模型，将几个英语句子翻译成法语，并计算BLEU的最终结果。

```
engs = ['go .', "i lost .", 'he\'s calm .', 'i\'m home .']
fras = ['va !', 'j'ai perdu .', 'il est calme .', 'je suis chez moi .']
for eng, fra in zip(engs, fras):
    translation, attention_weight_seq = predict_seq2seq(
        net, eng, src_vocab, tgt_vocab, num_steps, device)
    print(f'{eng} => {translation}, bleu {bleu(translation, fra, k=2):.3f}')
```

```
go . => va !, bleu 1.000
i lost . => j'ai perdu ., bleu 1.000
he's calm . => il est riche ., bleu 0.658
i'm home . => je suis en retard ?, bleu 0.447
```

小结

- 根据“编码器—解码器”架构的设计，我们可以使用两个循环神经网络来设计一个序列到序列学习的模型。
- 在实现编码器和解码器时，我们可以使用多层循环神经网络。
- 我们可以使用遮蔽来过滤不相关的计算，例如在计算损失时。
- 在“编码器—解码器”训练中，强制教学方法将原始输出序列（而非预测结果）输入解码器。
- BLEU是一种常用的评估方法，它通过测量预测序列和标签序列之间的 n 元语法的匹配度来评估预测。

练习

- 试着通过调整超参数来改善翻译效果。
- 重新运行实验并在计算损失时不使用遮蔽，可以观察到什么结果？为什么会有这个结果？
- 如果编码器和解码器的层数或者隐藏单元数不同，那么如何初始化解码器的隐状态？
- 在训练中，如果用前一时间步的预测输入到解码器来代替强制教学，对性能有何影响？
- 用长短期记忆网络替换门控循环单元重新运行实验。
- 有没有其他方法来设计解码器的输出层？

9.8 束搜索

在 9.7 节中，我们逐个预测输出序列，直到预测序列中出现特定的序列结束词元“<eos>”。本节将首先介绍贪心搜索（greedy search）策略，并探讨其存在的问题，然后对比其他替代策略：穷举搜索（exhaustive search）和束搜索（beam search）。

在正式介绍贪心搜索之前，我们使用与 9.7 节中相同的数学符号定义搜索问题。在任意时间步 t' ，解码器输出 $y_{t'}$ 的概率取决于时间步 t' 之前的输出子序列 $y_1, \dots, y_{t'-1}$ 和对输入序列的信息进行编码得到的上下文变量 \mathbf{c} 。为了量化计算代价，用 \mathcal{Y} 表示输出词表，其中包含“<eos>”，所以这个词汇集合的基数 $|\mathcal{Y}|$ 就是词表的大小。我们还将输出序列的最大词元数指定为 T' 。因此，我们的目标是从所有 $\mathcal{O}(|\mathcal{Y}|^{T'})$ 个可能的输出序列中寻找理想的输出。当然，对于所有输出序列，在“<eos>”之后的部分（非本句）将在实际输出中丢弃。

9.8.1 贪心搜索

首先，让我们看看一个简单的策略：贪心搜索，该策略已用于 9.7 节的序列预测。对于输出序列的每一时间步 t' ，我们都将基于贪心搜索从 \mathcal{Y} 中找到具有最高条件概率的词元，即：

$$y_{t'} = \underset{y \in \mathcal{Y}}{\operatorname{argmax}} P(y \mid y_1, \dots, y_{t'-1}, \mathbf{c}) \quad (9.8.1)$$

一旦输出序列包含了“<eos>”或者达到其最大长度 T' ，则输出完成。

时间步	1	2	3	4
A	0.5	0.1	0.2	0.0
B	0.2	0.4	0.2	0.2
C	0.2	0.3	0.4	0.2
<eos>	0.1	0.2	0.2	0.6

图9.8.1: 在每个时间步，贪心搜索选择具有最高条件概率的词元

如图9.8.1中，假设输出中有四个词元“A”“B”“C”和“<eos>”。每个时间步下的四个数字分别表示在该时间步生成“A”“B”“C”和“<eos>”的条件概率。在每个时间步，贪心搜索选择具有最高条件概率的词元。因此，将在图9.8.1中预测输出序列“A”“B”“C”和“<eos>”。这个输出序列的条件概率是 $0.5 \times 0.4 \times 0.4 \times 0.6 = 0.048$ 。那么贪心搜索存在的问题是什么呢？现实中，最优序列（optimal sequence）应该是最大化 $\prod_{t'=1}^{T'} P(y_{t'} \mid y_1, \dots, y_{t'-1}, \mathbf{c})$ 值的输出序列，这是基于输入序列生成输出序列的条件概率。然而，贪心搜索无法保证得到最优序列。

¹¹⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/2782>

时间步	1	2	3	4
A	0.5	0.1	0.1	0.1
B	0.2	0.4	0.6	0.2
C	0.2	0.3	0.2	0.1
<eos>	0.1	0.2	0.1	0.6

图9.8.2: 在时间步2, 选择具有第二高条件概率的词元“C”(而非最高条件概率的词元)

图9.8.2中的另一个例子阐述了这个问题。与 图9.8.1不同, 在时间步2中, 我们选择 图9.8.2中的词元“C”, 它具有第二高的条件概率。由于时间步3所基于的时间步1和2处的输出子序列已从 图9.8.1中的“A”和“B”改变为图9.8.2中的“A”和“C”, 因此时间步3处的每个词元的条件概率也在 图9.8.2中改变。假设我们在时间步3选择词元“B”, 于是当前的时间步4基于前三个时间步的输出子序列“A”“C”和“B”为条件, 这与 图9.8.1中的“A”“B”和“C”不同。因此, 在 图9.8.2中的时间步4生成每个词元的条件概率也不同于 图9.8.1中的条件概率。结果, 图9.8.2中的输出序列“A”“C”“B”和“<eos>”的条件概率为 $0.5 \times 0.3 \times 0.6 \times 0.6 = 0.054$, 这大于 图9.8.1中的贪心搜索的条件概率。这个例子说明: 贪心搜索获得的输出序列“A”“B”“C”和“<eos>”不一定是最佳序列。

9.8.2 穷举搜索

如果目标是获得最优序列, 我们可以考虑使用穷举搜索(exhaustive search): 穷举地列举所有可能的输出序列及其条件概率, 然后计算输出条件概率最高的一个。

虽然我们可以使用穷举搜索来获得最优序列, 但其计算量 $\mathcal{O}(|\mathcal{Y}|^{T'})$ 可能高的惊人。例如, 当 $|\mathcal{Y}| = 10000$ 和 $T' = 10$ 时, 我们需要评估 $10000^{10} = 10^{40}$ 序列, 这是一个极大的数, 现有的计算机几乎不可能计算它。然而, 贪心搜索的计算量 $\mathcal{O}(|\mathcal{Y}| T')$ 通常要显著地小于穷举搜索。例如, 当 $|\mathcal{Y}| = 10000$ 和 $T' = 10$ 时, 我们只需要评估 $10000 \times 10 = 10^5$ 个序列。

9.8.3 束搜索

那么该选取哪种序列搜索策略呢? 如果精度最重要, 则显然是穷举搜索。如果计算成本最重要, 则显然是贪心搜索。而束搜索的实际应用则介于这两个极端之间。

束搜索 (beam search) 是贪心搜索的一个改进版本。它有一个超参数, 名为束宽 (beam size) k 。在时间步1, 我们选择具有最高条件概率的 k 个词元。这 k 个词元将分别是 k 个候选输出序列的第一个词元。在随后的每个时间步, 基于上一时间步的 k 个候选输出序列, 我们将继续从 $k |\mathcal{Y}|$ 个可能的选择中挑出具有最高条件概率的 k 个候选输出序列。

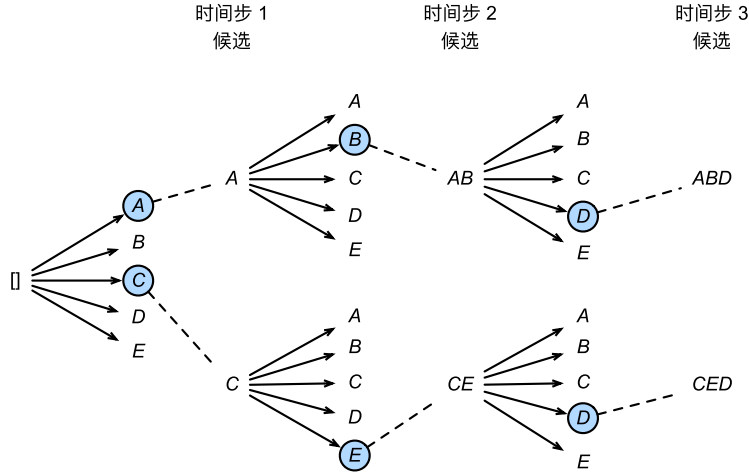


图9.8.3: 束搜索过程 (束宽: 2, 输出序列的最大长度: 3)。候选输出序列是 A 、 C 、 AB 、 CE 、 ABD 和 CED

图9.8.3演示了束搜索的过程。假设输出的词表只包含五个元素: $\mathcal{Y} = \{A, B, C, D, E\}$, 其中有一个是“`<eos>`”。设置束宽为2, 输出序列的最大长度为3。在时间步1, 假设具有最高条件概率 $P(y_1 | \mathbf{c})$ 的词元是 A 和 C 。在时间步2, 我们计算所有 $y_2 \in \mathcal{Y}$ 为:

$$\begin{aligned} P(A, y_2 | \mathbf{c}) &= P(A | \mathbf{c})P(y_2 | A, \mathbf{c}), \\ P(C, y_2 | \mathbf{c}) &= P(C | \mathbf{c})P(y_2 | C, \mathbf{c}), \end{aligned} \quad (9.8.2)$$

从这十个值中选择最大的两个, 比如 $P(A, B | \mathbf{c})$ 和 $P(C, E | \mathbf{c})$ 。然后在时间步3, 我们计算所有 $y_3 \in \mathcal{Y}$ 为:

$$\begin{aligned} P(A, B, y_3 | \mathbf{c}) &= P(A, B | \mathbf{c})P(y_3 | A, B, \mathbf{c}), \\ P(C, E, y_3 | \mathbf{c}) &= P(C, E | \mathbf{c})P(y_3 | C, E, \mathbf{c}), \end{aligned} \quad (9.8.3)$$

从这十个值中选择最大的两个, 即 $P(A, B, D | \mathbf{c})$ 和 $P(C, E, D | \mathbf{c})$, 我们会得到六个候选输出序列: (1) A ; (2) C ; (3) A, B ; (4) C, E ; (5) A, B, D ; (6) C, E, D 。

最后, 基于这六个序列 (例如, 丢弃包括“`<eos>`”和之后的部分), 我们获得最终候选输出序列集合。然后我们选择其中条件概率乘积最高的序列作为输出序列:

$$\frac{1}{L^\alpha} \log P(y_1, \dots, y_L | \mathbf{c}) = \frac{1}{L^\alpha} \sum_{t'=1}^L \log P(y_{t'} | y_1, \dots, y_{t'-1}, \mathbf{c}), \quad (9.8.4)$$

其中 L 是最终候选序列的长度, α 通常设置为 0.75。因为一个较长的序列在 (9.8.4) 的求和中会有更多的对数项, 因此分母中的 L^α 用于惩罚长序列。

束搜索的计算量为 $\mathcal{O}(k |\mathcal{Y}| T')$, 这个结果介于贪心搜索和穷举搜索之间。实际上, 贪心搜索可以看作一种束宽为1的特殊类型的束搜索。通过灵活地选择束宽, 束搜索可以在正确率和计算代价之间进行权衡。

小结

- 序列搜索策略包括贪心搜索、穷举搜索和束搜索。
- 贪心搜索所选取序列的计算量最小，但精度相对较低。
- 穷举搜索所选取序列的精度最高，但计算量最大。
- 束搜索通过灵活选择束宽，在正确率和计算代价之间进行权衡。

练习

1. 我们可以把穷举搜索看作一种特殊的束搜索吗？为什么？
2. 在 9.7 节的机器翻译问题中应用束搜索。束宽是如何影响预测的速度和结果的？
3. 在 8.5 节中，我们基于用户提供的前缀，通过使用语言模型来生成文本。这个例子中使用了哪种搜索策略？可以改进吗？

Discussions¹¹⁷

¹¹⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/5768>

注意力机制

灵长类动物的视觉系统接受了大量的感官输入，这些感官输入远远超过了大脑能够完全处理的程度。然而，并非所有刺激的影响都是相等的。意识的聚集和专注使灵长类动物能够在复杂的视觉环境中将注意力引向感兴趣的物体，例如猎物和天敌。只关注一小部分信息的能力对进化更加有意义，使人类得以生存和成功。

自19世纪以来，科学家们一直致力于研究认知神经科学领域的注意力。本章的很多章节将涉及到一些研究。

首先回顾一个经典注意力框架，解释如何在视觉场景中展开注意力。受此框架中的注意力提示(attention cues)的启发，我们将设计能够利用这些注意力提示的模型。1964年的Nadaraya-Waston核回归(kernel regression)正是具有注意力机制(attention mechanism)的机器学习的简单演示。

然后继续介绍的是注意力函数，它们在深度学习的注意力模型设计中被广泛使用。具体来说，我们将展示如何使用这些函数来设计Bahdanau注意力。Bahdanau注意力是深度学习中的具有突破性价值的注意力模型，它双向对齐并且可以微分。

最后将描述仅仅基于注意力机制的Transformer架构，该架构中使用了多头注意力(multi-head attention)和自注意力(self-attention)。自2017年横空出世，Transformer一直都普遍存在于现代的深度学习应用中，例如语言、视觉、语音和强化学习领域。

10.1 注意力提示

感谢读者对本书的关注，因为读者的注意力是一种稀缺的资源：此刻读者正在阅读本书（而忽略了其他的书），因此读者的注意力是用机会成本（与金钱类似）来支付的。为了确保读者现在投入的注意力是值得的，作者们尽全力（全部的注意力）创作一本好书。

自经济学研究稀缺资源分配以来，人们正处在“注意力经济”时代，即人类的注意力被视为可以交换的、有限的、有价值的且稀缺的商品。许多商业模式也被开发出来去利用这一点：在音乐或视频流媒体服务上，人们要么消耗注意力在广告上，要么付钱来隐藏广告；为了在网络游戏世界的成长，人们要么消耗注意力在游戏战斗中，从而帮助吸引新的玩家，要么付钱立即变得强大。总之，注意力不是免费的。

注意力是稀缺的，而环境中的干扰注意力的信息却并不少。比如人类的视觉神经系统大约每秒收到 10^8 位的信息，这远远超过了大脑能够完全处理的水平。幸运的是，人类的祖先已经从经验（也称为数据）中认识到“并非感官的所有输入都是一样的”。在整个人类历史中，这种只将注意力引向感兴趣的一小部分信息的能力，使人类的大脑能够更明智地分配资源来生存、成长和社交，例如发现天敌、找寻食物和伴侣。

10.1.1 生物学中的注意力提示

注意力是如何应用于视觉世界中的呢？这要从当今十分普及的双组件（two-component）的框架开始讲起：这个框架的出现可以追溯到19世纪90年代的威廉·詹姆斯，他被认为是“美国心理学之父”（James, 2007）。在这个框架中，受试者基于非自主性提示和自主性提示有选择地引导注意力的焦点。

非自主性提示是基于环境中物体的突出性和易见性。想象一下，假如我们面前有五个物品：一份报纸、一篇研究论文、一杯咖啡、一本笔记本和一本书，就像图10.1.1。所有纸制品都是黑白印刷的，但咖啡杯是红色的。换句话说，这个咖啡杯在这种视觉环境中是突出和显眼的，不由自主地引起人们的注意。所以我们会把视力最敏锐的地方放到咖啡上，如图10.1.1所示。

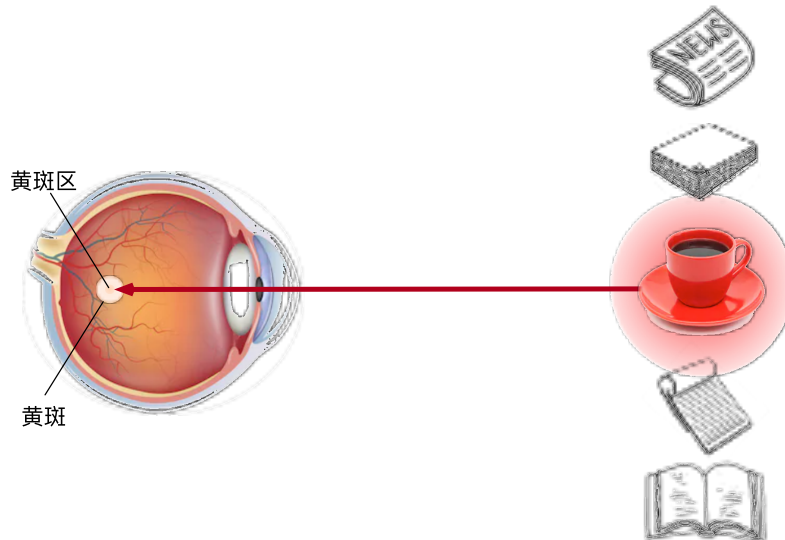


图10.1.1：由于突出性的非自主性提示（红杯子），注意力不自主地指向了咖啡杯