# **Lec03 - Autoregressive Models**

### 如何训练一个生成模型?

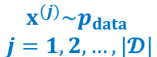
- 1. 给定一批训练集(例如一批小狗图片)
- 2. 我们需要利用这批图像学习一个概率分布p(x), 其具有以下性质
  - o **可生成性**: 如果我们从这个概率分布中采样 $x_{new} \sim p(x)$ , 那么这个样本 $x_{new}$ 应该看起来像条狗。
  - 概率评估: 如果一个输入x看起来像条狗,那么p(x)应该比较大,反之亦然。
  - **无监督表示学习**: 我们应该能够学习到这些图像的共同之处是什么(例如耳朵、尾巴...)
- 3. 两个问题: **如何表示**p(x)、**如何学习**p(x)

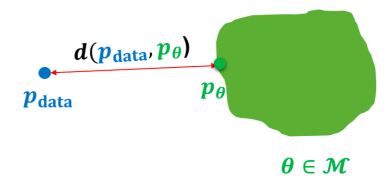












Model family

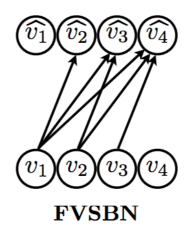
### 以MNIST训练集为例

1. 给定一批数据集 $\mathcal{D}$ 表示手写数字。

# 9362061457

- 2. 每个图片有 $28 \times 28$ 个像素点,每个像素点都是一个伯努利变量(0表示black,1表示white)。
- 3. 我们想要利用像素 $x\in\{0,1\}^{784}$ 学习一个概率分布函数 $p(x)=p(x_1,\dots,x_{784})$ ,使得对于从p(x)中抽取出来的样本x,它看起来像个数字。
- 4. **思路**: 定义一个模型族(Model Family) $\{p_{\theta}(x), \theta \in \Theta\}$ , 然后从中间挑选出来一个比较好的适配训练集 $\mathcal{D}$ 的模型。
- 5. 问题: 如何将 $p_{\theta}(x)$ 参数化?

## 全可视Sigmoid信念网络(FVSBN)



采用光栅扫描的方法从左上到右下把像素变成一批有顺序的变量 $x_1, \ldots, x_{784}$ 

利用链式法则, 先不考虑条件独立的情况

$$p(x_1, \dots, x_{784}) = p(x_1) \cdot p(x_2 | x_1) \cdot p(x_3 | x_1, x_2) \cdots p(x_n | x_1, \dots, x_{n-1})$$

$$\tag{1}$$

但是这显然太过于复杂, 因此我们假设:

$$p(x_1, \dots, x_{784}) = p_{CPT}(x_1; \alpha^1) \cdot p_{logit}(x_2 | x_1; \alpha^2) \cdot p_{logit}(x_3 | x_1, x_2; \alpha^3) \cdots p_{logit}(x_n | x_1, \dots, x_{n-1}; \alpha^n)$$
(2)

其中 $p_{CPT}$ 代表你可与你单独储存这一个参数, $\alpha^n$ 表示一个含n个参数的向量。

我们继续分析上式:

- $p_{CPT}(X_1 = 1; \alpha^1) = \alpha^1, p(X_1 = 0) = 1 \alpha^1$ 这是第一个像素的先验分布,也就是一个单一的数值。
- $\bullet \ \ p_{logit}(X_n=1|x_1,\ldots,x_{n-1};\boldsymbol{\alpha}^n) = \sigma(\boldsymbol{\alpha}_0^n + \boldsymbol{\alpha}_1^n x_1 + \cdots + \boldsymbol{\alpha}_{n-1}^n x_{n-1}) = \sigma(\boldsymbol{\alpha}_0^n + \sum_{i=1}^{n-1} \boldsymbol{\alpha}_i^n x_i) = \hat{x}_n$

这是一种模型假设。我们使用逻辑回归来基于前面的像素预测下一个像素对应的概率。这被称为自回归模型。

如何计算 $p(x_1,\ldots,v_{784})$ ?将所有的条件概率系数都相乘就可以了。

$$p(X_1 = 0, X_2 = 1, X_3 = 1, X_4 = 0) = (1 - \hat{x}_1) \times \hat{x}_2 \times \hat{x}_3 \times (1 - \hat{x}_4)$$

$$= (1 - \hat{x}_1) \times \hat{x}_2(X_1 = 0) \times \hat{x}_3(X_1 = 0, X_2 = 1) \times (1 - \hat{x}_4(X_1 = 0, X_2 = 1, X_3 = 1))$$
(3)

如何从 $p(x_1, \ldots, v_{784})$ 中采样?

- 从 $p(x_1)$ 中采样 $ar{x}_1 \sim p(x_1)$  np.random.choice([1,0],p=[x\_1,1-x\_1])
- 从 $p(x_2)$ 中采样 $ar{x}_2 \sim p(x_2|x_1 = ar{x}_1)$
- 从 $p(x_3)$ 中采样 $ar{x}_3 \sim p(x_3|x_1 = ar{x}_1, x_2 = ar{x}_2)$

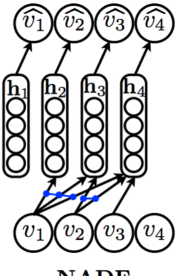
参数总数:  $1+2+3+\cdots+n \approx \frac{n^2}{2}$ 

特点:

- 1. **参数数量**:  $O(n^2)$ , 随着变量数量平方增长。
- 2. 生成方式: 顺序采样, 每一步依赖前序变量。
- 3. 局限性:表达能力有限(仅线性组合),适合简单数据(如二值图像)。

### 神经网络自回归密度估计(NADE)

改进上述模型



### NADE

• 不使用单纯的逻辑回归,而是在中间添加一个神经网络层、即:

$$egin{align} m{h}_i &= \sigma(A_i \mathbf{x}_{< i} + \mathbf{c}_i) \ & \\ \hat{\mathbf{x}}_i &= p(x_i | x_1, \dots, x_{i-1}; A_i, \mathbf{c}_i, m{lpha}_i, b_i) = \sigma(m{lpha}_i \mathbf{h}_i + b_i) \ \end{pmatrix} \end{split}$$

注:此处的神经网络层 $\mathbf{h}_i$ 并不一定要加一个 $\sigma$ 函数,这么做的原因只是为了加入一些非线性元素。

• 这里的 $\mathbf{h}_i$ 是一个隐藏层,其输入是一个权重矩阵 $A_i$ ,两个向量 $\mathbf{x}_{< i}, \mathbf{c}_i$ 

$$\mathbf{h}_{3} = \sigma \left( \begin{bmatrix} \vdots & \vdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_{1} \\ x_{2} \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \vdots \end{bmatrix} \right) \tag{5}$$

• **共享权重矩阵以减少参数数量。**也就是说这里的W是一个大的参数矩阵,每一个 $\mathbf{h}_i$ 利用的参数都是这个大矩阵的一部分。随着i的增大,最终使用整个参数矩阵。同时所有的偏置向量 $\mathbf{c}$ 都相同。

$$\mathbf{h}_i = \sigma(W_{..< i}\mathbf{x}_{< i} + \mathbf{c})$$

$$\mathbf{h}_2 = \sigma \left( egin{bmatrix} dots \ w_1 \ dots \end{bmatrix} x_1 + \mathbf{c} 
ight)$$

$$\mathbf{h}_{3} = \sigma \left( \begin{bmatrix} \vdots & \vdots \\ w_{1} & w_{2} \\ \vdots & \vdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_{1} \\ x_{2} \end{bmatrix} + \mathbf{c} \right)$$

$$(6)$$

$$\mathbf{h}_4 = \sigma \left( egin{bmatrix} dots & dots & dots \ w_1 & w_2 & w_3 \ dots & dots & dots \end{bmatrix} egin{bmatrix} x_1 \ x_2 \ x_3 \end{bmatrix} + \mathbf{c} 
ight)$$

- 参数总数:  $W \in \mathcal{R}^{d imes n}$ 并且 $oldsymbol{lpha}_i, b_i \in \mathcal{R}^{d+1}$ ,因此参数总量为O(nd)
- 优势:
  - $\circ$  参数数量降至o(nd) (d 为隐藏层维度) ,计算效率更高。
  - o 支持连续和离散变量(通过softmax或高斯混合)。

### 一般离散分布

如果我想建模**彩色图像**,就不能使用简单的二进制变量了。因为此时这个离散变量有多个不同的取值,例如RGB中一个通道的 取值范围。

• Solution: 把二分类变成多分类。假设变量 $X_i \in \{1,\ldots,K\}$ ,则

$$\mathbf{h}_i = \sigma(W_{.,< i}\mathbf{x}_{< i} + \mathbf{c})$$

$$p(x_i|x_1,...,x_{i-1}) = Cat(p_i^1,...,p_i^K)$$
 (7)

$$\hat{\mathbf{x}}_i = \left(p_i^1, \dots, p_i^K
ight) = softmax\left(X_i\mathbf{h}_i + \mathbf{b}_i
ight)$$

其中softmax函数是sigmoid函数的高维形式,它可以把一个含有K个元素的向量转变成一个含有K个概率值的向量。

$$softmax(\mathbf{a}) = softmax(a^1, \dots, a^K) = \left(\frac{e^{a^1}}{\sum_i e^{a^i}}, \dots, \frac{e^{a^K}}{\sum_i e^{a^i}}\right)$$
 (8)

### **RNADE**

如果我的输入是一批**连续变**量,就不能使用上述方法了。因为上述方法都是基于**离散变量输入**的情况。

• Solution:  $\hat{\iota}_{\mathbf{x}_i}$ 参数化连续概率分布。例如把K个高斯分布混合起来,即

$$p(x_i|x_1, \dots, x_{i-1}) = \sum_{j=1}^K \frac{1}{K} \mathcal{N}(x_i; \mu_i^j, \sigma_i^j)$$

$$\mathbf{h}_i = \sigma(W_{., < i} \mathbf{x}_{< i} + \mathbf{c})$$
(9)

$$\hat{\mathbf{x}}_i = (\mu_i^1, \dots, \mu_i^K, \sigma_i^1, \dots, \sigma_i^K) = f(\mathbf{h}_i)$$

•  $\hat{\mathbf{x}}_i$ 定义了每一个高斯分布 $\mathcal{N}(\mu^j, \sigma^j)$ 的均值和方差,我们可以用 $\exp$ 函数来确保其非负。

### 自回归模型 vs. 自编码器

- 1. 核心目标:
  - 自回归模型
    - **目标**: 显式建模数据的联合概率分布p(x), 通过链式法则分解为条件概率的乘积。
    - **用途**:用于直接生成新数据(通过顺序采样)和密度估计(计算样本的似然概率)。
  - 自编码器
    - 目标: 学习数据的低维潜在表示(编码), 然后通过解码器重构输入数据。
    - 用途: 主要用于特征学习、降维或去噪,而非显式建模概率分布。传统自编码器无法直接生成新数据。
- 2. 生成能力:
  - **自回归模型**:生成过程是**顺序依赖**的。例如,生成图像时需按像素顺序(如从左到右、从上到下)逐个预测,每一步依赖已生成的部分。这种显式的概率分解使其天然支持生成任务(如PixelRNN、WaveNet)。
  - **自编码器**:传统自编码器**无法直接生成数据**,因为缺乏对潜在空间的概率建模。若需生成,需结合额外技术(如变分自编码器VAE引入概率假设,或MADE通过掩码强制自回归结构)。

#### 3. 结构与训练:

#### ○ 自回归模型

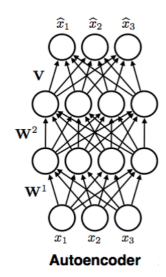
■ 结构:通常使用神经网络建模条件概率 $p(x_i|x_{< i})$ 。例如,NADE用共享权重的神经网络逐步预测每个变量。

■ 训练:通过最大化数据的对数似然(即最小化负对数似然损失),直接优化生成分布与真实分布的匹配。

#### ○ 自编码器

■ **结构**:包含编码器(压缩输入为潜在表示)和解码器(从潜在表示重构输入)。

■ **训练**:通过最小化重构误差(如均方误差或交叉熵),但未显式建模p(x),导致无法评估新样本的概率。



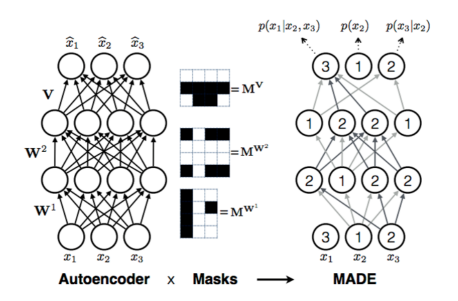
表面上,FVSBN和NADE都和自编码器很相似,但是他们之间有一个最大的**不同点**:对于自回归模型而言,它的输入是**有顺序的**,但是对于自编码器而言,它的输入是**没有顺序的**。

- 在**自回归模型**中, $\hat{x}_1$ 不依赖于任何输入x,因此在生成样本的时候我们**不需要任何输入**。并且 $\hat{x}_2$ 仅仅依赖于 $x_1$ ,而与其后面的 $x_2, x_3, \ldots$ 无关。
- 在**自编码器**中,每一个输入都对每一个输出有影响,具体见**上图**即可。

**自编码器的优势**:我们可以用一个n个输出的简单神经网络来学习所有的参数,而NADE需要n次参数传递,自编码器具有**明显** 速度优势。

### 密度估计掩码自动编码器(MADE)

由于自编码器无法直接生成数据,我们需要通过掩码(mask)在自编码器中强制实现自回归结构,因此实现并行计算条件概率。



#### 原理:

- 对神经网络权重矩阵施加掩码,确保第i个输出仅依赖前i=1个输入。
- 例如,若输入顺序为 $x_1, x_2, x_3$ ,则 $x_3$ 的预测仅能使用 $x_1, x_2$

#### 优势:

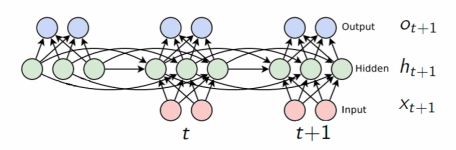
- 参数共享, 训练速度大幅提升。
- 支持多变量条件分布(如彩色图像的RGB通道)。

应用: 高维数据生成(如图像、语音)。

# 循环神经网络(RNN)

**亟待解决的问题**: 当我们需要建模 $p(x_t|x_{1:t-1};\boldsymbol{\alpha}^t)$ 的时候,其"历史信息" $x_{1:t-1}$ 会越来越长,越来越多。

**解决方案**:保存对所有信息的**"摘要"**或**"汇总"**,并且不断**更新**它。



Summary update rule:  $h_{t+1} = tanh(W_{hh}h_t + W_{xh}x_{t+1})$ 

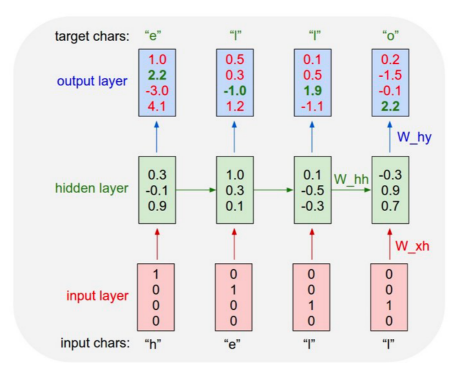
Prediction:  $o_{t+1} = W_{hy}h_{t+1}$ 

Summary initalization:  $h_0 = b_0$ 

#### • 其中:

- 隐藏层 $h_t$ 是在**时间t及以前**的输入的"汇总"。
- $\circ$  输出层 $o_{t-1}$ 为条件概率 $p(x_t|x_{1:t-1})$ 指定参数。

#### 举例:字符RNN



- 假设输入 $x_i \in \{h, e, l, o\}$ ,使用独热编码可得:  $h = [1, 0, 0, 0], e = [0, 1, 0, 0], \dots$
- 使用自回归模型:  $p(x = hello) = p(x_1 = h) \cdot p(x_2 = 3 | x_1 = h) \cdots p(x_5 = o | x_1 = h, x_2 = e, x_3 = l, x_4 = l)$

$$\circ \ \ p(x_2=e|x_1=h)=softmax(o_1)=rac{e^{2.2}}{e^{1.0}+e^{2.2}+e^{-3.0}+e^{4.1}}$$

$$\circ$$
  $o_1 = W_{hy}h_1$ 

$$ullet h_1 = tanh(W_{hh}h_0 + W_{xh}x_1)$$

#### 优势

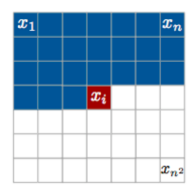
- 可以被用于任意长度的序列。
- 泛化能力强,对于所有的可计算的函数,都可以用有限长度的RNN来计算。

#### 劣势

- 仍然需要排序
- 序贯似然评估(训练很慢)
- 序列生成(在自回归模型中不可避免)
- 难以训练(梯度消失/爆炸)

## 像素循环神经网络(Pixel RNN)

1. 采用光栅扫描的方法从左上到右下把像素变成一批有顺序的变量。

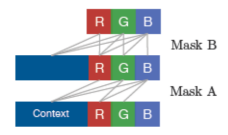


2. 每一个像素的条件概率分布 $p(x_t|x_{1:t-1})$ 需要指明三种颜色:

$$p(x_t|x_{1:t-1}) = p(x_t^{red}|x_{1:t-1}) \cdot p(x_t^{green}|x_{1:t-1}, x_t^{red}) \cdot (x_t^{blue}|x_{1:t-1}, x_t^{red}, x_t^{green})$$

$$(10)$$

每个条件都是一个有256个可能值的分类随机变量。



### 基于注意力的模型

注意力机制原理:比较一个query向量和一批key向量。

- 1. 通过点乘query向量和所有的历史隐藏状态中的key向量来发现他们之间的相似度。
- 2. 构建注意力分布,指出历史输入中哪些部分更相关。
- 3. 利用加权求和来构造对于历史输入的"汇总"。
- 4. 利用这个"汇总"和现在的隐藏状态来预测下一个单词。