

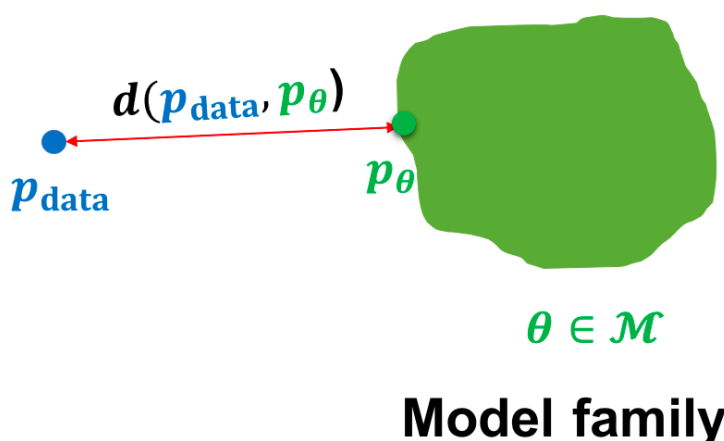
Lec03 - Autoregressive Models

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
 - 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 $p(x)$



$$\mathbf{x}^{(j)} \sim p_{\text{data}} \\ j = 1, 2, \dots, |\mathcal{D}|$$



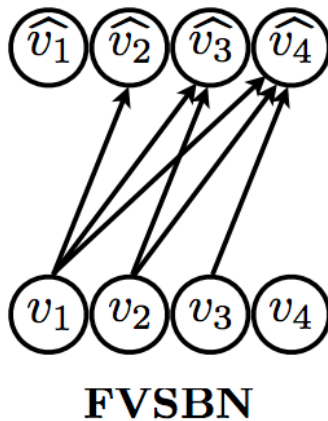
以MNIST训练集为例

1. 给定一批数据集 \mathcal{D} 表示手写数字。



2. 每个图片有 28×28 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, \dots, x_{784}

利用链式法则，先不考虑条件独立的情况

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

但是这显然太过于复杂，因此我们假设：

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

其中 p_{CPT} 代表你可与单独储存这一个参数， α^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。
- $p_{logit}(X_n = 1|x_1, \dots, x_{n-1}; \alpha^n) = \sigma(\alpha_0^n + \alpha_1^n x_1 + \cdots + \alpha_{n-1}^n x_{n-1}) = \sigma(\alpha_0^n + \sum_{i=1}^{n-1} \alpha_i^n x_i) = \hat{x}_n$

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

$$\begin{aligned} p(X_1 = 0, X_2 = 1, X_3 = 1, X_4 = 0) &= (1 - \hat{x}_1) \times \hat{x}_2 \times \hat{x}_3 \times (1 - \hat{x}_4) \\ &= (1 - \hat{x}_1) \times \hat{x}_2(X_1 = 0) \times \hat{x}_3(X_1 = 0, X_2 = 1) \times (1 - \hat{x}_4(X_1 = 0, X_2 = 1, X_3 = 1)) \end{aligned} \quad (3)$$

如何从 $p(x_1, \dots, v_{784})$ 中采样？

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

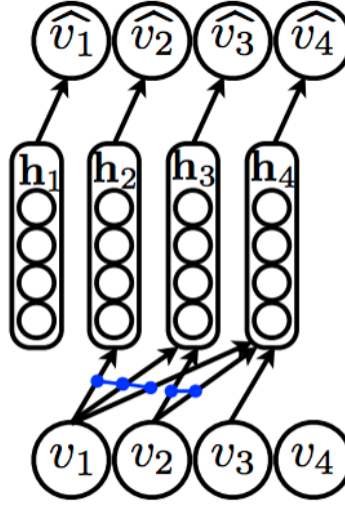
参数总数： $1 + 2 + 3 + \cdots + n \approx \frac{n^2}{2}$

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：

$$\mathbf{h}_i = \sigma(A_i \mathbf{x}_{<i} + \mathbf{c}_i) \quad (4)$$

$$\hat{\mathbf{x}}_i = p(x_i | x_1, \dots, x_{i-1}; A_i, \mathbf{c}_i, \boldsymbol{\alpha}_i, b_i) = \sigma(\boldsymbol{\alpha}_i \mathbf{h}_i + b_i)$$

注：此处的神经网络层 \mathbf{h}_i 并不一定要加一个 σ 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

$$\mathbf{h}_3 = \sigma \left(\begin{bmatrix} \vdots & \vdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \vdots \end{bmatrix} \right) \quad (5)$$

- 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。

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

$$\mathbf{h}_2 = \sigma \left(\begin{bmatrix} \vdots \\ w_1 \\ \vdots \end{bmatrix} x_1 + \mathbf{c} \right)$$

$$\mathbf{h}_3 = \sigma \left(\begin{bmatrix} \vdots & \vdots \\ w_1 & w_2 \\ \vdots & \vdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \end{bmatrix} + \mathbf{c} \right) \quad (6)$$

$$\mathbf{h}_4 = \sigma \left(\begin{bmatrix} \vdots & \vdots & \vdots \\ w_1 & w_2 & w_3 \\ \vdots & \vdots & \vdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{bmatrix} + \mathbf{c} \right)$$

- 参数总数： $W \in \mathcal{R}^{d \times n}$ 并且 $\boldsymbol{\alpha}_i, b_i \in \mathcal{R}^{d+1}$ ，因此参数总量为 $O(nd)$

- 优势：

- 参数数量降至 $o(nd)$ (d 为隐藏层维度)，计算效率更高。
- 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 $X_i \in \{1, \dots, K\}$ ，则

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

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

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

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。

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

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

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

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

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

- $\hat{\mathbf{x}}_i$ 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 $p(\mathbf{x})$ ，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）。

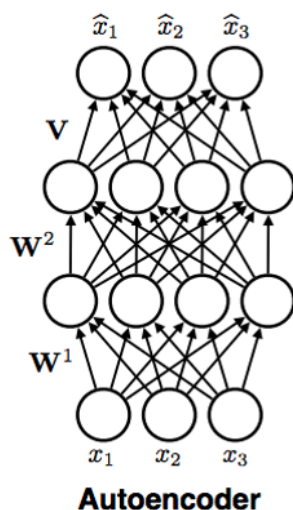
3. 结构与训练：

○ 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。



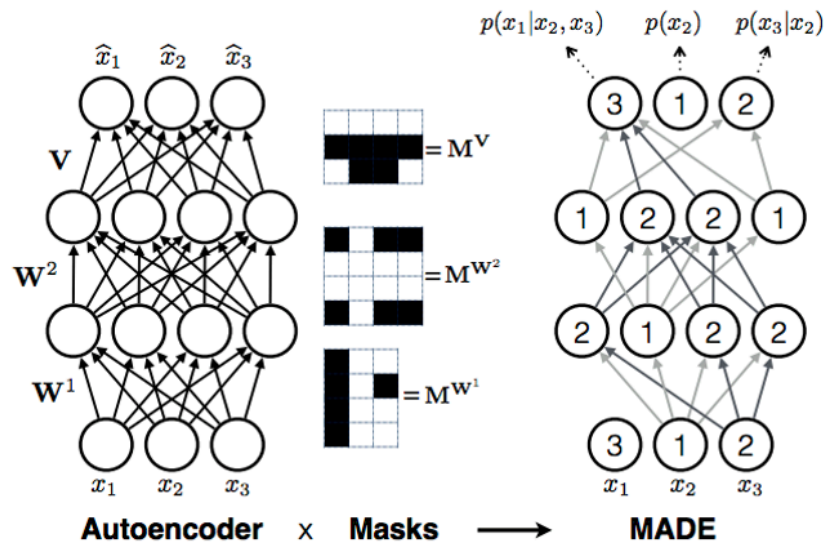
表面上，FVSN和NADE都和自编码器很相似，但是他们之间有一个最大的不同点：对于自回归模型而言，它的输入是有顺序的，但是对于自编码器而言，它的输入是没有顺序的。

- 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, \dots 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：

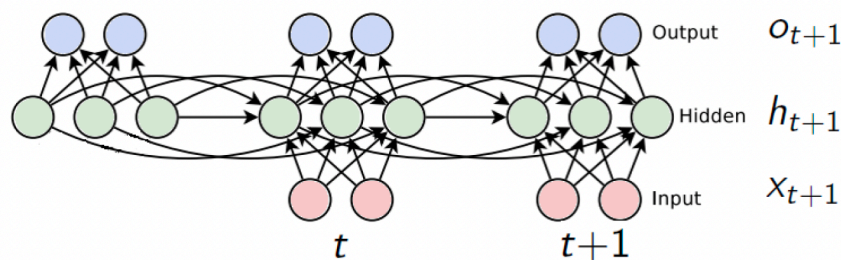
- 参数共享，训练速度大幅提升。
- 支持多变量条件分布（如彩色图像的RGB通道）。

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 $p(x_t|x_{1:t-1}; \alpha^t)$ 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。



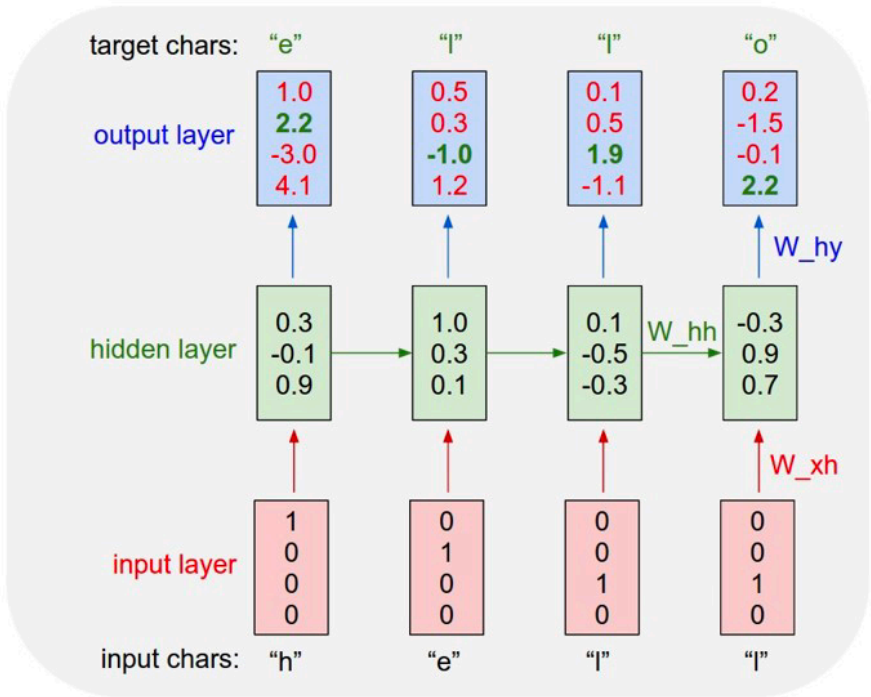
Summary update rule: $h_{t+1} = \tanh(W_{hh}h_t + W_{xh}x_{t+1})$

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

Summary initialization: $h_0 = b_0$

- 其中：
 - 隐藏层 h_t 是在时间 t 及以前的输入的“汇总”。
 - 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： $h = [1, 0, 0, 0]$ ， $e = [0, 1, 0, 0]$ ，...
- 使用自回归模型： $p(x = \text{hello}) = p(x_1 = h) \cdot p(x_2 = e | x_1 = h) \cdots p(x_5 = o | x_1 = h, x_2 = e, x_3 = l, x_4 = l)$
 - $p(x_2 = e | x_1 = h) = \text{softmax}(o_1) = \frac{e^{2.2}}{e^{1.0} + e^{2.2} + e^{-3.0} + e^{4.1}}$
 - $o_1 = W_{hy}h_1$
 - $h_1 = \tanh(W_{hh}h_0 + W_{xh}x_1)$

优势

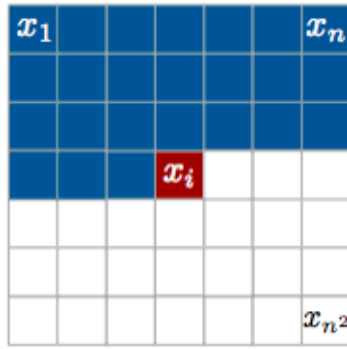
- 可以被用于任意长度的序列。
- 泛化能力强，对于所有的可计算的函数，都可以用有限长度的RNN来计算。

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)

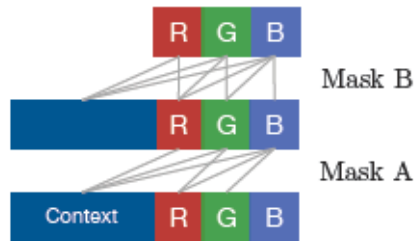
1. 采用光栅扫描的方法从左上到右下把像素变成一批有顺序的变量。



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：

$$p(x_t|x_{1:t-1}) = p(x_t^{red}|x_{1:t-1}) \cdot p(x_t^{green}|x_{1:t-1}, x_t^{red}) \cdot (x_t^{blue}|x_{1:t-1}, x_t^{red}, x_t^{green}) \quad (10)$$

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。