



动手学深度学习

Release 2.0.0-alpha2

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

Aug 05, 2021

目录

序言	1
安装	9
符号	13
1 前言	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	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	45
2.1.6 转换为其他 Python 对象	46
2.1.7 小结	47
2.1.8 练习	47
2.2 数据预处理	47
2.2.1 读取数据集	47
2.2.2 处理缺失值	48
2.2.3 转换为张量格式	49
2.2.4 小结	49
2.2.5 练习	50
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	55
2.3.7	点积 (Dot Product)	57
2.3.8	矩阵-向量积	58
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	61
2.3.12	小结	62
2.3.13	练习	62
2.4	微分	62
2.4.1	导数和微分	63
2.4.2	偏导数	67
2.4.3	梯度	67
2.4.4	链式法则	67
2.4.5	小结	68
2.4.6	练习	68
2.5	自动求导	68
2.5.1	一个简单的例子	69
2.5.2	非标量变量的反向传播	70
2.5.3	分离计算	70
2.5.4	Python控制流的梯度计算	71
2.5.5	小结	72
2.5.6	练习	72
2.6	概率	72
2.6.1	基本概率论	73
2.6.2	处理多个随机变量	77
2.6.3	期望和差异	79
2.6.4	小结	80
2.6.5	练习	80
2.7	查阅文档	80
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
2.7.3	小结	83
2.7.4	练习	83
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

3.1.5 小结	94
3.1.6 练习	94
3.2 线性回归的从零开始实现	94
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	97
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
3.2.8 小结	100
3.2.9 练习	100
3.3 线性回归的简洁实现	100
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	103
3.3.8 小结	104
3.3.9 练习	104
3.4 softmax回归	105
3.4.1 分类问题	105
3.4.2 网络结构	106
3.4.3 全连接层的参数开销	106
3.4.4 softmax运算	106
3.4.5 小批量样本的矢量化	107
3.4.6 损失函数	107
3.4.7 信息论基础	109
3.4.8 模型预测和评估	110
3.4.9 小结	110
3.4.10 练习	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
3.5.4 小结	114
3.5.5 练习	115
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	分类准确率	117
3.6.6	训练	119
3.6.7	预测	122
3.6.8	小结	123
3.6.9	练习	123
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
3.7.5	小结	126
3.7.6	练习	126
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
4.1.3	小结	135
4.1.4	练习	135
4.2	多层感知机的从零开始实现	136
4.2.1	初始化模型参数	136
4.2.2	激活函数	136
4.2.3	模型	137
4.2.4	损失函数	137
4.2.5	训练	137
4.2.6	小结	138
4.2.7	练习	138
4.3	多层感知机的简洁实现	138
4.3.1	模型	139
4.3.2	小结	140
4.3.3	练习	140
4.4	模型选择、欠拟合和过拟合	140
4.4.1	训练误差和泛化误差	141
4.4.2	模型选择	143
4.4.3	欠拟合还是过拟合?	143
4.4.4	多项式回归	145
4.4.5	小结	149
4.4.6	练习	149
4.5	权重衰减	150
4.5.1	范数与权重衰减	150

4.5.2	高维线性回归	151
4.5.3	从零开始实现	152
4.5.4	简洁实现	154
4.5.5	小结	156
4.5.6	练习	156
4.6	Dropout	156
4.6.1	重新审视过拟合	157
4.6.2	扰动的鲁棒性	157
4.6.3	实践中的dropout	158
4.6.4	从零开始实现	159
4.6.5	简洁实现	161
4.6.6	小结	162
4.6.7	练习	162
4.7	正向传播、反向传播和计算图	163
4.7.1	正向传播	163
4.7.2	正向传播计算图	164
4.7.3	反向传播	164
4.7.4	训练神经网络	165
4.7.5	小结	166
4.7.6	练习	166
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	167
4.8.2	参数初始化	169
4.8.3	小结	171
4.8.4	练习	171
4.9	环境和分布偏移	171
4.9.1	分布偏移的类型	172
4.9.2	分布偏移示例	174
4.9.3	分布偏移纠正	175
4.9.4	学习问题的分类法	178
4.9.5	机器学习中的公平、责任和透明度	180
4.9.6	小结	180
4.9.7	练习	181
4.10	实战 Kaggle 比赛：预测房价	181
4.10.1	下载和缓存数据集	181
4.10.2	Kaggle	183
4.10.3	访问和读取数据集	184
4.10.4	数据预处理	185
4.10.5	训练	186
4.10.6	K 折交叉验证	187
4.10.7	模型选择	188
4.10.8	提交你的Kaggle预测	189

4.10.9 小结	191
4.10.10 练习	191
5 深度学习计算	193
5.1 层和块	193
5.1.1 自定义块	195
5.1.2 顺序块	196
5.1.3 在正向传播函数中执行代码	197
5.1.4 效率	199
5.1.5 小结	199
5.1.6 练习	199
5.2 参数管理	199
5.2.1 参数访问	200
5.2.2 参数初始化	203
5.2.3 参数绑定	205
5.2.4 小结	206
5.2.5 练习	206
5.3 自定义层	206
5.3.1 不带参数的层	206
5.3.2 带参数的层	207
5.3.3 小结	208
5.3.4 练习	208
5.4 读写文件	209
5.4.1 加载和保存张量	209
5.4.2 加载和保存模型参数	210
5.4.3 小结	211
5.4.4 练习	211
5.5 GPU	211
5.5.1 计算设备	213
5.5.2 张量与gpu	214
5.5.3 神经网络与GPU	216
5.5.4 小结	216
5.5.5 练习	217
6 卷积神经网络	219
6.1 从全连接层到卷积	220
6.1.1 不变性	220
6.1.2 限制多层感知机	221
6.1.3 卷积	222
6.1.4 “沃尔沃在哪里”回顾	223
6.1.5 小结	224
6.1.6 练习	224

6.2	图像卷积	224
6.2.1	互相关运算	225
6.2.2	卷积层	226
6.2.3	图像中目标的边缘检测	227
6.2.4	学习卷积核	228
6.2.5	互相关和卷积	229
6.2.6	特征映射和感受野	229
6.2.7	小结	229
6.2.8	练习	230
6.3	填充和步幅	230
6.3.1	填充	230
6.3.2	步幅	232
6.3.3	小结	233
6.3.4	练习	233
6.4	多输入多输出通道	234
6.4.1	多输入通道	234
6.4.2	多输出通道	235
6.4.3	1×1 卷积层	236
6.4.4	小结	237
6.4.5	练习	237
6.5	汇聚层	238
6.5.1	最大汇聚层和平均汇聚层	238
6.5.2	填充和步幅	240
6.5.3	多个通道	241
6.5.4	小结	241
6.5.5	练习	242
6.6	卷积神经网络 (LeNet)	242
6.6.1	LeNet	242
6.6.2	模型训练	245
6.6.3	小结	247
6.6.4	练习	248
7	现代卷积神经网络	249
7.1	深度卷积神经网络 (AlexNet)	250
7.1.1	学习表征	250
7.1.2	AlexNet	252
7.1.3	读取数据集	255
7.1.4	训练AlexNet	256
7.1.5	小结	256
7.1.6	练习	256
7.2	使用块的网络 (VGG)	257
7.2.1	VGG块	257

7.2.2	VGG网络	258
7.2.3	训练模型	260
7.2.4	小结	260
7.2.5	练习	261
7.3	网络中的网络 (NiN)	261
7.3.1	NiN块	261
7.3.2	NiN模型	263
7.3.3	训练模型	264
7.3.4	小结	264
7.3.5	练习	264
7.4	含并行连结的网络 (GoogLeNet)	265
7.4.1	Inception块	265
7.4.2	GoogLeNet模型	266
7.4.3	训练模型	269
7.4.4	小结	269
7.4.5	练习	270
7.5	批量归一化	270
7.5.1	训练深层网络	270
7.5.2	批量归一化层	271
7.5.3	从零实现	272
7.5.4	使用批量归一化层的 LeNet	274
7.5.5	简明实现	275
7.5.6	争议	276
7.5.7	小结	277
7.5.8	练习	277
7.6	残差网络 (ResNet)	277
7.6.1	函数类	278
7.6.2	残差块	279
7.6.3	ResNet模型	282
7.6.4	训练模型	284
7.6.5	小结	285
7.6.6	练习	285
7.7	稠密连接网络 (DenseNet)	285
7.7.1	从ResNet到DenseNet	285
7.7.2	稠密块体	286
7.7.3	过渡层	288
7.7.4	DenseNet模型	288
7.7.5	训练模型	289
7.7.6	小结	290
7.7.7	练习	290
8	循环神经网络	291

8.1	序列模型	292
8.1.1	统计工具	292
8.1.2	训练	295
8.1.3	预测	297
8.1.4	小结	300
8.1.5	练习	300
8.2	文本预处理	300
8.2.1	读取数据集	301
8.2.2	词元化	301
8.2.3	词汇表	302
8.2.4	整合所有功能	304
8.2.5	小结	305
8.2.6	练习	305
8.3	语言模型和数据集	305
8.3.1	学习语言模型	306
8.3.2	马尔可夫模型与 n 元语法	307
8.3.3	自然语言统计	307
8.3.4	读取长序列数据	310
8.3.5	小结	314
8.3.6	练习	314
8.4	循环神经网络	315
8.4.1	无隐藏状态的神经网络	315
8.4.2	有隐藏状态的循环神经网络	316
8.4.3	基于循环神经网络的字符级语言模型	318
8.4.4	困惑度 (Perplexity)	318
8.4.5	小结	319
8.4.6	练习	320
8.5	循环神经网络的从零开始实现	320
8.5.1	独热编码	320
8.5.2	初始化模型参数	321
8.5.3	循环神经网络模型	321
8.5.4	预测	323
8.5.5	梯度裁剪	323
8.5.6	训练	324
8.5.7	小结	328
8.5.8	练习	328
8.6	循环神经网络的简洁实现	328
8.6.1	定义模型	329
8.6.2	训练与预测	330
8.6.3	小结	331
8.6.4	练习	332
8.7	通过时间反向传播	332

8.7.1	循环神经网络的梯度分析	332
8.7.2	通过时间反向传播的细节	335
8.7.3	小结	337
8.7.4	练习	337
9	现代循环神经网络	339
9.1	门控循环单元 (GRU)	339
9.1.1	门控隐藏状态	340
9.1.2	从零开始实现	343
9.1.3	简洁实现	345
9.1.4	小结	346
9.1.5	练习	346
9.2	长短期记忆网络 (LSTM)	347
9.2.1	门控记忆单元	347
9.2.2	从零开始实现	350
9.2.3	简洁实现	352
9.2.4	小结	353
9.2.5	练习	353
9.3	深度循环神经网络	354
9.3.1	函数依赖关系	354
9.3.2	简洁实现	355
9.3.3	训练与预测	355
9.3.4	小结	356
9.3.5	练习	356
9.4	双向循环神经网络	357
9.4.1	隐马尔可夫模型中的动态规划	357
9.4.2	双向模型	359
9.4.3	双向循环神经网络的错误应用	361
9.4.4	小结	362
9.4.5	练习	362
9.5	机器翻译与数据集	362
9.5.1	下载和预处理数据集	363
9.5.2	词元化	364
9.5.3	词汇表	366
9.5.4	加载数据集	366
9.5.5	训练模型	367
9.5.6	小结	368
9.5.7	练习	368
9.6	编码器-解码器结构	368
9.6.1	编码器	369
9.6.2	解码器	369
9.6.3	合并编码器和解码器	370

9.6.4	小结	370
9.6.5	练习	370
9.7	序列到序列学习 (seq2seq)	371
9.7.1	编码器	372
9.7.2	解码器	373
9.7.3	损失函数	375
9.7.4	训练	377
9.7.5	预测	378
9.7.6	预测序列的评估	380
9.7.7	小结	381
9.7.8	练习	381
9.8	束搜索	382
9.8.1	贪心搜索	382
9.8.2	穷举搜索	383
9.8.3	束搜索	383
9.8.4	小结	385
9.8.5	练习	385
10	注意力机制	387
10.1	注意力提示	388
10.1.1	生物学中的注意力提示	388
10.1.2	查询、键和值	389
10.1.3	注意力的可视化	390
10.1.4	小结	391
10.1.5	练习	392
10.2	注意力汇聚: Nadaraya-Watson 核回归	392
10.2.1	生成数据集	392
10.2.2	平均汇聚	393
10.2.3	非参数注意力汇聚	394
10.2.4	带参数注意力汇聚	396
10.2.5	小结	399
10.2.6	练习	399
10.3	注意力打分函数	400
10.3.1	遮蔽softmax操作	401
10.3.2	加性注意力	402
10.3.3	缩放点积注意力	403
10.3.4	小结	405
10.3.5	练习	405
10.4	Bahdanau 注意力	405
10.4.1	模型	405
10.4.2	定义注意力解码器	406
10.4.3	训练	408

10.4.4 小结	410
10.4.5 练习	410
10.5 多头注意力	410
10.5.1 模型	411
10.5.2 实现	412
10.5.3 小结	414
10.5.4 练习	414
10.6 自注意力和位置编码	414
10.6.1 自注意力	415
10.6.2 比较卷积神经网络、循环神经网络和自注意力	416
10.6.3 位置编码	417
10.6.4 小结	420
10.6.5 练习	420
10.7 Transformer	420
10.7.1 模型	420
10.7.2 基于位置的前馈网络	422
10.7.3 残差连接和层归一化	423
10.7.4 编码器	424
10.7.5 解码器	425
10.7.6 训练	428
10.7.7 小结	432
10.7.8 练习	432
11 优化算法	433
11.1 优化和深度学习	433
11.1.1 优化的目标	434
11.1.2 深度学习中的优化挑战	435
11.1.3 摘要	438
11.1.4 练习	439
11.2 凸性	439
11.2.1 定义	439
11.2.2 性质	442
11.2.3 约束	445
11.2.4 小结	447
11.2.5 练习	447
11.3 梯度下降	448
11.3.1 一维梯度下降	448
11.3.2 多元梯度下降	452
11.3.3 自适应方法	454
11.3.4 小结	458
11.3.5 练习	458
11.4 随机梯度下降	459

11.4.1 随机渐变更新	459
11.4.2 动态学习率	461
11.4.3 凸目标的收敛性分析	463
11.4.4 随机梯度和有限样本	464
11.4.5 摘要	465
11.4.6 练习	465
11.5 小批量随机梯度下降	465
11.5.1 矢量化和缓存	466
11.5.2 迷你手表	468
11.5.3 阅读数据集	468
11.5.4 从头开始实施	469
11.5.5 简洁的实施	473
11.5.6 摘要	474
11.5.7 练习	474
11.6 动量法	475
11.6.1 基础	475
11.6.2 实际实验	479
11.6.3 理论分析	482
11.6.4 摘要	484
11.6.5 练习	485
11.7 Adagrad	485
11.7.1 稀疏功能和学习率	485
11.7.2 预处理	486
11.7.3 该算法	487
11.7.4 从头开始实施	489
11.7.5 简洁的实施	490
11.7.6 摘要	490
11.7.7 练习	491
11.8 RMSProp	491
11.8.1 该算法	491
11.8.2 从头开始实施	492
11.8.3 简洁的实施	494
11.8.4 摘要	495
11.8.5 练习	495
11.9 Adadelta	495
11.9.1 该算法	496
11.9.2 实施	496
11.9.3 摘要	498
11.9.4 练习	498
11.10 Adam	498
11.10.1 该算法	499
11.10.2 实施	500

11.10.3 瑜伽修行者	502
11.10.4 摘要	503
11.10.5 练习	503
11.11 学习率排定	503
11.11.1 玩具问题	504
11.11.2 调度程序	506
11.11.3 政策	508
11.11.4 摘要	514
11.11.5 练习	514
12 计算性能	515
12.1 编译器和解释器	515
12.1.1 符号式编程	516
12.1.2 混合式编程	518
12.1.3 Sequential的混合式编程	518
12.1.4 小结	520
12.1.5 练习	520
12.2 异步计算	520
12.2.1 通过后端异步处理	521
12.2.2 障碍器与阻塞器	523
12.2.3 改进计算	523
12.2.4 小结	523
12.2.5 练习	523
12.3 自动并行	523
12.3.1 基于GPU的并行计算	524
12.3.2 并行计算与通信	525
12.3.3 小结	527
12.3.4 练习	527
12.4 硬件	527
12.4.1 计算机	528
12.4.2 内存	529
12.4.3 存储器	530
12.4.4 CPU	531
12.4.5 GPU和其他加速卡	535
12.4.6 网络和总线	537
12.4.7 更多延迟	538
12.4.8 小结	539
12.4.9 练习	540
12.5 多GPU训练	540
12.5.1 问题拆分	541
12.5.2 数据并行性	542
12.5.3 简单网络	543

12.5.4 数据同步	544
12.5.5 数据分发	545
12.5.6 训练	546
12.5.7 小结	548
12.5.8 练习	548
12.6 多GPU的简洁实现	549
12.6.1 简单网络	549
12.6.2 网络初始化	550
12.6.3 训练	550
12.6.4 小结	552
12.6.5 练习	552
12.7 参数服务器	552
12.7.1 数据并行训练	553
12.7.2 环同步 (Ring Synchronization)	555
12.7.3 多机训练	557
12.7.4 键值存储	559
12.7.5 小结	560
12.7.6 练习	560
13 计算机视觉	561
13.1 图像增广	561
13.1.1 常用的图像增广方法	562
13.1.2 使用图像增广进行训练	566
13.1.3 小结	569
13.1.4 练习	569
13.2 微调	569
13.2.1 步骤	570
13.2.2 热狗识别	571
13.2.3 小结	575
13.2.4 练习	575
13.3 目标检测和边界框	576
13.3.1 边界框	577
13.3.2 小结	578
13.3.3 练习	579
13.4 锚框	579
13.4.1 生成多个锚框	579
13.4.2 交并比(IoU)	582
13.4.3 标注训练数据的锚框	583
13.4.4 使用非极大值抑制预测边界框	589
13.4.5 小结	593
13.4.6 练习	593
13.5 多尺度目标检测	593

13.5.1 多尺度锚框	593
13.5.2 多尺度检测	596
13.5.3 小结	596
13.5.4 练习	597
13.6 目标检测数据集	597
13.6.1 下载数据集	597
13.6.2 读取数据集	597
13.6.3 示范	599
13.6.4 小结	600
13.6.5 练习	600
13.7 单发多框检测 (SSD)	600
13.7.1 模型	601
13.7.2 训练模型	606
13.7.3 预测目标	609
13.7.4 小结	610
13.7.5 练习	610
13.8 区域卷积神经网络 (R-CNN) 系列	612
13.8.1 R-CNN	612
13.8.2 Fast R-CNN	613
13.8.3 Faster R-CNN	616
13.8.4 Mask R-CNN	617
13.8.5 小结	617
13.8.6 练习	618
13.9 语义分割和数据集	618
13.9.1 图像分割和实例分割	618
13.9.2 Pascal VOC2012 语义分割数据集	619
13.9.3 小结	624
13.9.4 练习	624
13.10 转置卷积	625
13.10.1 基本操作	625
13.10.2 填充、步幅和多通道	626
13.10.3 与矩阵变换的联系	628
13.10.4 小结	629
13.10.5 练习	629
13.11 全卷积网络	629
13.11.1 构造模型	630
13.11.2 初始化转置卷积层	632
13.11.3 读取数据集	634
13.11.4 训练	634
13.11.5 预测	635
13.11.6 小结	636
13.11.7 练习	636

13.12 样式迁移	637
13.12.1 方法	637
13.12.2 阅读内容和样式图像	638
13.12.3 预处理和后处理	639
13.12.4 抽取图像特征	640
13.12.5 定义损失函数	641
13.12.6 初始化合成图像	643
13.12.7 训练模型	643
13.12.8 小结	644
13.12.9 练习	645
13.13 实战 Kaggle 比赛：图像分类 (CIFAR-10)	645
13.13.1 获取并组织数据集	646
13.13.2 图像增广	649
13.13.3 读取数据集	649
13.13.4 定义模型	650
13.13.5 定义训练函数	650
13.13.6 训练和验证模型	651
13.13.7 在 Kaggle 上对测试集进行分类并提交结果	652
13.13.8 小结	653
13.13.9 练习	653
13.14 实战 Kaggle 比赛：狗的品种识别 (ImageNet Dogs)	653
13.14.1 获取和整理数据集	654
13.14.2 图像增广	656
13.14.3 读取数据集	656
13.14.4 微调预训练模型	657
13.14.5 定义训练函数	658
13.14.6 训练和验证模型	659
13.14.7 对测试集分类并在 Kaggle 提交结果	660
13.14.8 小结	661
13.14.9 练习	661
14 自然语言处理：预训练	663
14.1 词嵌入 (Word2vec)	664
14.1.1 独热向量是一个糟糕的选择	664
14.1.2 自监督的word2vec	665
14.1.3 跳元模型 (Skip-Gram)	665
14.1.4 连续词袋 (CBOW) 模型	666
14.1.5 小结	668
14.1.6 练习	668
14.2 近似训练	668
14.2.1 负采样	668
14.2.2 分层Softmax	669

14.2.3 小结	670
14.2.4 练习	671
14.3 用于预训练词嵌入的数据集	671
14.3.1 正在读取数据集	671
14.3.2 下采样	672
14.3.3 中心词和上下文词的提取	674
14.3.4 负采样	675
14.3.5 小批量加载训练实例	676
14.3.6 把所有的东西放在一起	677
14.3.7 小结	679
14.3.8 练习	679
14.4 预训练word2vec	679
14.4.1 跳元模型	679
14.4.2 训练	681
14.4.3 应用词嵌入	683
14.4.4 小结	684
14.4.5 练习	684
Bibliography	685

序言

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，而机器学习对于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你相信的那么自主），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挖掘出来。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，教会你概念、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，你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:cite:Goodfellow.Bengio.Courville.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sec_how_to_contribute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，克里斯·毕晓普（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，但对于初学者来说，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基础知识，如线性代数和概率，但我们希望你在担心更深奥的概率分布之前，先体会一下训练第一个模型的满足感。

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合理数量的新概念，并提供一个独立工作的例子——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，我们希望你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，仅依赖于NumPy接口和自动微分；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：

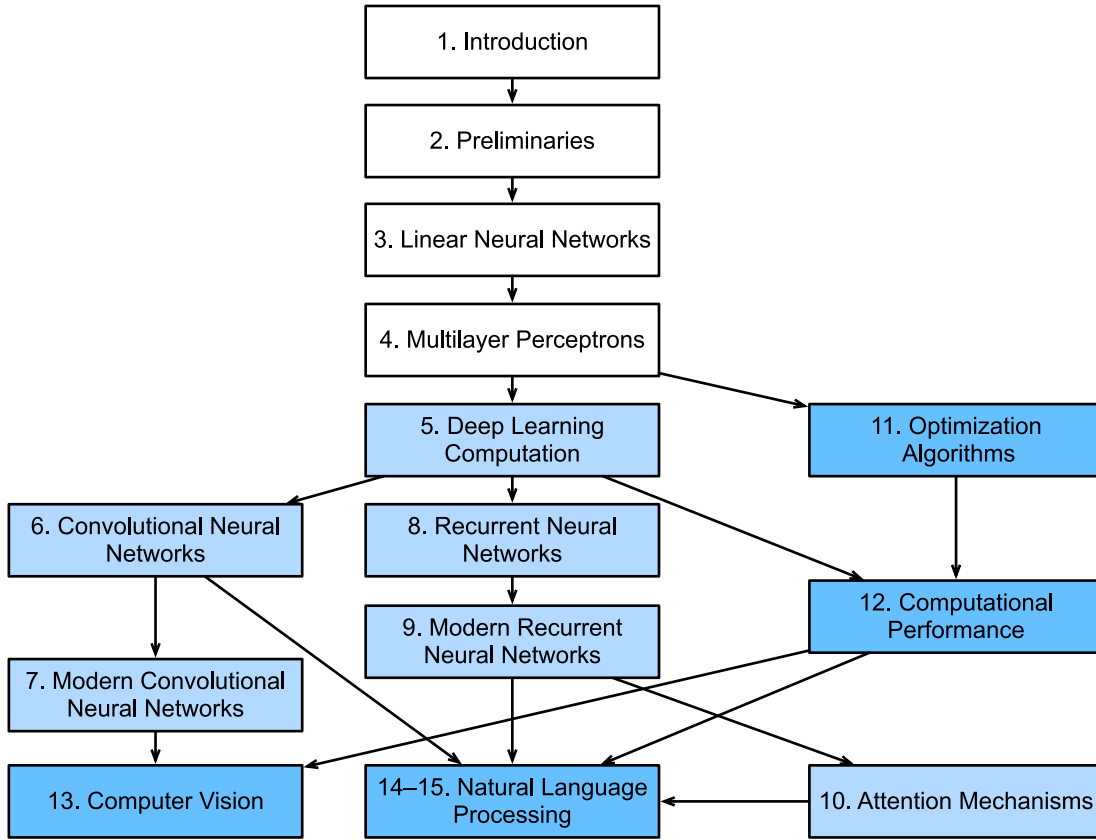


图1: 全书结构

- 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，我们将快速向你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。这一部分将帮助你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 `chap_nlp_app` 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sec_d2l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

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。如果你遇到任何此类问题，请查看[安装](#) (page 9) 以更新你的代码和运行时环境。

下面是我们如何从PyTorch导入模块。

```
#@save
import numpy as np
import torch
import torchvision
from PIL import Image
```

(continues on next page)

```
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，但我们只假设你了解一些基础知识，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》[Bollobas, 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。如果你以前没有使用过Python语言，那么你可能想要仔细阅读这个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。当你对本书的任何一节有疑问时，你可以在每一节的末尾找到相关的讨论页链接。

致谢

我们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。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, sundeepteki, topecongiro, tmdi, vermicelli, Vishaal Kapoor, Vishwesh Ravi Shrimali, YaYaB, Yuhong Chen, Evgeniy Smirnov, lgov, Simon Corston-Oliver, Igor Dzreyev, Ha Nguyen, pmuens, Andrei Lukovenko, senorcincos, vfdev-5, dsweet, Mohammad Mahdi Rahimi, Abhishek Gupta, uwsd, DomKM, Lisa Oakley, Bowen Li, Aarush Ahuja, Prasant Buddareddygari, brianhendee, mani2106, mtn, lkevinzc, caojilin, Lakshya, Fiete Lüer, Surbhi Vijayvargeeya, Muhyun Kim, dennismalmgren, adursun, Anirudh Dagar, liqingnz, 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 Baratov, Rafael Schlatter, liusy182, Giannis Pappas, ati-ozgur, qbaza, dchoi77, Adam Gerson, Phuc Le, Mark Atwood, christabella, vn09, Haibin Lin, jjangga0214, RichyChen, noelo, hansent, Giel Dops, dvincent1337, WhiteD3vil, Peter Kulits, codypenta, joseppinilla, ahmaurya, karolszk, heytitle, Peter Goetz, rigtorp, Tiep Vu, sfilip, mlxd, Kale-ab Tessera,

³ <http://learnpython.org/>

⁴ <https://discuss.d2l.ai/>

Sanjar Adilov, MatteoFerrara, hsneto, Katarzyna Biesialska, Gregory Bruss, Duy–Thanh Doan, paulaurel, graytowne, Duc Pham, sl7423, Jaedong Hwang, Yida Wang, cys4, clhm, Jean Kaddour, austinmw, 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, ypandy, NishantTharani, heiligerl, SportsTHU, Hoa Nguyen, manuel-arnokorfmann-webentwicklung, aterzis-personal, nxby, Xiaoting He, Josiah Yoder, mathresearch, mzz2017, jroberayalas, iluu, ghejc, BSharmi, vkramdev, simonwardjones, LakshKD, TalNeoran, djliden, 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 Mao⁵, Zhu Yuanxiang⁶, thebesttv⁷, Quanshangze Du。

我们感谢Amazon Web Services, 特别是Swami Sivasubramanian、Raju Gulabani、Charlie Bell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, 你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<https://discuss.d2l.ai/>。
- 所有Jupyter记事本都可以在GitHub上下载。

练习

1. 在本书discuss.d2l.ai⁸的论坛上注册帐户。
2. 在你的计算机上安装Python。
3. 沿着本节底部的链接进入论坛, 在那里你可以寻求帮助、讨论这本书, 并通过与作者和社区接触来找到问题的答案。

Discussions⁹

⁵ <https://github.com/leimao>

⁶ <https://zhuyuanxiang.github.io>

⁷ <https://github.com/thebesttv/>

⁸ <https://discuss.d2l.ai/>

⁹ <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 Miniconda¹⁰。如果已安装 conda，则可以跳过以下步骤。从网站下载相应的 Miniconda sh 文件，然后使用 `sh <FILENAME> -b` 从命令行执行安装。

对于 macOS 用户：

```
# 文件名可能会更改  
sh Miniconda3-latest-MacOSX-x86_64.sh -b
```

对于 Linux 用户：

```
# 文件名可能会更改  
sh Miniconda3-latest-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。你应该能用下面的命令创建一个新的环境：

```
conda create --name d2l python=3.8 -y
```

¹⁰ <https://conda.io/en/latest/miniconda.html>

下载 D2L Notebook

接下来，需要下载这本书的代码。你可以点击任何 HTML 页面顶部的“Jupyter 记事本文件”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.zip -o d2l-zh.zip  
unzip d2l-zh.zip && rm d2l-zh.zip
```

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

现在我们要激活 `d2l` 环境。

```
conda activate d2l
```

安装框架和 `d2l` 软件包

在安装深度学习框架之前，请先检查你的计算机上是否有可用的 GPU（在笔记本电脑上为显示器提供输出的 GPU 不算）。如果要在 GPU 机器上安装，请继续在 [GPU 支持 \(page 11\)](#) 获取有关安装 GPU 支持版本的说明。

或者，你可以按照如下方法安装 CPU 版本。这将足够帮助你完成前几章，但你需要在运行更大模型之前获取 GPU。

```
pip install torch torchvision
```

你还需要安装 `d2l` 软件包，它封装了本书中常用的函数和类。

```
# -U: 将所有包升级到最新的可用版本  
pip install -U d2l
```

安装完成后，我们通过运行以下命令打开 Jupyter 笔记本：

```
jupyter notebook
```

现在，你可以在 Web 浏览器中打开 `http://localhost:8888`（通常会自动打开）。然后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`。

GPU 支持

默认情况下，深度学习框架安装了GPU支持。如果你的计算机有NVIDIA GPU，并且已经安装了CUDA¹¹，那么你应该已经配置好了。

练习

1. 下载该书的代码并安装运行时环境。

Discussions¹²

¹¹ <https://developer.nvidia.com/cuda-downloads>

¹² <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
- $\mathbb{R}^{a \times b}$: 包含 a 行和 b 列的实数矩阵
- $\mathcal{A} \cup \mathcal{B}$: 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{B} 与集合 \mathcal{A} 相减

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

Discussions¹³

¹³ <https://discuss.d2l.ai/t/2089>

前言

时至今日，我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，现在我们要编写一个程序来管理网上商城。经过思考，我们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，这个程序的核心——“业务逻辑”，详细说明了程序在各种情况下进行的操作。

为了完善业务逻辑，我们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，我们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，我们可以从基本原理出发编写这样的程序，并不断测试直到满足用户的需求。我们能够根据第一原则设计自动化系统，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，对于日益壮大机器学习科学家群体来说，实现很多任务的自动化并不屈从于人类的聪明才智。想象一下，你正和你最聪明的一群朋友围绕着白板，试图解决以下问题之一：

- 编写一个程序，给出地理信息、卫星图像和一些历史天气信息，来预测明天的天气。
- 编写一个程序，给出自然文本表示的问题，并正确回答该问题。
- 编写一个程序，给出一张图像，识别出图像所包含的人，并在每个人周围绘制轮廓。
- 编写一个程序，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从零开始，交上完美的解决方案。原因可能各不相同：有时，我们的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（比如像素和抽象类别之间的关系）可能太复杂，需要数千或数百万次的计算。即使我们的眼睛能毫不费力地完成任务，这些计算也超出了我们的意识理解。机器学习（machine learning, ML）是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

比刚刚所说的电子商务平台，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（直到开发人员认识到并更新软件）。在这本书中，我们将带你开启机器学习之旅，并特别关注深度学习（deep learning）的基础知识。这是一套强大的技术，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

假设你正和本书的作者们一起，驱车去咖啡店。亚历山大拿起一部iPhone，对它说道“Hey Siri”–手机的语音识别系统主动唤醒了。接着，李沐对Siri说道“去星巴克咖啡店”–语音识别系统自动触发语音转文字功能，并启动地图应用程序来满足我们的请求。地图应用程序在启动后确定了若干条路线：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，我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，请你从基本原则出发，编写一个程序来响应一个“唤醒词”（比如“Alexa”、“小爱同学”和“Hey Siri”）。试着用一台计算机和一个代码编辑器自己编写代码，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。如何编写程序，令其输入原始音频片段，输出{是,否}（表示该片段是否包含唤醒词）的可靠预测呢？如果你毫无头绪，别担心，我们也不知道如何从头开始编写这个程序。这就是我们需要机器学习的原因。

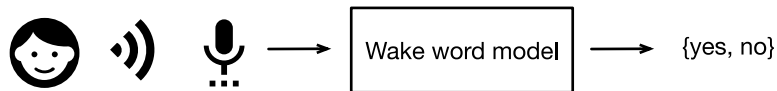


图1.1.1：识别唤醒词

显然，即使我们不知道如何编程从输入到输出的映射，人类大脑认知仍然能够执行这个任务。换句话说，即使你不知道如何编写程序来识别单词“Alexa”，你的大脑却能够轻易识别它。有了这一能力，我们就可以收集一个包含音频样本的巨大的数据集（dataset），并对包含和不包含唤醒词的样本进行标记。通过机器学习算法，我们不需要设计一个“明确地”识别唤醒词的系统。相反，我们定义一个灵活的程序算法，其输出由许多参数（parameter）决定。然后我们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来获取完成任务的最佳性能。

那么到底什么是参数呢？你可以把参数看作是旋钮，我们可以转动旋钮来调整程序的行为。任一调整参数的程序后，我们称为模型（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）。

在我们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，确定输入和输出的性质，并选择合适的模型族。在本例中，我们的模型接收一段音频作为输入（input），然后模型生成{是,否}中的输出（output）。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。

现在我们的模型每次听到“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

它们似乎是相似的任务。相反，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，我们可能需要一个完全不同的模型族。

正如你可能猜到的，如果我们只是随机设置模型参数，所以这个模型不太可能识别出“Alexa”、“Hey Siri”或任何其他单词。在机器学习中，学习 (learning) 是一个模型的训练过程。通过这个过程，我们可以发现正确的参数集，从而从使模型强制执行所需的行为。换句话说，我们用数据训练 (train) 我们的模型。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，这个模型基本毫不“智能”。
2. 获取一些数据样本（例如，音频片段以及对应的{是, 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你满意。

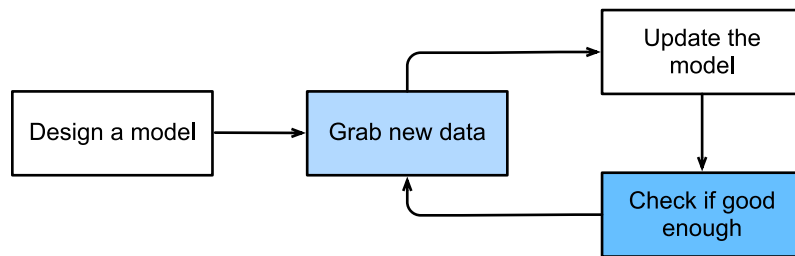


图1.1.2: 一个典型的训练过程

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。你可以将这种“通过用数据集来确定程序行为”的方法看作是“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”。通过这种方式，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得出一个非常大的负数。如果检测器不确定，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，我们稍后将对其进行更详细的解析。

1.2 关键组件

首先，我们想让大家更清楚地了解一些核心组件。无论我们遇到什么类型的机器学习问题，这些组件都将伴随我们左右：

1. 我们可以学习的数据 (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。

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）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））。

假设我们处理的是图像数据，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)，我们可能用此数据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，所以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，它有助于我们量化学习大量样本。

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；但是如果我们的图像数据来自互联网，我们不能天真的假想它们都有相同的分辨率或形状。这时，我们可以考虑将图像裁剪成标准尺寸，但这种办法很局限，数据有丢失信息的风险。此外，文本数据更不符合“固定长度”的要求。考虑一下亚马逊等电子商务网站上的客户评论：有些文本数据是简短的（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，我们拥有的数据越多，我们的工作就越容易。当我们有了更多的数据，我们通常可以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，假设你要训练一个皮肤癌识别模型，但它（在训练数据集）从未见过的黑色皮肤的人群，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，模型就很有可能失败。

1.2.2 模型

大多数机器学习会涉及到数据的转换。比如，我们建立一个“摄取照片并预测笑脸”的系统。再比如，我们摄取一组传感器读数，并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，我们也将提及一些传统方法。

1.2.3 目标函数

前面，我们将机器学习介绍为“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，我们称之为目标函数（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，你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。

当任务为试图预测数值时，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”上有同样的效能，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，我们通常将可用数据集分成两部分：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效能。你可以把“一个模型在训练数据集上的效能”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，我们说这个模型是“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

一旦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，我们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，看看如果你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。在前面的例子中，只是机器学习可以解决的众多问题中的一个。下面，我们将列出一些常见机器学习问题和应用，为之后本书的讨论做铺垫。我们将不断引用前面提到的概念，如数据、模型和训练技术。

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是否会心脏病发作，那么观察结果“心脏病发作”或“心脏病没有发作”将是我们的标签。输入特征可能是生命体征，如心率、舒张压和收缩压。

监督学习之所以发挥作用，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是监督学习。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 (CT) 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。

非正式地说，监督学习的学习过程如下所示。首先，从已知大量数据样本中随机选取一个子集，为每个样本获取基本的真实标签。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，我们可能需要人工标记数据（例如，将图像分类）。这些输入和相应的标签一起构成了训练数据集。随后，我们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“完成学习模型”。最后，我们将之前没见过的样本特征放到这个“完成学习模型”中，使用模型的输出作为相应标签的预测。整个监督学习过程在 图1.3.1 中绘制。

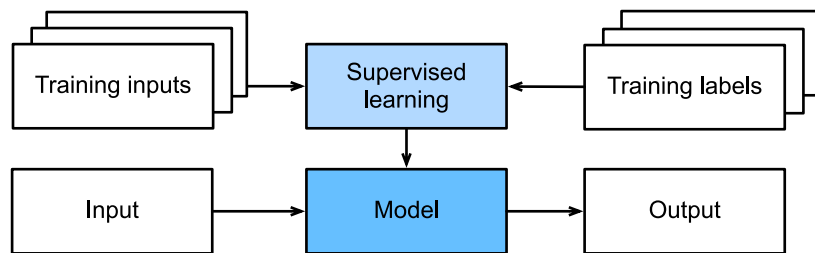


图1.3.1: 监督学习

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，在处理“任意长度的序列”或者“固定长度的向量表示”时，我们可以使用不同的模型。我们将在本书中深入探讨这些问题。

回归

回归（regression）是最简单的监督学习任务之一。比方说，假设我们有一组房屋销售数据表格，其中每行对应于每个房子，每列对应于一些相关的属性，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分钟数等等。对机器学习来说，每个样本即为一个特定的房屋，相应的特征向量将是表中的一行。如果你住在纽约或旧金山，而且你不是亚马逊、谷歌、微软或Facebook的首席执行官，那么你家中的（平方英尺、卧室数量、浴室数量、步行距离）特征向量可能类似于：[600, 1, 1, 60]。然而，如果你住在匹兹堡，这个特征向量可能看起来更像[3000, 4, 3, 10]……为什么这个任务可以归类于回归问题呢？本质上是输出决定的。假设你在市场上寻找新房子，你可能需要估计一栋房子的公平市场价值。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。我们的目标是生成一个模型，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于回归问题。比如，预测用户对一部电影的评分可以被认为是一个回归问题。这里一个小插曲，如果你在2009年设计了一个很棒的算法来预测电影评分，你可能会赢得100万美元的奈飞奖¹⁴。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“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？
- 在未来六小时，这个镇会有多少降雨量？

你可能发现，即使你以前从未使用过机器学习，可能在不经意间，你已经解决了一些回归问题。例如，你让人修理了排水管，你的承包商花了3个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两个小时，他收到了250美元的账单。如果有人请你估算的清理污物的费用，你可以假设承包商有一些基本费用，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：每小时100美元，外加50美元上门服务费。你看，在不经意间，你就已经理解并应用了线性回归的本质。

以上假设有时并不可取。例如，如果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。在本书大部分章节中，我们将关注最小化平方误差损失函数。正如我们稍后将看到的，这种损失对应于我们的数据被高斯噪声破坏的假设。

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，这款应用程序需要能够自动理解照片图像中看到的文本，并将手写字符映射到已知字符之一。这种“哪一个？”的问题叫做分类（classification）问题。在分类问题中，我们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，对于手写数字，我们可能有10类，分别数字0到9。最简单的分类问题是只有两类，我们称之为“二元分类”。例如，数据集可能由动物图像组成，标签可能是{狗, 猫}。在回归中，我们训练一个回归函数来输出一个数值；而在分类中，我们训练一个分类器，它的输出即为预测的类别。

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，我们的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是猫的概率为0.9。0.9这个数字表达什么意思呢？我们可以这样解释：分类器90%确定图像描绘的是一

¹⁴ https://en.wikipedia.org/wiki/Netflix_Prize

只猫。预测类别的概率的大小传达了一种模型的不确定性，我们将在后面章节中讨论其他运用不确定性概念的算法。

当我们有两个以上的类别时，我们把这个问题称为多类分类 (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)，我们将在后面的章节中详细阐述。

请注意，最常见的类别不一定是你将用于决策的类别。举个例子，假设你在后院发现了一个美丽的蘑菇，如图1.3.2 所示。



图1.3.2: 死帽蕈——不能吃!!

现在，请你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%确定我们的蘑菇不是死帽蕈。尽管如此，我们也不会吃它，因为我们不值得冒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。也就是说，我们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 $0.2 \times 0 + 0.8 \times 1 = 0.8$ 。我们的谨慎是有道理的：正如任何真菌学家都会告诉我们的那样，图1.3.2 中的蘑菇实际上是一个死帽蕈。

分类可能变得比二元分类、多类分类复杂得多。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。我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·林耐¹⁵人，他们把动物组织分类成等级制。

在动物分类的应用中，把一只狮子狗（一种狗的品种）误认为雪纳瑞（另一种狗的品种）可能不会太糟糕。但如果我们的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你计划如何使用模型。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。

¹⁵ https://en.wikipedia.org/wiki/Carl_Linnaeus

标记问题

有些分类问题很适合于二元分类或多类分类。例如，我们可以训练一个普通的二元分类器来区分猫和狗。运用最前沿的计算机视觉的算法，我们可以轻松地训练这个模型。尽管如此，无论我们的模型有多精确，当分类器遇到新的动物时可能会束手无策。比如这张“不来梅的城市音乐家”的图像 图1.3.3（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我们的模型做什么，将其视为二元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、一只狗、一头驴，还有一只公鸡。



图1.3.3: 一头驴，一只狗，一只猫和一只公鸡

学习预测不相互排斥的类别的问题称为多标签分类 (multilabel 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。在国家医学图书馆，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¹⁶来完成这项工作。

¹⁶ <http://bioasq.org/>

搜索

有时，我们不仅仅希望输出为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，我们的目标不是简单的“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，我们的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应相关性分数，然后检索评级最高的元素。[PageRank¹⁷](#)，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），它的目标是向给特定用户进行“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，而工艺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，成功的捕捉了作者的喜好。

¹⁷ <https://en.wikipedia.org/wiki/PageRank>

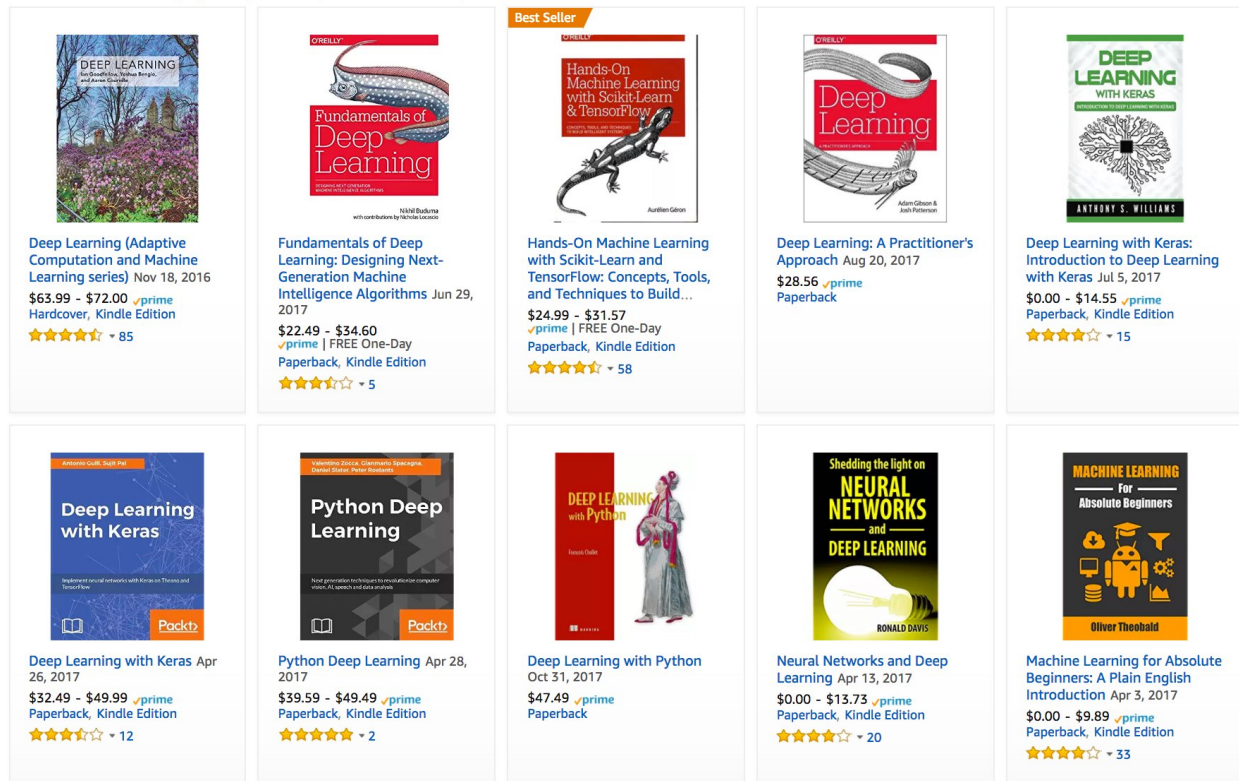


图1.3.4: 亚马逊推荐的深度学习书籍

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：平方英尺、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，我们的模型可能就需要拥有“记忆”功能了。比如，我们该如何处理视频片段呢？在这种情况下，每个代码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的更有把握。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，假设我们用一个模型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，我们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。

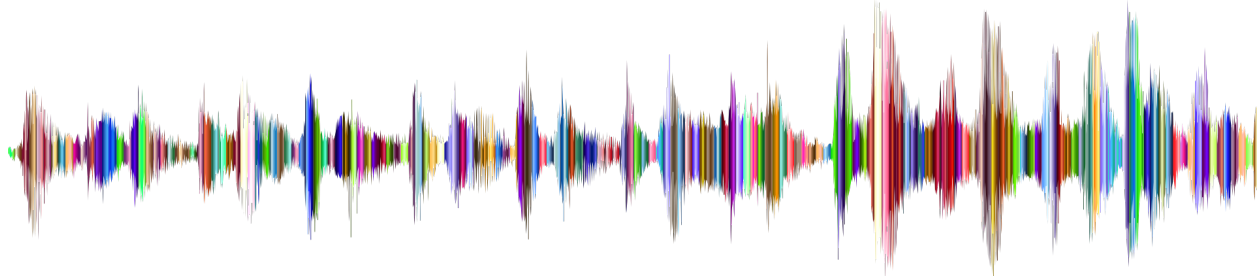


图1.3.5: -D-e-e-p- L-ea-r-ni-ng- 在录音中。

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，即我们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，如果你的工作没有十分具体的目标，你就需要“自发”地去学习了。（如果你打算成为一名数据科学家，你最好培养这个习惯。）比如，你的老板可能会给你一大堆数据，然后让你用它做一些数据科学的研究，却没有对结果要求。我们称这类数据中不含有“目标”的机器学习问题为无监督学习（unsupervised learning），我们将在后面的章节中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？我们来看看下面的例子：

- 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吗？
- 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

你可能一直心存疑虑：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。

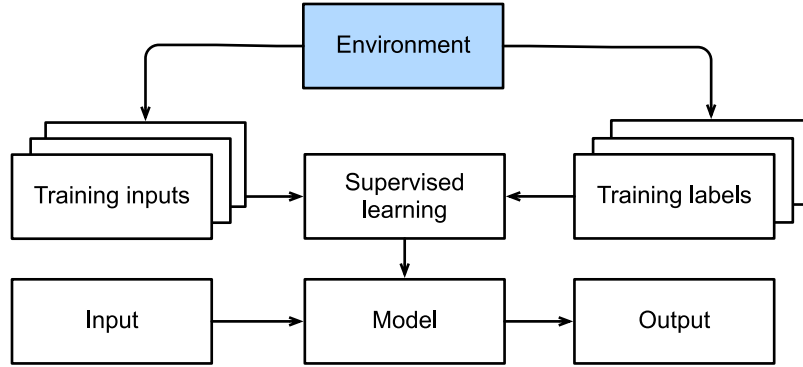


图1.3.6: 从环境中为监督学习收集数据。

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。如果你更有雄心壮志，那么你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？

最后一个问题提出了当训练和测试数据不同时数据分布偏移（distribution shift）的问题。接下来，我们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，那么你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，agent 在一系列的时间步骤上与环境交互。在每个特定时间点，agent 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 agent 从环境中获得奖励（reward）。此后新一轮循环开始，agent 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 agent 的选择的“动作”受策略控制，即一个从环境观察映射到行动的功能。

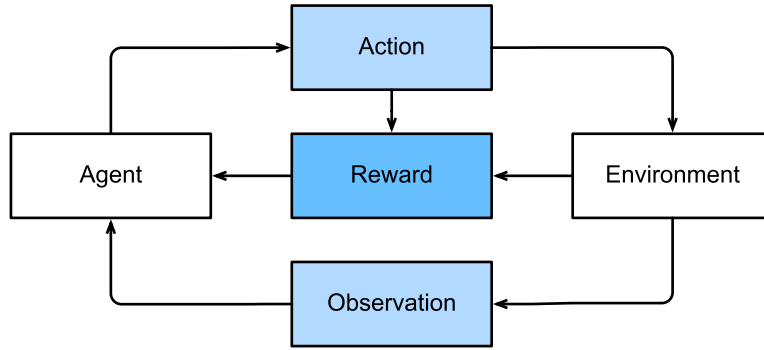


图1.3.7: 强化学习和环境之间的相互作用

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，我们可以创建一个强化学习agent，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agent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agent每个观测的最优动作。一般来说，agent只是得到一些奖励。此外，环境甚至可能不会告诉我们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agent获胜时，agent可以得到奖励1；当agent失败时，agent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，强化学习agent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。强化学习agent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）。

一般的强化学习问题是一个非常普遍的问题。agent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习问题。

当环境可被完全观察到时，我们将强化学习问题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，我们称该问题为上下文赌博机（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

为解决各式机器学习问题，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的才有重大突破，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，而自然科学的大部分都植根于此。例如，伯努利分布是以雅各布·贝努利（1655–1705）¹⁸命名的。而高斯分布是由卡尔·弗里德里希·高斯（1777–1855）¹⁹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。这些工具算法在自然科学中产生了一种实验方法——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）²⁰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）²¹对统计理论和在遗传

¹⁸ https://en.wikipedia.org/wiki/Jacobus_Bernoulli

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

²⁰ <https://www.maa.org/press/periodicals/convergence/mathematical-treasures-jacob-kobels-geometry>

²¹ 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年发布的虹膜数据集，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：使用数据科学虽然在道德上存在疑问，但是与数据科学在工业和自然科学中的生产性使用一样，有着悠久的历史。

机器学习的第二个影响来自克劳德·香农(1916–2001)²²的信息论和艾伦·图灵（1912-1954）²³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)²⁴开创性的著作《行为的组织》[Hebb & 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，以获得神经网络中参数的良好设置。

神经网络 (neural networks) 得名的原因是生物灵感。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。

在最初的快速发展之后，神经网络的研究从1995年左右一直开始停滞不前，直到到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年的虹膜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 深度学习之路

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（克里德定律）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。

²² https://en.wikipedia.org/wiki/Claude_Shannon

²³ https://en.wikipedia.org/wiki/Alan_Turing

²⁴ 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 (虹膜)	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。这也是为什么许多深度学习的中流砥柱，如多层感知机 [McCulloch & Pitts, 1943]、卷积神经网络 [LeCun et al., 1998]、长短期记忆网络 [Graves & Schmidhuber, 2005] 和 Q 学习 [Watkins & Dayan, 1992]，在相当长一段时间处于相对休眠状态之后，在过去十年中被“重新发现”的原因之一。

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。事实上，最先进的技术不仅仅是应用于几十年前的算法的可用资源的结果。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（虽然只是触及了皮毛）。

- 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 & DeFreitas, 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和（通常是近似的）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（实际上是对两个样本的测试）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Caffe²⁵、Torch²⁶和Theano²⁷。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TensorFlow²⁸（通常通过其高级API Keras²⁹使用）、CNTK³⁰、Caffe 2³¹和Apache MXNet³²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Chainer³³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PyTorch³⁴、MXNet的Gluon API³⁵和Jax³⁶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事情。例如，在2014年，对于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 成功案例

人工智能已经有很长的历史了，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。这构成了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。

²⁵ <https://github.com/BVLC/caffe>

²⁶ <https://github.com/torch>

²⁷ <https://github.com/Theano/Theano>

²⁸ <https://github.com/tensorflow/tensorflow>

²⁹ <https://github.com/keras-team/keras>

³⁰ <https://github.com/Microsoft/CNTK>

³¹ <https://github.com/caffe2/caffe2>

³² <https://github.com/apache/incubator-mxnet>

³³ <https://github.com/chainer/chainer>

³⁴ <https://github.com/pytorch/pytorch>

³⁵ <https://github.com/apache/incubator-mxnet>

³⁶ <https://github.com/google/jax>

- 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）到预约理发师和提供电话支持对话。这可能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因素是准确识别语音的能力。逐渐地，这样的系统的精确度已经增加到在某些应用中达到人类平等的程度 [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，算法和计算的进展导致了广泛应用的算法。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年达到了人类平等，使用深度学习和蒙特卡洛树抽样 [Silver et al., 2016] 相结合。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 & Sandholm, 2017]。这说明了游戏中令人印象深刻的进步，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）、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，现在的人工智能系统，还远远没有知觉，以至于操纵它的人类创造者。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我们日常生活中的应用：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，但它们也将使收获操作自动化。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，统计模型在不加注意地应用时，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，这比恶意的超级智能毁灭人类的潜力更为紧迫。

1.7 特点

到目前为止，我们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，模型学习许多转换的“层”，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。由于表示学习的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”。

到目前为止，我们讨论的问题，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所未有的方式处理低级的感知数据。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，我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，我们希望我们的读者能从中受益。

1.8 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。

1.9 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？

Discussions³⁷

³⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/2088>

预备知识

要学习深度学习的相关知识，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。我们可以将数据集视为表，其中表的行对应样本，列对应属性。线性代数为我们提供了一些用来处理表格数据的方法。我们不会太深入细节，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。我们有一个带有参数的模型，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。本节将简要介绍这些知识。幸运的是，`autograd`包会自动计算微分，本节也将介绍它。

机器学习还涉及如何做出预测：给定我们观察到的信息，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理，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，我们将向你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的要求保持在正确理解深度学习所需的最低限度，但这并不意味着本书中没有数学方面的内容，本章就会快速介绍一些基本且常用的数学知识，以便读者至少能够理解书中的大部分数学内容。如果读者想要理解全部数学内容，可以进一步学习数学附录中给出的数学基础知识。

2.1 数据操作

为了能够完成各种操作，我们需要某种方法来存储和操作数据。一般来说，我们需要做两件重要的事情：(1) 获取数据；(2) 在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。我们先尝试一下合成数据。首先，我们介绍 n 维数组，也称为张量（tensor）。

使用过Python中使用最广泛的科学计算包NumPy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。如果你已经有了一些背景知识，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，但我们应该导入torch而不是pytorch。

```
import torch
```

张量表示由一个数值组成的数组，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，可以使用arange创建一个行向量x。这个行向量包含从0开始的前12个整数，它们被默认创建为浮点数。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，否则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属性来访问张量的形状（沿每个轴的长度）。

```
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]])
```

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，高度应当会隐式得出，我们不必自己做除法。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，张量在给出其他部分后可以自动计算出一个维度。我们可以通过在希望张量自动推断的维度放置-1来调用此功能。在上面的例子中，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.]],  
       [[[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.]])
```

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（正态）分布中随机采样。

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

```
tensor([[ 1.0962,  0.7937, -1.8389, -0.1989],  
        [ 1.5041,  0.2080,  1.4398,  1.8232],  
        [-1.3178, -0.8359,  1.8015,  0.4061]])
```

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

这本书不是关于软件工程的。我们的兴趣不仅仅限于从数组读取和写入数据。我们想在这些数组上执行数学运算。一些最简单且最有用的操作是按元素(elementwise)操作。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 $\mathbf{c} = F(\mathbf{u}, \mathbf{v})$ 。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 $\star\star$)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])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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.]))
```

可以按元素方式应用更多的计算，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（不需要先修知识）。

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 $X == Y$ 为例子。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只有一个元素的张量。

```
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：首先，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。其次，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，如果我们让它们相加，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；可以指定范围以包含第一个元素和最后一个之前的元素。**与标准 Python 列表一样，我们可以通过使用负索引根据元素到列表尾部的相对位置访问元素。**

因此，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，如下所示：

```
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：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。其次，我们可能通过多个变量指向相同参数。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): 139674315734208
id(Z): 139674315734208
```

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

转换为 NumPy 张量很容易，反之也很容易。转换后的结果不共享内存。这个小的不便实际上是非常重要的：当你在 CPU 或 GPU 上执行操作的时候，如果 Python 的 NumPy 包也希望使用相同的内存块执行其他操作，你不希望停下计算来等它。

```
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([3.5000]), 3.5, 3.5, 3)
```

2.1.7 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。

2.1.8 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？

Discussions³⁸

2.2 数据预处理

到目前为止，我们已经介绍了处理存储在张量中数据的各种技术。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，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。因此，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。我们将在后面的章节中介绍更多的数据预处理技术。

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。下面的`mkdir_if_not_exist`函数可确保目录`.. /data`存在。注意，注释`#@save`是一个特殊的标记，该标记下方的函数、类或语句将保存在d2l软件包中，以便以后可以直接调用它们（例如`d2l.mkdir_if_not_exist(path)`）而无须重新定义。

下面我们将数据集按行写入CSV文件中。

³⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1747>

```

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：
# !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	NaN	106000
2	4.0	NaN	178100
3	NaN	NaN	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和删除，其中插值用替代值代替缺失值。而删除则忽略缺失值。在这里，我们将考虑插值。

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())
print(inputs)

```

	NumRooms	Alley
0	3.0	Pave
1	2.0	NaN

(continues on next page)

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”（“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, y = torch.tensor(inputs.values), torch.tensor(outputs.values)
x, y
```

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

2.2.4 小结

- 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。
- 插值和删除可用于处理缺失的数据。

2.2.5 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。

Discussions³⁹

2.3 线性代数

在你已经可以存储和操作数据后，让我们简要地回顾一下基本线性代数的部分内容。这些内容能够帮助你了解和实现本书中介绍的大多数模型。下面我们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

如果你从来没有学过线性代数或机器学习，那么你过去的数学经历可能是一次只想一个数字。如果你曾经报销过发票，或者在餐厅支付餐费，那么你已经知道如何做一些基本的事情，比如在数字间相加或相乘。例如，北京的温度为 $52^{\circ}F$ （除了摄氏度外，另一种温度计量单位）。严格来说，我们称仅包含一个数值的叫标量（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（variables），它们表示未知的标量值。

在本书中，我们采用了数学表示法，其中标量变量由普通小写字母表示（例如， x 、 y 和 z ）。我们用 \mathbb{R} 表示所有（连续）实数标量的空间。为了方便，我们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”。我们可以用 $x, y \in \{0, 1\}$ 来表明 x 和 y 是值只能为0或1的数字。

标量由只有一个元素的张量表示。在下面的代码中，我们实例化两个标量，并使用它们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
```

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

³⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1750>

2.3.2 向量

你可以将向量视为标量值组成的列表。我们将这些标量值称为向量的元素 (elements) 或分量 (components)。当我们的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，我们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，我们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，我们通常将向量记为粗体、小写的符号（例如，**x**、**y**和**z**）。

我们通过一维张量处理向量。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，我们可以通过 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

让我们回顾一下 2.1 节中的一些概念。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**x**由*n*个实值标量组成，我们可以将其表示为 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$ 。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，**X**、**Y**和**Z**），在代码中表示为具有两个轴的张量。

在数学表示法中，我们使用 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 来表示矩阵 **A**，其由 m 行和 n 列的实值标量组成。直观地，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 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ，**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，它被称为方矩阵 (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 **A** 的标量元素，如在 (2.3.2) 那样，我们可以简单地使用矩阵 **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 $[\mathbf{A}]_{2i-1,3}$ 。

有时候，我们想翻转轴。当我们交换矩阵的行和列时，结果称为矩阵的转置 (transpose)。我们用 \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：

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

现在我们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]])
```

作为方矩阵的一种特殊类型，对称矩阵（symmetric matrix） \mathbf{A} 等于其转置： $\mathbf{A} = \mathbf{A}^\top$ 。这里我们定义一个对称矩阵 \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变化模式的数据。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。如果你曾经使用过电子表格软件或已阅读过 2.2 节，这应该听起来很熟悉。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。我们将在后面的章节中讲到这点。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。如果不存在小批量，我们也可以只访问数据样本。

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）为我们提供了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（例如， X 、 Y 和 Z ）表示，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，用于堆叠颜色通道（红色、绿色和蓝色）。现在，我们将跳过高阶张量，集中在基础知识上。

```
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）有一些很好的属性，通常会派上用场。例如，你可能已经从按元素操作的定义中注意到，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哈达玛积（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} 的哈达玛积为：

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

```
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]],

         [[[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。在数学表示法中，我们使用 \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，我们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 \mathbf{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），我们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，因此输入的轴0的维数在输出形状中丢失。

```
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，输入的轴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]) # Same as `A.sum()`
```

```
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, keepdim=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],  
       [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），我们可以调用`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)

到目前为止，我们只执行了按元素操作、求和及平均值。如果这就是我们所能做的，那么线性代数可能就不需要单独一节了。但是，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)。将两个向量归一化得到单位长度后，点积表示它们夹角的余弦。我们将在本节的后面正式介绍长度 (length) 的概念。

2.3.8 矩阵-向量积

现在我们知道如何计算点积，我们可以开始理解矩阵-向量积 (matrix-vector products)。回顾分别在 (2.3.2) 和 (2.3.1) 中定义并画出的矩阵 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 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 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 乘法看作是一个从 \mathbb{R}^n 到 \mathbb{R}^m 向量的转换。这些转换证明是非常有用的。例如，我们可以用方阵的乘法来表示旋转。我们将在后续章节中讲到，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，我们使用与点积相同的 `dot` 函数。当我们为矩阵 \mathbf{A} 和向量 \mathbf{x} 调用 `np.dot(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

如果你已经掌握了点积和矩阵-向量积的知识，那么矩阵-矩阵乘法（matrix-matrix multiplication）应该很简单。

假设我们有两个矩阵 $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{n \times k}$ 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 \mathbf{A} 的行向量和 \mathbf{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 \mathbf{AB} 看作是简单地执行 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 \mathbf{A} 和 \mathbf{B} 上执行矩阵乘法。这里的 \mathbf{A} 是一个 5 行 4 列的矩阵， \mathbf{B} 是一个 4 行 3 列的矩阵。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“哈达玛积”混淆。

2.3.10 范数

线性代数中最有用的一些运算符是范数 (norms)。非正式地说，一个向量的范数告诉我们一个向量有多大。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 。向量范数要满足一些属性。给定任意向量 \mathbf{x} ，第一个性质说，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：

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

第二个性质是我们熟悉的三角不等式：

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

第三个性质简单地说明范数必须是非负的：

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

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。

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

你可能会注意到，范数听起来很像距离的度量。如果你还记得小学时的欧几里得距离(想想毕达哥拉斯定理)，那么非负性的概念和三角不等式可能会给你一些启发。事实上，欧几里得距离是一个范数：具体而言，它是 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.)
```

在深度学习中，我们更经常地使用 L_2 范数的平方。你还会经常遇到 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 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ 的弗罗贝尼乌斯范数（Frobenius norm）是矩阵元素平方和的平方根：

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

弗罗贝尼乌斯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弗罗贝尼乌斯范数。

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

```
tensor(6.)
```

范数和目标

虽然我们不想走得太远，但我们可以对这些概念为什么有用有一些直觉。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。通常，目标，或许是深度学习算法最重要的组成部分（除了数据），被表达为范数。

2.3.11 关于线性代数的更多信息

仅用一节，我们就教会了你所需的，用以理解大量的现代深度学习的全部线性代数。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。但这本书的重点是深度学习。我们相信，一旦你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，虽然我们保留在后面介绍更多数学知识的权利，但我们这一节到此结束。

如果你渴望了解有关线性代数的更多信息，你可以参考线性代数运算的在线附录⁴⁰或其他优秀资源 [Strang, 1993, Kolter, 2008, Petersen et al., 2008]。

⁴⁰ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/geometry-linear-algebraic-ops.html

2.3.12 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哈达玛积。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 范数和弗罗贝尼乌斯范数。
- 我们可以对标量、向量、矩阵和张量执行各种操作。

2.3.13 练习

1. 证明一个矩阵 \mathbf{A} 的转置的转置是 \mathbf{A} : $(\mathbf{A}^\top)^\top = \mathbf{A}$ 。
2. 给出两个矩阵 \mathbf{A} 和 \mathbf{B} , 显示转置的和等于和的转置: $\mathbf{A}^\top + \mathbf{B}^\top = (\mathbf{A} + \mathbf{B})^\top$.
3. 给定任意方矩阵 $\mathbf{A}, \mathbf{A} + \mathbf{A}^\top$ 总是对称的吗?为什么? 1.我们在本节中定义了形状(2,3,4)的张量 X 。`len(X)`的输出结果是什么? 1.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? 1.运行`A/A.sum(axis=1)`, 看看会发生什么。你能分析原因吗? 1.当你在曼哈顿的两点之间旅行时, 你需要在坐标上走多远, 也就是说, 就大街和街道而言? 你能斜着走吗? 1.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? 1.向`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?

Discussions⁴¹

2.4 微分

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）。

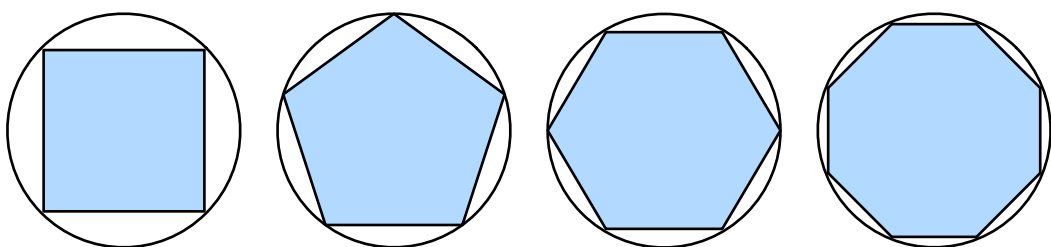


图2.4.1: 用逼近法求圆的面积

⁴¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1751>

事实上，逼近法就是积分（integral calculus）的起源，我们将在 sec_integral_calculus 中详细描述。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“我们的模型有多糟糕”这个问题的分数。这个问题比看上去要微妙得多。最终，我们真正关心的是生成一个能够在我们从未见过的数据上表现良好的模型。**但我们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：**(1) 优化（optimization）：用模型拟合观测数据的过程；(2) 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。**

为了帮助你在后面的章节中更好地理解优化问题和方法，这里我们对深度学习中常用的微分知识提供了一个非常简短的入门教程。

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，这意味着，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，我们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 $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ ，其输入和输出都是标量。 f 的导数被定义为

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

如果这个极限存在。**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，让我们用一个例子来做实验。定义 $u = f(x) = 3x^2 - 4x$.

```
%matplotlib inline
import numpy as np
from IPython import display
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，但我们会看到，当 $x = 1$ 时，导数 u' 是 2。

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

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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
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简单函数(如上面的常见函数)组成的函数, 下面的法则使用起来很方便。假设函数 f 和 g 都是可微的, C 是一个常数, 我们有:

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 $u' = f'(x) = 3\frac{d}{dx}x^2 - 4\frac{d}{dx}x = 6x - 4$ 。因此, 通过令 $x = 1$, 我们有 $u' = 2$: 这一点得到了我们在本节前面的实验的支持, 在这个实验中, 数值结果接近2。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。"""
    display.set_matplotlib_formats('svg')
```

我们定义set_figsize函数来设置图表大小。注意，这里我们直接使用d2l.plt，因为导入语句`from matplotlib import pyplot as plt`已在前言中标记为保存到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，我们定义了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 = []
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

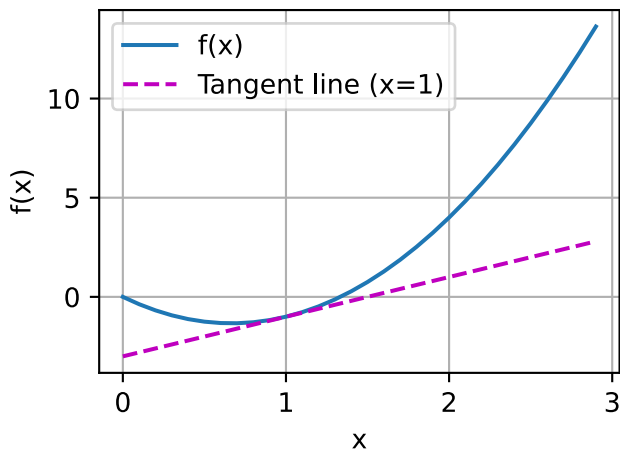
```
set_figsize(figsize)
axes = axes if axes else d2l=plt.gca()

# 如果 `X` 有一个轴, 输出True
def has_one_axis(X):
    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这些多元函数（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。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} ，我们都有 $\nabla_{\mathbf{x}} \|\mathbf{X}\|_F^2 = 2\mathbf{X}$ 。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，所以我们可能没法应用上述任何规则来微分这些函数。幸运的是，链式法则使我们能够微分复合函数。

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：

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

现在让我们把注意力转向一个更一般的场景，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：

$$\frac{dy}{dx_i} = \frac{dy}{du_1} \frac{du_1}{dx_i} + \frac{dy}{du_2} \frac{du_2}{dx_i} + \cdots + \frac{dy}{du_m} \frac{du_m}{dx_i} \quad (2.4.11)$$

2.4.5 小结

- 微分和积分是微积分的两个分支，其中前者可以应用于深度学习中无处不在的优化问题。
- 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。
- 链式法则使我们能够微分复合函数。

2.4.6 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. 你可以写出函数 $u = f(x, y, z)$ ，其中 $x = x(a, b)$, $y = y(a, b)$, $z = z(a, b)$ 的链式法则吗？

Discussions⁴²

2.5 自动求导

正如我们在 2.4 节中所说的那样，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，即自动求导 (automatic differentiation)，来加快这项工作。实际中，根据我们设计的模型，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。自动求导使系统能够随后反向传播梯度。这里，反向传播 (backpropagate) 只是意味着跟踪整个计算图，填充关于每个参数的偏导数。

⁴² <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，我们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，**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
```

现在让我们计算 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} 的内积，得到了我们赋值给 y 的标量输出。**接下来，我们可以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 $4\mathbf{x}$ 。让我们快速验证我们想要的梯度是否正确计算。

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

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

现在让我们计算 \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_()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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），但当我们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，而是批量中每个样本单独计算的偏导数之和。

```
# 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。在我们的例子中，我们只想求偏导数的和，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。现在，想象一下，我们想计算 z 关于 x 的梯度，但由于某种原因，我们希望将 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。

在这里，我们可以分离 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()  
z = u * x
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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，这里是 $2*x$ 。

```
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

使用自动求导的一个好处是，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，`d/a`允许我们验证梯度是否正确。

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

```
tensor(True)
```

2.5.5 小结

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

2.5.6 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，如果我们将变量a更改为随机向量或矩阵，会发生什么？
此时，计算结果f(a)不再是标量。结果会发生什么？我们如何分析这个结果？
- 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 $f'(x) = \cos(x)$ 。

Discussions⁴³

2.6 概率

在某种形式上，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。在异常检测中，我们可能想要评估飞机喷气发动机的一组读数是正常运行情况的可能性有多大。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
也需要考虑概率。例如，假设我们为一家大型在线书店工作。我们可能希望估计特定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，我们希望让你起步，教给你足够的知识，使你能够开始构建你的第一个深度学习模型，并让你对该主题有足够的了解，以便你可以开始自己探索它。

在前面的章节中，我们已经提到了概率，但没有明确说明它们是什么，也没有给出具体的例子。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，但实际上是一个艰巨的挑战。首先，
问题的难度可能取决于图像的分辨率。

⁴³ <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接近不知情的猜测。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等可能的，把它表示为 $P(y = \text{“猫”}) = P(y = \text{“狗”}) = 0.5$ 。如果我们有足够的信心，但不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，我们只是不知道哪个。在第二种情况下，结果实际上可能是一个随机的事件（如果你相信这些东西。大多数物理学家都相信）。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上下文中。

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，因此我们将在每六次中看到一个1。我们可以说1发生的概率为 $\frac{1}{6}$ 。

对于我们从工厂收到的真实骰子，我们可能不知道那些比例，我们需要检查它是否有瑕疵。调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。给定这些结果，我们想调查每个结果的概率。

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。这给了我们一个给定事件的概率的估计值。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。在深入了解这里的细节之前，让我们先试一试。

首先，让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
```

接下来，我们将希望能够投掷骰子。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)。将概率分配给一些离散选择的分布称为多项分布 (multinomial distribution)。稍后我们将给出分布 (distribution) 的更正式定义。但笼统来说，可以把它看作是对事件的概率分配。

为了抽取一个样本，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., 0., 0., 1., 0.])
```

如果你运行采样器很多次，你会发现每次你都得到随机的值。在估计一个骰子的公平性时，我们经常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，速度会慢得令人难以忍受，因此我们使用的函数支持同时抽取多个样本，返回我们想要的任意形状的独立样本数组。

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

```
tensor([0., 2., 4., 1., 1., 2.])
```

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([0.1790, 0.1780, 0.1770, 0.1580, 0.1520, 0.1560])
```

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。

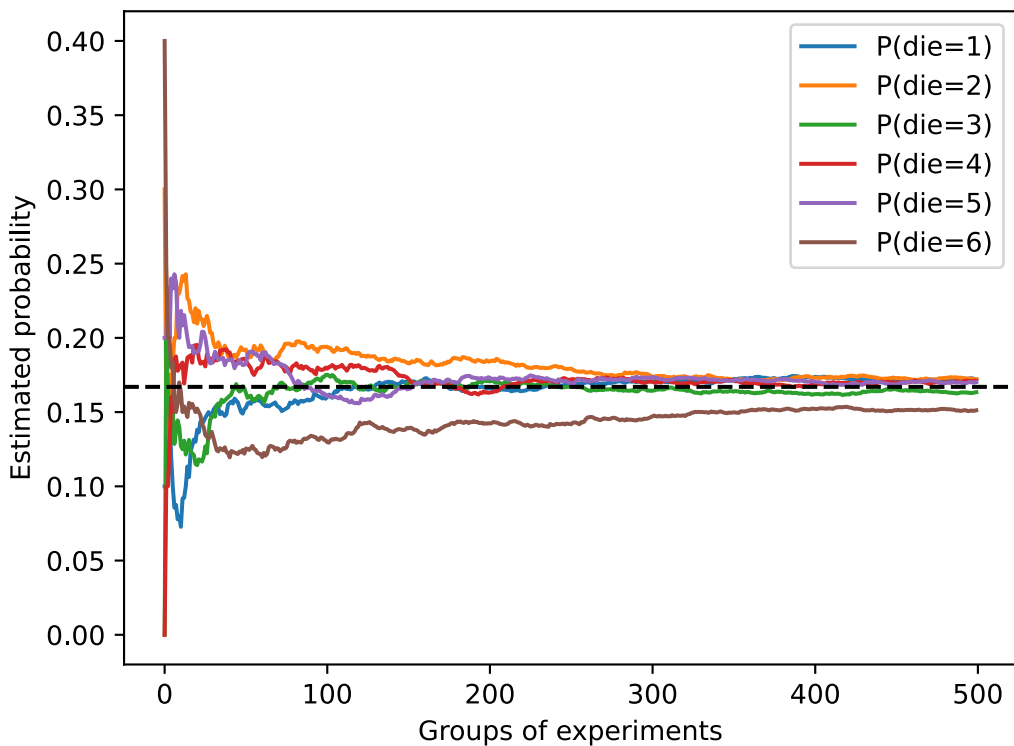
```
counts = multinomial.Multinomial(10, fair_probs).sample((500,))
cum_counts = counts.cumsum(dim=0)
```

(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 $\mathcal{S} = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$ 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）是来自给定样本空间的一组结果。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，如果随机实验的结果在事件 \mathcal{A} 中，则事件 \mathcal{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。

形式上，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 \mathcal{S} 中，事件 \mathcal{A} 的概率，表示为 $P(\mathcal{A})$ ，满足以下属性：

- 对于任意事件 \mathcal{A} ，其概率从不会是负数，即 $P(\mathcal{A}) \geq 0$ ；
- 整个样本空间的概率为1，即 $P(\mathcal{S}) = 1$ ；
- 对于互斥（mutually exclusive）（对于所有 $i \neq j$ 都有 $\mathcal{A}_i \cap \mathcal{A}_j = \emptyset$ ）事件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 $P(\bigcup_{i=1}^{\infty} \mathcal{A}_i) = \sum_{i=1}^{\infty} P(\mathcal{A}_i)$ 。

这些也是概率论的公理，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，让事件 \mathcal{A}_1 为整个样本空间，且当所有 $i > 1$ 时的 $\mathcal{A}_i = \emptyset$ ，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，并且不是确定性的。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 获得任意值的概率。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）变量（如人的体重和身高）之间存在微妙的区别。问两个人是否具有完全相同的身高没有什么意义。如果我们进行足够精确的测量，你会发现这个星球上没有两个人具有完全相同的身高。事实上，如果我们采取足够精细的测量，在你起床和去睡觉时都不会得到相同的身高。因此，问一个人身高为1.80139278297192196202米高的概率是没有任何意义的。考虑到世界上的人口数量，这个概率几乎是0。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。对于连续随机变量的概率，你可以参考 sec_random_variables。

2.6.2 处理多个随机变量

很多时候，我们会希望一次考虑多个随机变量。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。虽然我们可能希望这两者发生的概率都接近于零，但我们可能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，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。

联合概率

第一个被称为联合概率(joint probability) $P(A = a, B = b)$ 。给定任何值 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

这给我们带来了一个有趣的比率： $0 \leq \frac{P(A=a, B=b)}{P(A=a)} \leq 1$ 。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和最著名的方程之一：*Bayes 定理 (Bayes' theorem)*。它如下所示。通过构造，我们有乘法规则， $P(A, B) = P(B | A)P(A)$ 。根据对称性，这也适用于 $P(A, B) = P(A | B)P(B)$ 。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，在这里我们使用更紧凑的表示法，其中 $P(A, B)$ 是一个联合分布， $P(A | B)$ 是一个条件分布。这种分布可以在给定值 $A = a, B = b$ 上进行求值。

边际化

如果我们想从另一件事中推断一件事，但我们只知道相反方向的属性，比如因和果的时候，*Bayes 定理*是非常有用的，正如我们将在本节后面看到的那样。为了能进行这项工作，我们需要的一个重要操作是边际化。这项操作是从 $P(A, B)$ 中确定 $P(B)$ 的操作。我们可以看到， 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：

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

这也称为求和规则。边际化结果的概率或分布称为边际概率或边际分布。

独立性

另一个要检查的有用属性是依赖与独立。两个随机变量 A 和 B 是独立的，意味着事件 A 的发生不会透露有关 B 事件的发生情况的任何信息。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，一个骰子的两次连续抛出是独立的。相比之下，灯开关的位置和房间的亮度并不是（尽管它们不是具有确定性的，因为总是可能存在灯泡坏掉，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，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

让我们用实战考验一下我们的技能。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，这样的失败概率只有1%。此外，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规则来确定

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

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了解清楚。第二个测试具有不同的特性，它不如第一个测试那么好，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：

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

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

现在我们可以应用边际化和乘法规则：

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

最后，鉴于存在两次阳性检测，患者患有艾滋病的概率为

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

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，但它仍然显著改善了我们的估计。

2.6.3 期望和差异

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

$$E[X] = \sum_x xP(X = x). \quad (2.6.9)$$

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

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

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

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

它的平方根被称为 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：

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

2.6.4 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。

2.6.5 练习

1. 我们进行了 $m = 500$ 组实验，每组抽取 $n = 10$ 个样本。变化 m 和 n ，观察和分析实验结果。
2. 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⁴⁴ 来展示这些情况。）
3. 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 ，你能简化联合概率 $P(A, B, C)$ 吗？（提示：这是一个 马尔可夫链⁴⁵。）
4. 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？

Discussions⁴⁶

2.7 查阅文档

由于本书篇幅的限制，我们不可能介绍每一个PyTorch函数和类（你可能也不希望我们这样做）。API文档、其他教程和示例提供了本书之外的大量文档。在本节中，我们为你提供了一些查看PyTorch API的指导。

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

⁴⁵ https://en.wikipedia.org/wiki/Markov_chain

⁴⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1762>

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，我们调用`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', 'Dirichlet', 'Distribution', 'ExpTransform',
 'Exponential', 'ExponentialFamily', 'FisherSnedecor', 'Gamma', 'Geometric',
 'Gumbel', 'HalfCauchy', 'HalfNormal', 'Independent', 'IndependentTransform',
 'Kumaraswamy', 'LKJCholesky', 'Laplace', 'LogNormal', 'LogisticNormal',
 'LowRankMultivariateNormal', 'LowerCholeskyTransform', 'MixtureSameFamily',
 'Multinomial', 'MultivariateNormal', 'NegativeBinomial', 'Normal',
 'OneHotCategorical', 'OneHotCategoricalStraightThrough', 'Pareto', 'Poisson',
 'PowerTransform', 'RelaxedBernoulli', 'RelaxedOneHotCategorical', 'ReshapeTransform',
 'SigmoidTransform', 'SoftmaxTransform', 'StackTransform', 'StickBreakingTransform',
 'StudentT', 'TanhTransform', 'Transform', 'TransformedDistribution', 'Uniform',
 'VonMises', 'Weibull', '__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']
```

通常，我们可以忽略以`__`开始和结束的函数（Python中的特殊对象）或以单个`_`开始的函数（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，我们可以调用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:

```
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。让我们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`?在另一个窗口中显示文档。例如，list?将创建与help(list)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。`

2.7.3 小结

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

2.7.4 练习

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

Discussions⁴⁷

⁴⁷ <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。在本章中，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。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。为了更容易学习，我们将从这些经典算法开始，向你介绍神经网络的基础知识。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）是指一类为一个或多个自变量与因变量之间关系建模的方法。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）、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) 在回归的各种标准工具中最简单而且最流行。它可以追溯到19世纪初。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（在这个例子中是与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)。我们要试图预测的目标（在这个例子中是房屋价格）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 (features) 或协变量 (covariates)。

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)， b 称为偏置 (bias)，或称为偏移量 (offset)、截距 (intercept)。权重决定了每个特征对我们预测值的影响。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。

有些学科往往只关注有少量特征的数据集。在这些学科中，建模时经常像这样通过长形式显式地表达。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，找到的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。

在我们开始寻找最好的 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 $\hat{y}^{(i)}$ ，其相应的真实标签为 $y^{(i)}$ 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，表现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。

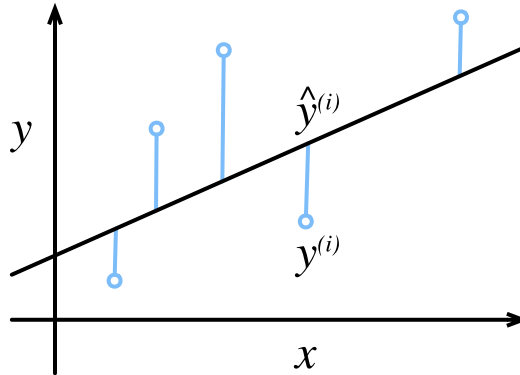


图3.1.1: 用线性模型拟合数据。

由于平方误差函数中的二次方项，估计值 $\hat{y}^{(i)}$ 和观测值 $y^{(i)}$ 之间较大的差异将贡献更大的损失。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最小值。将损失关于 \mathbf{w} 的导数设为0，得到解析解（闭合形式）：

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

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，但解析解的限制很严格，导致它无法应用在深度学习里。

小批量随机梯度下降

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计算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。但是对于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。幸运的是，出于某种原因，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，这组参数能够让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）。

用学习到的模型进行预测

给定学习到的线性回归模型 $\hat{\mathbf{w}}^\top \mathbf{x} + \hat{b}$ ，现在我们可以通过给定的房屋面积 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）。

我们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，所以让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'

```

```
'0.11463 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
f'{timer.stop():.5f} sec'

```

```
'0.00023 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 (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。正态分布和线性回归之间的关系很密切。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：

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

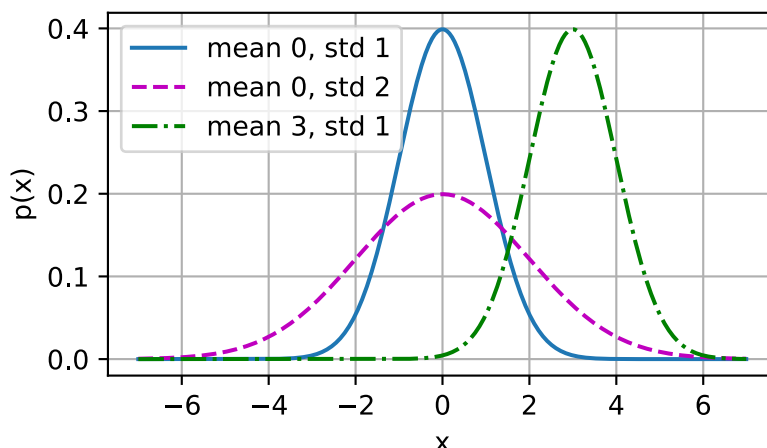
下面我们定义一个Python函数来计算正态分布。

```
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：

$$y = \mathbf{w}^\top \mathbf{x} + b + \epsilon \text{ where } \epsilon \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2). \quad (3.1.12)$$

因此，我们现在可以写出通过给定的 \mathbf{x} 观测到特定 y 的可能性（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，根据最大似然估计法，参数 \mathbf{w} 和 b 的最优值是使整个数据集的可能性最大的值：

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

根据最大似然估计法选择的估计量称为最大似然估计量。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平方误差损失是一样的。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最大似然估计。

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，让我们用“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。

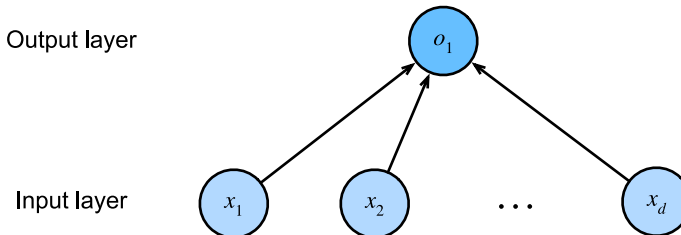


图3.1.2: 线性回归是一个单层神经网络。

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 terminals，输出端子）通过突触（synapses）与其他神经元连接。

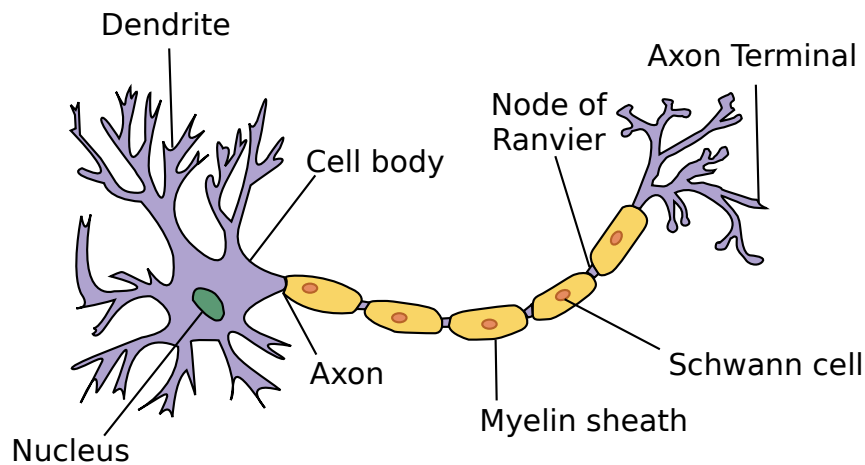


图3.1.3: 真实的神经元。

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·诺维格谁，在他们的经典人工智能教科书 *Artificial Intelligence: A Modern Approach* [Russell & Norvig, 2016] 中所说：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。

3.1.5 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最大似然估计等价。
- 线性回归模型也是神经网络。

3.1.6 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. 你能写出解析解吗？
 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）你能解决这个问题吗？

Discussions⁴⁸

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你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。

⁴⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1775>

```
%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：

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

你可以将 ϵ 视为捕获特征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  $y = Xw + b + \text{噪声}$ 。"""
    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)
```

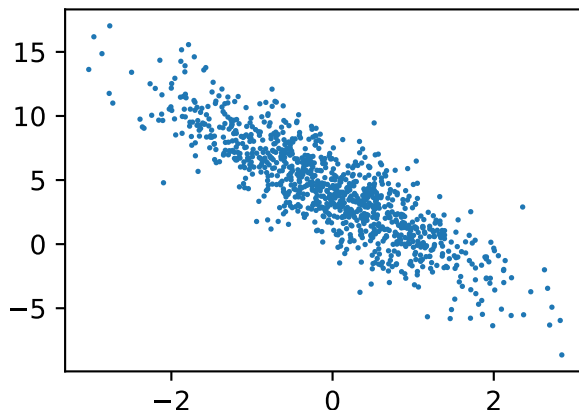
注意，`features` 中的每一行都包含一个二维数据样本，`labels` 中的每一行都包含一维标签值（一个标量）。

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

```
features: tensor([ 0.5810, -0.3405])
label: tensor([6.5349])
```

通过生成第二个特征 `features[:, 1]` 和 `labels` 的散点图，可以直观地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，我们使用合理大小的小批量来利用GPU硬件的优势，因为GPU在并行处理方面表现出色。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地计算，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。

让我们直观感受一下。读取第一个小批量数据样本并打印。每个批量的特征维度说明了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([[ 0.4719, -2.8610],
       [-0.9349, -1.0333],
       [-0.2004,  1.2434],
       [-0.5901, -0.6852],
       [-0.1355,  0.9538],
       [-1.0659,  0.7657],
       [-0.1245,  1.1252],
       [-0.7919,  0.1422],
       [-0.1296, -0.0701],
       [ 0.4984,  0.4293]])
tensor([[14.8621],
       [ 5.8267],
       [-0.4135],
       [ 5.3375],
       [ 0.6927],
       [-0.5374],
       [ 0.1173],
       [ 2.1454],
       [ 4.1895],
       [ 3.7409]])
```

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。上面实现的迭代对于教学来说很好，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通过数据流提供的数据。

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

因为要更新模型。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。然而，这是一本关于深度学习的书，而不是一本关于线性回归的书。由于这本书介绍的其他模型都没有解析解，下面我们将在这里介绍小批量随机梯度下降的工作示例。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 lr 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）来归一化步长，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，因为在整个深度学习的职业生涯中，你会一遍又一遍地看到几乎相同的训练过程。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，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 0.038962
epoch 2, loss 0.000139
epoch 3, loss 0.000049
```

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([0.0009, 0.0006], grad_fn=<SubBackward0>)
b的估计误差: tensor([0.0009], grad_fn=<RsubBackward1>)
```

注意，我们不应该想当然地认为我们能够完美地恢复参数。在机器学习中，我们通常不太关心恢复真正的参数，而更关心那些能高度准确预测的参数。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。

3.2.8 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。

3.2.9 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. 假设你是 [乔治·西蒙·欧姆](#)⁴⁹，试图为电压和电流的关系建立一个模型。你能使用自动微分来学习模型的参数吗？
3. 您能基于 [普朗克定律](#)⁵⁰ 使用光谱能量密度来确定物体的温度吗？
4. 如果你想计算二阶导数可能会遇到什么问题？你会如何解决这些问题？
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？

Discussions⁵¹

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。通过这些框架可以自动化实现基于梯度的学习算法中重复性的工作。在 3.2 节 中，我们只依赖了：(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。

在本节中，我们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。

⁴⁹ https://en.wikipedia.org/wiki/Georg_Ohm

⁵⁰ https://en.wikipedia.org/wiki/Planck%27s_law

⁵¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1778>

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，并在实例化数据迭代器对象时指定 `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([[-0.3917,  0.2058],
        [ 0.7724,  0.2005],
        [-0.3835,  0.2520],
        [ 0.0135, -0.2022],
        [ 0.8967,  1.0077],
        [ 0.3118,  0.4000],
        [ 1.8218, -1.4724],
        [ 1.2933, -1.3244],
        [ 0.2198, -0.4614],
```

(continues on next page)

```

[-0.2297, -0.9134]]),
tensor([[ 2.7277,
         5.0603,
        2.5730,
        4.9087,
        2.5753,
        3.4617,
       12.8482,
       11.2938,
       6.2397,
       6.8316]]]

```

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，而且当你几乎每天都需要实现模型时，你会想简化这个过程。这种情况类似于从头开始编写自己的博客。做一两次是有益的、有启发性的，但如果每次你每需要一个博客就花一个月的时间重新发明轮子，那你将是一个糟糕的网页开发者。

对于标准操作，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 类为串联在一起的多个层定义了一个容器。当给定输入数据，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，依此类推。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-向量乘法连接到它的每个输出。

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

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。现在我们直接访问参数以设定初始值。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。然后使用替换方法`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`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`（正向传播）。
- 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 0.000213
epoch 2, loss 0.000107
epoch 3, loss 0.000108
```

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([-0.0003,  0.0008])
b的估计误差: tensor([-0.0002])
```

3.3.8 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。

3.3.9 练习

- 如果我们用 `nn.MSELoss()` 替换 `nn.MSELoss(reduction='sum')`，为了使代码的行为相同，需要怎么更改学习速率？为什么？
- 查看 PyTorch 文档，了解提供了哪些损失函数和初始化方法。用 Huber 损失来代替。
- 你如何访问 `net[0].weight` 的梯度？

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 中我们从头实现了线性回归。然后在 3.3 节 中我们使用深度学习框架的高级API来完成繁重的工作。

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利数，又或者患者住院的天数。

事实上，我们经常对分类感兴趣：不是问“多少”，而是问“哪一个”：

- 该电子邮件是否属于垃圾邮件文件夹？
- 该用户可能注册或不注册订阅服务？
- 该图像描绘的是驴、狗、猫、还是鸡？
- 韩梅梅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。

3.4.1 分类问题

让我们从一个图像分类问题开始简单尝试一下。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，让我们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。也许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好方法。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”：

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

⁵² <https://discuss.d2l.ai/t/1781>

3.4.2 网络结构

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归一化的预测（logits）： 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。

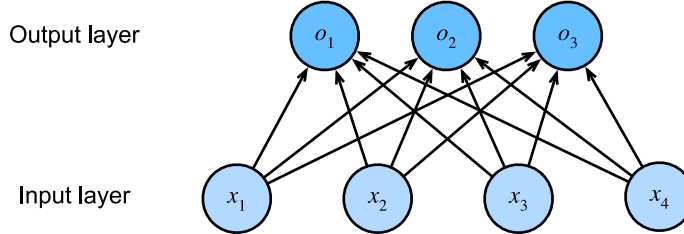


图3.4.1: softmax回归是一种单层神经网络。

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 $\mathbf{o} = \mathbf{Wx} + \mathbf{b}$ ，这是一种更适合数学和编写代码的形式。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 $\mathcal{O}(dq)$ ，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

在这里要采取的主要方法是将模型的输出视作为概率。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。然后我们可以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”。

你可能会想能否将未归一化的预测 o 直接视作我们感兴趣的输出。但是，将线性层的输出直接视为概率时存在一些问题：一方面，没有限制这些数字的总和为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，我们需要一个训练目标，来鼓励模型精准地估计概率。在分类器输出0.5的所有样本中，我们希望这些样本有一半实际上属于预测的类。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 models）的背景下发明的softmax函数正是这样做的。为了将未归一化的预测变换为非负并且总和为1，同时要求模型保持可导。我们首先对每个未归一化的预测求幂，这样可以确保输出非负。为了确保最终输出的总和为1，我们再对每个求幂后的结果除以它们的总和。如下式：

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

容易看出对于所有的 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 运算不会改变未归一化的预测 \mathbf{o} 之间的顺序，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。

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

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。

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，我们通常会针对小批量数据执行矢量计算。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：

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

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，所以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 $\mathbf{X}\mathbf{W} + \mathbf{b}$ 的求和会使用广播，小批量的未归一化预测 \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概率的效果。我们将依赖最大似然估计，这与我们在为线性回归（3.1.3节）中的均方误差目标提供概率证明时遇到的概念完全相同。

对数似然

softmax函数给出了一个向量 $\hat{\mathbf{y}}$, 我们可以将其视为给定任意输入 \mathbf{x} 的每个类的估计条件概率。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:

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

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:

$$-\log P(\mathbf{Y} | \mathbf{X}) = \sum_{i=1}^n -\log P(\mathbf{y}^{(i)} | \mathbf{x}^{(i)}) = \sum_{i=1}^n l(\mathbf{y}^{(i)}, \hat{\mathbf{y}}^{(i)}), \quad (3.4.7)$$

其中, 对于任何标签 \mathbf{y} 和模型预测 $\hat{\mathbf{y}}$, 损失函数为:

$$l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}}) = -\sum_{j=1}^q y_j \log \hat{y}_j. \quad (3.4.8)$$

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 (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, 因此值得我们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:

$$\begin{aligned} l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}}) &= -\sum_{j=1}^q y_j \log \frac{\exp(o_j)}{\sum_{k=1}^q \exp(o_k)} \\ &= \sum_{j=1}^q y_j \log \sum_{k=1}^q \exp(o_k) - \sum_{j=1}^q y_j o_j \\ &= \log \sum_{k=1}^q \exp(o_k) - \sum_{j=1}^q y_j o_j. \end{aligned} \quad (3.4.9)$$

为了更好地理解发生了什么, 考虑相对于任何未归一化的预测 o_j 的导数。我们得到:

$$\partial_{o_j} l(\mathbf{y}, \hat{\mathbf{y}}) = \frac{\exp(o_j)}{\sum_{k=1}^q \exp(o_k)} - y_j = \text{softmax}(\mathbf{o})_j - y_j. \quad (3.4.10)$$

换句话说, 导数是我们模型分配的概率 (由softmax得到) 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, 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 (参见 [关于分布的在线附录⁵³](#)) 模型中, 对数似然的梯度正是由这给出的。这使梯度计算在实践中变得容易。

⁵³ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/distributions.html

交叉熵损失

现在考虑这样一个例子：我们观察到的不仅仅是一个结果，而是整个结果分布。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。我们将通过介绍信息论的基础来理解这个名字。如果你想了解更多信息论细节，你可以进一步参考 [信息论的在线附录⁵⁴](#)。

3.4.7 信息论基础

信息论涉及编码、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：

$$H[P] = \sum_j -P(j) \log P(j). \quad (3.4.11)$$

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” 相当于位，但是对数底为 e 而不是 2 。因此，一个纳特是 $\frac{1}{\log(2)} \approx 1.44$ 位。

惊异

你可能想知道压缩与预测有什么关系。想象一下，我们有一个要压缩的数据流。如果我们总是很容易预测下一个数据，那么这个数据很容易压缩！举一个极端的例子，数据流中的每个数据总是采用相同的值。这是一个非常无聊的数据流！由于它们总是相同的，所以很容易被预测，所以我们为了传递数据流的内容不必传输任何信息。当数据易于预测，也就易于压缩。

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。当我们赋予一个事件较低的概率时，我们的惊异会更大。克劳德·香农决定用 $\log \frac{1}{P(j)} = -\log P(j)$ 来量化一个人的 惊异 (surprisal)。在观察一个事件 j ，并赋予它（主观）概率 $P(j)$ 。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预期惊异 (expected surprisal)。

⁵⁴ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/information-theory.html

重新审视交叉熵

所以，如果熵是知道真实概率的人所经历的惊异程度，那么你可能会想知道，什么是交叉熵？交叉熵从 P 到 Q ，记为 $H(P, Q)$ ，是主观概率为 Q 的观察者在看到根据概率 P 实际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，我们将使用准确率来评估模型的性能。准确率等于正确预测数与预测的总数之间的比率。

3.4.9 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。

3.4.10 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. 你能设计一个更好的代码吗？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(但深度学习中的每个人都使用它)。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。

Discussions⁵⁵

3.5 图像分类数据集

目前广泛使用的图像分类数据集之一是 MNIST 数据集 [LeCun et al., 1998]。虽然它是很不错的基准数据集，但按今天的标准，即使是简单的模型也能达到95%以上的分类准确率，因此不适合区分强模型和弱模型。如今，MNIST更像是一个健全检查，而不是一个基准。为了提高难度，我们将在接下来的章节中讨论在2017年发布的性质相似但相对复杂的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到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)
```

```
Downloading http://fashion-mnist.s3-website.eu-central-1.amazonaws.com/train-images-
↪idx3-ubyte.gz
Downloading http://fashion-mnist.s3-website.eu-central-1.amazonaws.com/train-images-
↪idx3-ubyte.gz to ../data/FashionMNIST/raw/train-images-idx3-ubyte.gz
31.0%
```

Fashion-MNIST 由 10 个类别的图像组成，每个类别由训练数据集中的 6000 张图像和测试数据集中的 1000 张图像组成。测试数据集（test dataset）不会用于训练，只用于评估模型性能。训练集和测试集分别包含 60000 和 10000 张图像。

⁵⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1785>

```
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，在这本书中，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) 。

```
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。

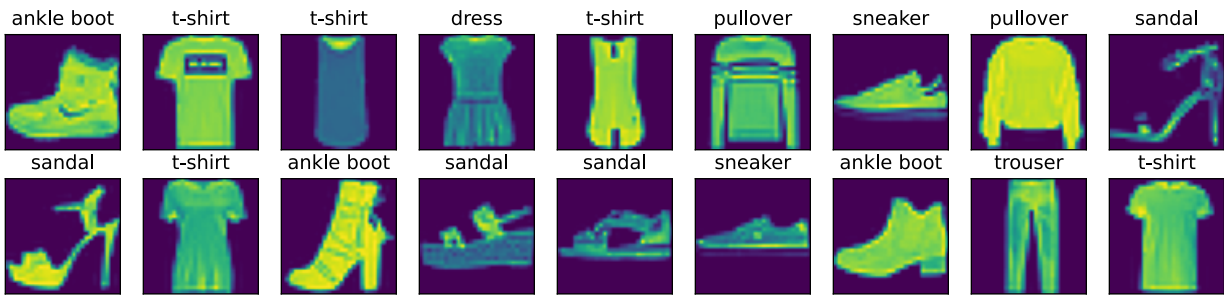
```
def get_fashion_mnist_labels(labels):    #@save
    """返回Fashion-MNIST数据集的文本标签。"""
    text_labels = ['t-shirt', 'trouser', 'pullover', 'dress', 'coat',
                  'sandal', 'shirt', 'sneaker', 'bag', 'ankle boot']
    return [text_labels[int(i)] for i in labels]
```

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
    """Plot a list of images."""
    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])
    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（文本形式）。

```
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一个。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。我们在训练数据迭代器中还随机打乱了所有样本。

```
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())
```

让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'
```

```
'1.73 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。它返回训练集和验证集的数据迭代器。此外，它还接受一个可选参数，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在下面的章节中使用Fashion-MNIST数据集。

3.5.4 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。

3.5.5 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。你认为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?

Discussions⁵⁶

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,因此你应该知道实现softmax的细节。我们使用刚刚在 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。在本节中,我们将展平每个图像,把它们看作长度为784的向量。在后面的章节中,将讨论能够利用图像空间结构的更为复杂的策略,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)
```

⁵⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1787>

3.6.2 定义softmax操作

在实现softmax回归模型之前，让我们简要地回顾一下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.]]))
```

我们现在已经准备好实现softmax操作了。回想一下，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），得到每个样本的归一化常数；(3) 将每一行除以其归一化常数，确保结果的和为1。在查看代码之前，让我们回顾一下这个表达式：

$$\text{softmax}(\mathbf{X})_{ij} = \frac{\exp(\mathbf{X}_{ij})}{\sum_k \exp(\mathbf{X}_{ik})}. \quad (3.6.1)$$

分母或归一化常数，有时也称为配分函数（其对数称为对数-配分函数）。该名称的起源来自 统计物理学⁵⁷ 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
```

正如你所看到的，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)
```

```
(tensor([[0.5621, 0.0516, 0.2156, 0.0389, 0.1319],
         [0.1328, 0.1670, 0.3884, 0.2152, 0.0966]]),
 tensor([1., 1.]))
```

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。

⁵⁷ [https://en.wikipedia.org/wiki/Partition_function_\(statistical_mechanics\)](https://en.wikipedia.org/wiki/Partition_function_(statistical_mechanics))

3.6.3 定义模型

现在我们已经定义了softmax操作，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，在将数据传递到我们的模型之前，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，我们需要实现 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。

回顾一下，交叉熵采用真实标签的预测概率的负对数似然。我们不需要使用Python的for循环迭代预测（这往往是低效的）。我们可以通过一个运算符选择所有元素。下面，我们创建一个数据`y_hat`，其中包含2个样本在3个类别的预测概率，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 分类准确率

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必须将电子邮件分为“Primary (主要)”、“Social (社交)”、“Updates (更新)”或“Forums (论坛)”。它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，它们是正确的。分类准确率即正确预测数量与总预测数量之比。虽然直接优化准确率可能很困难（因为准确率的计算不可导），但准确率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是会报告它。

为了计算准确率，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。进行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。我们可以看到，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，这两个样本的分类准确率为 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` 的准确率。

```
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
    for X, y in data_iter:
        metric.add(accuracy(net(X), y), y.numel())
    return metric[0] / metric[1]
```

这里 `Accumulator` 是一个实用程序类，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，用于分别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):
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    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，因此该模型的准确率应接近于随机猜测。例如在有10个类别情况下的准确率为0.1。

```
evaluate_accuracy(net, test_iter)
```

```
0.1498
```

3.6.6 训练

如果你看过 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熟悉。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。它可以是封装的 `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()
    # 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.backward()
            updater.step()
            metric.add(float(l) * len(y), accuracy(y_hat, y),
                      y.size().numel())
        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())
    return metric[0] / metric[1], metric[2] / metric[1]
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
# 返回训练损失和训练准确率
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。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__"):
            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()
```

(continues on next page)

```
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
```

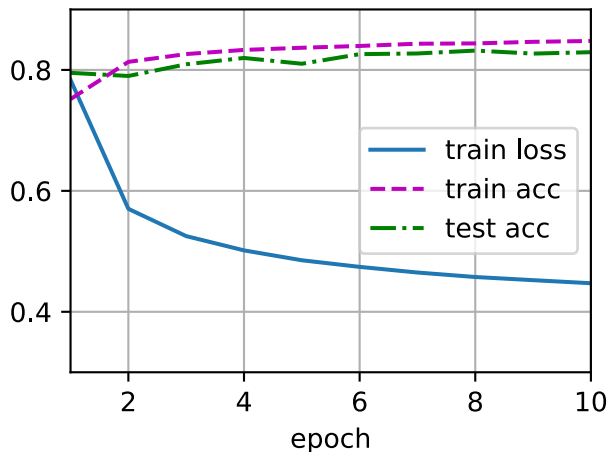
作为一个从零开始的实现，我们使用3.2节中定义的小批量随机梯度下降来优化模型的损失函数，设置学习率为0.1。

```
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准确率。

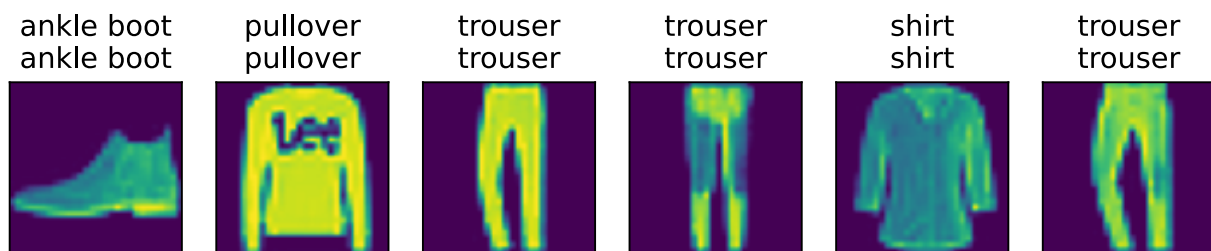
```
num_epochs = 10
train_ch3(net, train_iter, test_iter, cross_entropy, num_epochs, updater)
```



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)
```



3.6.8 小结

- 借助 softmax 回归，我们可以训练多分类的模型。
- softmax 回归的训练循环与线性回归中的训练循环非常相似：读取数据、定义模型和损失函数，然后使用优化算法训练模型。正如你很快就会发现的那样，大多数常见的深度学习模型都有类似的训练过程。

3.6.9 练习

- 在本节中，我们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。这个实现可能有什么问题？提示：考虑对数的定义域。
- 你可以想到什么解决方案来解决上述两个问题？
- 返回概率最大的标签总是一个好主意吗？例如，医疗诊断场景下你会这样做吗？
- 假设我们希望使用softmax回归来基于某些特征预测下一个单词。词汇量大可能会带来哪些问题？

Discussions⁵⁸

3.7 softmax回归的简洁实现

在 3.3 节 中，我们可以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。同样地，通过深度学习框架的高级API也能更方便地实现分类模型。让我们继续使用Fashion-MNIST数据集，并保持批量大小为256，就像在 3.6 节 中一样。

```
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)
```

⁵⁸ <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，但我们可能会形成这种习惯。因为在实现深度模型时，Sequential 将无处不在。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 是未归一化的预测 \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），我们最后遇到的是 0、 \inf 或 nan （不是数字）的 \hat{y}_j 。在这些情况下，我们不能得到一个明确定义的交叉熵的返回值。

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 $\max(o_k)$ 。你可以证明每个 o_k 按常数进行的移动不会改变 softmax 的返回值。在减法和归一化步骤之后，可能有些 o_j 具有较大的负值。由于精度受限， $\exp(o_j)$ 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 $\exp(o_j)$ ，而可以直接使用 o_j 。因为 $\log(\exp(\cdot))$ 被抵消了。

$$\begin{aligned}\log(\hat{y}_j) &= \log\left(\frac{\exp(o_j)}{\sum_k \exp(o_k)}\right) \\ &= \log(\exp(o_j)) - \log\left(\sum_k \exp(o_k)\right) \\ &= o_j - \log\left(\sum_k \exp(o_k)\right).\end{aligned}\tag{3.7.1}$$

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归一化的预测，并同时计算 softmax 及其对数，这是

一件聪明的事情“LogSumExp技巧”⁵⁹。

```
loss = nn.CrossEntropyLoss()
```

3.7.3 优化算法

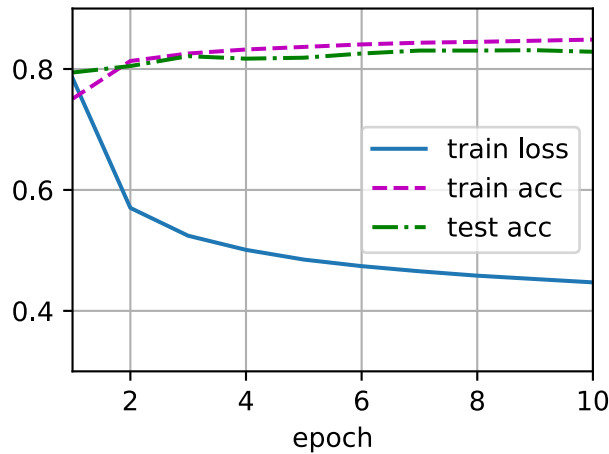
在这里，我们使用学习率为0.1的小批量随机梯度下降作为优化算法。这与我们在线性回归例子中的相同，这说明了优化器的普适性。

```
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，这个算法收敛到一个相当高的精度，而且这次的代码行比以前少了。

⁵⁹ <https://en.wikipedia.org/wiki/LogSumExp>

3.7.5 小结

- 使用高级 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。

3.7.6 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。为什么测试准确率会在一段时间后降低？我们怎么解决这个问题？

Discussions⁶⁰

⁶⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1793>

多层感知机

在本章中，我们将介绍你的第一个真正的深度网络。最简单的深度网络称为多层感知机，它们由多层神经元组成，每一层都与下面一层（从中接收输入）和上面一层（反过来影响当前层的神经元）完全相连。当我们训练大容量模型时，我们面临着过拟合的风险。因此，我们需要为你提供第一次严格的概念介绍，包括过拟合、欠拟合和模型选择。为了帮助你解决这些问题，我们将介绍权重衰减和dropout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。在整个过程中，我们的目标不仅是让你掌握概念，还希望让你掌握深度网络的实践方法。在本章的最后，我们将把到目前为止所介绍的内容应用到一个真实的案例：房价预测。我们将有关于模型计算性能、可伸缩性和效率相关的问题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，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，它是一个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回归的模型结构。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，那么这种方法就足够了。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：特征的任何增大都会导致模型输出增大（如果对应的权重为正），或者导致模型输出减少（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，收入较高的申请人总是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。

我们可以很容易地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。对于体温高于37摄氏度的人来说，温度越高风险越大。然而，对于体温低于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（或总是降低）图像描绘狗的可能性？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的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。

合并隐藏层

我们可以通过合并一个或多个隐藏层来克服线性模型的限制，并处理更一般化的函数。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）。

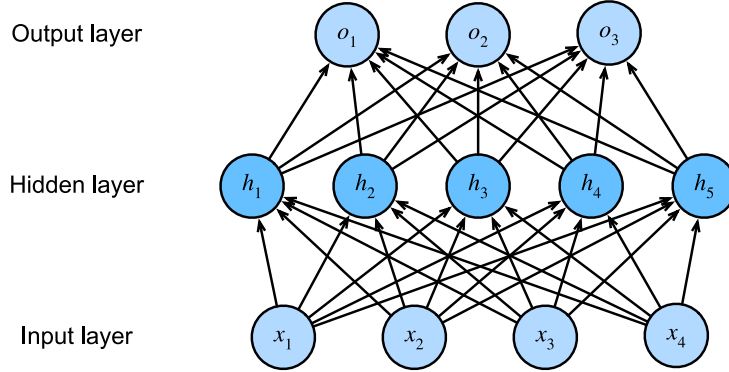


图4.1.1: 一个单隐藏层的多层感知机，具有5个隐藏单元

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，也可能促使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

跟之前的章节一样，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，所以我们具有隐藏层权重 $\mathbf{W}^{(1)} \in \mathbb{R}^{d \times h}$ 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？你可能会惊讶地发现：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：

$$\mathbf{O} = (\mathbf{XW}^{(1)} + \mathbf{b}^{(1)})\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)} = \mathbf{XW}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(1)}\mathbf{W}^{(2)} + \mathbf{b}^{(2)} = \mathbf{XW} + \mathbf{b}.\tag{4.1.2}$$

为了发挥多层结构的潜力，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， $\sigma(\cdot)$) 被称为激活值 (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。但是在本节中，我们应用于隐藏层的激活函数通常不仅仅是按行的，而且也是按元素。这意味着在计算每一层的线性部分之后，我们可以计算每个激活值，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， $\mathbf{H}^{(1)} = \sigma_1(\mathbf{XW}^{(1)} + \mathbf{b}^{(1)})$ 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我们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。即使是网络只有一个隐藏层，给定足够的神经元（可能非常多）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。你可能认为神经网络有点像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

:label:subsec:activation-functions

激活函数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。它们是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

最受欢迎的选择是线性整流单元（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：

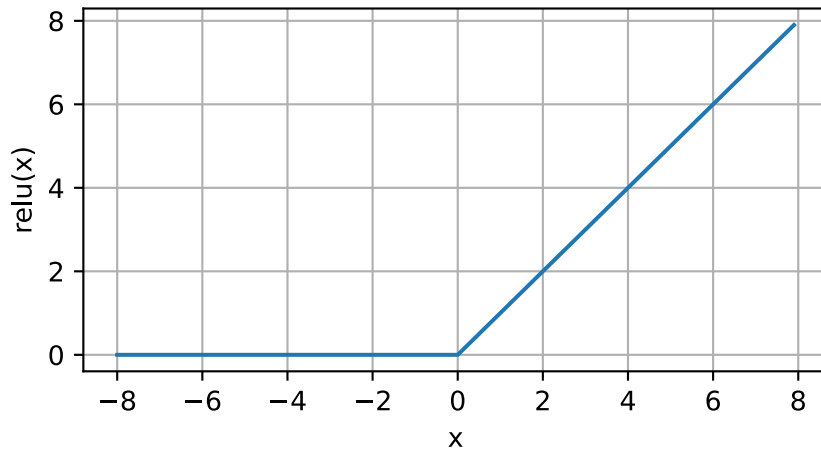
(**

$$\text{ReLU}(x) = \max(x, 0). \quad (4.1.4)$$

**)

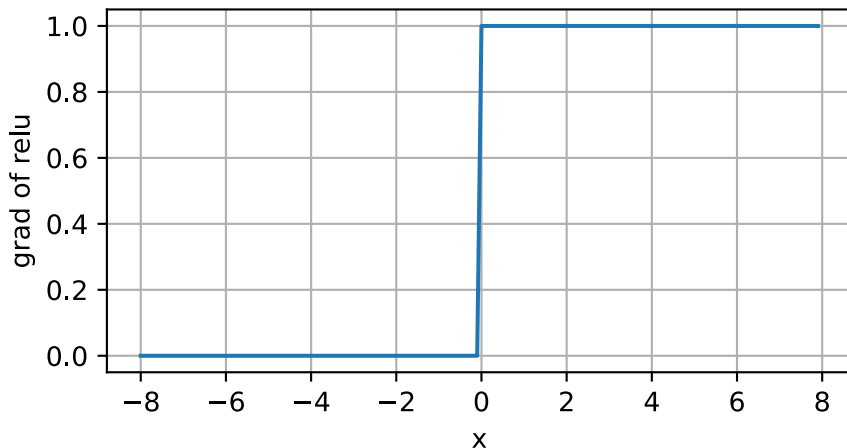
通俗地说，ReLU函数通过将相应的激活值设为0来仅保留正元素并丢弃所有负元素。为了直观感受一下，我们可以画出函数的曲线图。正如从图中所看到，激活函数是分段线性的。

```
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。这里用上一句古老的谚语，“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(-inf, inf)中的任意输入压缩到区间(0, 1)中的某个值：

(**)

$$\text{sigmoid}(x) = \frac{1}{1 + \exp(-x)}. \quad (4.1.6)$$

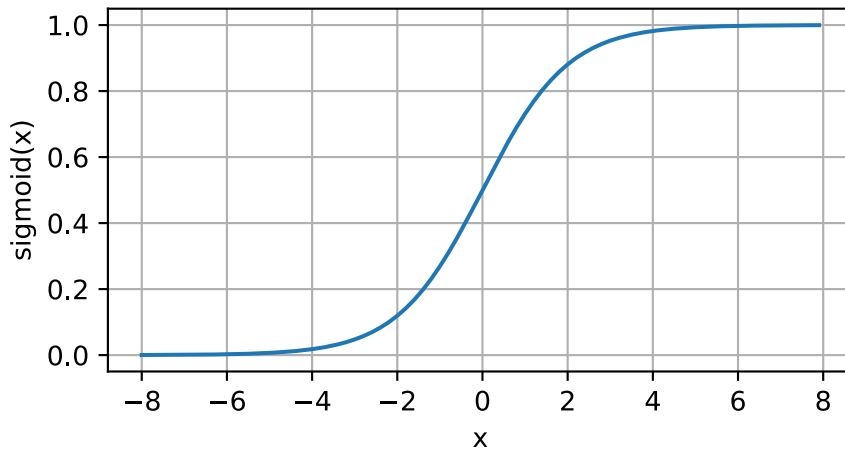
**)

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，如人工神经元的发明者麦卡洛克和皮茨，从他们开始就专注于阈值单元。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。

当人们的注意力逐渐转移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（你可以将sigmoid视为softmax的特例）。然而，sigmoid在隐藏层中已经较少使用，它在大部分时候已经被更简单、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动的结构。

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))
```

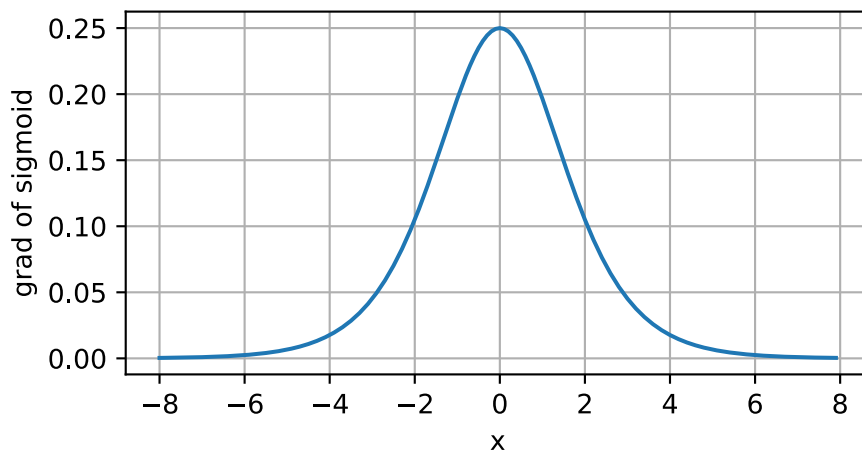


sigmoid函数的导数为下面的公式：

$$\frac{d}{dx} \text{sigmoid}(x) = \frac{\exp(-x)}{(1 + \exp(-x))^2} = \text{sigmoid}(x)(1 - \text{sigmoid}(x)). \quad (4.1.7)$$

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，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：

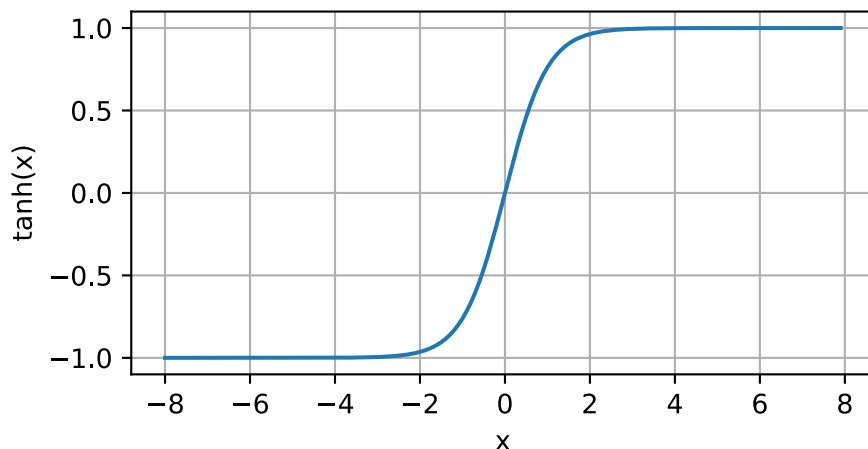
(**)

$$\tanh(x) = \frac{1 - \exp(-2x)}{1 + \exp(-2x)}. \quad (4.1.8)$$

**)

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))
```

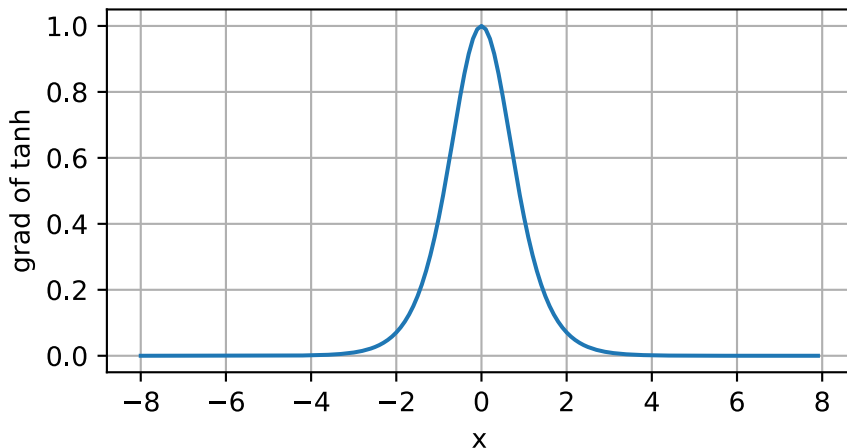


tanh函数的导数是：

$$\frac{d}{dx} \tanh(x) = 1 - \tanh^2(x). \quad (4.1.9)$$

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_()
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，我们现在知道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结构。顺便说一句，你的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。在以前，训练这些网络需要研究人员编写数千行的C或Fortran代码。

4.1.3 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的隐藏层，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。

4.1.4 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。你认为这会导致什么样的问题？

Discussions⁶¹

⁶¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1796>

4.2 多层感知机的从零开始实现

我们已经在数学上描述了多层感知机（MLP），现在让我们尝试自己实现一个多层次感知机。为了与我们之前使用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次感知机，它包含256个隐藏单元。注意，我们可以将这两个量都视为超参数。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，我们要为这些参数的损失的梯度分配内存。

```
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

为了确保我们知道一切是如何工作的，我们将使用最大值函数自己实现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。我们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

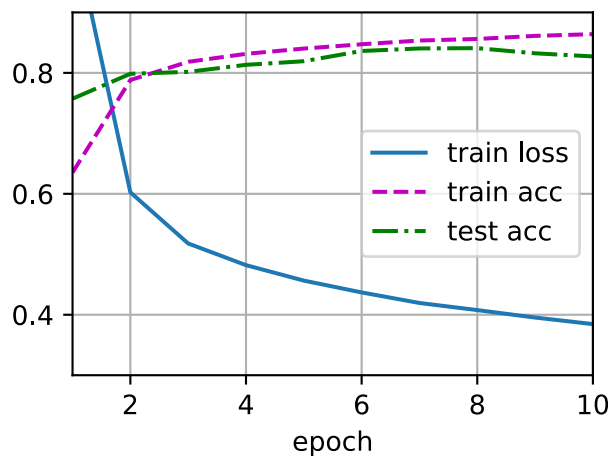
为了确保数值稳定性，同时由于我们已经从零实现过softmax函数（3.6节），因此在这里我们直接使用高级API中的内置函数来计算softmax和交叉熵损失。回想一下我们之前在3.7.2节中对这些复杂问题的讨论。我们鼓励感兴趣的读者查看损失函数的源代码，以加深对实现细节的理解。

```
loss = nn.CrossEntropyLoss()
```

4.2.5 训练

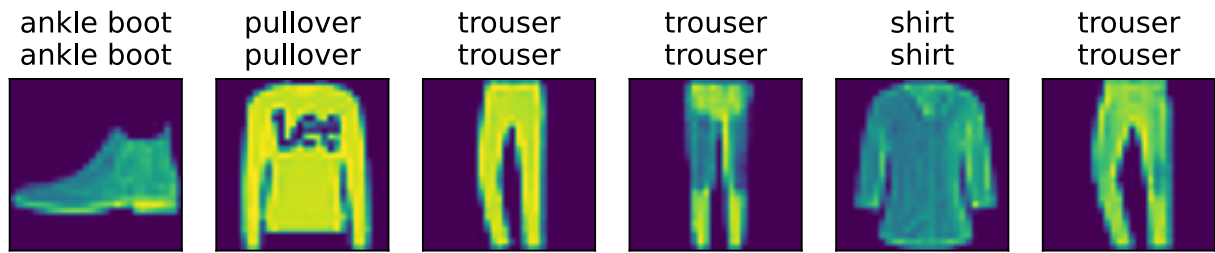
幸运的是，多层感知机的训练过程与softmax回归的训练过程完全相同。可以直接调用d2l包的`train_ch3`函数（参见3.6节），将迭代周期数设置为10，并将学习率设置为0.1。

```
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)
```



4.2.6 小结

- 我们看到即使手动实现一个简单的多层感知机也是很容易的。
- 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）。

4.2.7 练习

1. 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。
2. 尝试添加更多的隐藏层，并查看它对结果有何影响。
3. 改变学习速率会如何影响结果？保持模型结构和其他超参数(包括迭代周期数)不变，学习率设置为多少会带来最好的结果？
4. 通过对所有超参数(学习率、迭代周期数、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？
5. 描述为什么涉及多个超参数更具挑战性。
6. 如果要构建多个超参数的搜索方法，你能想到的最聪明的策略是什么？

Discussions⁶²

4.3 多层感知机的简洁实现

正如你所期待的，我们可以通过高级API更简洁地实现多层感知机。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

⁶² <https://discuss.d2l.ai/t/1804>

4.3.1 模型

与softmax回归的简洁实现 (:numref:sec_softmax_concise) 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))

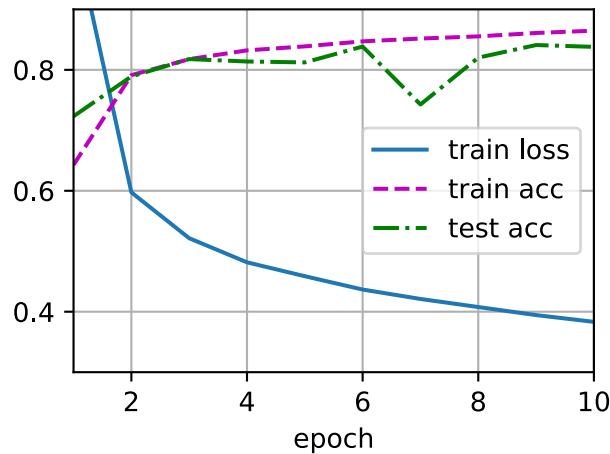
def init_weights(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)

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()
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)
```



4.3.2 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。

4.3.3 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？

Discussions⁶³

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，模型会遇到从未见过的患者。只有当我们的模型真正发现了一种泛化模式时，才会作出有效的预测。

更正式地来说，我们的目标是发现模式，这些模式捕捉到了我们训练集所来自的潜在总体的规律。如果成功做到了这点，即使是对我们以前从未遇到过的个体，我们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得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，你可能在用Fashion-MNIST数据集做实验时已经观察到了这种现象。在实验中调整模型结构或超参数时，你会发现，如果有足够多的神经元、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。

⁶³ <https://discuss.d2l.ai/t/1802>

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，我们的模型在训练数据集上计算得到的误差。泛化误差（generalization error）是指，当我们将模型应用在同样从原始样本的分布中抽取的无限多的数据样本时，我们模型误差的期望。

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。但当面对这个模型从未见过的例子时，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，考虑尝试根据一些可用的上下文特征对掷硬币的结果（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。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）^{64]}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Chervonenkis⁶⁵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标准的监督学习中，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。

⁶⁴ https://en.wikipedia.org/wiki/Glivenko–Cantelli_theorem

⁶⁵ https://en.wikipedia.org/wiki/Vapnik–Chervonenkis_theory

要成为一名优秀的机器学习科学家需要有批判性的思考。你应该已经从这个假设中找出漏洞，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。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。然而，我们仍然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。

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。如果该函数灵活到可以像捕捉真实模式一样容易地捕捉到干扰的模式，那么它可能执行得“太好了”，而不能产生一个对看不见的数据做到很好泛化的模型。这种情况正是我们想要避免，或起码控制的。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“提前停止”（early stopping）的模型（意味着具有较少训练迭代周期）就不那么复杂。

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。

在本节中，为了给你一些直观的印象，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。即使你的模型很简单，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，我们不应该用到测试集。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。那我们就麻烦大了。如果我们过拟合了训练数据，还有在测试数据上的评估来判断过拟合。但是如果我们过拟合了测试数据，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东西，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，这可能意味着我们的模型过于简单（即表达能力不足），无法捕获我们试图学习的模式。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。

我们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的直觉，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 。

$$\hat{y} = \sum_{i=0}^d x^i w_i \quad (4.4.1)$$

这只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。

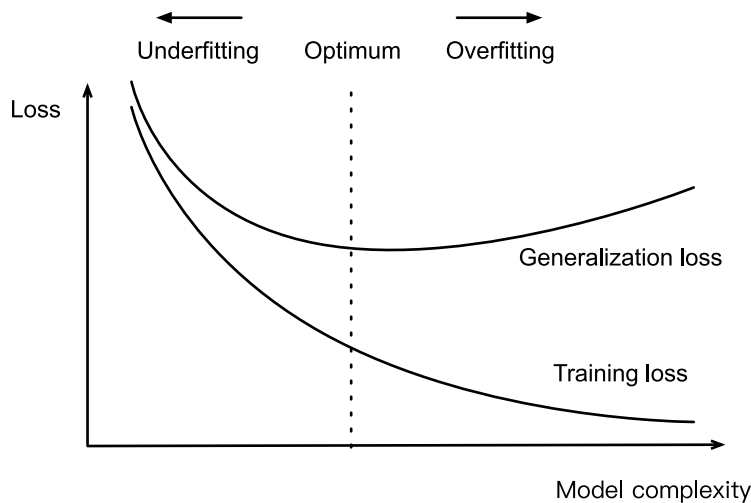


图4.4.1: 模型复杂度对欠拟合和过拟合的影响

数据集大小

另一个需要牢记的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）遇到过拟合。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，深度学习目前的成功要归功于互联网公司、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交互地探索这些概念。

```
import math
import numpy as np
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

生成数据集

首先，我们需要数据。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([[-1.9773],
       [-0.3667]]),
 tensor([[ 1.0000e+00, -1.9773e+00,  1.9549e+00, -1.2885e+00,  6.3692e-01,
        -2.5188e-01,  8.3006e-02, -2.3447e-02,  5.7952e-03, -1.2732e-03,
         2.5175e-04, -4.5254e-05,  7.4567e-06, -1.1342e-06,  1.6019e-07,
        -2.1116e-08,  2.6095e-09, -3.0352e-10,  3.3342e-11, -3.4698e-12],
       [ 1.0000e+00, -3.6667e-01,  6.7222e-02, -8.2161e-03,  7.5314e-04,
        -5.5231e-05,  3.3752e-06, -1.7680e-07,  8.1032e-09, -3.3013e-10,
         1.2105e-11, -4.0350e-13,  1.2329e-14, -3.4774e-16,  9.1076e-18,
        -2.2263e-19,  5.1019e-21, -1.1004e-22,  2.2416e-24, -4.3259e-26]]),
 tensor([-11.3695,   4.2423]))
```

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()
    input_shape = train_features.shape[-1]
    # 不设置偏置, 因为我们已经在多项式特征中实现了它
    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'])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

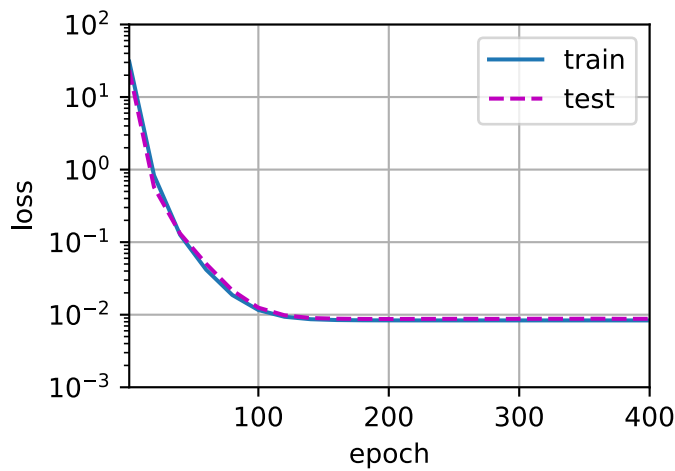
```
for epoch in range(num_epochs):
    d2l.train_epoch_ch3(net, train_iter, loss, trainer)
    if epoch == 0 or (epoch + 1) % 20 == 0:
        animator.add(epoch + 1, (evaluate_loss(net, train_iter, loss),
                                evaluate_loss(net, test_iter, loss)))
print('weight:', net[0].weight.data.numpy())
```

三阶多项式函数拟合(正态)

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: [[ 5.009437  1.1840527 -3.417101  5.6196923]]
```

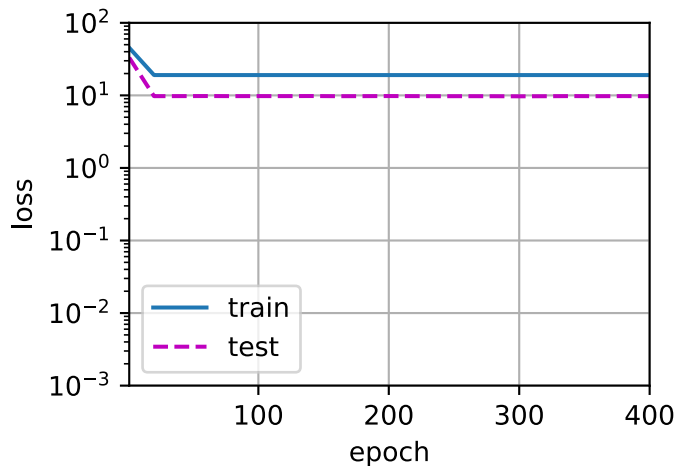


线性函数拟合(欠拟合)

让我们再看看线性函数拟合。在经历了早期的下降之后，进一步减少该模型的训练损失变得困难。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, x
train(poly_features[:n_train, :2], poly_features[n_train:, :2],
      labels[:n_train], labels[n_train:])
```

```
weight: [[2.9549925 4.678829 ]]
```

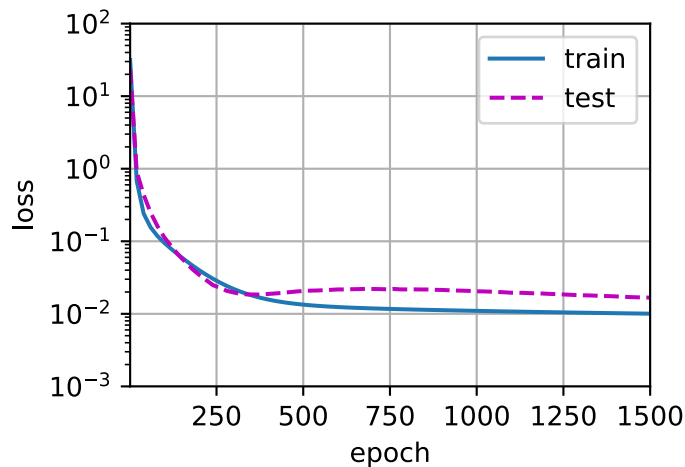


高阶多项式函数拟合(过拟合)

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: [[ 5.0257826e+00  1.2773601e+00 -3.4632597e+00  5.2138634e+00
   6.3908733e-02  9.7397679e-01  2.1160348e-01 -1.4446858e-01
   4.3702167e-02  8.6638503e-02  1.6130476e-01 -6.0289305e-02
   5.9521105e-02  1.9247933e-01  2.4845446e-03 -1.2461190e-01
  -1.3526279e-01 -1.8785698e-02 -2.1574648e-01 -1.5715948e-01]]
```



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。

4.4.5 小结

- 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，来使得泛化误差最小。
- 验证集可以用于模型选择，但不能过于随意地使用它。
- 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。
- 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。

4.4.6 练习

- 你能准确地解出这个多项式回归问题吗？提示：使用线性代数。
- 考虑多项式的模型选择：
 - 绘制训练损失与模型复杂度（多项式的阶数）的关系图。你观察到了什么？需要多少阶的多项式才能将训练损失减少到0？
 - 在这种情况下绘制测试的损失图。
 - 生成同样的图，作为数据量的函数。
- 如果你不对多项式特征 x^i 进行标准化($1/i!$)，会发生什么事情？你能用其他方法解决这个问题吗？
- 你能期待看到泛化误差为零吗？

Discussions⁶⁶

⁶⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/1806>

4.5 权重衰减

我们已经描述了过拟合的问题，现在我们可以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。但这可能成本很高而且耗时，或者完全超出我们的控制，在短期内不可能做到。假设已经拥有尽可能多的高质量数据，现在我们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，简单地丢弃特征对于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d（即k多选d）的个数为 $\binom{k-1+d}{k-1}$ 。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。因此，我们经常需要一个更细粒度的工具来调整函数的复杂性。

4.5.1 范数与权重衰减

在之前的章节，我们已经描述了 L_2 范数和 L_1 范数，它们是 L_p 范数的特殊情况。

在训练参数化机器学习模型时，权重衰减（通常称为 L_2 正则化）是最广泛使用的正则化的技术之一。这项技术是基于一个基本直觉，即在所有函数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，我们可以通过函数与零的距离来衡量函数的复杂度。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，整个数学分支，包括函数分析和巴拿赫空间理论，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：

$$L(\mathbf{w}, b) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \frac{1}{2} \left(\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)} \right)^2. \quad (4.5.1)$$

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。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。聪明的读者可能会想知道为什么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，你可能会问为什么我们首先使用 L_2 范数，而不是 L_1 范数。事实上，这些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鲁棒。相比之下， L_1 惩罚会导致模型将其他权重清除为零而将权重集中在一小部分特征上。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：

$$\mathbf{w} \leftarrow (1 - \eta\lambda) \mathbf{w} - \frac{\eta}{|\mathcal{B}|} \sum_{i \in \mathcal{B}} \mathbf{x}^{(i)} \left(\mathbf{w}^\top \mathbf{x}^{(i)} + b - y^{(i)} \right). \quad (4.5.3)$$

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现中会有所不同。在神经网络的不同层中也会有所不同。通常，我们不正则化网络输出层的偏置项。

4.5.2 高维线性回归

我们通过一个简单的例子来说明演示权重衰减。

```
%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)
```

4.5.3 从零开始实现

在下面，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我们的模型参数。

```
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。

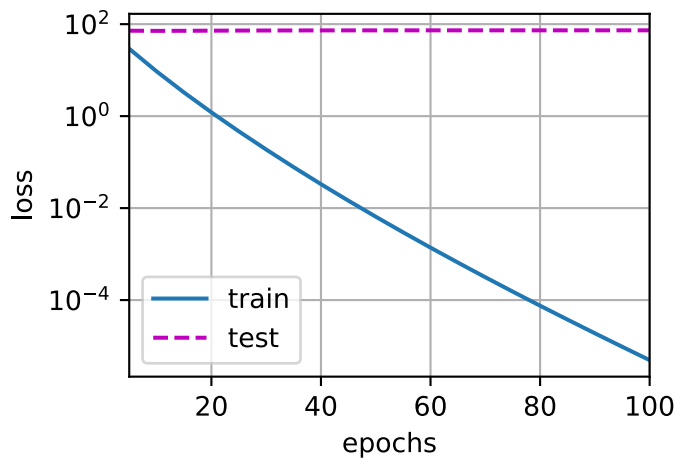
```
def train(lambd):
    w, b = init_params()
    net, loss = lambda X: d2l.linreg(X, w, b), d2l.squared_loss
    num_epochs, lr = 100, 0.003
    animator = d2l.Animator(xlabel='epochs', ylabel='loss', yscale='log',
                             xlim=[5, num_epochs], legend=['train', 'test'])
    for epoch in range(num_epochs):
        for X, y in train_iter:
            with torch.enable_grad():
                # 增加了 $L_2$ 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`lambda = 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。这是过拟合的一个典型例子。

```
train(lambda=0)
```

```
w的L2范数是： 12.656838417053223
```

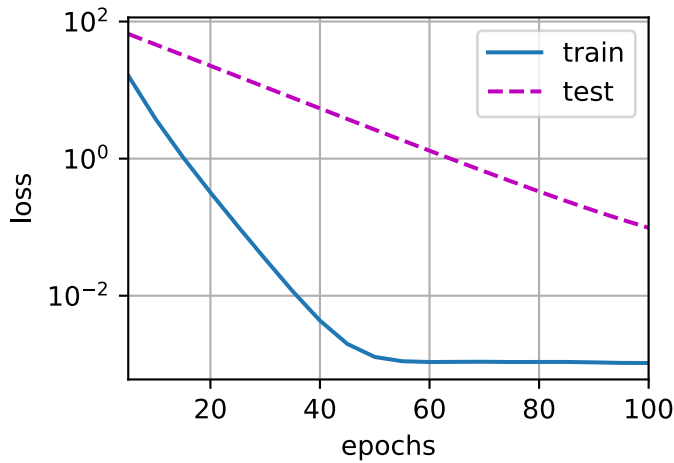


使用权重衰减

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： 0.3866170048713684
```



4.5.4 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于使用权重衰减，便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`bias`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()
    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:
            with torch.enable_grad():
                trainer.zero_grad()
                l = loss(net(X), y)
                l.backward()
                trainer.step()
            if (epoch + 1) % 5 == 0:
```

(continues on next page)

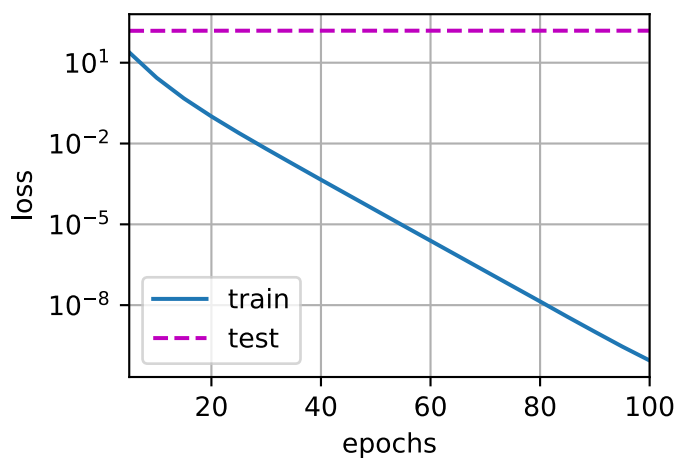
(continued from previous page)

```
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。

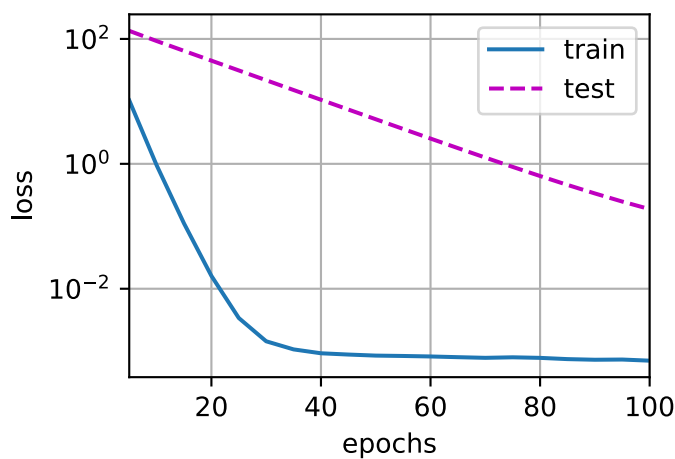
```
train_concise(0)
```

```
w的L2范数:  12.702032089233398
```



```
train_concise(3)
```

```
w的L2范数:  0.3674013614654541
```



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）](#)⁶⁷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的算法往往难以扩展到大型、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。

4.5.5 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。

4.5.6 练习

1. 在本节的估计问题中使用 λ 的值进行实验。绘制训练和测试准确率关于 λ 的函数。你观察到了什么？
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 $\|\mathbf{w}\|^2 = \mathbf{w}^\top \mathbf{w}$ 。你能找到类似的矩阵方程吗（见2.3.10节中的弗罗贝尼乌斯范数）？
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，你还能想出其他什么方法来处理过拟合？
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 $P(w)$ ？

Discussions⁶⁸

4.6 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，我们可能会说，我们鼓励模型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。

⁶⁷ https://en.wikipedia.org/wiki/Reproducing_kernel_Hilbert_space

⁶⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1808>

4.6.1 重新审视过拟合

当面对更多的特征而样本不足时，线性模型往往会过度拟合。当给出更多样本而不是特征，我们通常可以指望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，而忽略上下文。

在传统说法中，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给出了相似的结果。

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。它们可以学习特征之间的交互。例如，它们可能推断“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。因为没有任何真实的模式将输入和输出联系起来，但他们发现，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。如果标签是随机均匀分配的，并且有10个类别，那么在保留数据上没有分类器会取得高于10%的准确率。这里的泛化差距高达90%。如果我们的模型具有这么强的表达能力，以至于它们可以如此严重地过拟合，那么我们指望在什么时候它们不会过拟合呢？

深度网络有着令人费解的泛化性质，而这种泛化性质的数学基础仍然是悬而未决的研究问题，我们鼓励面向理论的读者更深入地研究这个主题。目前，我们转向对实际工具的探究，这些工具倾向于经验上改进深层网络的泛化性。

4.6.2 扰动的鲁棒性

让我们简单地思考一下我们对一个好的预测模型的期待。我们期待它能在看不见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，我们应该以简单的模型为目标。简单性以较小维度的形式出现。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。简单性的另一个有用角度是平滑性，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]，从而将这一观点正式化。这项工作在要求函数光滑(因而简单)和要求它对输入中的扰动具有适应性之间有了明确的数学联系。

然后，在2014年，斯里瓦斯塔瓦等人 [Srivastava et al., 2014] 还就如何将毕晓普的想法应用于网络的内部层提出了一个聪明的想法。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。他们意识到，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。

他们的想法被称为暂退法（dropout），dropout在正向传播过程中，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标准技术。这种方法之所以被称为 dropout，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，dropout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，我们将自己的叙述与毕晓普联系起来。关于dropout的原始论文出人意料地通过一个有性繁殖类比提供了直觉。作者认为，神经网络过拟合的特征是每一层都依赖于前一层激活值的特定模式，称这种情况为“共适应性”。他们声称，dropout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dropout正则化中，通过按保留（未丢弃）的节点的分数进行归一化来消除每一层的偏差。换言之，每个中间激活值 h 以丢弃概率 p 由随机变量 h' 替换，如下所示：

$$h' = \begin{cases} 0 & \text{概率为 } p \\ \frac{h}{1-p} & \text{其他情况} \end{cases} \quad (4.6.1)$$

根据设计，期望值保持不变，即 $E[h'] = h$ 。

4.6.3 实践中的dropout

回想一下 图4.1.1 中带有一个隐藏层和5个隐藏单元的多层感知机。当我们把dropout应用到隐藏层，以 p 的概率将隐藏单元置为零时，结果可以看作是一个只包含原始神经元子集的网络。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。

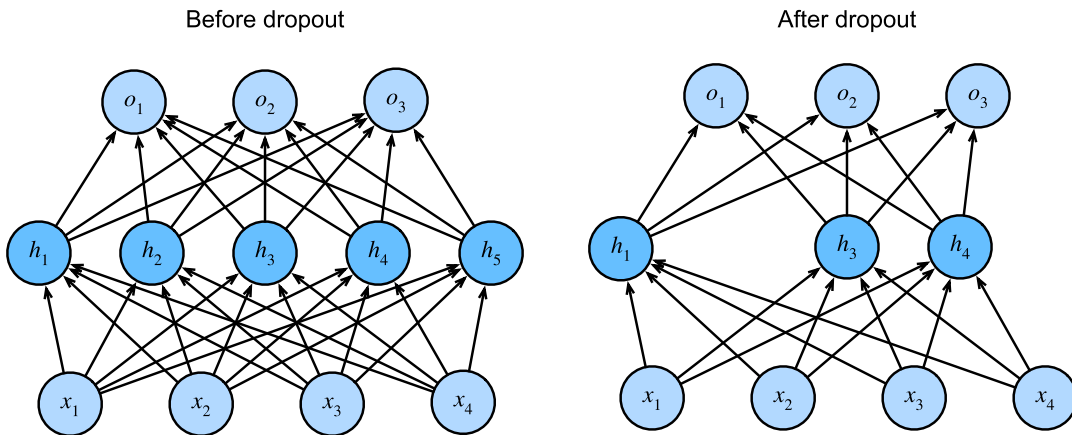


图4.6.1: dropout前后的多层感知机。

通常，我们在测试时禁用dropout。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：一些研究人员使用测试时的dropout作为估计神经网络预测的“不确定性”的启发式方法：如果预测在许多不同的dropout掩码上都是一致的，那么我们可以说网络更有自信心。

4.6.4 从零开始实现

要实现单层的dropout函数，我们必须从伯努利（二元）随机变量中提取与我们的层的维度一样多的样本，其中随机变量以概率 $1 - p$ 取值1（保持），以概率 p 取值0（丢弃）。实现这一点的一种简单方式是首先从均匀分布 $U[0, 1]$ 中抽取样本。那么我们可以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.Tensor(X.shape).uniform_(0, 1) > dropout).float()
    return mask * X / (1.0 - dropout)
```

我们可以通过几个例子来测试`dropout_layer`函数。在下面的代码行中，我们将输入X通过dropout操作，丢弃概率分别为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.,  0., 20., 22., 24., 26.,  0.,   0.]])
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

下面的模型将dropout应用于每个隐藏层的输出（在激活函数之后）。我们可以分别为每一层设置丢弃概率。一种常见的技巧是在靠近输入层的地方设置较低的丢弃概率。下面，我们将第一个和第二个隐藏层的丢弃概率分别设置为0.2和0.5。我们确保dropout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()

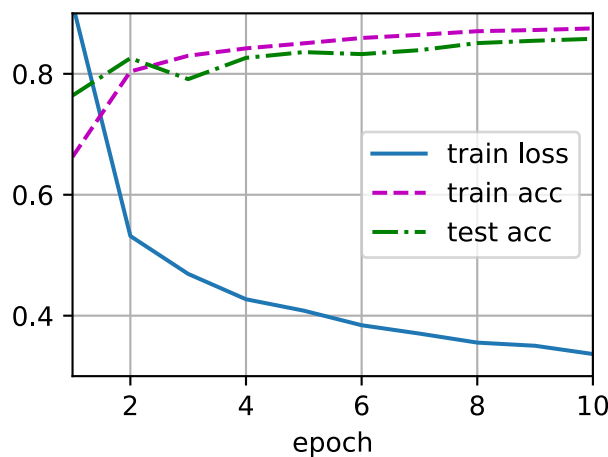
    def forward(self, X):
        H1 = self.relu(self.lin1(X.reshape((-1, self.num_inputs))))
        # 只有在训练模型时才使用dropout
        if self.training == True:
            # 在第一个全连接层之后添加一个dropout层
            H1 = dropout_layer(H1, dropout1)
        H2 = self.relu(self.lin2(H1))
        if self.training == 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()
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

对于高级API，我们所需要做的就是在每个全连接层之后添加一个Dropout层，将丢弃概率作为唯一的参数传递给它的构造函数。在训练过程中，Dropout层将根据指定的丢弃概率随机丢弃上一层的输出（相当于下一层的输入）。当不处于训练模式时，Dropout层仅在测试时传递数据。

```
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))

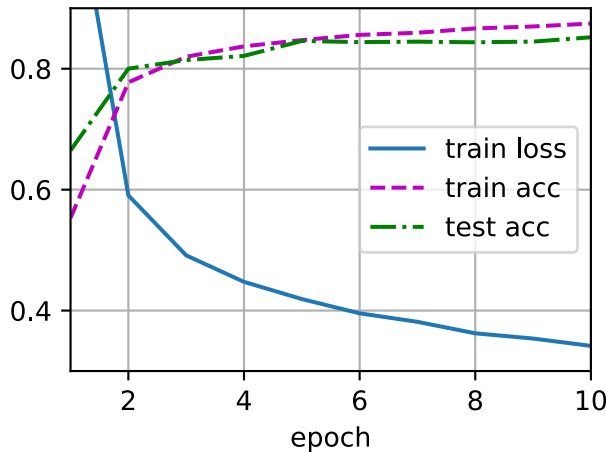
def init_weights(m):
    if type(m) == nn.Linear:
        nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)
```

(continues on next page)

```
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)
```



4.6.6 小结

- 除了控制权重向量的维数和大小之外，dropout也是避免过拟合的另一种工具。它们通常是联合使用的。
- dropout将激活值 h 替换为具有期望值 h 的随机变量。
- dropout仅在训练期间使用。

4.6.7 练习

- 如果更改第一层和第二层的dropout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，定量描述你的结果，并总结定性的结论。
- 增加迭代周期数，并将使用dropout和不使用dropout时获得的结果进行比较。
- 当应用或不应用dropout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。
- 为什么在测试时通常不使用dropout？
- 以本节中的模型为例，比较使用dropout和权重衰减的效果。如果同时使用dropout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？
- 如果我们将dropout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dropout技术。你能否开发一种在Fashion-MNIST数据集(对于固定结构)上性能优于dropout的方法？

Discussions⁶⁹

4.7 正向传播、反向传播和计算图

到目前为止，我们已经用小批量随机梯度下降训练了我们的模型。然而，当我们实现该算法时，我们只考虑了通过模型正向传播 (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。

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。我们必须继续依赖于自动微分，这样我们就可以专注于有趣的部分，但是如果你想超过对深度学习的浅薄理解，你应当知道这些梯度是如何计算出来的。

在本节中，我们将深入探讨 反向传播 (backward propagation 或 backpropagation) 的细节。为了传达对这些技术及其实现的一些见解，我们依赖一些基本的数学和计算图。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。

4.7.1 正向传播

正向传播 (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。然后将中间变量 $\mathbf{z} \in \mathbb{R}^h$ 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，

$$L = l(\mathbf{o}, y). \quad (4.7.4)$$

⁶⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1813>

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，矩阵的弗罗贝尼乌斯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。

4.7.2 正向传播计算图

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。

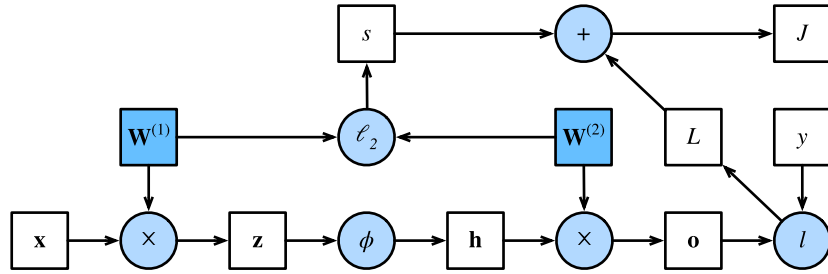


图4.7.1: 正向传播的计算图

4.7.3 反向传播

反向传播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。计算的顺序与正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，正向传播和后向传播相互依赖。对于正向传播，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进行说明。一方面，在正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正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，我们交替使用正向传播和反向传播，利用反向传播给出的梯度来更新模型参数。注意，反向传播复用正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。这也是为什么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（显存）不足（out of memory）错误。

4.7.5 小结

- 正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，正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（显存）。

4.7.6 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. 推导正向和后向传播方程。
3. 计算本节所描述的模型，用于训练和预测的内存占用。
4. 假设你想计算二阶导数。计算图发生了什么？你预计计算需要多长时间？
5. 假设计算图对于你的GPU来说太大了。
 1. 你能把它划分到多个GPU上吗？
 2. 与小批量训练相比，有哪些优点和缺点？

Discussions⁷⁰

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。直到现在，我们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。你甚至可能会觉得，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非常重要的作用，它对保持数值稳定性至关重要。此外，这些选择可以与非线性激活函数的选择以有趣的方式结合在一起。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。在本节中，我们将更详细地探讨这些主题，并讨论一些有用的启发式方法。你会发现这些启发式方法在你的整个深度学习生涯中都很有用。

⁷⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1816>

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：

$$\partial_{\mathbf{W}^{(l)}} \mathbf{o} = \underbrace{\partial_{\mathbf{h}^{(L-1)}} \mathbf{h}^{(L)}}_{\mathbf{M}^{(L)} \stackrel{\text{def}}{=} \dots} \cdot \dots \cdot \underbrace{\partial_{\mathbf{h}^{(l)}} \mathbf{h}^{(l+1)}}_{\mathbf{M}^{(l+1)} \stackrel{\text{def}}{=}} \underbrace{\partial_{\mathbf{W}^{(l)}} \mathbf{h}^{(l)}}_{\mathbf{v}^{(l)} \stackrel{\text{def}}{=}}. \quad (4.8.2)$$

换言之，该梯度是 $L - l$ 个矩阵 $\mathbf{M}^{(L)} \cdot \dots \cdot \mathbf{M}^{(l+1)}$ 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，我们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，导致无法学习。

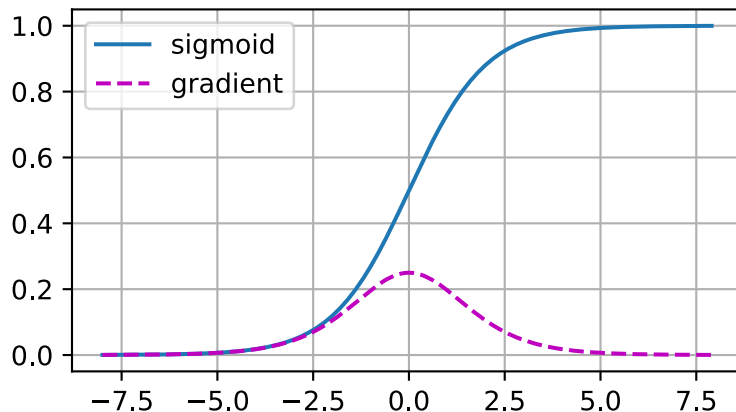
梯度消失

导致梯度消失问题的一个常见的原因是跟在每层的线性运算之后的激活函数 σ 。从历史上看，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。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)
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))
```



正如你所看到的，当它的输入很大或是很小时，sigmoid函数的梯度都会消失。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（但在神经科学的角度看起来不太合理）的ReLU系列函数已经成为从业者的默认选择。

梯度爆炸

相反的问题，当梯度爆炸时，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([[-1.5798, -0.4643,  0.9692,  0.8992],
       [-1.5570, -0.2490,  1.5180, -0.4415],
       [ 2.4856,  1.1753, -0.8291,  0.1299],
       [ 1.6239,  1.1089, -0.5633,  0.2101]])
乘以100个矩阵后
tensor([[ 4.7718e+24,  2.9211e+25,  2.6885e+25,  1.1525e+25],
       [ 6.2419e+24,  3.8211e+25,  3.5168e+25,  1.5076e+25],
       [-6.2318e+24, -3.8149e+25, -3.5111e+25, -1.5052e+25],
       [-5.0343e+24, -3.0818e+25, -2.8364e+25, -1.2159e+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。

这不仅仅是理论上的麻烦。考虑前述具有两个隐藏单元的单隐藏层多层感知机。为便于说明，假设输出层将两个隐藏单元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，会发生什么情况。在这种情况下，在正向传播期间，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dropout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仔细地进行初始化。优化期间的注意和适当的正则化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，对于中等规模的问题，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。使用与正向传播相同的推理，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 & 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。我们也可以利用Xavier的直觉来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，将得到初始化的建议：

$$U\left(-\sqrt{\frac{6}{n_{\text{in}} + n_{\text{out}}}}, \sqrt{\frac{6}{n_{\text{in}} + n_{\text{out}}}}\right). \tag{4.8.6}$$

尽管上述数学推论中，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。

额外内容

上面的推论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]，可以无须结构上的技巧而训练10000层神经网络的可能性。

如果你对该主题感兴趣，我们建议你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。也许你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。

4.8.3 小结

- 梯度消失和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。

4.8.4 练习

1. 除了多层感知机的排列对称性之外，你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？看看关于分层自适应速率缩放的论文 [You et al., 2017]。

Discussions⁷¹

4.9 环境和分布偏移

在前面的部分中，我们学习了机器学习的许多实际应用，将模型拟合各种数据集。然而，我们从来没有思考数据最初从哪里来，或者我们计划最终如何处理模型的输出。通常情况下，拥有数据的机器学习开发人员急于开发模型，而不停下来考虑这些基本问题。

许多失败的机器学习部署都可以追溯到这种方式。有时，根据测试集的准确度衡量，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。例如，我们训练了一个模型来预测谁将偿还贷款或违约，发现申请人选择的鞋子与违约风险相关（牛津鞋表示偿还，运动鞋表示违约）。此后，我们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。

在这种情况下，我们从模式识别到决策的未经深思熟虑地跳跃，以及我们未能批判性地考虑环境可能会带来灾难性的后果。首先，一旦我们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。花点时间来理解这一点，因为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。

⁷¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1818>

虽然我们不可能在一节中完整地讨论这些主题，但我们的目的是揭示一些常见的问题，并激发必要的批判性思考，以便及早发现这些情况，减轻损害，并负责任地使用机器学习。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的领域，努力解决与算法的伦理应用有关的棘手哲学问题。

4.9.1 分布偏移的类型

首先，我们坚持使用被动预测设置，考虑到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。在一个经典的设置中，我们假设我们的训练数据是从某个分布 $p_S(\mathbf{x}, y)$ 中采样的，但是我们的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。我们必须面对一个清醒的现实。如果没有任何关于 p_S 和 p_T 之间相互关系的假设，学习到一个鲁棒的分类器是不可能的。

考虑一个二元分类问题，我们希望区分狗和猫。如果分布可以以任意方式偏移，那么我们的设置允许病态的情况，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，如果上帝能突然决定，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设置与分布完全没有变化的设置区分开。

幸运的是，在对未来我们的数据可能发生变化的一些限制性假设下，有原则的算法可以检测这种偏移，有时甚至动态调整，提高原始分类器的准确性。

协变量偏移

在分布偏移的分类中，协变量偏移可能是研究的最广泛的。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理，但我们注意到，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挑战。我们的训练数据包括图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。

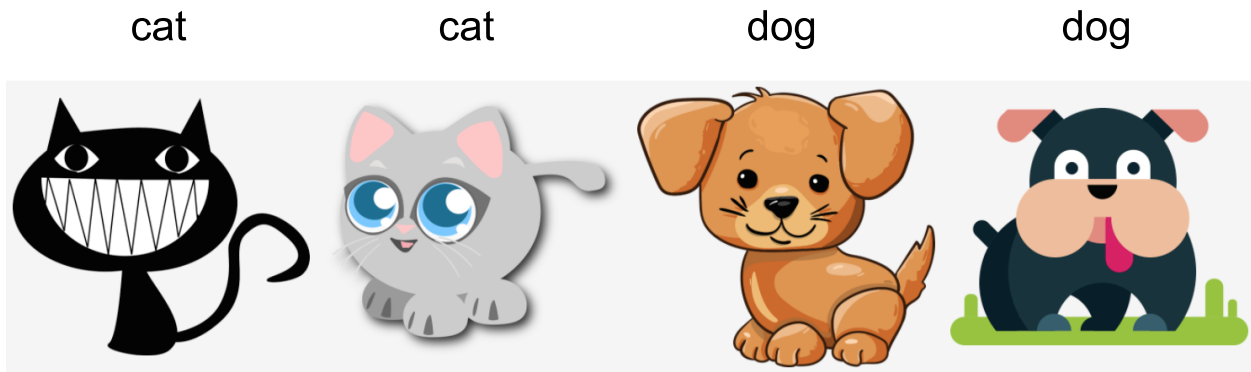


图4.9.2: 区分猫和狗的测试数据。

训练集由真实照片组成，而测试集只包含卡通图片。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，如果没有一个计划来适应新的领域，可能会带来麻烦。

标签偏移

标签偏移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，我们可能希望根据症状（或其他表现）来预测疾病，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。在一些退化的情况下，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，而不是像输入的对象，后者在深度学习中往往是高维的。

概念偏移

我们也可能会遇到概念偏移的相关问题，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，都受到相当大的概念偏移的影响。事实证明，如果我们环游美国，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。

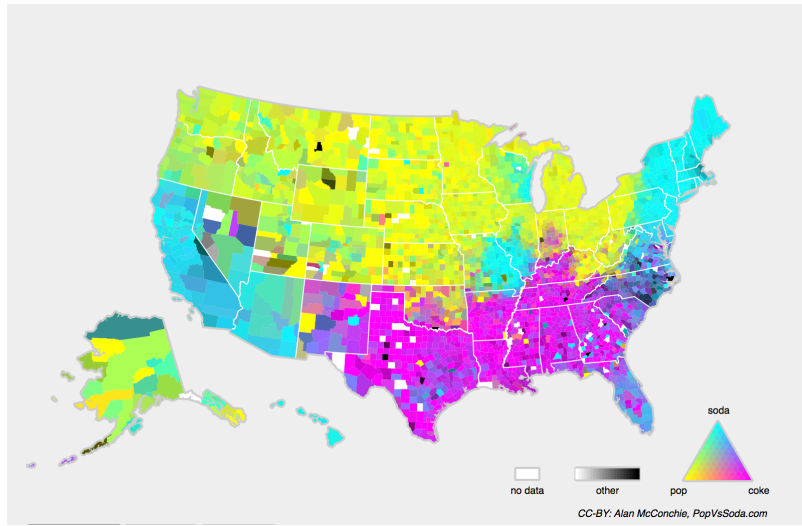


图4.9.3: 美国软饮名称的概念偏移。

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有所不同。这个问题可能很难发现。我们希望利用在时间或空间上仅仅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

假设你想设计一个检测癌症的算法。你从健康人和病人那里收集数据, 然后训练你的算法。它工作得很好, 给你很高的准确性, 然后你得出了你已经准备好在医疗诊断事业上取得成功的结论。请先别着急。

产生训练数据的分布和你在实际中遇到的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, 用近乎完美的准确度来区分健康和患病人群确实很容易。然而, 这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。这对真正的病人可能并不适用。从他们的抽样程序出发, 我们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

比如一家公司想利用机器学习来开发自动驾驶汽车。这里的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（聪明却有问题的）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。分类器似乎工作得很好。不幸的是，它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，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）。以下是一些典型的情况。

- 我们训练了一个计算广告模型，但却没有经常更新（例如，我们忘记了一个叫iPad的不知名新设备刚刚上市）。
- 我们建立了一个垃圾邮件过滤器。它能很好地检测到我们目前看到的所有垃圾邮件。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。
- 我们建立了一个产品推荐系统。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

- 我们建立了一个人脸识别器。它在所有基准测试中都能很好地工作。不幸的是，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）。
- 我们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。
- 我们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。然后我们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。在某些情况下，我们很幸运，不管协变量、标签或概念发生偏移，模型都能正常工作。在其他情况下，我们可以通过运用有原则的策略来应对这种偏移，从而做得更好。本节的其余部分将变得更加技术化。不耐烦的读者可以继续下一节，因为这些内容不是后续概念的先修内容。

经验风险与真实风险

让我们首先反思一下在模型训练期间到底发生了什么：我们迭代训练数据 $\{(\mathbf{x}_1, y_1), \dots, (\mathbf{x}_n, y_n)\}$ 的特征和相关的标签，并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，因此我们在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，用来度量给定响应标签 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，我们通常无法获得数据的总体。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

假设我们要估计一些依赖关系 $P(y | \mathbf{x})$ ，我们有了带有标签的数据 (\mathbf{x}_i, y_i) 。不幸的是，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： $p(y | \mathbf{x}) = q(y | \mathbf{x})$ 。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：

$$\underset{f}{\text{minimize}} \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \beta_i l(f(\mathbf{x}_i), y_i). \quad (4.9.5)$$

同样，我们不知道这个比率，所以在我们可以做任何有用的事情之前，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。需要注意的是，对于任意一种这样的方法，我们都需要从全部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，和用于生成训练集 q 的分布（后者很容易获得）。但是请注意，我们只需要特征 $\mathbf{x} \sim p(\mathbf{x})$ ；我们不需要访问标签 $y \sim p(y)$ 。

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：logistic回归，这是用于二元分类的softmax回归（见3.4节）的一个特例。这就是计算估计的概率比所需的全部内容。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，则意味着想相关的样本同样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 $q(\mathbf{x})$ 两个分布中拥有相同数量的样本。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

$$P(z = 1 \mid \mathbf{x}) = \frac{p(\mathbf{x})}{p(\mathbf{x}) + q(\mathbf{x})} \text{ and hence } \frac{P(z = 1 \mid \mathbf{x})}{P(z = -1 \mid \mathbf{x})} = \frac{p(\mathbf{x})}{q(\mathbf{x})}. \quad (4.9.6)$$

因此，如果我们使用logistic回归方法，其中 $P(z = 1 \mid \mathbf{x}) = \frac{1}{1+\exp(-h(\mathbf{x}))}$ (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：第一个问题是区分来自两个分布的数据，然后是(4.9.5)中的加权经验风险最小化问题，在这个问题中，我们将对其中的项加权 β_i 。

现在我们准备描述一个纠正算法。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logistic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。为了使该方案起作用，我们需要目标分布(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应该是无穷大。

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 中分别是源分布(例如训练时)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： $q(\mathbf{x} \mid y) = p(\mathbf{x} \mid y)$ 。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如下恒等式进行更正：

$$\int \int l(f(\mathbf{x}), y) p(\mathbf{x} \mid y) p(y) d\mathbf{x} dy = \int \int l(f(\mathbf{x}), y) q(\mathbf{x} \mid y) q(y) \frac{p(y)}{q(y)} d\mathbf{x} dy. \quad (4.9.8)$$

这里，我们的的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，而标签通常是更简单的对象，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

我们模型的预测类别。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平均起来，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，在一些温和的条件下——如果我们的分类器一开始就相当准确，如果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（这是这里最强的假设），然后我们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，再假设我们可以做得比从零开始收集新标签和训练要好得多就是不合理的。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，任务的变化总是缓慢的。为了更具体说明，下面是一些例子：

- 在计算广告中，新产品推出，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（即大部分新闻保持不变，但出现新的新闻）。

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，我们使用现有的网络权值，简单地用新数据执行一些更新步骤，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

在批量学习中，我们可以访问训练特征和标签 $\{(\mathbf{x}_1, y_1), \dots, (\mathbf{x}_n, y_n)\}$ ，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。这个假设是我们这里讨论的任何问题的默认假设。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，再也不会更新（除非极端情况下）。

在线学习

现在假设数据 (\mathbf{x}_i, y_i) 每次到达一个样本。更具体地说，假设我们首先观测到 \mathbf{x}_i ，然后我们需要得出一个估计值 $f(\mathbf{x}_i)$ ，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，我们会得到奖励或遇到损失。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一估计进行交易，在一天结束时，我们会发现我们的估计是否会使我们盈利。换句话说，在在线学习中，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 ，我们想学习它的参数（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设定。

控制

在很多情况下，环境会记住我们所做的。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。PID（比例—积分—微分）控制器算法是一个流行的选择。同样，用户在新闻网站上的行为也将取决于我们之前向他展示的内容（例如，大多数新闻他只阅读一次）。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一些例子。再比如，为自动驾驶汽车制造一个好的控制器，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，试图避开它，试图造成事故，并试图与其合作。

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，我们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。这些类型的知识对于有追求的数据科学家处理概念偏移时至关重要，也就是说，当他试图解决的问题会随着时间的推移而发生变化时。

4.9.5 机器学习中的公平、责任和透明度

最后，重要的是要记住，当你部署机器学习系统时，你不仅仅是在优化一个预测模型——你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，我们会发现准确率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。如果对图像错误地分到某一类别可能被视为一种种族伎俩，而错误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. 在下一次迭代中，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。这可能导致研究人员称之为“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。预测算法现在在信息传播中起着巨大的中介作用。个人遭遇的新闻应该由他们喜欢的Facebook页面决定吗？这些只是你在机器学习职业生涯中可能遇到的许多令人感到压力山大的道德困境中的一小部分。

4.9.6 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。

4.9.7 练习

- 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？那广告商呢？
- 实现一个协变量偏移检测器。提示：构建一个分类器。
- 实现协变量偏移纠正。
- 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？

Discussions⁷²

4.10 实战 Kaggle 比赛：预测房价

现在我们已经介绍了一些建立和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、Dropout等）。我们准备通过参加Kaggle比赛来将所有这些知识付诸实践。房价预测比赛是一个很好的起点。这个数据是相当通用的，不会需要使用带特殊结构的模型（就像音频或视频可能需要的那样）。此数据集由Bart de Cock于2011年收集 [DeCock, 2011]，涵盖了2006-2010年期间亚利桑那州埃姆斯市的房价。它比哈里森和鲁宾菲尔德（1978年的波士顿房价⁷³）数据集要大得多，也有更多的特征。

在本节中，我们将详细介绍数据预处理、模型设计和超参数选择。我们希望通过亲身实践的方式，你将获得一些直观的感受。这些感受将指导你数据科学家职业生涯。

4.10.1 下载和缓存数据集

在整本书中，我们将在各种下载的数据集上训练和测试模型。在这里，我们实现几个函数来方便下载数据。首先，我们维护字典DATA_HUB，其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。所有这样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/'
```

⁷² <https://discuss.d2l.ai/t/1822>

⁷³ <https://archive.ics.uci.edu/ml/machine-learning-databases/housing/housing.names>

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。

```
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 # Hit cache
    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
```

我们还实现了两个额外的实用函数：一个是下载并解压缩一个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。"""
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
for name in DATA_HUB:  
    download(name)
```

4.10.2 Kaggle

Kaggle⁷⁴是一个现在流行的举办机器学习比赛的平台。每场比赛都以一个数据集为中心。许多比赛都是由利益相关者赞助的，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失控，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了解哪些方法起作用，哪些没有起作用。如果你想参加Kaggle比赛，你首先需要注册一个账户（见图4.10.1）。

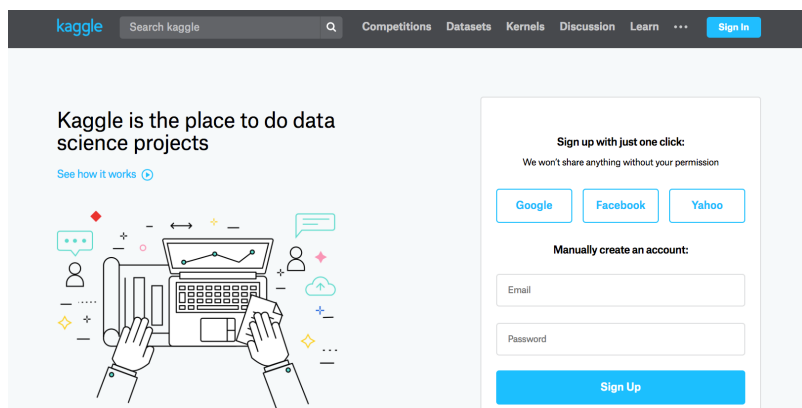


图4.10.1: Kaggle网站

在房价预测比赛页面（如图4.10.2所示），你在“Data”选项卡下可以找到数据集。你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 the Kaggle competition page for "House Prices: Advanced Regression Techniques". The page has a header with a house icon and the competition title. Below the header, there are tabs for Overview, Data, Kernels, Discussion, Leaderboard, Rules, Team, My Submissions, and Submit Predictions. The "Overview" tab is selected. On the left, there is a sidebar with links for Description, Evaluation, Frequently Asked Questions, and Tutorials. The main content area starts with a section titled "Start here if..." which says: "You have some experience with R or Python and machine learning basics. This is a perfect competition for data science students who have completed an online course in machine learning and are looking to expand their skill set before trying a featured competition." Below this is a "Competition Description" section.

图4.10.2: 房价预测比赛页面

⁷⁴ <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，您需要确保已安装pandas。幸运的是，如果你正在用Jupyter阅读该书，你可以在不离开笔记本的情况下安装pandas。

```
# 如果pandas没有被安装，请取消下一句的注释。  
# !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	Abnorml	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。让我们从数字特征开始。首先，我们应用启发式方法，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：

$$x \leftarrow \frac{x - \mu}{\sigma}. \quad (4.10.1)$$

要验证这确实转换了我们的特征（变量），使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。

```
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，所有数据都意味着消失，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。我们用一次独热编码替换它们，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”。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)

你可以看到，此转换会将特征的数量从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。毫不奇怪，我们的线性模型不会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。如果我们在那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模型，让我们直观地知道简单的模型离报告最好的模型有多近，让我们感觉到我们应该从更酷炫的模型中获得多少收益。

```
loss = nn.MSELoss()
in_features = train_features.shape[1]

def get_net():
    net = nn.Sequential(nn.Linear(in_features, 1))
    return net
```

对于房价，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，我们的预测偏差了10万美元，在那里一栋典型的房子的价值是12.5万美元，那么我们可能做得很糟糕。另一方面，如果我们在加州豪宅区的预测出现了这个数字的偏差，这可能是一个惊人的准确预测（在那里，房价均值超过400万美元）。

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 (我们将在后面更详细地描述它)。这个优化器的主要吸引力在于, 尽管在提供无限资源进行超参数优化方面没有做得更好 (有时更差), 但人们发现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

你可能还记得, 我们在讨论模型选择的部分 (4.4节) 中介绍了K折交叉验证。这有助于模型选择和超参数调整。我们首先需要一个函数, 在K折交叉验证过程中返回第*i*折的数据。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, 我们肯定会做一些更聪明的改变。但是这种改变所增加的复杂性可能会使代码看起来更乱。在这里可以忽略这些改变, 因为我们的问题很简单。

```

def get_k_fold_data(k, i, X, y):
    assert k > 1
    fold_size = X.shape[0] // k
    X_train, y_train = None, None
    for j in range(k):

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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'fold {i + 1}, train log rmse {float(train_ls[-1]):f}, '
                  f'valid log rmse {float(valid_ls[-1]):f}')
    return train_l_sum / k, valid_l_sum / k
```

4.10.7 模型选择

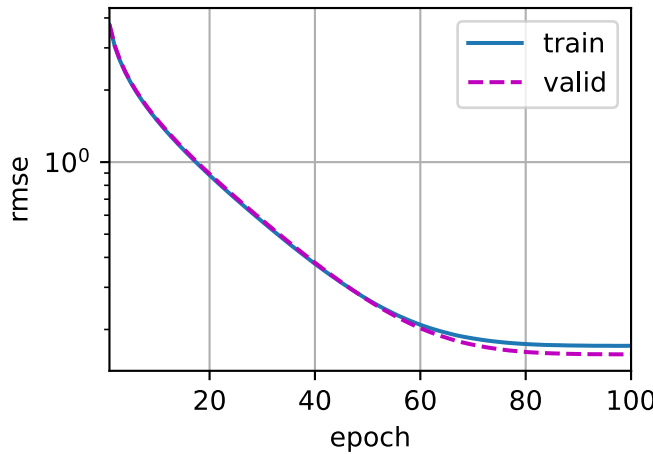
在本例中，我们选择了一组未调优的超参数，并将其留给读者来改进模型。找到一个好的选择可能需要时间，这取决于一个人优化了多少变量。有了足够大的数据集和合理设置的超参数， K 折交叉验证往往对多次测试具有相当的适应性。然而，如果我们尝试了不合理的大量选项，我们可能会发现验证效果不再代表真正的误差。

```
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}')
```

```

fold 1, train log rmse 0.171029, valid log rmse 0.157659
fold 2, train log rmse 0.162013, valid log rmse 0.188984
fold 3, train log rmse 0.163935, valid log rmse 0.168883
fold 4, train log rmse 0.168302, valid log rmse 0.155098
fold 5, train log rmse 0.163312, valid log rmse 0.183012
5-折验证: 平均训练log rmse: 0.165718, 平均验证log rmse: 0.170727

```



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。这表明我们过拟合了。在整个训练过程中，你将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 提交你的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_feature, 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')
    print(f'train 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])

```

(continues on next page)

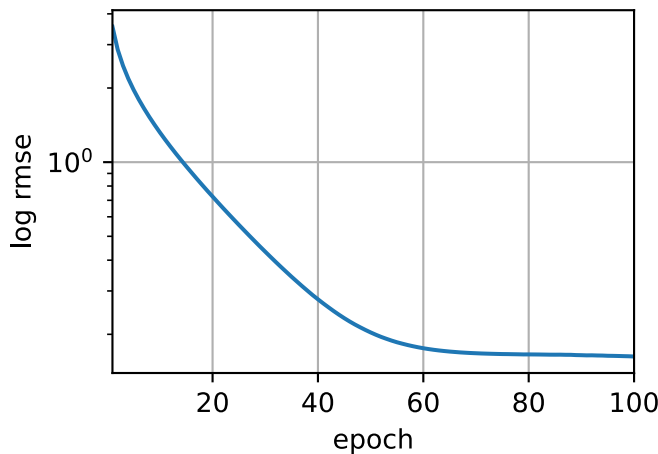
(continued from previous page)

```
submission = pd.concat([test_data['Id'], test_data['SalePrice']], axis=1)
submission.to_csv('submission.csv', index=False)
```

一种良好的完整性检查是查看测试集上的预测是否与 K 倍交叉验证过程中的预测相似。如果是，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)
```

```
train log rmse 0.162526
```



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，选择你要上传的预测文件。
- 点击页面底部的“Make Submission”按钮，即可查看您的结果。

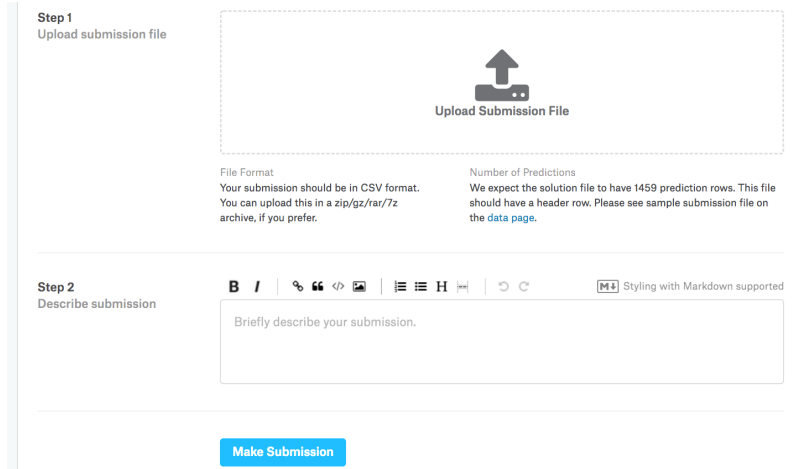


图4.10.3: 向Kaggle提交数据

4.10.9 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。
- 将实值数据重新缩放为零均值和单位方差是一个很好的默认设置。用它们的平均值替换缺失的值也是一个很好的默认设置。
- 将类别特征转化为指标特征，可以使我们把它们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。

4.10.10 练习

1. 把你的预测提交给Kaggle。你的预测有多好？
2. 你能通过直接最小化价格的对数来改进你的模型吗？如果你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：你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？

Discussions⁷⁵

⁷⁵ <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，避免了使用标准组件时的重复工作，同时仍然保持了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，现在通常在设计结构时考虑的是更粗糙的块（block）。

到目前为止，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，我们开始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。这些知识将使你从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

当我们第一次介绍神经网络时，我们关注的是具有单一输出的线性模型。在这里，整个模型只由一个神经元组成。注意，单个神经元（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），这些参数可以更新以优化某些感兴趣的目标函数。然后，当我们开始考虑具有多个输出的网络，我们就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结构。

有趣的是，对于多层感知机而言，整个模型及其组成层都是这种结构。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。

虽然你可能认为神经元、层和模型为我们的业务提供了足够的抽象，但事实证明，我们经常发现谈论比单个层大但比整个模型小的组件更方便。例如，在计算机视觉中广泛流行的ResNet-152结构就有数百层。这些层是由层组的重复模式组成。一次只实现一层这样的网络会变得很乏味。这种问题不是我们幻想出来的，这种设计模式在实践中很常见。上面提到的ResNet结构赢得了2015年ImageNet和COCO计算机视觉比赛的识别和检测任务 [He et al., 2016a]，目前ResNet结构仍然是许多视觉任务的首选结构。在其他的领域，如自然语言处理和语音，层以各种重复模式排列的类似结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。这一点在图5.1.1中进行了说明。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。

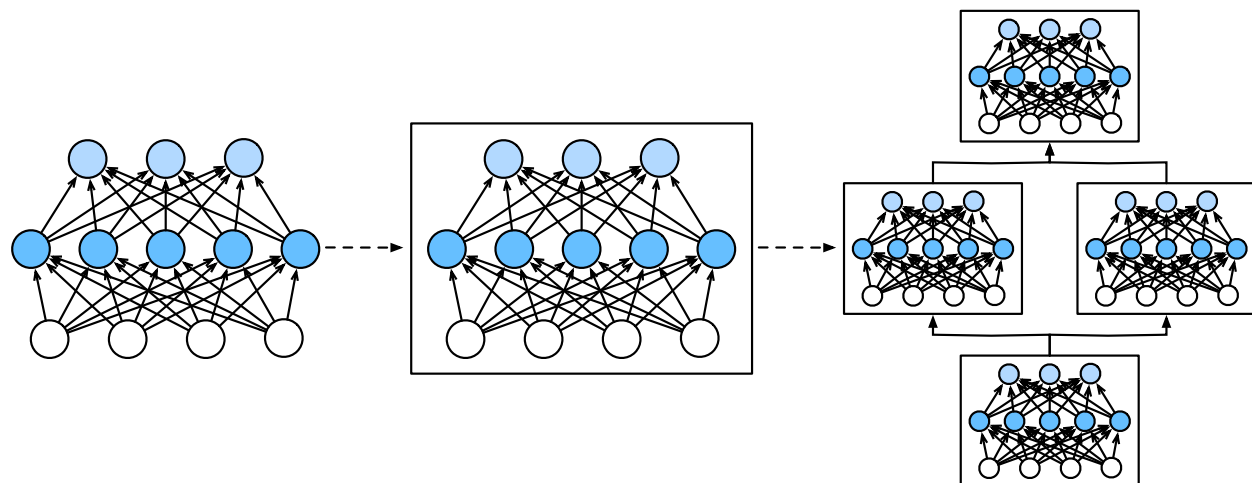


图5.1.1: 多个层被组合成块，形成更大的模型。

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正向传播函数，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。幸运的是，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，我们只需要考虑正向传播函数和必需的参数。

首先，我们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激活函数的全连接的隐藏层，然后是一个具有10个隐藏单元且不带激活函数的全连接的输出层。

```
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))
```

(continues on next page)

```
X = torch.rand(2, 20)
net(X)
```

```
tensor([[ 0.1721, -0.0884, -0.2530,  0.1242, -0.1654,  0.0171,  0.0757,  0.0934,
         0.1890, -0.0081],
       [ 0.0899, -0.0173, -0.1995,  0.0950, -0.1851,  0.0375,  0.0643, -0.0979,
         0.2362,  0.1151]], grad_fn=<AddmmBackward>)
```

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。正向传播(`forward`)函数也非常简单: 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。注意, 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。

5.1.1 自定义块

要想直观地了解块是如何工作的, 最简单的方法可能就是自己实现一个。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. 将输入数据作为其正向传播函数的参数。
2. 通过正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任意维的输入, 但是返回一个维度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. 存储和访问正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。我们的实现将严重依赖父类, 只需要提供我们自己的构造函数(Python中的`__init__`函数)和正向传播函数。

```
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`Block`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

    # 定义模型的正向传播, 即如何根据输入`x`返回所需的模型输出
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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)))
```

让我们首先关注正向传播函数。注意，它以 X 作为输入，计算带有激活函数的隐藏表示，并输出其未归一化的输出值。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。

我们在构造函数中实例化多层感知机的层，然后在每次调用正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，省去了重复编写适用于大多数块的模版代码的痛苦。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。让我们试一下。

```
net = MLP()
net(X)
```

```
tensor([[-0.0327,  0.1899,  0.1142, -0.0694, -0.1873,  0.0234, -0.0245, -0.3187,
        0.0212, -0.0756],
       [-0.1519,  0.1842,  0.1986,  0.0640, -0.1525, -0.0355,  0.0439, -0.1693,
        -0.0252,  0.0356]], grad_fn=<AddmmBackward>)
```

块抽象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. 一种正向传播函数，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 block in args:
            # 这里，`block`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。`block`的类型是`OrderedDict`。
            self._modules[block] = block

    def forward(self, X):
```

(continues on next page)

```
# OrderedDict保证了按照成员添加的顺序遍历它们
for block in self._modules.values():
    X = block(X)
return X
```

在`__init__`方法中,我们将每个块逐个添加到有序字典`_modules`中。你可能会想知道为什么每个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`的正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([[-7.2113e-02,  9.0570e-02,  1.7037e-01,  3.5454e-02, -1.6024e-01,
        -2.5255e-01, -1.1680e-02, -1.1580e-01,  3.2509e-01,  1.0342e-01],
       [-3.2259e-02,  2.0852e-02,  1.6723e-01,  5.4202e-02,  9.1880e-03,
        -3.5504e-01,  7.5906e-02, -1.0812e-01,  7.7832e-02,  1.1070e-04]],
```

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 在正向传播函数中执行代码

`Sequential`类使模型构造变得简单,允许我们组合新的结构,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结构。当需要更大的灵活性时,我们需要定义自己的块。例如,我们可能希望在正向传播函数中执行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。

你可能已经注意到,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 parameters)。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} 是我们的参数, 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)

    def forward(self, X):
```

(continues on next page)

```

X = self.linear(X)
# 使用创建的常量参数以及`relu`和`dot`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，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，我们的模型做了一些不寻常的事情。我们运行了一个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，我们返回了X中所有项的和。据我们所知，没有标准的神经网络执行这种操作。注意，此特定操作在任何实际任务中可能都没有用处。我们的重点只是向你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(0.1721, 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(-0.1010, grad_fn=<SumBackward0>)
```

5.1.4 效率

热心的读者可能会开始担心其中一些操作的效率。毕竟，我们在一个应该是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⁷⁶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。

5.1.5 小结

- 层也是块。
- 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。

5.1.6 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，并返回正向传播中两个网络的串联输出。这也被称为平行块。
3. 假设你想要连接同一网络的多个实例。实现一个工厂函数，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。

Discussions⁷⁷

5.2 参数管理

一旦我们选择了架构并设置了超参数，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，将模型保存到磁盘，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。

大多数情况下，我们可以忽略声明和操作参数的具体细节，而只依靠深度学习框架来完成繁重的工作。然而，当我们离开具有标准层的层叠架构时，我们有时会陷入声明和操作参数的麻烦中。在本节中，我们将介绍以下内容：

- 访问参数，用于调试、诊断和可视化。

⁷⁶ <https://wiki.python.org/moin/GlobalInterpreterLock>

⁷⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1827>

- 参数初始化。
- 在不同模型组件间共享参数。

我们首先关注具有单隐藏层的多层感知机。

```
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([[-0.2853],
       [-0.4478]], grad_fn=<AddmmBackward>)
```

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([[ 0.2065,  0.1124, -0.1230, -0.0182, -0.0172, -0.3526,
                                ↵-0.2300, -0.3313]])), ('bias', tensor([-0.0957]))])
```

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，参数名称允许我们唯一地标识每个参数，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（parameter）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:
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
tensor([-0.0957], requires_grad=True)
tensor([-0.0957])
```

参数是复合的对象，包含值、梯度和额外信息。这就是为什么我们需要显式请求值的原因。

除了值之外，我们还可以访问每个参数的梯度。由于我们还没有调用这个网络的反向传播，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([-0.0957])
```

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。为此，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():
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
net = nn.Sequential()
for i in range(4):
    # 在这里嵌套
    net.add_module(f'block {i}', block1())
return net

rgnet = nn.Sequential(block2(), nn.Linear(4, 1))
rgnet(X)
```

```
tensor([[-0.0813],
       [-0.0813]], grad_fn=<AddmmBackward>)
```

现在我们已经设计了网络，让我们看看它是如何组织的。

```
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()
    )
  )
)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
(1): Linear(in_features=4, out_features=1, bias=True)  
)
```

因为层是分层嵌套的，所以我们也像通过嵌套列表索引一样访问它们。例如，我们下面访问第一个主要的块，其中第二个子块的第一层的偏置项。

```
rgnet[0][1][0].bias.data
```

```
tensor([-0.0538, -0.2116,  0.3618, -0.2959, -0.3687,  0.0035,  0.3776,  0.1561])
```

5.2.2 参数初始化

我们知道如何访问参数，现在让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。然而，我们经常希望根据其他规则初始化权重。深度学习框架提供了最常用的规则，也允许创建自定义初始化方法。

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([ 0.0194,  0.0033, -0.0059, -0.0160]), tensor(0.))
```

我们还可以将所有参数初始化为给定的常数（比如1）。

```
def init_constant(m):  
    if type(m) == nn.Linear:  
        nn.init.constant_(m.weight, 1)  
        nn.init.zeros_(m.bias)  
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层，然后第二层初始化为常量值42。

```
def 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(xavier)
net[2].apply(init_42)
print(net[0].weight.data[0])
print(net[2].weight.data)
```

```
tensor([-0.6758, -0.6583, -0.1794,  0.6906])
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：

$$w \sim \begin{cases} U(5, 10) & \text{with probability } \frac{1}{4} \\ 0 & \text{with probability } \frac{1}{2} \\ U(-10, -5) & \text{with probability } \frac{1}{4} \end{cases} \quad (5.2.1)$$

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

net.apply(my_init)
net[0].weight[:2]
```

```
Init weight torch.Size([8, 4])
Init weight torch.Size([1, 8])
```

```
tensor([[5.9671, -0.0000, 0.0000, 5.3184],  
       [-0.0000, 0.0000, 0.0000, 7.3077]], grad_fn=<SliceBackward>)
```

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, 1.0000, 1.0000, 6.3184])
```

5.2.3 参数绑定

有时我们希望在多个层间共享参数。让我们看看如何优雅地做这件事。在下面，我们定义一个稠密层，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, True])  
tensor([True, True, True, True, True, True, True, True])
```

这个例子表明第二层和第三层的参数是绑定的。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。你可能会想，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和第三个隐藏层的梯度会加在一起。

5.2.4 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。

5.2.5 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？

Discussions⁷⁸

5.3 自定义层

深度学习成功背后的一个因素是，可以用创造性的方式组合广泛的层，从而设计出适用于各种任务的结构。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编程的层。早晚有一天，你会遇到或者自己发明一个在深度学习框架中还不存在的层。在这些情况下，你必须构建自定义层。在本节中，我们将向你展示如何操作。

5.3.1 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。如果你还记得我们在 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正向传播功能。

```
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()
```

⁷⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1829>

让我们通过向其提供一些数据来验证该层是否按预期工作。

```
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构建更复杂的模型中。

```
net = nn.Sequential(nn.Linear(8, 128), CenteredLayer())
```

作为额外的健全性检查，我们可以向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(3.2596e-09, grad_fn=<MeanBackward0>)
```

5.3.2 带参数的层

既然我们知道了如何定义简单的层，那么让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ReLU作为激活函数。该层需要输入参数：`in_units`和`units`，分别表示输入和输出的数量。

```
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([[ 0.0211,  0.6015,  1.5561],  
       [-0.8255,  0.3174, -0.5663],  
       [ 0.1922, -0.1777, -1.2760],  
       [ 0.5774,  0.1339, -2.0710],  
       [-1.2474,  0.7367,  0.8740]], requires_grad=True)
```

我们可以使用自定义层直接执行正向传播计算。

```
linear(torch.rand(2, 5))
```

```
tensor([[0.0000, 2.0032, 0.0000],  
       [0.0000, 1.8767, 0.0000]])
```

我们还可以使用自定义层构建模型。我们可以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.]])
```

5.3.3 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，其行为与库中的任何现有层不同。
- 在自定义层定义完成后，就可以在任意环境和网络结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。

5.3.4 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。

Discussions⁷⁹

⁷⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1835>

5.4 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，有时我们对所学的模型足够满意，我们希望保存训练的模型以备将来在各种环境中使用（甚至可能在部署中进行预测）。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（检查点），以确保在服务器电源被不小心断掉时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。本节将讨论这些问题。

5.4.1 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。

```
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.])}
```

5.4.2 加载和保存模型参数

保存单个权重向量（或其他张量）确实是有用的，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，我们需要单独指定结构。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结构，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):
        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为一个叫做“mlp.params”的文件。

```
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。我们没有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]])
```

5.4.3 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。
- 保存结构必须在代码中完成，而不是在参数中完成。

5.4.4 练习

1. 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？
2. 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结构中。比如说，如果你想在一个新的网络中使用之前网络的前两层，你该怎么做？
3. 如何同时保存网络结构和参数？你会对结构加上什么限制？

Discussions⁸⁰

5.5 GPU

在表1.5.1中，我们讨论了过去20年中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。这提供了巨大的机会，但也表明需要提供这样的性能。

在本节中，我们开始讨论如何利用这种计算性能进行研究。首先是使用单个GPU，然后是如何使用多个GPU和多个服务器（具有多个GPU）。

具体来说，我们将讨论如何使用单个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CUDA⁸¹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
```

⁸⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1839>

⁸¹ <https://developer.nvidia.com/cuda-downloads>

Wed Aug 4 21:01:37 2021							
NVIDIA-SMI 418.67			Driver Version: 418.67			CUDA Version: 10.1	
GPU Name	Persistence-M	Bus-Id	Disp.A	Volatile	Uncorr.	ECC	
Fan Temp Perf Pwr:Usage/Cap			Memory-Usage	GPU-Util	Compute M.		
0 Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1B.0	Off			0	
N/A 46C P0 38W / 300W		0MiB / 16130MiB		0%	Default		
1 Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1C.0	Off			0	
N/A 44C P0 39W / 300W		0MiB / 16130MiB		0%	Default		
2 Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1D.0	Off			0	
N/A 73C P0 288W / 300W		3214MiB / 16130MiB		90%	Default		
3 Tesla V100-SXM2...	Off	00000000:00:1E.0	Off			0	
N/A 59C P0 284W / 300W		3194MiB / 16130MiB		88%	Default		
 +-----+							
Processes:							
GPU PID Type Process name				GPU Memory			
				Usage			
2 63694 C ...conda3/envs/d2l-zh-release-1/bin/python				3203MiB			
3 63694 C ...conda3/envs/d2l-zh-release-1/bin/python				3183MiB			

在PyTorch中，每个数组都有一个设备（device），我们通常将其称为上下文（context）。到目前为止，默认情况下，所有变量和相关的计算都分配给CPU。有时上下文可能是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上下文，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。

接下来，我们需要确认安装了GPU版本的PyTorch。如果已经安装了PyTorch的CPU版本，我们需要先卸载它。例如，使用`pip uninstall torch`命令，然后根据你的CUDA版本安装相应的PyTorch版本。假设你安装了CUDA10.0，你可以通过`pip install torch-cu100`安装支持CUDA10.0的PyTorch版本。

要运行此部分中的程序，至少需要两个GPU。注意，对于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，通过使用AWS EC2的多GPU实例。本书的其他章节大都不需要多个GPU，所以本节只是为了展示数据如何在不同的设备之间传递。

5.5.1 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.cuda.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.cuda.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.cuda.device('cuda'), torch.cuda.device('cuda:1')
```

```
(device(type='cpu'),
<torch.cuda.device at 0x7ff0982a7370>,
<torch.cuda.device at 0x7ff0982ce430>)
```

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请求的GPU不存在的情况下运行代码。

```
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)])
```

5.5.2 张量与gpu

默认情况下，张量是在CPU上创建的。我们可以查询张量所在的设备。

```
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')
```

假设你至少有两个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([[0.0516, 0.9922, 0.0647],
       [0.4562, 0.6228, 0.8455]], 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5.5.1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。

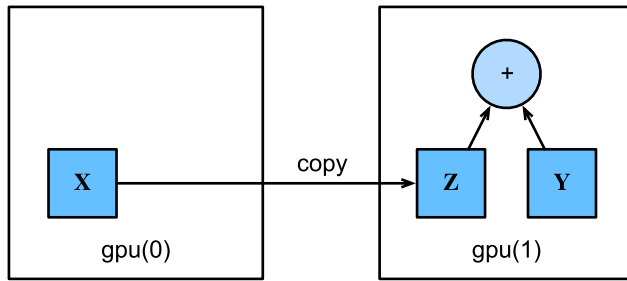


图5.5.1: 复制数据以在同一设备上执行操作。

```
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([[1.0516, 1.9922, 1.0647],
       [1.4562, 1.6228, 1.8455]], 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)怎么办？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，因为他们希望运行速度快。但是在设备之间传输变量是缓慢的。所以我们希望你百分之百确定你想做一些缓慢的事情。如果深度学习框架只是自动复制而没有崩溃，那么你可能不会意识到你已经编写了一些缓慢的代码。

此外，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，除非你知道自己在做什么，否则，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时，当你在的时候发现咖啡已经准备好了。

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，它现在受制于可怕的全局解释器锁，这使得一切都得等待Python完成。

5.5.3 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([[0.9871],
        [0.9871]], device='cuda:0', grad_fn=<AddmmBackward>)
```

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。

5.5.4 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。

5.5.5 练习

1. 尝试一个更大的计算任务，比如大矩阵的乘法，看看CPU和GPU之间的速度差异。一个计算量很小的任务呢？
2. 我们应该如何在GPU上读写模型参数？
3. 测量计算1000个 100×100 矩阵的矩阵乘法所需的时间，并记录输出矩阵的弗罗贝尼乌斯范数，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。
4. 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：你应该看到近乎线性的缩放。

Discussions⁸²

⁸² <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。基于卷积神经网络结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、对象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结构的网络，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，从业人员更能多地应用卷积神经网络，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。根据我们在 3.4.3 节 中对全连接层参数开销的讨论，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，假设你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。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结构：

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，在后续神经网络，整个图像级别上可以集成这些局部特征用于预测。

让我们看看这些原则是如何转化为数学表示的。

6.1.2 限制多层感知机

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), 它仅仅是可学习的一个层的权重。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激活的值时, 每一层只能包含局部的信息。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, 卷积是测量 f 和 g 之间(把其中一个函数“翻转”并移位 \mathbf{x} 时)的重叠。当我们有离散对象时, 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，这种区别主要是装饰性的，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是每个像素的多维表示。因此，我们将 X 索引为 $[X]_{i,j,k}$ 。由此卷积相应地调整为 $[V]_{a,b,c}$ ，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 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。直观上你可以想象在靠近输入的底层，一些通道专门识别边，而其他通道专门识别纹理。

为了支持输入 X 和隐藏表示 H 中的多个通道，我们可以在 V 中添加第四个坐标，即 $[V]_{a,b,c,d}$ 。综上所述，

$$[H]_{i,j,d} = \sum_{a=-\Delta}^{\Delta} \sum_{b=-\Delta}^{\Delta} \sum_c [V]_{a,b,c,d} [X]_{i+a,j+b,c}, \quad (6.1.7)$$

其中隐藏表示 H 中的 d 索引表示输出通道，而随后的输出将继续以三维张量 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 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。

6.1.5 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。

6.1.6 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， $f * g = g * f$ 。

Discussions⁸³

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。

⁸³ <https://discuss.d2l.ai/t/1846>

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 ）。

Input	Kernel	Output													
<table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"><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	$*$	<table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"><tr><td>0</td><td>1</td></tr><tr><td>2</td><td>3</td></tr></table>	0	1	2	3
0	1	2													
3	4	5													
6	7	8													
0	1														
2	3														
	=	<table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"><tr><td>19</td><td>25</td></tr><tr><td>37</td><td>43</td></tr></table>	19	25	37	43									
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，以及用于计算这个输出的输入和核张量元素： $0 \times 0 + 1 \times 1 + 3 \times 2 + 4 \times 3 = 19$.

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内核，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。"""

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
h, w = K.shape
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., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 0., 0., 0., 1., 1.],
        [1., 1., 0., 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.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  0.,  0., -1.,  0.],
        [ 0.,  1.,  0.,  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.],
        [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
        [ 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.]])
```

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过滤器。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))

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[:] -= 3e-2 * conv2d.weight.grad
    if (i + 1) % 2 == 0:
        print(f'batch {i+1}, loss {l.sum():.3f}')
```

```
batch 2, loss 12.878
batch 4, loss 4.370
batch 6, loss 1.638
batch 8, loss 0.646
batch 10, loss 0.260
```

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([[ 0.9376, -1.0423]])
```

细心的你一定会发现，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 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。为了得到严格卷积运算输出，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 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 K' 在水平和垂直翻转之后将与 K 相同。也就是说，当卷积层对 图6.2.1 中的输入和 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CNN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）。

注意，感受野的覆盖率可能大于某层输入的实际区域大小。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 的接收域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 的接收字段包括 \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。

6.2.7 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。

6.2.8 练习

1. 构建一个具有对角线边缘的图像 X 。
 1. 如果将本节中举例的卷积核 K 应用于 X , 会发生什么情况?
 2. 如果转置 X 会发生什么?
 3. 如果转置 K 会发生什么?
2. 在我们创建的 Conv2D 自动求导时, 有什么错误消息?
3. 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?
4. 手工设计一些卷积核:
 1. 二阶导数的核形式是什么?
 2. 积分的核形式是什么?
 3. 得到 d 次导数的最小核大小是多少?

Discussions⁸⁴

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: $0 \times 0 + 0 \times 1 + 0 \times 2 + 0 \times 3 = 0$ 。

⁸⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1848>

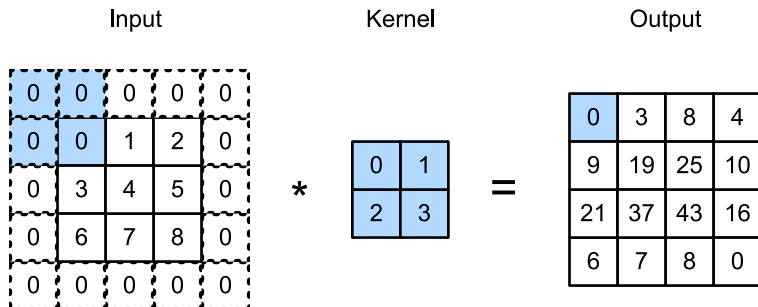


图6.3.1: 带填充的二维互相关。

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, 使用奇数核和填充也提供了书写上的便利。对于任何二维张量 X , 当满足: 1. 内核的大小是奇数; 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

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
conv2d = nn.Conv2d(1, 1, kernel_size=3, padding=1)
X = torch.randn(size=(8, 8))
comp_conv2d(conv2d, X).shape
```

```
torch.Size([8, 8])
```

当卷积内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，向下和向右滑动。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）。

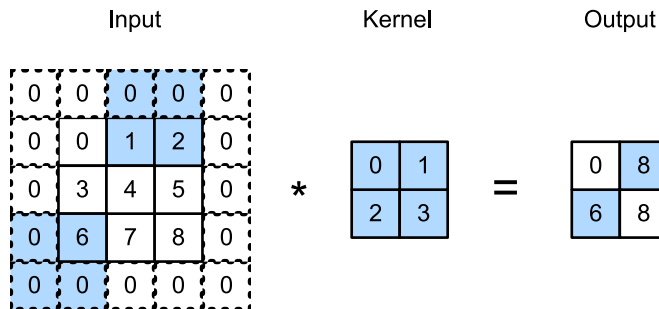


图6.3.2: 垂直步幅为 3，水平步幅为 2 的二维互相关运算。

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) 。当时的步幅为 $s_h = s_w = s$ 时，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 $s_h = s_w$ 。

6.3.3 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。

6.3.4 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？

Discussions⁸⁵

⁸⁵ <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 通道来指示红、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。在本节中，我们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目的卷积核，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： $(1 \times 1 + 2 \times 2 + 4 \times 3 + 5 \times 4) + (0 \times 0 + 1 \times 1 + 3 \times 2 + 4 \times 3) = 56$ 。

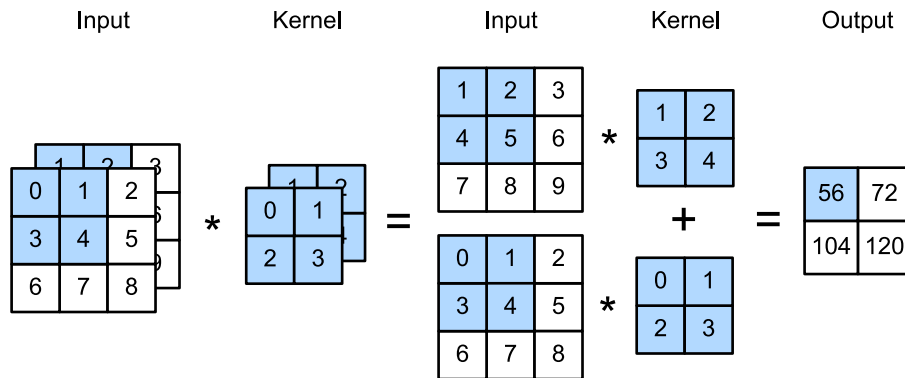


图6.4.1: 两个输入通道的互相关计算。

为了加深理解，我们将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是对不同特征的响应。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，多输出通道并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，时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 卷积层看作是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。

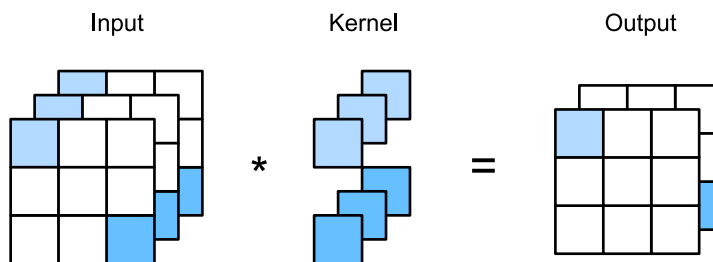


图6.4.2: 互相关计算使用了具有3个输入通道和2个输出通道的 1×1 卷积核。其中，输入和输出具有相同的高度和宽度。

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微调。

```
def corr2d_multi_in_out_1x1(X, K):
    c_i, h, w = X.shape
    c_o = K.shape[0]
    X = X.reshape((c_i, h * w))
    K = K.reshape((c_o, c_i))
```

(continues on next page)

```
# 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
```

6.4.4 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。

6.4.5 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. 这个等效的单卷积的维数是多少呢？
 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. 正向传播的计算成本（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？

- 当卷积窗口不是 1×1 时，如何使用矩阵乘法实现卷积？

Discussions⁸⁶

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）。

本节将介绍池化（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（有时称为池化窗口）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，池运算符是确定性的，我们通常计算池化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，池化窗口从输入张量的左上角开始，从左到右、从上到下的在输入张量内滑动。在池化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，具体取决于是使用了最大汇聚层还是平均汇聚层。

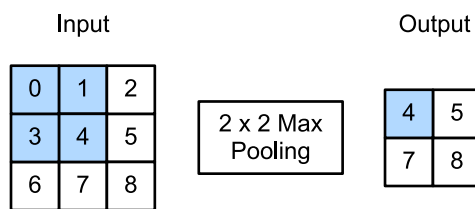


图6.5.1: 池化窗口形状为 2×2 的最大汇聚层。着色部分是第一个输出元素，以及用于计算这个输出的输入元素: $\max(0, 1, 3, 4) = 4$.

⁸⁶ <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。这四个元素为每个池化窗口中的最大值：

$$\begin{aligned}\max(0, 1, 3, 4) &= 4, \\ \max(1, 2, 4, 5) &= 5, \\ \max(3, 4, 6, 7) &= 7, \\ \max(4, 5, 7, 8) &= 8.\end{aligned}\tag{6.5.1}$$

池化窗口形状为 $p \times q$ 的汇聚层称为 $p \times q$ 汇聚层，池化操作称为 $p \times q$ 池化。

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 最大池化的输入。设置卷积层输入为 X ，汇聚层输出为 Y 。无论 $X[i, j]$ 和 $X[i, j + 1]$ 的值是否不同，或 $X[i, j + 1]$ 和 $X[i, j + 2]$ 的值是否不同，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，我们实现汇聚层的正向传播。此功能类似于 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池化窗口的大小相同。因此，如果我们使用形状为 $(3, 3)$ 的池化窗口，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池化窗口，并分别设定填充和步幅的高度和宽度。

```
pool2d = nn.MaxPool2d((2, 3), padding=(1, 1), stride=(2, 3))  
pool2d(X)
```

```
tensor([[[[ 1.,  3.],  
         [ 9., 11.],  
         [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)  
X
```

```
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，池化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.]]]])
```

6.5.4 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。

6.5.5 练习

1. 你能将平均汇聚层作为卷积层的特殊情况实现吗？
2. 你能将最大汇聚层作为卷积层的特殊情况实现吗？
3. 假设汇聚层的输入大小为 $c \times h \times w$, 则池化窗口的形状为 $p_h \times p_w$, 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：回忆 softmax）？为什么它可能不受欢迎？

Discussions⁸⁷

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上。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 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：更简洁的模型所需的参数更少。

在本节中，我们将介绍 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！

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。

该结构在 图6.6.1 中所展示。

⁸⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1857>

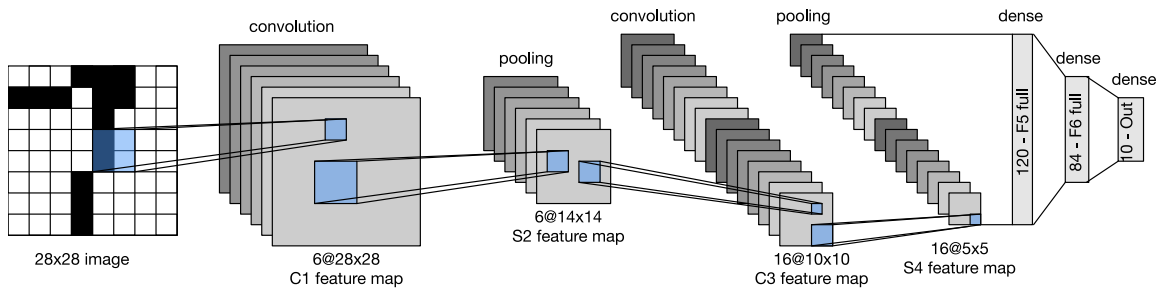


图6.6.1: LeNet中的数据流。输入是手写数字，输出为10种可能结果的概率。

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（步骤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。因为我们仍在执行分类，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，你会相信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

class Reshape(torch.nn.Module):
    def forward(self, x):
        return x.view(-1, 1, 28, 28)

net = torch.nn.Sequential(
    Reshape(),
    nn.Conv2d(1, 6, kernel_size=5, padding=2), nn.Sigmoid(),
    nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2),
    nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), nn.Sigmoid(),
    nn.AvgPool2d(kernel_size=2, stride=2),
    nn.Linear(16 * 5 * 5, 120), nn.ReLU(),
    nn.Linear(120, 84), nn.ReLU(),
    nn.Linear(84, 10)
)

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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。

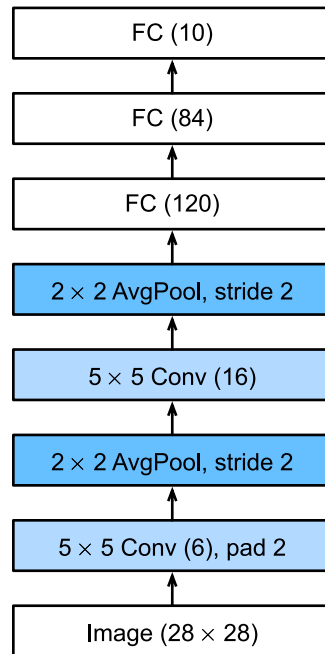


图6.6.2: LeNet 的简化版。

```
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)
```

Reshape output shape:	torch.Size([1, 1, 28, 28])
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)

```

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。如果你有机会使用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, torch.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)
    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(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, 范例数
        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:
                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}, '
```

(continues on next page)

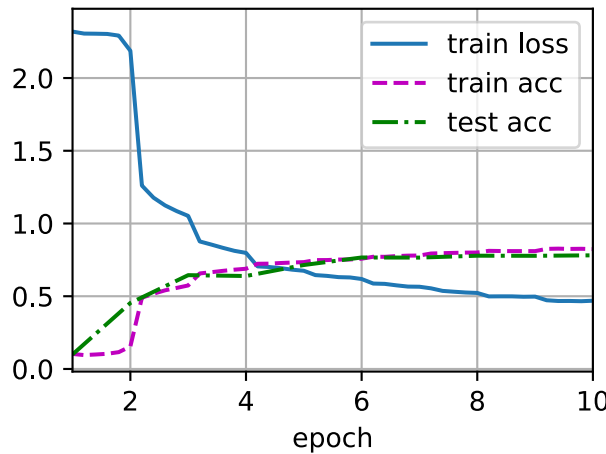
(continued from previous page)

```
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 0.824, test acc 0.781
90401.2 examples/sec on cuda:0
```



6.6.3 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。

6.6.4 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，初始化和周期数）。
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。

Discussions⁸⁸

⁸⁸ <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，本章我们将带你了解现代的卷积神经网络结构，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结构；
- 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。但由于不同的网络结构和超参数选择，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，帮助你培养对该领域发展的直觉。这将有助于你研究开发自己的结构。例如，本章介绍的批量归一化（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器，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、随机梯度下降的巧妙变体、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]、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. 将提取的特征放到最喜欢的分类器中（例如线性模型或其它核方法），以训练分类器。

如果你和机器学习研究人员交谈，你会发现他们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，如果你和计算机视觉研究人员交谈，你会听到一个完全不同的故事。他们会告诉你图像识别的诡异事实——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 & Triggs, 2005]、bags of visual words⁸⁹ 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

⁸⁹ https://en.wikipedia.org/wiki/Bag-of-words_model_in_computer_vision

测边缘、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。

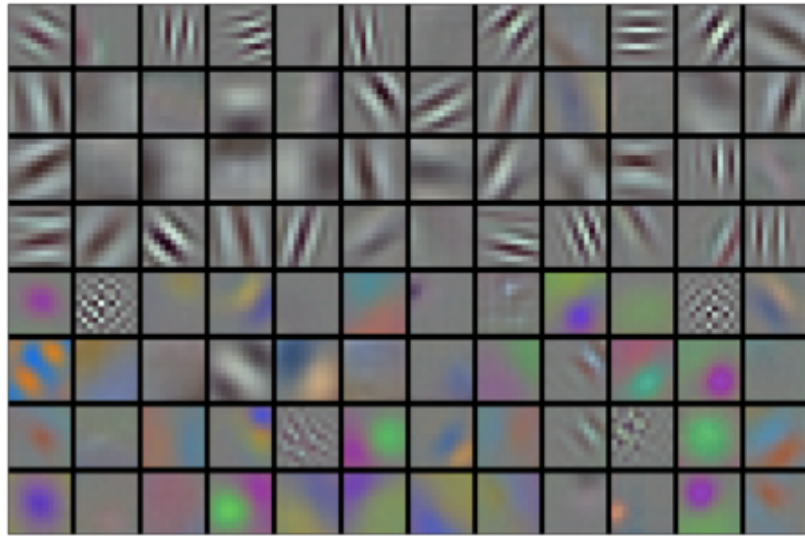


图7.1.1: *AlexNet*第一层学习到的特征抽取器。

*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周期，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(L3 Cache)。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，你可以使用16个GPU内核取代，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-convnet⁹⁰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，这里我们提供了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。

⁹⁰ <https://code.google.com/archive/p/cuda-convnet/>

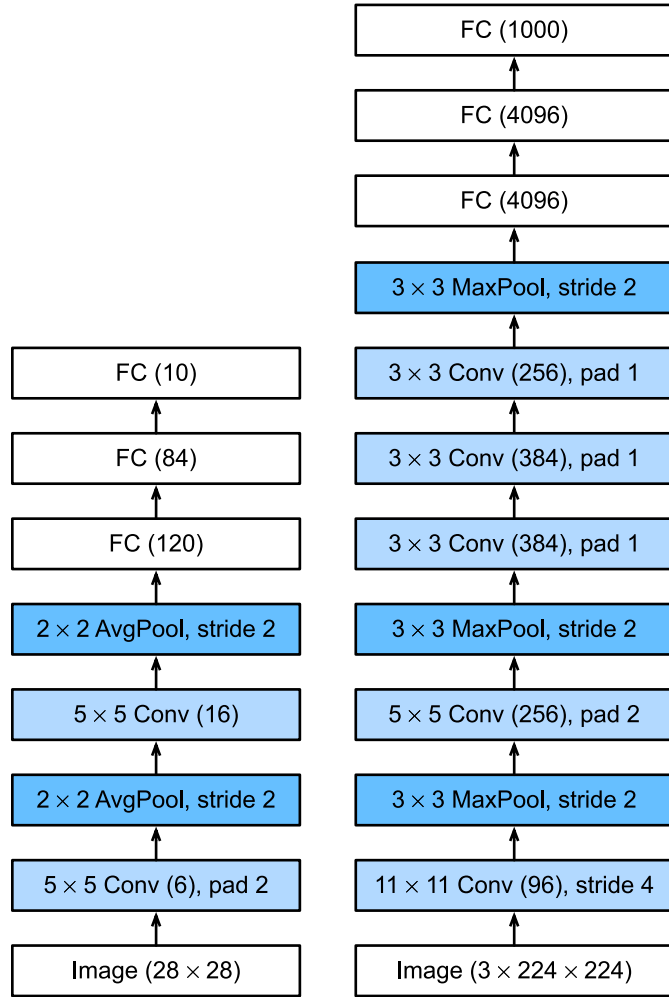


图7.1.2: 从LeNet (左) 到AlexNet (右)

AlexNet和LeNet的设计理念非常相似，但也存在显著差异。首先，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。其次，AlexNet使用ReLU而不是sigmoid作为其激活函数。下面，让我们深入研究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，所以我们现在很少需要跨GPU分解模型（因此，我们的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dropout（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。我们将在13.1节中更详细地讨论数据扩充。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

net = nn.Sequential(
    # 这里，我们使用一个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层来减轻过度拟合
    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

尽管本文中AlexNet是在ImageNet上进行训练的, 但我们在那里使用的是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, 但我们在这里这样做是为了有效使用AlexNet结构)。我们使用 d2l.load_data_fashion_mnist 函数中的 resize 参数执行此调整。

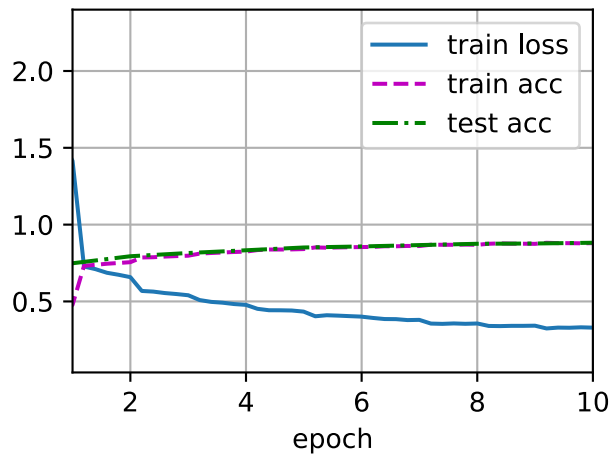
```
batch_size = 128
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size, resize=224)
```

7.1.4 训练AlexNet

现在，我们可以开始训练AlexNet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 0.329, train acc 0.879, test acc 0.882
4146.3 examples/sec on cuda:0
```



7.1.5 小结

- AlexNet的结构与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已经被更有效的结构所超越，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。

7.1.6 练习

1. 试着增加迭代周期。对比LeNet的结果有什么不同？为什么？
2. AlexNet对于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？

Discussions⁹¹

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，神经网络结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，发展到整个层次，现在又转向模块，重复各层的模式。

使用块的想法首先出现在牛津大学的 视觉几何组（visual geometry Group）⁹² (VGG) 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结构。

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；1. 非线性激活函数，如ReLU；1. 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 [Simonyan & Zisserman, 2014] 中，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 池化窗口、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):
    layers = []
    for _ in range(num_convs):
        layers.append(nn.Conv2d(in_channels, out_channels, kernel_size=3,
                               padding=1))
        layers.append(nn.ReLU())
    layers.append(nn.MaxPool2d(kernel_size=2, stride=2))
    return nn.Sequential(*layers)
```

(continues on next page)

⁹¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1863>

⁹² <http://www.robots.ox.ac.uk/~vgg/>

(continued from previous page)

```
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。

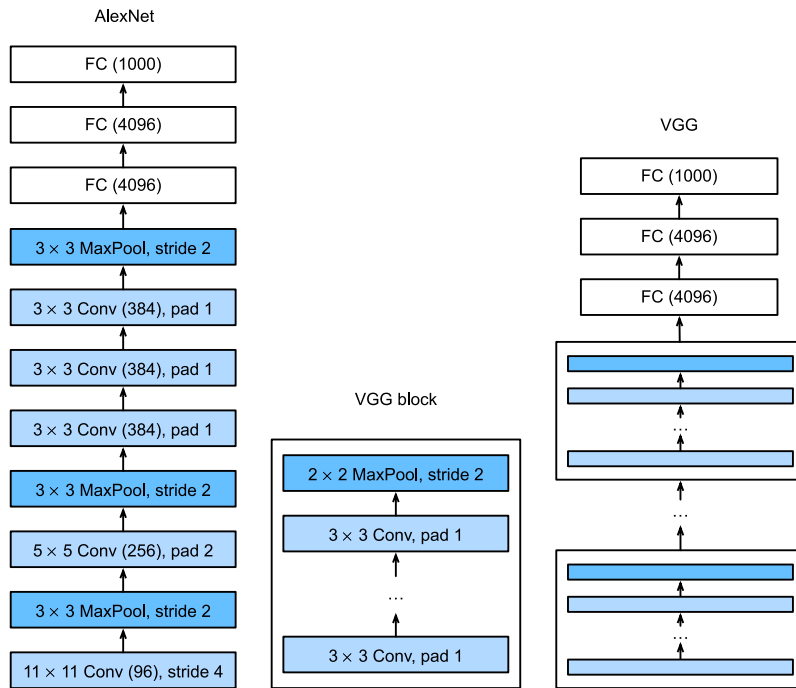


图7.2.1: 从AlexNet到VGG，它们本质上都是块设计。

VGG神经网络连续连接 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_blks = []
    in_channels = 1
    # 卷积层部分
    for (num_convs, out_channels) in conv_arch:
        conv_blks.append(vgg_block(num_convs, in_channels, out_channels))
        in_channels = out_channels

    return nn.Sequential(
        *conv_blks, 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])

正如你所看到的，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

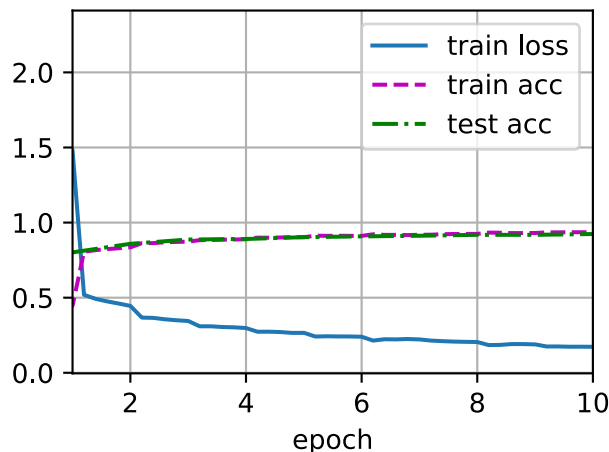
由于VGG-11比AlexNet计算量更大, 因此我们构建了一个通道数较少的网络, 足够用于训练Fashion-MNIST数据集。

```
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 0.173, train acc 0.936, test acc 0.924
2553.9 examples/sec on cuda:0
```



7.2.4 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) 比较浅层且宽的卷积更有效。

7.2.5 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 & Zisserman, 2014] 中的表 1 构建其他常见模型，如 VGG-16 或 VGG-19。

Discussions⁹³

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，如果使用稠密层了，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结构差异。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 。

⁹³ <https://discuss.d2l.ai/t/1866>

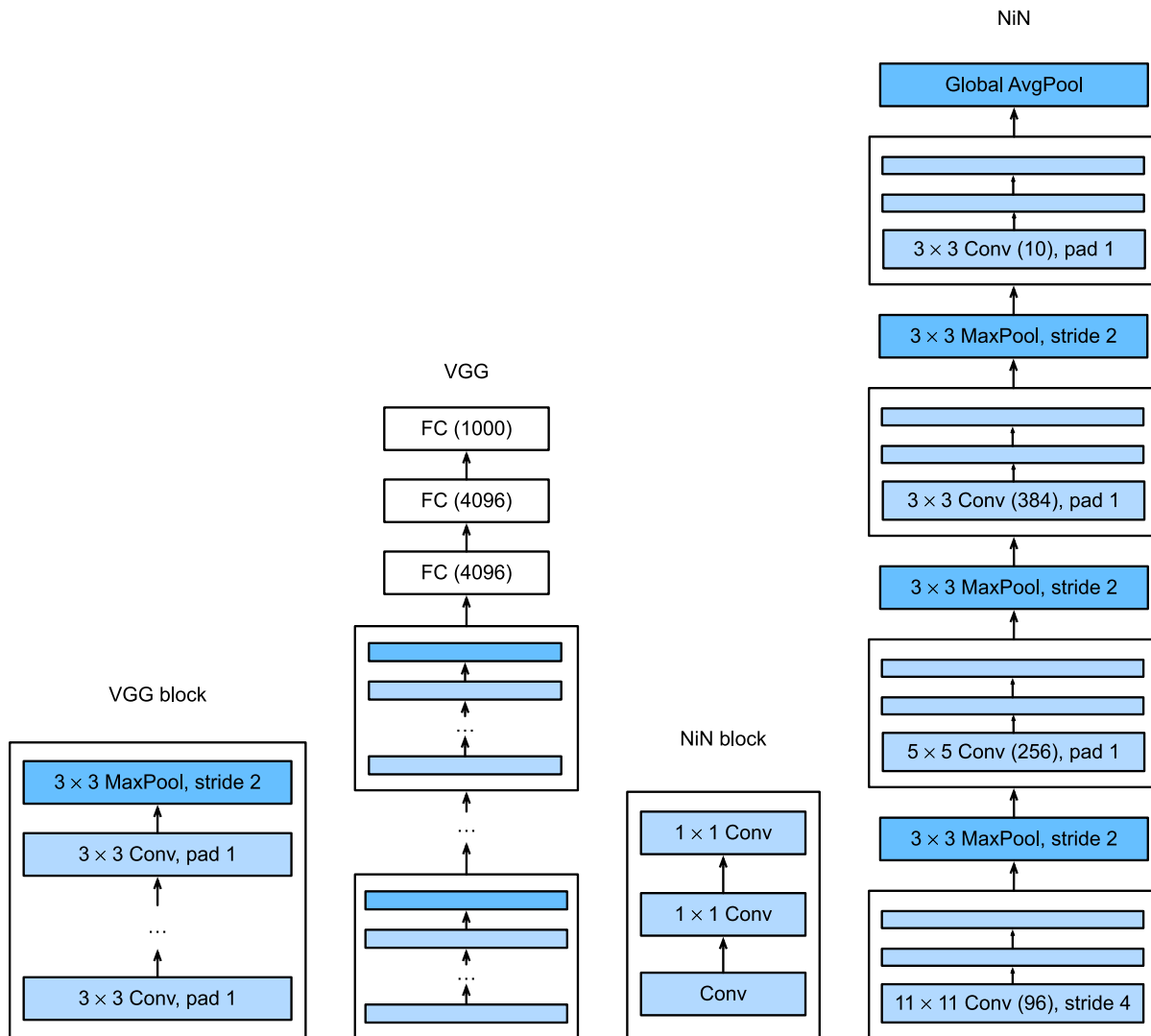


图7.3.1: 对比 VGG 和 NiN 及它们的块之间主要结构差异。

```

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，池化窗口形状为 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)，生成一个多元逻辑向量 (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:', X.shape)
```

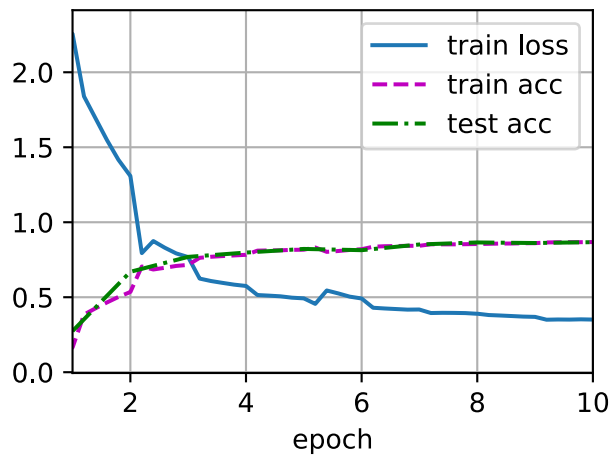
```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 96, 54, 54])
MaxPool2d output shape:      torch.Size([1, 96, 26, 26])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 256, 26, 26])
MaxPool2d output shape:      torch.Size([1, 256, 12, 12])
Sequential output shape:      torch.Size([1, 384, 12, 12])
MaxPool2d 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 0.351, train acc 0.868, test acc 0.867
3215.4 examples/sec on cuda:0
```



7.3.4 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。

7.3.5 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?

Discussions⁹⁴

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] 的网络结构大放异彩。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。在本节中, 我们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, 但是现在有了更好的训练算法, 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”)。

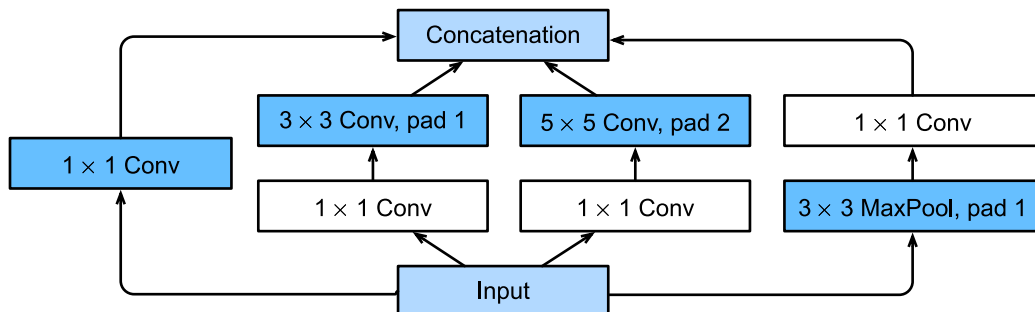


图7.4.1: Inception块的结构。

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的数量。

```

import torch
from torch import nn
  
```

(continues on next page)

⁹⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1869>

```

from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l

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1 x 1卷积层
        self.p1_1 = nn.Conv2d(in_channels, c1, kernel_size=1)
        # 线路2, 1 x 1卷积层后接3 x 3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, 1 x 1卷积层后接5 x 5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, 3 x 3最大汇聚层后接1 x 1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块的栈从VGG继承，全局平均汇聚层避免了在最后使用全连接层。

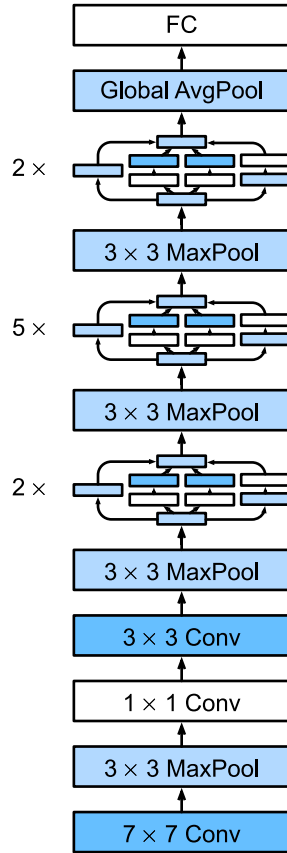


图7.4.2: GoogLeNet结构。

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.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:', X.shape)
```

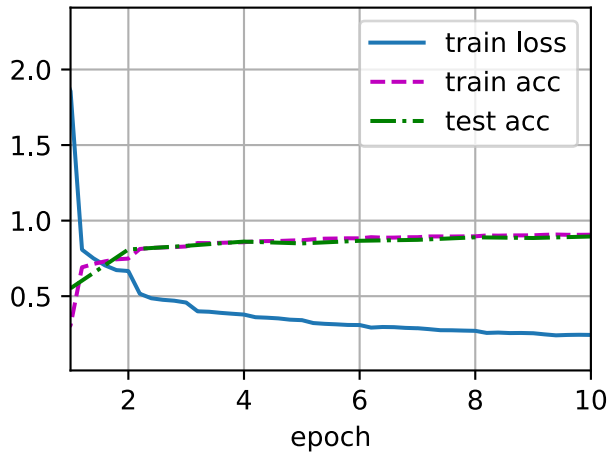
Sequential output shape:	<code>torch.Size([1, 64, 24, 24])</code>
Sequential output shape:	<code>torch.Size([1, 192, 12, 12])</code>
Sequential output shape:	<code>torch.Size([1, 480, 6, 6])</code>
Sequential output shape:	<code>torch.Size([1, 832, 3, 3])</code>
Sequential output shape:	<code>torch.Size([1, 1024])</code>
Linear output shape:	<code>torch.Size([1, 10])</code>

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 0.243, train acc 0.907, test acc 0.895
3557.7 examples/sec on cuda:0
```



7.4.4 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。

7.4.5 练习

1. GoogLeNet 有数个后续版本。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：
 - 添加批量归一化层 [Ioffe & Szegedy, 2015] (batch normalization)，在 7.5 节中将介绍)。
 - 对 Inception 模块进行调整。
 - 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。后两个网络结构是如何显著减少模型参数大小的？

Discussions⁹⁵

7.5 批量归一化

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。在本节中，我们将介绍 批量归一化 (batch normalization) [Ioffe & 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，批量归一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

为什么需要批量归一化层呢？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。批量归一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，更深层的网络很复杂，容易过拟合。这意味着正则化变得更加重要。

批量归一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，我们首先归一化输入，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，才有了批量归一化的名称。

⁹⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1871>

请注意，如果我们尝试使用大小为 1 的小批量应用批量归一化，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，批量归一化这种方法才是有效且稳定的。请注意，在应用批量归一化时，批量大小的选择可能比没有批量归一化时更重要。

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，批量归一化 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）是一个任意的选择，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，而批量归一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。你可能会认为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。由于理论上尚未明确表述的原因，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] 分别将批量归一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归一化最适应 50 ~ 100 范围中的中等小批量尺寸的难题。

另外，批量归一化图层在“训练模式”（通过小批量统计数据归一化）和“预测模式”（通过数据集统计归一化）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归一化所需的平均值和方差。

现在，我们了解一下批量归一化在实践中是如何工作的。

7.5.2 批量归一化层

回想一下，批量归一化和其他图层之间的一个关键区别是，由于批量归一化在完整的小批次上运行，因此我们不能像以前在引入其他图层时那样忽略批处理的尺寸大小。我们在下面讨论这两种情况：全连接层和卷积层，他们的批量归一化实现略有不同。

全连接层

通常，我们将批量归一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{u} ，权重参数和偏置参数分别为 \mathbf{W} 和 \mathbf{b} ，激活函数为 ϕ ，批量归一化的运算符为 BN。那么，使用批量归一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归一化。当卷积有多个输出通道时，我们需要对这些通道的“每个”输出执行批量归一化，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。假设我们的微批次包含 m 个示例，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归一化。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归一化。

预测过程中的批量归一化

正如我们前面提到的，批量归一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 dropout 一样，批量归一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归一化层。

```
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)

```

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 图层。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，我们的图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，注意我们实现图层的基础设计模式。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，其代码主要处理簿记问题，例如将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。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归一化 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)

```

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 使用批量归一化层的 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，批量归一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.MaxPool2d(kernel_size=2, stride=2),
    nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), BatchNorm(16, num_dims=4), nn.Sigmoid(),
    nn.MaxPool2d(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。

```

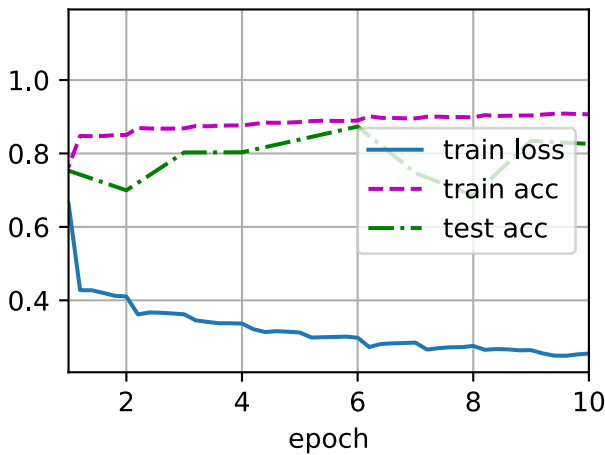
lr, num_epochs, batch_size = 1.0, 10, 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
d2l.train_ch6(net, train_iter, test_iter, num_epochs, lr, d2l.try_gpu())

```

```

loss 0.255, train acc 0.907, test acc 0.826
34500.2 examples/sec on cuda:0

```



让我们来看看从第一个批量归一化层中学到的拉伸参数 `gamma` 和偏移参数 `beta`。

```
net[1].gamma.reshape((-1,)), net[1].beta.reshape((-1,))
```

```
(tensor([1.1719, 2.0410, 2.1615, 1.5544, 0.9067, 2.0113], device='cuda:0',
       grad_fn=<ViewBackward>),
 tensor([ 0.1020,  0.2448, -2.2786, -0.6916,  0.5943,  0.4813], device='cuda:0',
       grad_fn=<ViewBackward>))
```

7.5.5 简明实现

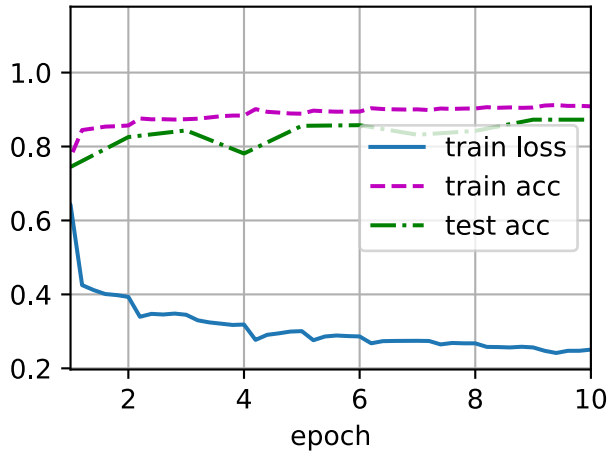
除了使用我们刚刚定义的 `BatchNorm`，我们也可以直接使用深度学习框架中定义的 `BatchNorm`。该代码看起来几乎与我们上面的代码相同。

```
net = nn.Sequential(
    nn.Conv2d(1, 6, kernel_size=5), nn.BatchNorm2d(6), nn.Sigmoid(),
    nn.MaxPool2d(kernel_size=2, stride=2),
    nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), nn.BatchNorm2d(16), nn.Sigmoid(),
    nn.MaxPool2d(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 0.251, train acc 0.909, test acc 0.873  
64637.7 examples/sec on cuda:0
```



7.5.6 争议

直观地说，批量归一化被认为可以使优化更加平滑。然而，我们必须小心区分投机直觉和对我们观察到的现象的真实解释。回想一下，我们甚至不知道为什么简单的神经网络（多层次感知机和传统的卷积神经网络）为什么如此有效。即使在 dropout 和权重衰减的情况下，它们仍然非常灵活，因此无法通过传统的学习理论泛化保证来解释它们是否能够概括到看不见的数据。

在提出批量归一化的论文中，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：i) 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。ii) 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。

随着批量归一化的普及，“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 & Steinhardt, 2018]，概述了机器学习中令人不安的趋势。此外，一些作者对批量归一化的成功提出了另一种解释：在某些方面，批量归一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，与技术机器学习文献中成千上万类似模糊的声明相比，内部协变量偏移没有什么更值得批评。很可能，它作为这些辩论的焦点而产生共鸣，要归功于它对目标受众的广泛认可。批量归一化已经证明是一种不可或缺的方法，适用于几乎所有图像分类器，在学术界获得了数万引用。

7.5.7 小结

- 在模型训练过程中，批量归一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。
- 批量归一化在全连接层和卷积层的使用略有不同。
- 批量归一化层和 dropout 层一样，在训练模式和预测模式下计算不同。
- 批量归一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。

7.5.8 练习

1. 在使用批量归一化之前，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归一化情况下的学习率。
 1. 绘制训练和测试准确度的提高。
 2. 你的学习率有多高？
3. 我们是否需要在每个层中进行批量归一化？尝试一下？
4. 你可以通过批量归一化来替换 dropout 吗？行为如何改变？
5. 确定参数 `beta` 和 `gamma`，并观察和分析结果。
6. 查看高级 API 中有关 `BatchNorm` 的在线文档，以查看其他批量归一化的应用。
7. 研究思路：想想你可以应用的其他“归一化”转换？你可以应用概率积分变换吗？全秩协方差估计如何？

Discussions⁹⁶

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。

⁹⁶ <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结构 \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结构 \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。

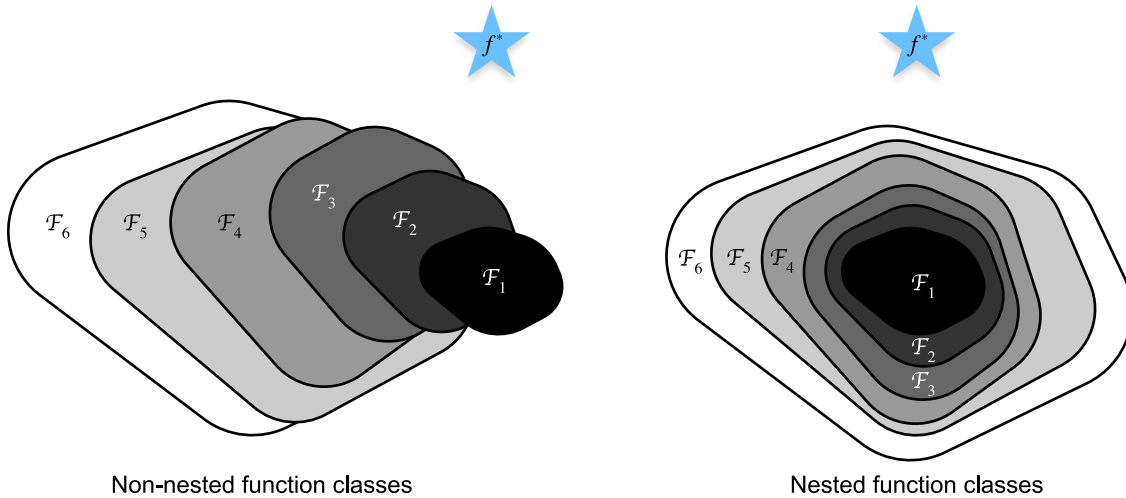


图7.6.1: 对于非嵌套函数类，较复杂的（由较大区域表示）的函数类不能保证更接近“真”函数 (f^*)。这种现象在嵌套函数类中不会发生。

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., 2016a]。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 的基础结构—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。

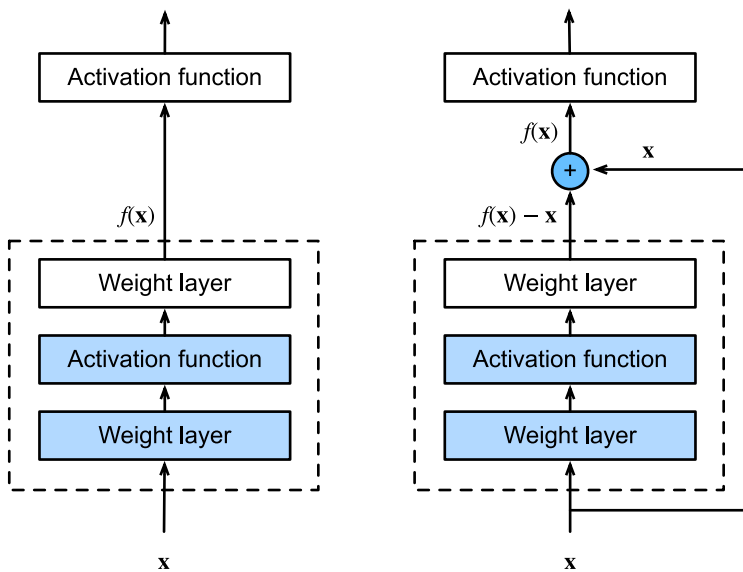


图7.6.2: 一个正常块（左图）和一个残差块（右图）。

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归一化层和 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 卷积层来将输入变换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):
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
super().__init__()
self.conv1 = nn.Conv2d(input_channels, num_channels,
                      kernel_size=3, padding=1, stride=strides)
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)
self.relu = nn.ReLU(inplace=True)

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 图7.6.3 所示，此代码生成两种类型的网络：一种是在 `use_1x1conv=False`、应用 ReLU 非线性函数之前，将输入添加到输出。另一种是在 `use_1x1conv=True` 时，添加通过 1×1 卷积调整通道和分辨率。

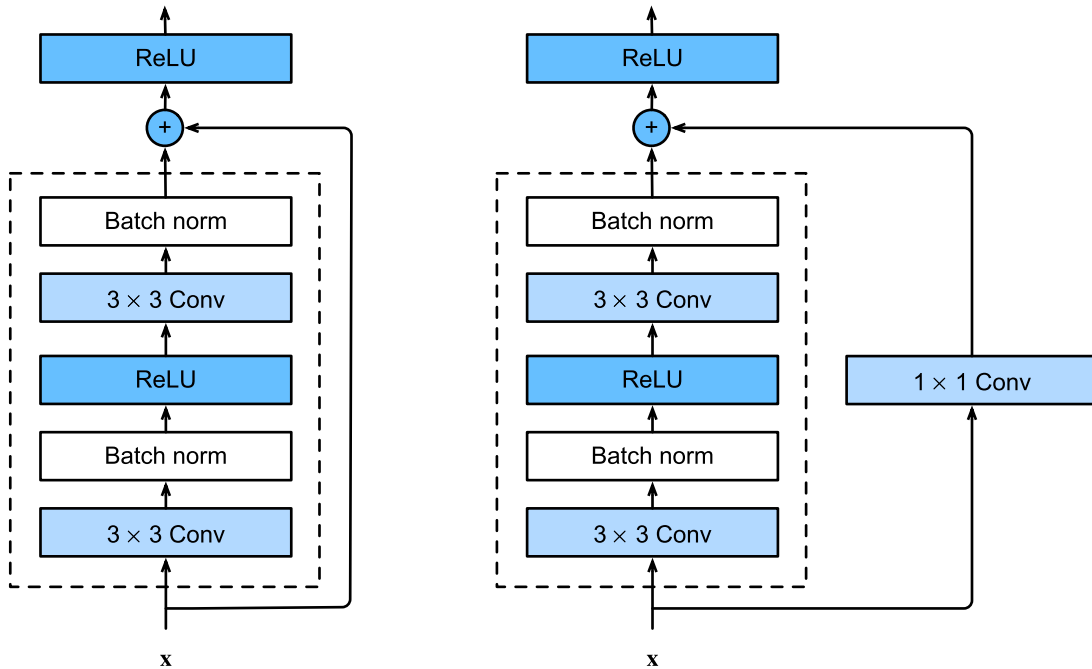


图7.6.3: 包含以及不包含 1×1 卷积层的残差块。

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)
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归一化层。

```
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_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 的主体结构跟 GoogLeNet 类似，但 ResNet 结构更简单，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。

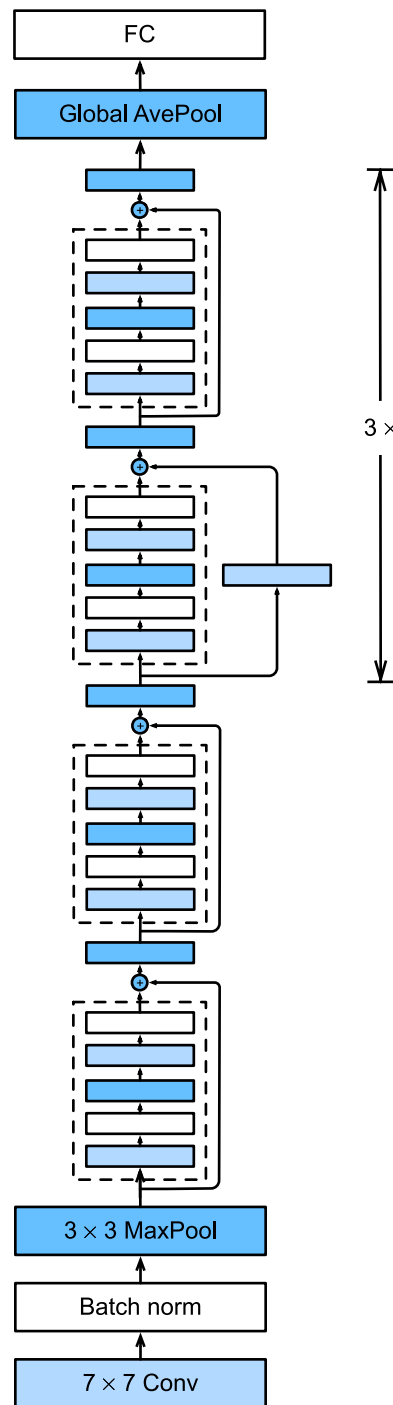


图7.6.4: ResNet-18 架构

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))
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
for layer in net:  
    X = layer(X)  
    print(layer.__class__.__name__, 'output shape:', X.shape)
```

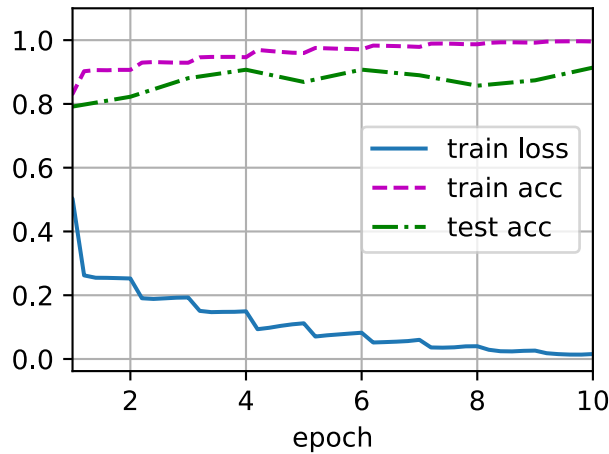
```
Sequential output shape:      torch.Size([1, 64, 56, 56])  
Sequential output shape:      torch.Size([1, 64, 56, 56])  
Sequential output shape:      torch.Size([1, 128, 28, 28])  
Sequential output shape:      torch.Size([1, 256, 14, 14])  
Sequential output shape:      torch.Size([1, 512, 7, 7])  
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 0.015, train acc 0.996, test acc 0.914  
4620.4 examples/sec on cuda:0
```



7.6.5 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，无论是卷积类网络还是全连接类网络。

7.6.6 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., 2016a] 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。请你试着去实现它。
4. 在 ResNet 的后续版本中，作者将“卷积层、批量归一化层和激活层”结构更改为“批量归一化层、激活层和卷积层”结构。请你做这个改进。详见 [He et al., 2016b] 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？

Discussions⁹⁷

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

$$f(\mathbf{x}) = \mathbf{x} + g(\mathbf{x}). \quad (7.7.2)$$

⁹⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1877>

也就是说，ResNet 将 f 分解为两部分：一个简单的线性项和一个更复杂的非线性项。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。

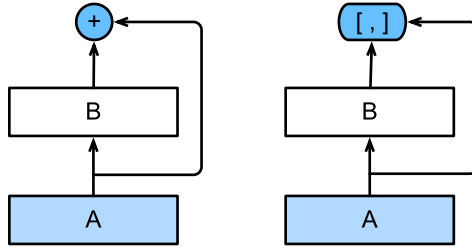


图7.7.1: ResNet（左）与 DenseNet（右）在跨层连接上的主要区别：使用相加和使用连结。

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：

$$\mathbf{x} \rightarrow [\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x}), f_2([\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x})]), f_3([\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x}), f_2([\mathbf{x}, f_1(\mathbf{x})])]), \dots]. \quad (7.7.3)$$

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。

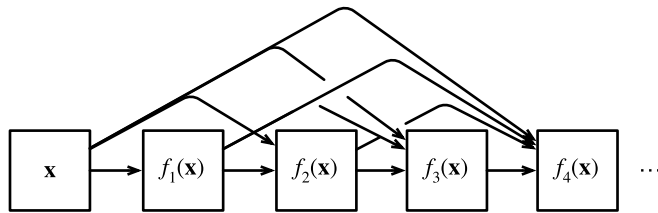


图7.7.2: 稠密连接。

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“批量归一化、激活和卷积”结构（参见 7.6 节 中的练习）。我们首先实现一下这个结构。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

(continues on next page)

```
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信道。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):
        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]
blks = []
for i, num_convs in enumerate(num_convs_in_dense_blocks):
    blks.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:
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
blks.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。

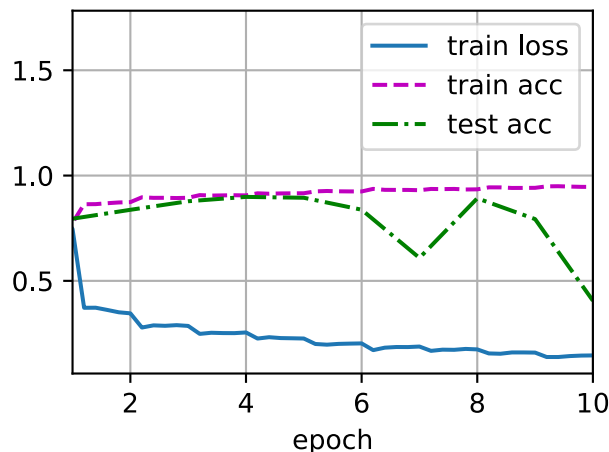
```
net = nn.Sequential(
    b1, *blks,
    nn.BatchNorm2d(num_channels), nn.ReLU(),
    nn.AdaptiveMaxPool2d((1, 1)),
    nn.Flatten(),
    nn.Linear(num_channels, 10))
```

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 0.146, train acc 0.946, test acc 0.406
5500.4 examples/sec on cuda:0
```



7.7.6 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，从而再次减少信道的数量。

7.7.7 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. 你能想出另一种方法来减少显存消耗吗？你需要如何改变框架？
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。

Discussions⁹⁸

⁹⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1880>

循环神经网络

到目前为止，我们遇到了两种类型的数据：表格数据和图像数据。对于后者，我们设计了专门的神经网络结构来利用数据的规律。换句话说，如果我们拥有一张图像，图像中的内容看起来就像模拟电视时代的测试图，那么对图像中的像素位置进行重排，就会对图像中的内容推理造成极大的困难。

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，卷积神经网络可以有效地处理空间信息，循环神经网络（recurrent neural network, RNN）这种设计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

想象一下你正在看网飞（Netflix，一个国外的视频网站）上的电影。作为一个很棒的网飞用户，你决定对每一部电影都给出评价。毕竟，一部好的电影值得好电影这个名声，而且你想看更多的好电影，对吧？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，心理学家甚至对某些效应起了名字：

- 锚定（anchoring），基于其他人的意见。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，这种效应会使评分提高半个百分点以上 [Wu et al., 2017].
- 享乐适应（hedonic adaption），即人类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一样好或者更好。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。
- 有时候，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。

- 在使用应用程序时，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填补昨天遗失的股价的更困难，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，那么原有的意义就会失去。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，很可能会有几次较小的余震，这些余震的强度比不是大地震的余震要大得多。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，这可以从推特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结构。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。

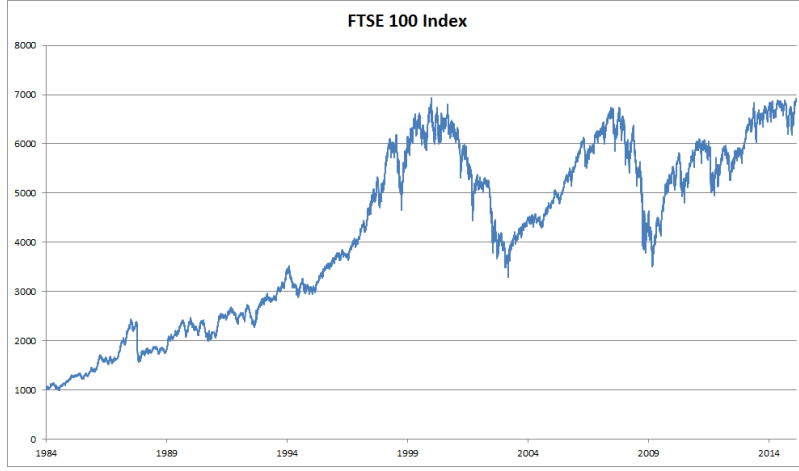


图8.1.1: 近30年的富时100指数。

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, 并随整数或其子集而变化。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), 因为它们就是对自己执行回归。

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)。

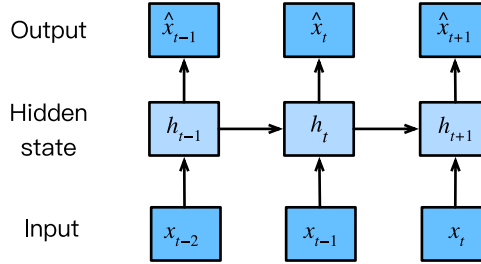


图8.1.2: 隐变量自回归模型

这两种情况都有一个显而易见的问题，即如何生成训练数据。一个经典方法是使用到目前为止的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，无论我们做什么，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 。只要这种近似是精确的，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：

$$P(x_1, \dots, x_T) = \prod_{t=1}^T P(x_t | x_{t-1}) \text{ where } P(x_1 | x_0) = P(x_1). \quad (8.1.3)$$

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： $P(x_{t+1} | x_t, x_{t-1}) = P(x_{t+1} | x_t)$ 。动态规划的详细介绍超出了本节的范围，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 $P(x_1, \dots, x_T)$ 倒序展开也没啥问题。毕竟，基于条件概率公式，我们总是可以写出：

$$P(x_1, \dots, x_T) = \prod_{t=T}^1 P(x_t | x_{t+1}, \dots, x_T). \quad (8.1.5)$$

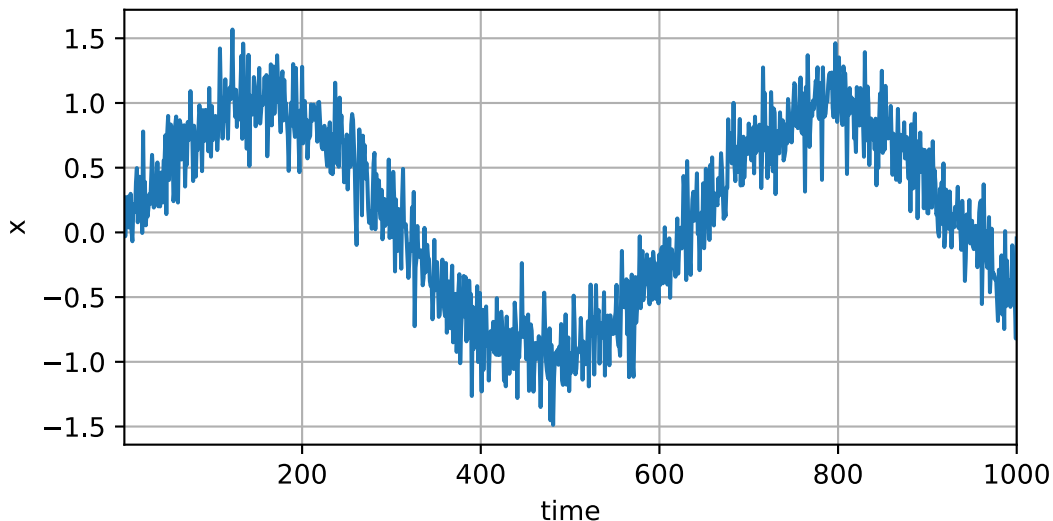
事实上，如果基于一个马尔可夫模型，我们还可以得到一个反向的条件概率分布。然而，在许多情况下，数据存在一个自然的方向，即在时间上是前进的。很明显，未来的事件不能影响过去。因此，如果我们改变 x_t ，可能会影响未来发生的事情 x_{t+1} ，但不能反过来。也就是说，如果我们改变 x_t ，基于过去事件得到的分布不会改变。因此，解释 $P(x_{t+1} | x_t)$ 应该比解释 $P(x_t | x_{t+1})$ 更容易。例如，在某些情况下，对于某些可加性噪声 ϵ ，显然我们可以找到 $x_{t+1} = f(x_t) + \epsilon$ ，而反之则不行 [Hoyer et al., 2009]。这是个好消息，因为这个前进方向通常也是我们感兴趣的方向。彼得斯等人写的这本书 [Peters et al., 2017] 已经解释了关于这个主题的更多内容，而我们仅仅触及了它的皮毛。

8.1.2 训练

在回顾了这么多统计工具之后，让我们在实践中尝试一下。首先，生成一些数据。简单起见，我们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，我们需要将这样的序列转换为模型可以训练的特征和标签。基于嵌入维度 τ ，我们将数据映射为数据对 $y_t = x_t$ 和 $\mathbf{x}_t = [x_{t-\tau}, \dots, x_{t-1}]$ 。精明的读者可能已经注意到，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，尤其是如果拥有足够长的序列就丢弃这几项；另一个方法，我们可以用零填充序列。在这里，我们仅使用前600个“特征-标签”（feature-label）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，训练模型使用一个相当简单的结构：只是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
loss = nn.MSELoss()
```

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()
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
l = loss(net(X), y)
l.backward()
trainer.step()
print(f'epoch {epoch + 1}, '
      f'loss: {d2l.evaluate_loss(net, train_iter, loss):f}')

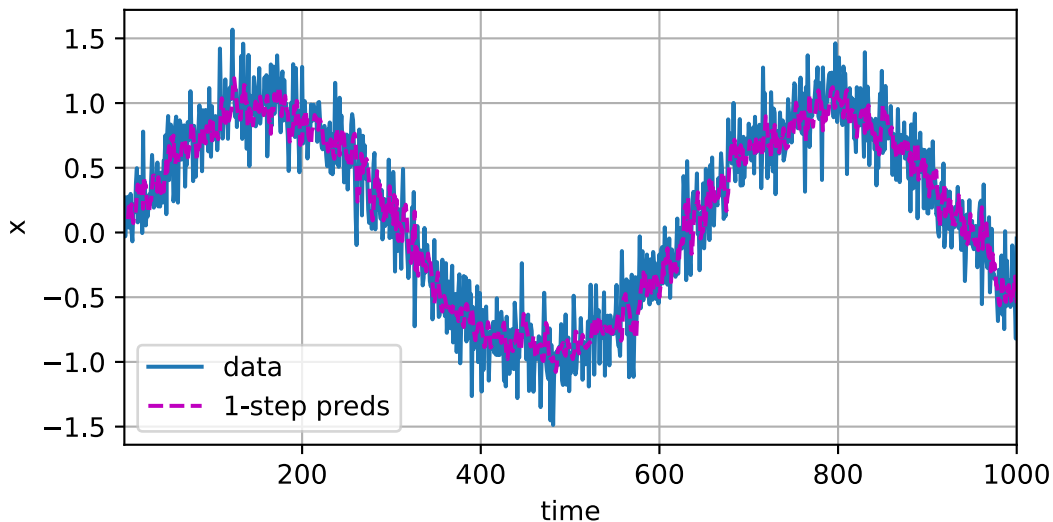
net = get_net()
train(net, train_iter, loss, 5, 0.01)
```

```
epoch 1, loss: 0.056460
epoch 2, loss: 0.052661
epoch 3, loss: 0.053780
epoch 4, loss: 0.052452
epoch 5, loss: 0.050998
```

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发生的是什么的能力，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，那么我们就没办法指望能够

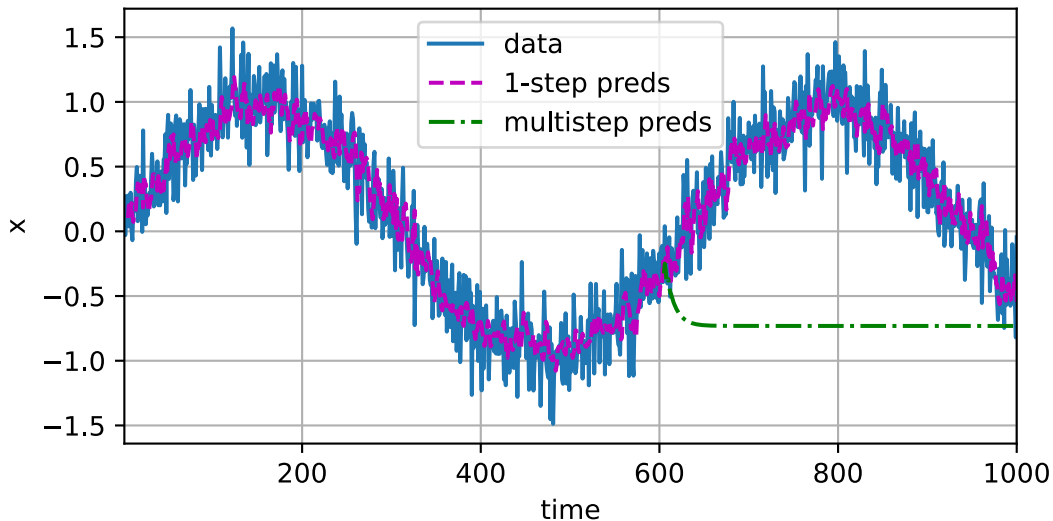
得到所有未来的单步预测作为输入。相反，我们需要一步一步地向前迈进：

$$\begin{aligned}
 \hat{x}_{605} &= f(x_{601}, x_{602}, x_{603}, x_{604}), \\
 \hat{x}_{606} &= f(x_{602}, x_{603}, x_{604}, \hat{x}_{605}), \\
 \hat{x}_{607} &= f(x_{603}, x_{604}, \hat{x}_{605}, \hat{x}_{606}), \\
 \hat{x}_{608} &= f(x_{604}, \hat{x}_{605}, \hat{x}_{606}, \hat{x}_{607}), \\
 \hat{x}_{609} &= f(\hat{x}_{605}, \hat{x}_{606}, \hat{x}_{607}, \hat{x}_{608}), \\
 &\dots
 \end{aligned} \tag{8.1.6}$$

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，这是一个巨大的失败。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？最终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 $\epsilon_1 = \bar{\epsilon}$ 。于是，步骤 2 的输入 (input) 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，准确率就会迅速下降。我们将在本章及后续章节中讨论如何改进这一点。

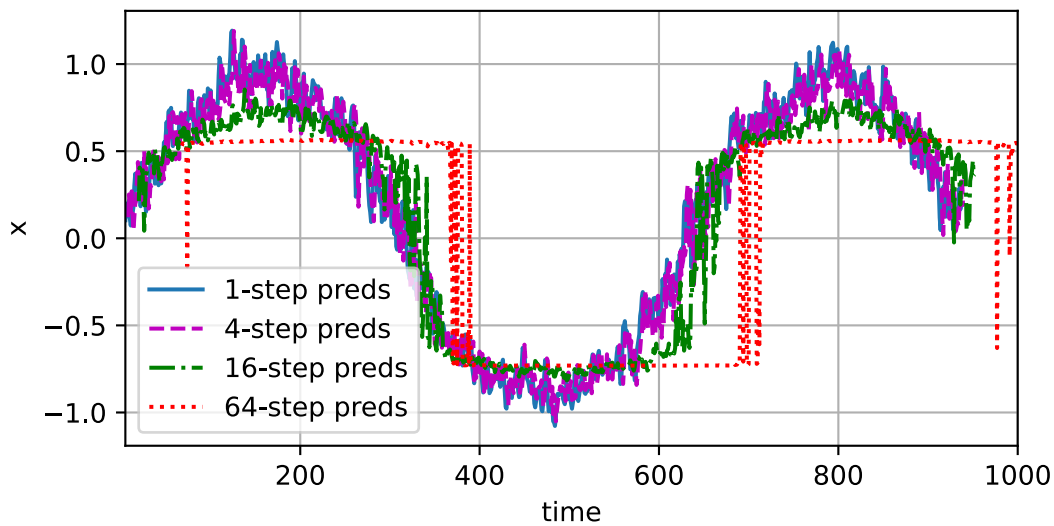
基于 $k = 1, 4, 16, 64$ ，通过对整个序列预测的计算，让我们更仔细地看一下 k 步预测的困难。

```
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 + 1` 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 (`i - tau + 1`) 步的预测
# 其时间步从 `i + 1` 到 `i + T - tau - max_steps + 1`
for i in range(tau, tau + max_steps):
    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))
```



这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。

8.1.4 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，对于你所拥有的序列数据，在训练时始终要尊重其时间顺序，即永远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。

8.1.5 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？你的真实需要是多少个？
 2. 如果没有噪音，你需要多少个过去的观测结果？提示：你可以把 \sin 和 \cos 写成微分方程。
 3. 你能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. 改变神经网络结构并评估其性能。
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。

Discussions⁹⁹

8.2 文本预处理

对于序列数据处理问题，我们回顾和评估了使用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，一篇文章可以简单地看作是一串单词序列，甚至是一串字符序列。本节中，我们将专门解释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. 建立一个词汇表，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。

⁹⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/2091>

```
import collections
import re
from d2l import torch as d2l
```

8.2.1 读取数据集

首先，我们从 H.G.Well 的时光机器¹⁰⁰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
    """Load the time machine dataset into a list of text lines."""
    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'# text lines: {len(lines)}')
print(lines[0])
print(lines[10])
```

```
# text lines: 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':
```

(continues on next page)

¹⁰⁰ <http://www.gutenberg.org/ebooks/35>

(continued from previous page)

```
    return [list(line) for line in lines]
else:
    print('错误：未知词元类型：' + token)

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 词汇表

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，通常也叫做词汇表（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
    """文本词汇表"""
    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)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
self.token_freqs = sorted(counter.items(), key=lambda x: x[1],
                           reverse=True)

# 未知词元的索引为0
self.unk, uniq_tokens = 0, ['<unk>'] + reserved_tokens
uniq_tokens += [token for token, freq in self.token_freqs
                 if freq >= min_freq and token not in uniq_tokens]
self.idx_to_token, self.token_to_idx = [], dict()
for token in uniq_tokens:
    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]

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):
        # 将词元列表展平成使用词元填充的一个列表
        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汇表，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]:
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
print('words:', tokens[i])
print('indices:', vocab[tokens[i]])
```

```
words: ['the', 'time', 'machine', 'by', 'h', 'g', 'wells']
indices: [1, 19, 50, 40, 2183, 2184, 400]
words: ['twinkled', 'and', 'his', 'usually', 'pale', 'face', 'was', 'flushed', 'and',
→ 'animated', 'the']
indices: [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`（词元索引列表）和`vocab`（时光机器语料库的词汇表）。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，而不是使用多个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索引列表和词汇表。"""
    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)
```

8.2.5 小结

- 文本是序列数据的一种重要形式。
- 为了对文本进行预处理，我们通常将文本拆分为词元，构建词汇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索引以供模型操作。

8.2.6 练习

1. 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。
2. 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。这对词汇量有何影响？

Discussions¹⁰¹

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，以及这些词元可以被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

$$P(x_1, x_2, \dots, x_T). \quad (8.3.1)$$

语言模型是非常有用的。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，从这样的模型中浮现的所有文本都将作为自然语言（例如，英语文本）来传递。此外，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，而不仅仅是生成在语法上合理的内容。

尽管如此，语言模型依然非常有用，即使在它们受限的形式下。例如，短语“to recognize speech”和“to wreck a nice beach”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，因为第二种翻译的感觉很奇怪。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”是一个相当令人不安的语句，而“我想吃，奶奶”则要和蔼得多。

¹⁰¹ <https://discuss.d2l.ai/t/2094>

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：

$$P(x_1, x_2, \dots, x_T) = \prod_{t=1}^T P(x_t | x_1, \dots, x_{t-1}). \quad (8.3.2)$$

例如，包含了四个单词的一个文本序列的概率是：

$$P(\text{deep, learning, is, fun}) = P(\text{deep})P(\text{learning} | \text{deep})P(\text{is} | \text{deep, learning})P(\text{fun} | \text{deep, learning, is}). \quad (8.3.3)$$

为了计算语言模型，我们需要计算单词的概率和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，所有维基百科的条目，古登堡计划¹⁰²，以及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

$$\hat{P}(\text{learning} | \text{deep}) = \frac{n(\text{deep, learning})}{n(\text{deep})}, \quad (8.3.4)$$

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单词的组合，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：

$$\begin{aligned} \hat{P}(x) &= \frac{n(x) + \epsilon_1/m}{n + \epsilon_1}, \\ \hat{P}(x' | x) &= \frac{n(x, x') + \epsilon_2 \hat{P}(x')}{n(x) + \epsilon_2}, \\ \hat{P}(x'' | x, x') &= \frac{n(x, x', x'') + \epsilon_3 \hat{P}(x'')}{n(x, x') + \epsilon_3}. \end{aligned} \quad (8.3.5)$$

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] 的其他技术实现方法的一个相当原始的变形。

不幸的是，像这样的模型很容易就会因为下面的原因变得无效：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) 应该出现在相关的上下文中，但是想根

¹⁰² https://en.wikipedia.org/wiki/Project_Gutenberg

据额外的上下文调整这些模型其实是相当困难的，然而基于深度学习的语言模型很适合解决这个问题。最后，长单词序列几乎可以肯定是没有见过的，因此一个模型如果只是简单地统计先前看到的单词序列的频率，那么模型面对这种问题肯定是表现不佳的。

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，我们需要知道更多的概念和术语。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

让我们看看在真实数据上效果如何。根据 8.2 节 中介绍的时光机器数据集构建词汇表，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]
```

```
Downloading ../data/timemachine.txt from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/
→ timemachine.txt...
```

```
[('the', 2261),
 ('i', 1267),
 ('and', 1245),
 ('of', 1155),
 ('a', 816),
 ('to', 695),
```

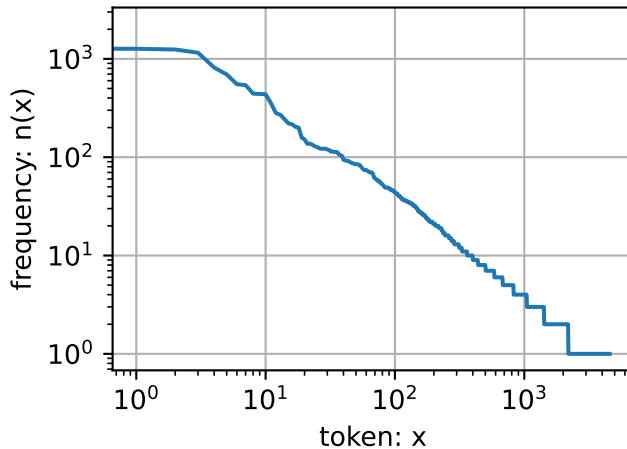
(continues on next page)

(continued from previous page)

```
('was', 552),  
('in', 541),  
('that', 443),  
('my', 440)]
```

正如我们所看到的，事实上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某些根本的东西：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。这就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，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？让我们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),
 (('to', 'the'), 85),
 (('as', 'i'), 78),
 (('of', 'a'), 73)]
```

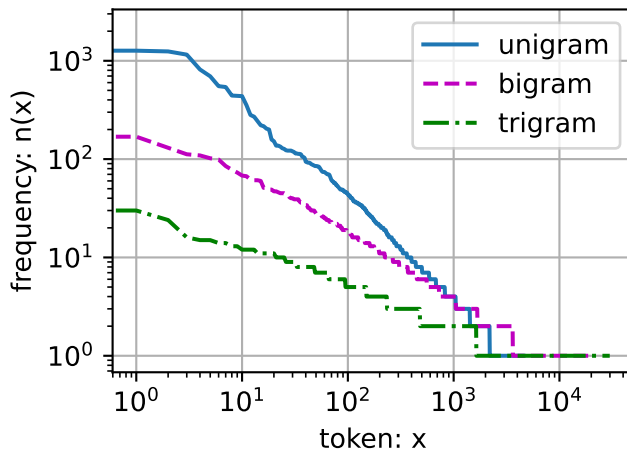
这里值得注意：在十个最频繁的词对中，有九个是由两个停用词组成的，只有一个与“the time”有关。进一步，让我们看看三元语法的频率是否表现出相同的行为方式。

```
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，让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'])
```



这张图令人激动的原因有很多。首先，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）。其次，词汇表中 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。第三，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。现在让我们描述一下总体策略。在介绍该模型之前，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地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

```

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 覆盖性 (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。

下面的代码每次都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

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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)
```

让我们生成一个从 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。设置小批量大小为 2 时，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([[ 8,  9, 10, 11, 12],
            [23, 24, 25, 26, 27]])
Y:  tensor([[ 9, 10, 11, 12, 13],
            [24, 25, 26, 27, 28]])
X:  tensor([[13, 14, 15, 16, 17],
            [18, 19, 20, 21, 22]])
Y:  tensor([[14, 15, 16, 17, 18],
            [19, 20, 21, 22, 23]])
X:  tensor([[28, 29, 30, 31, 32],
            [ 3,  4,  5,  6,  7]])
Y:  tensor([[29, 30, 31, 32, 33],
            [ 4,  5,  6,  7,  8]])
```

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):
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
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注意到，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([[ 4,  5,  6,  7,  8],
           [19, 20, 21, 22, 23]])
Y:  tensor([[ 5,  6,  7,  8,  9],
           [20, 21, 22, 23, 24]])
X:  tensor([[ 9, 10, 11, 12, 13],
           [24, 25, 26, 27, 28]])
Y:  tensor([[10, 11, 12, 13, 14],
           [25, 26, 27, 28, 29]])
X:  tensor([[14, 15, 16, 17, 18],
           [29, 30, 31, 32, 33]])
Y:  tensor([[15, 16, 17, 18, 19],
           [30, 31, 32, 33, 34]])
```

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汇表，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):
```

(continues on next page)

```
"""返回时光机器数据集的迭代器和词汇表。"""
data_iter = SeqDataLoader(
    batch_size, num_steps, use_random_iter, max_tokens)
return data_iter, data_iter.vocab
```

8.3.5 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，那就是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，还适用于其他的 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组成的词组。
- 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。

8.3.6 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，你能设法估计嘛？
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. 你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？

Discussions¹⁰³

¹⁰³ <https://discuss.d2l.ai/t/2097>

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。如果我们想将时间步 $t - (n - 1)$ 之前的单词的可能产生的影响合并到 x_t 上就需要增加 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} 是隐藏状态（也称为隐藏变量），其存储了到时间步 $t - 1$ 的序列信息。通常，可以基于当前输入 x_t 和先前隐藏状态 h_{t-1} 来计算时间步 t 处的任何时间的隐藏状态：

$$h_t = f(x_t, h_{t-1}). \quad (8.4.2)$$

对于一个足够强大的函数 f ((8.4.2))，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，隐藏层和隐藏状态指的是两个截然不同的概念。如上所述，隐藏层是在输入到输出的路径上以观测角度来理解的隐藏的层，而隐藏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）是具有隐藏状态的神经网络。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。

8.4.1 无隐藏状态的神经网络

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 。因此求和时将应用广播机制（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 $\text{softmax}(\mathbf{O})$ 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 有隐藏状态的循环神经网络

当我们有隐藏状态后，情况就完全不同了。让我们更详细地看看这个结构。

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的计算由当前时间步的输入与前一个时间步的隐藏变量一起确定：

$$\mathbf{H}_t = \phi(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hh} + \mathbf{b}_h). \quad (8.4.5)$$

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藏状态(hidden state)。由于在当前时间步中隐藏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 networks)。在循环神经网络中执行(8.4.5)计算的层称为循环层(recurrent layers)。

有许多不同的方法可以构建循环神经网络，由(8.4.5)定义的隐藏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 ，隐藏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 $t-1$ 的隐藏状态 \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 的隐藏状态 \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 的隐藏状态 \mathbf{H}_t 将参与计算下一时间步 $t+1$ 的隐藏状态 \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 。

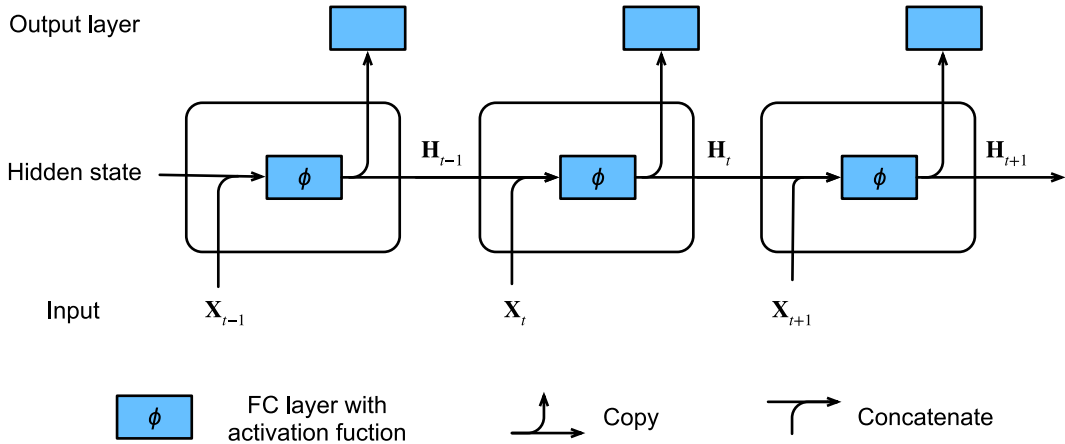


图8.4.1: 具有隐藏状态的循环神经网络。

我们刚才提到，隐藏状态中 $\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hh}$ 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，但在下面我们只使用一个简单的代码片段来说明。首先，我们定义矩阵 X 、 W_{xh} 、 H 和 W_{hh} ，它们的形状分别为 (3×1) 、 (1×4) 、 (3×4) 和 (4×4) 。分别将 X 乘以 W_{xh} ，将 H 乘以 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([[-2.6907,  0.1761, -3.1656, -0.8298],
       [ 0.4345, -1.1104, -0.3370,  0.2825],
       [ 1.9015,  0.5339,  0.6404,  1.1895]])
```

现在，我们沿列（轴1）拼接矩阵 X 和 H ，沿行（轴0）拼接矩阵 W_{xh} 和 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([[-2.6907,  0.1761, -3.1656, -0.8298],
       [ 0.4345, -1.1104, -0.3370,  0.2825],
       [ 1.9015,  0.5339,  0.6404,  1.1895]])
```

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，我们将说明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，批量中的那个文本序列为“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。

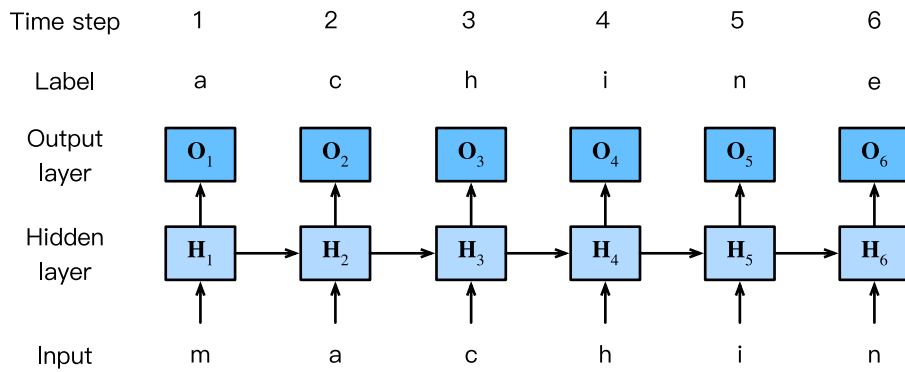


图 8.4.2: 基于循环神经网络的字符级语言模型。输入序列和标签序列分别为“machin”和“achine”。

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。由于隐藏层中隐藏状态的循环计算，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 中讨论的相同。

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。一种方法是检查文本有多么令人惊讶。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短语“*It is raining*”的续写：

1. “*It is raining outside*”
2. “*It is raining banana tree*”
3. “*It is raining piouw;kcj pwepoiut*”

就质量而言，例 1 显然是最好的。这些词是合乎情理的，也在逻辑上是连贯的。虽然这个模型可能没有很准确地反映出后续词的语义（“*in San Francisco*” 和 “*in winter*” 可能才是完美的合理扩展），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。

我们可以通过计算序列的似然概率来度量模型的质量。不幸的是，这是一个难以理解，也难以比较的数字。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、惊奇和交叉熵，并在信息论的在线附录¹⁰⁴中讨论了更多的信息论知识。如果想要压缩文本，我们可以询问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：

$$\exp \left(-\frac{1}{n} \sum_{t=1}^n \log P(x_t | x_{t-1}, \dots, x_1) \right). \quad (8.4.8)$$

当我们决定下一个词元是哪个时，困惑度最好的理解可以是下一个词元的实际选择数的调和平均数。让我们看看一些案例：

- 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，该模型的预测是词汇表的所有可用词元上的均匀分布。在这种情况下，困惑度等于词汇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。

在接下来的章节中，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。

8.4.5 小结

- 对隐藏状态使用循环计算的神经网络称为循环神经网络（RNN）。
- 循环神经网络的隐藏状态可以捕获直到当前时间步的序列的历史信息。
- 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。

¹⁰⁴ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/information-theory.html

8.4.6 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什么？
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. 如果你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？

Discussions¹⁰⁵

8.5 循环神经网络的从零开始实现

在本节中，我们将根据 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：假设词汇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))
```

```
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, 0, 0, 0],
       [0, 0, 1, 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]])
```

¹⁰⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/2100>

我们每次采样的小批量数据形状是（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汇表大小 (`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, 词汇表大小）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藏状态。

```
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汇表。因此，它们具有相同的维度，即词汇表的大小。

```
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藏状态。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）。在后面的章节中将会遇到隐藏状态包含多个变量的情况，而使用元组可以处理地更容易些。

```
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藏状态和输出。请注意，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藏状态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，是否保证了隐藏状态的维数保持不变。

```
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，词汇表大小），而隐藏状态形状保持不变，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，我们不断地将隐藏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，更新隐藏状态），但不会进行预测。预热期结束后，隐藏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[0]]]
    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 traveller pu pu pu p'
```

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支持来稳定训练。

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 $\mathbf{x} - \eta\mathbf{g}$ 。让我们进一步假设目标函数 f 表现良好，表示伴随常数 L 的利普希茨连续（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，那么：

$$|f(\mathbf{x}) - f(\mathbf{x} - \eta\mathbf{g})| \leq L\eta\|\mathbf{g}\|, \quad (8.5.2)$$

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。在坏的一面，它限制了取得进展的速度；而在好的一面，它限制了事情变糟的程度，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。另外请注意，我们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）将导致隐藏状态初始化的差异。
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藏状态。由于下一个子批量数据中的第 i 个子序列样本与当前第 i 个子序列样本相邻，因此当前子批量数据最后一个样本的隐藏状态，将用于初始化下一个子批量数据第一个样本的隐藏状态。这样，存储在隐藏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，在任何一点隐藏状态的计算，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，我们在处理任何一个小批量数据之前先分离梯度，使得隐藏状态的梯度计算总是限制在一个小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藏状态。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):
    """训练模型一个迭代周期(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()
            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。

```

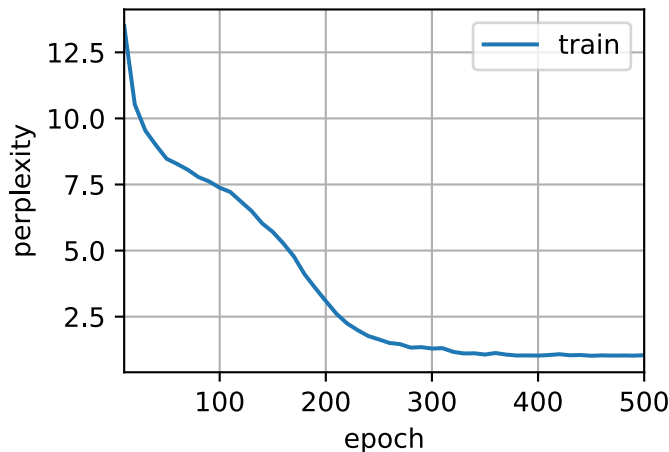
num_epochs, lr = 500, 1
train_ch8(net, train_iter, vocab, lr, num_epochs, d2l.try_gpu())

```

```

困惑度 1.0, 64937.6 词元/秒 cuda:0
time travelleryou can show black is white by argument said filby
travelleryou can show black is white by argument said filby

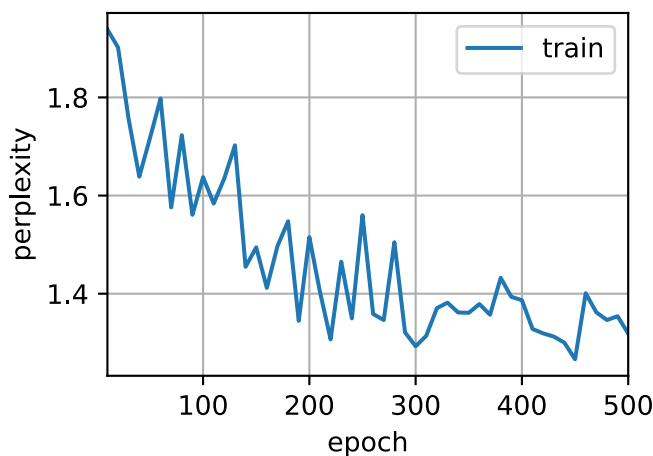
```



最后，让我们检查一下使用随机抽样方法的结果。

```
train_ch8(net, train_iter, vocab, lr, num_epochs, d2l.try_gpu(),  
         use_random_iter=True)
```

```
困惑度 1.3, 64939.3 词元/秒 cuda:0  
time travellerit s against reason said filbywhat is all right sa  
travellerit s against reason said filbywhat is all right sa
```



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，运行速度更快。

8.5.7 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藏状态）。
- 梯度裁剪可以防止梯度爆炸，但不能应对梯度消失。

8.5.8 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。
 - 你能降到多低？
 - 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？
 - 它在 H. G. Wells 的其他书作为数据集时效果如何，例如[星球大战¹⁰⁶](#)？
- 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藏状态。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？

Discussions¹⁰⁷

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。

¹⁰⁶ <http://www.gutenberg.org/ebooks/36>

¹⁰⁷ <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。我们构造了一个具有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藏状态，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])
```

通过一个隐藏状态和一个输入，我们就可以用更新后的隐藏状态计算输出。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藏状态，这些隐藏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):
        super(RNNModel, self).__init__(**kwargs)
```

(continues on next page)

```

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` 以张量作为隐藏状态
        return torch.zeros((self.num_directions * self.rnn.num_layers,
                           batch_size, self.num_hiddens),
                           device=device)
    else:
        # `nn.LSTM` 以张量作为隐藏状态
        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)

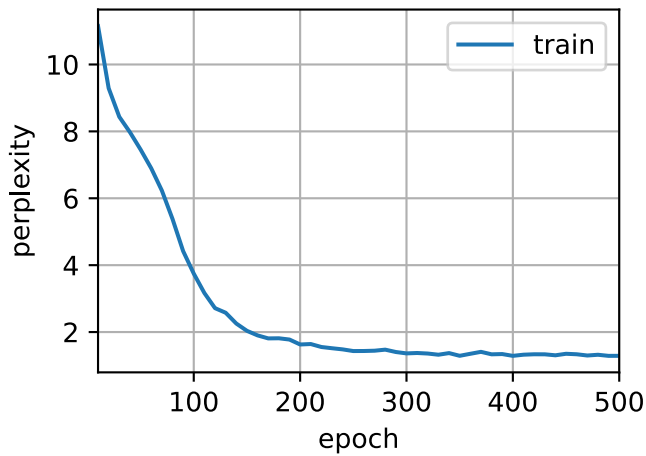
```

```
'time travelleryyyyyyyyy'
```

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, 296538.9 tokens/sec on cuda:0
time travellerit s against reason said filby but you willnevor t
travellerponthe firmersthind int inchelesinged frosthed ins
```



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实现了较低的困惑度。

8.6.3 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藏状态，这个输出不涉及输出层的计算。
- 使用高级API实现的循环神经网络相比从零开始实现可以得到更快的训练速度。

8.6.4 练习

1. 你能使用高级API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？你能使模型正常工作吗？
3. 使用循环神经网络实现 8.1节 的自回归模型。

Discussions¹⁰⁸

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”、“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。在本节中，我们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。如果你做了练习题，就会发现梯度裁剪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，它在工作原理上没有什么新概念，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。

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，此模型忽略了隐藏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 的隐藏状态表示为 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，即输入和隐藏状态可以拼接为隐藏层中的一个权重变量。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。因此，每个时间步的隐藏状态和输出可以写为：

$$\begin{aligned} h_t &= f(x_t, h_{t-1}, w_h), \\ o_t &= g(h_t, w_o), \end{aligned} \tag{8.7.1}$$

¹⁰⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2106>

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。正向传播相当简单，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 $a_t = b_t + c_t a_{t-1}$ 。然后对于 $t \geq 1$ ，就很容易写出：

$$a_t = b_t + \sum_{i=1}^{t-1} \left(\prod_{j=i+1}^t c_j \right) b_i. \quad (8.7.5)$$

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。让我们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，我们可以看到类似于蝴蝶效应的东西，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模型的鲁棒的估计器。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。这就是我们到目前为止一直在讨论的内容，例如当我们在 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]。这样做的后果之一是，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：

$$z_t = \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial w_h} + \xi_t \frac{\partial f(x_t, h_{t-1}, w_h)}{\partial h_{t-1}} \frac{\partial h_{t-1}}{\partial w_h}. \quad (8.7.8)$$

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 & Ollivier, 2017] 提出的。

比较策略

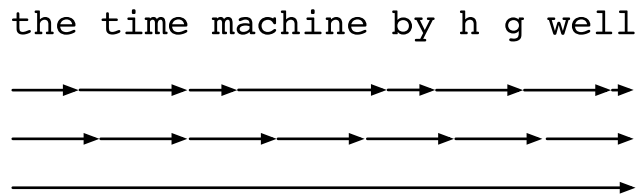


图8.7.1: 比较RNN中计算梯度的策略。自上而下：随机截断、常规截断、完整计算。

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，让我们讨论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 。计算隐藏状态 $\mathbf{h}_t \in \mathbb{R}^h$ 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 处的损失函数，则我们的目标函数，即从序列开始起的超过 T 个时间步的总体损失是这样的

$$L = \frac{1}{T} \sum_{t=1}^T l(\mathbf{o}_t, y_t).\tag{8.7.10}$$

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 的隐藏状态 \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藏状态 \mathbf{h}_2 以及当前时间步的输入 \mathbf{x}_3 。

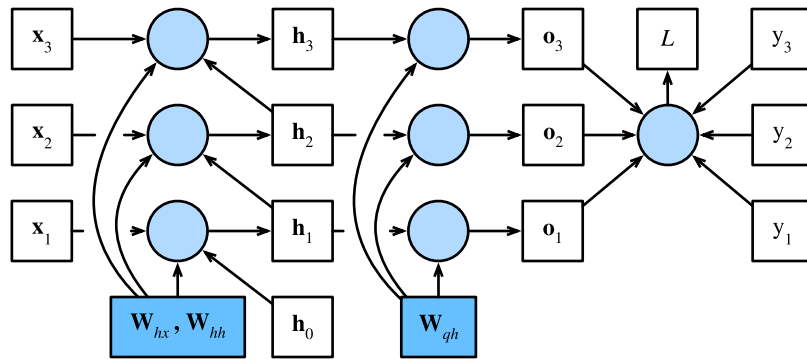


图8.7.2：显示具有三个时间步的循环神经网络模型依赖关系的计算图。未着色的方框表示变量，着色的方框表示参数。

正如刚才提到的，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的参数 \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

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}_{qh}} = \sum_{t=1}^T \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t}, \frac{\partial \mathbf{o}_t}{\partial \mathbf{W}_{qh}} \right) = \sum_{t=1}^T \frac{\partial L}{\partial \mathbf{o}_t} \mathbf{h}_t^\top, \quad (8.7.12)$$

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 依赖于隐藏状态 \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，对于任意时间步 $t < T$ 来说都变得更加棘手。根据链式法则，隐藏状态的梯度 $\partial L / \partial \mathbf{h}_t \in \mathbb{R}^h$ 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，我们将看到更复杂的序列模型（如长短期记忆）如何进一步缓解这一问题。

最后，图8.7.2 表明了，目标函数 L 通过隐藏状态 $\mathbf{h}_1, \dots, \mathbf{h}_T$ 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：

$$\begin{aligned} \frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}_{hx}} &= \sum_{t=1}^T \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t}, \frac{\partial \mathbf{h}_t}{\partial \mathbf{W}_{hx}} \right) = \sum_{t=1}^T \frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t} \mathbf{x}_t^\top, \\ \frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}_{hh}} &= \sum_{t=1}^T \text{prod} \left(\frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t}, \frac{\partial \mathbf{h}_t}{\partial \mathbf{W}_{hh}} \right) = \sum_{t=1}^T \frac{\partial L}{\partial \mathbf{h}_t} \mathbf{h}_{t-1}^\top, \end{aligned} \quad (8.7.16)$$

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。通过时间的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。

8.7.3 小结

- “通过时间反向传播”仅仅适用于反向传播在具有隐藏状态的序列模型。
- 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出来。
- 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。

8.7.4 练习

1. 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 $|\lambda_i| \geq |\lambda_{i+1}|$ 。
 1. 证明 \mathbf{M}^k 拥有特征值 λ_i^k 。
 2. 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。
 3. 上述结果对于循环神经网络中的梯度意味着什么？
2. 除了梯度裁剪，你还能想到其他方法来应对循环神经网络中的梯度爆炸吗？

Discussions¹⁰⁹

¹⁰⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/2107>

现代循环神经网络

前文中我们已经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。为了演示效果，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，对于面对当今各种序列学习问题的从业人员，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实现阶段的技巧来处理它，但是通过设计更复杂的序列模型可以进一步缓解这个问题。具体来说，在实践中更常见的门控循环神经网络。首先，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，我们将基于迄今为止讨论过的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 中引入的语言建模问题。

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、文本到语音的转换和机器翻译，输入和输出都是任意长度的序列。为了解释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。特别是，我们还发现矩阵连续乘积可以导致梯度消失或者梯度爆炸。让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。我们想有某些机制能够保证在一个记忆细胞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，在解析网页时，可能有一些辅助HTML代码与评估网页上传达的情绪无关。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个问题。其中最早的方法是“长—短期记忆”（long-short-term memory, LSMT）[:cite:Hochreiter.Schmidhuber.1997](#)，我们将在[9.2节](#)中讨论。门控循环单元（gated recurrent unit, GRU）[\[Cho et al., 2014a\]](#)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。由于它更简单，就让我们从门控循环单元开始。

9.1.1 门控隐藏状态

普通的循环神经网络和门控循环单元之间的关键区别在于后者支持隐藏状态的门控（或者说选通）。这意味着有专门的机制来确定应该何时更新隐藏状态，以及应该何时重置隐藏状态。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，我们将学会在第一次观测之后不更新隐藏状态。同样，我们也可以学会跳过不相关的临时观测。最后，我们还将学会在需要的时候重置隐藏状态。下面我们将详细讨论。

重置门和更新门

我们首先要介绍的是重置门（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。例如，重置门允许我们控制可能还想记住的过去状态的数量。同样，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藏状态给出。两个门的输出是由使用 sigmoid 激活函数的两个全连接层给出。

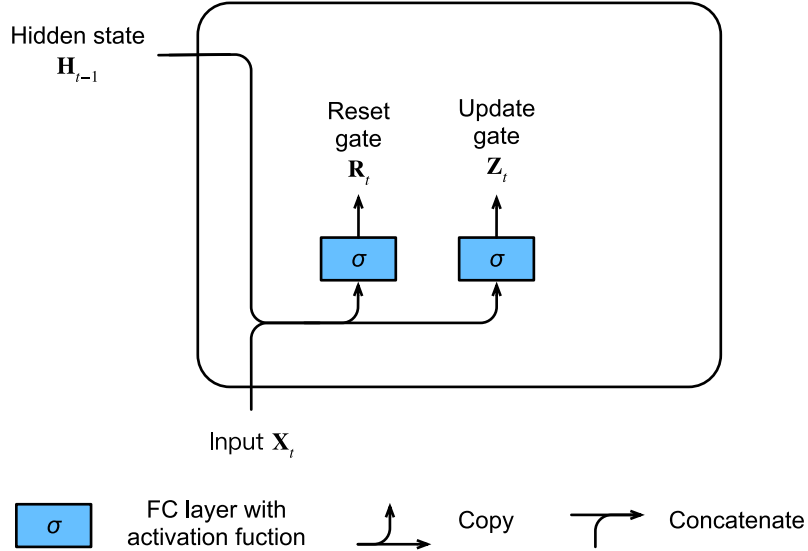


图9.1.1: 在门控循环单元模型中计算重置门和更新门。

数学描述，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 ），上一个时间步的隐藏状态是 $\mathbf{H}_{t-1} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ （隐藏单元个数： h ）。然后，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：

$$\begin{aligned}\mathbf{R}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xr} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hr} + \mathbf{b}_r), \\ \mathbf{Z}_t &= \sigma(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xz} + \mathbf{H}_{t-1} \mathbf{W}_{hz} + \mathbf{b}_z),\end{aligned}\tag{9.1.1}$$

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 $(0, 1)$ 。

候选隐藏状态

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 的候选隐藏状态 $\tilde{\mathbf{H}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。

$$\tilde{\mathbf{H}}_t = \tanh(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh} + (\mathbf{R}_t \odot \mathbf{H}_{t-1}) \mathbf{W}_{hh} + \mathbf{b}_h),\tag{9.1.2}$$

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 是哈达码乘积（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藏状态中的值保持在区间 $(-1, 1)$ 中。

计算的结果是 候选者 (candidate)，因为我们仍然需要结合更新门的操作。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，候选隐藏状态是以 \mathbf{X}_t 作为输入的多层感知机的结果。因此，任何预先存在的隐藏状态都会被 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。

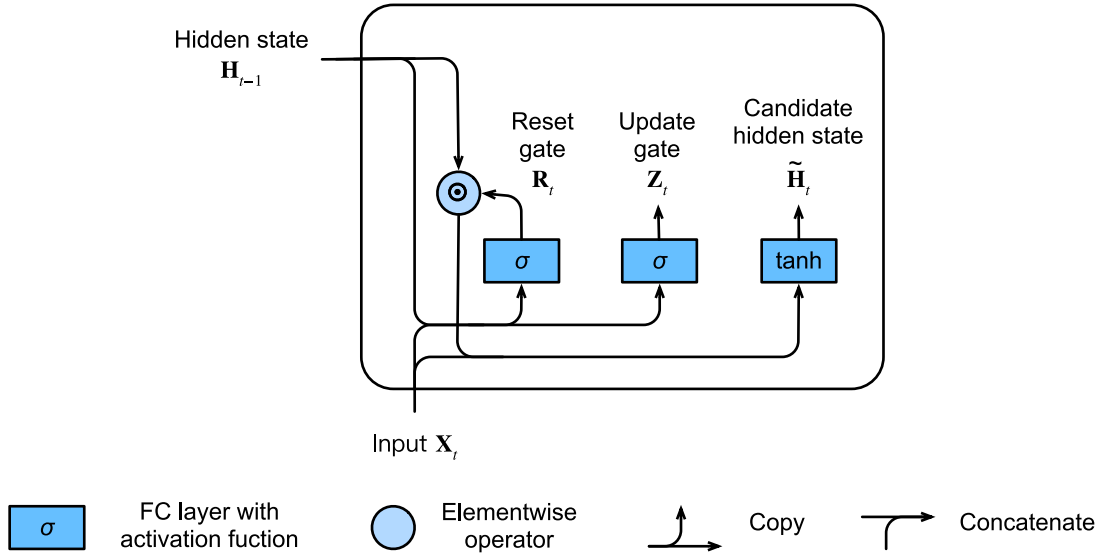


图9.1.2: 在门控循环单元模型中计算候选隐藏状态。

隐藏状态

最后，我们需要结合更新门 \mathbf{Z}_t 的效果。这确定新的隐藏状态 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 在多大程度上就是旧的状态 \mathbf{H}_{t-1} ，以及对新的候选状态 $\tilde{\mathbf{H}}_t$ 的使用量。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，我们就只保留旧状态。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，新的隐藏状态 \mathbf{H}_t 就会接近候选的隐藏状态 $\tilde{\mathbf{H}}_t$ 。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藏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。

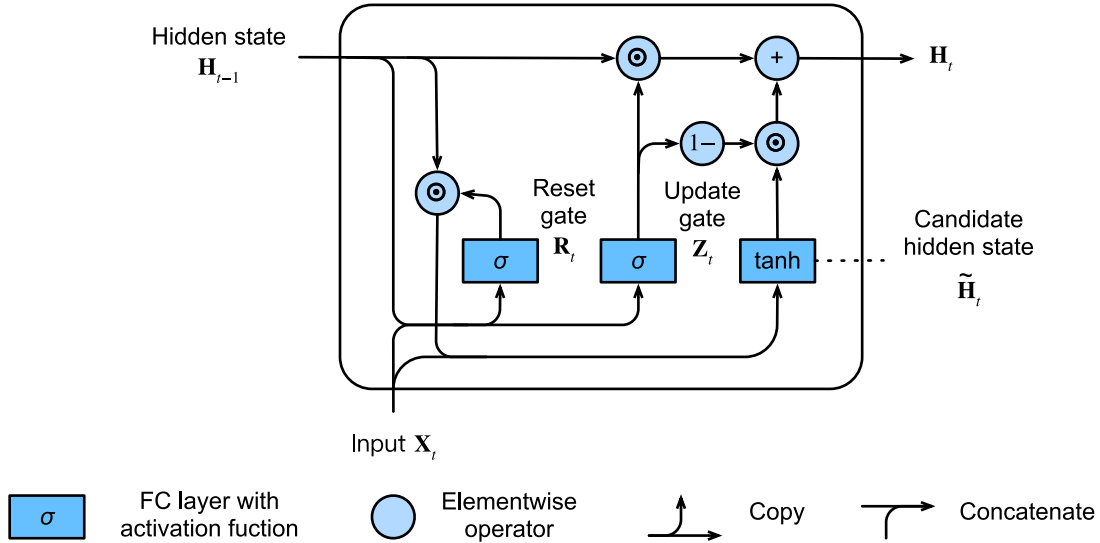


图9.1.3: 计算门控循环单元模型中的隐藏状态。

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，让我们从零开始实现它。首先，读取 8.5 节 中使用的时间机器数据集。下面给出了读取数据集的代码。

```
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

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、候选隐藏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
```

(continues on next page)

```

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()  # 候选隐藏状态参数
# 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

现在我们将定义隐藏状态的初始化函数 `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，模型的结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 outputs

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

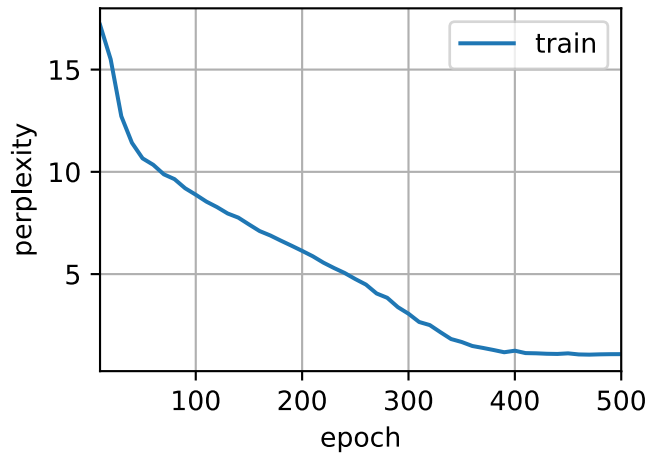
```
    outputs.append(Y)
    return torch.cat(outputs, dim=0), (H,)
```

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和前缀“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, 24238.0 tokens/sec on cuda:0
time traveller with a slight accession of cheerfulness really thi
traveller we can go up against gravitation in a balloon and
```

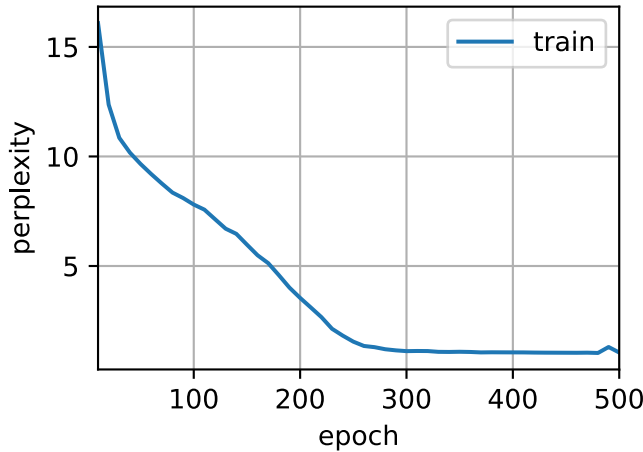


9.1.3 简洁实现

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 1.1, 279947.3 tokens/sec on cuda:0
time travelleryou can show black is white by argument said filby
travelleryou can show black is white by argument said filby
```



9.1.4 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。

9.1.5 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？

Discussions¹¹⁰

¹¹⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1056>

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跳跃的问题。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 & Schmidhuber, 1997]。它有许多与门控循环单元一样的属性。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 (9.1节) 早诞生了近20年。

9.2.1 门控记忆单元

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 存储单元 (memory cell)，或简称为 单元 (cell)。有些文献认为存储单元是隐藏状态的一种特殊类型，它们与隐藏状态具有相同的形状，其设计目的是用于记录附加的信息。为了控制存储单元，我们需要许多门。其中一个门用来从单元中读出条目。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)。最后，我们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，即能够通过专用机制决定什么时候记忆或忽略隐藏状态中的输入。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藏状态作为数据送入长短期记忆网络门中，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。

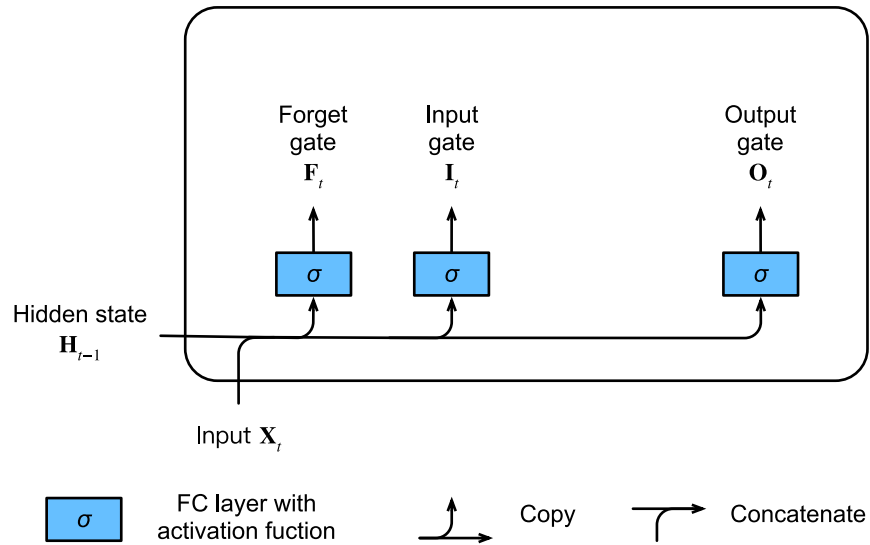


图9.2.1：在长短期记忆模型中计算输入门、遗忘门和输出门。

数学描述，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 $\mathbf{X}_t \in \mathbb{R}^{n \times d}$ ，前一时间步的隐藏状态为 $\mathbf{H}_{t-1} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。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。

候选记忆单元

接下来，设计记忆单元。由于还没有指定各种门的操作，所以先介绍候选记忆单元（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。

候选记忆单元的图示如 图9.2.2。

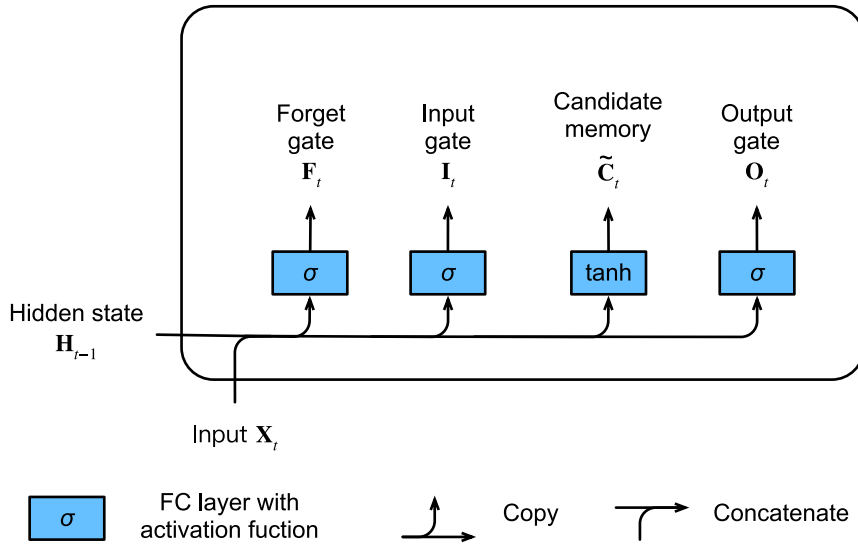


图9.2.2: 在长短期记忆模型中计算候选记忆单元。

记忆单元

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 \mathbf{I}_t 控制采用多少来自 $\tilde{\mathbf{C}}_t$ 的新数据，而遗忘门 \mathbf{F}_t 控制保留了多少旧记忆单元 $\mathbf{C}_{t-1} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 的内容。使用与前面相同的按元素做乘法的技巧，得出以下更新公式：

$$\mathbf{C}_t = \mathbf{F}_t \odot \mathbf{C}_{t-1} + \mathbf{I}_t \odot \tilde{\mathbf{C}}_t.\tag{9.2.3}$$

如果遗忘门始终为 1 且输入门始终为 0，则过去的记忆单元 \mathbf{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。

这样就得到了流程图，如: numref:lstm_2。

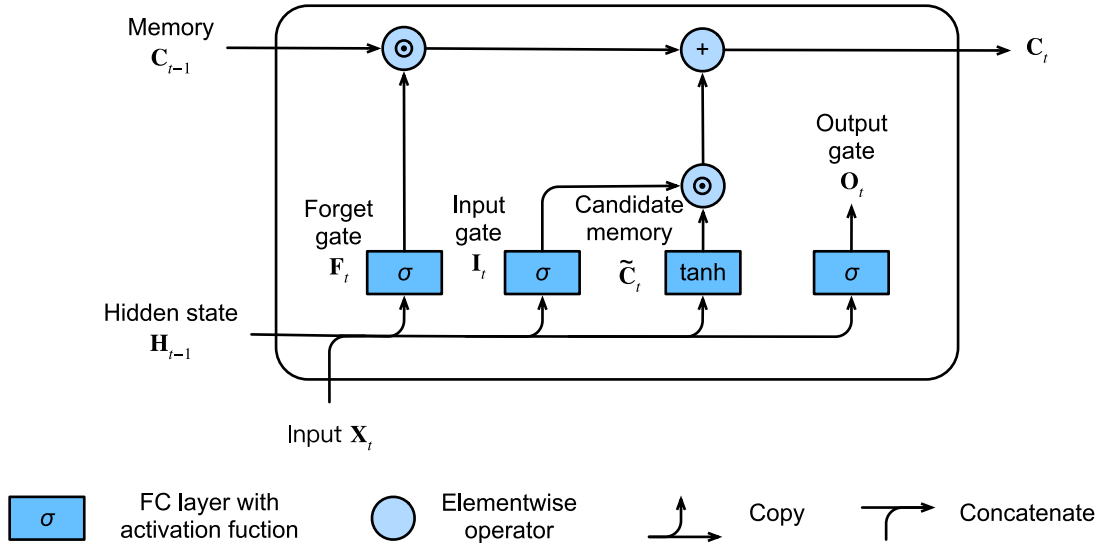


图9.2.3: 在长短期记忆网络模型中计算存储单元。

隐藏状态

最后，我们需要定义如何计算隐藏状态 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 。这就是输出门发挥作用的地方。在长短期记忆网络中，它仅仅是记忆单元的 \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，我们只保留存储单元内的所有信息，并且没有进一步的过程需要执行。

图9.2.4提供了数据流的图形化演示。

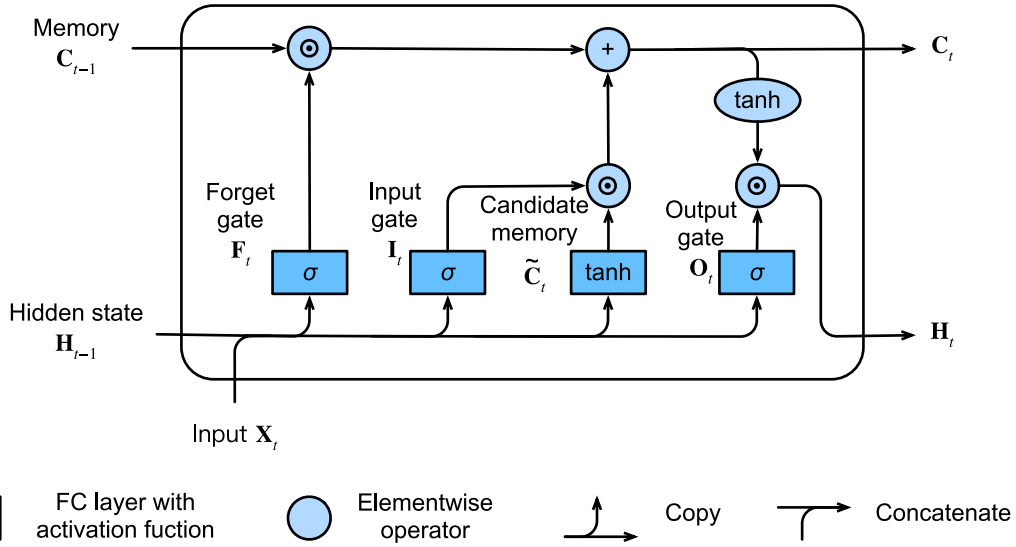


图9.2.4: 在长短期记忆模型中计算隐藏状态。

9.2.2 从零开始实现

现在，让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)),
```

(continues on next page)

```

        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()  # 候选记忆单元参数
# 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藏状态需要返回一个额外的记忆单元，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单元。请注意，只有隐藏状态才会传递到输出层，而记忆单元 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)

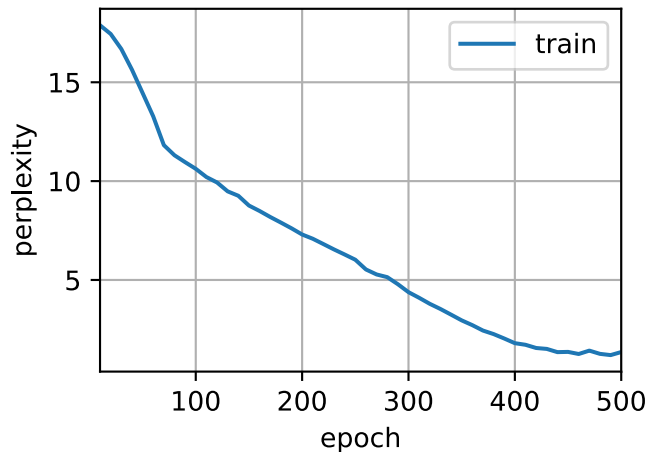
```

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 1.4, 21438.2 tokens/sec on cuda:0
time travellerit would be rowely ut to accably gotime you younk
traveller of the thone sure al wors and the sout woud filby
```

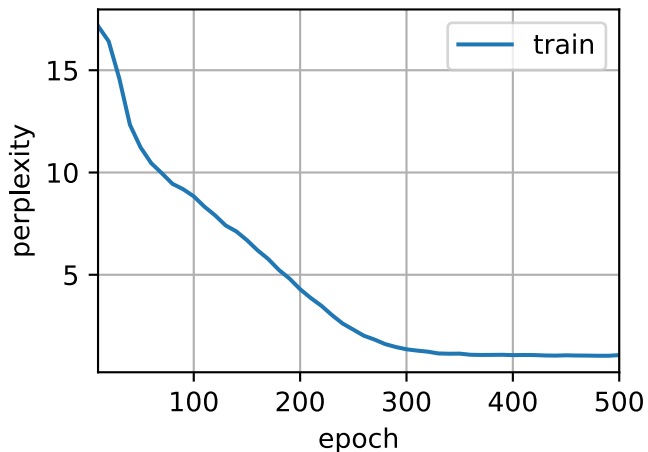


9.2.3 简洁实现

使用高级 API，我们可以直接实例化 LSTM 模型。模型封装了前文明确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, 292106.5 tokens/sec on cuda:0
time traveller for so it will be convenient to speak of himwas e
traveller with a slight accession ofcheerfulness really thi
```



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，我们将遇到可在某些情况下使用的替代模型，如Transformer。

9.2.4 小结

- 长短期记忆网络有三种类型的门：输入门、遗忘门和控制信息流的输出门。
- 长短期记忆网络的隐藏层输出包括“隐藏状态”和“记忆单元”。只有隐藏状态会传递到输出层，而记忆单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。

9.2.5 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. 你需要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理成本。
4. 既然候选记忆单元通过使用 \tanh 函数来确保值范围在 $(-1, 1)$ 之间，那么为什么隐藏状态需要再次使用 \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。

Discussions¹¹¹

¹¹¹ <https://discuss.d2l.ai/t/2768>

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。只要我们可以对不同的交互类型建模具有足够的灵活性，这就不是一个大问题。然而，对于一个单层来说，这可能具有相当的挑战性。在线性模型的情况下，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，因为我们首先需要决定如何添加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）的高层数据可用，而在底层数据就只记录较短期的时间动态。

除了以上所有的抽象讨论之外，通过回顾 图9.3.1 可能更容易理解我们感兴趣的模型家族。它描述了一个具有 L 个隐藏层的深度循环神经网络，每个隐藏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。

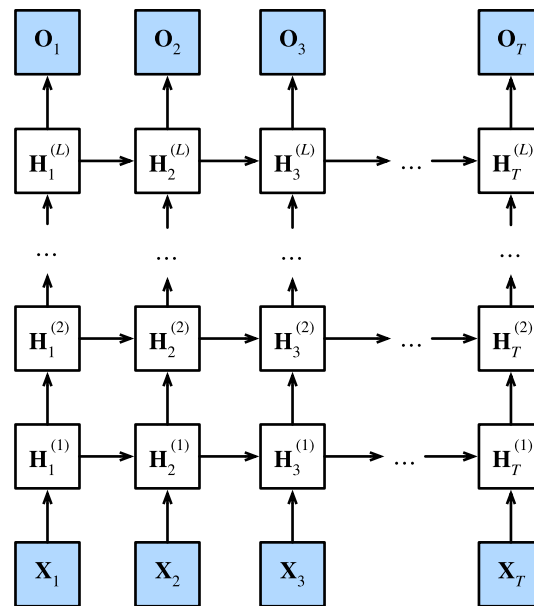


图9.3.1: 深度循环神经网络的结构。

9.3.1 函数依赖关系

我们可以对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。我们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。

假设我们在时间步 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 ($l = 1, \dots, L$) 的隐藏状态设为 $\mathbf{H}_t^{(l)} \in \mathbb{R}^{n \times h}$ (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 个隐藏层的隐藏状态使用激活函数 ϕ_l 的表示如下：

$$\mathbf{H}_t^{(l)} = \phi_l(\mathbf{H}_t^{(l-1)} \mathbf{W}_{xh}^{(l)} + \mathbf{H}_{t-1}^{(l)} \mathbf{W}_{hh}^{(l)} + \mathbf{b}_h^{(l)}), \quad (9.3.1)$$

其中，权重 $\mathbf{W}_{xh}^{(l)} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 和 $\mathbf{W}_{hh}^{(l)} \in \mathbb{R}^{h \times h}$ 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 个隐藏层最终的隐藏状态：

$$\mathbf{O}_t = \mathbf{H}_t^{(L)} \mathbf{W}_{hq} + \mathbf{b}_q, \quad (9.3.2)$$

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，隐藏层的数目 L 和隐藏单元的数目 h 都是超参数。也就是说，它们可以由我们来调整或指定。另外，用门控循环单元或长短期记忆网络的隐藏状态来代替 (9.3.1) 中的隐藏状态进行计算，可以很容易地得到深度门控循环神经网络。

9.3.2 简洁实现

幸运的是，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，我们仅仅说明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显式地指定了层的数量，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。

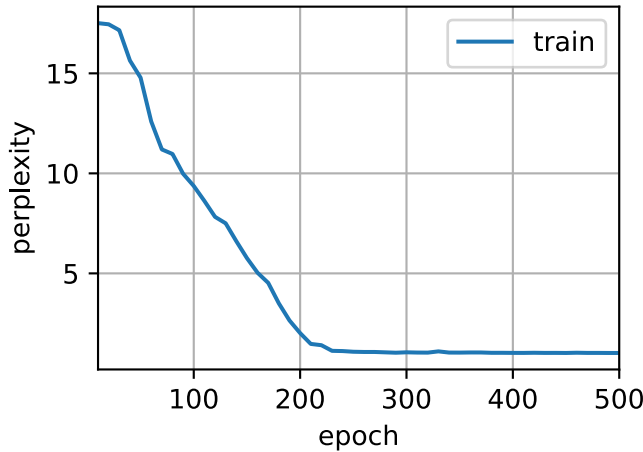
```
vocab_size, num_hiddens, num_layers = len(vocab), 256, 2
num_inputs = vocab_size
device = d2l.try_gpu()
lstm_layer = nn.LSTM(num_inputs, num_hiddens, num_layers)
model = d2l.RNNModel(lstm_layer, len(vocab))
model = model.to(device)
```

9.3.3 训练与预测

现在，因为使用长短期记忆网络模型这个相当复杂的结构来实例化了两个层，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, num_epochs, device)
```

```
perplexity 1.0, 200350.6 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
```



9.3.4 小结

- 在深度循环神经网络中，隐藏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工作（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。

9.3.5 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。
- 如果更多本书来增加训练数据，你能够将困惑度降到多低？
- 在为文本建模时，是否要将不同作者的源数据合并？有何优劣呢？

Discussions¹¹²

¹¹² <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：到目前为止，在给定观测的情况下对下一个输出进行建模。例如，在时间序列的上下文中或在语言模型的上下文中。虽然这是一个典型的情况，但这并不是我们可能遇到的唯一情况。为了说明这个问题，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，短语的结尾（如果有的话）传达了重要信息，而这些信息关乎到选择哪个词来填空，所以不能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，让我们先迁回到概率图模型。

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，但它们有助于人们思考为什么要使用深度学习，以及为什么要选择特定的结构。

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，如下图所示。在任意时间步 t ，假设存在某个隐变量 h_t ，通过概率 $P(x_t | h_t)$ 控制我们观测到的发射 x_t 。此外，任何转移 $h_t \rightarrow h_{t+1}$ 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。

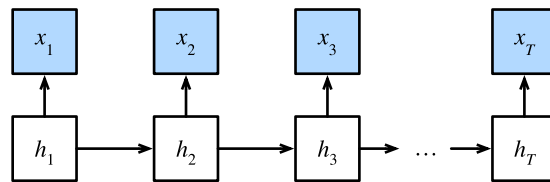


图9.4.1: 隐马尔可夫模型。

因此，对于有 T 个观测值的序列，我们在观测状态和隐藏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 的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，这个任务是不可能完成的！幸运的是，有一个优雅的解决方案——动态规划（dynamic programming）。

要了解它的工作方式, 请考虑对隐变量 h_1, \dots, h_T 的依次求和。根据 (9.4.1), 将得出:

$$\begin{aligned}
& P(x_1, \dots, x_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} P(x_1, \dots, x_T, h_1, \dots, h_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} \prod_{t=1}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \\
&= \sum_{h_2, \dots, h_T} \underbrace{\left[\sum_{h_1} P(h_1) P(x_1 | h_1) P(h_2 | h_1) \right]}_{\pi_2(h_2) \stackrel{\text{def}}{=}} P(x_2 | h_2) \prod_{t=3}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \\
&\quad \vdots \\
&= \sum_{h_3, \dots, h_T} \underbrace{\left[\sum_{h_2} \pi_2(h_2) P(x_2 | h_2) P(h_3 | h_2) \right]}_{\pi_3(h_3) \stackrel{\text{def}}{=}} P(x_3 | h_3) \prod_{t=4}^T P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \\
&= \dots \\
&= \sum_{h_T} \pi_T(h_T) P(x_T | h_T).
\end{aligned} \tag{9.4.2}$$

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:

$$\begin{aligned}
& P(x_1, \dots, x_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} P(x_1, \dots, x_T, h_1, \dots, h_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_T} \prod_{t=1}^{T-1} P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \cdot P(h_T | h_{T-1}) P(x_T | h_T) \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_{T-1}} \prod_{t=1}^{T-1} P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \cdot \underbrace{\left[\sum_{h_T} P(h_T | h_{T-1}) P(x_T | h_T) \right]}_{\rho_{T-1}(h_{T-1}) \stackrel{\text{def}}{=}} \\
&\quad \vdots \\
&= \sum_{h_1, \dots, h_{T-2}} \prod_{t=1}^{T-2} P(h_t | h_{t-1}) P(x_t | h_t) \cdot \underbrace{\left[\sum_{h_{T-1}} P(h_{T-1} | h_{T-2}) P(x_{T-1} | h_{T-1}) \rho_{T-1}(h_{T-1}) \right]}_{\rho_{T-2}(h_{T-2}) \stackrel{\text{def}}{=}} \\
&= \dots \\
&= \sum_{h_1} P(h_1) P(x_1 | h_1) \rho_1(h_1).
\end{aligned} \tag{9.4.4}$$

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 & 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

$$P(x_j | x_{-j}) \propto \sum_{h_j} \pi_j(h_j)\rho_j(h_j)P(x_j | h_j). \quad (9.4.6)$$

注意到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。信号处理科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，请参阅一本书 [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结构。

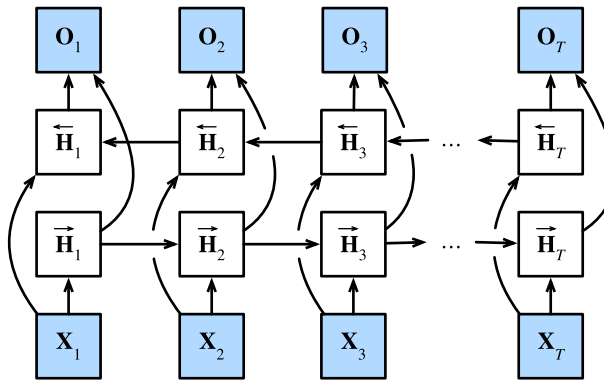


图9.4.2: 双向循环神经网络的结构。

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：首先使用的是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 & Paliwal, 1997] 提出的，关于各种结构的详细讨论请参阅 [Graves & 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 。在双向结构中，我们设该时间步的前向和反向隐藏状态分别为 $\vec{\mathbf{H}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ 和 $\overleftarrow{\mathbf{H}}_t \in \mathbb{R}^{n \times h}$ ，其中 h 是隐藏单元的数目。前向和反向隐藏状态的更新如下：

$$\begin{aligned}\vec{\mathbf{H}}_t &= \phi(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh}^{(f)} + \vec{\mathbf{H}}_{t-1} \mathbf{W}_{hh}^{(f)} + \mathbf{b}_h^{(f)}), \\ \overleftarrow{\mathbf{H}}_t &= \phi(\mathbf{X}_t \mathbf{W}_{xh}^{(b)} + \overleftarrow{\mathbf{H}}_{t+1} \mathbf{W}_{hh}^{(b)} + \mathbf{b}_h^{(b)}),\end{aligned}\tag{9.4.7}$$

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，将前向隐藏状态 $\vec{\mathbf{H}}_t$ 和反向隐藏状态 $\overleftarrow{\mathbf{H}}_t$ 连续起来，获得需要送入输出层的隐藏状态 $\mathbf{H}_t \in \mathbb{R}^{n \times 2h}$ 。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)：

$$\mathbf{O}_t = \mathbf{H}_t \mathbf{W}_{hq} + \mathbf{b}_q.\tag{9.4.8}$$

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。

模型的计算成本及其应用

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案例中，这样的行为并不是我们想要的。因为在预测下一个词元时，我们终究是无法知道下一个词元的下一个是什么。因此，如果我们幼稚地基于双向循环神经网络进行预测时，将不会得到很好的准确性：因为在训练期间，我们能够利用过去和未来的数据来估计现在，而在测试期间，我们只有过去的数据，因此准确性将会很差。下面，我们将在实验中说明这一点。

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依赖链。

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）以及作为序列处理工作流中的一个步骤对序列进行编码（例如，用于机器翻译）。在 `sec_bert` 和 `sec_sentiment_rnn` 中，我们将介绍如何使用双向循环神经网络编码文本序列。

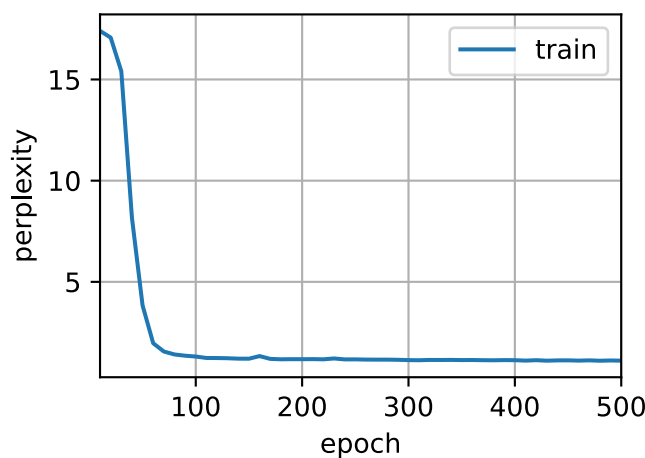
9.4.3 双向循环神经网络的错误应用

众所周知，双向循环神经网络使用了过去的和未来的数据这是事实，而如果我们忽略基于事实的那些建议，并将其应用于语言模型，那么我们也能得到令人可以接受的困惑度估计。尽管如此，如下面的实验所示，该模型预测未来词元的能力也存在严重的缺陷。尽管困惑度是合理的，但是经过多次迭代模型也只能生成乱码。我们用下面的代码引以为戒，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, 118643.3 tokens/sec on cuda:0
time travellererererererererererererererererererer
travellererererererererererererererererererer
```



基于上述原因，结果显然令人失望。关于如何更有效地使用双向循环神经网络的讨论，请参阅 sec_sentiment_rnn 中的情感分类应用。

9.4.4 小结

- 在双向循环神经网络中，每个时间步的隐藏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”算法有着惊人的相似性。
- 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成本非常高。

9.4.5 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结构更适合处理一词多义？

Discussions¹¹³

9.5 机器翻译与数据集

首先，语言模型是使用循环神经网络来设计的，而语言模型正是自然语言处理的关键。其次，机器翻译是最成功的基准测试，而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。因为序列转换模型在各种现代的人工智能应用中发挥着至关重要的作用，因此其将成为本章剩余部分和 10 节 的重点。为此，本节将介绍机器翻译问题及其稍后需要使用的数据集。

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., 1988, Brown et al., 1990]。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，我们将展示如何将预处理后的数据加载到小批量中用于训练。

¹¹³ <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¹¹⁴组成的“英—法”数据集，数据集中的每一行都是制表符分隔文本序列对，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') 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，我们对原始的文本数据进行处理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):
    """预处理“英语—法语”数据集。”"""
    def no_space(char, prev_char):
```

(continues on next page)

¹¹⁴ <http://www.manythings.org/anki/>

(continued from previous page)

```
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，其中每个词元要么是一个单词，要么是一个标点符号。此函数返回两个词元列表：`source` 和 `target`。具体地说，`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

source, target = tokenize_nmt(text)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

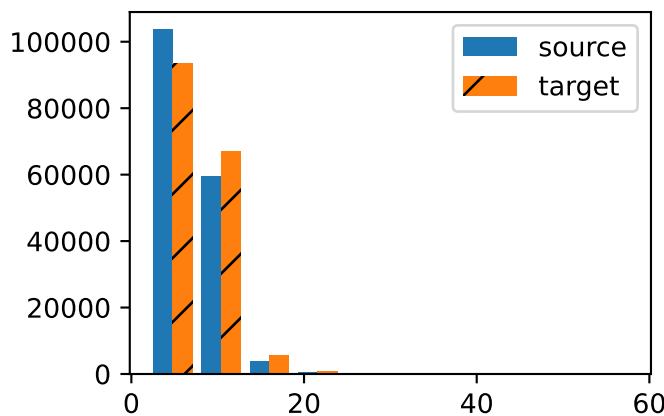
```
source[:6], target[:6]
```

```
([['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。

```
d2l.set_figsize()
_, _, patches = d2l.plt.hist(
    [[len(l) for l in source], [len(l) for l in target]],
    label=['source', 'target'])
for patch in patches[1].patches:
    patch.set_hatch('/')

d2l.plt.legend(loc='upper right');
```



9.5.3 词汇表

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汇表。使用单词级词元化时，词汇量将明显大于使用字符级词元化时的词汇量。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，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):
    """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，生成了“<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[l] 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汇表。

```

#@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汇表。"""
    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)
    data_iter = d2l.load_array(data_arrays, batch_size)
    return data_iter, src_vocab, tgt_vocab

```

让我们读出“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('valid lengths for X:', X_valid_len)
    print('Y:', Y.type(torch.int32))
    print('valid lengths for Y:', Y_valid_len)
    break

```

```

X: tensor([[ 0,  0,  4,  3,  1,  1,  1,  1],
           [ 9, 21,  4,  3,  1,  1,  1,  1]], dtype=torch.int32)
valid lengths for X: tensor([4, 4])
Y: tensor([[83,  0,  0,  4,  3,  1,  1,  1],
           [ 0,  0,  0,  0,  0,  0,  0,  0]])

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
[96, 4, 3, 1, 1, 1, 1], dtype=torch.int32)
valid lengths for Y: tensor([5, 3])
```

9.5.6 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汇量，将明显大于使用字符级词元化时的词汇量。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。

9.5.7 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汇量有何影响？
- 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？

Discussions¹¹⁵

9.6 编码器-解码器结构

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结构。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）结构。如 图9.6.1 所示。



图9.6.1: 编码器-解码器结构

让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”结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”结构是形成后续章节中不同序列转换模型的基础，因此本节将把这个结构转换为接口方便后面的代码实现。

¹¹⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/2776>

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-解码器结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-解码器结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

最后，“编码器-解码器”结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-解码器结构的基类。"""
    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”体系结构中的术语“状态”可能会启发你使用具有状态的神经网络来实现该结构。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”结构的序列转换模型。

9.6.4 小结

- “编码器-解码器”结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。

9.6.5 练习

1. 假设我们使用神经网络来实现“编码器-解码器”结构。那么编码器和解码器必须是同一类型的神经网络吗？
2. 除了机器翻译，你能想到另一个可以适用于“编码器-解码器”结构的应用吗？

Discussions¹¹⁶

¹¹⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/2779>

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”结构。在本节中，我们将使用两个循环神经网络来设计这个结构中的编码器和解码器，并将其应用于机器翻译的序列到序列 (sequence to sequence, seq2seq) 学习 [Sutskever et al., 2014, Cho et al., 2014b]。

遵循“编码器—解码器”结构的设计原则，循环神经网络编码器可以使用长度可变的序列作为输入，将其转换为形状固定的隐藏状态。换言之，输入（源）序列的信息被编码到循环神经网络编码器的隐藏状态中。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。

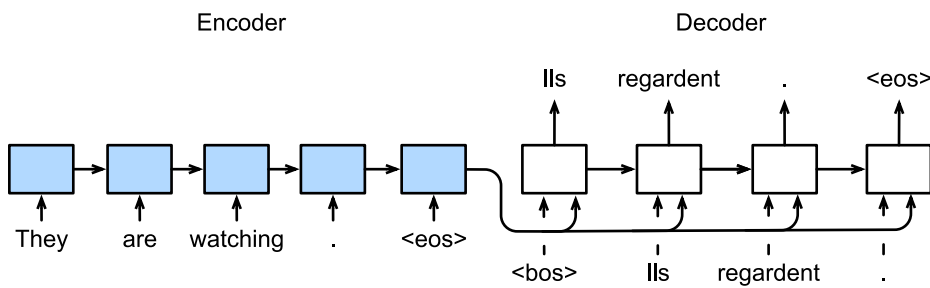


图9.7.1: 使用循环神经网络编码器和循环神经网络解码器的序列到序列学习。

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，模型就可以停止执行预测。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藏状态来初始化解码器的隐藏状态。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出序列的。在其他一些设计中 [Cho et al., 2014b]，如 图9.7.1 所示，编码器最终的隐藏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，我们将对 图9.7.1 的设计进行更详细的解释，并且将基于 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。

让我们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} （即上一时间步的隐藏状态）转换为 \mathbf{h}_t （即当前隐藏状态）。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 将所有时间步的隐藏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藏状态 \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，其中隐藏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藏状态所在的时间步的位置（包括隐藏状态所在的时间步）组成。我们也可以使用双向循环神经网络构造编码器，其中隐藏状态依赖于两个输入子序列，两个子序列是由隐藏状态所在的时间步的位置之前的序列和之后的序列（包括隐藏状态所在的时间步），因此隐藏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。”"""
    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
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
        output, state = self.rnn(X)
        # `output`的形状: (`num_steps`, `batch_size`, `num_hiddens`)
        # `state[0]`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。让我们使用一个具体的例子来说明上述编码器的实现。下面将实例化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，最后一层的隐藏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藏状态的形状是（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藏状态 $\mathbf{s}_{t'-1}$ 转换为隐藏状态 $\mathbf{s}_{t'}$ 。因此，可以使用函数 g 来表示解码器的隐藏层的变换：

$$\mathbf{s}_{t'} = g(y_{t'-1}, \mathbf{c}, \mathbf{s}_{t'-1}). \quad (9.7.3)$$

在获得解码器的隐藏状态之后，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藏状态来初始化解码器的隐藏状态。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藏状态。

```
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[0]`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。

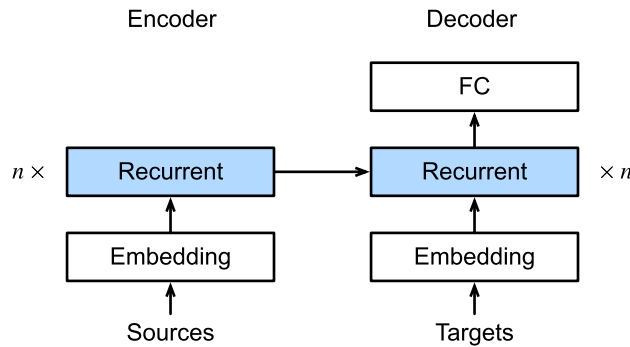


图9.7.2: 循环神经网络编码器-解码器模型中的层。

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，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

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 教师强制 (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])

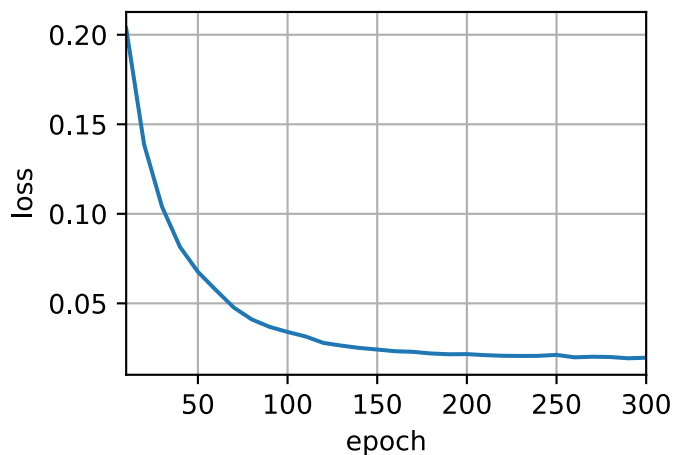
    net.apply(xavier_init_weights)
    net.to(device)
    optimizer = torch.optim.Adam(net.parameters(), lr=lr)
    loss = MaskedSoftmaxCELoss()
    net.train()
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss',
                             xlim=[10, num_epochs])
    for epoch in range(num_epochs):
        timer = d2l.Timer()
        metric = d2l.Accumulator(2) # 训练损失总和, 词元数量
        for batch in data_iter:
            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) # 教师强制
            Y_hat, _ = net(X, dec_input, X_valid_len)
            l = loss(Y_hat, Y, Y_valid_len)
            l.sum().backward() # 损失函数的标量进行“反传”
            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“编码器一解码器”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 0.020, 10470.5 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于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。

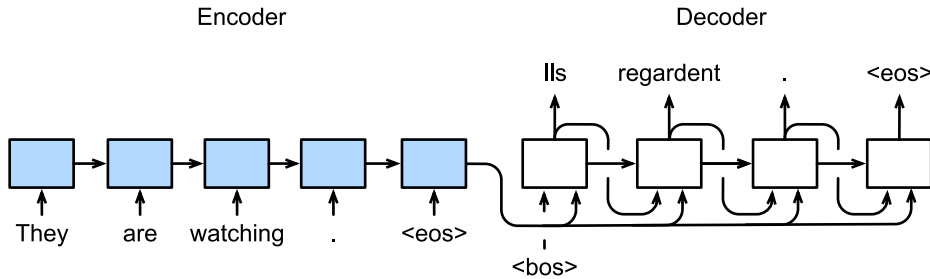


图9.7.3: 使用循环神经网络编码器-解码器逐词元地预测输出序列。

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)
        # 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 BLEU (Bilingual Evaluation Understudy) 的提出最先是用于评估机器翻译的结果 [Papineni et al., 2002]，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。

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。详细解释，即给定的标签序列 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 $p_4 = 0$ 。另外， $\text{len}_{\text{label}}$ 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。那么，BLEU 的定义是：

$$\exp \left(\min \left(0, 1 - \frac{\text{len}_{\text{label}}}{\text{len}_{\text{pred}}} \right) \right) \prod_{n=1}^k p_n^{1/2^n}, \quad (9.7.4)$$

其中 k 是用于匹配的最长的 n 元语法。

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
                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 .']
```

(continues on next page)

```
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 maison !, bleu 0.447
i'm home . => je suis bon ?, bleu 0.418
```

9.7.7 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，教师强制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 元语法的匹配度来实现。

9.7.8 练习

1. 你能通过调整超参数来改善翻译效果吗？
2. 重新运行实验并在计算损失时不使用遮蔽。你观察到什么结果？为什么？
3. 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藏状态？
4. 在训练中，如果用前一时间步的预测输入到解码器来代替教师强制，对性能有何影响？
5. 用长短期记忆网络替换门控循环单元重新运行实验。
6. 有没有其他方法来设计解码器的输出层？

Discussions¹¹⁷

¹¹⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/2782>

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>`”。在本节中，我们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，让我们使用与 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} 。为了量化计算成本，用 \mathcal{Y} 表示输出词汇表，其中包含“`<eos>`”，所以这个词汇集合的基数 $|\mathcal{Y}|$ 就是词汇表的大小。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，这些序列中包含的“`<eos>`”及其之后的部分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。对于输出序列的任何时间步 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。

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。而不幸的是，无法保证通过贪心搜索得到最优序列。

Time step	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
<code><eos></code>	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。

让我们用一个例子来描述。假设输出中有四个词元“A”、“B”、“C”和“`<eos>`”。在 图9.8.1 中，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 $0.5 \times 0.4 \times 0.4 \times 0.6 = 0.048$ 。

	Time step	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: 每个时间步下的四个数字表示在该时间步生成“A”、“B”、“C”和“<eos>”的条件概率。在时间步2, 选择具有第二高条件概率的词元“C”。

接下来, 让我们看看 图9.8.2 中的另一个例子。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。通过例子说明, 贪心搜索获得的输出序列“A”、“B”、“C”和“<eos>”不是最佳序列。

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 $\mathcal{O}(|\mathcal{Y}|^{T'})$ 可能高的过分。例如, 当 $|\mathcal{Y}| = 10000$ 和 $T' = 10$ 时, 我们需要评估 $10000^{10} = 10^{40}$ 序列, 这几乎是不可能的! 另一方面, 贪心搜索的计算量是 $\mathcal{O}(|\mathcal{Y}| T')$: 通常它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? 如果只有正确性最重要, 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。

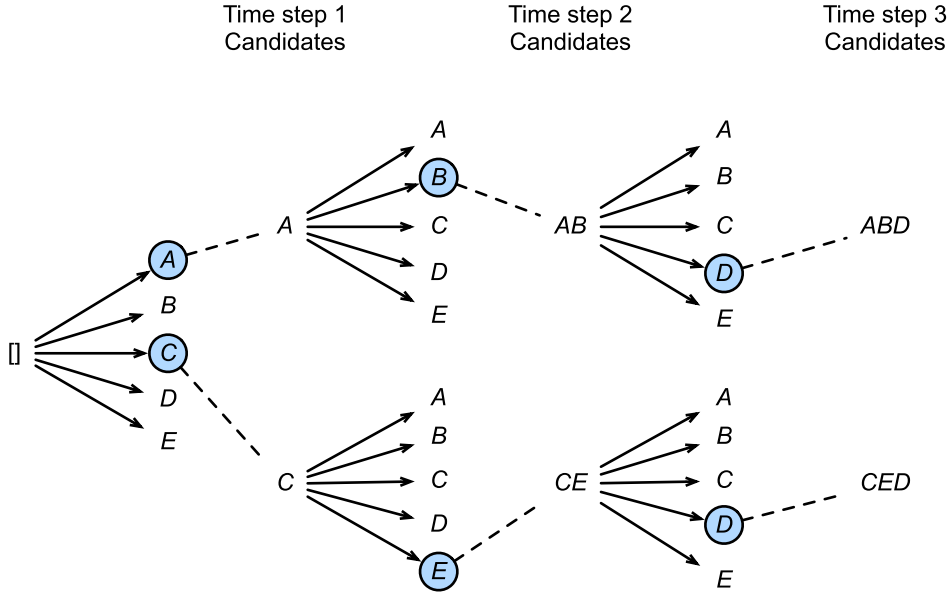


图9.8.3: 束搜索过程 (束宽: 2, 输出序列的最大长度: 3)。候选输出序列是 A 、 C 、 AB 、 CE 、 ABD 和 CED 。

图9.8.3 演示了束搜索的过程。假设输出的词汇表只包含五个元素: $\mathcal{Y} = \{A, B, C, D, E\}$, 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 $P(C, E, D | \mathbf{c})$ 。结果, 我们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, 我们基于这六个序列 (例如, 丢弃包括“`<eos>`”和之后的部分) 获得最终候选输出序列集合。然后我们选择以下得分最高的序列作为输出序列:

$$\frac{1}{L^\alpha} \log P(y_1, \dots, y_L) = \frac{1}{L^\alpha} \sum_{t'=1}^L \log P(y_{t'} | y_1, \dots, y_{t'-1}, \mathbf{c}), \quad (9.8.4)$$

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, 贪心搜索可以看作是一种束宽为 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成本之间进行权衡。

9.8.4 小结

- 序列搜索策略包括贪心搜索、穷举搜索和束搜索。
- 束搜索通过灵活选择束宽，在正确率和计算成本之间找到平衡。

9.8.5 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。那么例子中使用了哪种搜索策略？你能改进吗？

Discussions¹¹⁸

¹¹⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2786>

注意力机制

灵长类动物的视觉系统中的视神经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。幸运的是，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富有意义，使人类得以生存和成功。

自 19 世纪以来，科学家们一直在研究认知神经科学领域的注意力。在本章中，我们将首先回顾一个热门框架，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 mechanisms）的机器学习的简单演示。

然后，我们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，它是双向对齐的并且可以微分。

最后，我们将描述仅仅基于注意力机制的 *Transformer* 结构，该结构中使用了多头注意力（multi-head attention）和自注意力（self-attention）设计。自 2017 年被构想出来，*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

感谢你对本书的关注，因为注意力是一种稀缺的资源：此刻你正在阅读这本书而忽略了其他的书。因此，你的注意力是用机会成本（与金钱类似）来支付的。为了确保你现在投入的注意力是值得的，我们尽全力（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，我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利用这个商业模式。在音乐或视频流媒体服务上，我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，我们要么消耗注意力在战斗中，从而帮助吸引新的玩家，要么付钱立即变得强大。没什么是免费的。

总而言之，注意力在我们的环境中是稀缺的，而环境中的信息却并不少。在检查视觉场景时，我们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，我们的祖先已经从经验（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，使我们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、寻找食物和伴侣。

10.1.1 生物学中的注意力提示

为了解释我们的注意力是如何在视觉世界中展开的，一个双组件（two-component）的框架应运而生，并得到了普及。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，你面前有五个物品：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，这杯咖啡在这种视觉环境中是突出和显眼的，自动而且不由自主地引起人们的注意。所以你把 fovea（黄斑中心，视力最敏锐的地方）放到咖啡上，如 图10.1.1 所示。

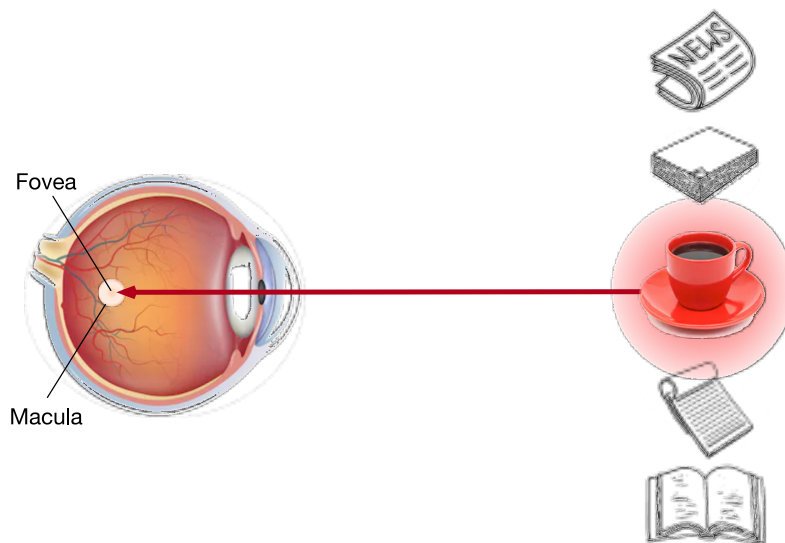


图10.1.1: 使用基于突出性的非自主性提示（红杯子，而非纸张），注意力不自主地指向了咖啡。

喝咖啡后，你会变得兴奋并想读书。所以你转过头，重新聚焦你的眼睛，然后看看书，就像图10.1.2中描述那样。与图10.1.1中由于突出性导致选择会偏向于咖啡不同，此时选择书是受到了认知和意识的控制，因此注意力在基于自主性提示去辅助选择时将更为谨慎。受试者的主观意愿推动，选择的力量也就更强大。

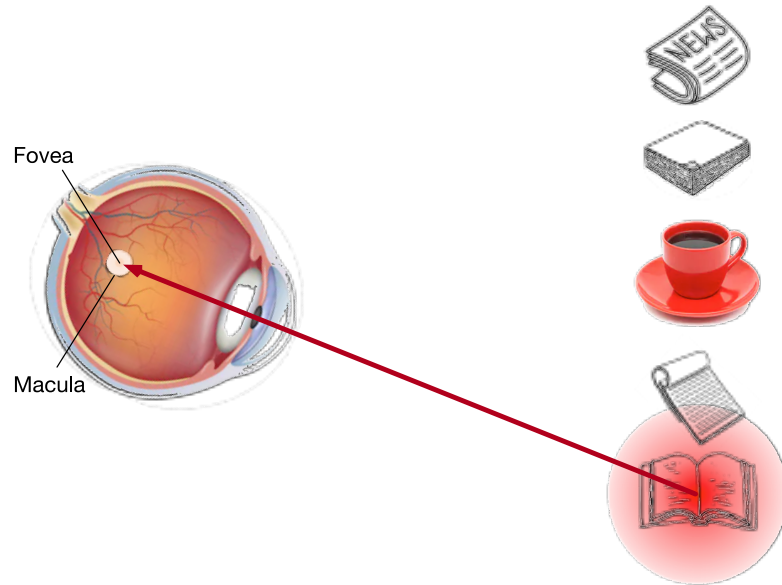


图10.1.2：通过使用依赖于任务的意志提示（想读一本书），注意力被自主引导的书上。

10.1.2 查询、键和值

自主性的与非自主性的注意力提示解释了注意力的方式，下面我们将描述设计注意力机制时的框架，框架中合并这两个注意力提示来设计注意力机制。

首先，考虑一个相对简单的状况，即只使用非自主性提示。要想将选择偏向于感官输入，我们可以简单地使用参数化的全连接层，甚至是参数化的最大汇聚层或平均汇聚层。

因此，通过是否包含自主性提示将注意力机制与全连接层或汇聚层区别开来。在注意力机制的背景下，我们将自主性提示称为查询（Queries）。给定任何查询，注意力机制通过注意力汇聚（attention pooling）将选择偏向于感官输入（sensory inputs，例如中间特征表示）。在注意力机制的背景下，这些感官输入被称为值（Values）。更通俗的解释，每个值都与一个键（Keys）配对，这可以想象为感官输入的非自主提示。如图10.1.3所示，我们可以设计注意力汇聚，以便给定的查询（自主性提示）可以与键（非自主性提示）进行交互，这将引导将选择偏向于值（感官输入）。

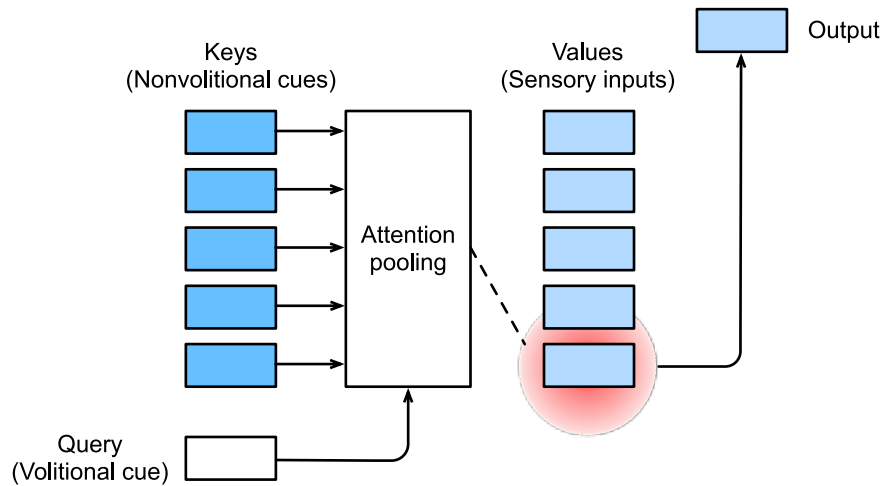


图10.1.3: 注意力机制通过注意力汇聚将查询（自主性提示）和键（非自主性提示）结合在一起，实现对值（感官输入）的选择倾向。

注意，注意力机制的设计有许多替代方案。例如，我们可以设计一个不可微的注意力模型，该模型可以使用强化学习方法 [Mnih et al., 2014] 进行训练。鉴于上面所提框架在 图10.1.3 中的主导地位，因此这个框架下的模型将成为本章我们关注的中心。

10.1.3 注意力的可视化

平均汇聚层可以被视为输入的加权平均值，其中各输入的权重是一样的。实际上，注意力汇聚得到的是加权平均的总和值，其中权重是在给定的查询和不同的键之间计算得出的。

```
import torch
from d2l import torch as d2l
```

为了可视化注意力权重，我们定义了 `show_heatmaps` 函数。其输入 `matrices` 的形状是 (要显示的行数, 要显示的列数, 查询的数目, 键的数目)。

```
#@save
def show_heatmaps(matrices, xlabel, ylabel, titles=None, figsize=(2.5, 2.5),
                  cmap='Reds'):
    d2l.use_svg_display()
    num_rows, num_cols = matrices.shape[0], matrices.shape[1]
    fig, axes = d2l.plt.subplots(num_rows, num_cols, figsize=figsize,
                                sharex=True, sharey=True, squeeze=False)
    for i, (row_axes, row_matrices) in enumerate(zip(axes, matrices)):
        for j, (ax, matrix) in enumerate(zip(row_axes, row_matrices)):
            pcm = ax.imshow(matrix.detach().numpy(), cmap=cmap)
            if i == num_rows - 1:
```

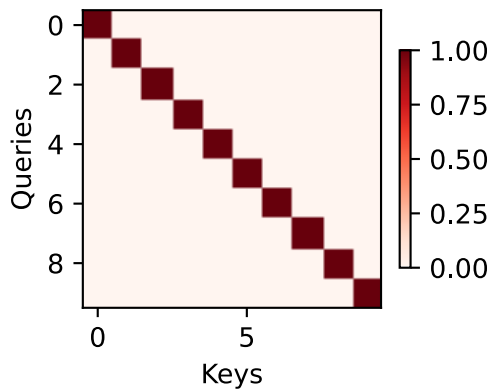
(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    ax.set_xlabel(xlabel)
if j == 0:
    ax.set_ylabel(ylabel)
if titles:
    ax.set_title(titles[j])
fig.colorbar(pcm, ax=axes, shrink=0.6);
```

我们使用一个简单的例子进行演示。在本例子中，仅当查询和键相同时，注意力权重为1，否则为0。

```
attention_weights = torch.eye(10).reshape((1, 1, 10, 10))
show_heatmaps(attention_weights, xlabel='Keys', ylabel='Queries')
```



在后面的章节中，我们将经常调用此函数来显示注意力权重。

10.1.4 小结

- 人类的注意力是有限的、有价值和稀缺的资源。
- 受试者使用非自主性和自主性提示有选择性地引导注意力。前者基于突出性，后者则依赖于任务。
- 注意力机制与全连接层或者汇聚层的区别源于增加的自主提示。
- 由于包含了自主性提示，注意力机制与全连接的层或汇聚层不同。
- 注意力机制通过注意力汇聚使选择偏向于值（感官输入），其中包含查询（自主性提示）和键（非自主性提示）。键和值是成对的。
- 我们可以可视化查询和键之间的注意力权重。

10.1.5 练习

1. 在机器翻译中通过解码序列词元时，其自主性提示可能是什么？非自主性提示和感官输入又是什么？
2. 随机生成一个 10×10 矩阵并使用 softmax 运算来确保每行都是有效的概率分布，然后可视化输出注意力权重。

Discussions¹¹⁹

10.2 注意力汇聚：Nadaraya-Watson 核回归

在知道了图10.1.3 框架下的注意力机制的主要成分。回顾一下，查询（自主提示）和键（非自主提示）之间的交互形成了注意力汇聚（attention pooling）。注意力汇聚有选择地聚合了值（感官输入）以生成最终的输出。在本节中，我们将介绍注意力汇聚的更多细节，以便从宏观上了解注意力机制在实践中的运作方式。具体来说，1964 年提出的 Nadaraya-Watson 核回归模型是一个简单但完整的例子，可以用于演示具有注意力机制的机器学习。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

10.2.1 生成数据集

简单起见，考虑下面这个回归问题：给定的成对的“输入—输出”数据集 $\{(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)\}$ ，如何学习 f 来预测任意新输入 x 的输出 $\hat{y} = f(x)$ ？

根据下面的非线性函数生成一个人工数据集，其中加入的噪声项为 ϵ ：

$$y_i = 2 \sin(x_i) + x_i^{0.8} + \epsilon, \quad (10.2.1)$$

其中 ϵ 服从均值为 0 和标准差为 0.5 的正态分布。我们生成了 50 个训练样本和 50 个测试样本。为了更好地可视化之后的注意力模式，输入的训练样本将进行排序。

```
n_train = 50 # 训练样本数
x_train, _ = torch.sort(torch.rand(n_train) * 5) # 训练样本的输入
```

```
def f(x):
    return 2 * torch.sin(x) + x**0.8

y_train = f(x_train) + torch.normal(0.0, 0.5, (n_train,)) # 训练样本的输出
x_test = torch.arange(0, 5, 0.1) # 测试样本
y_truth = f(x_test) # 测试样本的真实输出
```

(continues on next page)

¹¹⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/1592>

(continued from previous page)

```
n_test = len(x_test) # 测试样本数  
n_test
```

50

下面的函数将绘制所有的训练样本（样本由圆圈表示）、不带噪声项的真实数据生成函数 f （标记为“Truth”）和学习得到的预测函数（标记为“Pred”）。

```
def plot_kernel_reg(y_hat):  
    d2l.plot(x_test, [y_truth, y_hat], 'x', 'y', legend=['Truth', 'Pred'],  
             xlim=[0, 5], ylim=[-1, 5])  
    d2l.plt.plot(x_train, y_train, 'o', alpha=0.5);
```

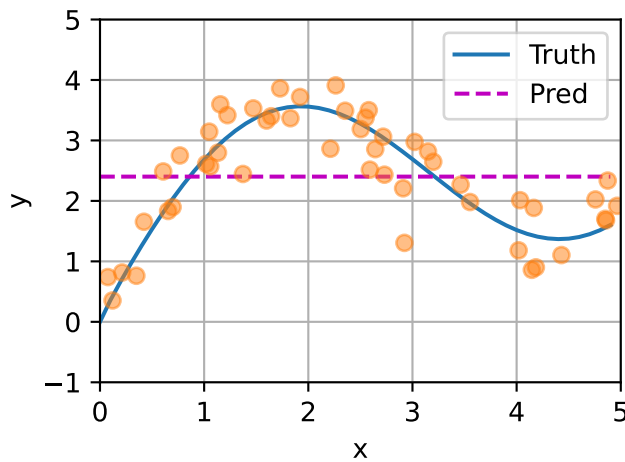
10.2.2 平均汇聚

先使用可能是这个世界上“最愚蠢”的估计器来解决回归问题：基于平均汇聚来计算所有训练样本输出值的平均值：

$$f(x) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n y_i, \quad (10.2.2)$$

如下图所示，这个估计器确实不够聪明。

```
y_hat = torch.repeat_interleave(y_train.mean(), n_test)  
plot_kernel_reg(y_hat)
```



10.2.3 非参数注意力汇聚

显然，平均汇聚忽略了输入 x_i 。于是 Nadaraya [Nadaraya, 1964] 和 Watson [Watson, 1964] 提出了一个更好的想法，根据输入的位置对输出 y_i 进行加权：

$$f(x) = \sum_{i=1}^n \frac{K(x - x_i)}{\sum_{j=1}^n K(x - x_j)} y_i, \quad (10.2.3)$$

其中 K 是核 (kernel)。公式 (10.2.3) 所描述的估计器被称为 *Nadaraya-Watson* 核回归 (Nadaraya-Watson kernel regression)。在这里我们不会深入讨论核函数的细节。回想一下 图10.1.3 中的注意力机制框架，我们可以从注意力机制的角度重写 (10.2.3) 成为一个更加通用的 注意力汇聚 (attention pooling) 公式：

$$f(x) = \sum_{i=1}^n \alpha(x, x_i) y_i, \quad (10.2.4)$$

其中 x 是查询， (x_i, y_i) 是键值对。比较 (10.2.4) 和 (10.2.2)，注意力汇聚是 y_i 的加权平均。将查询 x 和键 x_i 之间的关系建模为 注意力权重 (attention weight) $\alpha(x, x_i)$ ，如 (10.2.4) 所示，这个权重将被分配给每一个对应值 y_i 。对于任何查询，模型在所有键值对上的注意力权重都是一个有效的概率分布：它们是非负数的，并且总和为1。

为了更好地理解注意力汇聚，仅考虑一个 高斯核 (Gaussian kernel)，其定义为：

$$K(u) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{u^2}{2}\right). \quad (10.2.5)$$

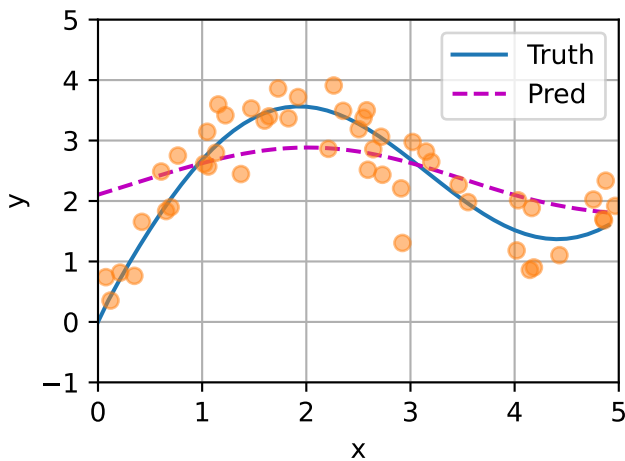
将高斯核代入 (10.2.4) 和 (10.2.3) 可以得到：

$$\begin{aligned} f(x) &= \sum_{i=1}^n \alpha(x, x_i) y_i \\ &= \sum_{i=1}^n \frac{\exp\left(-\frac{1}{2}(x - x_i)^2\right)}{\sum_{j=1}^n \exp\left(-\frac{1}{2}(x - x_j)^2\right)} y_i \\ &= \sum_{i=1}^n \text{softmax}\left(-\frac{1}{2}(x - x_i)^2\right) y_i. \end{aligned} \quad (10.2.6)$$

在 (10.2.6) 中，如果一个键 x_i 越是接近给定的查询 x ，那么分配给这个键对应值 y_i 的注意力权重就会越大，也就是“获得了更多的注意力”。

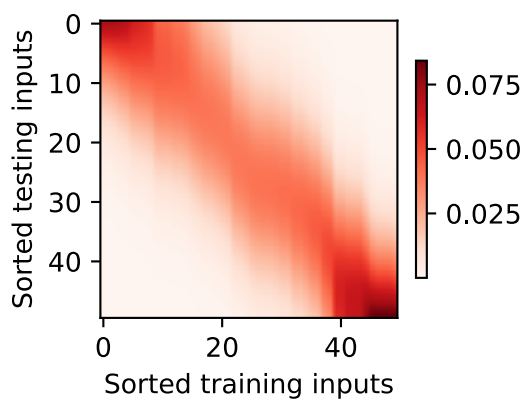
值得注意的是，Nadaraya-Watson 核回归是一个非参数模型。因此，(10.2.6) 是非参数的注意力汇聚 (non-parametric attention pooling) 的例子。接下来，我们将基于这个非参数的注意力汇聚模型来绘制预测结果。结果是预测线是平滑的，并且比平均汇聚产生的线更接近真实。

```
# `X_repeat` 的形状: (`n_test`, `n_train`),
# 每一行都包含着相同的测试输入 (例如: 同样的查询)
X_repeat = x_test.repeat_interleave(n_train).reshape((-1, n_train))
# `x_train` 包含着键。`attention_weights` 的形状: (`n_test`, `n_train`),
# 每一行都包含着要在给定的每个查询的值 (`y_train`) 之间分配的注意力权重
attention_weights = nn.functional.softmax(-(X_repeat - x_train)**2 / 2, dim=1)
# `y_hat` 的每个元素都是值的加权平均值，其中的权重是注意力权重
y_hat = torch.matmul(attention_weights, y_train)
plot_kernel_reg(y_hat)
```



现在，让我们来观察注意力的权重。这里测试数据的输入相当于查询，而训练数据的输入相当于键。因为两个输入都是经过排序的，因此由观察可知“查询-键”对越接近，注意力汇聚的注意力权重就越高。

```
d2l.show_heatmaps(attention_weights.unsqueeze(0).unsqueeze(0),
    xlabel='Sorted training inputs',
    ylabel='Sorted testing inputs')
```



10.2.4 带参数注意力汇聚

非参数的 Nadaraya-Watson 核回归具有一致性 (consistency) 的优点：如果有足够的数据，此模型会收敛到最优结果。尽管如此，我们还是可以轻松地将可学习的参数集成到注意力汇聚中。

例如，与 (10.2.6) 略有不同，在下面的查询 x 和键 x_i 之间的距离乘以可学习参数 w ：

$$\begin{aligned} f(x) &= \sum_{i=1}^n \alpha(x, x_i) y_i \\ &= \sum_{i=1}^n \frac{\exp\left(-\frac{1}{2}((x - x_i)w)^2\right)}{\sum_{j=1}^n \exp\left(-\frac{1}{2}((x - x_j)w)^2\right)} y_i \\ &= \sum_{i=1}^n \text{softmax}\left(-\frac{1}{2}((x - x_i)w)^2\right) y_i. \end{aligned} \quad (10.2.7)$$

在本节的余下部分，我们将通过训练这个模型 (10.2.7) 来学习注意力汇聚的参数。

批量矩阵乘法

为了更有效地计算小批量数据的注意力，我们可以利用深度学习开发框架中提供的批量矩阵乘法。

假设第一个小批量数据包含 n 个矩阵 $\mathbf{X}_1, \dots, \mathbf{X}_n$ ，形状为 $a \times b$ ，第二个小批量包含 n 个矩阵 $\mathbf{Y}_1, \dots, \mathbf{Y}_n$ ，形状为 $b \times c$ 。它们的批量矩阵乘法得到 n 个矩阵 $\mathbf{X}_1\mathbf{Y}_1, \dots, \mathbf{X}_n\mathbf{Y}_n$ ，形状为 $a \times c$ 。因此，假定两个张量的形状分别是 (n, a, b) 和 (n, b, c) ，它们的批量矩阵乘法输出的形状为 (n, a, c) 。

```
X = torch.ones((2, 1, 4))
Y = torch.ones((2, 4, 6))
torch.bmm(X, Y).shape
```

```
torch.Size([2, 1, 6])
```

在注意力机制的背景中，我们可以使用小批量矩阵乘法来计算小批量数据中的加权平均值。

```
weights = torch.ones((2, 10)) * 0.1
values = torch.arange(20.0).reshape((2, 10))
torch.bmm(weights.unsqueeze(1), values.unsqueeze(-1))
```

```
tensor([[[ 4.5000]],
       [[14.5000]])
```

定义模型

基于 (10.2.7) 中的带参数的注意力汇聚，使用小批量矩阵乘法，定义 Nadaraya-Watson 核回归的带参数版本为：

```
class NWKernelRegression(nn.Module):
    def __init__(self, **kwargs):
        super().__init__(**kwargs)
        self.w = nn.Parameter(torch.rand((1,)), requires_grad=True)

    def forward(self, queries, keys, values):
        # `queries` 和 `attention_weights` 的形状为 (查询个数, “键一值” 对个数)
        queries = queries.repeat_interleave(keys.shape[1]).reshape((-1, keys.
        ↪shape[1]))
        self.attention_weights = nn.functional.softmax(
            -((queries - keys) * self.w)**2 / 2, dim=1)
        # `values` 的形状为 (查询个数, “键一值” 对个数)
        return torch.bmm(self.attention_weights.unsqueeze(1),
                         values.unsqueeze(-1)).reshape(-1)
```

训练模型

接下来，将训练数据集转换为键和值用于训练注意力模型。在带参数的注意力汇聚模型中，任何一个训练样本的输入都会和除自己以外的所有训练样本的“键一值”对进行计算，从而得到其对应的预测输出。

```
# `X_tile` 的形状: (`n_train`, `n_train`), 每一行都包含着相同的训练输入
X_tile = x_train.repeat((n_train, 1))
# `Y_tile` 的形状: (`n_train`, `n_train`), 每一行都包含着相同的训练输出
Y_tile = y_train.repeat((n_train, 1))
# `keys` 的形状: ('n_train', 'n_train' - 1)
keys = X_tile[(1 - torch.eye(n_train)).type(torch.bool)].reshape((n_train, -1))
# `values` 的形状: ('n_train', 'n_train' - 1)
values = Y_tile[(1 - torch.eye(n_train)).type(torch.bool)].reshape((n_train, -1))
```

训练带参数的注意力汇聚模型时使用平方损失函数和随机梯度下降。

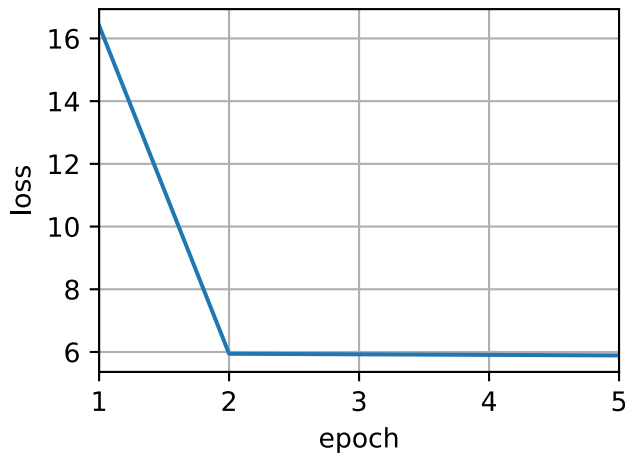
```
net = NWKernelRegression()
loss = nn.MSELoss(reduction='none')
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.5)
animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss', xlim=[1, 5])

for epoch in range(5):
    trainer.zero_grad()
    # 注意: L2 Loss = 1/2 * MSE Loss.
```

(continues on next page)

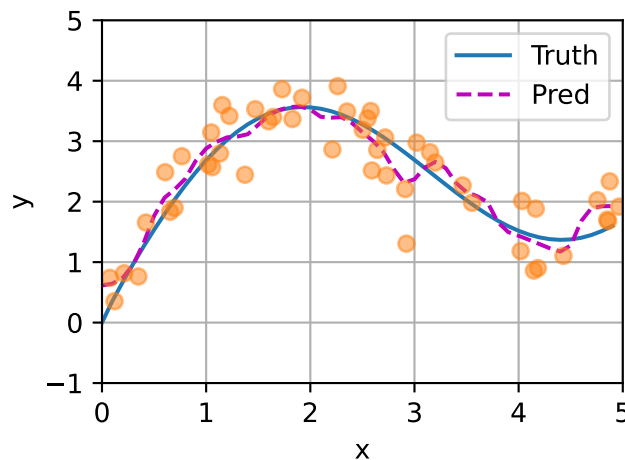
(continued from previous page)

```
# PyTorch 的 MSE Loss 与 MXNet 的 L2Loss 差一个 2 的因子，因此被除2。  
l = loss(net(x_train, keys, values), y_train) / 2  
l.sum().backward()  
trainer.step()  
print(f'epoch {epoch + 1}, loss {float(l.sum()):.6f}')  
animator.add(epoch + 1, float(l.sum()))
```



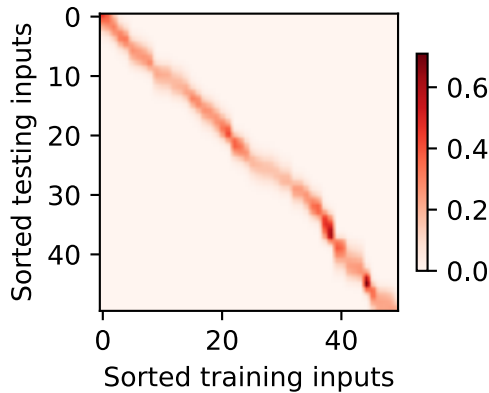
训练完带参数的注意力汇聚模型后，我们发现，在尝试拟合带噪声的训练数据时，预测结果绘制的线不如之前非参数模型的线平滑。

```
# `keys` 的形状: (`n_test`, `n_train`），每一行包含着相同的训练输入（例如：相同的键）  
keys = x_train.repeat((n_test, 1))  
# `value` 的形状: (`n_test`， `n_train`)  
values = y_train.repeat((n_test, 1))  
y_hat = net(x_test, keys, values).unsqueeze(1).detach()  
plot_kernel_reg(y_hat)
```



与非参数的注意力汇聚模型相比，带参数的模型加入可学习的参数后，在输出结果的绘制图上，曲线在注意力权重较大的区域变得更不平滑。

```
d2l.show_heatmaps(net.attention_weights.unsqueeze(0).unsqueeze(0),  
                  xlabel='Sorted training inputs',  
                  ylabel='Sorted testing inputs')
```



10.2.5 小结

- Nadaraya-Watson 核回归是具有注意力机制的机器学习的一个例子。
- Nadaraya-Watson 核回归的注意力汇聚是对训练数据中输出的加权平均。从注意力的角度来看，分配给每个值的注意力权重取决于将值所对应的键和查询作为输入的函数。
- 注意力汇聚可以分为非参数型和带参数型。

10.2.6 练习

1. 增加训练数据的样本数量。能否得到更好的非参数的 Nadaraya-Watson 核回归模型？
2. 在带参数的注意力汇聚的实验中学习得到的参数 w 的价值是什么？为什么在可视化注意力权重时，它会使加权区域更加尖锐？
3. 如何将超参数添加到非参数的 Nadaraya-Watson 核回归中以实现更好地预测结果？
4. 为本节的核回归设计一个新的带参数的注意力汇聚模型。训练这个新模型并可视化其注意力权重。

Discussions¹²⁰

¹²⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1599>

10.3 注意力打分函数

在 10.2 节中，我们使用高斯核来对查询和键之间的关系建模。可以将 (10.2.6) 中的高斯核的指数部分视为注意力打分函数 (attention scoring function)，简称打分函数 (scoring function)，然后把这个函数的输出结果输入到 softmax 函数中进行运算。通过上述步骤，我们将得到与键对应的值的概率分布 (即注意力权重)。最后，注意力汇聚的输出就是基于这些注意力权重的值的加权和。

从宏观来看，可以使用上述算法来实现 图10.1.3 中的注意力机制框架。`:numref:fig_attention_output` 说明了如何将注意力汇聚的输出计算成为值的加权和，其中 a 表示注意力打分函数。由于注意力权重是概率分布，因此加权和其本质上是加权平均值。

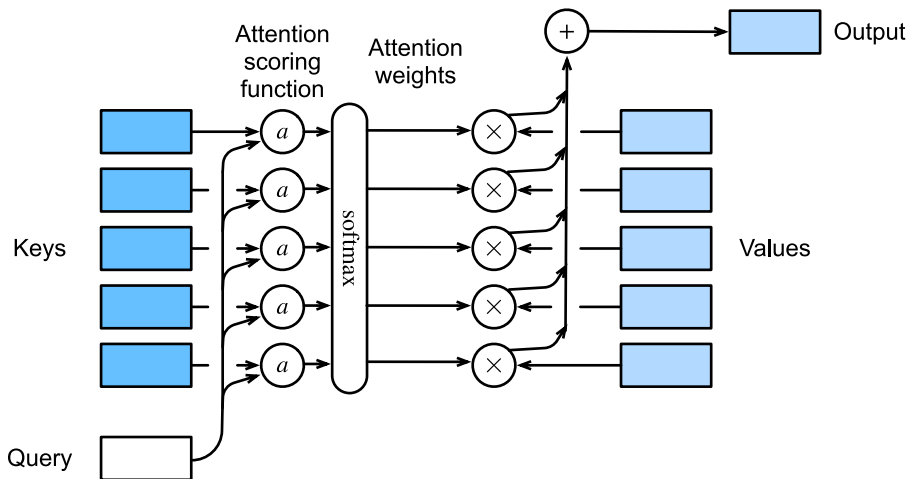


图10.3.1: 计算注意力汇聚的输出为值的加权和。

用数学语言描述，假设有一个查询 $\mathbf{q} \in \mathbb{R}^q$ 和 m 个“键-值”对 $(\mathbf{k}_1, \mathbf{v}_1), \dots, (\mathbf{k}_m, \mathbf{v}_m)$ ，其中 $\mathbf{k}_i \in \mathbb{R}^k$, $\mathbf{v}_i \in \mathbb{R}^v$ 。注意力汇聚函数 f 就被表示成值的加权和：

$$f(\mathbf{q}, (\mathbf{k}_1, \mathbf{v}_1), \dots, (\mathbf{k}_m, \mathbf{v}_m)) = \sum_{i=1}^m \alpha(\mathbf{q}, \mathbf{k}_i) \mathbf{v}_i \in \mathbb{R}^v, \quad (10.3.1)$$

其中查询 \mathbf{q} 和键 \mathbf{k}_i 的注意力权重 (标量) 是通过注意力打分函数 a 将两个向量映射成标量，再经过 softmax 运算得到的：

$$\alpha(\mathbf{q}, \mathbf{k}_i) = \text{softmax}(a(\mathbf{q}, \mathbf{k}_i)) = \frac{\exp(a(\mathbf{q}, \mathbf{k}_i))}{\sum_{j=1}^m \exp(a(\mathbf{q}, \mathbf{k}_j))} \in \mathbb{R}. \quad (10.3.2)$$

正如我们所看到的，选择不同的注意力打分函数 a 会导致不同的注意力汇聚操作。在本节中，我们将介绍两个流行的打分函数，稍后将用他们来实现更复杂的注意力机制。

```
import math
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

10.3.1 遮蔽softmax操作

正如上面提到的，softmax 运算用于输出一个概率分布作为注意力权重。在某些情况下，并非所有的值都应该被纳入到注意力汇聚中。例如，为了在 9.5 节 中高效处理小批量数据集，某些文本序列被填充了没有意义的特殊词元。为了仅将有意义的词元作为值去获取注意力汇聚，可以指定一个有效序列长度（即词元的个数），以便在计算 softmax 时过滤掉超出指定范围的位置。通过这种方式，我们可以在下面的 masked_softmax 函数中实现这样的遮蔽 softmax 操作（masked softmax operation），其中任何超出有效长度的位置都被遮蔽并置为0。

```
#@save
def masked_softmax(X, valid_lens):
    """通过在最后一个轴上遮蔽元素来执行 softmax 操作"""
    # `X`: 3D张量, `valid_lens`: 1D或2D 张量
    if valid_lens is None:
        return nn.functional.softmax(X, dim=-1)
    else:
        shape = X.shape
        if valid_lens.dim() == 1:
            valid_lens = torch.repeat_interleave(valid_lens, shape[1])
        else:
            valid_lens = valid_lens.reshape(-1)
        # 在最后的轴上，被遮蔽的元素使用一个非常大的负值替换，从而其 softmax (指数)输出为 0
        X = d2l.sequence_mask(X.reshape(-1, shape[-1]), valid_lens,
                              value=-1e6)
    return nn.functional.softmax(X.reshape(shape), dim=-1)
```

为了演示此函数是如何工作的，考虑由两个 2×4 矩阵表示的样本，这两个样本的有效长度分别为 2 和 3。经过遮蔽 softmax 操作，超出有效长度的值都被遮蔽为0。

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

```
tensor([[ [0.6763, 0.3237, 0.0000, 0.0000],
          [0.6559, 0.3441, 0.0000, 0.0000] ],
         [[0.3087, 0.4054, 0.2859, 0.0000],
          [0.2408, 0.4219, 0.3373, 0.0000]]])
```

同样，我们也可以使用二维张量为矩阵样本中的每一行指定有效长度。

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

```
tensor([[ [1.0000, 0.0000, 0.0000, 0.0000],
          [0.4619, 0.2423, 0.2958, 0.0000] ],
```

(continues on next page)

```
[[[0.3992, 0.6008, 0.0000, 0.0000],
  [0.1741, 0.2561, 0.3211, 0.2487]]])
```

10.3.2 加性注意力

一般来说，当查询和键是不同长度的矢量时，可以使用加性注意力作为打分函数。给定查询 $\mathbf{q} \in \mathbb{R}^q$ 和键 $\mathbf{k} \in \mathbb{R}^k$ ，加性注意力（additive attention）的打分函数为

$$a(\mathbf{q}, \mathbf{k}) = \mathbf{w}_v^\top \tanh(\mathbf{W}_q \mathbf{q} + \mathbf{W}_k \mathbf{k}) \in \mathbb{R}, \quad (10.3.3)$$

其中可学习的参数是 $\mathbf{W}_q \in \mathbb{R}^{h \times q}$ 、 $\mathbf{W}_k \in \mathbb{R}^{h \times k}$ 和 $\mathbf{w}_v \in \mathbb{R}^h$ 。如 (10.3.3) 所示，将查询和键连接起来后输入到一个多层次感知机（MLP）中，感知机包含一个隐藏层，其隐藏单元数是一个超参数 h 。通过使用 \tanh 作为激活函数，并且禁用偏置项，我们将在下面实现加性注意力。

```
#@save
class AdditiveAttention(nn.Module):
    """加性注意力"""
    def __init__(self, key_size, query_size, num_hiddens, dropout, **kwargs):
        super(AdditiveAttention, self).__init__(**kwargs)
        self.W_k = nn.Linear(key_size, num_hiddens, bias=False)
        self.W_q = nn.Linear(query_size, num_hiddens, bias=False)
        self.w_v = nn.Linear(num_hiddens, 1, bias=False)
        self.dropout = nn.Dropout(dropout)

    def forward(self, queries, keys, values, valid_lens):
        queries, keys = self.W_q(queries), self.W_k(keys)
        # 在维度扩展后,
        # `queries` 的形状: (`batch_size`, 查询的个数, 1, `num_hidden`)
        # `key` 的形状: (`batch_size`, 1, “键-值”对的个数, `num_hiddens`)
        # 使用广播方式进行求和
        features = queries.unsqueeze(2) + keys.unsqueeze(1)
        features = torch.tanh(features)
        # `self.w_v` 仅有一个输出，因此从形状中移除最后那个维度。
        # `scores` 的形状: (`batch_size`, 查询的个数, “键-值”对的个数)
        scores = self.w_v(features).squeeze(-1)
        self.attention_weights = masked_softmax(scores, valid_lens)
        # `values` 的形状: (`batch_size`, “键-值”对的个数, 值的维度)
        return torch.bmm(self.dropout(self.attention_weights), values)
```

让我们用一个小例子来演示上面的AdditiveAttention类，其中查询、键和值的形状为（批量大小、步数或词元序列长度、特征大小），实际输出为 (2, 1, 20)、(2, 10, 2) 和 (2, 10, 4)。注意力汇聚输出的形状为（批量大小、查询的步数、值的维度）。

```

queries, keys = torch.normal(0, 1, (2, 1, 20)), torch.ones((2, 10, 2))
# `values` 的小批量数据集中，两个值矩阵是相同的
values = torch.arange(40, dtype=torch.float32).reshape(1, 10, 4).repeat(
    2, 1, 1)
valid_lens = torch.tensor([2, 6])

attention = AdditiveAttention(key_size=2, query_size=20, num_hiddens=8,
                               dropout=0.1)
attention.eval()
attention(queries, keys, values, valid_lens)

```

```

tensor([[[ 2.0000,  3.0000,  4.0000,  5.0000],
         [[10.0000, 11.0000, 12.0000, 13.0000]]], grad_fn=<BmmBackward0>)

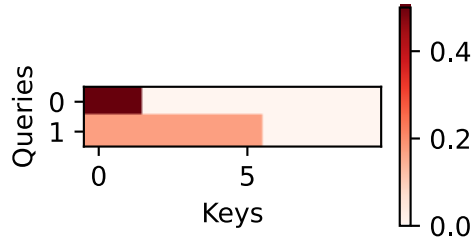
```

尽管加性注意力包含了可学习的参数，但由于本例子中每个键都是相同的，所以注意力权重是均匀的，由指定的有效长度决定。

```

d2l.show_heatmaps(attention.attention_weights.reshape((1, 1, 2, 10)),
                  xlabel='Keys', ylabel='Queries')

```



10.3.3 缩放点积注意力

使用点积可以得到计算效率更高的打分函数。但是点积操作要求查询和键具有相同的长度 d 。假设查询和键的所有元素都是独立的随机变量，并且都满足均值为 0 和方差为 1。那么两个向量的点积的均值为 0，方差为 d 。为确保无论向量长度如何，点积的方差在不考虑向量长度的情况下仍然是 1，则可以使用缩放点积注意力（scaled dot-product attention）打分函数：

$$a(\mathbf{q}, \mathbf{k}) = \mathbf{q}^\top \mathbf{k} / \sqrt{d} \quad (10.3.4)$$

将点积除以 \sqrt{d} 。在实践中，我们通常从小批量的角度来考虑提高效率，例如基于 n 个查询和 m 个键一值对计算注意力，其中查询和键的长度为 d ，值的长度为 v 。查询 $\mathbf{Q} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ 、键 $\mathbf{K} \in \mathbb{R}^{m \times d}$ 和值 $\mathbf{V} \in \mathbb{R}^{m \times v}$ 的缩放点积注意力是

$$\text{softmax}\left(\frac{\mathbf{Q}\mathbf{K}^\top}{\sqrt{d}}\right)\mathbf{V} \in \mathbb{R}^{n \times v}. \quad (10.3.5)$$

在下面的缩放点积注意力的实现中，我们使用了 dropout 进行模型正则化。

```
#@save
class DotProductAttention(nn.Module):
    """缩放点积注意力"""
    def __init__(self, dropout, **kwargs):
        super(DotProductAttention, self).__init__(**kwargs)
        self.dropout = nn.Dropout(dropout)

    # `queries` 的形状: (`batch_size`, 查询的个数, `d`)
    # `keys` 的形状: (`batch_size`, “键-值” 对的个数, `d`)
    # `values` 的形状: (`batch_size`, “键-值” 对的个数, 值的维度)
    # `valid_lens` 的形状: (`batch_size`,) 或者 (`batch_size`, 查询的个数)
    def forward(self, queries, keys, values, valid_lens=None):
        d = queries.shape[-1]
        # 设置 `transpose_b=True` 为了交换 `keys` 的最后两个维度
        scores = torch.bmm(queries, keys.transpose(1,2)) / math.sqrt(d)
        self.attention_weights = masked_softmax(scores, valid_lens)
        return torch.bmm(self.dropout(self.attention_weights), values)
```

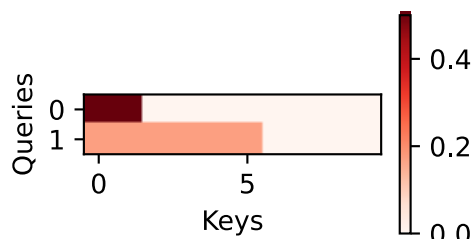
为了演示上述的DotProductAttention类，我们使用了与先前加性注意力例子中相同的键、值和有效长度。对于点积操作，令查询的特征维度与键的特征维度大小相同。

```
queries = torch.normal(0, 1, (2, 1, 2))
attention = DotProductAttention(dropout=0.5)
attention.eval()
attention(queries, keys, values, valid_lens)
```

```
tensor([[[ 2.0000,  3.0000,  4.0000,  5.0000],
         [10.0000, 11.0000, 12.0000, 13.0000]]])
```

与加性注意力演示相同，由于键包含的是相同的元素，而这些元素无法通过任何查询进行区分，因此获得了均匀的注意力权重。

```
d2l.show_heatmaps(attention.attention_weights.reshape((1, 1, 2, 10)),
                   xlabel='Keys', ylabel='Queries')
```



10.3.4 小结

- 可以将注意力汇聚的输出计算作为值的加权平均，选择不同的注意力评分函数会带来不同的注意力汇聚操作。
- 当查询和键是不同长度的矢量时，可以使用可加性注意力评分函数。当它们的长度相同时，使用缩放的“点一积”注意力评分函数的计算效率更高。

10.3.5 练习

- 修改小例子中的键，并且可视化注意力权重。可加性注意力和缩放的“点一积”注意力是否仍然产生相同的结果？为什么？
- 只使用矩阵乘法，您能否为具有不同矢量长度的查询和键设计新的评分函数？
- 当查询和键具有相同的矢量长度时，矢量求和作为评分函数是否比“点一积”更好？为什么？

Discussions¹²¹

10.4 Bahdanau 注意力

我们在 9.7 节 中探讨了机器翻译问题，在那里我们设计了一个基于两个循环神经网络的编码器-解码器结构，用于序列到序列的学习。具体来说，循环神经网络编码器将可变长度序列转换为固定形状的上下文变量，然后循环神经网络解码器根据生成的词元和上下文变量按词元生成输出（目标）序列词元。但是，即使并非所有输入（源）词元都对解码某个词元都有用，但在每个解码步骤中仍使用编码整个输入序列的相同上下文变量。

在为给定文本序列生成手写的挑战中，格雷夫斯设计了一种可微注意力模型，将文本字符与更长的笔迹对齐，其中对齐方式仅向一个方向移动 [Graves, 2013]。受学习对齐想法的启发，Bahdanau 等人提出了一个没有严格的单向对齐限制 [Bahdanau et al., 2014] 的可微注意力模型。在预测词元时，如果不是所有输入词元都相关，模型将仅对齐（或参与）输入序列中与当前预测相关的部分。这是通过将上下文变量视为注意力集中的输出实现的。

10.4.1 模型

在下面描述 Bahdanau 注意力对循环神经网络编码器的关注时，我们将遵循 9.7 节 中的相同符号表达。新的基于注意力的模型与 9.7 节 中的模型相同，只不过 (9.7.3) 中的上下文变量 \mathbf{c} 在任何解码时间步长 t' 都会被 $\mathbf{c}_{t'}$ 替换。假设输入序列中有 T 个词元，解码时间步长 t' 的上下文变量是注意力集中的输出：

$$\mathbf{c}_{t'} = \sum_{t=1}^T \alpha(\mathbf{s}_{t'-1}, \mathbf{h}_t) \mathbf{h}_t, \quad (10.4.1)$$

¹²¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1064>

其中，时间步 $t' - 1$ 时的解码器隐藏状态 $\mathbf{s}_{t'-1}$ 是查询，编码器隐藏状态 \mathbf{h}_t 既是键，也是值，注意力权重 α 是使用 (10.3.2) 所定义的加性注意力打分函数计算的。

与 图9.7.2 中的循环神经网络编码器-解码器结构略有不同，图10.4.1 描述了 Bahdanau 注意力的结构。

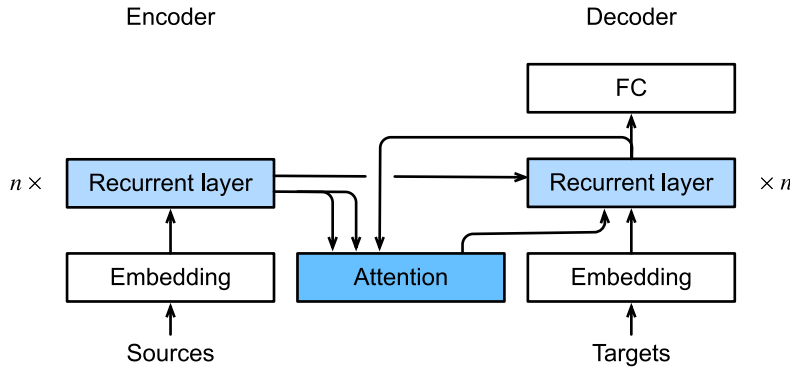


图10.4.1: 在一个带有Bahdanau注意力的循环神经网络编码器-解码器模型中的层。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

10.4.2 定义注意力解码器

要用 Bahdanau 注意力实现循环神经网络编码器-解码器，我们只需重新定义解码器即可。为了更方便地显示学习的注意力权重，以下 **AttentionDecoder** 类定义了带有注意力机制的解码器基本接口。

```
#@save
class AttentionDecoder(d2l.Decoder):
    """带有注意力机制的解码器基本接口"""
    def __init__(self, **kwargs):
        super(AttentionDecoder, self).__init__(**kwargs)

    @property
    def attention_weights(self):
        raise NotImplementedError
```

接下来，让我们在接下来的 **Seq2SeqAttentionDecoder** 类中实现带有 Bahdanau 注意力的循环神经网络解码器。初始化解码器的状态（1）编码器在所有时间步的最终层隐藏状态（作为注意力的键和值）；（2）最后一个时间步的编码器全层隐藏状态（初始化解码器的隐藏状态）；（3）编码器有效长度（排除在注意力池中填充词元）。在每个解码时间步骤中，解码器上一个时间步的最终层隐藏状态将用作关注的查询。因此，注意力输出和输入嵌入都连接为循环神经网络解码器的输入。

```

class Seq2SeqAttentionDecoder(AttentionDecoder):
    def __init__(self, vocab_size, embed_size, num_hiddens, num_layers,
                 dropout=0, **kwargs):
        super(Seq2SeqAttentionDecoder, self). __init__(**kwargs)
        self.attention = d2l.AdditiveAttention(
            num_hiddens, num_hiddens, num_hiddens, dropout)
        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, enc_valid_lens, *args):
        # `enc_outputs`的形状为 (`batch_size`, `num_steps`, `num_hiddens`).
        # `hidden_state[0]`的形状为 (`num_layers`, `batch_size`,
        # `num_hiddens`)
        outputs, hidden_state = enc_outputs
        return (outputs.permute(1, 0, 2), hidden_state, enc_valid_lens)

    def forward(self, X, state):
        # `enc_outputs`的形状为 (`batch_size`, `num_steps`, `num_hiddens`).
        # `hidden_state[0]`的形状为 (`num_layers`, `batch_size`,
        # `num_hiddens`)
        enc_outputs, hidden_state, enc_valid_lens = state
        # 输出 `X`的形状为 (`num_steps`, `batch_size`, `embed_size`)
        X = self.embedding(X).permute(1, 0, 2)
        outputs, self._attention_weights = [], []
        for x in X:
            # `query`的形状为 (`batch_size`, 1, `num_hiddens`)
            query = torch.unsqueeze(hidden_state[-1], dim=1)
            # `context`的形状为 (`batch_size`, 1, `num_hiddens`)
            context = self.attention(
                query, enc_outputs, enc_outputs, enc_valid_lens)
            # 在特征维度上连结
            x = torch.cat((context, torch.unsqueeze(x, dim=1)), dim=-1)
            # 将 `x` 变形为 (1, `batch_size`, `embed_size` + `num_hiddens`)
            out, hidden_state = self.rnn(x.permute(1, 0, 2), hidden_state)
            outputs.append(out)
            self._attention_weights.append(self.attention.attention_weights)
        # 全连接层变换后, `outputs`的形状为
        # (`num_steps`, `batch_size`, `vocab_size`)
        outputs = self.dense(torch.cat(outputs, dim=0))
        return outputs.permute(1, 0, 2), [enc_outputs, hidden_state,
                                         enc_valid_lens]

```

(continues on next page)

```

@property
def attention_weights(self):
    return self._attention_weights

```

接下来，我们使用包含 7 个时间步的 4 个序列输入的小批量测试 Bahdanau 注意力解码器。

```

encoder = d2l.Seq2SeqEncoder(vocab_size=10, embed_size=8, num_hiddens=16,
                               num_layers=2)
encoder.eval()
decoder = Seq2SeqAttentionDecoder(vocab_size=10, embed_size=8, num_hiddens=16,
                                   num_layers=2)
decoder.eval()
X = torch.zeros((4, 7), dtype=torch.long) # ('batch_size', 'num_steps')
state = decoder.init_state(encoder(X), None)
output, state = decoder(X, state)
output.shape, len(state), state[0].shape, len(state[1]), state[1][0].shape

```

```
(torch.Size([4, 7, 10]), 3, torch.Size([4, 7, 16]), 2, torch.Size([4, 16]))
```

10.4.3 训练

与 9.7.4 节 类似，我们在这里指定超参数，实例化一个带有 Bahdanau 注意力的编码器和解码器，并对这个模型进行机器翻译训练。由于新增的注意力机制，这项训练要比没有注意力机制的 9.7.4 节 慢得多。

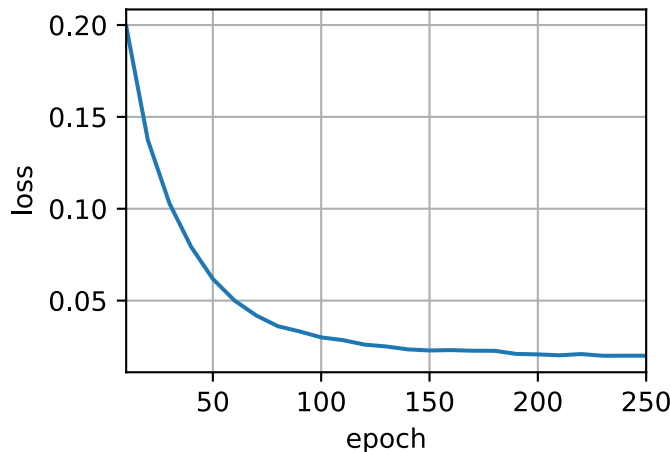
```

embed_size, num_hiddens, num_layers, dropout = 32, 32, 2, 0.1
batch_size, num_steps = 64, 10
lr, num_epochs, device = 0.005, 250, d2l.try_gpu()

train_iter, src_vocab, tgt_vocab = d2l.load_data_nmt(batch_size, num_steps)
encoder = d2l.Seq2SeqEncoder(
    len(src_vocab), embed_size, num_hiddens, num_layers, dropout)
decoder = Seq2SeqAttentionDecoder(
    len(tgt_vocab), embed_size, num_hiddens, num_layers, dropout)
net = d2l.EncoderDecoder(encoder, decoder)
d2l.train_seq2seq(net, train_iter, lr, num_epochs, tgt_vocab, device)

```

```
loss 0.020, 5133.7 tokens/sec on cuda:0
```



模型训练后，我们用它将几个英语句子翻译成法语并计算它们的 BLEU 分数。

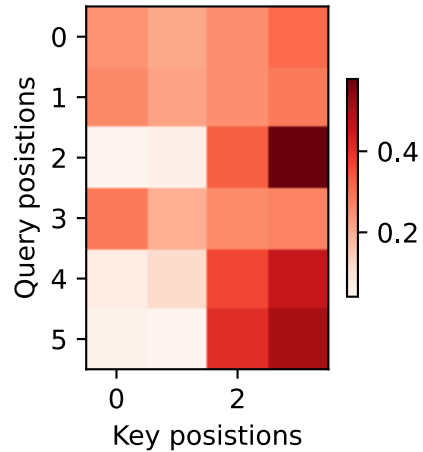
```
engs = ['go .', "i lost .", 'he\'s calm .', 'i\'m home .']
fras = ['va !', 'j\'ai perdu .', 'il est calme .', 'je suis chez moi .']
for eng, fra in zip(engs, fras):
    translation, dec_attention_weight_seq = d2l.predict_seq2seq(
        net, eng, src_vocab, tgt_vocab, num_steps, device, True)
    print(f'{eng} => {translation}, ',
          f'bleu {d2l.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 chez moi ., bleu 1.000
```

```
attention_weights = torch.cat([step[0][0][0] for step in dec_attention_weight_seq], -1).reshape((-1, 1, -1, num_steps))
```

训练结束后通过可视化注意力权重，我们可以看到，每个查询都会在键值对上分配不同的权重。它显示，在每个解码步中，输入序列的不同部分被选择性地聚集在注意力池中。

```
# 加上一个包含序列结束词元
d2l.show_heatmaps(
    attention_weights[:, :, :, :len(engs[-1].split()) + 1].cpu(),
    xlabel='Key positions', ylabel='Query positions')
```



10.4.4 小结

- 在预测词元时，如果不是所有输入词元都是相关的，那么具有 Bahdanau 注意力的循环神经网络编码器-解码器会有选择地统计输入序列的不同部分。这是通过将上下文变量视为加性注意力池化的输出来实现的。
- 在循环神经网络编码器-解码器中，Bahdanau 注意力将上一个时间步的解码器隐藏状态视为查询，在所有时间步的编码器隐藏状态同时视为键和值。

10.4.5 练习

- 在实验中用 LSTM 替换 GRU。
- 修改实验以将加性注意力打分函数替换为缩放点积注意力。它如何影响训练效率？

Discussions¹²²

10.5 多头注意力

在实践中，当给定相同的查询、键和值的集合时，我们希望模型可以基于相同的注意力机制学习到不同的行为，然后将不同的行为作为知识组合起来，例如捕获序列内各种范围的依赖关系（例如，短距离依赖和长距离依赖）。因此，允许注意力机制组合使用查询、键和值的不同子空间表示（representation subspaces）可能是有益的。

为此，与使用单独一个注意力汇聚不同，我们可以用独立学习得到的 h 组不同的线性投影（linear projections）来变换查询、键和值。然后，这 h 组变换后的查询、键和值将并行地送到注意力汇聚中。最后，将这 h 个注意力汇聚的输出拼接在一起，并且通过另一个可以学习的线性投影进行变换，以产生最终输出。这种设计被

¹²² <https://discuss.d2l.ai/t/1065>

称为 多头注意力，其中 h 个注意力汇聚输出中的每一个输出都被称作一个头（head）[Vaswani et al., 2017]。图10.5.1 展示了使用全连接层来实现可学习的线性变换的多头注意力。

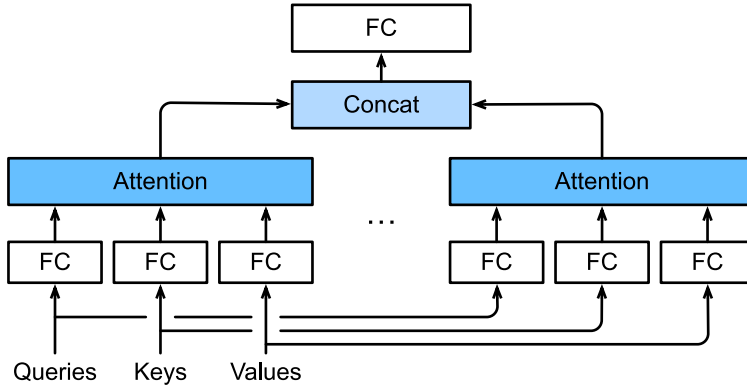


图10.5.1: 多头注意力，多个头连结然后线性变换。

10.5.1 模型

在实现多头注意力之前，让我们用数学语言将这个模型形式化地描述出来。给定查询 $\mathbf{q} \in \mathbb{R}^{d_q}$ 、键 $\mathbf{k} \in \mathbb{R}^{d_k}$ 和值 $\mathbf{v} \in \mathbb{R}^{d_v}$ ，每个注意力头 \mathbf{h}_i ($i = 1, \dots, h$) 的计算方法为：

$$\mathbf{h}_i = f(\mathbf{W}_i^{(q)} \mathbf{q}, \mathbf{W}_i^{(k)} \mathbf{k}, \mathbf{W}_i^{(v)} \mathbf{v}) \in \mathbb{R}^{p_v}, \quad (10.5.1)$$

其中，可学习的参数包括 $\mathbf{W}_i^{(q)} \in \mathbb{R}^{p_q \times d_q}$ 、 $\mathbf{W}_i^{(k)} \in \mathbb{R}^{p_k \times d_k}$ 和 $\mathbf{W}_i^{(v)} \in \mathbb{R}^{p_v \times d_v}$ ，以及代表注意力汇聚的函数 f 。 f 可以是 10.3 节 中的加性注意力和缩放点积注意力。多头注意力的输出需要经过另一个线性转换，它对应着 h 个头连结后的结果，因此其可学习参数是 $\mathbf{W}_o \in \mathbb{R}^{p_o \times h p_v}$ ：

$$\mathbf{W}_o \begin{bmatrix} \mathbf{h}_1 \\ \vdots \\ \mathbf{h}_h \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{p_o}. \quad (10.5.2)$$

基于这种设计，每个头都可能会关注输入的不同部分。可以表示比简单加权平均值更复杂的函数。

```

import math
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
  
```

10.5.2 实现

在实现过程中，我们选择缩放点积注意力作为每一个注意力头。为了避免计算成本和参数数量的大幅增长，我们设定 $p_q = p_k = p_v = p_o/h$ 。值得注意的是，如果我们将查询、键和值的线性变换的输出数量设置为 $p_qh = p_kh = p_vh = p_o$ ，则可以并行计算 h 个头。在下面的实现中， p_o 是通过参数 `num_hiddens` 指定的。

```
#@save
class MultiHeadAttention(nn.Module):
    def __init__(self, key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
                 num_heads, dropout, bias=False, **kwargs):
        super(MultiHeadAttention, self).__init__(**kwargs)
        self.num_heads = num_heads
        self.attention = d2l.DotProductAttention(dropout)
        self.W_q = nn.Linear(query_size, num_hiddens, bias=bias)
        self.W_k = nn.Linear(key_size, num_hiddens, bias=bias)
        self.W_v = nn.Linear(value_size, num_hiddens, bias=bias)
        self.W_o = nn.Linear(num_hiddens, num_hiddens, bias=bias)

    def forward(self, queries, keys, values, valid_lens):
        # `queries`, `keys`, or `values` 的形状:
        # (`batch_size`, 查询或者“键—值”对的个数, `num_hiddens`)
        # `valid_lens` 的形状:
        # (`batch_size`,) or (`batch_size`, 查询的个数)
        # 经过变换后, 输出的 `queries`, `keys`, or `values` 的形状:
        # (`batch_size` * `num_heads`, 查询或者“键—值”对的个数,
        # `num_hiddens` / `num_heads`)
        queries = transpose_qkv(self.W_q(queries), self.num_heads)
        keys = transpose_qkv(self.W_k(keys), self.num_heads)
        values = transpose_qkv(self.W_v(values), self.num_heads)

        if valid_lens is not None:
            # 在轴 0, 将第一项 (标量或者矢量) 复制 `num_heads` 次,
            # 然后如此复制第二项, 然后诸如此类。
            valid_lens = torch.repeat_interleave(
                valid_lens, repeats=self.num_heads, dim=0)

            # `output` 的形状: (`batch_size` * `num_heads`, 查询的个数,
            # `num_hiddens` / `num_heads`)
            output = self.attention(queries, keys, values, valid_lens)

            # `output_concat` 的形状: (`batch_size`, 查询的个数, `num_hiddens`)
            output_concat = transpose_output(output, self.num_heads)
        return self.W_o(output_concat)
```

为了能够使多个头并行计算，上面的 `MultiHeadAttention` 类使用了下面定义的两个转置函数。具体来说，

`transpose_output` 函数反转了 `transpose_qkv` 函数的操作。

```
#@save
def transpose_qkv(X, num_heads):
    # 输入 `X` 的形状: (`batch_size`, 查询或者“键-值”对的个数, `num_hiddens`).
    # 输出 `X` 的形状: (`batch_size`, 查询或者“键-值”对的个数, `num_heads`,
    # `num_hiddens` / `num_heads`)
    X = X.reshape(X.shape[0], X.shape[1], num_heads, -1)

    # 输出 `X` 的形状: (`batch_size`, `num_heads`, 查询或者“键-值”对的个数,
    # `num_hiddens` / `num_heads`)
    X = X.permute(0, 2, 1, 3)

    # `output` 的形状: (`batch_size` * `num_heads`, 查询或者“键-值”对的个数,
    # `num_hiddens` / `num_heads`)
    return X.reshape(-1, X.shape[2], X.shape[3])

#@save
def transpose_output(X, num_heads):
    """逆转 `transpose_qkv` 函数的操作"""
    X = X.reshape(-1, num_heads, X.shape[1], X.shape[2])
    X = X.permute(0, 2, 1, 3)
    return X.reshape(X.shape[0], X.shape[1], -1)
```

让我们使用键和值相同的小例子来测试我们编写的 `MultiHeadAttention` 类。多头注意力输出的形状是 `(batch_size, num_queries, num_hiddens)`。

```
num_hiddens, num_heads = 100, 5
attention = MultiHeadAttention(num_hiddens, num_hiddens, num_hiddens,
                               num_hiddens, num_heads, 0.5)
attention.eval()
```

```
MultiHeadAttention(
    attention: DotProductAttention(
        dropout: Dropout(p=0.5, inplace=False)
    )
    (W_q): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
    (W_k): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
    (W_v): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
    (W_o): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
)
```

```
batch_size, num_queries, num_kv_pairs, valid_lens = 2, 4, 6, torch.tensor([3, 2])
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
X = torch.ones((batch_size, num_queries, num_hiddens))
Y = torch.ones((batch_size, num_kvpairs, num_hiddens))
attention(X, Y, Y, valid_lens).shape
```

```
torch.Size([2, 4, 100])
```

10.5.3 小结

- 多头注意力融合了来自于相同的注意力汇聚产生的不同的知识，这些知识的不同来源于相同的查询、键和值的不同的子空间表示。
- 基于适当的张量操作，可以实现多头注意力的并行计算。

10.5.4 练习

1. 分别可视化这个实验中的多个头的注意力权重。
2. 假设我们已经拥有一个完成训练的基于多头注意力的模型，现在希望修剪最不重要的注意力头以提高预测速度。应该如何设计实验来衡量注意力头的重要性？

Discussions¹²³

10.6 自注意力和位置编码

在深度学习中，我们经常使用卷积神经网络（CNN）或循环神经网络（RNN）对序列进行编码。现在想象一下，有了注意力机制之后，我们将词元序列输入注意力池化中，以便同一组词元同时充当查询、键和值。具体来说，每个查询都会关注所有的键—值对并生成一个注意力输出。由于查询、键和值来自同一组输入，因此被称为自注意力（self-attention:cite:Lin.Feng.Santos.ea.2017,Vaswani.Shazeer.Parmar.ea.2017，也被称为内部注意力（intra-attention）[Cheng et al., 2016, Parikh et al., 2016, Paulus et al., 2017]。在本节中，我们将讨论使用自注意力进行序列编码，包括使用序列的顺序作为补充信息。

```
import math
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

¹²³ <https://discuss.d2l.ai/t/1635>

10.6.1 自注意力

给定一个由词元组成的输入序列 $\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_n$, 其中任意 $\mathbf{x}_i \in \mathbb{R}^d$ ($1 \leq i \leq n$)。该序列的自注意力输出为一个长度相同的序列 $\mathbf{y}_1, \dots, \mathbf{y}_n$, 其中:

$$\mathbf{y}_i = f(\mathbf{x}_i, (\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_1), \dots, (\mathbf{x}_n, \mathbf{x}_n)) \in \mathbb{R}^d \quad (10.6.1)$$

根据 (10.2.4) 中定义的注意力池化函数 f 。下面的代码片段是基于多头注意力对一个张量完成自注意力的计算, 张量的形状为 (批量大小, 时间步的数目或词元序列的长度, d)。输出与输入的张量形状相同。

```
num_hiddens, num_heads = 100, 5
attention = d2l.MultiHeadAttention(num_hiddens, num_hiddens, num_hiddens,
                                    num_hiddens, num_heads, 0.5)
attention.eval()
```

```
MultiHeadAttention(
    attention): DotProductAttention(
        (dropout): Dropout(p=0.5, inplace=False)
    )
    (W_q): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
    (W_k): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
    (W_v): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
    (W_o): Linear(in_features=100, out_features=100, bias=False)
)
```

```
batch_size, num_queries, valid_lens = 2, 4, torch.tensor([3, 2])
X = torch.ones((batch_size, num_queries, num_hiddens))
attention(X, X, X, valid_lens).shape
```

```
torch.Size([2, 4, 100])
```

10.6.2 比较卷积神经网络、循环神经网络和自注意力

让我们比较下面几个架构，目标都是将由 n 个词元组成的序列映射到另一个长度相等的序列，其中的每个输入词元或输出词元都由 d 维向量表示。具体来说，我们将比较的是卷积神经网络、循环神经网络和自注意力这几个架构的计算复杂性、顺序操作和最大路径长度。请注意，顺序操作会妨碍并行计算，而任意的序列位置组合之间的路径越短，则能更轻松地学习序列中的远距离依赖关系 [Hochreiter et al., 2001]。

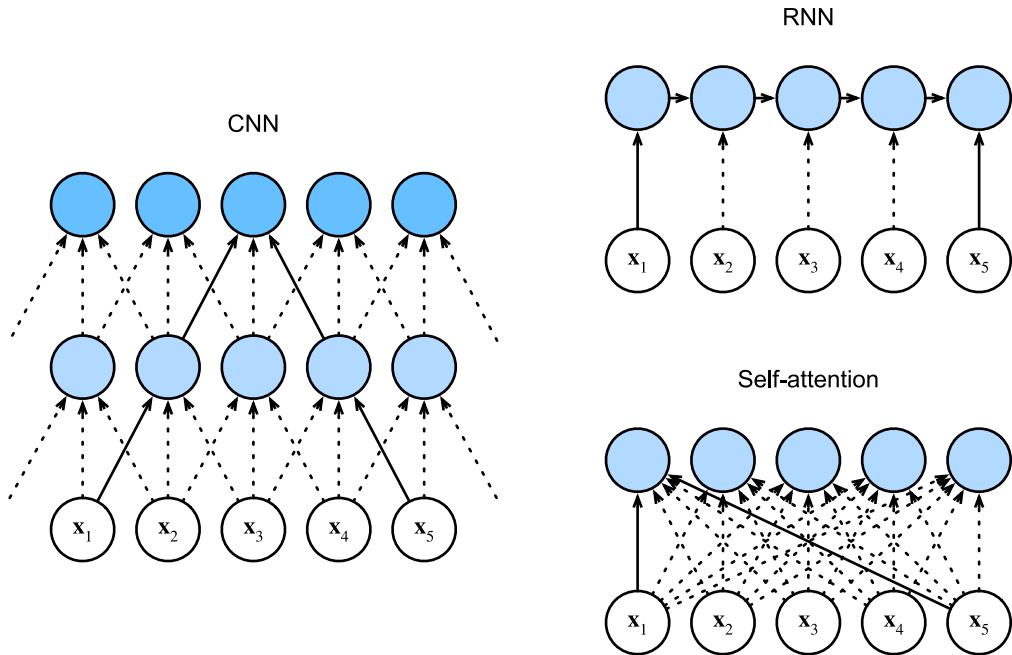


图10.6.1: 比较卷积神经网络（填充词元被忽略）、循环神经网络和自注意力三种架构。

考虑一个卷积核大小为 k 的卷积层。我们将在后面的章节中提供关于使用卷积神经网络处理序列的更多详细信息。目前，我们只需要知道，由于序列长度是 n ，输入和输出的通道数量都是 d ，所以卷积层的计算复杂度为 $\mathcal{O}(knd^2)$ 。如 图10.6.1 所示，卷积神经网络是分层的，因此为有 $\mathcal{O}(1)$ 个顺序操作，最大路径长度为 $\mathcal{O}(n/k)$ 。例如， x_1 和 x_5 处于 图10.6.1 中卷积核大小为 3 的双层卷积神经网络的感受野内。

当更新循环神经网络的隐藏状态时， $d \times d$ 权重矩阵和 d 维隐藏状态的乘法计算复杂度为 $\mathcal{O}(d^2)$ 。由于序列长度为 n ，因此循环神经网络层的计算复杂度为 $\mathcal{O}(nd^2)$ 。根据 图10.6.1，有 $\mathcal{O}(n)$ 个顺序操作无法并行化，最大路径长度也是 $\mathcal{O}(n)$ 。

在自注意力中，查询、键和值都是 $n \times d$ 矩阵。考虑 (10.3.5) 中缩放的“注意力”，其中 $n \times d$ 矩阵乘以 $d \times n$ 矩阵，然后输出的 $n \times n$ 矩阵乘以 $n \times d$ 矩阵。因此，自注意力具有 $\mathcal{O}(n^2d)$ 计算复杂性。正如我们在 图10.6.1 中看到的那样，每个词元都通过自注意力直接连接到任何其他词元。因此，有 $\mathcal{O}(1)$ 个顺序操作可以并行计算，最大路径长度也是 $\mathcal{O}(1)$ 。

总而言之，卷积神经网络和自注意力都拥有并行计算的优势，而且自注意力的最大路径长度最短。但是因为其计算复杂度是关于序列长度的二次方，所以在很长的序列中计算会非常慢。

10.6.3 位置编码

在处理词元序列时，循环神经网络是逐个的重复地处理词元的，而自注意力则因为并行计算而放弃了顺序操作。为了使用序列的顺序信息，我们通过在输入表示中添加 位置编码 (positional encoding) 来注入绝对的或相对的位置信息。位置编码可以通过学习得到也可以直接固定得到。接下来，我们描述的是基于正弦函数和余弦函数的固定位置编码 [Vaswani et al., 2017]。

假设输入表示 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ 包含一个序列中 n 个词元的 d 维嵌入表示。位置编码使用相同形状的位置嵌入矩阵 $\mathbf{P} \in \mathbb{R}^{n \times d}$ 输出 $\mathbf{X} + \mathbf{P}$ ，矩阵第 i 行、第 $2j$ 列和 $2j+1$ 列上的元素为：

$$\begin{aligned} p_{i,2j} &= \sin\left(\frac{i}{10000^{2j/d}}\right), \\ p_{i,2j+1} &= \cos\left(\frac{i}{10000^{2j/d}}\right). \end{aligned} \quad (10.6.2)$$

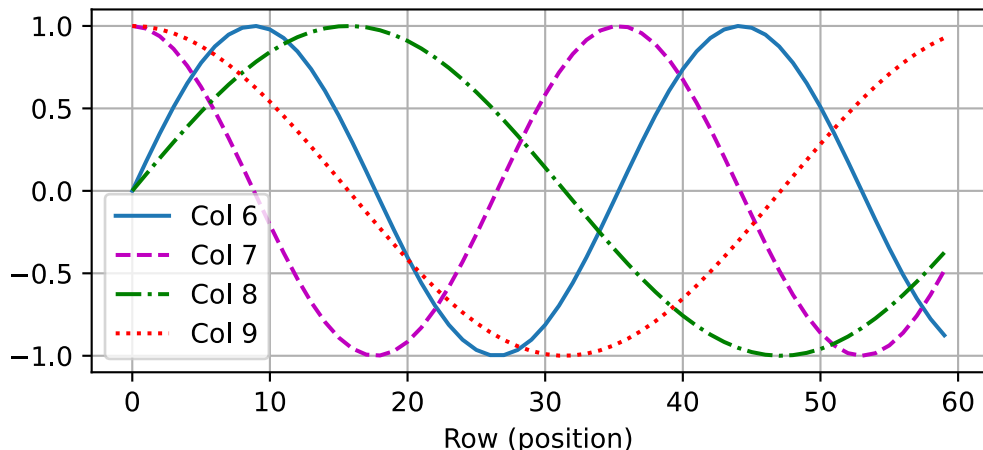
乍一看，这种基于三角函数的设计看起来很奇怪。在解释这个设计之前，让我们先在下面的 `PositionalEncoding` 类中实现它。

```
#@save
class PositionalEncoding(nn.Module):
    def __init__(self, num_hiddens, dropout, max_len=1000):
        super(PositionalEncoding, self).__init__()
        self.dropout = nn.Dropout(dropout)
        # 创建一个足够长的 `P`
        self.P = torch.zeros((1, max_len, num_hiddens))
        X = torch.arange(max_len, dtype=torch.float32).reshape(
            -1, 1) / torch.pow(10000, torch.arange(
                0, num_hiddens, 2, dtype=torch.float32) / num_hiddens)
        self.P[:, :, 0::2] = torch.sin(X)
        self.P[:, :, 1::2] = torch.cos(X)

    def forward(self, X):
        X = X + self.P[:, :, :X.shape[1], :].to(X.device)
        return self.dropout(X)
```

在位置嵌入矩阵 \mathbf{P} 中，行代表词元在序列中的位置，列代表位置编码的不同维度。在下面的例子中，我们可以看到位置嵌入矩阵的第6列和第7列的频率高于第8列和第9列。第6列和第7列之间的偏移量（第8列和第9列相同）是由于正弦函数和余弦函数的交替。

```
encoding_dim, num_steps = 32, 60
pos_encoding = PositionalEncoding(encoding_dim, 0)
pos_encoding.eval()
X = pos_encoding(torch.zeros((1, num_steps, encoding_dim)))
P = pos_encoding.P[:, :, :X.shape[1], :]
d2l.plot(torch.arange(num_steps), P[0, :, 6:10].T, xlabel='Row (position)',
          figsize=(6, 2.5), legend=["Col %d" % d for d in torch.arange(6, 10)])
```



绝对位置信息

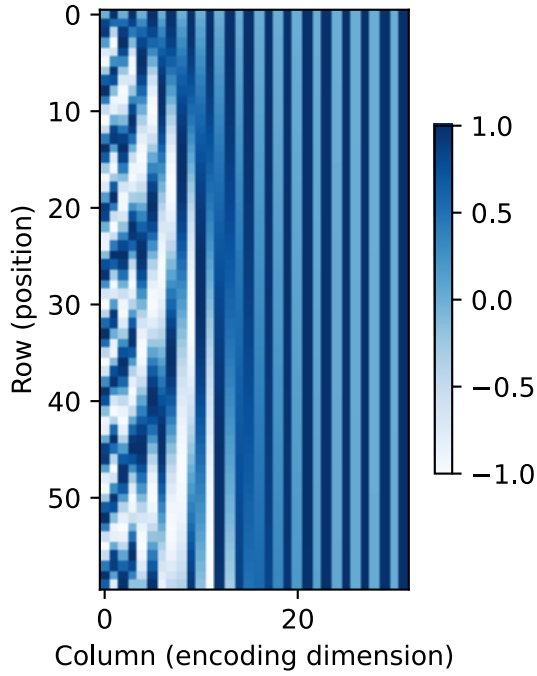
为了明白沿着编码维度单调降低的频率与绝对位置信息的关系，让我们打印出 $0, 1, \dots, 7$ 的二进制表示形式。正如我们所看到的，每个数字、每两个数字和每四个数字上的比特值在第一个最低位、第二个最低位和第三个最低位上分别交替。

```
for i in range(8):
    print(f'{i} in binary is {i:>03b}')
```

```
0 in binary is 000
1 in binary is 001
2 in binary is 010
3 in binary is 011
4 in binary is 100
5 in binary is 101
6 in binary is 110
7 in binary is 111
```

在二进制表示中，较高比特位的交替频率低于较低比特位，与下面的热图所示相似，只是位置编码通过使用三角函数在编码维度上降低频率。由于输出是浮点数，因此此类连续表示比二进制表示法更节省空间。

```
P = P[0, :, :].unsqueeze(0).unsqueeze(0)
d2l.show_heatmaps(P, xlabel='Column (encoding dimension)',
                   ylabel='Row (position)', figsize=(3.5, 4), cmap='Blues')
```



相对位置信息

除了捕获绝对位置信息之外，上述的位置编码还允许模型学习得到输入序列中相对位置信息。这是因为对于任何确定的位置偏移 δ ，位置 $i + \delta$ 处的位置编码可以线性投影位置 i 处的位置编码来表示。

这种投影的数学解释是，令 $\omega_j = 1/10000^{2j/d}$ ，对于任何确定的位置偏移 δ ，:eqref: eq_positional-encoding-def 中的任何一对 $(p_{i,2j}, p_{i,2j+1})$ 都可以线性投影到 $(p_{i+\delta,2j}, p_{i+\delta,2j+1})$ ：

$$\begin{aligned}
 & \begin{bmatrix} \cos(\delta\omega_j) & \sin(\delta\omega_j) \\ -\sin(\delta\omega_j) & \cos(\delta\omega_j) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} p_{i,2j} \\ p_{i,2j+1} \end{bmatrix} \\
 &= \begin{bmatrix} \cos(\delta\omega_j) \sin(i\omega_j) + \sin(\delta\omega_j) \cos(i\omega_j) \\ -\sin(\delta\omega_j) \sin(i\omega_j) + \cos(\delta\omega_j) \cos(i\omega_j) \end{bmatrix} \\
 &= \begin{bmatrix} \sin((i+\delta)\omega_j) \\ \cos((i+\delta)\omega_j) \end{bmatrix} \\
 &= \begin{bmatrix} p_{i+\delta,2j} \\ p_{i+\delta,2j+1} \end{bmatrix},
 \end{aligned} \tag{10.6.3}$$

2×2 投影矩阵不依赖于任何位置的索引 i 。

10.6.4 小结

- 在自注意力中，查询、键和值都来自同一组输入。
- 卷积神经网络和自注意力都拥有并行计算的优势，而且自注意力的最大路径长度最短。但是因为其计算复杂度是关于序列长度的二次方，所以在很长的序列中计算会非常慢。
- 为了使用序列的顺序信息，我们可以通过在输入表示中添加位置编码来注入绝对的或相对的位置信息。

10.6.5 练习

1. 假设我们设计一个深度架构，通过堆叠基于位置编码的自注意力层来表示序列。可能会存在什么问题？
2. 你能设计一种可学习的位置编码方法吗？

Discussions¹²⁴

10.7 Transformer

我们在 10.6.2 节 中比较了卷积神经网络（CNN）、循环神经网络（RNN）和自注意力（self-attention）。值得注意的是，自注意力同时具有并行计算和最短的最大路径长度这两个优势。因此，使用自注意力来设计深度结构是很有吸引力的。对比之前仍然依赖循环神经网络实现输入表示的自注意力模型 [Cheng et al., 2016, Lin et al., 2017b, Paulus et al., 2017]，Transformer 模型完全基于注意力机制，没有任何卷积层或循环神经网络层 [Vaswani et al., 2017]。尽管 Transformer 最初是应用于序列到序列的学习文本数据，但现在已经推广到各种现代的深度学习中，例如语言、视觉、语音和强化学习领域。

10.7.1 模型

Transformer 作为编码器—解码器结构的一个实例，其整体结构图在 图10.7.1 中展示。正如所见到的，Transformer 是由编码器和解码器组成的。与 图10.4.1 中基于 Bahdanau 注意力实现的序列到序列的学习相比，Transformer 的编码器和解码器是基于自注意力的模块叠加而成的，源（输入）序列和目标（输出）序列的嵌入（embedding）表示将加上位置编码（positional encoding），再分别输入到编码器和解码器中。

¹²⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1652>

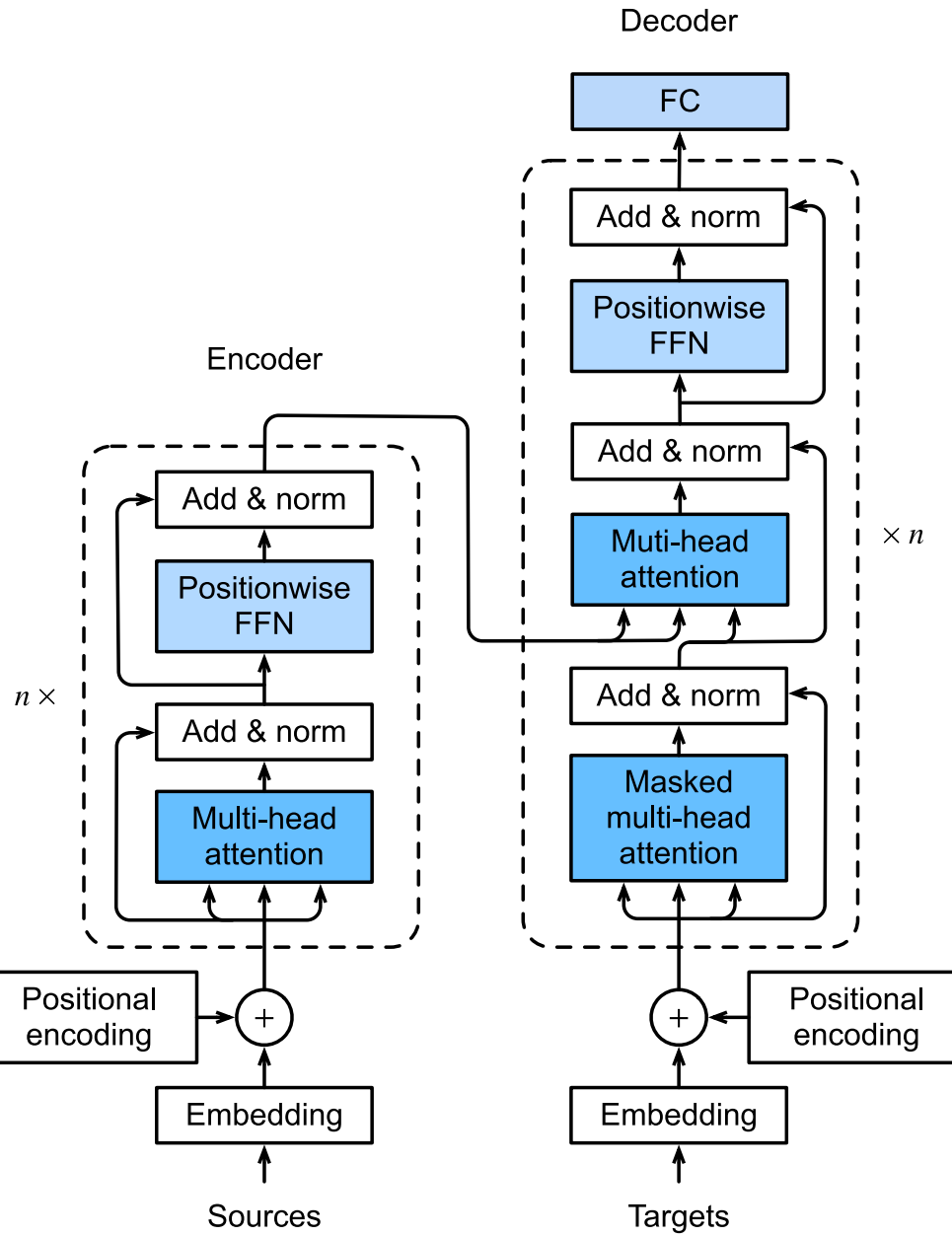


图10.7.1: Transformer 结构

图10.7.1中概述了Transformer的结构。从宏观角度来看，Transformer的编码器是由多个相同的层叠加而成的，每个层都有两个子层（子层表示为sublayer）。第一个子层是多头自注意力（multi-head self-attention）汇聚；第二个子层是基于位置的前馈网络（positionwise feed-forward network）。具体来说，在计算编码器的自注意力时，查询、键和值都来自前一个编码器层的输出。受7.6节中ResNet的启发，每个子层都采用了残差连接（residual connection）。在Transformer中，对于序列中任何位置的任何输入 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$ ，都要求满足 $\text{sublayer}(\mathbf{x}) \in \mathbb{R}^d$ ，以便残差连接满足 $\mathbf{x} + \text{sublayer}(\mathbf{x}) \in \mathbb{R}^d$ 。在残差连接的加法计算之后，紧接着应用层归一化（layer normalization）[Ba et al., 2016]。因此，输入序列对应的每个位置，Transformer编码器都

将输出一个 d 维表示向量。

Transformer 解码器也是由多个相同的层叠加而成的，并且层中使用了残差连接和层归一化。除了编码器中描述的两个子层之外，解码器还在这两个子层之间插入了第三个子层，称为 编码器—解码器注意力 (encoder-decoder attention) 层。在编码器—解码器注意力中，查询来自前一个解码器层的输出，而键和值来自整个编码器的输出。在解码器自注意力中，查询、键和值都来自上一个解码器层的输出。但是，解码器中的每个位置只能考虑该位置之前的所有位置。这种遮蔽 (masked) 注意力保留了自回归 (auto-regressive) 属性，确保预测仅依赖于已生成的输出词元。

我们已经描述并实现了基于缩放点积多头注意力 10.5 节 和位置编码 10.6.3 节。接下来，我们将实现 Transformer 模型的剩余部分。

```
import math
import pandas as pd
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

10.7.2 基于位置的前馈网络

基于位置的前馈网络对序列中的所有位置的表示进行变换时使用的是同一个多层感知机 (MLP)，这就是称前馈网络是基于位置的 (positionwise) 的原因。在下面的实现中，输入 X 的形状 (批量大小、时间步数或序列长度、隐单元数或特征维度) 将被一个两层的感知机转换成形状为 (批量大小、时间步数、 ffn_num_outputs) 的输出张量。

```
#@save
class PositionWiseFFN(nn.Module):
    def __init__(self, ffn_num_input, ffn_num_hiddens, ffn_num_outputs,
                 **kwargs):
        super(PositionWiseFFN, self).__init__(**kwargs)
        self.dense1 = nn.Linear(ffn_num_input, ffn_num_hiddens)
        self.relu = nn.ReLU()
        self.dense2 = nn.Linear(ffn_num_hiddens, ffn_num_outputs)

    def forward(self, X):
        return self.dense2(self.relu(self.dense1(X)))
```

下面的例子显示，改变张量的最里层维度的尺寸，会改变成基于位置的前馈网络的输出尺寸。因为用同一个多层感知机对所有位置上的输入进行变换，所以当所有这些位置的输入相同时，它们的输出也是相同的。

```
ffn = PositionWiseFFN(4, 4, 8)
ffn.eval()
ffn(torch.ones((2, 3, 4)))[0]
```

```
tensor([[ 0.0825, -0.4902, -0.1343, -0.5730, -0.0568, -0.1448, -0.5695,  0.3553],
        [ 0.0825, -0.4902, -0.1343, -0.5730, -0.0568, -0.1448, -0.5695,  0.3553],
        [ 0.0825, -0.4902, -0.1343, -0.5730, -0.0568, -0.1448, -0.5695,  0.3553]],  
grad_fn=<SelectBackward>)
```

10.7.3 残差连接和层归一化

现在让我们关注 图10.7.1 中的“加法和归一化（add & norm）”组件。正如在本节开头所述，这是由残差连接和紧随其后的层归一化组成的。两者都是构建有效的深度结构的关键。

在 7.5 节 中，我们解释了在一个小批量的样本内基于批量标准化对数据进行重新中心化和重新缩放的调整。层归一化和批量归一化的目标相同，但层归一化是基于特征维度进行归一化。尽管批量归一化在计算机视觉中被广泛应用，但在自然语言处理任务中（输入通常是变长序列）批量归一化通常不如层归一化的效果好。

以下代码对比不同维度的层归一化和批量归一化的效果。

```
ln = nn.LayerNorm(2)  
bn = nn.BatchNorm1d(2)  
X = torch.tensor([[1, 2], [2, 3]], dtype=torch.float32)  
# 在训练模式下计算 `X` 的均值和方差  
print('layer norm:', ln(X), '\nbatch norm:', bn(X))
```

```
layer norm: tensor([-1.0000,  1.0000],  
                   [-1.0000,  1.0000]), grad_fn=<NativeLayerNormBackward>  
batch norm: tensor([-1.0000, -1.0000],  
                   [ 1.0000,  1.0000]), grad_fn=<NativeBatchNormBackward>
```

现在我们可以使用残差连接和层归一化来实现 AddNorm 类。Dropout 也被作为正则化方法使用。

```
#@save  
class AddNorm(nn.Module):  
    def __init__(self, normalized_shape, dropout, **kwargs):  
        super(AddNorm, self).__init__(**kwargs)  
        self.dropout = nn.Dropout(dropout)  
        self.ln = nn.LayerNorm(normalized_shape)  
  
    def forward(self, X, Y):  
        return self.ln(self.dropout(Y) + X)
```

残差连接要求两个输入的形状相同，以便加法操作后输出张量的形状相同。

```
add_norm = AddNorm([3, 4], 0.5) # Normalized_shape is input.size()[1:]  
add_norm.eval()  
add_norm(torch.ones((2, 3, 4)), torch.ones((2, 3, 4))).shape
```

```
torch.Size([2, 3, 4])
```

10.7.4 编码器

有了组成 Transformer 编码器的基础组件，现在可以先实现编码器中的一个层。下面的 `EncoderBlock` 类包含两个子层：多头自注意力和基于位置的前馈网络，这两个子层都使用了残差连接和紧随的层归一化。

```
#@save
class EncoderBlock(nn.Module):
    def __init__(self, key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
                 norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens, num_heads,
                 dropout, use_bias=False, **kwargs):
        super(EncoderBlock, self).__init__(**kwargs)
        self.attention = d2l.MultiHeadAttention(
            key_size, query_size, value_size, num_hiddens, num_heads, dropout,
            use_bias)
        self.addnorm1 = AddNorm(norm_shape, dropout)
        self.ffn = PositionWiseFFN(
            ffn_num_input, ffn_num_hiddens, num_hiddens)
        self.addnorm2 = AddNorm(norm_shape, dropout)

    def forward(self, X, valid_lens):
        Y = self.addnorm1(X, self.attention(X, X, X, valid_lens))
        return self.addnorm2(Y, self.ffn(Y))
```

正如我们所看到的，Transformer 编码器中的任何层都不会改变其输入的形状。

```
X = torch.ones((2, 100, 24))
valid_lens = torch.tensor([3, 2])
encoder_blk = EncoderBlock(24, 24, 24, 24, [100, 24], 24, 48, 8, 0.5)
encoder_blk.eval()
encoder_blk(X, valid_lens).shape
```

```
torch.Size([2, 100, 24])
```

在实现下面的Transformer编码器的代码中，我们堆叠了 `num_layers` 个 `EncoderBlock` 类的实例。由于我们使用的是值范围在 -1 和 1 之间的固定位置编码，因此通过学习得到的输入的嵌入表示的值需要先乘以嵌入维度的平方根进行重新缩放，然后再与位置编码相加。

```
#@save
class TransformerEncoder(d2l.Encoder):
    def __init__(self, vocab_size, key_size, query_size, value_size,
                 num_hiddens, norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens,
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
        num_heads, num_layers, dropout, use_bias=False, **kwargs):
super(TransformerEncoder, self).__init__(**kwargs)
self.num_hiddens = num_hiddens
self.embedding = nn.Embedding(vocab_size, num_hiddens)
self.pos_encoding = d2l.PositionalEncoding(num_hiddens, dropout)
self.blks = nn.Sequential()
for i in range(num_layers):
    self.blks.add_module("block"+str(i),
        EncoderBlock(key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
                     norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens,
                     num_heads, dropout, use_bias))

def forward(self, X, valid_lens, *args):
    # 因为位置编码值在 -1 和 1 之间,
    # 因此嵌入值乘以嵌入维度的平方根进行缩放,
    # 然后再与位置编码相加。
    X = self.pos_encoding(self.embedding(X) * math.sqrt(self.num_hiddens))
    self.attention_weights = [None] * len(self.blks)
    for i, blk in enumerate(self.blks):
        X = blk(X, valid_lens)
        self.attention_weights[
            i] = blk.attention.attention.attention_weights
return X
```

下面我们指定了超参数来创建一个两层的Transformer编码器。Transformer 编码器输出的形状是（批量大小、时间步的数目、`num_hiddens`）。

```
encoder = TransformerEncoder(
    200, 24, 24, 24, 24, [100, 24], 24, 48, 8, 2, 0.5)
encoder.eval()
encoder(torch.ones((2, 100), dtype=torch.long), valid_lens).shape
```

```
torch.Size([2, 100, 24])
```

10.7.5 解码器

如图10.7.1 所示，Transformer解码器也是由多个相同的层组成。在 `DecoderBlock` 类中实现的每个层包含了三个子层：解码器自注意力、“编码器-解码器”注意力和基于位置的前馈网络。这些子层也都被残差连接和紧随的层归一化围绕。

正如在本节前面所述，在遮蔽多头解码器自注意力层（第一个子层）中，查询、键和值都来自上一个解码器层的输出。关于序列到序列模型（sequence-to-sequence model），在训练阶段，其输出序列的所有位置（时间步）的词元都是已知的；然而，在预测阶段，其输出序列的词元是逐个生成的。因此，在任何解码器时间

步中，只有生成的词元才能用于解码器的自注意力计算中。为了在解码器中保留自回归的属性，其遮蔽自注意力设定了参数 `dec_valid_lens`，以便任何查询都只会与解码器中所有已经生成词元的位置（即直到该查询位置为止）进行注意力计算。

```
class DecoderBlock(nn.Module):
    """解码器中第 i 个块"""
    def __init__(self, key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
                 norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens, num_heads,
                 dropout, i, **kwargs):
        super(DecoderBlock, self).__init__(**kwargs)
        self.i = i
        self.attention1 = d2l.MultiHeadAttention(
            key_size, query_size, value_size, num_hiddens, num_heads, dropout)
        self.addnorm1 = AddNorm(norm_shape, dropout)
        self.attention2 = d2l.MultiHeadAttention(
            key_size, query_size, value_size, num_hiddens, num_heads, dropout)
        self.addnorm2 = AddNorm(norm_shape, dropout)
        self.ffn = PositionWiseFFN(ffn_num_input, ffn_num_hiddens,
                                   num_hiddens)
        self.addnorm3 = AddNorm(norm_shape, dropout)

    def forward(self, X, state):
        enc_outputs, enc_valid_lens = state[0], state[1]
        # 训练阶段，输出序列的所有词元都在同一时间处理，
        # 因此 `state[2][self.i]` 初始化为 `None`。
        # 预测阶段，输出序列是通过词元一个接着一个解码的，
        # 因此 `state[2][self.i]` 包含着直到当前时间步第 `i` 个块解码的输出表示
        if state[2][self.i] is None:
            key_values = X
        else:
            key_values = torch.cat((state[2][self.i], X), axis=1)
        state[2][self.i] = key_values
        if self.training:
            batch_size, num_steps, _ = X.shape
            # `dec_valid_lens` 的开头: (`batch_size`, `num_steps`),
            # 其中每一行是 [1, 2, ..., `num_steps`]
            dec_valid_lens = torch.arange(
                1, num_steps + 1, device=X.device).repeat(batch_size, 1)
        else:
            dec_valid_lens = None

        # 自注意力
        X2 = self.attention1(X, key_values, key_values, dec_valid_lens)
        Y = self.addnorm1(X, X2)
        # 编码器—解码器注意力。

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
# `enc_outputs` 的开头: (`batch_size`, `num_steps`, `num_hiddens`)
Y2 = self.attention2(Y, enc_outputs, enc_outputs, enc_valid_lens)
Z = self.addnorm2(Y, Y2)
return self.addnorm3(Z, self.ffn(Z)), state
```

为了便于在“编码器—解码器”注意力中进行缩放点积计算和残差连接中进行加法计算，编码器和解码器的特征维度都是`num_hiddens`。

```
decoder_blk = DecoderBlock(24, 24, 24, 24, [100, 24], 24, 48, 8, 0.5, 0)
decoder_blk.eval()
X = torch.ones((2, 100, 24))
state = [encoder_blk(X, valid_lens), valid_lens, [None]]
decoder_blk(X, state)[0].shape
```

```
torch.Size([2, 100, 24])
```

现在我们构建了由 `num_layers` 个 `DecoderBlock` 实例组成的完整的Transformer解码器。最后，通过一个全连接层计算所有 `vocab_size` 个可能的输出词元的预测值。解码器的自注意力权重和编码器解码器注意力权重都被存储下来，方便日后可视化的需要。

```
class TransformerDecoder(d2l.AttentionDecoder):
    def __init__(self, vocab_size, key_size, query_size, value_size,
                 num_hiddens, norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens,
                 num_heads, num_layers, dropout, **kwargs):
        super(TransformerDecoder, self).__init__(**kwargs)
        self.num_hiddens = num_hiddens
        self.num_layers = num_layers
        self.embedding = nn.Embedding(vocab_size, num_hiddens)
        self.pos_encoding = d2l.PositionalEncoding(num_hiddens, dropout)
        self.blks = nn.Sequential()
        for i in range(num_layers):
            self.blks.add_module("block"+str(i),
                DecoderBlock(key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
                            norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens,
                            num_heads, dropout, i))
        self.dense = nn.Linear(num_hiddens, vocab_size)

    def init_state(self, enc_outputs, enc_valid_lens, *args):
        return [enc_outputs, enc_valid_lens, [None] * self.num_layers]

    def forward(self, X, state):
        X = self.pos_encoding(self.embedding(X) * math.sqrt(self.num_hiddens))
        self._attention_weights = [[None] * len(self.blks) for _ in range(2)]
```

(continues on next page)

```

for i, blk in enumerate(self.blks):
    X, state = blk(X, state)
    # 解码器自注意力权重
    self._attention_weights[0][
        i] = blk.attention1.attention.attention_weights
    # “编码器—解码器” 自注意力权重
    self._attention_weights[1][
        i] = blk.attention2.attention.attention_weights
return self.dense(X), state

@property
def attention_weights(self):
    return self._attention_weights

```

10.7.6 训练

依照 Transformer 结构来实例化编码器—解码器模型。在这里，指定 Transformer 的编码器和解码器都是 2 层，都使用 4 头注意力。与 9.7.4 节类似，为了进行序列到序列的学习，我们在“英语—法语”机器翻译数据集上训练 Transformer 模型。

```

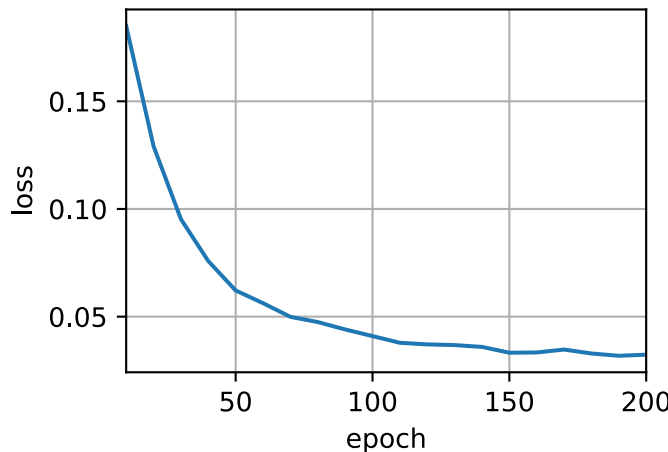
num_hiddens, num_layers, dropout, batch_size, num_steps = 32, 2, 0.1, 64, 10
lr, num_epochs, device = 0.005, 200, d2l.try_gpu()
ffn_num_input, ffn_num_hiddens, num_heads = 32, 64, 4
key_size, query_size, value_size = 32, 32, 32
norm_shape = [32]

train_iter, src_vocab, tgt_vocab = d2l.load_data_nmt(batch_size, num_steps)

encoder = TransformerEncoder(
    len(src_vocab), key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
    norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens, num_heads,
    num_layers, dropout)
decoder = TransformerDecoder(
    len(tgt_vocab), key_size, query_size, value_size, num_hiddens,
    norm_shape, ffn_num_input, ffn_num_hiddens, num_heads,
    num_layers, dropout)
net = d2l.EncoderDecoder(encoder, decoder)
d2l.train_seq2seq(net, train_iter, lr, num_epochs, tgt_vocab, device)

```

```
loss 0.032, 4981.1 tokens/sec on cuda:0
```



训练结束后，使用 Transformer 模型将一些英语句子翻译成法语，并且计算它们的 BLEU 分数。

```
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, dec_attention_weight_seq = d2l.predict_seq2seq(
        net, eng, src_vocab, tgt_vocab, num_steps, device, True)
    print(f'{eng} => {translation}, ',
          f'bleu {d2l.bleu(translation, fra, k=2):.3f}')
```

```
go . => va !, bleu 1.000
i lost . => j'ai perdu ., bleu 1.000
he's calm . => il est tombé ., bleu 0.658
i'm home . => je suis chez moi ., bleu 1.000
```

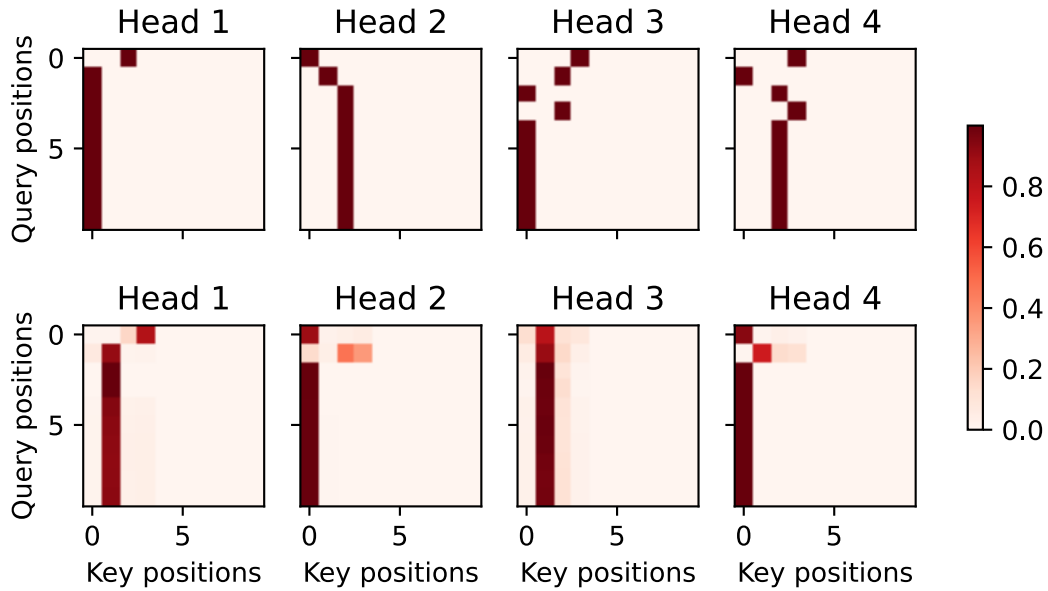
当进行最后一个英语到法语的句子翻译工作时，让我们可视化Transformer 的注意力权重。编码器自注意力权重的形状为 (编码器层数, 注意力头数, num_steps或查询的数目, num_steps 或 “键一值” 对的数目)。

```
enc_attention_weights = torch.cat(net.encoder.attention_weights, 0).reshape((num_
    ↪ layers, num_heads,
    -1, num_steps))
enc_attention_weights.shape
```

```
torch.Size([2, 4, 10, 10])
```

在编码器的自注意力中，查询和键都来自相同的输入序列。因为填充词元是不携带信息的，因此通过指定输入序列的有效长度可以避免查询与使用填充词元的位置计算注意力。接下来，将逐行呈现两层多头注意力的权重。每个注意力头都根据查询、键和值的不同的表示子空间来表示不同的注意力。

```
d2l.show_heatmaps(
    enc_attention_weights.cpu(), xlabel='Key positions',
    ylabel='Query positions', titles=['Head %d' % i for i in range(1, 5)],
    figsize=(7, 3.5))
```



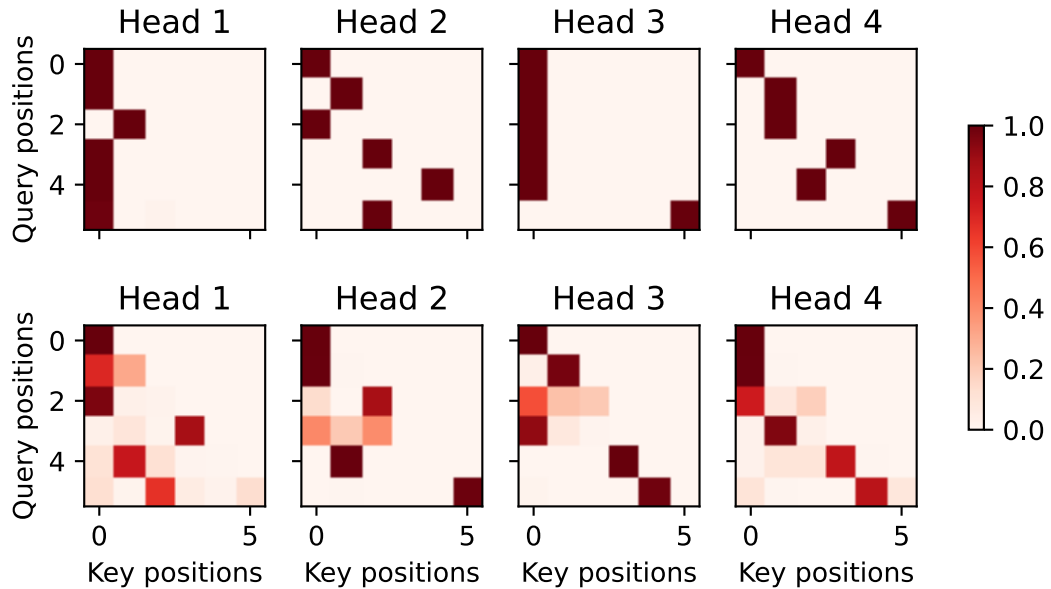
为了可视化解码器的自注意力权重和“编码器—解码器”的注意力权重，我们需要完成更多的数据操作工作。例如，我们用零填充被遮蔽住的注意力权重。值得注意的是，解码器的自注意力权重和“编码器—解码器”的注意力权重都有相同的查询：即以序列开始词元（beginning-of-sequence, BOS）打头，再与后续输出的词元共同组成序列。

```
dec_attention_weights_2d = [head[0].tolist()
                            for step in dec_attention_weight_seq
                            for attn in step for blk in attn for head in blk]
dec_attention_weights_filled = torch.tensor(
    pd.DataFrame(dec_attention_weights_2d).fillna(0.0).values)
dec_attention_weights = dec_attention_weights_filled.reshape((-1, 2, num_layers, num_
    ↪heads, num_steps))
dec_self_attention_weights, dec_inter_attention_weights = \
    dec_attention_weights.permute(1, 2, 3, 0, 4)
dec_self_attention_weights.shape, dec_inter_attention_weights.shape
```

```
(torch.Size([2, 4, 6, 10]), torch.Size([2, 4, 6, 10]))
```

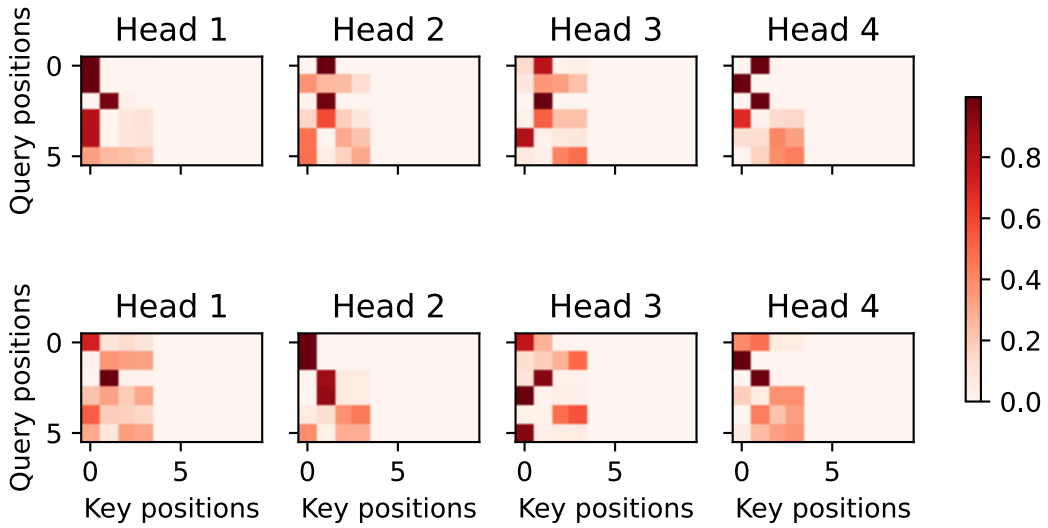
由于解码器自注意力的自回归属性，查询不会对当前位置之后的“键—值”对进行注意力计算。

```
# Plus one to include the beginning-of-sequence token
d2l.show_heatmaps(
    dec_self_attention_weights[:, :, :, :len(translation.split()) + 1],
    xlabel='Key positions', ylabel='Query positions',
    titles=['Head %d' % i for i in range(1, 5)], figsize=(7, 3.5))
```



与编码器的自注意力的情况类似，通过指定输入序列的有效长度，输出序列的查询不会与输入序列中填充位置的词元进行注意力计算。

```
d2l.show_heatmaps(
    dec_inter_attention_weights, xlabel='Key positions',
    ylabel='Query positions', titles=['Head %d' % i for i in range(1, 5)],
    figsize=(7, 3.5))
```



尽管 Transformer 结构是为了“序列到序列”的学习而提出的，但正如我们将在本书后面提及的那样，Transformer 编码器或 Transformer 解码器通常被单独用于不同的深度学习任务中。

10.7.7 小结

- Transformer 是编码器—解码器结构的一个实践，尽管在实际情况中编码器或解码器可以单独使用。
- 在 Transformer 中，多头自注意力用于表示输入序列和输出序列，不过解码器还必须通过遮蔽机制来保留自回归属性。
- Transformer 中的残差连接和层归一化是训练非常深度的模型的重要工具。
- Transformer 模型中基于位置的前馈网络使用同一个多层次感知机，作用是对所有的序列位置的表示进行转换。

10.7.8 练习

1. 在实验中训练更深的 Transformer 将如何影响训练速度和翻译效果？
2. 在 Transformer 中使用加性注意力取代缩放点积注意力是不是个好办法？为什么？
3. 对于语言模型，我们应该使用 Transformer 的编码器还是解码器，或者两者都用？如何设计？
4. 如果输入序列很长，Transformer 会面临什么挑战？为什么？
5. 如何提高 Transformer 的计算速度和内存使用效率？提示：可以参考论文 [Tay et al., 2020]。
6. 如果不使用卷积神经网络，如何设计基于 Transformer 模型的图像分类任务？提示：可以参考 Vision Transformer [Dosovitskiy et al., 2021]。

Discussions¹²⁵

¹²⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1066>

优化算法

如果您在此之前按顺序阅读这本书，则已经使用了许多优化算法来训练深度学习模型。这些工具使我们能够继续更新模型参数并最大限度地减少损失函数的价值，正如培训集评估的那样。事实上，任何人满意将优化视为黑盒装置，以便在简单的环境中最大限度地减少客观功能，都可能会知道存在着一系列此类程序的咒语（名称如“SGD”和“亚当”）。

但是，为了做得好，还需要更深入的知识。优化算法对于深度学习非常重要。一方面，训练复杂的深度学习模型可能需要数小时、几天甚至数周。优化算法的性能直接影响模型的训练效率。另一方面，了解不同优化算法的原则及其超参数的作用将使我们能够以有针对性的方式调整超参数，以提高深度学习模型的性能。

在本章中，我们深入探讨常见的深度学习优化算法。深度学习中出现的几乎所有优化问题都是^{*} nonconvex。尽管如此，在CONVex^{*} 问题背景下设计和分析算法是非常有启发性的。正是出于这个原因，本章包括了凸优化的入门，以及凸目标函数上非常简单的随机梯度下降算法的证明。

11.1 优化和深度学习

在本节中，我们将讨论优化与深度学习之间的关系以及在深度学习中使用优化的挑战。对于深度学习问题，我们通常会先定义^{*} 损失函数。一旦我们有了损失函数，我们就可以使用优化算法来尽量减少损失。在优化中，损失函数通常被称为优化问题的目标函数。按照传统和惯则，大多数优化算法都关注的是最小化^{*}。如果我们需要最大限度地实现目标，那么有一个简单的解决方案：只需翻转目标上的标志即可。

11.1.1 优化的目标

尽管优化提供了一种最大限度地减少深度学习损失功能的方法，但实质上，优化和深度学习的目标是根本不同的。前者主要关注的是尽量减少一个目标，而鉴于数据量有限，后者则关注寻找合适的模型。在 4.4 节 中，我们详细讨论了这两个目标之间的区别。例如，训练错误和泛化错误通常不同：由于优化算法的客观函数通常是基于训练数据集的损失函数，因此优化的目标是减少训练错误。但是，深度学习（或更广义地说，统计推断）的目标是减少概括错误。为了完成后者，除了使用优化算法来减少训练错误之外，我们还需要注意过度拟合。

```
%matplotlib inline
import numpy as np
import torch
from mpl_toolkits import mplot3d
from d2l import torch as d2l
```

为了说明上述不同的目标，让我们考虑经验风险和风险。如 subsec_empirical-risk-and-risk 所述，经验风险是训练数据集的平均损失，而风险则是整个数据群的预期损失。下面我们定义了两个函数：风险函数 f 和经验风险函数 g 。假设我们只有有限量的训练数据。因此，这里的 g 不如 f 平滑。

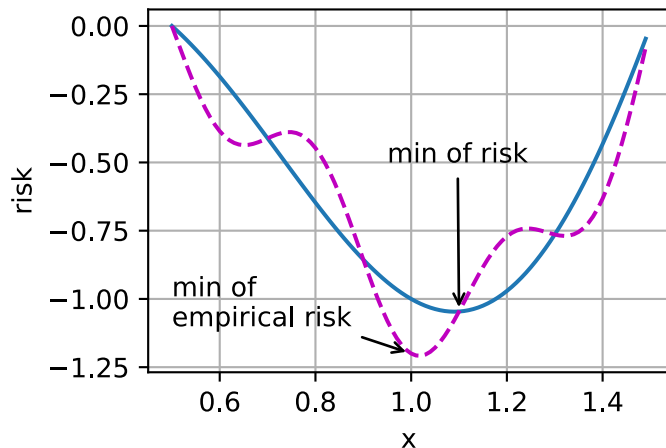
```
def f(x):
    return x * torch.cos(np.pi * x)

def g(x):
    return f(x) + 0.2 * torch.cos(5 * np.pi * x)
```

下图说明，训练数据集的最低经验风险可能与最低风险（概括错误）不同。

```
def annotate(text, xy, xytext): #@save
    d2l.plt.gca().annotate(text, xy=xy, xytext=xytext,
                           arrowprops=dict(arrowstyle='->'))

x = torch.arange(0.5, 1.5, 0.01)
d2l.set_figsize((4.5, 2.5))
d2l.plot(x, [f(x), g(x)], 'x', 'risk')
annotate('min of \nempirical risk', (1.0, -1.2), (0.5, -1.1))
annotate('min of risk', (1.1, -1.05), (0.95, -0.5))
```



11.1.2 深度学习中的优化挑战

在本章中，我们将特别关注优化算法在最小化目标函数方面的性能，而不是模型的泛化错误。在 3.1 节 中，我们区分了优化问题中的分析解和数值解。在深度学习中，大多数客观的功能都很复杂，没有分析解决方案。相反，我们必须使用数值优化算法。本章中的优化算法都属于此类别。

深度学习优化存在许多挑战。其中一些最令人恼人的是局部最小值、鞍点和消失的渐变。让我们来看看它们。

本地迷你

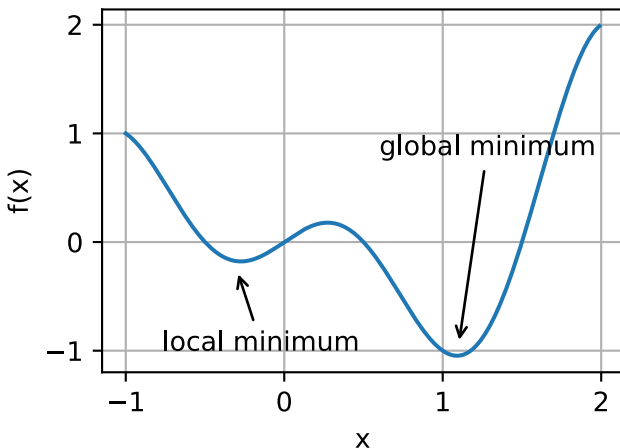
对于任何客观函数 $f(x)$ ，如果 $f(x)$ 的值 $f(x)$ 在 x 附近的任何其他点小于 $f(x)$ 的值，那么 $f(x)$ 在 x 附近的任何其他点的值小于 $f(x)$ ，那么 $f(x)$ 可能是局部最低值。如果 $f(x)$ 的值为 $f(x)$ ，为整个域的目标函数的最小值，那么 $f(x)$ 是全局最小值。

例如，给定函数

$$f(x) = x \cdot \cos(\pi x) \text{ for } -1.0 \leq x \leq 2.0, \quad (11.1.1)$$

我们可以接近该函数的局部最小值和全局最小值。

```
x = torch.arange(-1.0, 2.0, 0.01)
d2l.plot(x, [f(x), ], 'x', 'f(x)')
annotate('local minimum', (-0.3, -0.25), (-0.77, -1.0))
annotate('global minimum', (1.1, -0.95), (0.6, 0.8))
```

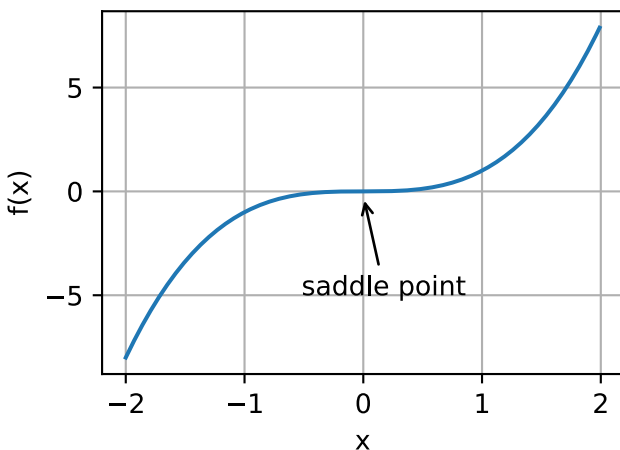


深度学习模型的客观功能通常有许多局部最佳值。当优化问题的数值解近于局部最佳值时，最终迭代获得的数值解可能只能最小化目标函数 *本地*，而不是随着目标函数解的梯度接近或变为零而不是全局 *。只有一定程度的噪音可能会使参数从当地的最低值中排除出来。事实上，这是迷你批随机梯度下降的有益特性之一，在这种情况下，迷你匹配的渐变的自然变化能够从局部最小值中移除参数。

鞍积分

除了局部最小值之外，鞍点也是梯度消失的另一个原因。*鞍点*是指函数的所有渐变都消失但既不是全局也不是局部最小值的任何位置。考虑这个函数 $f(x) = x^3$ 。它的第一个和第二个衍生品消失了 $x = 0$ 。这时优化可能会停顿，尽管它不是最低限度。

```
x = torch.arange(-2.0, 2.0, 0.01)
d2l.plot(x, [x**3], 'x', 'f(x)')
annotate('saddle point', (0, -0.2), (-0.52, -5.0))
```

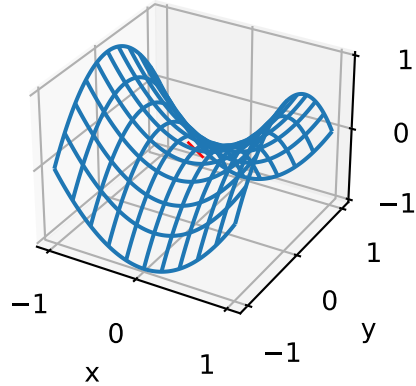


如下例所示，较高尺寸的鞍点甚至更加阴险。考虑这个函数 $f(x, y) = x^2 - y^2$ 。它的鞍点为 $(0, 0)$ 。这是相对

于 y 的最高值，最低为 x 。此外，它 * 看起来像马鞍，这就是这个数学属性的名字的地方。

```
x, y = torch.meshgrid(
    torch.linspace(-1.0, 1.0, 101), torch.linspace(-1.0, 1.0, 101))
z = x**2 - y**2

ax = d2l.plt.figure().add_subplot(111, projection='3d')
ax.plot_wireframe(x, y, z, **{'rstride': 10, 'cstride': 10})
ax.plot([0], [0], [0], 'rx')
ticks = [-1, 0, 1]
d2l.plt.xticks(ticks)
d2l.plt.yticks(ticks)
ax.set_zticks(ticks)
d2l.plt.xlabel('x')
d2l.plt.ylabel('y');
```



我们假设函数的输入是 k 维矢量，其输出是标量，因此其黑森矩阵将有 k 特征值（参考 [online appendix on eigendecompositions¹²⁶](#)）。函数的解决方案可以是局部最小值、局部最大值或函数梯度为零的位置的鞍点：

- 当函数在零梯度位置处的 Hessian 矩阵的特征值全部为正值时，我们有该函数的局部最小值。
- 当函数在零梯度位置处的 Hessian 矩阵的特征值全部为负值时，我们有该函数的局部最大值。
- 当函数在零梯度位置处的 Hessian 矩阵的特征值为负值和正值时，我们对函数有一个鞍点。

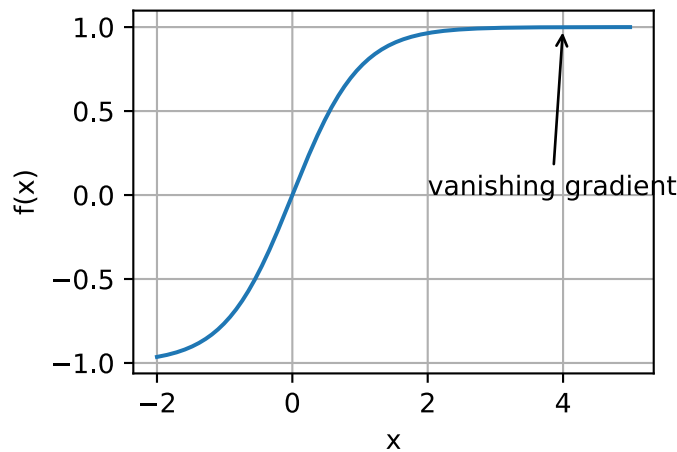
对于高维度问题，至少 * 部分 * 特征值为负的可能性相当高。这使得马鞍点比本地最小值更有可能。介绍凸体时，我们将在下一节中讨论这种情况的一些例外情况。简而言之，凸函数是黑森人的特征值永远不是负值的函数。但是，可悲的是，大多数深度学习问题并不属于这个类别。尽管如此，这是研究优化算法的好工具。

¹²⁶ https://d2l.ai/chapter_appendix-mathematics-for-deep-learning/eigendecomposition.html

消失渐变

可能遇到的最阴险的问题是渐变消失。回想一下我们在 `subsec_activation-functions` 中常用的激活函数及其衍生品。例如，假设我们想尽量减少函数 $f(x) = \tanh(x)$ ，然后我们恰好从 $x = 4$ 开始。正如我们所看到的那样， f 的梯度接近零。更具体地说， $f'(x) = 1 - \tanh^2(x)$ ，因此是 $f'(4) = 0.0013$ 。因此，在我们取得进展之前，优化将会停滞很长一段时间。事实证明，这是在引入 RELU 激活功能之前训练深度学习模型相当棘手的原因之一。

```
x = torch.arange(-2.0, 5.0, 0.01)
d2l.plot(x, [torch.tanh(x)], 'x', 'f(x)')
annotate('vanishing gradient', (4, 1), (2, 0.0))
```



正如我们所看到的那样，深度学习的优化充满挑战。幸运的是，有一系列强大的算法表现良好，即使对于初学者也很容易使用。此外，没有必要找到 * 最佳解决方案。本地最佳甚至其近似的解决方案仍然非常有用。

11.1.3 摘要

- 尽量减少训练错误并不能 * 保证我们找到最佳的参数集来最大限度地减少泛化错误。
- 优化问题可能有许多局部最低限度。
- 问题可能有更多的马鞍点，因为通常问题不是凸起的。
- 渐变消失可能会导致优化停滞。重新参数化问题通常会有所帮助。对参数进行良好的初始化也可能是有益的。

11.1.4 练习

1. 考虑一个简单的 MLP，隐藏层中有一个隐藏层（例如，） d 维度和单个输出。表明对于任何本地最低限度来说，至少有 d 行为相同的等效解决方案。
2. 假设我们有一个对称随机矩阵 \mathbf{M} ，其中条目 $M_{ij} = M_{ji}$ 各自从某种概率分布 p_{ij} 中提取。此外，假设 $p_{ij}(x) = p_{ij}(-x)$ ，即分布是对称的（详情请参见 [Wigner, 1958]）。
 1. 证明特征值的分布也是对称的。也就是说，对于任何特征向量 \mathbf{v} ，关联的特征值 λ 满足 $P(\lambda > 0) = P(\lambda < 0)$ 的概率为 $P(\lambda > 0) = P(\lambda < 0)$ 。
 2. 为什么以上 * 不 * 暗示 $P(\lambda > 0) = 0.5$ ？
3. 你能想到深度学习优化还涉及哪些其他挑战？
4. 假设你想在（真实的）鞍上平衡一个（真实的）球。
 1. 为什么这很难？
 2. 你能也利用这种效果进行优化算法吗？

Discussions¹²⁷

11.2 凸性

凸性 (convexity) 在优化算法的设计中起到至关重要的作用，这主要是由于在这种情况下对算法进行分析和测试要容易得多。换言之，如果该算法甚至在凸性条件设定下的效果很差，通常我们很难在其他条件下看到好的结果。此外，即使深度学习中的优化问题通常是非凸的，它们也经常在局部极小值附近表现出一些凸性。这可能会产生一些像 [Izmailov et al., 2018] 这样比较有意思的新的优化变体。

```
%matplotlib inline
import numpy as np
import torch
from mpl_toolkits import mplot3d
from d2l import torch as d2l
```

11.2.1 定义

在进行凸分析之前，我们需要定义凸集 (convex sets) 和凸函数 (convex functions)。

¹²⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/3841>

凸集

凸集 (convex set) 是凸性的基础。简单地说，如果对于任何 $a \otimes b \in \mathcal{X}$ ，连接 a 和 b 的线段也位于 \mathcal{X} 中，则向量空间中的一个集合 \mathcal{X} 是凸 (convex) 的。在数学术语上，这意味着对于所有 $\lambda \in [0, 1]$ ，我们得到

$$\lambda a + (1 - \lambda)b \in \mathcal{X} \text{ 当 } a, b \in \mathcal{X}. \quad (11.2.1)$$

这听起来有点抽象，那我们来看一下 [图11.2.1](#) 里的例子。第一组存在不包含在集合内部的线段，所以该集合是非凸的，而另外两组则没有这样的问题。

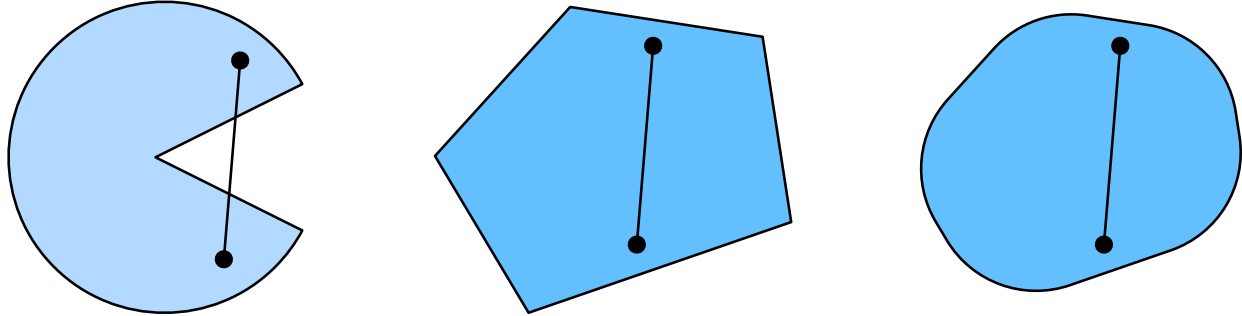


图11.2.1: 第一组是非凸的，另外两组是凸的。

有了定义做什么呢？我们来看一下交集 [图11.2.2](#)。假设 \mathcal{X} 和 \mathcal{Y} 是凸集，那么 $\mathcal{X} \cap \mathcal{Y}$ 也是凸集的。现在考虑任意 $a, b \in \mathcal{X} \cap \mathcal{Y}$ ，因为 \mathcal{X} 和 \mathcal{Y} 是凸集，所以连接 a 和 b 的线段包含在 \mathcal{X} 和 \mathcal{Y} 中。鉴于此，它们也需要包含在 $\mathcal{X} \cap \mathcal{Y}$ 中，从而证明我们的定理。

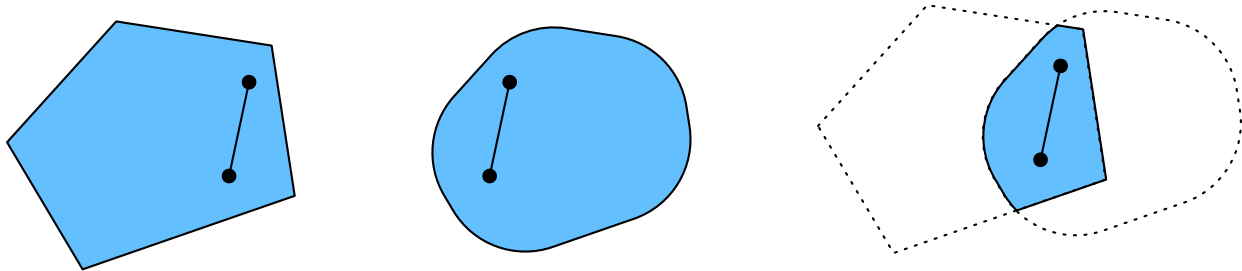


图11.2.2: 两个凸集的交集是凸的。

我们可以毫不费力地进一步得到这样的结果：给定凸集 \mathcal{X}_i ，它们的交集 $\cap_i \mathcal{X}_i$ 是凸的。但是反向是不正确的，考虑两个不相交的集合 $\mathcal{X} \cap \mathcal{Y} = \emptyset$ ，取 $a \in \mathcal{X}$ 和 $b \in \mathcal{Y}$ 。因为我们假设 $\mathcal{X} \cap \mathcal{Y} = \emptyset$ ，在 [图11.2.3](#) 中连接 a 和 b 的线段需要包含一部分既不在 \mathcal{X} 也不在 \mathcal{Y} 中。因此线段也不在 $\mathcal{X} \cup \mathcal{Y}$ 中，因此证明了凸集的并集不一定是凸的，即非凸 (nonconvex) 的。

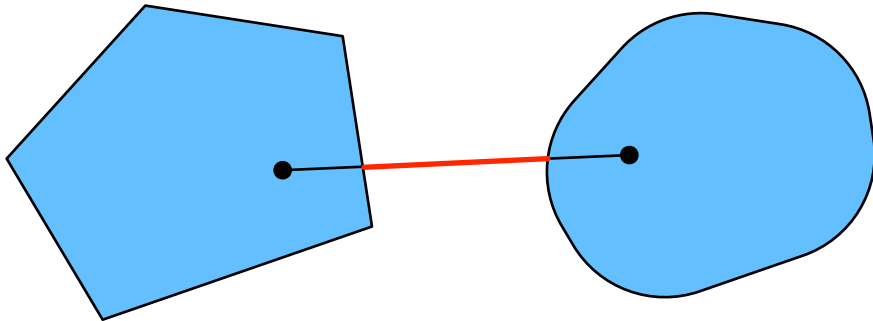


图11.2.3: 两个凸集的并集不一定是凸的。

通常, 深度学习中的问题是在凸集上定义的。例如, \mathbb{R}^d , 即实数的 d -维向量的集合是凸集(毕竟 \mathbb{R}^d 中任意两点之间的线存在 \mathbb{R}^d 中)。在某些情况下, 我们使用有界长度的变量, 例如球的半径定义为 $\{\mathbf{x}|\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d \text{ and } \|\mathbf{x}\| \leq r\}$ 。

凸函数

现在我们有了凸集, 我们可以引入凸函数(convex function) f 。给定一个凸集 \mathcal{X} , 如果对于所有 $x, x' \in \mathcal{X}$ 和所有 $\lambda \in [0, 1]$, 一个函数 $f: \mathcal{X} \rightarrow \mathbb{R}$ 是凸的, 我们可以得到

$$\lambda f(x) + (1 - \lambda)f(x') \geq f(\lambda x + (1 - \lambda)x'). \quad (11.2.2)$$

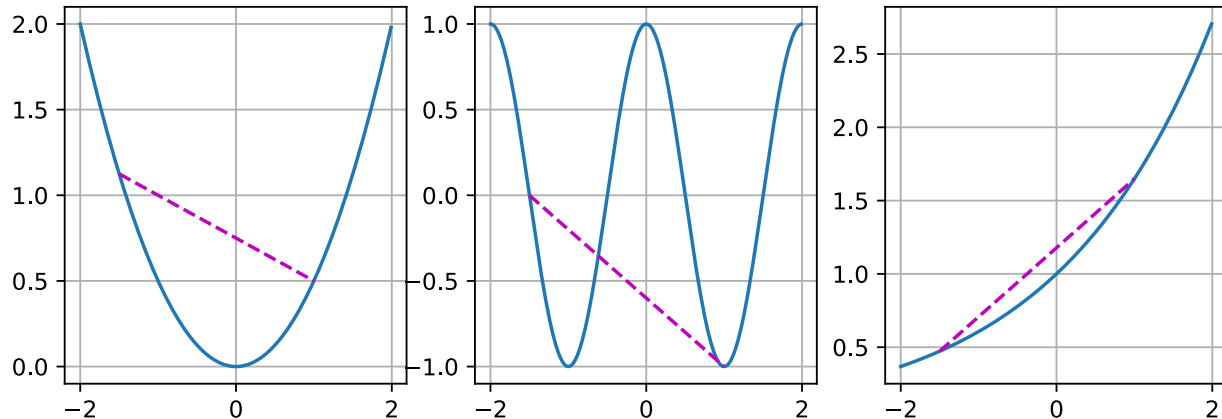
为了说明这一点, 让我们绘制一些函数并检查哪些函数满足要求。下面我们定义一些函数, 包括凸函数和非凸函数。

```

f = lambda x: 0.5 * x**2 # 凸函数
g = lambda x: torch.cos(np.pi * x) # 非凸函数
h = lambda x: torch.exp(0.5 * x) # 凸函数

x, segment = torch.arange(-2, 2, 0.01), torch.tensor([-1.5, 1])
d2l.use_svg_display()
_, axes = d2l.plt.subplots(1, 3, figsize=(9, 3))
for ax, func in zip(axes, [f, g, h]):
    d2l.plot([x, segment], [func(x), func(segment)], axes=ax)

```



不出所料，余弦函数为非凸的，而抛物线函数和指数函数为凸的。请注意，为使该条件有意义， \mathcal{X} 是凸集的要求是必要的。否则可能无法很好地界定 $f(\lambda x + (1 - \lambda)x')$ 的结果。

詹森不等式

给定一个凸函数 f ，最有用的数学工具之一就是詹森不等式 (Jensen's inequality)。它是凸性定义的一种推广：

$$\sum_i \alpha_i f(x_i) \geq f\left(\sum_i \alpha_i x_i\right) \text{ and } E_X[f(X)] \geq f(E_X[X]), \quad (11.2.3)$$

其中 α_i 是非负实数，因此 $\sum_i \alpha_i = 1$ 且 X 是随机变量。换句话说，凸函数的期望不小于期望的凸函数，其中后者通常是一个更简单的表达式。为了证明第一个不等式，我们多次将凸性的定义应用于一次求和中的一项。

詹森不等式的一个常见应用：用一个较简单的表达式约束一个较复杂的表达式。例如，它可以应用于部分观察到的随机变量的对数似然。具体地说，由于 $\int P(Y)P(X | Y)dY = P(X)$ ，所以

$$E_{Y \sim P(Y)}[-\log P(X | Y)] \geq -\log P(X), \quad (11.2.4)$$

这里， Y 是典型的未观察到的随机变量， $P(Y)$ 是它可能如何分布的最佳猜测， $P(X)$ 是将 Y 积分后的分布。例如，在聚类中 Y 可能是簇标签，而在应用簇标签时， $P(X | Y)$ 是生成模型。

11.2.2 性质

下面我们来看一下凸函数一些有趣的性质。

局部极小值是全局极小值

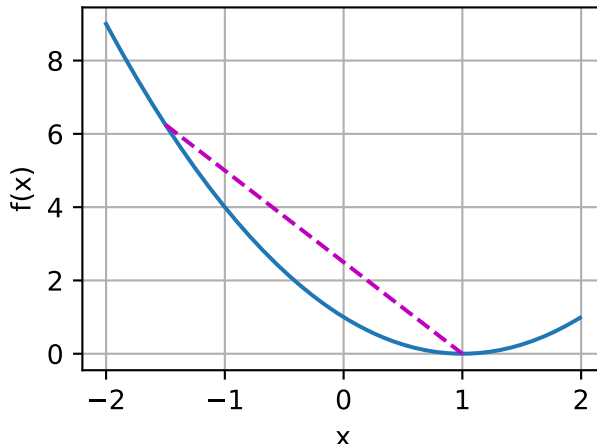
首先凸函数的局部极小值也是全局极小值。我们用反证法证明它是错误的：假设 $x^* \in \mathcal{X}$ 是一个局部最小值，使得有一个很小的正值 p ，使得 $x \in \mathcal{X}$ 满足 $0 < |x - x^*| \leq p$ 有 $f(x^*) < f(x)$ 。假设存在 $x' \in \mathcal{X}$ ，其中 $f(x') < f(x^*)$ 。根据凸性的性质，

$$\begin{aligned} f(\lambda x^* + (1 - \lambda)x') &\leq \lambda f(x^*) + (1 - \lambda)f(x') \\ &< \lambda f(x^*) + (1 - \lambda)f(x^*) \\ &= f(x^*), \end{aligned} \tag{11.2.5}$$

这与 x^* 是局部最小值相矛盾。因此，对于 $f(x') < f(x^*)$ 不存在 $x' \in \mathcal{X}$ 。综上所述，局部最小值 x^* 也是全局最小值。

例如，对于凸函数 $f(x) = (x - 1)^2$ ，有一个局部最小值 $x = 1$ ，它也是全局最小值。

```
f = lambda x: (x - 1) ** 2
d2l.set_figsize()
d2l.plot([x, segment], [f(x), f(segment)], 'x', 'f(x)')
```



凸函数的局部极小值同时也是全局极小值这一性质是很方便的。这意味着如果我们最小化函数，我们就不会“卡住”。但是，请注意，这并不意味着不能有多个全局最小值，或者可能不存在一个全局最小值。例如，函数 $f(x) = \max(|x| - 1, 0)$ 在 $[-1, 1]$ 区间上都是最小值。相反，函数 $f(x) = \exp(x)$ 在 \mathbb{R} 上没有取得最小值。对于 $x \rightarrow -\infty$ ，它趋近于 0，但是没有 $f(x) = 0$ 的 x 。

水平集的凸函数

凸函数将凸集定义为水平集 (below sets)。它们定义为:

$$\mathcal{S}_b := \{x | x \in \mathcal{X} \text{ and } f(x) \leq b\} \quad (11.2.6)$$

这样的集合是凸的。让我们快速证明一下。对于任何 $x, x' \in \mathcal{S}_b$, 我们需要证明: 当 $\lambda \in [0, 1]$, $\lambda x + (1 - \lambda)x' \in \mathcal{S}_b$ 。因为 $f(x) \leq b$ 且 $f(x') \leq b$, 所以

$$f(\lambda x + (1 - \lambda)x') \leq \lambda f(x) + (1 - \lambda)f(x') \leq b. \quad (11.2.7)$$

凸性和二阶导数

当一个函数的二阶导数 $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ 存在时, 我们很容易检查这个函数的凸性。我们需要做的就是检查 $\nabla^2 f \succeq 0$, 即对于所有 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$, $\mathbf{x}^\top \mathbf{Hx} \geq 0$. 例如, 函数 $f(\mathbf{x}) = \frac{1}{2}\|\mathbf{x}\|^2$ 是凸的, 因为 $\nabla^2 f = \mathbf{I}$, 即其导数是单位矩阵。

更正式的讲, f 为凸函数, 当且仅当任意二次可微一维函数 $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ 是凸的。对于任意二次可微多维函数 $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$, 它是凸的当且仅当它的 Hessian $\nabla^2 f \succeq 0$.

首先, 我们来证明一下一维情况。为了证明凸函数的 $f''(x) \geq 0$, 我们使用:

$$\frac{1}{2}f(x + \epsilon) + \frac{1}{2}f(x - \epsilon) \geq f\left(\frac{x + \epsilon}{2} + \frac{x - \epsilon}{2}\right) = f(x). \quad (11.2.8)$$

因为二阶导数是由有限差分的极限给出的, 所以遵循

$$f''(x) = \lim_{\epsilon \rightarrow 0} \frac{f(x + \epsilon) + f(x - \epsilon) - 2f(x)}{\epsilon^2} \geq 0. \quad (11.2.9)$$

为了证明 $f'' \geq 0$ 可以推导 f 是凸的, 我们使用这样一个事实: $f'' \geq 0$ 意味着 f' 是一个单调的非递减函数。假设 $a < x < b$ 是 \mathbb{R} 中的三个点, 其中, $x = (1 - \lambda)a + \lambda b$ 且 $\lambda \in (0, 1)$. 根据中值定理, 存在 $\alpha \in [a, x]$, $\beta \in [x, b]$, 使得

$$f'(\alpha) = \frac{f(x) - f(a)}{x - a} \text{ 且 } f'(\beta) = \frac{f(b) - f(x)}{b - x}. \quad (11.2.10)$$

通过单调性 $f'(\beta) \geq f'(\alpha)$, 因此

$$\frac{x - a}{b - a}f(b) + \frac{b - x}{b - a}f(a) \geq f(x). \quad (11.2.11)$$

由于 $x = (1 - \lambda)a + \lambda b$, 所以

$$\lambda f(b) + (1 - \lambda)f(a) \geq f((1 - \lambda)a + \lambda b), \quad (11.2.12)$$

从而证明了凸性。

第二, 我们需要一个引理证明多维情况: $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ 是凸的当且仅当对于所有 $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^n$

$$g(z) \stackrel{\text{def}}{=} f(z\mathbf{x} + (1 - z)\mathbf{y}) \text{ where } z \in [0, 1] \quad (11.2.13)$$

是凸的。

为了证明 f 的凸性意味着 g 是凸的，我们可以证明，对于所有的 $a \otimes b \otimes \lambda \in [0 \otimes 1]$, $0 \leq \lambda a + (1 - \lambda)b \leq 1$ 。

$$\begin{aligned}
& g(\lambda a + (1 - \lambda)b) \\
&= f((\lambda a + (1 - \lambda)b)\mathbf{x} + (1 - \lambda a - (1 - \lambda)b)\mathbf{y}) \\
&= f(\lambda(a\mathbf{x} + (1 - a)\mathbf{y}) + (1 - \lambda)(b\mathbf{x} + (1 - b)\mathbf{y})) \\
&\leq \lambda f(a\mathbf{x} + (1 - a)\mathbf{y}) + (1 - \lambda)f(b\mathbf{x} + (1 - b)\mathbf{y}) \\
&= \lambda g(a) + (1 - \lambda)g(b).
\end{aligned} \tag{11.2.14}$$

为了证明这一点，我们可以展示给你看 $[0 \otimes 1]$ 中所有的 λ ：

$$\begin{aligned}
& f(\lambda\mathbf{x} + (1 - \lambda)\mathbf{y}) \\
&= g(\lambda \cdot 1 + (1 - \lambda) \cdot 0) \\
&\leq \lambda g(1) + (1 - \lambda)g(0) \\
&= \lambda f(\mathbf{x}) + (1 - \lambda)g(\mathbf{y}).
\end{aligned} \tag{11.2.15}$$

最后，利用上面的引理和一维情况的结果，我们可以证明多维情况：多维函数 $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ 是凸函数，当且仅当 $g(z) \stackrel{\text{def}}{=} f(z\mathbf{x} + (1 - z)\mathbf{y})$ 是凸的，这里 $z \in [0, 1]$, $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^n$ 。根据一维情况，当且仅当对于所有 $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^n$, $g'' = (\mathbf{x} - \mathbf{y})^\top \mathbf{H}(\mathbf{x} - \mathbf{y}) \geq 0$ ($\mathbf{H} \stackrel{\text{def}}{=} \nabla^2 f$)。这相当于根据半正定矩阵的定义， $\mathbf{H} \succeq 0$ 。

11.2.3 约束

凸优化的一个很好的特性是能够让我们有效地处理约束（constraints）。即它使我们能够解决以下形式的约束优化（constrained optimization）问题：

$$\begin{aligned}
& \underset{\mathbf{x}}{\text{minimize}} \quad f(\mathbf{x}) \\
& \text{subject to } c_i(\mathbf{x}) \leq 0 \text{ for all } i \in \{1, \dots, N\}.
\end{aligned} \tag{11.2.16}$$

这里 f 是目标函数， c_i 是约束函数。例如第一个约束 $c_1(\mathbf{x}) = \|\mathbf{x}\|_2 - 1$ ，则参数 \mathbf{x} 被限制为单位球。如果第二个约束 $c_2(\mathbf{x}) = \mathbf{v}^\top \mathbf{x} + b$ ，那么这对应于半空间上所有的 \mathbf{x} 。同时满足这两个约束等于选择一个球的切片作为约束集。

拉格朗日函数

通常，求解一个有约束的优化问题是困难的，解决这个问题的一种方法来自物理中相当简单的直觉。想象一个球在一个盒子里，球会滚到最低的地方，重力将与盒子两侧对球施加的力平衡。简而言之，目标函数（即重力）的梯度将被约束函数的梯度所抵消（由于墙壁的“推回”作用，需要保持在盒子内）。请注意，任何不起作用的约束（即球不接触壁）都将无法对球施加任何力。

这里我们简略拉格朗日函数 L 的推导，上述推理可以通过以下鞍点优化问题来表示：

$$L(\mathbf{x}, \alpha_1, \dots, \alpha_n) = f(\mathbf{x}) + \sum_{i=1}^n \alpha_i c_i(\mathbf{x}) \text{ where } \alpha_i \geq 0. \tag{11.2.17}$$

这里的变量 α_i ($i = 1, \dots, n$) 是所谓的拉格朗日乘数 (Lagrange multipliers)，它确保约束被正确地执行。选择它们的大小足以确保所有 i 的 $c_i(\mathbf{x}) \leq 0$ 。例如，对于 $c_i(\mathbf{x}) < 0$ 中任意 \mathbf{x} ，我们最终会选择 $\alpha_i = 0$ 。此外，这是一个鞍点 (saddlepoint) 优化问题。在这个问题中，我们想要使 L 相对于 α_i 最大化 (maximize)，同时使它相对于 \mathbf{x} 最小化 (minimize)。有大量的文献解释如何得出函数 $L(\mathbf{x}, \alpha_1, \dots, \alpha_n)$ 。我们这里只需要知道 L 的鞍点是原始约束优化问题的最优解就足够了。

惩罚

一种至少近似地满足约束优化问题的方法是采用拉格朗日函数 L 。除了满足 $c_i(\mathbf{x}) \leq 0$ 之外，我们只需将 $\alpha_i c_i(\mathbf{x})$ 添加到目标函数 $f(x)$ 。这样可以确保不会严重违反约束。

事实上，我们一直在使用这个技巧。比如权重衰减 4.5 节，在目标函数中加入 $\frac{\lambda}{2}|\mathbf{w}|^2$ ，以确保 \mathbf{w} 不会增长太大。使用约束优化的观点，我们可以看到，对于若干半径 r ，这将确保 $|\mathbf{w}|^2 - r^2 \leq 0$ 。通过调整 λ 的值，我们可以改变 \mathbf{w} 的大小。

通常，添加惩罚是确保近似满足约束的一种好方法。在实践中，这被证明比精确的满意度更可靠。此外，对于非凸问题，许多使精确方法在凸情况下如此吸引人的性质（例如，最优性）不再成立。

投影

满足约束条件的另一种策略是投影 (projections)。同样，我们之前也遇到过，例如在处理梯度裁剪 8.5 节时，我们确保梯度的长度以 θ 为界限，通过

$$\mathbf{g} \leftarrow \mathbf{g} \cdot \min(1, \theta/\|\mathbf{g}\|). \quad (11.2.18)$$

这就是 \mathbf{g} 在半径为 θ 的球上的投影 (projection)。更泛化的说，在凸集 \mathcal{X} 上的投影被定义为

$$\text{Proj}_{\mathcal{X}}(\mathbf{x}) = \underset{\mathbf{x}' \in \mathcal{X}}{\operatorname{argmin}} \|\mathbf{x} - \mathbf{x}'\|. \quad (11.2.19)$$

它是 \mathcal{X} 中离 \mathbf{x} 最近的点。

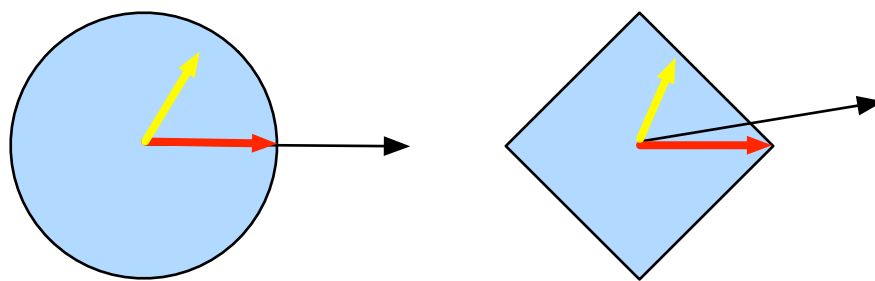


图11.2.4: Convex Projections.

投影的数学定义听起来可能有点抽象，为了解释得更清楚一些，请看 图11.2.4。图中有两个凸集，一个圆和一个菱形。两个集合内的点（黄色）在投影期间保持不变。两个集合（黑色）之外的点投影到集合中接近原始点（黑色）的点（红色）。虽然对于 L_2 的球面来说，方向保持不变，但一般情况下不需要这样。

凸投影的一个用途是计算稀疏权重向量。在本例中，我们将权重向量投影到一个 L_1 的球上，这是钻石例子的一个广义版本，在图11.2.4。

11.2.4 小结

在深度学习的背景下，凸函数的主要目的是帮助我们详细了解优化算法。我们由此得出梯度下降法和随机梯度下降法是如何相应推导出来的。

- 凸集的交点是凸的，并集不是。
- 根据詹森不等式，“一个多变量凸函数的总期望值”大于或等于“用每个变量的期望值计算这个函数的总值”。
- 一个二次可微函数是凸函数，当且仅当其Hessian（二阶导数矩阵）是半正定的。
- 凸约束可以通过拉格朗日函数来添加。在实践中，只需在目标函数中加上一个惩罚就可以了。
- 投影映射到凸集中最接近原始点的点。

11.2.5 练习

1. 假设我们想要通过绘制集合内点之间的所有直线并检查这些直线是否包含来验证集合的凸性。
 - i. 证明只检查边界上的点是充分的。
 - ii. 证明只检查集合的顶点是充分的。
2. 用 p -范数表示半径为 r 的球，证明 $\mathcal{B}_p[r] := \{\mathbf{x} | \mathbf{x} \in \mathbb{R}^d \text{ and } \|\mathbf{x}\|_p \leq r\}$ ， $\mathcal{B}_p[r]$ 对于所有 $p \geq 1$ 是凸的。
3. 已知凸函数 f 和 g 表明 $\max(f, g)$ 也是凸函数。证明 $\min(f, g)$ 是非凸的。
4. 证明Softmax函数的归一化是凸的，即 $f(x) = \log \sum_i \exp(x_i)$ 的凸性。
5. 证明线性子空间 $\mathcal{X} = \mathbf{X} | \mathbf{W}\mathbf{X} = \mathbf{b}$ 是凸集。
6. 证明在线性子空间 $\mathbf{b} = \mathbf{0}$ 的情况下，对于矩阵 \mathbf{M} 的投影 $\text{Proj}_{\mathcal{X}}$ 可以写成 \mathbf{MX} 。
7. 证明对于凸二次可微函数 f ，对于 $\xi \in [0, \epsilon]$ ，我们可以写成 $f(x + \epsilon) = f(x) + \epsilon f'(x) + \frac{1}{2}\epsilon^2 f''(x + \xi)$ 。
8. 给定一个向量 $\mathbf{w} \in \mathbb{R}^d$ 与 $|\mathbf{w}|_1 > 1$ 计算在 L_1 单位球上的投影。
 - i. 作为中间步骤，写出惩罚目标 $|\mathbf{w} - \mathbf{w}'|_2^2 + \lambda |\mathbf{w}'|_1$ ，计算给定 $\lambda > 0$ 的解。
 - ii. 你能无须反复试错就找到 λ 的“正确”值吗？
9. 给定一个凸集 \mathcal{X} 和两个向量 \mathbf{x} 和 \mathbf{y} 证明了投影不会增加距离，即 $\|\mathbf{x} - \mathbf{y}\| \geq \|\text{Proj}_{\mathcal{X}}(\mathbf{x}) - \text{Proj}_{\mathcal{X}}(\mathbf{y})\|$ 。

Discussions¹²⁸

¹²⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/3815>

11.3 梯度下降

尽管梯度下降（gradient descent）很少直接用于深度学习，但了解它是理解下一节随机梯度下降算法的关键。例如，由于学习率过大，最优化问题中可能会出现分歧，这种现象早已在梯度下降中出现。同样地，预处理（preconditioning）是梯度下降中的一种常用技术，还被沿用到更高级的算法中。让我们从简单的一维梯度下降开始。

11.3.1 一维梯度下降

为什么梯度下降算法可以优化目标函数？一维中的梯度下降给我们很好的启发。考虑一类连续可微实值函数 $f : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ ，利用泰勒展开，我们可以得到

$$f(x + \epsilon) = f(x) + \epsilon f'(x) + \mathcal{O}(\epsilon^2). \quad (11.3.1)$$

即在一阶近似中， $f(x + \epsilon)$ 可通过 x 处的函数值 $f(x)$ 和一阶导数 $f'(x)$ 得出。我们可以假设在负梯度方向上移动的 ϵ 会减少 f 。为了简单起见，我们选择固定步长 $\eta > 0$ ，然后取 $\epsilon = -\eta f'(x)$ 。将其代入泰勒展开式我们可以得到

$$f(x - \eta f'(x)) = f(x) - \eta f'^2(x) + \mathcal{O}(\eta^2 f'^2(x)). \quad (11.3.2)$$

如果其导数 $f'(x) \neq 0$ 没有消失，我们就能继续展开，这是因为 $\eta f'^2(x) > 0$ 。此外，我们总是可以令 η 小到足以使高阶项变得不相关。因此，

$$f(x - \eta f'(x)) \lesssim f(x). \quad (11.3.3)$$

这意味着，如果我们使用

$$x \leftarrow x - \eta f'(x) \quad (11.3.4)$$

来迭代 x ，函数 $f(x)$ 的值可能会下降。因此，在梯度下降中，我们首先选择初始值 x 和常数 $\eta > 0$ ，然后使用它们连续迭代 x ，直到停止条件达成。例如，当梯度 $|f'(x)|$ 的幅度足够小或迭代次数达到某个值时。

下面我们来展示如何实现梯度下降。为了简单起见，我们选用目标函数 $f(x) = x^2$ 。尽管我们知道 $x = 0$ 时 $f(x)$ 能取得最小值，但我们仍然使用这个简单的函数来观察 x 的变化。

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

```
def f(x): # 目标函数
    return x ** 2

def f_grad(x): # 目标函数的梯度 (导数)
    return 2 * x
```

接下来，我们使用 $x = 10$ 作为初始值，并假设 $\eta = 0.2$ 。使用梯度下降法迭代 x 共10次，我们可以看到， x 的值最终将接近最优解。

```
def gd(eta, f_grad):
    x = 10.0
    results = [x]
    for i in range(10):
        x -= eta * f_grad(x)
        results.append(float(x))
    print(f'epoch {i}, x: {x:f}')
    return results

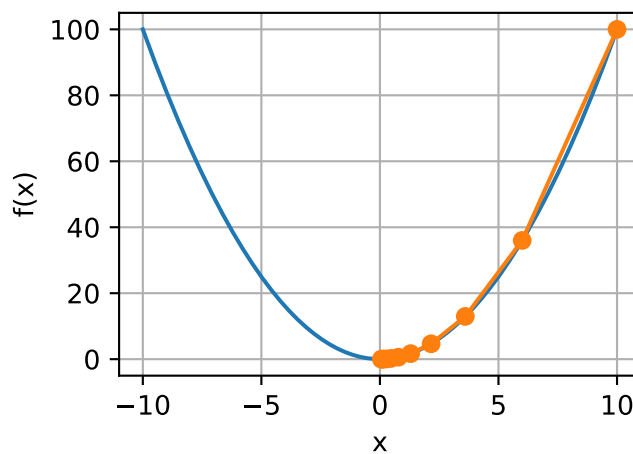
results = gd(0.2, f_grad)
```

```
epoch 10, x: 0.060466
```

对进行 x 优化的过程可以绘制如下。

```
def show_trace(results, f):
    n = max(abs(min(results)), abs(max(results)))
    f_line = torch.arange(-n, n, 0.01)
    d2l.set_figsize()
    d2l.plot([f_line, results], [[f(x) for x in f_line], [
        f(x) for x in results]], 'x', 'f(x)', fmts=['-', '-o'])
```

```
show_trace(results, f)
```

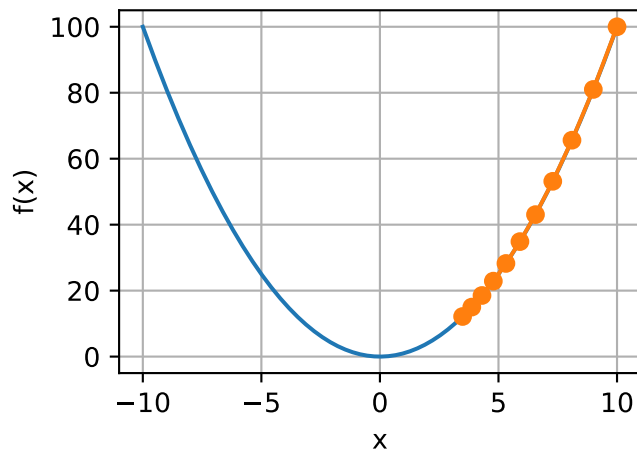


学习率

学习率(learning rate)决定目标函数能否收敛到局部最小值，以及何时收敛到最小值。学习率 η 可由算法设计者设置。请注意，如果我们使用的学习率太小，将导致 x 的更新非常缓慢，需要更多的迭代。例如，考虑同一优化问题中 $\eta = 0.05$ 的进度。如下所示，尽管经过了10个步骤，我们仍然离最优解很远。

```
show_trace(gd(0.05, f_grad), f)
```

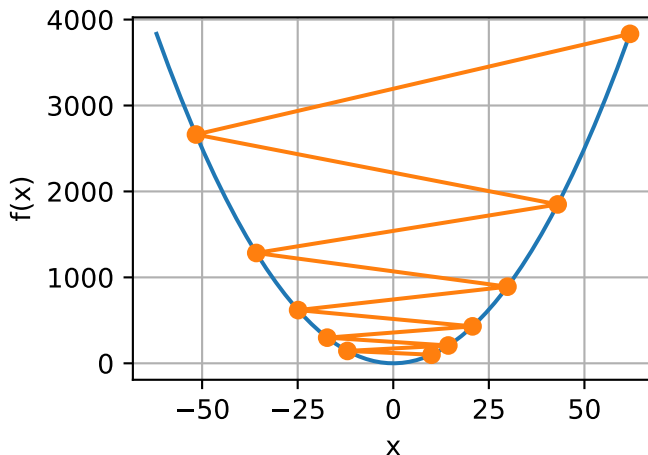
```
epoch 10, x: 3.486784
```



相反，如果我们使用过高的学习率， $|\eta f'(x)|$ 对于一阶泰勒展开式可能太大。也就是说，:eqref:gd-taylor 中的 $\mathcal{O}(\eta^2 f'^2(x))$ 可能变得显著了。在这种情况下， x 的迭代不能保证降低 $f(x)$ 的值。例如，当学习率为 $\eta = 1.1$ 时， x 超出了最优解 $x = 0$ 并逐渐发散。

```
show_trace(gd(1.1, f_grad), f)
```

```
epoch 10, x: 61.917364
```



局部最小值

为了演示非凸函数的梯度下降，考虑函数 $f(x) = x \cdot \cos(cx)$ ，其中 c 为某常数。这个函数有无穷多个局部最小值。根据我们选择的学习率，我们最终可能只会得到许多解的一个。下面的例子说明了高学习率会如何导致局部最小值的解的“不切实际”。

```

c = torch.tensor(0.15 * np.pi)

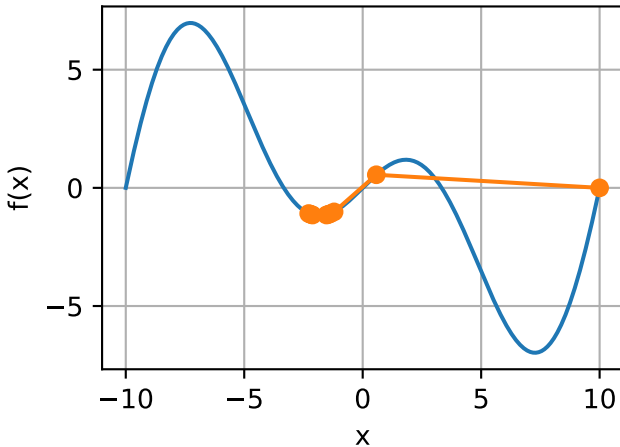
def f(x):  # 目标函数
    return x * torch.cos(c * x)

def f_grad(x):  # 目标函数的梯度
    return torch.cos(c * x) - c * x * torch.sin(c * x)

show_trace(gd(2, f_grad), f)

```

```
epoch 10, x: -1.528166
```



11.3.2 多元梯度下降

现在我们对单变量的情况有了更好的理解，让我们考虑一下 $\mathbf{x} = [x_1, x_2, \dots, x_d]^\top$ 的情况。即目标函数 $f : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}$ 将向量映射成标量。相应地，它的梯度也是多元的：它是一个由 d 个偏导数组成的向量：

$$\nabla f(\mathbf{x}) = \left[\frac{\partial f(\mathbf{x})}{\partial x_1}, \frac{\partial f(\mathbf{x})}{\partial x_2}, \dots, \frac{\partial f(\mathbf{x})}{\partial x_d} \right]^\top. \quad (11.3.5)$$

梯度中的每个偏导数元素 $\partial f(\mathbf{x})/\partial x_i$ 代表了当输入 x_i 时 f 在 \mathbf{x} 处的变化率。和先前单变量的情况一样，我们可以对多变量函数使用相应的 Taylor 近似来思考。具体来说，

$$f(\mathbf{x} + \boldsymbol{\epsilon}) = f(\mathbf{x}) + \boldsymbol{\epsilon}^\top \nabla f(\mathbf{x}) + \mathcal{O}(\|\boldsymbol{\epsilon}\|^2). \quad (11.3.6)$$

换句话说，在 $\boldsymbol{\epsilon}$ 的二阶项中，最陡下降的方向由负梯度 $-\nabla f(\mathbf{x})$ 得出。选择合适的学习率 $\eta > 0$ 来生成典型的梯度下降算法：

$$\mathbf{x} \leftarrow \mathbf{x} - \eta \nabla f(\mathbf{x}). \quad (11.3.7)$$

这个算法在实践中的表现如何呢？我们构造一个目标函数 $f(\mathbf{x}) = x_1^2 + 2x_2^2$ ，并有二维向量 $\mathbf{x} = [x_1, x_2]^\top$ 作为输入，标量作为输出。梯度由 $\nabla f(\mathbf{x}) = [2x_1, 4x_2]^\top$ 给出。我们将从初始位置 $[-5, -2]$ 通过梯度下降观察 \mathbf{x} 的轨迹。

我们还需要两个辅助函数：第一个是 update 函数，并将其应用于初始值 20 次；第二个函数会显示 \mathbf{x} 的轨迹。

```
def train_2d(trainer, steps=20, f_grad=None):    #@save
    """用定制的训练机优化2D目标函数。"""
    # `s1` 和 `s2` 是稍后将使用的内部状态变量
    x1, x2, s1, s2 = -5, -2, 0, 0
    results = [(x1, x2)]
    for i in range(steps):
        if f_grad:
            x1, x2, s1, s2 = trainer(x1, x2, s1, s2, f_grad)
```

(continues on next page)

```

else:
    x1, x2, s1, s2 = trainer(x1, x2, s1, s2)
    results.append((x1, x2))
print(f'epoch {i + 1}, x1: {float(x1):f}, x2: {float(x2):f}')
return results

def show_trace_2d(f, results): #@save
    """显示优化过程中2D变量的轨迹。"""
    d2l.set_figsize()
    d2l=plt.plot(*zip(*results), '-o', color='#ff7f0e')
    x1, x2 = torch.meshgrid(torch.arange(-5.5, 1.0, 0.1),
                           torch.arange(-3.0, 1.0, 0.1))
    d2l=plt.contour(x1, x2, f(x1, x2), colors='#1f77b4')
    d2l=plt.xlabel('x1')
    d2l=plt.ylabel('x2')

```

接下来，我们观察学习率 $\eta = 0.1$ 时优化变量 \mathbf{x} 的轨迹。可以看到，经过20步之后， \mathbf{x} 的值接近其位于 $[0, 0]$ 的最小值。虽然进展相当顺利，但相当缓慢。

```

def f_2d(x1, x2): # 目标函数
    return x1 ** 2 + 2 * x2 ** 2

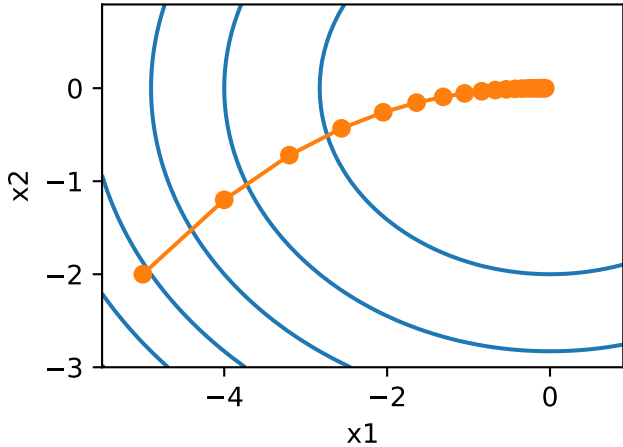
def f_2d_grad(x1, x2): # 目标函数的梯度
    return (2 * x1, 4 * x2)

def gd_2d(x1, x2, s1, s2, f_grad):
    g1, g2 = f_grad(x1, x2)
    return (x1 - eta * g1, x2 - eta * g2, 0, 0)

eta = 0.1
show_trace_2d(f_2d, train_2d(gd_2d, f_grad=f_2d_grad))

```

```
epoch 20, x1: -0.057646, x2: -0.000073
```



11.3.3 自适应方法

正如我们在 11.3.1 节 中所看到的，选择“恰到好处”的学习率 η 是很棘手的。如果我们把它选得太小，就没有什么进展；如果太大，得到的解就会振荡，甚至可能发散。如果我们可以自动确定 η ，或者完全不必选择学习率，会怎么样？除了考虑目标函数的值和梯度、还考虑它的曲率的二阶方法可以帮我们解决这个问题。虽然由于计算成本的原因，这些方法不能直接应用于深度学习，但它们为如何设计高级优化算法提供了有用的思想直觉，这些算法可以模拟下面概述的算法的许多理想特性。

牛顿法

回顾一些函数 $f : \mathbb{R}^d \rightarrow \mathbb{R}$ 的泰勒展开式，事实上我们可以把它写成

$$f(\mathbf{x} + \boldsymbol{\epsilon}) = f(\mathbf{x}) + \boldsymbol{\epsilon}^\top \nabla f(\mathbf{x}) + \frac{1}{2} \boldsymbol{\epsilon}^\top \nabla^2 f(\mathbf{x}) \boldsymbol{\epsilon} + \mathcal{O}(\|\boldsymbol{\epsilon}\|^3). \quad (11.3.8)$$

为了避免繁琐的符号，我们将 $\mathbf{H} \stackrel{\text{def}}{=} \nabla^2 f(\mathbf{x})$ 定义为 f 的 Hessian，是 $d \times d$ 矩阵。当 d 的值很小且问题很简单时， \mathbf{H} 很容易计算。但是对于深度神经网络而言，考虑到 \mathbf{H} 可能非常大， $\mathcal{O}(d^2)$ 个条目的存储成本会很高，此外通过反向传播进行计算可能雪上加霜。然而，我们姑且先忽略这些考量，看看会得到什么算法。

毕竟， f 的最小值满足 $\nabla f = 0$ 。遵循 2.4 节 中的微积分规则，通过取 $\boldsymbol{\epsilon}$ 对 (11.3.8) 的导数，再忽略不重要的高阶项，我们便得到

$$\nabla f(\mathbf{x}) + \mathbf{H} \boldsymbol{\epsilon} = 0 \text{ and hence } \boldsymbol{\epsilon} = -\mathbf{H}^{-1} \nabla f(\mathbf{x}). \quad (11.3.9)$$

也就是说，作为优化问题的一部分，我们需要反转 Hessian \mathbf{H} 。

举一个简单的例子，对于 $f(x) = \frac{1}{2}x^2$ ，我们有 $\nabla f(x) = x$ 和 $\mathbf{H} = 1$ 。因此，对于任何 x ，我们可以获得 $\boldsymbol{\epsilon} = -x$ 。换言之，单一步就足以完美地收敛，而无须任何调整。我们在这里比较幸运：泰勒展开式是确切的，因为 $f(x + \boldsymbol{\epsilon}) = \frac{1}{2}x^2 + \epsilon x + \frac{1}{2}\epsilon^2$ 。

让我们看看其他问题。给定一个凸双曲余弦函数 c ，其中 c 为某些常数，我们可以看到经过几次迭代后，得到了 $x = 0$ 处的全局最小值。

```

c = torch.tensor(0.5)

def f(x):  # 目标函数
    return torch.cosh(c * x)

def f_grad(x):  # 目标函数的梯度
    return c * torch.sinh(c * x)

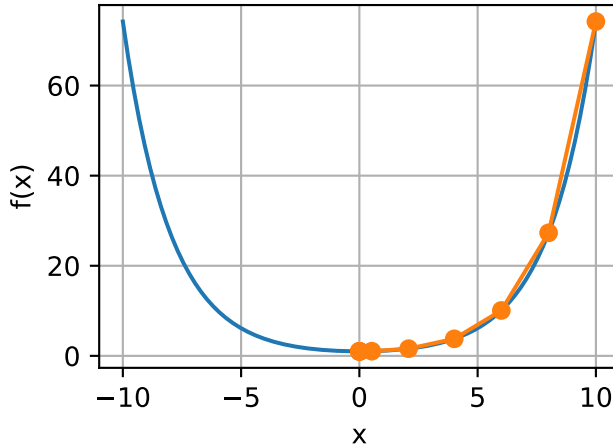
def f_hess(x):  # 目标函数的Hessian
    return c**2 * torch.cosh(c * x)

def newton(eta=1):
    x = 10.0
    results = [x]
    for i in range(10):
        x -= eta * f_grad(x) / f_hess(x)
        results.append(float(x))
    print('epoch 10, x:', x)
    return results

show_trace(newton(), f)

```

```
epoch 10, x: tensor(0.)
```



现在让我们考虑一个非凸函数，比如 $f(x) = x \cos(cx)$, c 为某些常数。请注意在牛顿法中，我们最终将除以Hessian。这意味着如果二阶导数是负的， f 的值可能会趋于增加。这是这个算法的致命缺陷！让我们看看实践中会发生什么。

```
c = torch.tensor(0.15 * np.pi)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

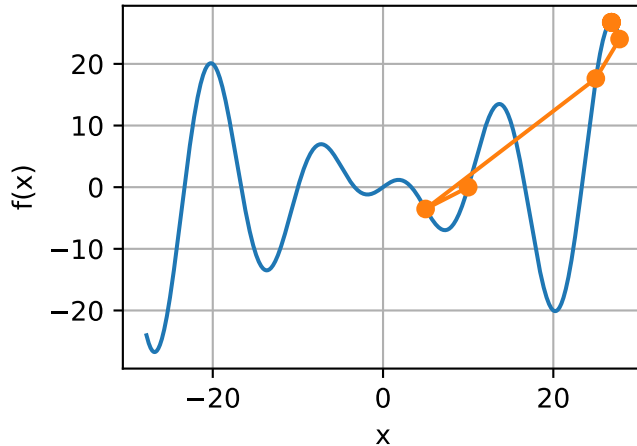
```
def f(x): # 目标函数
    return x * torch.cos(c * x)

def f_grad(x): # 目标函数的梯度
    return torch.cos(c * x) - c * x * torch.sin(c * x)

def f_hess(x): # 目标函数的Hessian
    return - 2 * c * torch.sin(c * x) - x * c**2 * torch.cos(c * x)

show_trace(newton(), f)
```

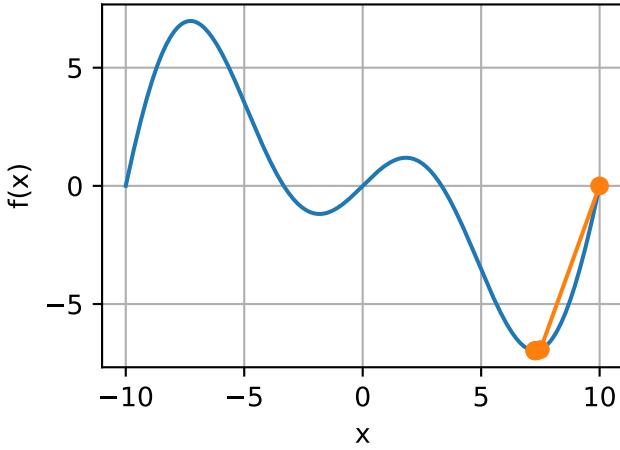
```
epoch 10, x: tensor(26.8341)
```



这发生惊人的错误。我们怎样才能修正它？一种方法是用取Hessian的绝对值来修正，另一个策略是重新引入学习率。这似乎违背了初衷，但不完全是——拥有二阶信息可以使我们在曲率较大时保持谨慎，而在目标函数较平坦时则采用较大的学习率。让我们看看在学习率稍小的情况下它是如何生效的，比如 $\eta = 0.5$ 。如我们所见，我们有了一个相当高效的算法。

```
show_trace(newton(0.5), f)
```

```
epoch 10, x: tensor(7.2699)
```



收敛性分析

在此, 我们以三次可微的目标凸函数 f 为例, 分析它的牛顿法收敛速度。假设它们的二阶导数不为零, 即 $f'' > 0$ 。用 $x^{(k)}$ 表示 x 在第 k^{th} 次迭代时的值, 令 $e^{(k)} \stackrel{\text{def}}{=} x^{(k)} - x^*$ 表示 k^{th} 迭代时与最优性的距离。通过泰勒展开, 我们得到条件 $f'(x^*) = 0$ 可以写成

$$0 = f'(x^{(k)} - e^{(k)}) = f'(x^{(k)}) - e^{(k)} f''(x^{(k)}) + \frac{1}{2}(e^{(k)})^2 f'''(\xi^{(k)}), \quad (11.3.10)$$

这对某些 $\xi^{(k)} \in [x^{(k)} - e^{(k)}, x^{(k)}]$ 成立。将上述展开除以 $f''(x^{(k)})$ 得到

$$e^{(k)} - \frac{f'(x^{(k)})}{f''(x^{(k)})} = \frac{1}{2}(e^{(k)})^2 \frac{f'''(\xi^{(k)})}{f''(x^{(k)})}. \quad (11.3.11)$$

回想之前的方程 $x^{(k+1)} = x^{(k)} - f'(x^{(k)})/f''(x^{(k)})$ 。插入这个更新方程, 取两边的绝对值, 我们得到

$$\left| e^{(k+1)} \right| = \frac{1}{2}(e^{(k)})^2 \frac{|f'''(\xi^{(k)})|}{|f''(x^{(k)})|}. \quad (11.3.12)$$

因此, 每当我们处于有界区域 $|f'''(\xi^{(k)})|/(2f''(x^{(k)})) \leq c$, 我们就有一个二次递减误差

$$\left| e^{(k+1)} \right| \leq c(e^{(k)})^2. \quad (11.3.13)$$

另一方面, 优化研究人员称之为“线性”收敛, 而 $|e^{(k+1)}| \leq \alpha |e^{(k)}|$ 这样的条件称为“恒定”收敛速度。请注意, 我们无法估计整体收敛的速度, 但是一旦我们接近极小值, 收敛将变得非常快。另外, 这种分析要求 f 在高阶导数上表现良好, 即确保 f 在变化他的值方面没有任何“超常”的特性。

预处理

计算和存储完整的Hessian非常昂贵, 而改善这个问题的一种方法是“预处理”。它回避了计算整个Hessian, 而只计算“对角线”项, 即如下的算法更新:

$$\mathbf{x} \leftarrow \mathbf{x} - \eta \text{diag}(\mathbf{H})^{-1} \nabla f(\mathbf{x}). \quad (11.3.14)$$

虽然这不如完整的牛顿法精确，但它仍然比不使用要好得多。为什么预处理有效呢？假设一个变量以毫米表示高度，另一个变量以公里表示高度的情况。假设这两种自然尺度都以米为单位，那么我们的参数化就出现了严重的不匹配。幸运的是，使用预处理可以消除这种情况。梯度下降的有效预处理相当于为每个变量选择不同的学习率（矢量 \mathbf{x} 的坐标）。我们将在后面一节看到，预处理推动了随机梯度下降优化算法的一些创新。

梯度下降和线搜索

梯度下降的一个关键问题是可能会超过目标或进展不足，解决这一问题的简单方法是结合使用线搜索和梯度下降。也就是说，我们使用 $\nabla f(\mathbf{x})$ 给出的方向，然后对以学习率 η 取 $f(\mathbf{x} - \eta \nabla f(\mathbf{x}))$ 最小值的结果进行二进制搜索。

有关分析和证明，此算法收敛迅速（请参见 [Boyd & Vandenberghe, 2004]）。然而，对深度学习而言，这并不太可行。因为线搜索的每一步都需要评估整个数据集上的目标函数，实现它的方式太昂贵了。

11.3.4 小结

- 学习率的大小很重要：学习率太大会使模型发散，学习率太小会没有进展。
- 梯度下降会在求局部极小值中陷入，而得不到全局最小值。
- 在高维模型中，调整学习率是很复杂的，预处理有助于调节比例。
- 牛顿法在凸问题中一旦开始正常工作，速度就会快得多。
- 对于非凸问题，不要不作任何调整就使用牛顿法。

11.3.5 练习

1. 用不同的学习率和目标函数进行梯度下降实验。
2. 在区间 $[a, b]$ 中实现线搜索以最小化凸函数。
 1. 你是否需要导数来进行二进制搜索，即，决定是选择 $[a, (a + b)/2]$ 还是 $[(a + b)/2, b]$ 。
 2. 算法的收敛速度有多快？
 3. 实现该算法，并将其应用于求 $\log(\exp(x) + \exp(-2x - 3))$ 的最小值。
3. 设计一个定义在 \mathbb{R}^2 上的目标函数，它的梯度下降非常缓慢。提示：对不同的坐标使用不同的比例。
4. 使用预处理实现牛顿方法的轻量级版本：
 1. 使用对角Hessian作为预条件。
 2. 使用它的绝对值，而不是实际值（可能有符号）。
 3. 将此应用于上述问题。
5. 将上述算法应用于多个目标函数（凸或非凸）。如果你把坐标旋转45度会怎么样？

11.4 随机梯度下降

但是，在前面的章节中，我们一直在训练过程中使用随机梯度下降，但没有解释它为什么起作用。为了澄清这一点，我们刚在 11.3 节 中描述了梯度下降的基本原则。在本节中，我们继续讨论更详细地说明随机梯度下降。

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

11.4.1 随机渐变更新

在深度学习中，目标函数通常是训练数据集中每个示例的损失函数的平均值。给定 n 个示例的训练数据集，我们假设 $f_i(\mathbf{x})$ 是与指数 i 的训练示例相比的损失函数，其中 \mathbf{x} 是参数矢量。然后我们到达目标功能

$$f(\mathbf{x}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n f_i(\mathbf{x}). \quad (11.4.1)$$

\mathbf{x} 的目标函数的梯度计算为

$$\nabla f(\mathbf{x}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \nabla f_i(\mathbf{x}). \quad (11.4.2)$$

如果使用梯度下降，则每次独立变量迭代的计算成本为 $\mathcal{O}(n)$ ，随 n 线性增长。因此，当训练数据集较大时，每次迭代的梯度下降成本将更高。

随机梯度下降 (SGD) 可降低每次迭代时的计算成本。在随机梯度下降的每次迭代中，我们随机统一采样一个指数 $i \in \{1, \dots, n\}$ 以获取数据示例，并计算渐变 $\nabla f_i(\mathbf{x})$ 以更新 \mathbf{x} :

$$\mathbf{x} \leftarrow \mathbf{x} - \eta \nabla f_i(\mathbf{x}), \quad (11.4.3)$$

其中 η 是学习率。我们可以看到，每次迭代的计算成本从梯度下降的 $\mathcal{O}(n)$ 降至常数 $\mathcal{O}(1)$ 。此外，我们要强调，随机梯度 $\nabla f_i(\mathbf{x})$ 是对完整梯度 $\nabla f(\mathbf{x})$ 的公正估计，因为

$$\mathbb{E}_i \nabla f_i(\mathbf{x}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \nabla f_i(\mathbf{x}) = \nabla f(\mathbf{x}). \quad (11.4.4)$$

这意味着，平均而言，随机梯度是对梯度的良好估计值。

现在，我们将把它与梯度下降进行比较，方法是向渐变添平均值 0 和方差 1 的随机噪声，以模拟随机渐变下降。

¹²⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/3836>

```

def f(x1, x2): # Objective function
    return x1 ** 2 + 2 * x2 ** 2

def f_grad(x1, x2): # Gradient of the objective function
    return 2 * x1, 4 * x2

```

```

def sgd(x1, x2, s1, s2, f_grad):
    g1, g2 = f_grad(x1, x2)
    # Simulate noisy gradient
    g1 += torch.normal(0.0, 1, (1,))
    g2 += torch.normal(0.0, 1, (1,))
    eta_t = eta * lr()
    return (x1 - eta_t * g1, x2 - eta_t * g2, 0, 0)

```

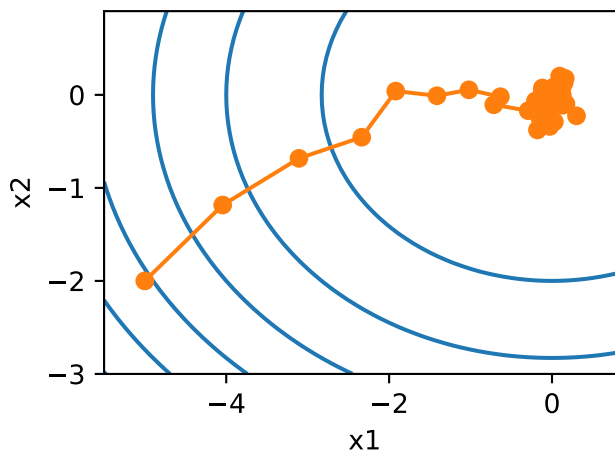
```

def constant_lr():
    return 1

eta = 0.1
lr = constant_lr # Constant learning rate
d2l.show_trace_2d(f, d2l.train_2d(sgd, steps=50, f_grad=f_grad))

```

```
epoch 50, x1: 0.300851, x2: -0.225463
```



正如我们所看到的，随机梯度下降中变量的轨迹比我们在 11.3 节 中观察到的梯度下降中观察到的轨迹嘈杂得多。这是由于梯度的随机性质。也就是说，即使我们接近最低值，我们仍然受到通过 $\eta \nabla f_i(\mathbf{x})$ 的瞬间梯度所注入的不确定性的影响。即使经过 50 个步骤，质量仍然不那么好。更糟糕的是，经过额外的步骤，它不会改善（我们鼓励你尝试更多的步骤来确认这一点）。这给我们留下了唯一的选择：改变学习率 η 。但是，如果我们选择太小，我们一开始就不会取得任何有意义的进展。另一方面，如果我们选择太大，我们将无法获得上文所述的好解决方案。解决这些相互冲突的目标的唯一方法是随着优化的进展动态*降低学习率*。

这也是在 `sgd` 步长函数中添加学习率函数 `lr` 的原因。在上面的示例中，任何学习率调度功能都处于休眠状态，因为我们将关联的 `lr` 函数设置为恒定。

11.4.2 动态学习率

用时间相关的学习率 $\eta(t)$ 取代 η 增加了控制优化算法收敛的复杂性。特别是，我们需要弄清 η 应该有多快衰减。如果速度太快，我们将过早停止优化。如果我们减少速度太慢，我们会在优化上浪费太多时间。以下是随着时间推移调整 η 时使用的一些基本策略（稍后我们将讨论更高级的策略）：

$$\begin{aligned}\eta(t) &= \eta_i \text{ if } t_i \leq t \leq t_{i+1} && \text{piecewise constant} \\ \eta(t) &= \eta_0 \cdot e^{-\lambda t} && \text{exponential decay} \\ \eta(t) &= \eta_0 \cdot (\beta t + 1)^{-\alpha} && \text{polynomial decay}\end{aligned}\tag{11.4.5}$$

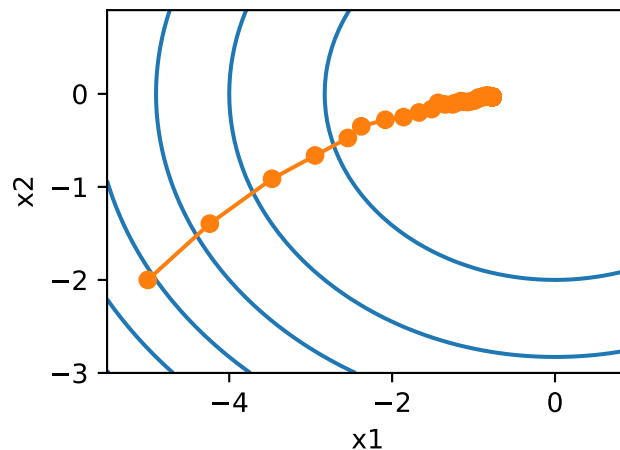
在第一个 * 分段常数 * 场景中，我们会降低学习率，例如，每当优化进度停顿时。这是训练深度网络的常见策略。或者，我们可以通过 * 指数衰减 * 来更积极地减少它。不幸的是，这往往会导致算法收敛之前过早停止。一个受欢迎的选择是 * 多项式衰变 * 与 $\alpha = 0.5$ 。在凸优化的情况下，有许多证据表明这种速率表现良好。

让我们看看指数衰减在实践中是什么样子。

```
def exponential_lr():
    # Global variable that is defined outside this function and updated inside
    global t
    t += 1
    return math.exp(-0.1 * t)

t = 1
lr = exponential_lr
d2l.show_trace_2d(f, d2l.train_2d(sgd, steps=1000, f_grad=f_grad))
```

```
epoch 1000, x1: -0.767794, x2: -0.033320
```

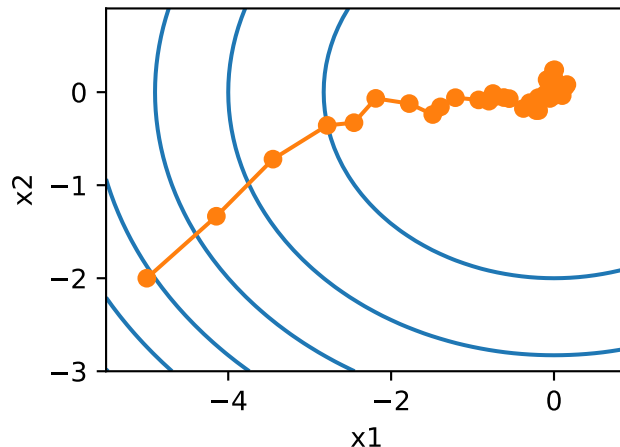


正如预期的那样，参数的差异大大减少。但是，这是以未能融合到最佳解决方案 $\mathbf{x} = (0, 0)$ 为代价的。即使经过 1000 个迭代步骤，我们仍然离最佳解决方案很远。事实上，该算法根本无法收敛。另一方面，如果我们使用多项式衰减，其中学习率下降，步数的逆平方根，那么仅在 50 个步骤之后，收敛就会更好。

```
def polynomial_lr():
    # Global variable that is defined outside this function and updated inside
    global t
    t += 1
    return (1 + 0.1 * t) ** (-0.5)

t = 1
lr = polynomial_lr
d2l.show_trace_2d(f, d2l.train_2d(sgd, steps=50, f_grad=f_grad))
```

```
epoch 50, x1: 0.002664, x2: 0.003861
```



关于如何设置学习率，还有更多的选择。例如，我们可以从较小的利率开始，然后迅速上涨，然后再次降低，尽管速度更慢。我们甚至可以在较小和更大的学习率之间交替。这样的时间表有各种各样。现在，让我们专注于可以进行全面理论分析的学习率时间表，即凸环境下的学习率。对于一般的非凸问题，很难获得有意义的收敛保证，因为总的来说，最大限度地减少非线性非凸问题是 NP 困难的。有关调查，例如，请参阅 Tibshirani 2015 年的优秀 [讲义笔记] (<https://www.stat.cmu.edu/~ryantibs/convexopt-F15/lectures/26-nonconvex.pdf>)。

11.4.3 凸目标的收敛性分析

以下对凸目标函数的随机梯度下降的收敛性分析是可选的，主要用于传达对问题的更多直觉。我们只限于最简单的证明之一 [Nesterov & Vial, 2000]。存在着明显更先进的证明技术，例如，当客观功能表现特别好时。

假设所有 ξ 的目标函数 $f(\xi, \mathbf{x})$ 在 \mathbf{x} 中都是凸的。更具体地说，我们考虑随机梯度下降更新：

$$\mathbf{x}_{t+1} = \mathbf{x}_t - \eta_t \partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x}), \quad (11.4.6)$$

其中 $f(\xi_t, \mathbf{x})$ 是培训实例 $f(\xi_t, \mathbf{x})$ 的客观功能： ξ_t 从第 t 步的某些分布中摘取， \mathbf{x} 是模型参数。表示通过

$$R(\mathbf{x}) = E_{\xi}[f(\xi, \mathbf{x})] \quad (11.4.7)$$

预期风险和 R^* 相对于 \mathbf{x} 的最低风险。最后让 \mathbf{x}^* 成为最小化器（我们假设它存在于定义 \mathbf{x} 的域中）。在这种情况下，我们可以跟踪当前参数 \mathbf{x}_t 当时 \mathbf{x}_t 和风险最小化器 \mathbf{x}^* 之间的距离，看看它是否随着时间的推移而改善：

$$\begin{aligned} & \| \mathbf{x}_{t+1} - \mathbf{x}^* \|^2 \\ &= \| \mathbf{x}_t - \eta_t \partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x}) - \mathbf{x}^* \|^2 \\ &= \| \mathbf{x}_t - \mathbf{x}^* \|^2 + \eta_t^2 \| \partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x}) \|^2 - 2\eta_t \langle \mathbf{x}_t - \mathbf{x}^*, \partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x}) \rangle. \end{aligned} \quad (11.4.8)$$

我们假设 L_2 随机梯度 $\partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x})$ 的标准受到一定的 L 的限制，因此我们有这个

$$\eta_t^2 \| \partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x}) \|^2 \leq \eta_t^2 L^2. \quad (11.4.9)$$

我们最感兴趣的是 \mathbf{x}_t 和 \mathbf{x}^* 之间的距离如何变化 * 预期 *。事实上，对于任何具体的步骤序列，距离可能会增加，这取决于我们遇到的 ξ_t 。因此我们需要绑定点积。因为对于任何凸函数 f ，它认为所有 \mathbf{x} 和 \mathbf{y} 的 $f(\mathbf{y}) \geq f(\mathbf{x}) + \langle f'(\mathbf{x}), \mathbf{y} - \mathbf{x} \rangle$ 和 \mathbf{y} ，按凸度我们有

$$f(\xi_t, \mathbf{x}^*) \geq f(\xi_t, \mathbf{x}_t) + \langle \mathbf{x}^* - \mathbf{x}_t, \partial_{\mathbf{x}} f(\xi_t, \mathbf{x}_t) \rangle. \quad (11.4.10)$$

将不等式 (11.4.9) 和 (11.4.10) 插入 (11.4.8) 我们在时间 $t+1$ 时获得参数之间距离的边界，如下所示：

$$\| \mathbf{x}_t - \mathbf{x}^* \|^2 - \| \mathbf{x}_{t+1} - \mathbf{x}^* \|^2 \geq 2\eta_t (f(\xi_t, \mathbf{x}_t) - f(\xi_t, \mathbf{x}^*)) - \eta_t^2 L^2. \quad (11.4.11)$$

这意味着，只要当前亏损和最佳损失之间的差异超过 $\eta_t L^2 / 2$ ，我们就会取得进展。由于这种差异必然会收敛到零，因此学习率 η_t 也需要 * 消失 *。

接下来，我们的预期超过 (11.4.11)。这会产生

$$E [\| \mathbf{x}_t - \mathbf{x}^* \|^2] - E [\| \mathbf{x}_{t+1} - \mathbf{x}^* \|^2] \geq 2\eta_t [E[R(\mathbf{x}_t)] - R^*] - \eta_t^2 L^2. \quad (11.4.12)$$

最后一步是对 $t \in \{1, \dots, T\}$ 的不平等现象进行总结。自从总和望远镜以及通过掉低期我们获得的

$$\| \mathbf{x}_1 - \mathbf{x}^* \|^2 \geq 2 \left(\sum_{t=1}^T \eta_t \right) [E[R(\mathbf{x}_t)] - R^*] - L^2 \sum_{t=1}^T \eta_t^2. \quad (11.4.13)$$

请注意，我们利用了 \mathbf{x}_1 给出了，因此预期可以下降。最后定义

$$\bar{\mathbf{x}} \stackrel{\text{def}}{=} \frac{\sum_{t=1}^T \eta_t \mathbf{x}_t}{\sum_{t=1}^T \eta_t}. \quad (11.4.14)$$

自

$$E\left(\frac{\sum_{t=1}^T \eta_t R(\mathbf{x}_t)}{\sum_{t=1}^T \eta_t}\right) = \frac{\sum_{t=1}^T \eta_t E[R(\mathbf{x}_t)]}{\sum_{t=1}^T \eta_t} = E[R(\mathbf{x}_t)], \quad (11.4.15)$$

根据延森的不等式（设定为 $i = t$, $i = t$, $\alpha_i = \eta_t / \sum_{t=1}^T \eta_t$ ）和 R 的凸度为 R , 因此,

$$\sum_{t=1}^T \eta_t E[R(\mathbf{x}_t)] \geq \sum_{t=1}^T \eta_t E[R(\bar{\mathbf{x}})]. \quad (11.4.16)$$

将其插入不等式 (11.4.13) 收益了限制

$$[E[\bar{\mathbf{x}}]] - R^* \leq \frac{r^2 + L^2 \sum_{t=1}^T \eta_t^2}{2 \sum_{t=1}^T \eta_t}, \quad (11.4.17)$$

其中 $r^2 \stackrel{\text{def}}{=} \|\mathbf{x}_1 - \mathbf{x}^*\|^2$ 受初始选择参数与最终结果之间的距离的约束。简而言之，收敛速度取决于随机梯度标准的限制方式 (L) 以及初始参数值与最优性 (r) 的距离 (r)。请注意，约束是按 $\bar{\mathbf{x}}$ 而不是 \mathbf{x}_T 而不是 \mathbf{x}_{T_0} 。情况就是这样，因为 $\bar{\mathbf{x}}$ 是优化路径的平滑版本。只要知道 r, L 和 T ，我们就可以选择学习率 $\eta = r/(L\sqrt{T})$ 。这个收益率为上限 rL/\sqrt{T} 。也就是说，我们将汇率 $\mathcal{O}(1/\sqrt{T})$ 收敛到最佳解决方案。

11.4.4 随机梯度和有限样本

到目前为止，在谈论随机梯度下降时，我们玩得有点快而松散。我们假设我们从 x_i 中绘制实例 x_i ，通常使用来自某些发行版 $p(x, y)$ 的标签 y_i ，我们用它来以某种方式更新模型参数。特别是，对于有限的样本数量，我们只是认为，某些函数 δ_{x_i} 和 δ_{y_i} 的离散分布 $p(x, y) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \delta_{x_i}(x) \delta_{y_i}(y)$ 和 δ_{y_i} 允许我们在其上执行随机梯度下降。

但是，这不是我们真正做的。在当前部分的玩具示例中，我们只是将噪音添加到其他非随机梯度上，也就是说，我们假装了对 (x_i, y_i) 。事实证明，这是合理的（请参阅练习进行详细讨论）。更令人不安的是，在以前的所有讨论中，我们显然没有这样做。相反，我们遍历了所有实例 * 恰好一次。要了解为什么这更可取，请考虑反之，即我们从离散分布中抽取 n 个观测值 * 并带替换。随机选择一个元素:math:`i` 的概率是:math:`1/n`。因此选择它至少 * 一次就是

$$P(\text{choose } i) = 1 - P(\text{omit } i) = 1 - (1 - 1/n)^n \approx 1 - e^{-1} \approx 0.63. \quad (11.4.18)$$

类似的推理表明，挑选一些样本（即训练示例）* 恰好一次 * 的概率是由

$$\binom{n}{1} \frac{1}{n} \left(1 - \frac{1}{n}\right)^{n-1} = \frac{n}{n-1} \left(1 - \frac{1}{n}\right)^n \approx e^{-1} \approx 0.37. \quad (11.4.19)$$

这导致与采样 * 不替换 * 相比，差异增加并降低数据效率。因此，在实践中我们执行后者（这是本书中的默认选择）。最后一点注意，重复穿过训练数据集会以 * 不同的 * 随机顺序遍历它。

11.4.5 摘要

- 对于凸出的问题，我们可以证明，对于广泛的学习率选择，随机梯度下降将收敛到最佳解决方案。
- 对于深度学习而言，情况通常并非如此。但是，对凸问题的分析使我们能够深入了解如何进行优化，即逐步降低学习率，尽管不是太快。
- 如果学习率太小或太大，就会出现问题。实际上，通常只有经过多次实验后才能找到合适的学习率。
- 当训练数据集中有更多示例时，计算渐变下降的每个迭代的成本更高，因此在这些情况下，首选随机梯度下降。
- 随机梯度下降的最佳性保证在非凸情况下一般不可用，因为需要检查的局部最小值数可能是指数级的。

11.4.6 练习

- 尝试不同的学习速率计划以实现随机梯度下降和不同迭代次数。特别是，根据迭代次数的函数来绘制与最佳解 $(0, 0)$ 的距离。
- 证明对于函数 $f(x_1, x_2) = x_1^2 + 2x_2^2$ 而言，向梯度添加正常噪声等同于最小化损耗函数 $f(\mathbf{x}, \mathbf{w}) = (x_1 - w_1)^2 + 2(x_2 - w_2)^2$ ，其中 \mathbf{x} 是从正态分布中提取的。
- 比较随机梯度下降的收敛性，当您从 $\{(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)\}$ 采样时使用替换方法进行采样时以及在不替换的情况下进行样品时
- 如果某些渐变（或者更确切地说与之相关的某些坐标）始终比所有其他渐变都大，你将如何更改随机渐变下降求解器？
- 假设是 $f(x) = x^2(1 + \sin x)$ 。 f 有多少本地最小值？你能改变 f 以尽量减少它需要评估所有本地最小值的方式吗？

Discussions¹³⁰

11.5 小批量随机梯度下降

(本节¹³¹是机器翻译，欢迎改进¹³²)

到目前为止，我们在基于渐变的学习方法中遇到了两个极端情况：：11.3节 使用完整数据集来计算渐变和更新参数，一次一次一次。相反，:numref:sec_sgd 一次处理一个训练示例以取得进展。他们中的任何一个都有自己的缺点。每当数据非常相似时，梯度下降并不特别 * 数据效率。随机梯度下降并不特别计算效率 *，因为 CPU 和 GPU 无法充分利用矢量化的全部力量。这表明两者之间可能有一些东西，事实上，这就是我们迄今为止在我们讨论的例子中使用的东西。

¹³⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/3838>

¹³¹ https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹³² https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

11.5.1 矢量化和缓存

使用迷你手表的决定的核心是计算效率。考虑与多个 GPU 和多台服务器并行处理时，最容易理解这一点。在这种情况下，我们需要向每个 GPU 发送至少一张图像。有了每台服务器 8 个 GPU 和 16 台服务器，我们已经到达了不小于 128 个的迷你批量。

当涉及到单个 GPU 甚至 CPU 时，事情会更微妙一些。这些设备有多种类型的内存，通常是多种类型的计算单元以及它们之间的带宽限制不同。例如，CPU 有少量寄存器，然后是 L1、L2，在某些情况下甚至是 L3 缓存（在不同的处理器内核之间共享）。这些缓存的大小和延迟都在增加（同时它们的带宽也在减少）。可以说，处理器能够执行比主内存接口能够提供的操作多得多。

首先，具有 16 个内核和 AVX-512 矢量化的 2GHz CPU 每秒可处理高达 $2 \cdot 10^9 \cdot 16 \cdot 32 = 10^{12}$ 个字节。GPU 的能力很容易超过该数字 100 倍。另一方面，中端服务器处理器的带宽可能不超过 100 Gb/s，即不到保持处理器供给所需的十分之一。更糟糕的是，并非所有的内存访问都是平等的：内存接口通常为 64 位或更宽（例如，在最多 384 位的 GPU 上），因此读取单个字节会产生更广泛访问的成本。

其次，第一次访问的开销很大，而顺序访问相对便宜（这通常称为突发读取）。还有很多事情要记住，比如当我们有多个套接字、切片和其他结构时进行缓存。有关更深入的讨论，请参阅此 [Wikipedia article¹³³](#)。

缓解这些限制的方法是使用实际上足够快的 CPU 缓存层次结构，以便为处理器提供数据。这是深度学习中批量处理背后的 * 推动力。为了简单起见，请考虑矩阵-矩阵乘法，比如 $\mathbf{A} = \mathbf{B}\mathbf{C}$ 。我们有很多选择来计算 \mathbf{A} 。例如，我们可以尝试以下方法：

1. 我们可以计算 $\mathbf{A}_{ij} = \mathbf{B}_{i,:}\mathbf{C}_{:,j}^\top$ ，也就是说，我们可以通过点积进行元素计算。
2. 我们可以计算 $\mathbf{A}_{:,j} = \mathbf{B}\mathbf{C}_{:,j}^\top$ ，也就是说，我们可以一次计算一列。同样，我们可以一次计算 \mathbf{A} 一行 $\mathbf{A}_{i,:}$ 。
3. 我们可以简单地计算 $\mathbf{A} = \mathbf{B}\mathbf{C}$ 。
4. 我们可以将 \mathbf{B} 和 \mathbf{C} 分成较小的区块矩阵，然后一次计算一个区块 \mathbf{A} 。

如果我们遵循第一个选项，每次我们想计算一个元素 \mathbf{A}_{ij} 时，我们都需要将一行和一列向量复制到 CPU 中。更糟糕的是，由于矩阵元素是按顺序对齐的事实，因此，当我们从内存中读取它们时，我们需要访问两个向量中的一个的许多不相交位置。第二种选择更有利。在其中，我们能够在继续遍历 \mathbf{B} 的同时，将列向量 $\mathbf{C}_{:,j}$ 保留在 CPU 缓存中。这将内存带宽需求减半，相应地更快的访问速度。当然，备选方案 3 是最可取的。不幸的是，大多数矩阵可能不完全放入缓存中（毕竟这就是我们正在讨论的内容）。但是，选项 4 提供了一个实际有用的替代方案：我们可以将矩阵的块移动到缓存中然后在本地乘以它们。优化的图书馆会为我们处理这个问题。让我们来看看这些操作在实践中的效率如何。

除了计算效率之外，Python 和深度学习框架本身引入的开销是相当大的。回想一下，每次我们执行命令时，Python 解释器都会向 MxNet 引擎发送一个命令，该引擎需要将其插入到计算图中并在调度过程中处理它。这样的开销可能是非常有害的。简而言之，最好尽可能使用矢量化（和矩阵）。

```
%matplotlib inline
import numpy as np
import torch
```

(continues on next page)

¹³³ https://en.wikipedia.org/wiki/Cache_hierarchy

(continued from previous page)

```
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

timer = d2l.Timer()
A = torch.zeros(256, 256)
B = torch.randn(256, 256)
C = torch.randn(256, 256)
```

元素分配只需遍历分别为 **B** 和 **C** 的所有行和列，即可将该值分配给 **A**。

```
# Compute A = BC one element at a time
timer.start()
for i in range(256):
    for j in range(256):
        A[i, j] = torch.dot(B[i, :], C[:, j])
timer.stop()
```

```
1.0175886154174805
```

更快的策略是执行按列分配。

```
# Compute A = BC one column at a time
timer.start()
for j in range(256):
    A[:, j] = torch.mv(B, C[:, j])
timer.stop()
```

```
0.009322166442871094
```

最后，最有效的方法是在一个区块中执行整个操作。让我们看看各自的操作速度是多少。

```
# Compute A = BC in one go
timer.start()
A = torch.mm(B, C)
timer.stop()

# Multiply and add count as separate operations (fused in practice)
gigaflops = [2/i for i in timer.times]
print(f'performance in Gigaflops: element {gigaflops[0]:.3f}, '
      f'column {gigaflops[1]:.3f}, full {gigaflops[2]:.3f}')
```

```
performance in Gigaflops: element 1.965, column 214.542, full 3985.087
```

11.5.2 迷你手表

过去，我们理所当然的是，我们会读取数据的迷你`atches`，而不是单个观测数据来更新参数。我们现在为此简要说明理由。处理单个观测值需要我们执行许多单一矩阵矢量（甚至矢量-矢量）乘法，这相当昂贵，而且代表底层深度学习框架造成了巨大的开销。这既适用于在应用于数据（通常称为推理）时评估网络，也适用于计算渐变以更新参数时。也就是说，每当我们执行 $\mathbf{w} \leftarrow \mathbf{w} - \eta_t \mathbf{g}_t$ 时，这都适用于

$$\mathbf{g}_t = \partial_{\mathbf{w}} f(\mathbf{x}_t, \mathbf{w}) \quad (11.5.1)$$

我们可以通过一次将其应用于小批观测值来提高此操作的 * 计算 * 效率。也就是说，我们将梯度 \mathbf{g}_t 替换为一个小批次而不是单个观测值

$$\mathbf{g}_t = \partial_{\mathbf{w}} \frac{1}{|\mathcal{B}_t|} \sum_{i \in \mathcal{B}_t} f(\mathbf{x}_i, \mathbf{w}) \quad (11.5.2)$$

让我们看看这对 \mathbf{g}_t 的统计属性有什么影响：由于 \mathbf{x}_t 以及迷你匹配 \mathcal{B}_t 的所有元素都是从训练集中随机抽出的，因此梯度的预期保持不变。另一方面，差异显著减少。由于迷你匹配梯度由正在平均计算的 $b := |\mathcal{B}_t|$ 个独立渐变组成，因此其标准差降低了 $b^{-\frac{1}{2}}$ 的系数。这本身就是一件好事，因为这意味着更新与完整的渐变更可靠地对齐。

天真地说，这表明选择大型迷你手表 \mathcal{B}_t 将是普遍可取的。唉，经过一段时间后，与计算成本的线性增长相比，标准差的额外减少是微乎其微的。实际上，我们选择一个足够大的迷你手表，可以提供良好的计算效率，同时仍然适合 GPU 的内存。为了说明节省的费用，让我们来看看一些代码。在其中我们执行相同的矩阵矩阵乘法，但是这次一次分为 64 列的“迷你匹配”。

```
timer.start()
for j in range(0, 256, 64):
    A[:, j:j+64] = torch.mm(B, C[:, j:j+64])
timer.stop()
print(f'performance in Gigaflops: block {2 / timer.times[3]:.3f}')
```

```
performance in Gigaflops: block 2432.186
```

正如我们所看到的那样，迷你批量上的计算基本上与完整矩阵一样有效。有必要谨慎。在 7.5 节中，我们使用了一种在很大程度上取决于迷你手表中的差异量的正则化。随着后者的增加，差异会减少，随之而来的是批量标准化导致噪声注入的好处。例如，请参阅 [Ioffe.2017]，了解有关如何重新缩放和计算适当术语的详细信息。

11.5.3 阅读数据集

让我们来看看如何从数据中有效地生成迷你比赛。在下面我们使用 NASA 开发的数据集来测试翼 noise from different aircraft¹³⁴ 来比较这些优化算法。为方便起见，我们只使用前 1,500 例。为了预处理，数据已变白，也就是说，我们移除均值并将方差重新缩放到每个坐标 1。

¹³⁴ <https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Airfoil+Self-Noise>

```

#@save
d2l.DATA_HUB['airfoil'] = (d2l.DATA_URL + 'airfoil_self_noise.dat',
                           '76e5be1548fd8222e5074cf0faae75edff8cf93f')

#@save
def get_data_ch11(batch_size=10, n=1500):
    data = np.genfromtxt(d2l.download('airfoil'),
                         dtype=np.float32, delimiter='\t')
    data = torch.from_numpy((data - data.mean(axis=0)) / data.std(axis=0))
    data_iter = d2l.load_array((data[:n, :-1], data[:n, -1]),
                               batch_size, is_train=True)
    return data_iter, data.shape[1]-1

```

11.5.4 从头开始实施

回想一下 3.2 节 的迷你匹配随机梯度下降实现。在下面我们提供了稍微一般的实施方法。为方便起见，它与本章后面介绍的其他优化算法具有相同的调用签名。具体来说，我们添加状态输入 `states` 并将超参数放在字典 `hyperparams` 中。此外，我们将在训练函数中对每个迷你匹配示例的损失进行平均值，因此优化算法中的梯度不需要除以批量大小。

```

def sgd(params, states, hyperparams):
    for p in params:
        p.data.sub_(hyperparams['lr'] * p.grad)
        p.grad.data.zero_()

```

接下来，我们实施了一个通用的训练函数，以方便使用本章后面介绍的其他优化算法。它初始化了一个线性回归模型，可用于使用迷你匹配随机梯度下降和随后引入的其他算法来训练模型。

```

#@save
def train_ch11(trainer_fn, states, hyperparams, data_iter,
               feature_dim, num_epochs=2):
    # Initialization
    w = torch.normal(mean=0.0, std=0.01, size=(feature_dim, 1),
                     requires_grad=True)
    b = torch.zeros(1, requires_grad=True)
    net, loss = lambda X: d2l.linreg(X, w, b), d2l.squared_loss
    # Train
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss',
                             xlim=[0, num_epochs], ylim=[0.22, 0.35])
    n, timer = 0, d2l.Timer()
    for _ in range(num_epochs):
        for X, y in data_iter:
            l = loss(net(X), y).mean()

```

(continues on next page)

```

l.backward()
trainer_fn([w, b], states, hyperparams)
n += X.shape[0]
if n % 200 == 0:
    timer.stop()
    animator.add(n/X.shape[0]/len(data_iter),
                 (d2l.evaluate_loss(net, data_iter, loss),))
    timer.start()
print(f'loss: {animator.Y[-1]:.3f}, {timer.avg():.3f} sec/epoch')
return timer.cumsum(), animator.Y

```

让我们来看看批量梯度下降的优化是如何进行的。这可以通过将迷你批量设置为 1500（即示例总数）来实现。因此，模型参数每个纪元只更新一次。没有什么进展。事实上，经过 6 个步骤的进度停滞。

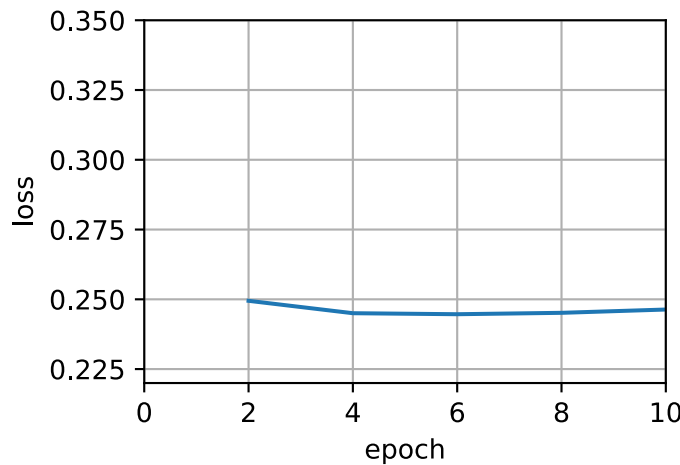
```

def train_sgd(lr, batch_size, num_epochs=2):
    data_iter, feature_dim = get_data_ch11(batch_size)
    return train_ch11(
        sgd, None, {'lr': lr}, data_iter, feature_dim, num_epochs)

gd_res = train_sgd(1, 1500, 10)

```

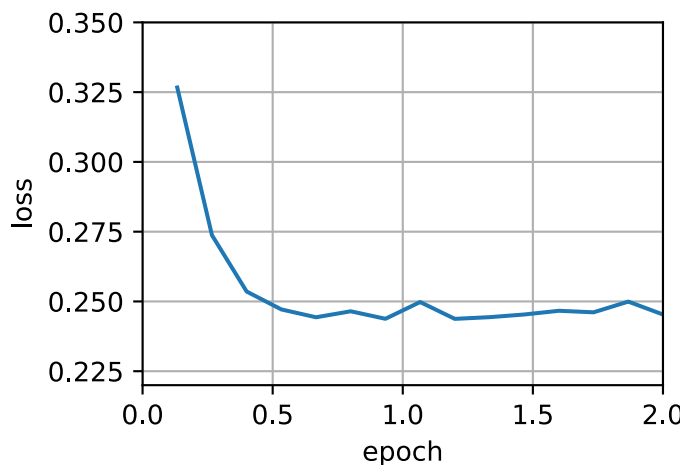
```
loss: 0.246, 0.031 sec/epoch
```



当批次大小等于 1 时，我们使用随机梯度下降进行优化。为了简单实施，我们选择了恒定（尽管很小）的学习率。在随机梯度下降中，每当处理示例时，模型参数都会更新。在我们的例子中，这相当于每个纪元 1500 次更新。正如我们所看到的那样，目标函数价值的下降在一个时代之后放缓。尽管两个程序在一个时代内处理了 1500 个示例，但在我们的实验中，随机梯度下降消耗的时间比梯度下降更多。这是因为随机梯度下降更频繁地更新了参数，而且一次处理单个观测值效率较低。

```
sgd_res = train_sgd(0.005, 1)
```

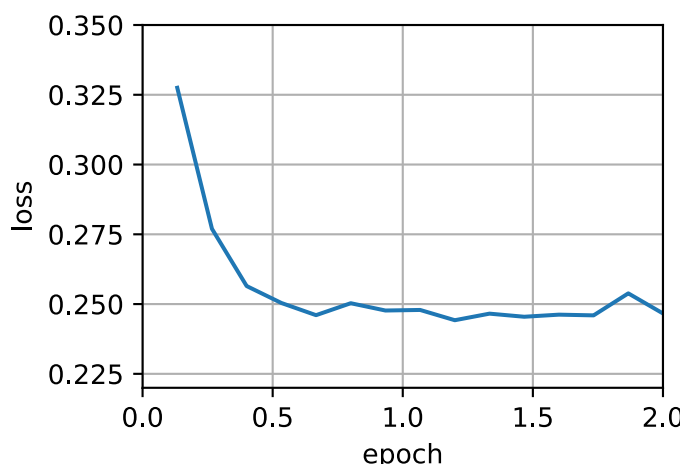
```
loss: 0.245, 0.077 sec/epoch
```



最后，当批次大小等于 100 时，我们使用迷你批次随机梯度下降进行优化。每个纪元所需的时间比随机梯度下降所需的时间和批量梯度下降所需的时间短。

```
mini1_res = train_sgd(.4, 100)
```

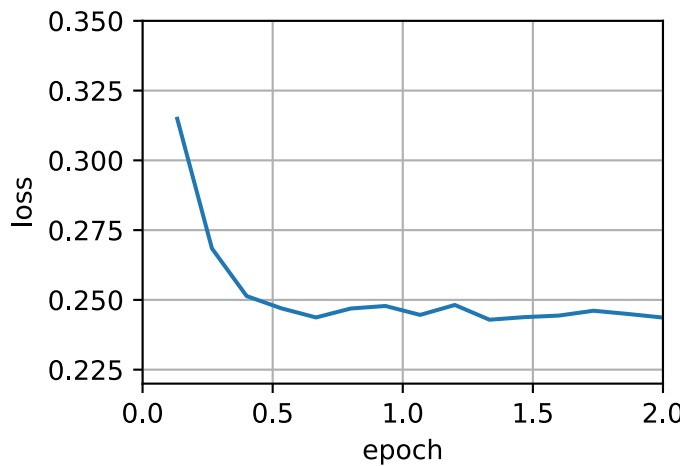
```
loss: 0.247, 0.003 sec/epoch
```



将批次大小减少到 10，每个时代的时间都会增加，因为每个批处理的工作负载的执行效率较低。

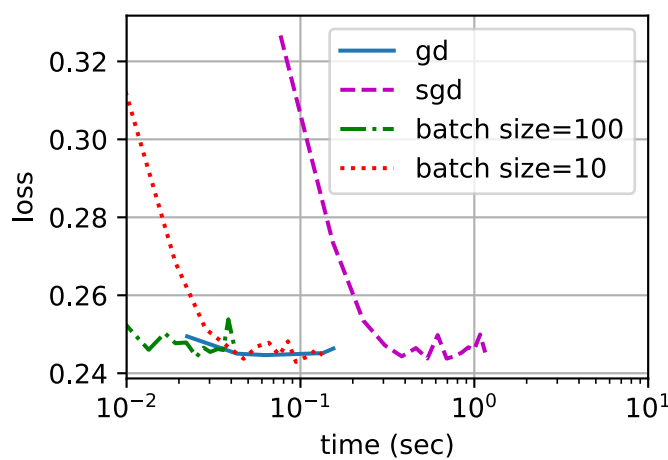
```
mini2_res = train_sgd(.05, 10)
```

```
loss: 0.244, 0.009 sec/epoch
```



现在我们可以比较前四个实验的时间与损失。可以看出，尽管在处理的例子数方面，随机梯度下降的收敛速度快于 GD，但与 GD 相比，它需要更多的时间来达到同样的损失，因为按例子计算梯度示例并不那么有效。迷你匹配随机梯度下降能够权衡收敛速度和计算效率。迷你批量大小为 10 比随机梯度下降更有效；100 的迷你批量在运行时间上甚至优于 GD。

```
d2l.set_figsize([6, 3])
d2l.plot(*list(map(list, zip(gd_res, sgd_res, mini1_res, mini2_res))),
         'time (sec)', 'loss', xlim=[1e-2, 10],
         legend=['gd', 'sgd', 'batch size=100', 'batch size=10'])
d2l.plt.gca().set_xscale('log')
```



11.5.5 简洁的实施

在 Gluon 中，我们可以使用 `Trainer` 类调用优化算法。这用于实现通用训练功能。我们将在本章中使用它。

```
#@save
def train_concise_ch11(trainer_fn, hyperparams, data_iter, num_epochs=4):
    # Initialization
    net = nn.Sequential(nn.Linear(5, 1))
    def init_weights(m):
        if type(m) == nn.Linear:
            torch.nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)
    net.apply(init_weights)

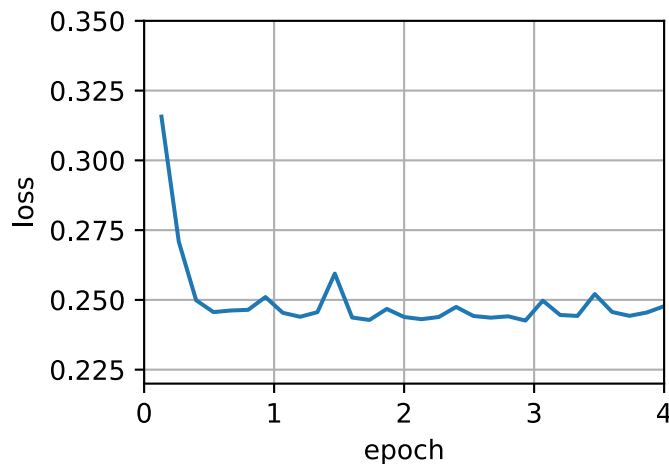
    optimizer = trainer_fn(net.parameters(), **hyperparams)

    loss = nn.MSELoss()
    # Note: L2 Loss = 1/2 * MSE Loss. PyTorch has MSE Loss which is slightly
    # different from MXNet's L2Loss by a factor of 2. Hence we halve the loss
    # value to get L2Loss in PyTorch
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss',
                             xlim=[0, num_epochs], ylim=[0.22, 0.35])
    n, timer = 0, d2l.Timer()
    for _ in range(num_epochs):
        for X, y in data_iter:
            optimizer.zero_grad()
            out = net(X)
            y = y.reshape(out.shape)
            l = loss(out, y)/2
            l.backward()
            optimizer.step()
            n += X.shape[0]
            if n % 200 == 0:
                timer.stop()
                animator.add(n/X.shape[0]/len(data_iter),
                             (d2l.evaluate_loss(net, data_iter, loss)/2,))
                timer.start()
        print(f'loss: {animator.Y[0][-1]:.3f}, {timer.avg():.3f} sec/epoch')
```

使用 Gluon 重复上一个实验表明相同的行为。

```
data_iter, _ = get_data_ch11(10)
trainer = torch.optim.SGD
train_concise_ch11(trainer, {'lr': 0.05}, data_iter)
```

```
loss: 0.248, 0.011 sec/epoch
```



11.5.6 摘要

- 由于减少了深度学习框架产生的开销，以及更好的内存局部性和 CPU 和 GPU 上的缓存，矢量化使代码更加高效。
- 随机梯度下降产生的统计效率与一次处理大批量数据产生的计算效率之间存在权衡。
- 迷你匹配随机梯度下降提供了两全其美：计算和统计效率。
- 在迷你匹配随机梯度下降中，我们处理通过训练数据的随机排列获得的批次数据（即，每个观测值只处理一次，尽管是随机顺序）。
- 建议在训练期间降低学习率。
- 一般来说，小批次随机梯度下降速度比随机梯度下降速度和梯度下降速度快，如果以时钟时间来衡量，收敛风险较小。

11.5.7 练习

1. 修改批次数和学习率，并观察目标函数值的下降率以及每个时代消耗的时间。
2. 阅读 MXNet 文档，然后使用 Trainer class `set_learning_rate` 函数将迷你匹配随机梯度下降的学习率降至每个时代之后先前值的 $1/10$ 。
3. 将迷你匹配随机梯度下降与实际 * 从训练集中取样 * 替换 * 的变体进行比较。会发生什么？
4. 邪恶的精灵在没有告诉你的前提下复制你的数据集（即，每个观测发生两次，你的数据集增加到原始大小的两倍，但没有人告诉你）。随机梯度下降、迷你匹配随机梯度下降和梯度下降的行为如何改变？

Discussions¹³⁵

¹³⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/1068>

11.6 动量法

(本节¹³⁶是机器翻译，欢迎改进¹³⁷)

在 11.4 节 中，我们回顾了执行随机梯度下降时发生的情况，即在只有有嘈杂的渐变可用的情况下执行优化时会发生什么。特别是，我们注意到，对于嘈杂的渐变，我们在面对噪音的情况下选择学习率时需要格外谨慎。如果我们减少速度太快，收敛就会停滞。如果我们太宽松，我们就无法融合到足够好的解决方案，因为噪音不断使我们远离最佳性。

11.6.1 基础

在本节中，我们将探讨更有效的优化算法，尤其是针对实践中常见的某些类型的优化问题。

漏平均值

上一节看到我们讨论了迷你匹配 SGD 作为加速计算的手段。平均渐变减少了差异量，这也有很好的副作用。迷你匹配随机梯度下降可以通过以下方式计算：

$$\mathbf{g}_{t,t-1} = \partial_{\mathbf{w}} \frac{1}{|\mathcal{B}_t|} \sum_{i \in \mathcal{B}_t} f(\mathbf{x}_i, \mathbf{w}_{t-1}) = \frac{1}{|\mathcal{B}_t|} \sum_{i \in \mathcal{B}_t} \mathbf{h}_{i,t-1}. \quad (11.6.1)$$

为了保持记法简单，在这里我们使用 $\mathbf{h}_{i,t-1} = \partial_{\mathbf{w}} f(\mathbf{x}_i, \mathbf{w}_{t-1})$ 作为样本 i 的随机梯度下降，使用时间 $t-1$ 时更新的权重 $t-1$ 。如果我们能够从方差减少的效果中受益，甚至超过了小批量上的渐变平均值，那将是不错的。完成这项任务的一种选择是用“泄漏的平均值”取代梯度计算：

$$\mathbf{v}_t = \beta \mathbf{v}_{t-1} + \mathbf{g}_{t,t-1} \quad (11.6.2)$$

对于大约 $\beta \in (0, 1)$ 。这有效地将瞬时梯度替换为多个 * 过去 * 渐变的平均值。 \mathbf{v} 被称为 * 动量 *。它累积了过去的梯度，类似于向下滚动目标功能景观的重球如何与过去的力量相结合。为了更详细地了解发生了什么，让我们递归地将 \mathbf{v}_t 扩展到

$$\mathbf{v}_t = \beta^2 \mathbf{v}_{t-2} + \beta \mathbf{g}_{t-1,t-2} + \mathbf{g}_{t,t-1} = \dots = \sum_{\tau=0}^{t-1} \beta^\tau \mathbf{g}_{t-\tau,t-\tau-1}. \quad (11.6.3)$$

大型 β 相当于长期平均值，而较小的 β 相对于梯度法只是略有修正。新的梯度替换不再指向特定实例下降最陡的方向，而是指向过去渐变的加权平均值的方向。这使我们能够实现对一批次进行平均值的大部分好处，而无需实际计算其梯度的成本。稍后我们将更详细地重新讨论这个平均程序。

上述推理构成了现在所谓的 * 加速 * 梯度方法的基础，例如具有动量的渐变。在优化问题条件不佳的情况下（例如，有些方向的进展比其他方向慢得多，类似狭窄的峡谷），他们还享受更有效的好处。此外，它们允许我们在随后的渐变中进行平均值，以获得更稳定的下降方向。事实上，即使是对于无噪音凸问题，加速方面也是动量起作用的关键原因之一，以及为什么它运行得如此良好。

¹³⁶ https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹³⁷ https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

正如人们所期望的那样，由于其功效势头，是深度学习及其后优化中一个深入研究的主题。例如，请参阅漂亮的 [解释性文章] (<https://distill.pub/2017/momentum/>) by [Goh.2017]，了解深入分析和互动动画。它是由 [Polyak.1964] 提出的。:cite:Nesterov.2018 在凸优化的背景下进行了详细的理论讨论。长期以来，深度学习的势头一直是有益的。例如，有关详细信息，请参阅 [Sutskever.Martens.Dahl.ea.2013] 之前的讨论。

条件不佳的问题

为了更好地了解动量法的几何属性，我们重新审视了梯度下降，尽管客观函数明显不太愉快。回想一下，我们在 11.3 节 中使用了 $f(\mathbf{x}) = x_1^2 + 2x_2^2$ ，即中度扭曲的椭球物体。我们通过向 x_1 方向伸展它来进一步扭曲这个函数

$$f(\mathbf{x}) = 0.1x_1^2 + 2x_2^2. \quad (11.6.4)$$

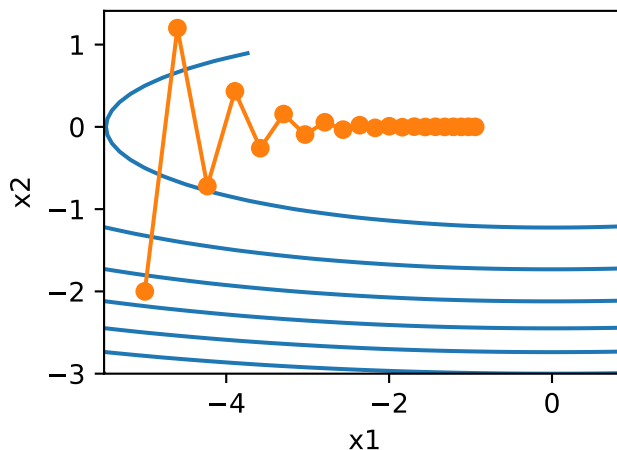
与之前一样， f 的最低水平为 $(0, 0)$ 。该函数在 x_1 的方向上 * 非常 * 平坦。让我们看看当我们像以前一样在这个新函数上执行渐变下降时会发生什么。我们选择了 0.4 的学习率。

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

eta = 0.4
def f_2d(x1, x2):
    return 0.1 * x1 ** 2 + 2 * x2 ** 2
def gd_2d(x1, x2, s1, s2):
    return (x1 - eta * 0.2 * x1, x2 - eta * 4 * x2, 0, 0)

d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(gd_2d))
```

```
epoch 20, x1: -0.943467, x2: -0.000073
```

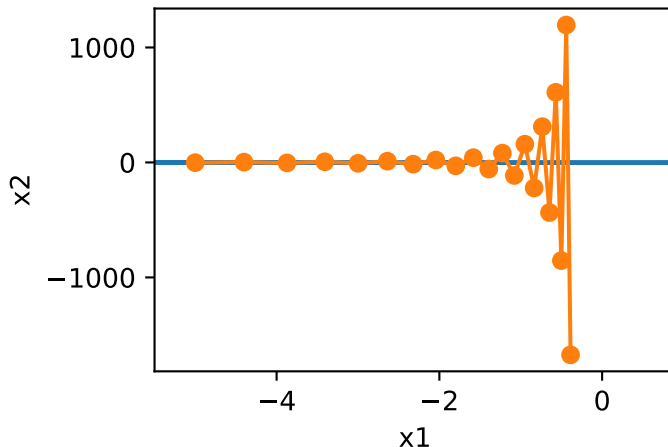


从构造来看， x_2 方向的梯度比水平 x_1 方向的渐变 * 高得多，变化快得多。因此，我们陷入了两个不可取的

选择：如果我们选择较小的学习率，我们确保解决方案不会朝 x_2 方向发生偏离，但我们背负着在 x_1 方向的缓慢收敛。相反，随着学习率较高，我们朝 x_1 方向快速进展，但在 x_2 中有所不同。下面的例子说明了即使学习率从 0.4 略有提高到 0.6，也会发生什么。 x_1 方向的收敛有所改善，但整体解决方案质量差得多。

```
eta = 0.6
d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(gd_2d))
```

```
epoch 20, x1: -0.387814, x2: -1673.365109
```



动量方法

动量方法使我们能够解决上面描述的梯度下降问题。看上面的优化跟踪，我们可能会直觉到过去的平均渐变效果会很好。毕竟，在 x_1 方向上，这将聚合良好对齐的渐变，从而增加我们在每一步中覆盖的距离。相反，在梯度振荡的 x_2 方向，由于相互取消对方的振荡，聚合梯度将减小步长大小。使用 \mathbf{v}_t 而不是梯度 \mathbf{g}_t 可以生成以下更新方程式：

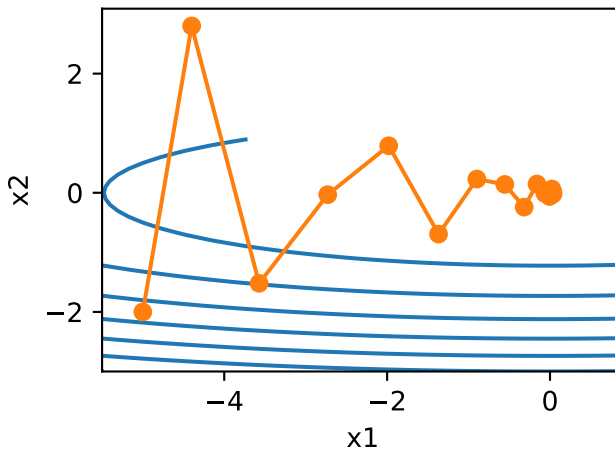
$$\begin{aligned} \mathbf{v}_t &\leftarrow \beta \mathbf{v}_{t-1} + \mathbf{g}_{t,t-1}, \\ \mathbf{x}_t &\leftarrow \mathbf{x}_{t-1} - \eta_t \mathbf{v}_t. \end{aligned} \tag{11.6.5}$$

请注意，对于 $\beta = 0$ ，我们恢复常规梯度下降。在深入研究数学属性之前，让我们快速看一下算法在实践中的行为方式。

```
def momentum_2d(x1, x2, v1, v2):
    v1 = beta * v1 + 0.2 * x1
    v2 = beta * v2 + 4 * x2
    return x1 - eta * v1, x2 - eta * v2, v1, v2

eta, beta = 0.6, 0.5
d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(momentum_2d))
```

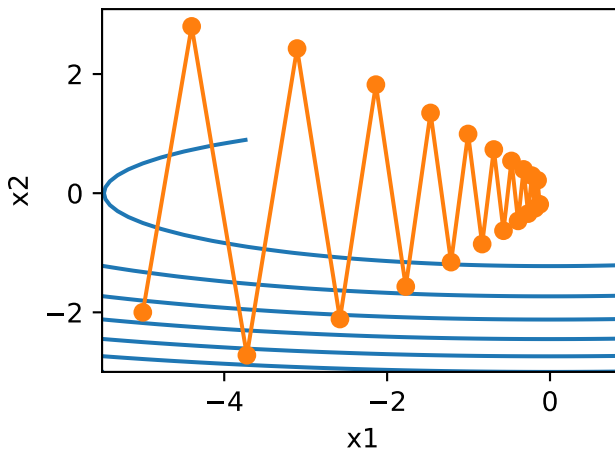
```
epoch 20, x1: 0.007188, x2: 0.002553
```



正如我们所看到的那样，即使我们以前使用的学习率相同，势头仍然很好地收敛。让我们看看当我们降低动量参数时会发生什么。将其减半至 $\beta = 0.25$ 会导致一条几乎没有收敛的轨迹。尽管如此，它比没有动力要好得多（当解决方案分歧时）。

```
eta, beta = 0.6, 0.25
d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(momentum_2d))
```

```
epoch 20, x1: -0.126340, x2: -0.186632
```

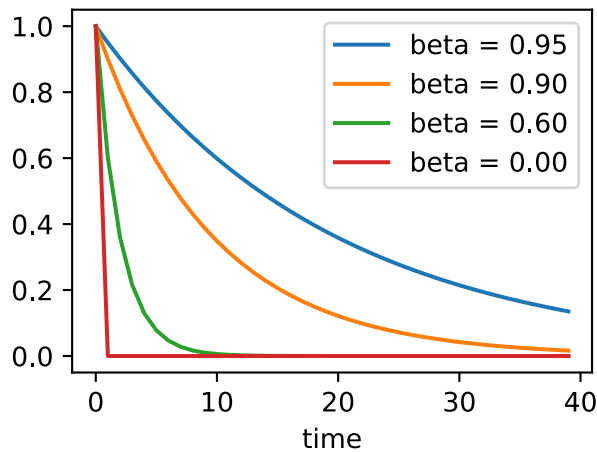


请注意，我们可以将动量与随机梯度下降，特别是迷你匹配随机梯度下降结合起来。唯一的变化是，在这种情况下，我们将梯度 $\mathbf{g}_{t,t-1}$ 替换为 \mathbf{g}_t 。最后，为了方便起见，我们在时间 $t = 0$ 初始化 $\mathbf{v}_0 = 0$ 。让我们来看看漏洞的平均值对更新实际做了什么。

有效样品重量

回想一下 $\mathbf{v}_t = \sum_{\tau=0}^{t-1} \beta^\tau \mathbf{g}_{t-\tau, t-\tau-1}$ 。在限额内，条款加起来为 $\sum_{\tau=0}^{\infty} \beta^\tau = \frac{1}{1-\beta}$ 。换句话说，我们不是在梯度下降或随机梯度下降方向采取 η 大小为 η 的一步，同时采取大小为 $\frac{\eta}{1-\beta}$ 的步骤，同时处理可能更好的行为下降方向。这些都是两个好处合一。要说明 β 不同选择的权重行为，请考虑下面的图表。

```
d2l.set_figsize()
betas = [0.95, 0.9, 0.6, 0]
for beta in betas:
    x = torch.arange(40).detach().numpy()
    d2l.plt.plot(x, beta ** x, label=f'beta = {beta:.2f}')
d2l.plt.xlabel('time')
d2l.plt.legend();
```



11.6.2 实际实验

让我们来看看动量在实践中是如何运作的，即在适当的优化器的环境中使用时。为此，我们需要一个更具可扩展性的实施。

从头开始实施

与（迷你匹配）随机梯度下降相比，动量方法需要维持一组辅助变量，即速度。它与梯度（以及优化问题的变量）具有相同的形状。在下面的实施中，我们称之为这些变量 `states`。

```
def init_momentum_states(feature_dim):
    v_w = torch.zeros((feature_dim, 1))
    v_b = torch.zeros(1)
    return (v_w, v_b)
```

```

def sgd_momentum(params, states, hyperparams):
    for p, v in zip(params, states):
        with torch.no_grad():
            v[:] = hyperparams['momentum'] * v + p.grad
            p[:] -= hyperparams['lr'] * v
    p.grad.data.zero_()

```

让我们看看这在实践中是如何运作的。

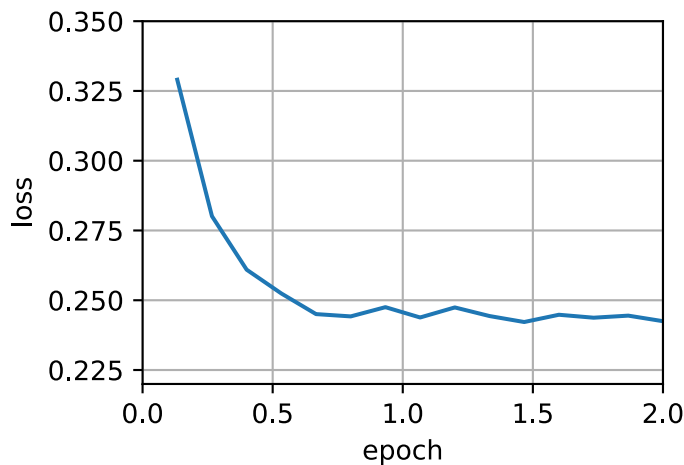
```

def train_momentum(lr, momentum, num_epochs=2):
    d2l.train_ch11(sgd_momentum, init_momentum_states(feature_dim),
                   {'lr': lr, 'momentum': momentum}, data_iter,
                   feature_dim, num_epochs)

data_iter, feature_dim = d2l.get_data_ch11(batch_size=10)
train_momentum(0.02, 0.5)

```

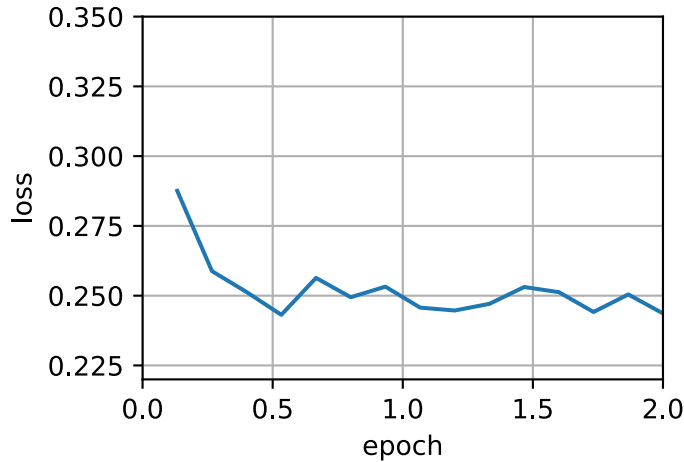
loss: 0.242, 0.011 sec/epoch



当我们将动量超参数 `momentum` 增加到 0.9 时, 它相当于大大增加 $\frac{1}{1-0.9} = 10$ 的有效样本数量, 即 $\frac{1}{1-0.9} = 10$ 。我们将学习率略微降至 0.01, 以保持事务的控制。

train_momentum(0.01, 0.9)

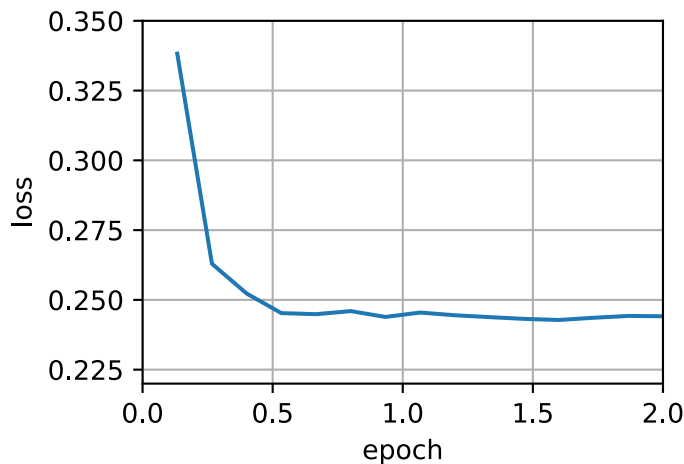
loss: 0.244, 0.011 sec/epoch



降低学习率进一步解决了任何非平滑优化问题的问题。将其设置为 0.005 会产生良好的收敛性能。

```
train_momentum(0.005, 0.9)
```

```
loss: 0.244, 0.011 sec/epoch
```

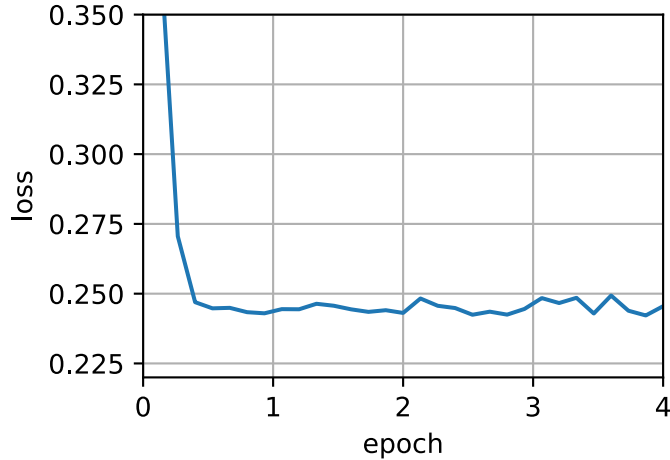


简洁的实施

自从标准 `sgd` 求解器已经建立了势头以来，在 Gluon 没什么可做的。设置匹配参数会产生非常类似的轨迹。

```
trainer = torch.optim.SGD
d2l.train_concise_ch11(trainer, {'lr': 0.005, 'momentum': 0.9}, data_iter)
```

```
loss: 0.246, 0.012 sec/epoch
```



11.6.3 理论分析

到目前为止， $f(x) = 0.1x_1^2 + 2x_2^2$ 的 2D 例子似乎相当人造。我们现在将看到，这实际上非常代表了人们可能遇到的问题类型，至少在尽量减少凸二次目标函数的情况下是如此。

二次凸函数

考虑这个函数

$$h(\mathbf{x}) = \frac{1}{2}\mathbf{x}^\top \mathbf{Q}\mathbf{x} + \mathbf{x}^\top \mathbf{c} + b. \quad (11.6.6)$$

这是一个普遍的二次函数。对于正定矩阵 $\mathbf{Q} \succ 0$ ，即对于具有正特征值的矩阵，最小值为 $\mathbf{x}^* = -\mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c}$ ，最小值为 $\mathbf{x}^* = -\mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c}$ ，最小值为 $b - \frac{1}{2}\mathbf{c}^\top \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c}$ 。因此我们可以将 h 重写为

$$h(\mathbf{x}) = \frac{1}{2}(\mathbf{x} - \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c})^\top \mathbf{Q}(\mathbf{x} - \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c}) + b - \frac{1}{2}\mathbf{c}^\top \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c}. \quad (11.6.7)$$

梯度由 $\partial_{\mathbf{x}} f(\mathbf{x}) = \mathbf{Q}(\mathbf{x} - \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c})$ 给出。也就是说，它是由 \mathbf{x} 和最小化器之间的距离乘以 \mathbf{Q} 。因此，势头还是术语 $\mathbf{Q}(\mathbf{x}_t - \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c})$ 的线性组合。

由于 \mathbf{Q} 是正确的，因此可以通过 $\mathbf{Q} = \mathbf{O}^\top \Lambda \mathbf{O}$ 分解为正交（旋转）矩阵 \mathbf{O} 和正特征值的对角矩阵 Λ 为正特征值的对角矩阵 Λ 。这使我们能够将变量从 \mathbf{x} 更改为 $\mathbf{z} := \mathbf{O}(\mathbf{x} - \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c})$ ，以获得一个非常简化的表达式：

$$h(\mathbf{z}) = \frac{1}{2}\mathbf{z}^\top \Lambda \mathbf{z} + b'. \quad (11.6.8)$$

这里是 $b' = b - \frac{1}{2}\mathbf{c}^\top \mathbf{Q}^{-1}\mathbf{c}$ 。由于 \mathbf{O} 只是一个正交矩阵，因此不会以有意义的方式扰动渐变。以 \mathbf{z} 表示的梯度下降变成

$$\mathbf{z}_t = \mathbf{z}_{t-1} - \Lambda \mathbf{z}_{t-1} = (\mathbf{I} - \Lambda) \mathbf{z}_{t-1}. \quad (11.6.9)$$

这个表达式中的重要事实是渐变下降 * 不会在不同的特征空间之间混合 *。也就是说，如果用 \mathbf{Q} 的特征系统来表示，优化问题是以坐标的方式进行的。这也保持了势头。

$$\begin{aligned}\mathbf{v}_t &= \beta \mathbf{v}_{t-1} + \mathbf{\Lambda} \mathbf{z}_{t-1} \\ \mathbf{z}_t &= \mathbf{z}_{t-1} - \eta (\beta \mathbf{v}_{t-1} + \mathbf{\Lambda} \mathbf{z}_{t-1}) \\ &= (\mathbf{I} - \eta \mathbf{\Lambda}) \mathbf{z}_{t-1} - \eta \beta \mathbf{v}_{t-1}.\end{aligned}\tag{11.6.10}$$

在这样做的过程中，我们只是证明了以下定理：带有和不带凸二次函数动量的梯度下降分解为朝二次矩阵特征向量方向的坐标优化。

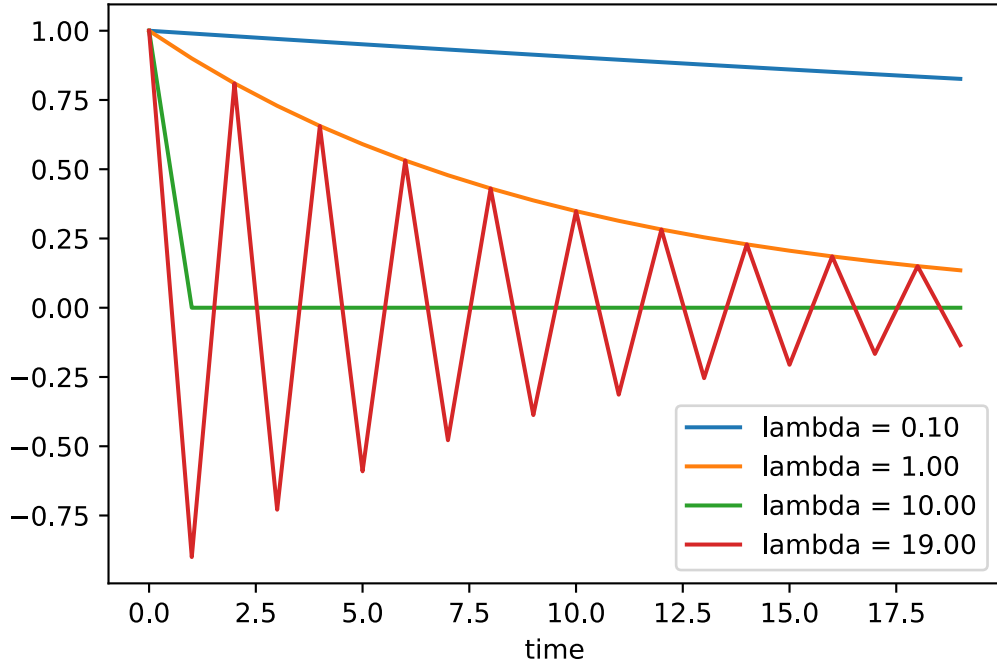
标量函数

鉴于上述结果，让我们看看当我们最小化函数 $f(x) = \frac{\lambda}{2}x^2$ 时会发生什么。对于渐变下降我们有

$$x_{t+1} = x_t - \eta \lambda x_t = (1 - \eta \lambda) x_t.\tag{11.6.11}$$

每当 $|1 - \eta \lambda| < 1$ 这种优化以指数速度收敛，因为在 t 步骤之后，我们就有 $x_t = (1 - \eta \lambda)^t x_0$ 。这显示了在我们将学习率 η 提高到 $\eta \lambda = 1$ 之前，收敛率最初是如何提高的。除此之外，事情还有分歧，对于 $\eta \lambda > 2$ 而言，优化问题分歧。

```
lambdas = [0.1, 1, 10, 19]
eta = 0.1
d2l.set_figsize((6, 4))
for lam in lambdas:
    t = torch.arange(20).detach().numpy()
    d2l.plt.plot(t, (1 - eta * lam) ** t, label=f'lambda = {lam:.2f}')
d2l.plt.xlabel('time')
d2l.plt.legend();
```



为了分析动量的收敛情况，我们首先用两个标量重写更新方程：一个用于 x ，另一个用于动量 v 。这产生了：

$$\begin{bmatrix} v_{t+1} \\ x_{t+1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \beta & \lambda \\ -\eta\beta & (1-\eta\lambda) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} v_t \\ x_t \end{bmatrix} = \mathbf{R}(\beta, \eta, \lambda) \begin{bmatrix} v_t \\ x_t \end{bmatrix}. \quad (11.6.12)$$

我们用 \mathbf{R} 来表示 2×2 管理收敛行为。在 t 步骤之后，最初的选择 $[v_0, x_0]$ 变为 $\mathbf{R}(\beta, \eta, \lambda)^t [v_0, x_0]$ 。因此，最高可以确定收敛速度的特征值 \mathbf{R} 。请参阅 [Distill 帖子] (<https://distill.pub/2017/momentum/>) of [Goh.2017] 了解精彩动画，参见 [Flammarion.Bach.2015] 了解详细分析。人们可以表明， $0 < \eta\lambda < 2 + 2\beta$ 势头收敛。与梯度下降的 $0 < \eta\lambda < 2$ 相比，这是更大范围的可行参数。它还表明，一般而言， β 的大值是可取的。进一步的细节需要相当多的技术细节，我们建议感兴趣的读者查阅原始出版物。

11.6.4 摘要

- 在过去的渐变中，动量用泄漏的平均值替换渐变。这大大加快了收敛速度。
- 对于无噪音梯度下降和（嘈杂）随机梯度下降都是可取的。
- 动量可防止随机梯度下降的可能性更大的优化过程停滞。
- 由于对过去的数据进行了指数降低，有效梯度数为 $\frac{1}{1-\beta}$ 。
- 在凸二次问题的情况下，可以对此进行明确的详细分析。
- 实施非常简单，但它需要我们存储额外的状态向量（势头 \mathbf{v} ）。

11.6.5 练习

1. 使用动量超参数和学习率的其他组合，观察和分析不同的实验结果。
2. 试试 GD 和动力来寻找二次问题，其中你有多个特征值，即 $f(x) = \frac{1}{2} \sum_i \lambda_i x_i^2$ ，例如 $\lambda_i = 2^{-i}$ 。绘制 x 的值在初始化 $x_i = 1$ 时如何下降。
3. 推导 $h(\mathbf{x}) = \frac{1}{2} \mathbf{x}^\top \mathbf{Q} \mathbf{x} + \mathbf{x}^\top \mathbf{c} + b$ 的最小值和最小值。
4. 当我们用动量执行随机梯度下降时会有什么变化？当我们使用带动量的迷你匹配随机梯度下降时会发生什么？试验参数？

Discussions¹³⁸

11.7 Adagrad

(本节¹³⁹是机器翻译，欢迎贡献¹⁴⁰改进)

让我们首先考虑一下不经常出现的功能的学习问题。

11.7.1 稀疏功能和学习率

想象一下我们正在训练语言模型。为了获得良好的准确性，我们通常希望在我们继续训练的同时降低学习率，通常是 $\mathcal{O}(t^{-\frac{1}{2}})$ 或更低的速度。现在考虑关于稀疏特征的模型训练，即只是不经常出现的特征。这对于自然语言来说很常见，例如，我们看到这个词 * 预先条件 * 比 * 学习 * 的可能性要小得多。但是，它在计算广告和个性化协作过滤等其他领域也很常见。毕竟，有许多事情只对少数人感兴趣。

只有在发生这些功能时，与不常见功能相关的参数才会收到有意义鉴于学习率下降，我们可能会最终处于这样一种情况：共同特征的参数相当迅速地收敛到最佳值，而对于不频繁的特征，我们仍然没有足够频繁地观察它们，然后才能确定其最佳值。换句话说，对于频繁的功能来说，学习速率下降太慢，要么对于不频繁的功能而言，学习率降低。

解决这个问题的一个可能的黑客办法是计算我们看到特定功能的次数，并将其用作调整学习率的时钟。也就是说，我们可以使用 $\eta_i = \frac{\eta_0}{\sqrt{s(i,t)+c}}$ ，而不是选择 $\eta = \frac{\eta_0}{\sqrt{t+c}}$ 的形式的学习率。这里 $s(i,t)$ 计算了我们在 t 之前观察到的功能 i 的非零数。这实际上很容易在没有意义的开销的情况下实施。但是，只要我们没有太稀疏，而只是渐变通常非常小且很少大的数据，它就会失败。毕竟，目前尚不清楚在哪里划定符合观察特征资格的东西之间的界线。

Agrad by [Duchi.Hazan.Singer.2011] 通过将相当粗糙的计数器 $s(i,t)$ 替换为先前观察到的梯度的平方的合计来解决这个问题。特别是，它使用 $s(i,t+1) = s(i,t) + (\partial_i f(\mathbf{x}))^2$ 作为调整学习率的手段。这有两个好处：首先，我们不再需要仅仅决定梯度何时足够大。其次，它会随渐变的大小自动缩放。通常对应于大渐变的坐标

¹³⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/1070>

¹³⁹ https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹⁴⁰ https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

会显著缩小，而其他梯度较小的坐标则会得到更温和的处理。实际上，这导致了计算广告和相关问题的非常有效的优化程序。但是，这隐藏了 Adagrad 固有的一些额外好处，这些好处在预调环境中最能理解。

11.7.2 预处理

凸优化问题有助于分析算法的特征。毕竟，对于大多数非凸问题来说，很难获得有意义的理论保证，但是 * 直觉 * 和 * 洞察 * 往往会延续。让我们来看看最小化 $f(\mathbf{x}) = \frac{1}{2}\mathbf{x}^\top \mathbf{Q}\mathbf{x} + \mathbf{c}^\top \mathbf{x} + b$ 的问题。

正如我们在 11.6 节 中看到的那样，可以根据其特征组成 $\mathbf{Q} = \mathbf{U}^\top \boldsymbol{\Lambda} \mathbf{U}$ 重写这个问题，以便得出一个简化得多的问题，其中每个坐标都可以单独解决：

$$f(\mathbf{x}) = \bar{f}(\bar{\mathbf{x}}) = \frac{1}{2}\bar{\mathbf{x}}^\top \boldsymbol{\Lambda}\bar{\mathbf{x}} + \bar{\mathbf{c}}^\top \bar{\mathbf{x}} + b. \quad (11.7.1)$$

在这里我们使用了 $\mathbf{x} = \mathbf{U}\mathbf{x}$ ，因此使用了 $\mathbf{c} = \mathbf{U}\mathbf{c}$ 。修改后的问题的最小值为 $\bar{\mathbf{x}} = -\boldsymbol{\Lambda}^{-1}\bar{\mathbf{c}}$ 和最小值为 $-\frac{1}{2}\bar{\mathbf{c}}^\top \boldsymbol{\Lambda}^{-1}\bar{\mathbf{c}} + b$ 。这更容易计算，因为 $\boldsymbol{\Lambda}$ 是一个包含 \mathbf{Q} 特征值的对角矩阵。

如果我们稍微扰动 \mathbf{c} ，我们希望只能在 f 的最小值中找到微小的变化。不幸的是，情况并非如此。虽然 \mathbf{c} 的轻微变化导致 \mathbf{c} 同样微小的变化，但最小值 f （分别为 \bar{f} ）的最小值并非如此。每当特征值 $\boldsymbol{\Lambda}_i$ 很大时，我们只会看到 \bar{x}_i 和最低 \bar{f} 的小变化。相反，对于 $\boldsymbol{\Lambda}_i$ 小的 $\boldsymbol{\Lambda}_i$ 来说， \bar{x}_i 的变化可能是戏剧性的。最大和最小的特征值之间的比率称为优化问题的条件编号。

$$\kappa = \frac{\boldsymbol{\Lambda}_1}{\boldsymbol{\Lambda}_d}. \quad (11.7.2)$$

如果条件编号 κ 很大，则很难准确解决优化问题。我们需要确保我们谨慎地获得大量的动态价值范围。我们的分析导致了一个显而易见但有点天真的问题：我们难道不能简单地通过扭曲空间来“修复”问题，使所有特征值都是 1。理论上这很容易：我们只需要 \mathbf{Q} 的特征值和特征向量即可将问题从 \mathbf{x} 重新调整到 $\mathbf{z} := \boldsymbol{\Lambda}^{\frac{1}{2}}\mathbf{U}\mathbf{x}$ 中的一个。在新的坐标系中， $\mathbf{x}^\top \mathbf{Q}\mathbf{x}$ 可以简化为 $\|\mathbf{z}\|^2$ 。唉，这是一个相当不切实际的建议。一般而言，计算特征值和特征向量比解决实际问题要贵得多 *。

虽然计算特征值准确可能会很昂贵，但猜测它们和计算它们甚至有点近似可能已经比根本不做任何事情要好得多。特别是，我们可以使用 \mathbf{Q} 的对角线条目并相应地重新缩放它。这比计算特征值便宜 * 很多。

$$\tilde{\mathbf{Q}} = \text{diag}^{-\frac{1}{2}}(\mathbf{Q})\mathbf{Q}\text{diag}^{-\frac{1}{2}}(\mathbf{Q}). \quad (11.7.3)$$

在这种情况下，我们有 $\tilde{\mathbf{Q}}_{ij} = \mathbf{Q}_{ij}/\sqrt{\mathbf{Q}_{ii}\mathbf{Q}_{jj}}$ ，特别是 $\tilde{\mathbf{Q}}_{ii} = 1$ ，对于所有 i 。在大多数情况下，这大大简化了状况编号。例如，我们之前讨论的案例，这将完全消除眼前的问题，因为问题是轴对齐的。

不幸的是，我们面临另一个问题：在深度学习中，我们通常甚至无法访问目标函数的第二个衍生物：对于 $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$ ，即使在迷你手表上，第二个衍生物也可能需要 $\mathcal{O}(d^2)$ 空间和计算，因此几乎不可行。Adgrad 的巧妙想法是使用代理来表示黑森矩阵那个难以捉摸的对角线，该对角线既比较便宜又比较便宜且有效——梯度本身的大小。

为了了解这为什么起作用，让我们来看 $\bar{f}(\bar{\mathbf{x}})$ 。我们有

$$\partial_{\bar{\mathbf{x}}} \bar{f}(\bar{\mathbf{x}}) = \boldsymbol{\Lambda}\bar{\mathbf{x}} + \bar{\mathbf{c}} = \boldsymbol{\Lambda}(\bar{\mathbf{x}} - \bar{\mathbf{x}}_0), \quad (11.7.4)$$

其中 $\bar{\mathbf{x}}_0$ 是 \bar{f} 的最小值。因此，梯度的大小取决于 $\boldsymbol{\Lambda}$ 和与最佳性的距离。如果 $\bar{\mathbf{x}} - \bar{\mathbf{x}}_0$ 没有改变，这将是所需的。毕竟，在这种情况下，梯度 $\partial_{\bar{\mathbf{x}}} \bar{f}(\bar{\mathbf{x}})$ 的大小就足够了。由于 AdAGRAD 是一种随机梯度下降算法，因此即使在最

优性下，我们也会看到具有非零方差的渐变。因此，我们可以安全地使用渐变的方差作为黑森州比例的廉价代理。彻底的分析超出了本节的范围（将有几页）。有关详细信息，我们请读者参考 [Duchi.Hazan.Singer.2011]。

11.7.3 该算法

让我们从上面正式化讨论。我们使用变量 \mathbf{s}_t 来累计过去的梯度方差，如下所示。

$$\begin{aligned}\mathbf{g}_t &= \partial_{\mathbf{w}} l(y_t, f(\mathbf{x}_t, \mathbf{w})), \\ \mathbf{s}_t &= \mathbf{s}_{t-1} + \mathbf{g}_t^2, \\ \mathbf{w}_t &= \mathbf{w}_{t-1} - \frac{\eta}{\sqrt{\mathbf{s}_t + \epsilon}} \cdot \mathbf{g}_t.\end{aligned}\tag{11.7.5}$$

在这里，操作是明智地应用坐标的。也就是说， \mathbf{v}^2 有条目 v_i^2 。同样， $\frac{1}{\sqrt{v}}$ 有条目 $\frac{1}{\sqrt{v_i}}$ ， $\mathbf{u} \cdot \mathbf{v}$ 有条目 $u_i v_i$ 。与之前 η 一样是学习率， ϵ 是一个加法常数，可确保我们不会除以 0。最后，我们初始化 $\mathbf{s}_0 = \mathbf{0}$ 。

就像动量一样，我们需要跟踪辅助变量，在这种情况下，为了允许每个坐标单独的学习率。这并没有显著增加 Agrad 的成本与新加坡元相比，因为主要成本通常是计算 $l(y_t, f(\mathbf{x}_t, \mathbf{w}))$ 及其衍生品。

请注意，在 \mathbf{s}_t 中累积平方梯度意味着 \mathbf{s}_t 基本上以线性速率增长（因为渐变最初减少，比实际上线性慢一些）。这导致了 $\mathcal{O}(t^{-\frac{1}{2}})$ 的学习率，尽管是在每个坐标的基础上进行了调整。对于凸出的问题，这完全足够了。但是，在深度学习中，我们可能希望更慢地降低学习率。这导致了许多 Agrad 变体，我们将在后续章节中讨论这些变体。现在让我们看看它在二次凸问题中的表现如何。我们使用和以前相同的问题：

$$f(\mathbf{x}) = 0.1x_1^2 + 2x_2^2.\tag{11.7.6}$$

我们将使用之前相同的学习率来实施 Agrad，即 $\eta = 0.4$ 。正如我们所看到的，独立变量的迭代轨迹更平滑。但是，由于 s_t 的累积效应，学习率持续下降，因此独立变量在迭代的后期阶段移动不会那么多。

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

```
def adagrad_2d(x1, x2, s1, s2):
    eps = 1e-6
    g1, g2 = 0.2 * x1, 4 * x2
    s1 += g1 ** 2
    s2 += g2 ** 2
    x1 -= eta / math.sqrt(s1 + eps) * g1
    x2 -= eta / math.sqrt(s2 + eps) * g2
    return x1, x2, s1, s2

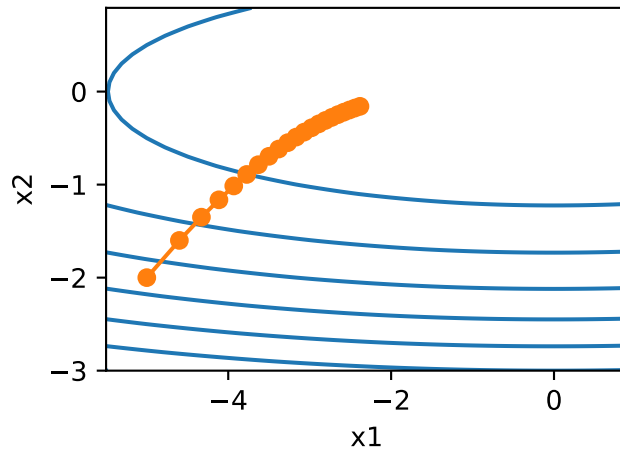
def f_2d(x1, x2):
    return 0.1 * x1 ** 2 + 2 * x2 ** 2
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
eta = 0.4  
d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(adagrad_2d))
```

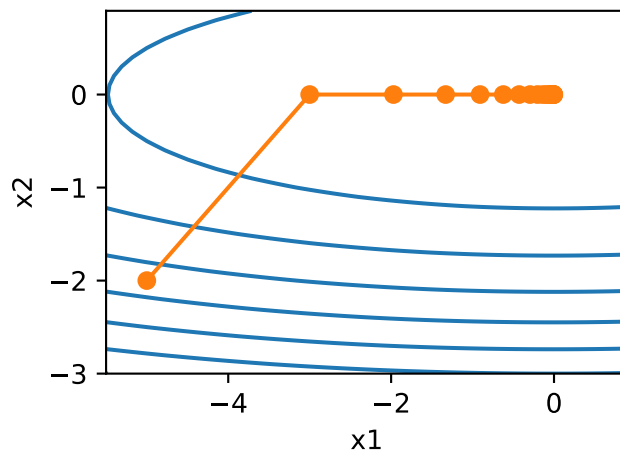
```
epoch 20, x1: -2.382563, x2: -0.158591
```



随着我们将学习率提高到 2，我们看到了更好的行为。这已经表明，即使在无噪音的情况下，学习率的降低可能相当激烈，我们需要确保参数适当地收敛。

```
eta = 2  
d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(adagrad_2d))
```

```
epoch 20, x1: -0.002295, x2: -0.000000
```



11.7.4 从头开始实施

就像动量方法一样，Agrad 需要保持与参数形状相同的状态变量。

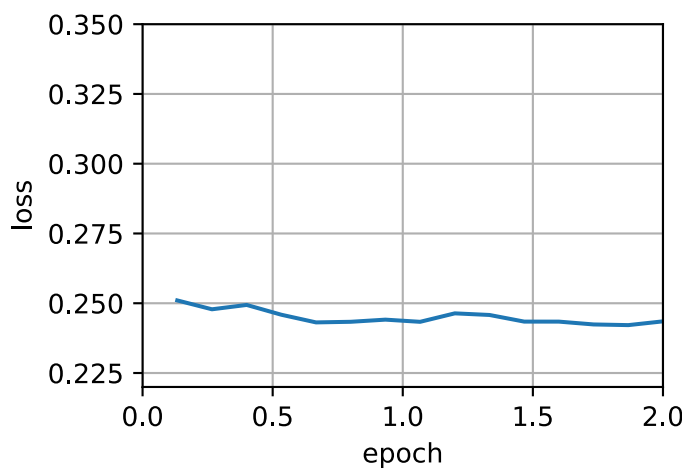
```
def init_adagrad_states(feature_dim):
    s_w = torch.zeros((feature_dim, 1))
    s_b = torch.zeros(1)
    return (s_w, s_b)

def adagrad(params, states, hyperparams):
    eps = 1e-6
    for p, s in zip(params, states):
        with torch.no_grad():
            s[:] += torch.square(p.grad)
            p[:] -= hyperparams['lr'] * p.grad / torch.sqrt(s + eps)
            p.grad.data.zero_()
```

与 11.5 节 的实验相比，我们使用更高的学习率来训练模型。

```
data_iter, feature_dim = d2l.get_data_ch11(batch_size=10)
d2l.train_ch11(adagrad, init_adagrad_states(feature_dim),
               {'lr': 0.1}, data_iter, feature_dim);
```

```
loss: 0.244, 0.012 sec/epoch
```

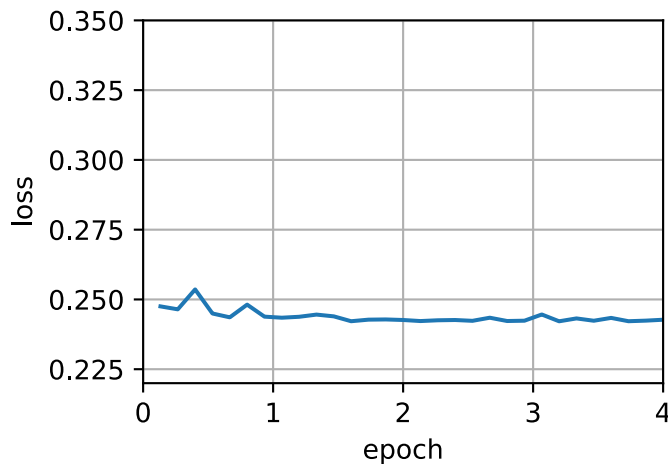


11.7.5 简洁的实施

使用算法 `adagrad` 的 `Trainer` 实例，我们可以在 Gluon 中调用 Agrad 算法。

```
trainer = torch.optim.Adagrad  
d2l.train_concise_ch11(trainer, {'lr': 0.1}, data_iter)
```

```
loss: 0.243, 0.012 sec/epoch
```



11.7.6 摘要

- Agrad 会在每个坐标的基础上动态降低学习率。
- 它利用梯度的大小作为调整取得进展的速度的手段-用较小的学习率来补偿带有较大梯度的坐标。
- 由于内存和计算限制，在深度学习问题中，计算准确的第二导数通常是不可行的。渐变可能是一个有用的代理。
- 如果优化问题的结构相当不均匀，那么 Agrad 可以帮助缓解扭曲。
- Agrad 对于稀疏功能特别有效，因为对于不常出现的术语，学习率需要更慢地降低。
- 在深度学习问题上，Agrad 有时在降低学习率方面可能过于激进。我们将在 11.10 节 的背景下讨论缓解这种情况的策略。

11.7.7 练习

1. 证明对于正交矩阵 \mathbf{U} 和向量 \mathbf{c} , 以下是: $\|\mathbf{c} - \delta\|_2 = \|\mathbf{U}\mathbf{c} - \mathbf{U}\delta\|_2$ 。为什么这意味着在变量的正交变化之后, 扰动的程度不会改变?
2. 尝试使用 Agrad 为 $f(\mathbf{x}) = 0.1x_1^2 + 2x_2^2$, 而且对于目标功能旋转 45 度, 即 $f(\mathbf{x}) = 0.1(x_1+x_2)^2 + 2(x_1-x_2)^2$ 。它的行为会不同吗?
3. 证明 [格尔施戈林的圆定理] (https://en.wikipedia.org/wiki/Gershgorin_circle_theorem), 其中指出, 矩阵 \mathbf{M} 的特征值 λ_i 在至少一个 j 的选择中满足 $|\lambda_i - \mathbf{M}_{jj}| \leq \sum_{k \neq j} |\mathbf{M}_{jk}|$ 的要求。
4. 关于对角线预处理矩阵 $\text{diag}^{-\frac{1}{2}}(\mathbf{M})\mathbf{M}\text{diag}^{-\frac{1}{2}}(\mathbf{M})$ 的特征值, Gershgorin 的定理告诉我们什么?
5. 尝试使用 Agrad 获得适当的深度网络, 例如, 当应用于时尚 MNIST 时, :numref:sec_lenet。
6. 你需要如何修改 Agrad 才能在学习率方面实现不那么激进的衰减?

Discussions¹⁴¹

11.8 RMSProp

(本节¹⁴²是机器翻译, 欢迎改进¹⁴³)

11.7 节 中的关键问题之一是, 学习率按预定时间表实际上是 $\mathcal{O}(t^{-\frac{1}{2}})$ 降低。虽然这通常适用于凸问题, 但对于非凸问题, 例如深度学习中遇到的问题, 可能并不理想。但是, 作为预调器, Agrad 的坐标适应性是非常可取的。

[Tieleman.Hinton.2012] 建议使用 rmsProp 算法, 作为将速率调度与坐标自适应学习率分离的简单修复方法。问题在于, Agrad 将梯度 \mathbf{g}_t 的平方积累成状态矢量 $\mathbf{s}_t = \mathbf{s}_{t-1} + \mathbf{g}_t^2$ 。因此, 由于缺乏规范化, \mathbf{s}_t 继续增长, 没有约束力, 基本上是在算法收敛时线性增长。

解决这个问题的一种方法是使用 \mathbf{s}_t/t 。对于 \mathbf{g}_t 的合理发行版, 这将收敛。遗憾的是, 限制行为可能需要很长时间, 因为程序记住了价值的完整轨迹。另一种替代方法是按动量法中使用的方式使用漏平均值, 即对于某些参数 $\gamma > 0$, 对于某些参数 $\gamma > 0$, 则使用 $\mathbf{s}_t \leftarrow \gamma\mathbf{s}_{t-1} + (1-\gamma)\mathbf{g}_t^2$ 。保持所有其他零件不变会产生 rmsProp。

11.8.1 该算法

让我们详细写出这些方程式。

$$\begin{aligned}\mathbf{s}_t &\leftarrow \gamma\mathbf{s}_{t-1} + (1-\gamma)\mathbf{g}_t^2, \\ \mathbf{x}_t &\leftarrow \mathbf{x}_{t-1} - \frac{\eta}{\sqrt{\mathbf{s}_t + \epsilon}} \odot \mathbf{g}_t.\end{aligned}\tag{11.8.1}$$

常数 $\epsilon > 0$ 通常设置为 10^{-6} , 以确保我们不会因零或过大的步长而受到除法的影响。鉴于这种扩展, 我们现在可以自由控制 η 的学习率, 而不考虑基于每个坐标应用的缩放。就泄漏平均值而言, 我们可以采用与之前

¹⁴¹ <https://discuss.d2l.ai/t/1072>

¹⁴² https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹⁴³ https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

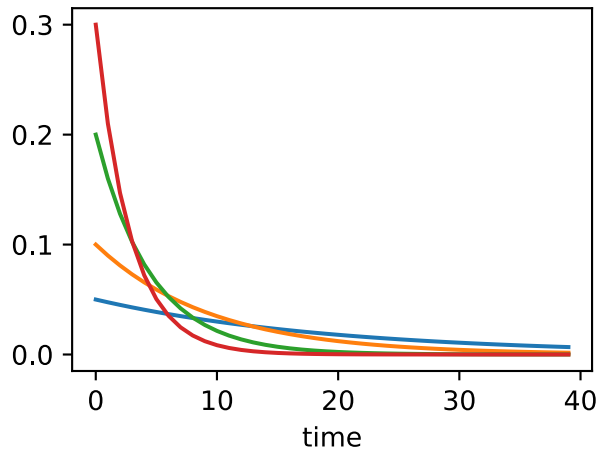
在动量方法中适用的相同推理。扩大 \mathbf{s}_t 收益率的定义

$$\begin{aligned}\mathbf{s}_t &= (1 - \gamma)\mathbf{g}_t^2 + \gamma\mathbf{s}_{t-1} \\ &= (1 - \gamma)(\mathbf{g}_t^2 + \gamma\mathbf{g}_{t-1}^2 + \gamma^2\mathbf{g}_{t-2}^2 + \dots).\end{aligned}\quad (11.8.2)$$

和以前在 11.6 节一样，我们使用了 $1 + \gamma + \gamma^2 + \dots = \frac{1}{1-\gamma}$ 。因此，权重总和标准化为 1，观测值的半衰期为 γ^{-1} 。让我们想象一下 γ 各种选择的过去 40 个时间步长的权重。

```
import math
import torch
from d2l import torch as d2l
```

```
d2l.set_figsize()
gammas = [0.95, 0.9, 0.8, 0.7]
for gamma in gammas:
    x = torch.arange(40).detach().numpy()
    d2l.plt.plot(x, (1-gamma) * gamma ** x, label=f'gamma = {gamma:.2f}')
d2l.plt.xlabel('time');
```



11.8.2 从头开始实施

和之前一样，我们使用二次函数 $f(\mathbf{x}) = 0.1x_1^2 + 2x_2^2$ 来观察 rmsProp 的轨迹。回想一下，在 11.7 节中，当我们使用学习率为 0.4 的 Agrad 时，变量在算法的后期阶段移动非常缓慢，因为学习率下降太快。由于 η 是单独控制的，RMSProp 不会发生这种情况。

```
def rmsprop_2d(x1, x2, s1, s2):
    g1, g2, eps = 0.2 * x1, 4 * x2, 1e-6
    s1 = gamma * s1 + (1 - gamma) * g1 ** 2
    s2 = gamma * s2 + (1 - gamma) * g2 ** 2
    x1 -= eta / math.sqrt(s1 + eps) * g1
```

(continues on next page)

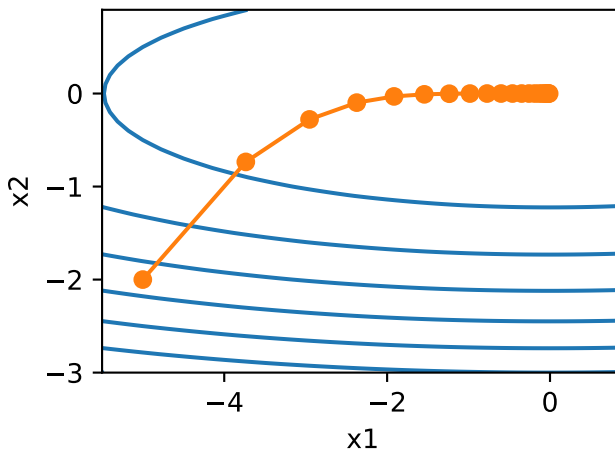
(continued from previous page)

```
x2 -= eta / math.sqrt(s2 + eps) * g2
return x1, x2, s1, s2

def f_2d(x1, x2):
    return 0.1 * x1 ** 2 + 2 * x2 ** 2

eta, gamma = 0.4, 0.9
d2l.show_trace_2d(f_2d, d2l.train_2d(rmsprop_2d))
```

```
epoch 20, x1: -0.010599, x2: 0.000000
```



接下来，我们实施 rmsProp 以在深度网络中使用。这同样简单明了。

```
def init_rmsprop_states(feature_dim):
    s_w = torch.zeros((feature_dim, 1))
    s_b = torch.zeros(1)
    return (s_w, s_b)
```

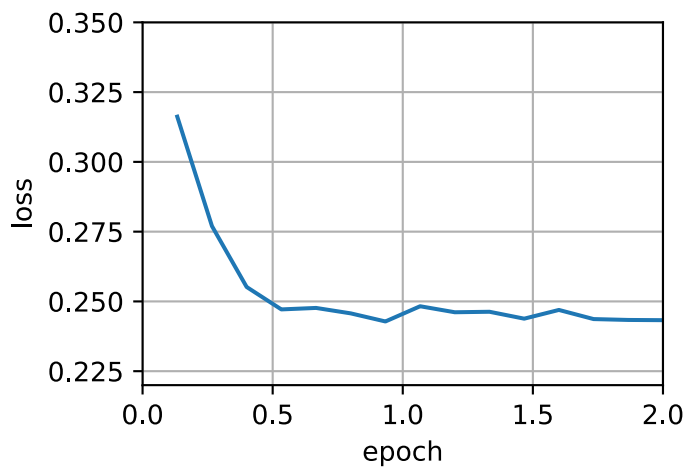
```
def rmsprop(params, states, hyperparams):
    gamma, eps = hyperparams['gamma'], 1e-6
    for p, s in zip(params, states):
        with torch.no_grad():
            s[:] = gamma * s + (1 - gamma) * torch.square(p.grad)
            p[:] -= hyperparams['lr'] * p.grad / torch.sqrt(s + eps)
    p.grad.data.zero_()

```

我们将初始学习率设置为 0.01，加权期 γ 设置为 0.9。也就是说，在过去的 $1/(1-\gamma) = 10$ 次平方梯度观测值中，平均为 s 。

```
data_iter, feature_dim = d2l.get_data_ch11(batch_size=10)
d2l.train_ch11(rmsprop, init_rmsprop_states(feature_dim),
    {'lr': 0.01, 'gamma': 0.9}, data_iter, feature_dim);
```

```
loss: 0.243, 0.012 sec/epoch
```

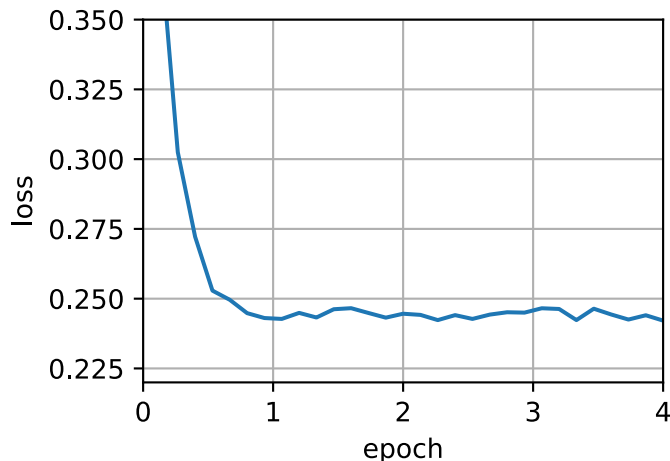


11.8.3 简洁的实施

由于 rmsProp 是一种相当受欢迎的算法，它也可以在 Trainer 实例中使用。我们所需要做的就是使用名为 `rmsprop` 的算法实例化它，将 γ 分配给参数 `gamma`。

```
trainer = torch.optim.RMSprop
d2l.train_concise_ch11(trainer, {'lr': 0.01, 'alpha': 0.9},
    data_iter)
```

```
loss: 0.242, 0.012 sec/epoch
```



11.8.4 摘要

- rmsProp 与 Agrad 非常相似，因为两者都使用梯度的平方来缩放系数。
- RMSProp 股票的势头是泄漏的平均值。但是，rmsProp 使用该技术来调整系数明智的预调器。
- 实践中，学习率需要由实验者安排。
- 系数 γ 决定了调整每坐标比例时历史记录的时间。

11.8.5 练习

1. 如果我们设置 $\gamma = 1$ ，实验会发生什么？为什么？
2. 旋转优化问题以最大限度地减少 $f(\mathbf{x}) = 0.1(x_1 + x_2)^2 + 2(x_1 - x_2)^2$ 。融合会发生什么？
3. 尝试在真正的机器学习问题上 RMSProp 会发生什么，例如在 Fashion-MNIST 上的培训。尝试不同的选择来调整学习率。
4. 随着优化的进展，你想调整 γ 吗？RMSProp 对此有多敏感？

Discussions¹⁴⁴

11.9 Adadelta

(本节¹⁴⁵是机器翻译，欢迎贡献¹⁴⁶改进)

¹⁴⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1074>

¹⁴⁵ https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹⁴⁶ https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

阿达德尔塔是 AdGRAD 的另一种变体 (:numref:sec_adagrad)。主要区别在于它减少了学习率适应坐标的数量。此外，传统上它被称为没有学习率，因为它使用变化量本身作为未来变化的校准。该算法是在 [Zeiler.2012] 中提出的。鉴于迄今为止对以前的算法的讨论，这相当简单。

11.9.1 该算法

简而言之，Adelta 使用两个状态变量， \mathbf{s}_t 用于存储梯度第二时刻的漏平均值， $\Delta\mathbf{x}_t$ 用于存储模型本身中参数变化第二时刻的漏平均值。请注意，为了与其他出版物和实现的兼容性，我们使用作者的原始符号和命名（没有其他真正理由为什么应该使用不同的希腊变量来表示在动量中用于相同用途的参数，即 Agrad、rMSPProp 和 Adelta）。

以下是 Adelta 的技术细节。鉴于参数 *du jour* 是 ρ ，我们获得了与 11.8 节类似的以下泄漏更新：

$$\mathbf{s}_t = \rho \mathbf{s}_{t-1} + (1 - \rho) \mathbf{g}_t^2. \quad (11.9.1)$$

与 11.8 节的区别在于，我们使用重新缩放的渐变 \mathbf{g}'_t 执行更新，即

$$\mathbf{x}_t = \mathbf{x}_{t-1} - \mathbf{g}'_t. \quad (11.9.2)$$

那么，调整后的渐变 \mathbf{g}'_t 是什么？我们可以按如下方式计算它：

$$\mathbf{g}'_t = \frac{\sqrt{\Delta\mathbf{x}_{t-1} + \epsilon}}{\sqrt{\mathbf{s}_t + \epsilon}} \odot \mathbf{g}_t, \quad (11.9.3)$$

其中 $\Delta\mathbf{x}_{t-1}$ 是重新缩放渐变的平方 \mathbf{g}'_t 的泄漏平均值。我们将 $\Delta\mathbf{x}_0$ 初始化为 0，然后在每个步骤中使用 \mathbf{g}'_t 更新它，即

$$\Delta\mathbf{x}_t = \rho \Delta\mathbf{x}_{t-1} + (1 - \rho) \mathbf{g}'_t^2, \quad (11.9.4)$$

和 ϵ （例如 10^{-5} 这样的小值）是为了保持数字稳定性而加入的。

11.9.2 实施

阿德尔塔需要为每个变量维护两个状态变量，即 \mathbf{s}_t 和 $\Delta\mathbf{x}_t$ 。这将产生以下实施。

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

def init_adadelta_states(feature_dim):
    s_w, s_b = torch.zeros((feature_dim, 1)), torch.zeros(1)
    delta_w, delta_b = torch.zeros((feature_dim, 1)), torch.zeros(1)
    return ((s_w, delta_w), (s_b, delta_b))
```

(continues on next page)

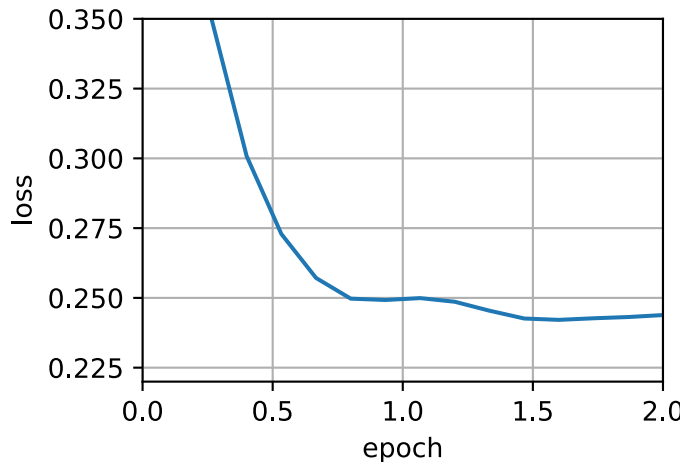
(continued from previous page)

```
def adadelta(params, states, hyperparams):
    rho, eps = hyperparams['rho'], 1e-5
    for p, (s, delta) in zip(params, states):
        with torch.no_grad():
            # In-place updates via [:]
            s[:] = rho * s + (1 - rho) * torch.square(p.grad)
            g = (torch.sqrt(delta + eps) / torch.sqrt(s + eps)) * p.grad
            p[:] -= g
            delta[:] = rho * delta + (1 - rho) * g * g
    p.grad.data.zero_()
```

对于每次参数更新，选择 $\rho = 0.9$ 相当于 10 个半衰期。这往往运行得很好。我们得到以下行为。

```
data_iter, feature_dim = d2l.get_data_ch11(batch_size=10)
d2l.train_ch11(adadelta, init_adadelta_states(feature_dim),
    {'rho': 0.9}, data_iter, feature_dim);
```

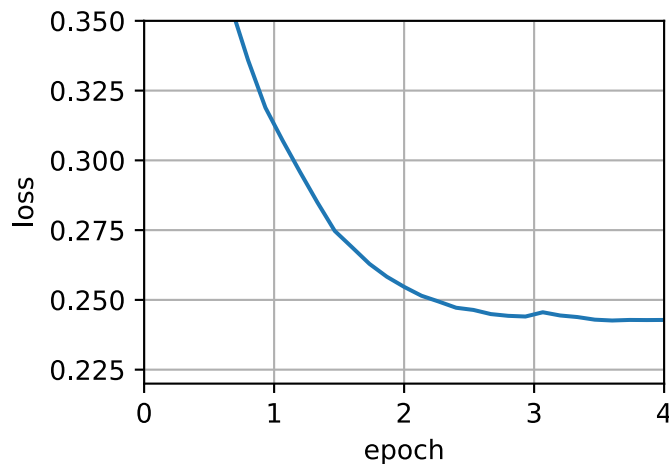
```
loss: 0.244, 0.015 sec/epoch
```



为了简洁实现，我们只需使用 Trainer 类中的 adadelta 算法。这将产生以下单行来进行更紧凑的调用。

```
trainer = torch.optim.Adadelta
d2l.train_concise_ch11(trainer, {'rho': 0.9}, data_iter)
```

```
loss: 0.243, 0.014 sec/epoch
```



11.9.3 摘要

- Adelta 没有学习率参数。相反，它使用参数本身的变化率来调整学习率。
- Adelta 需要两个状态变量来存储梯度的第二个时刻和参数的变化。
- Adelta 使用泄漏的平均值来保持对适当统计数据的运行估计。

11.9.4 练习

1. 调整 ρ 的值。会发生什么？
2. 展示如何在不使用 \mathbf{g}'_t 的情况下实现算法。为什么这可能是个好主意？
3. Adelta 真的免费学习费用吗？你能找到打破 Adelta 的优化问题吗？
4. 将 Adelta 与 Agrad 和 RMS 道具进行比较，以讨论他们的收敛行为。

Discussions¹⁴⁷

11.10 Adam

(本节¹⁴⁸是机器翻译，欢迎贡献¹⁴⁹改进)

在本节之前的讨论中，我们遇到了许多有效优化的技术。让我们在这里详细回顾一下它们：

¹⁴⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/1076>

¹⁴⁸ https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹⁴⁹ https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

- 我们看到 11.4 节 在解决优化问题时比梯度下降更有效，例如，由于其对冗余数据的固有弹性。
- 我们看到，`:numref:sec_minibatch_sgd` 通过矢量化提供了显著的额外效率，在一个小型手表中使用更大的观测值集。这是高效的多机、多 GPU 和整体并行处理的关键。
- 11.6 节 添加了一种机制，用于汇总过去渐变的历史以加速收敛。
- 11.7 节 使用每坐标缩放来实现计算效率的预调器。
- 11.8 节 与学习率调整分离每坐标缩放。

Adam [Kingma.Ba.2014] 将所有这些技术结合到一个高效的学习算法中。正如预期的那样，这是一种非常受欢迎的算法，作为深度学习中使用的更强大和有效的优化算法之一。但是，这并非没有问题。特别是，:cite:Reddi.Kale.Kumar.2019 表明，在某些情况下，亚当可能由于方差控制不良而发生分歧。在后续工作中，:cite:Zaheer.Reddi.Sachan.ea.2018 向亚当提出了一个称为 Yogi 的修补程序，用于解决这些问题。稍后会有更多信息。现在让我们回顾一下亚当算法。

11.10.1 该算法

亚当的关键组成部分之一是，它使用指数加权移动平均线（也称为泄漏平均值）来估计动量和梯度的第二时刻。也就是说，它使用状态变量

$$\begin{aligned}\mathbf{v}_t &\leftarrow \beta_1 \mathbf{v}_{t-1} + (1 - \beta_1) \mathbf{g}_t, \\ \mathbf{s}_t &\leftarrow \beta_2 \mathbf{s}_{t-1} + (1 - \beta_2) \mathbf{g}_t^2.\end{aligned}\tag{11.10.1}$$

这里 β_1 和 β_2 是非负加权参数。他们的常见选择是 $\beta_1 = 0.9$ 和 $\beta_2 = 0.999$ 。也就是说，方差估计移动 * 比动量期更慢 *。请注意，如果我们初始化 $\mathbf{v}_0 = \mathbf{s}_0 = 0$ ，我们最初会对较小的值存在相当大的偏见。可以通过使用 $\sum_{i=0}^t \beta^i = \frac{1-\beta^t}{1-\beta}$ 重新规范条款来解决这个问题。相应地，标准化状态变量是由

$$\hat{\mathbf{v}}_t = \frac{\mathbf{v}_t}{1 - \beta_1^t} \text{ and } \hat{\mathbf{s}}_t = \frac{\mathbf{s}_t}{1 - \beta_2^t}.\tag{11.10.2}$$

有了正确的估计，我们现在可以写出更新方程式。首先，我们以非常类似于 rmsProp 的方式重新缩放梯度以获得

$$\mathbf{g}'_t = \frac{\eta \hat{\mathbf{v}}_t}{\sqrt{\hat{\mathbf{s}}_t + \epsilon}}.\tag{11.10.3}$$

与 rmsProp 不同，我们的更新使用动量 $\hat{\mathbf{v}}_t$ 而不是梯度本身。此外，由于使用 $\frac{1}{\sqrt{\hat{\mathbf{s}}_t + \epsilon}}$ 而不是 $\frac{1}{\sqrt{\mathbf{s}_t + \epsilon}}$ 而不是 $\frac{1}{\sqrt{\mathbf{s}_t + \epsilon}}$ 进行缩放，外观上略有差异。前者可以说在实践中效果略好一些，因此偏离了 rmsProp。通常，我们选择 $\epsilon = 10^{-6}$ 是为了在数值稳定性和保真度之间进行良好的权衡。

现在我们已经完成了计算更新的所有部分。这有点反行动，我们对表格进行了简单的更新

$$\mathbf{x}_t \leftarrow \mathbf{x}_{t-1} - \mathbf{g}'_t.\tag{11.10.4}$$

回顾亚当的设计灵感很清楚。动量和规模在状态变量中清晰可见。他们相当独特的定义迫使我们偏袒术语（这可以通过稍微不同的初始化和更新条件来修复）。其次，鉴于 rmsProp，两个术语的组合都非常简单。最后，明确的学习率 η 使我们能够控制步长来解决收敛问题。

11.10.2 实施

从头开始实施亚当并不是很艰巨。为方便起见，我们将时间步长计数器 t 存储在 `hyperparams` 字典中。除此之外，一切都很简单。

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

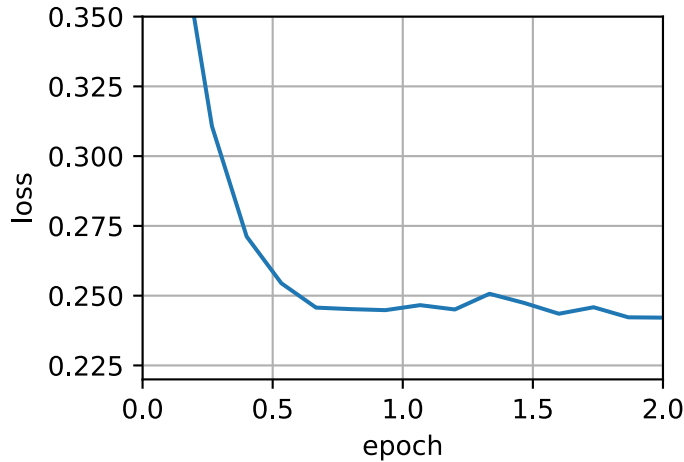
def init_adam_states(feature_dim):
    v_w, v_b = torch.zeros((feature_dim, 1)), torch.zeros(1)
    s_w, s_b = torch.zeros((feature_dim, 1)), torch.zeros(1)
    return ((v_w, s_w), (v_b, s_b))

def adam(params, states, hyperparams):
    beta1, beta2, eps = 0.9, 0.999, 1e-6
    for p, (v, s) in zip(params, states):
        with torch.no_grad():
            v[:] = beta1 * v + (1 - beta1) * p.grad
            s[:] = beta2 * s + (1 - beta2) * torch.square(p.grad)
            v_bias_corr = v / (1 - beta1 ** hyperparams['t'])
            s_bias_corr = s / (1 - beta2 ** hyperparams['t'])
            p[:] -= hyperparams['lr'] * v_bias_corr / (torch.sqrt(s_bias_corr)
                                                       + eps)
            p.grad.data.zero_()
    hyperparams['t'] += 1
```

我们准备好用亚当来训练模型了。我们使用 $\eta = 0.01$ 的学习率。

```
data_iter, feature_dim = d2l.get_data_ch11(batch_size=10)
d2l.train_ch11(adam, init_adam_states(feature_dim),
               {'lr': 0.01, 't': 1}, data_iter, feature_dim);
```

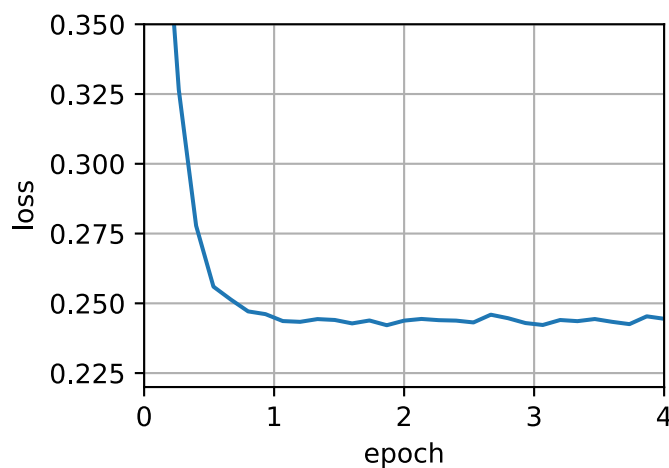
```
loss: 0.242, 0.015 sec/epoch
```



更简洁的实现非常简单，因为 `adam` 是作为 Gluon `trainer` 优化库的一部分提供的算法之一。因此，我们只需要为 Gluon 中的实现传递配置参数。

```
trainer = torch.optim.Adam  
d2l.train_concise_ch11(trainer, {'lr': 0.01}, data_iter)
```

```
loss: 0.244, 0.013 sec/epoch
```



11.10.3 瑜伽修行者

亚当的问题之一是，即使在凸的环境下，它也可能无法收敛，当 \mathbf{s}_t 的第二时刻估计值爆炸时。作为修复程序，:cite:Zaheer.Reddi.Sachan.ea.2018 提出了 \mathbf{s}_t 的改进更新（和初始化）。为了了解发生了什么，让我们重写亚当更新如下：

$$\mathbf{s}_t \leftarrow \mathbf{s}_{t-1} + (1 - \beta_2) (\mathbf{g}_t^2 - \mathbf{s}_{t-1}). \quad (11.10.5)$$

每当 \mathbf{g}_t^2 具有高差异或更新稀疏时， \mathbf{s}_t 可能会太快地忘记过去的值。为此可能的解决方法是将 $\mathbf{g}_t^2 - \mathbf{s}_{t-1}$ 替换为 $\mathbf{g}_t^2 \odot \text{sgn}(\mathbf{g}_t^2 - \mathbf{s}_{t-1})$ 。现在，更新的规模不再取决于偏差的量。这会产生 Yogi 的更新

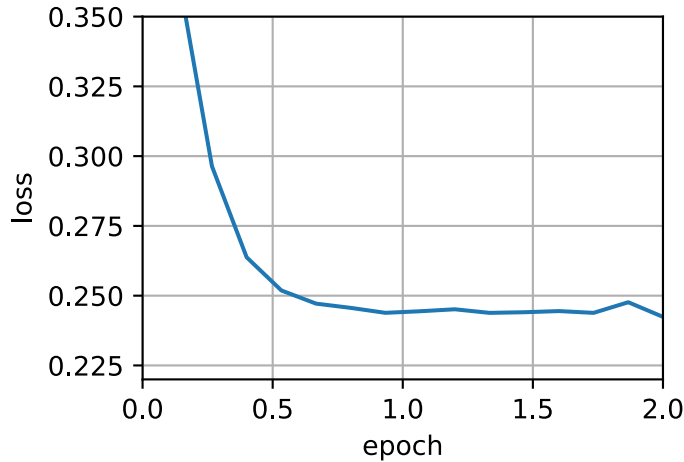
$$\mathbf{s}_t \leftarrow \mathbf{s}_{t-1} + (1 - \beta_2) \mathbf{g}_t^2 \odot \text{sgn}(\mathbf{g}_t^2 - \mathbf{s}_{t-1}). \quad (11.10.6)$$

作者还建议初始化更大的初始批次的势头，而不仅仅是初始的点数估计。我们忽略了细节，因为它们对讨论并不重要，而且即使没有这种趋同，仍然相当不错。

```
def yogi(params, states, hyperparams):
    beta1, beta2, eps = 0.9, 0.999, 1e-3
    for p, (v, s) in zip(params, states):
        with torch.no_grad():
            v[:] = beta1 * v + (1 - beta1) * p.grad
            s[:] = s + (1 - beta2) * torch.sign(
                torch.square(p.grad) - s) * torch.square(p.grad)
            v_bias_corr = v / (1 - beta1 ** hyperparams['t'])
            s_bias_corr = s / (1 - beta2 ** hyperparams['t'])
            p[:] -= hyperparams['lr'] * v_bias_corr / (torch.sqrt(s_bias_corr)
                                                       + eps)
        p.grad.data.zero_()
        hyperparams['t'] += 1

data_iter, feature_dim = d2l.get_data_ch11(batch_size=10)
d2l.train_ch11(yogi, init_adam_states(feature_dim),
{'lr': 0.01, 't': 1}, data_iter, feature_dim);
```

```
loss: 0.242, 0.019 sec/epoch
```



11.10.4 摘要

- Adam 将许多优化算法的功能结合到了相当强大的更新规则中。
- 亚当在 RMSProp 基础上创建的，还在迷你匹配随机梯度上使用 EWMA。
- 在估计动量和第二时刻时，亚当使用偏差校正来调整缓慢的启动速度。
- 对于具有显著差异的渐变，我们可能会遇到收敛性问题。可以通过使用更大的迷你手表或者切换到改进的 \mathbf{s}_t 的估计值来修改它们。Yogi 提供了这样的替代方案。

11.10.5 练习

1. 调整学习率，观察和分析实验结果。
2. 你能重写动量和第二时刻更新，以便不需要偏差校正吗？
3. 当我们收敛时，为什么你需要降低学习率 η ？
4. 尝试构造一个亚当分歧和瑜伽聚合的案例？

Discussions¹⁵⁰

11.11 学习率排定

(本节¹⁵¹是机器翻译，欢迎贡献¹⁵²改进)

到目前为止，我们主要关注如何更新权重向量的优化 * 算法，而不是更新它们的速率 *。尽管如此，调整学习率通常与实际算法同样重要。有许多方面需要考虑：

¹⁵⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/1078>

¹⁵¹ https://github.com/d2l-ai/d2l-zh/tree/release/chapter_optimization

¹⁵² https://zh.d2l.ai/chapter_appendix/how-to-contribute.html

- 最明显的是，学习率的 * 大小 * 很重要。如果它太大，优化就会发生分歧，如果它太小，训练需要太长时间，或者我们最终得到了不理想的结果。我们之前看到问题的状况编号很重要（有关详细信息，请参见 11.6 节）。直观地说，这是最不敏感方向的变化量与最敏感方向的变化量的比率。
- 其次，衰变速度同样重要。如果学习率仍然很高，我们可能最终会在最低水平上反弹，从而无法达到最佳性。`:numref:sec_minibatch_sgd` 比较详细地讨论了这一点，我们在 11.4 节 中分析了绩效保证。简而言之，我们希望汇率衰减，但可能比 $\mathcal{O}(t^{-\frac{1}{2}})$ 慢，这将是解决凸问题的不错选择。
- 另一个同样重要的方面是 * 初始化 *。这既涉及参数最初的设置方式（详情请参阅`:numref:`sec_numerical_stability``），也关系到它们最初的演变方式。这是warmup* 的名字，即我们最初开始向解决方案迈进的速度有多快。一开始的大步骤可能没有益处，特别是因为最初的一组参数是随机的。最初的更新方向可能也是毫无意义的。
- 最后，还有许多优化变体可以执行周期性学习率调整。这超出了本章的范围。我们建议读者阅读 [Izmailov et al., 2018] 中的详细信息，例如，如何通过对整个 * 路径 * 参数进行平均值来获得更好的解决方案。

鉴于管理学习率需要很多细节，因此大多数深度学习框架都有自动处理这个问题的工具。在本章中，我们将回顾不同时间表对准确性的影响，并展示如何通过 * 学习费率计划器 * 有效管理这一点。

11.11.1 玩具问题

我们从一个玩具问题开始，这个问题很便宜，可以轻松计算，但足以说明一些关键方面。为此，我们选择了一个稍微现代化的 Lenet 版本 (`relu` 而不是 `sigmoid` 激活，`MaxPooling` 而不是平均的 `Pooling`)，适用于时尚 MNIST。此外，我们为了提高性能而混合网络。由于大多数代码都是标准的，我们只是介绍基础知识而不进一步详细讨论。根据需要进修，请参阅 6 节。

```
%matplotlib inline
import math
import torch
from torch import nn
from torch.optim import lr_scheduler
from d2l import torch as d2l

def net_fn():
    model = nn.Sequential(
        nn.Conv2d(1, 6, kernel_size=5, padding=2), nn.ReLU(),
        nn.MaxPool2d(kernel_size=2, stride=2),
        nn.Conv2d(6, 16, kernel_size=5), nn.ReLU(),
        nn.MaxPool2d(kernel_size=2, stride=2),
        nn.Flatten(),
        nn.Linear(16 * 5 * 5, 120), nn.ReLU(),
        nn.Linear(120, 84), nn.ReLU(),
        nn.Linear(84, 10))
```

(continues on next page)

```

    return model

loss = nn.CrossEntropyLoss()
device = d2l.try_gpu()

batch_size = 256
train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size=batch_size)

# The code is almost identical to `d2l.train_ch6` defined in the
# lenet section of chapter convolutional neural networks
def train(net, train_iter, test_iter, num_epochs, loss, trainer, device,
          scheduler=None):
    net.to(device)
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', xlim=[0, num_epochs],
                             legend=['train loss', 'train acc', 'test acc'])

    for epoch in range(num_epochs):
        metric = d2l.Accumulator(3) # train_loss, train_acc, num_examples
        for i, (X, y) in enumerate(train_iter):
            net.train()
            trainer.zero_grad()
            X, y = X.to(device), y.to(device)
            y_hat = net(X)
            l = loss(y_hat, y)
            l.backward()
            trainer.step()
            with torch.no_grad():
                metric.add(l * X.shape[0], d2l.accuracy(y_hat, y), X.shape[0])
        train_loss = metric[0] / metric[2]
        train_acc = metric[1] / metric[2]
        if (i + 1) % 50 == 0:
            animator.add(epoch + i / len(train_iter),
                         (train_loss, train_acc, None))

        test_acc = d2l.evaluate_accuracy_gpu(net, test_iter)
        animator.add(epoch+1, (None, None, test_acc))

    if scheduler:
        if scheduler.__module__ == lr_scheduler.__name__:
            # Using PyTorch In-Built scheduler
            scheduler.step()
        else:

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

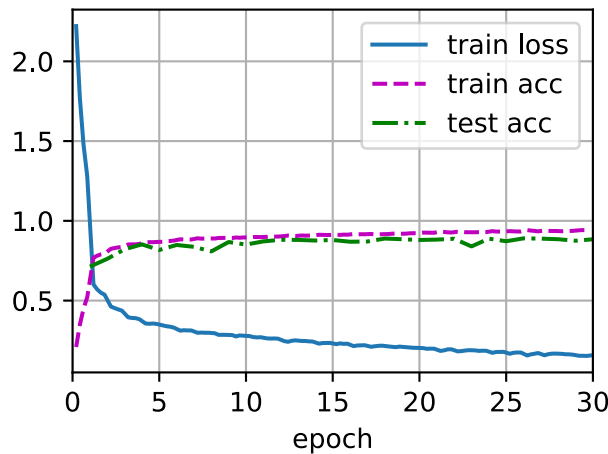
```
# Using custom defined scheduler
for param_group in trainer.param_groups:
    param_group['lr'] = scheduler(epoch)

print(f'train loss {train_loss:.3f}, train acc {train_acc:.3f}, '
      f'test acc {test_acc:.3f}')
```

让我们来看看如果我们使用默认设置调用此算法，例如学习率为 0.3 并训练 30 次迭代，会发生什么情况。请注意，在测试准确度方面的进展停滞超过一点时，训练准确度如何持续提高。两条曲线之间的间隙表示过度拟合。

```
lr, num_epochs = 0.3, 30
net = net_fn()
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr)
train(net, train_iter, test_iter, num_epochs, loss, trainer, device)
```

```
train loss 0.158, train acc 0.939, test acc 0.884
```



11.11.2 调度程序

调整学习率的一种方法是在每一步明确设置学习率。这可以通过 `set_learning_rate` 方法方便地实现。我们可以在每个时代之后（甚至在每个迷你批次之后）向下调整它，例如，以动态的方式来响应优化的进展情况。

```
lr = 0.1
trainer.param_groups[0]["lr"] = lr
print(f'learning rate is now {trainer.param_groups[0]["lr"]:.2f}')
```

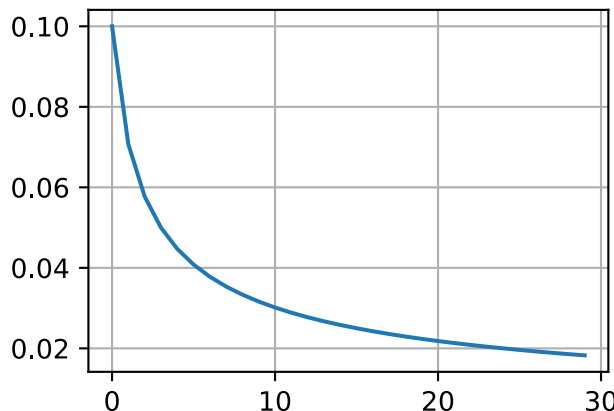
```
learning rate is now 0.10
```

更一般来说，我们想定义一个调度程序。当调用更新次数时，它将返回学习率的适当值。让我们定义一个简单的方法，将学习率设置为 $\eta = \eta_0(t + 1)^{-\frac{1}{2}}$ 。

```
class SquareRootScheduler:  
    def __init__(self, lr=0.1):  
        self.lr = lr  
  
    def __call__(self, num_update):  
        return self.lr * pow(num_update + 1.0, -0.5)
```

让我们在一系列值上绘制它的行为。

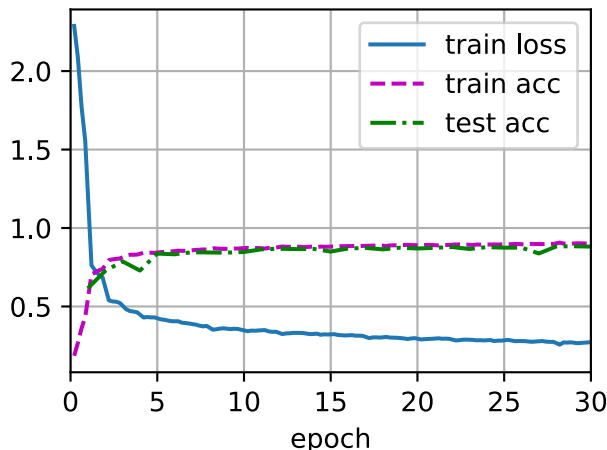
```
scheduler = SquareRootScheduler(lr=0.1)  
d2l.plot(torch.arange(num_epochs), [scheduler(t) for t in range(num_epochs)])
```



现在让我们来看看这对 Fashion-MNIST 的训练有何影响。我们只是提供调度程序作为训练算法的额外参数。

```
net = net_fn()  
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr)  
train(net, train_iter, test_iter, num_epochs, loss, trainer, device,  
      scheduler)
```

```
train loss 0.271, train acc 0.901, test acc 0.881
```



这比以前好一些。有两点突出：曲线比以前更加平滑。其次，没那么过分适合。不幸的是，为什么某些策略会导致 * 理论 * 不太适合，这还是一个解决得很好的问题。有一些观点认为，较小的步长将导致更接近零的参数，从而更简单。但是，这并不能完全解释这种现象，因为我们并没有真正提前停止，而只是轻轻地降低学习率。

11.11.3 政策

虽然我们不可能涵盖所有各种学习费率计划器，但我们尝试在下面简要概述热门政策。常见的选择是多项式衰减和分段恒定时间表。除此之外，人们发现余弦学习率时间表在一些问题上在经验上效果很好。最后，在某些问题上，最好在使用较高的学习率之前预热优化器。

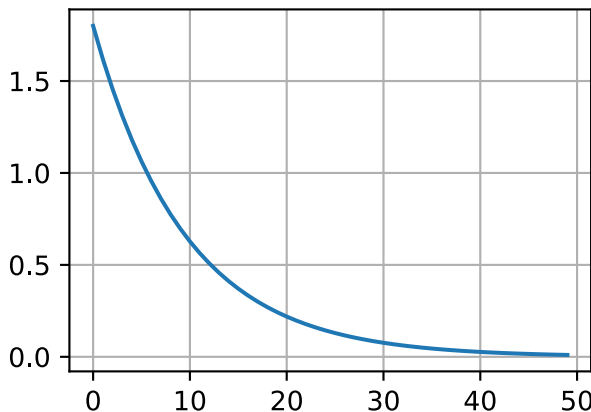
因子调度器

多项式衰变的一种替代方案是乘法衰变，即 $\alpha \in (0, 1)$ 的 $\eta_{t+1} \leftarrow \eta_t \cdot \alpha$ 。为了防止学习率衰减超出合理的下限，更新方程经常修改为 $\eta_{t+1} \leftarrow \max(\eta_{\min}, \eta_t \cdot \alpha)$ 。

```
class FactorScheduler:
    def __init__(self, factor=1, stop_factor_lr=1e-7, base_lr=0.1):
        self.factor = factor
        self.stop_factor_lr = stop_factor_lr
        self.base_lr = base_lr

    def __call__(self, num_update):
        self.base_lr = max(self.stop_factor_lr, self.base_lr * self.factor)
        return self.base_lr

scheduler = FactorScheduler(factor=0.9, stop_factor_lr=1e-2, base_lr=2.0)
d2l.plot(torch.arange(50), [scheduler(t) for t in range(50)])
```



这也可以通过 MXNet 中的内置调度程序通过 `lr_scheduler.FactorScheduler` 对象来实现。它还需要一些参数，例如预热时间、预热模式（线性或恒定）、所需更新的最大数量等；未来，我们将酌情使用内置的调度程序，并仅在此解释它们的功能。如图所示，如果需要，构建自己的调度程序相当简单。

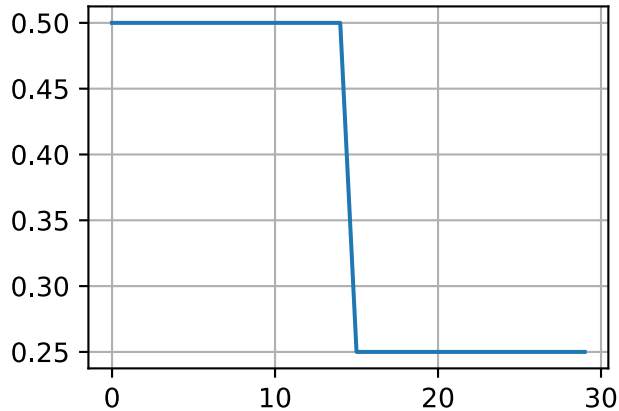
多因素调度器

培训深度网络的一种常见策略是保持逐段稳定的学习率，并且每隔一次将学习率降低给定的数量。也就是说，给定一组降低利率的时间，例如 $s = \{5, 10, 20\}$ 每当 $t \in s$ 时降低 $\eta_{t+1} \leftarrow \eta_t \cdot \alpha$ 。假设每个步骤中的值减半，我们可以按如下方式实现这一点。

```
net = net_fn()
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.5)
scheduler = lr_scheduler.MultiStepLR(trainer, milestones=[15, 30], gamma=0.5)

def get_lr(trainer, scheduler):
    lr = scheduler.get_last_lr()[0]
    trainer.step()
    scheduler.step()
    return lr

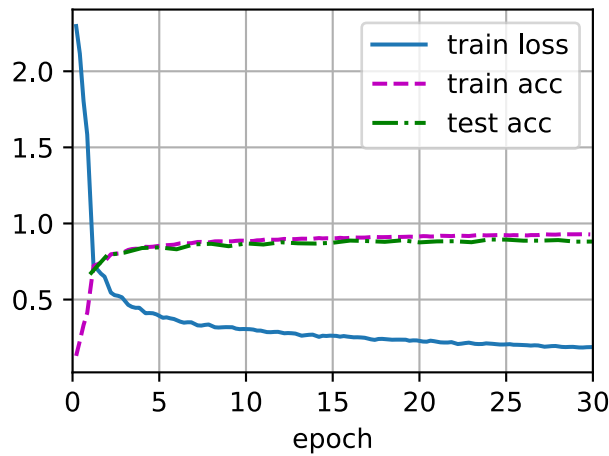
d2l.plot(torch.arange(num_epochs), [get_lr(trainer, scheduler)
                                    for t in range(num_epochs)])
```



这个分段恒定学习率时间表背后的直觉是，让优化继续进行，直到在体重向量分布方面达到固定点为止。然后（只有这样）我们会将利率降低，例如获得更高质量的代理服务器，达到良好的本地最低水平。下面的例子显示了这如何能够产生更好的解决方案。

```
train(net, train_iter, test_iter, num_epochs, loss, trainer, device,
      scheduler)
```

```
train loss 0.187, train acc 0.928, test acc 0.881
```



余弦调度器

[Loshchilov.Hutter.2016] 提出了一种相当令人困惑的启发式算法。它所依据的观点是，我们可能不想一开始就太大地降低学习率，而且我们最终可能希望用非常小的学习率来“改进”解决方案。这导致了类似于奖金的时间表，其中包含以下功能形式的学习率在 $t \in [0, T]$ 范围内。

$$\eta_t = \eta_T + \frac{\eta_0 - \eta_T}{2} (1 + \cos(\pi t / T)) \quad (11.11.1)$$

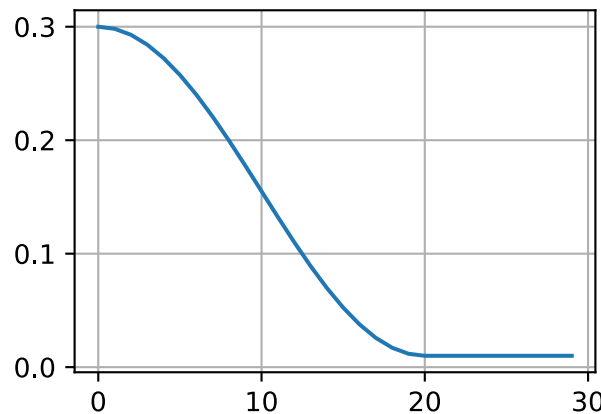
这里是 η_0 是初始学习率, η_T 是当时 T 的目标学习率。此外, 对于 $t > T$, 我们只需将价值固定到 η_T , 而不再增加它。在下面的示例中, 我们设置了最大更新步骤 $T = 20$ 。

```
class CosineScheduler:
    def __init__(self, max_update, base_lr=0.01, final_lr=0,
                 warmup_steps=0, warmup_begin_lr=0):
        self.base_lr_orig = base_lr
        self.max_update = max_update
        self.final_lr = final_lr
        self.warmup_steps = warmup_steps
        self.warmup_begin_lr = warmup_begin_lr
        self.max_steps = self.max_update - self.warmup_steps

    def get_warmup_lr(self, epoch):
        increase = (self.base_lr_orig - self.warmup_begin_lr) \
            * float(epoch) / float(self.warmup_steps)
        return self.warmup_begin_lr + increase

    def __call__(self, epoch):
        if epoch < self.warmup_steps:
            return self.get_warmup_lr(epoch)
        if epoch <= self.max_update:
            self.base_lr = self.final_lr + (
                self.base_lr_orig - self.final_lr) * (1 + math.cos(
                    math.pi * (epoch - self.warmup_steps) / self.max_steps)) / 2
        return self.base_lr

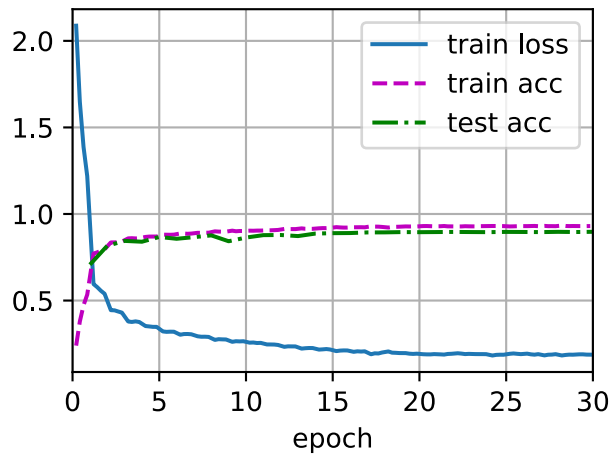
scheduler = CosineScheduler(max_update=20, base_lr=0.3, final_lr=0.01)
d2l.plot(torch.arange(num_epochs), [scheduler(t) for t in range(num_epochs)])
```



在计算机视觉的背景下, 这个时间表 * 可以 * 导致改善结果。但是, 请注意, 这种改进并不能保证 (如下所示)。

```
net = net_fn()
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.3)
train(net, train_iter, test_iter, num_epochs, loss, trainer, device,
      scheduler)
```

```
train loss 0.187, train acc 0.930, test acc 0.897
```

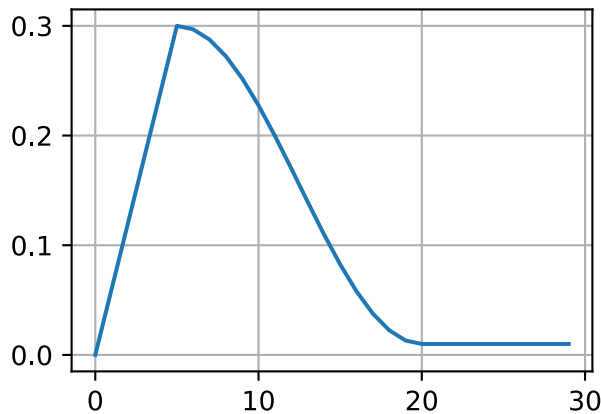


热身

在某些情况下，初始化参数不足以保证良好的解决方案。这对于某些高级网络设计来说尤其是一个问题，可能导致不稳定的优化问题。我们可以通过选择足够小的学习率来解决这个问题，以防止一开始发生分歧。不幸的是，这意味着进展缓慢。相反，较高的学习率最初会导致差异。

解决这种困境的一个相当简单的解决方法是使用预热期间，在此期间学习率将增加至初始最大值，并将速度降温到优化过程结束。为了简单起见，为此，通常使用线性增加。这导致了以下表格的时间表。

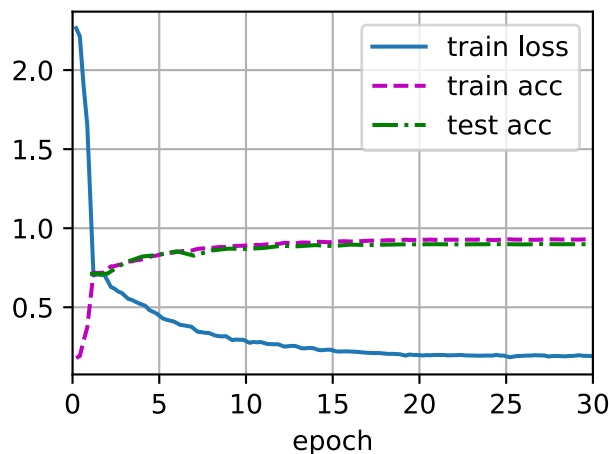
```
scheduler = CosineScheduler(20, warmup_steps=5, base_lr=0.3, final_lr=0.01)
d2l.plot(torch.arange(num_epochs), [scheduler(t) for t in range(num_epochs)])
```



请注意，网络最初收敛得更好（特别是观察前 5 个时期的性能）。

```
net = net_fn()
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.3)
train(net, train_iter, test_iter, num_epochs, loss, trainer, device,
      scheduler)
```

```
train loss 0.192, train acc 0.929, test acc 0.898
```



热身可以应用于任何调度程序（不仅仅是余弦）。有关学习率计划和更多实验的更详细讨论，另请参阅 [Gottmare.Keskar.Xiong.ea.2018]。特别是，他们发现，热身阶段限制了非常深的网络中参数的差异量。这直觉上是有道理的，因为我们预计由于网络中最需要一开始取得进展的那些部分随机初始化，因此我们预计会出现巨大的差异。

11.11.4 摘要

- 在训练期间降低学习率可以提高准确性，并且（最令人困惑的是）减少模型的过度拟合。
- 每当进展缓慢时，逐步降低学习率在实践中是有效的。基本上，这可以确保我们有效地融合到合适的解决方案，然后才通过降低学习率来减少参数的固有差异。
- 余弦调度程序在某些计算机视觉问题中很受欢迎。例如，请参阅 GluonCV¹⁵³ 了解此类调度程序的详细信息。
- 优化之前的预热期可以防止背离。
- 优化在深度学习中有多种用途。除了最大限度地减少训练目标之外，不同的优化算法和学习率计划选择可能会导致测试集的概括量和过度拟合（对于同样量的训练错误）。

11.11.5 练习

1. 试验给定固定学习率的优化行为。这种方式可以获得的最佳模型是什么？
2. 如果你改变学习率下降的指数，收敛性会如何改变？为了方便在实验中使用 PolyScheduler。
3. 将余弦调度器应用于大型计算机视觉问题，例如训练 ImageNet。相对于其他调度程序，它如何影响性能？
4. 热身应该持续多长时间？
5. 你能连接优化和采样吗？首先，在随机渐变 Langevin 动力学上使用 [Welling.Teh.2011] 的结果。

Discussions¹⁵⁴

¹⁵³ <http://gluon-cv.mxnet.io>

¹⁵⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1080>

计算性能

在深度学习中，数据集和模型通常都很大，导致计算量也会很大。因此，计算的性能非常重要。本章将集中讨论影响计算性能的主要因素：命令式编程、符号编程、异步计算、自动并行和多GPU计算。通过学习本章，你可以进一步提高前几章中实现的那些模型的计算性能。例如，我们可以在不影响准确性的前提下，减少训练时间。

12.1 编译器和解释器

目前为止，本书主要关注的是命令式编程 (imperative programming)。命令式编程使用诸如`print`、`+`和`if`之类的语句来更改程序的状态。考虑下面这段简单的命令式程序。

```
def add(a, b):
    return a + b

def fancy_func(a, b, c, d):
    e = add(a, b)
    f = add(c, d)
    g = add(e, f)
    return g

print(fancy_func(1, 2, 3, 4))
```

10

Python是一种解释型语言 (interpreted language)。因此，当对上面的 `fancy_func` 函数求值时，它按顺序执行函数体的操作。也就是说，它将通过对 `e = add(a, b)` 求值，并将结果存储为变量 `e`，从而更改程序的状态。接下来的两个语句 `f = add(c, d)` 和 `g = add(e, f)` 也将执行类似地操作，即执行加法计算并将结果存储为变量。图12.1.1 说明了数据流。

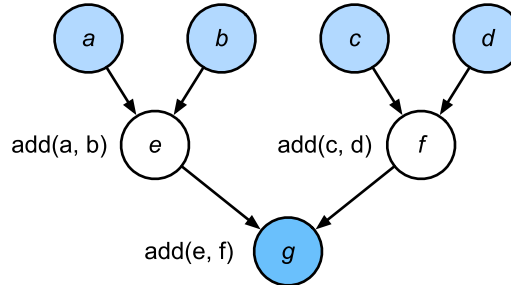


图12.1.1: 命令式编程中的数据流。

尽管命令式编程很方便，但可能效率不高。一方面原因，Python 会单独执行这三个函数的调用，而没有考虑 `add` 函数在 `fancy_func` 中被重复调用。如果在一个 GPU (甚至多个 GPU) 上执行这些命令，那么 Python 解释器产生的开销可能会非常大。此外，它需要保存 `e` 和 `f` 的变量值，直到 `fancy_func` 中的所有语句都执行完毕。这是因为程序不知道在执行语句 `e = add(a, b)` 和 `f = add(c, d)` 之后，其他部分是否会使用变量 `e` 和 `f`。

12.1.1 符号式编程

考虑另一种选择符号式编程 (symbolic programming)，即代码通常只在完全定义了过程之后才执行计算。这个策略被多个深度学习框架使用，包括 Theano 和 TensorFlow (后者已经获得了命令式编程的扩展)。一般包括以下步骤：

1. 定义计算流程。
2. 将流程编译成可执行的程序。
3. 给定输入，调用编译好的程序执行。

这将允许进行大量的优化。首先，在大多数情况下，我们可以跳过 Python 解释器。从而消除因为多个更快的 GPU 与单个 CPU 上的单个 Python 线程搭配使用时产生的性能瓶颈。其次，编译器可以将上述代码优化和重写为 `print((1 + 2) + (3 + 4))` 甚至 `print(10)`。因为编译器在将其转换为机器指令之前可以看到完整的代码，所以这种优化是可以实现的。例如，只要某个变量不再需要，编译器就可以释放内存（或者从不分配内存），或者将代码转换为一个完全等价的片段。下面，我们将通过模拟命令式编程来进一步了解符号式编程的概念。

```

def add_():
    return ...
def add(a, b):
    return a + b
  
```

(continues on next page)

```

...
def fancy_func_():
    return ...
def fancy_func(a, b, c, d):
    e = add(a, b)
    f = add(c, d)
    g = add(e, f)
    return g
...
def evoke_():
    return add_() + fancy_func_() + 'print(fancy_func(1, 2, 3, 4))'

prog = evoke_()
print(prog)
y = compile(prog, '', 'exec')
exec(y)

```

```

def add(a, b):
    return a + b

def fancy_func(a, b, c, d):
    e = add(a, b)
    f = add(c, d)
    g = add(e, f)
    return g
print(fancy_func(1, 2, 3, 4))
10

```

命令式（解释型）编程和符号式编程的区别如下：

- 命令式编程更容易使用。在 Python 中，命令式编程的大部分代码都是简单易懂的。命令式编程也更容易调试，这是因为无论是获取和打印所有的中间变量值，或者使用 Python 的内置调试工具都更加简单。
- 符号式编程运行效率更高，更易于移植。符号式编程更容易在编译期间优化代码，同时还能够将程序移植到与 Python 无关的格式中，从而允许程序在非 Python 环境中运行，避免了任何潜在的与 Python 解释器相关的性能问题。

12.1.2 混合式编程

历史上，大部分深度学习框架都在命令式编程与符号式编程之间进行选择。例如，Theano、TensorFlow（灵感来自前者）、Keras 和 CNTK 采用了符号式编程。相反地，Chainer 和 PyTorch 采取了命令式编程。在后来的版本更新中，TensorFlow 2.0 和 Keras 增加了命令式编程。

如上所述，PyTorch 是基于命令式编程并且使用动态计算图。为了能够利用符号式编程的可移植性和效率，开发人员思考能否将这两种编程模型的优点结合起来，于是就产生了 torchscript。torchscript 允许用户使用纯命令式编程进行开发和调试，同时能够将大多数程序转换为符号式程序，以便在需要产品级计算性能和部署时使用。

12.1.3 Sequential 的混合式编程

要了解混合式编程的工作原理，最简单的方法是考虑具有多层的深层网络。按照惯例，Python 解释器需要执行所有层的代码来生成一条指令，然后将该指令转发到 CPU 或 GPU。对于单个的（快速的）计算设备，这不会导致任何重大问题。另一方面，如果我们使用先进的 8-GPU 服务器，比如 AWS P3dn.24xlarge 实例，Python 将很难让所有的 GPU 都保持忙碌。在这里，瓶颈是单线程的 Python 解释器。让我们看看如何通过将 Sequential 替换为 HybridSequential 来解决代码中这个瓶颈。首先，我们定义一个简单的多层感知机。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

# 生产网络的工厂模式
def get_net():
    net = nn.Sequential(nn.Linear(512, 256),
                        nn.ReLU(),
                        nn.Linear(256, 128),
                        nn.ReLU(),
                        nn.Linear(128, 2))
    return net

x = torch.randn(size=(1, 512))
net = get_net()
net(x)
```

```
tensor([[-0.0874, -0.0191]], grad_fn=<AddmmBackward>)
```

通过使用 `torch.jit.script` 函数来转换模型，我们就有能力编译和优化多层感知机中的计算，而模型的计算结果保持不变。

```
net = torch.jit.script(net)
net(x)
```

```
tensor([[-0.0874, -0.0191]], grad_fn=<AddmmBackward>)
```

我们编写与之前相同的代码，再使用 `torch.jit.script` 简单地转换模型，当完成这些任务后，网络就将得到优化（我们将在下面对性能进行基准测试）。

通过混合式编程加速

为了证明通过编译获得了性能改进，我们比较了混合编程前后执行 `net(x)` 所需的时间。让我们先定义一个度量时间的函数，它在本章中在衡量（和改进）模型性能时将非常有用。

```
#@save
class Benchmark:
    def __init__(self, description='Done'):
        self.description = description

    def __enter__(self):
        self.timer = d2l.Timer()
        return self

    def __exit__(self, *args):
        print(f'{self.description}: {self.timer.stop():.4f} sec')
```

现在我们可以调用网络两次，一次使用 `torchscript`，一次不使用 `torchscript`。

```
net = get_net()
with Benchmark('无torchscript'):
    for i in range(1000): net(x)

net = torch.jit.script(net)
with Benchmark('有torchscript'):
    for i in range(1000): net(x)
```

```
无torchscript: 0.5704 sec
有torchscript: 0.6402 sec
```

如以上结果所示，在 `nn.Sequential` 的实例被函数 `torch.jit.script` 脚本化后，通过使用符号式编程提高了计算性能。

序列化

编译模型的好处之一是我们可以将模型及其参数序列化（保存）到磁盘。这允许这些训练好的模型部署到其他设备上，并且还能方便地使用其他前端编程语言。同时，通常编译模型的代码执行速度也比命令式编程更快。让我们看看 `save` 的实际功能。

```
net.save('my_mlp')
!ls -lh my_mlp*
```

```
-rw-r--r-- 1 jenkins jenkins 651K Aug  4 20:54 my_mlp
```

12.1.4 小结

- 命令式编程使得新模型的设计变得容易，因为可以依据控制流编写代码，并拥有相对成熟的 Python 软件生态。
- 符号式编程要求我们先定义并且编译程序，然后再执行程序，其好处是提高了计算性能。

12.1.5 练习

- 回顾前几章中你感兴趣的模型，你能通过重新实现它们来提高它们的计算性能吗？

Discussions¹⁵⁵

12.2 异步计算

今天的计算机是高度并行的系统，由多个 CPU 核、多个 GPU、多个处理单元组成。通常每个 CPU 核有多个线程，每个设备通常有多个 GPU，每个 GPU 有多个处理单元。总之，我们可以同时处理许多不同的事情，并且通常是在不同的设备上。不幸的是，Python 并不善于编写并行和异步代码，至少在没有额外帮助的情况下不是好选择。归根结底，Python 是单线程的，将来也是不太可能改变的。因此在诸多的深度学习框架中，MXNet 和 TensorFlow 之类则采用了一种异步编程（asynchronous programming）模型来提高性能，而 PyTorch 则使用了 Python 自己的调度器来实现不同的性能权衡。对于 PyTorch 来说 GPU 操作在默认情况下是异步的。当你调用一个使用 GPU 的函数时，操作会排队到特定的设备上，但不一定要等到以后才执行。这允许我们并行执行更多的计算，包括在 CPU 或其他 GPU 上的操作。

因此，了解异步编程是如何工作的，通过主动地减少计算需求和相互依赖，有助于我们开发更高效的程序。这使我们能够减少内存开销并提高处理器利用率。

```
import os
import subprocess
```

(continues on next page)

¹⁵⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/2788>

```
import numpy
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

12.2.1 通过后端异步处理

作为热身，考虑一个简单问题：我们要生成一个随机矩阵并将其相乘。让我们在 NumPy 和 PyTorch 张量中都这样做，看看它们的区别。请注意，PyTorch 的 tensor 是在 GPU 上定义的。

```
# GPU 计算热身
device = d2l.try_gpu()
a = torch.randn(size=(1000, 1000), device=device)
b = torch.mm(a, a)

with d2l.Benchmark('numpy'):
    for _ in range(10):
        a = numpy.random.normal(size=(1000, 1000))
        b = numpy.dot(a, a)

with d2l.Benchmark('torch'):
    for _ in range(10):
        a = torch.randn(size=(1000, 1000), device=device)
        b = torch.mm(a, a)
```

```
numpy: 1.2871 sec
torch: 0.0011 sec
```

通过 PyTorch 的基准输出比较快了几个数量级。NumPy 点积是在 CPU 上执行的，而 PyTorch 矩阵乘法是在 GPU 上执行的，后者的速度要快得多。但巨大的时间差距表明一定还有其他原因。默认情况下，GPU 操作在 PyTorch 中是异步的。强制 PyTorch 在返回之前完成所有计算，这种强制说明了之前发生的情况：计算是由后端执行，而前端将控制权返回给了 Python。

```
with d2l.Benchmark():
    for _ in range(10):
        a = torch.randn(size=(1000, 1000), device=device)
        b = torch.mm(a, a)
        torch.cuda.synchronize(device)
```

```
Done: 0.0024 sec
```

广义上说，PyTorch 有一个用于与用户直接交互的前端（例如通过 Python），还有一个由系统用来执行计算的

后端。如图12.2.1所示，用户可以用各种前端语言编写Python程序，如Python和C++。不管使用的前端编程语言是什么，PyTorch程序的执行主要发生在C++实现的后端。由前端语言发出的操作被传递到后端执行。后端管理自己的线程，这些线程不断收集和执行排队的任务。请注意，要使其工作，后端必须能够跟踪计算图中各个步骤之间的依赖关系。因此，不可能并行化相互依赖的操作。

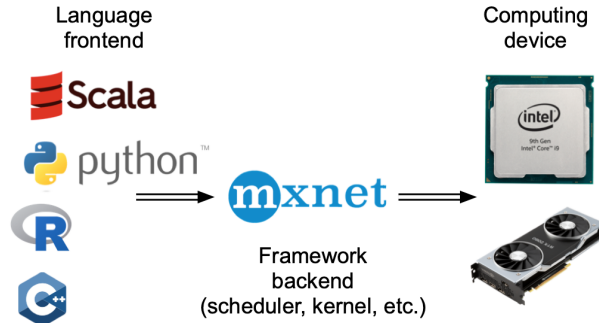


图12.2.1：编程语言前端和深度学习框架后端。

让我们看另一个简单例子，以便更好地理解依赖关系图。

```
x = torch.ones((1, 2), device=device)
y = torch.ones((1, 2), device=device)
z = x * y + 2
z
```

```
tensor([[3., 3.]], device='cuda:0')
```

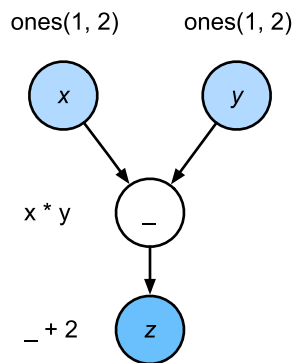


图12.2.2：后端跟踪计算图中各个步骤之间的依赖关系。

上面的代码片段在图12.2.2中进行了说明。每当Python前端线程执行前三条语句中的一条语句时，它只是将任务返回到后端队列。当最后一个语句的结果需要被打印出来时，Python前端线程将等待C++后端线程完成变量 z 的结果计算。这种设计的一个好处是Python前端线程不需要执行实际的计算。因此，不管Python的性能如何，对程序的整体性能几乎没有影响。图12.2.3演示了前端和后端如何交互。

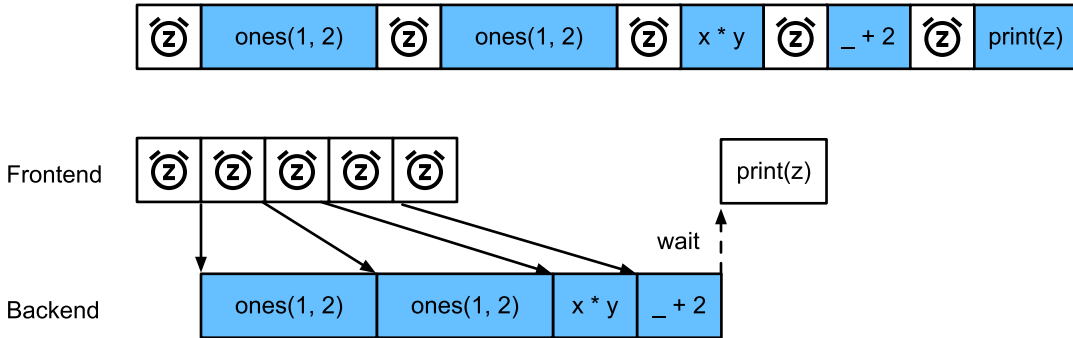


图12.2.3: 前端和后端的交互。

12.2.2 障碍器与阻塞器

12.2.3 改进计算

12.2.4 小结

- 深度学习框架可以将 Python 前端的控制与后端的执行解耦，使得命令可以快速地异步插入后端、并行执行。
- 异步产生了一个相当灵活的前端，但请注意：过度填充任务队列可能会导致内存消耗过多。建议对每个小批量进行同步，以保持前端和后端大致同步。
- 芯片供应商提供了复杂的性能分析工具，以获得对深度学习效率更精确的洞察。

12.2.5 练习

- 在CPU上，对本节中相同的矩阵乘法操作进行基准测试。你仍然可以通过后端观察异步吗？

Discussions¹⁵⁶

12.3 自动并行

深度学习框架（例如，MxNet 和 PyTorch）会在后端自动构建计算图。利用计算图，系统可以了解所有依赖关系，并且可以选择性地并行执行多个不相互依赖的任务以提高速度。例如，12.2节中的图12.2.2 独立初始化两个变量。因此，系统可以选择并行执行它们。

通常情况下单个操作符将使用所有 CPU 或单个 GPU 上的所有计算资源。例如，即使在一台机器上有多个 CPU 处理器，dot 操作符也将使用所有 CPU 上的所有核心（和线程）。这样的行为同样适用于单个 GPU。因此，并行化对于单设备计算机来说并不是很有用，而并行化对于多个设备就很重要了。虽然并行化通常应用在多个 GPU 之间，但增加本地 CPU 以后还将提高少许性能。例如，:cite:Hadjis.Zhang.Mitliagkas.ea.2016

¹⁵⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/2791>

则把结合 GPU 和 CPU 的训练应用到计算机视觉模型中。借助自动并行化框架的便利性，我们可以依靠几行 Python 代码实现相同的目标。更广泛地考虑，我们对自动并行计算的讨论主要集中在使用 CPU 和 GPU 的并行计算上，以及计算和通信的并行化内容。

请注意，我们至少需要两个GPU来运行本节中的实验。

```
import torch
from d2l import torch as d2l
```

12.3.1 基于GPU的并行计算

让我们从定义一个具有参考性的用于测试的工作负载开始：下面的 `run` 函数将执行 10 次“矩阵—矩阵”乘法时需要使用的数据分配到两个变量 (`x_gpu1` 和 `x_gpu2`) 中，这两个变量分别位于我们选择的不同设备上。

```
devices = d2l.try_all_gpus()
def run(x):
    return [x.mm(x) for _ in range(50)]

x_gpu1 = torch.rand(size=(4000, 4000), device=devices[0])
x_gpu2 = torch.rand(size=(4000, 4000), device=devices[1])
```

现在我们使用函数来数据。我们通过在测量之前预热设备（对设备执行一次传递）来确保缓存的作用不影响最终的结果。`torch.cuda.synchronize()` 函数将会等待一个 CUDA 设备上的所有流中的所有核心的计算完成。函数接受一个`device` 参数，代表是哪个设备需要同步。如果`device`参数是 `None`（默认值），它将使用 `current_device()` 找出的当前设备。

```
run(x_gpu1)
run(x_gpu2) # 预热设备
torch.cuda.synchronize(devices[0])
torch.cuda.synchronize(devices[1])

with d2l.Benchmark('GPU1 time'):
    run(x_gpu1)
    torch.cuda.synchronize(devices[0])

with d2l.Benchmark('GPU2 time'):
    run(x_gpu2)
    torch.cuda.synchronize(devices[1])
```

```
GPU1 time: 0.4871 sec
GPU2 time: 0.4925 sec
```

如果我们删除两个任务之间的 `synchronize` 语句，系统就可以在两个设备上自动实现并行计算。

```
with d2l.Benchmark('GPU1 & GPU2'):
    run(x_gpu1)
    run(x_gpu2)
    torch.cuda.synchronize()
```

```
GPU1 & GPU2: 0.4850 sec
```

在上述情况下，总执行时间小于两个部分执行时间的总和，因为深度学习框架自动调度两个 GPU 设备上的计算，而不需要用户编写复杂的代码。

12.3.2 并行计算与通信

在许多情况下，我们需要在不同的设备之间移动数据，比如在 CPU 和 GPU 之间，或者在不同的 GPU 之间。例如，当我们打算执行分布式优化时，就需要移动数据来聚合多个加速卡上的梯度。让我们通过在 GPU 上计算，然后将结果复制回 CPU 来模拟这个过程。

```
def copy_to_cpu(x, non_blocking=False):
    return [y.to('cpu', non_blocking=non_blocking) for y in x]

with d2l.Benchmark('在GPU1上运行'):
    y = run(x_gpu1)
    torch.cuda.synchronize()

with d2l.Benchmark('复制到CPU'):
    y_cpu = copy_to_cpu(y)
    torch.cuda.synchronize()
```

```
在GPU1上运行: 0.4902 sec
复制到CPU: 2.3385 sec
```

这种方式效率不高。注意到当列表中的其余部分还在计算时，我们可能就已经开始将 y 的部分复制到 CPU 了。例如，当我们计算一个小批量的（反传）梯度时。某些参数的梯度将比其他参数的梯度更早可用。因此，在 GPU 仍在运行时就开始使用 PCI-Express 总线带宽来移动数据对我们是有利的。在 PyTorch 中，`to()` 和 `copy_()` 等函数都允许显式的 `non_blocking` 参数，这允许在不需要同步时调用方可以绕过同步。设置 `non_blocking=True` 让我们模拟这个场景。

```
with d2l.Benchmark('在GPU1上运行并复制到CPU'):
    y = run(x_gpu1)
    y_cpu = copy_to_cpu(y, True)
    torch.cuda.synchronize()
```

在GPU1上运行并复制到CPU: 1.6234 sec

两个操作所需的总时间少于它们各部分操作所需时间的总和。请注意，与并行计算的区别是通信操作使用的资源：CPU 和 GPU 之间的总线。事实上，我们可以在两个设备上同时进行计算和通信。如上所述，计算和通信之间存在的依赖关系是必须先计算 $y[i]$ ，然后才能将其复制到 CPU。幸运的是，系统可以在计算 $y[i]$ 的同时复制 $y[i-1]$ ，以减少总的运行时间。

最后，我们给出了一个简单的两层多层感知机在 CPU 和两个 GPU 上训练时的计算图及其依赖关系的例子，如图12.3.1 所示。手动调度由此产生的并行程序将是相当痛苦的。这就是基于图的计算后端进行优化的优势所在。

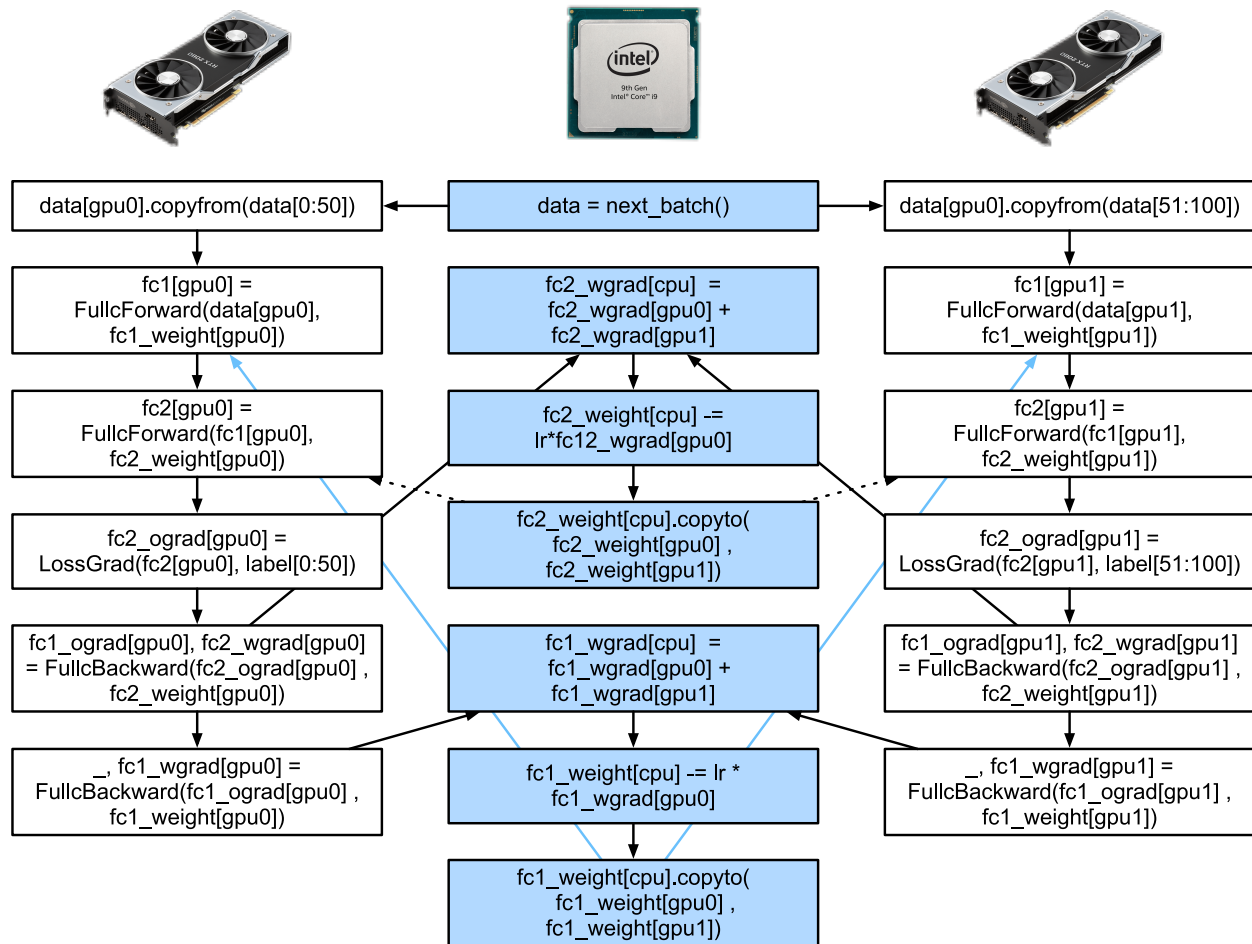


图12.3.1: 在一个 CPU 和两个 GPU 上的两层的多层感知机的计算图及其依赖关系。

12.3.3 小结

- 现代系统拥有多种设备，如多个 GPU 和多个 CPU，还可以并行地、异步地使用它们。
- 现代系统还拥有各种通信资源，如PCI Express、存储（通常是固态硬盘或网络存储）和网络带宽，为了达到最高效率可以并行使用它们。
- 后端可以通过自动化地并行计算和通信来提高性能。

12.3.4 练习

1. 在本节定义的 `run` 函数中执行了八个操作，并且操作之间没有依赖关系。设计一个实验，看看深度学习框架是否会自动地并行地执行它们。
2. 当单个操作符的工作量足够小，即使在单个 CPU 或 GPU 上，并行化也会有所帮助。设计一个实验来验证这一点。
3. 设计一个实验，在 CPU 和 GPU 这两种设备上使用并行计算和通信。
4. 使用诸如 NVIDIA 的 Nsight¹⁵⁷ 之类的调试器来验证你的代码是否有效。
5. 设计并实验具有更加复杂的数据依赖关系的计算任务，以查看是否可以在提高性能的同时获得正确的结果。

Discussions¹⁵⁸

12.4 硬件

很好地理解算法和模型才可以捕获统计方面的问题，构建出具有出色性能的系统。同时，至少对底层硬件有一定的了解也是必不可少的。本节不能替代硬件和系统设计的相关课程。相反，本节的内容可以作为理解某些算法为什么比其他算法更高效以及如何实现良好吞吐量的起点。一个好的设计可以很容易地在性能上造就数量级的差异，这也是后续产生的能够训练网络（例如，训练时间为 1 周）和无法训练网络（训练时间为 3 个月，导致错过截止期）之间的差异。我们先从计算机的研究开始。然后深入查看 CPU 和 GPU。最后，再查看数据中心或云中的多台计算机的连接方式。

¹⁵⁷ https://developer.nvidia.com/nsight-compute-2019_5

¹⁵⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2794>

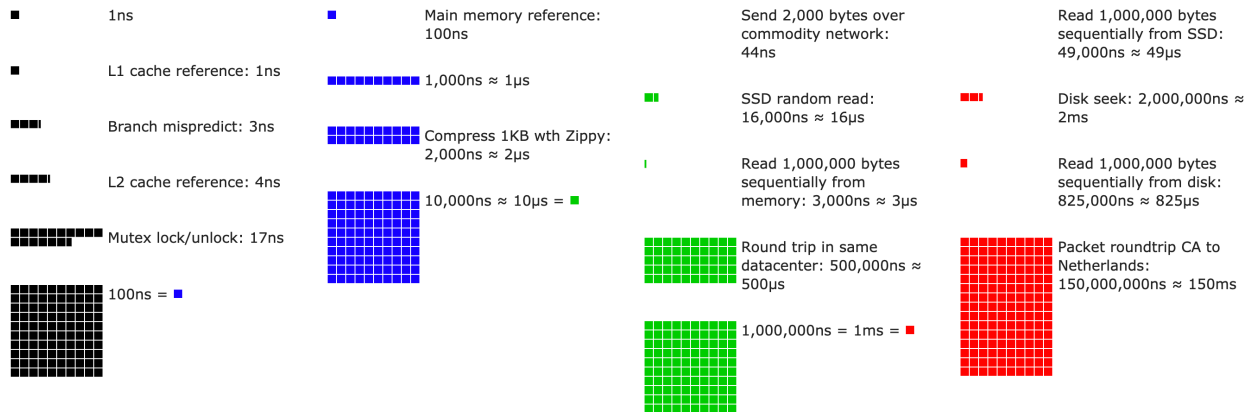


图12.4.1: 每个程序员都应该知道的延迟数字。

不耐烦的读者也许可以通过 图12.4.1 进行简单的了解。图片源自科林·斯科特的[互动帖子¹⁵⁹](#)，在帖子中很好地概述了过去十年的进展。原始的数字是取自于杰夫迪恩的 [Stanford talk from 2010¹⁶⁰](#)。下面的讨论解释了这些数字的一些基本原理，以及它们如何指导我们去设计算法。下面的讨论是非常笼统和粗略的。很显然，它并不能代替一门完整的课程，而只是为了给统计建模者提供足够的信息，让他们做出合适的设计决策。对于计算机体系结构的深入概述，我们建议读者参考 [Hennessy & Patterson, 2011] 或关于该主题的最新课程，例如Arste Asanovic¹⁶¹。

12.4.1 计算机

大多数深度学习研究者和实践者都可以使用一台具有相当数量的内存、计算资源、某种形式的加速器（如一个或者多个 GPU）的计算机。计算机由以下关键部件组成：

- 一个处理器（也被称为 CPU），它除了能够运行操作系统和许多其他功能之外，还能够执行我们给它的程序，通常由 8 个或更多个核心组成。
- 内存（RAM）用于存储和检索计算结果，如权重向量和激活参数，以及训练数据。
- 一个或多个以太网连接，速度从 1 GB/s 到 100 GB/s 不等。在高端服务器上可能用到更高级的互连。
- 高速扩展总线（PCIe）用于系统连接一个或多个 GPU。服务器最多有 8 个加速卡，通常以更高级的拓扑方式连接，而桌面系统则有 1 个或 2 个加速卡，具体取决于用户的预算和电源负载的大小。
- 持久性存储设备，如磁盘驱动器、固态驱动器，在许多情况下使用高速扩展总线连接。它为系统需要的训练数据和中间检查点需要的存储提供了足够的传输速度。

¹⁵⁹ https://people.eecs.berkeley.edu/~rcs/research/interactive_latency.html

¹⁶⁰ <https://static.googleusercontent.com/media/research.google.com/en//people/jeff/Stanford-DL-Nov-2010.pdf>

¹⁶¹ <http://inst.eecs.berkeley.edu/~cs152/sp19/>

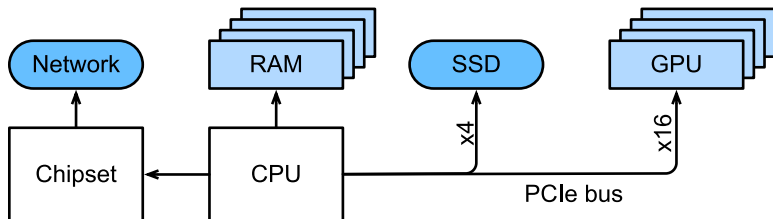


图12.4.2: 计算机组件的连接。

如图12.4.2所示，高速扩展总线由直接连接到CPU的多个通道组成，将CPU与大多数组件（网络、GPU和存储）连接在一起。例如，AMD的Threadripper 3有64个PCIe 4.0通道，每个通道都能够双向传输16 Gbit/s的数据。内存直接连接到CPU，总带宽高达100 GB/s。

当我们在计算机上运行代码时，我们需要将数据转移到处理器上（CPU或GPU）执行计算，然后将结果从处理器移回到内存和持久存储器中。因此，为了获得良好的性能，我们需要确保每一步工作都能无缝链接，而不希望系统中的任何一部分成为主要的瓶颈。例如，如果不能快速加载图像，那么处理器就无事可做。同样地，如果不能快速移动矩阵到CPU（或GPU）上，那么CPU（或GPU）就会无法全速运行。最后，如果希望在网络上同步多台计算机，那么网络就不应该拖累计算速度。一种选择是通信和计算交错进行。接下来，我们将详细地了解各个组件。

12.4.2 内存

最基本的内存主要用于存储需要随时访问的数据。目前，CPU的内存通常为DDR4¹⁶²类型，每个模块提供20-25 Gb/s的带宽。每个模块都有一条64位宽的总线。通常使用成对的内存模块来允许多个通道。CPU有2到4个内存通道，也就是说，它们内存带宽的峰值在40 GB/s到100 GB/s之间。一般每个通道有两个物理存储体（bank）。例如AMD的Zen 3 Threadripper有8个插槽。

虽然这些数字令人印象深刻，但实际上它们只能说明了一部分故事。当我们想要从内存中读取一部分内容时，我们需要先告诉内存模块在哪里可以找到信息。也就是说，我们需要先将地址（address）发送到RAM。然后我们可以选择只读取一条64位记录还是一长串记录。后者称为突发读取（burst read）。概括地说，向内存发送地址并设置传输大约需要100 ns（细节取决于所用内存芯片的特定定时系数），每个后续传输只需要0.2 ns。总之，第一次读取的成本是后续读取的500倍！请注意，我们每秒最多可以执行一千万次随机读取。这说明应该尽可能地避免随机内存访问，而是使用突发模式读取和写入。

当考虑到我们拥有多个物理存储体时，事情就更加复杂了。每个存储体大部分时候都可以独立地读取内存。这意味着两件事。一方面，如果随机读操作均匀分布在内存中，那么有效的随机读操作次数将高达4倍。这也意味着执行随机读取仍然不是一个好主意，因为突发读取的速度也快了4倍。另一方面，由于内存对齐是64位边界，因此最好将任何数据结构与相同的边界对齐。当设置了适当的标志时，编译器基本上就是自动化¹⁶³地执行对齐操作。我们鼓励好奇的读者回顾一下Zeshan Chishti¹⁶⁴所做的一个关于DRAM的讲座。

因为GPU的处理单元比CPU多得多，因此它对内存带宽的需要也更高。解决这种问题大体上有两种选择。首要方法是使内存总线变得更宽。例如：NVIDIA的RTX 2080 Ti有一条352位宽的总线，这样就可以同时传输

¹⁶² https://en.wikipedia.org/wiki/DDR4_SDRAM

¹⁶³ https://en.wikipedia.org/wiki/Data_structure_alignment

¹⁶⁴ http://web.cecs.pdx.edu/~zeshan/ece585_lec5.pdf

更多的信息。再有方法就是在 GPU 中使用特定的高性能内存。一种选择是如 NVIDIA 的消费级设备 RTX 和 Titan 系列中通常使用 GDDR6¹⁶⁵ 芯片，其总带宽超过 500 GB/s。另一种选择是使用 HBM（高带宽存储器）模块。这些模块使用截然不同的接口在专用硅片上与 GPU 直接连在一起。这导致其非常昂贵，通常仅限于在高端服务器的芯片上使用，如 NVIDIA Volta V100 系列的加速卡。

GPU 内存的带宽要求甚至更高，因为它们的处理单元比 CPU 多得多。总的来说，解决这些问题有两种选择。首先是使内存总线变得更宽。例如，NVIDIA 的 RTX 2080 Ti 有一条 352 位宽的总线。这样就可以同时传输更多的信息。其次，GPU 使用特定的高性能内存。消费级设备，如 NVIDIA 的 RTX 和 Titan 系列，通常使用 GDDR6¹⁶⁶ 芯片，总带宽超过 500 GB/s。另一种选择是使用 HBM（高带宽存储器）模块。它们使用截然不同的接口，直接与专用硅片上的 GPU 连接。这使得它们非常昂贵，通常仅限于高端服务器芯片，如 NVIDIA Volta V100 系列加速卡。毫不意外的是 GPU 的内存通常比 CPU 的内存小得多，因为前者的成本更高。就目的而言，它们的性能与特征大体上是相似的，只是 GPU 的速度更快。就本书而言，我们完全可以忽略细节，因为这些技术只在调整 GPU 核心以获得高吞吐量时才起作用。

12.4.3 存储器

我们看到 RAM 的一些关键特性是 带宽 (bandwidth) 和 延迟 (latency)。存储设备也是如此，只是不同设备之间的特性差异可能更大。

硬盘驱动器

硬盘驱动器 (Hard disk drives, HDDs) 已经使用了半个多世纪。简单的说，它们包含许多旋转的盘片，这些盘片的磁头可以放置在任何给定的磁道上进行读写。高端磁盘在 9 个盘片上可容纳高达 16 TB 的容量。硬盘的主要优点之一是相对便宜，而它们的众多缺点之一是典型的灾难性故障模式和相对较高的读取延迟。

要理解后者，请了解一个事实即硬盘驱动器的转速大约为 7200 RPM (每分钟转数)。它们如果转速再快些，就会由于施加在碟片上的离心力而破碎。在访问磁盘上的特定扇区时，还有一个关键问题：需要等待碟片旋转到位 (可以移动磁头，但是无法对磁盘加速)。因此，可能需要 8 毫秒才能使用请求的数据。一种常见的描述方式是，硬盘驱动器可以以大约 100 IOPs (每秒输入/输出操作) 的速度工作，并且在过去二十年中这个数字基本上没变。同样糟糕的是，带宽 (大约为 100-200 MB/s) 也很难增加。毕竟，每个磁头读取一个磁道的比特，因此比特率只随信息密度的平方根缩放。因此，对于非常大的数据集，HDD 正迅速降级为归档存储和低级存储。

¹⁶⁵ https://en.wikipedia.org/wiki/GDDR6_SDRAM

¹⁶⁶ https://en.wikipedia.org/wiki/GDDR6_SDRAM

固态驱动器

固态驱动器（Solid state drives, SSD）使用闪存持久地存储信息。这允许更快地访问存储的记录。现代的固态驱动器的 IOPs 可以达到 10 万到 50 万，比硬盘驱动器快3个数量级。而且，它们的带宽可以达到 1-3 GB/s, 比硬盘驱动器快一个数量级。这些改进听起来好的难以置信，而事实上受固态驱动器的设计方式，它仍然存在下面的附加条件：

- 固态驱动器以块的方式（256 KB或更大）存储信息。块只能作为一个整体来写入，因此需要耗费大量的时间，导致固态驱动器在按位随机写入时性能非常差。而且通常数据写入需要大量的时间还因为块必须被读取、擦除，然后再重新写入新的信息。如今固态驱动器的控制器和固件已经开发出了缓解这种情况的算法。尽管有了算法，写入速度仍然会比读取慢得多，特别是对于 QLC（四层单元）固态驱动器。提高性能的关键是维护操作的“队列”，在队列中尽可能地优先读取和写入大的块。
- 固态驱动器中的存储单元磨损得比较快（通常在几千次写入之后就已经老化了）。磨损程度保护算法能够将退化平摊到许多单元。也就是说，不建议将固态驱动器用于交换分区文件或大型日志文件。
- 最后，带宽的大幅增加迫使计算机设计者将固态驱动器与 PCIe 总线相连接，这种驱动器称为 NVMe（非易失性内存增强），其最多可以使用 4 个 PCIe 通道。在 PCIe 4.0 上最高可达 8 GB/s。

云存储

云存储提供了一系列可配置的性能。也就是说，虚拟机的存储在数量和速度上都能根据用户需要进行动态分配。我们建议用户在延迟太高时（例如，在训练期间存在许多小记录时）增加 IOPs 的配置数。

12.4.4 CPU

中央处理器（CPU）是任何计算机的核心。它们由许多关键组件组成：处理器核心（processor cores）用于执行机器代码的、总线（bus）用于连接不同组件（注意，总线会因为处理器型号、各代产品和供应商之间的特定拓扑结构有明显不同）和缓存（caches）相比主内存实现更高的读取带宽和更低的延迟内存访问。最后，因为高性能线性代数和卷积运算常见于媒体处理和机器学习中，所以几乎所有的现代 CPU 都包含 向量处理单元（vector processing units）为这些计算提供辅助。

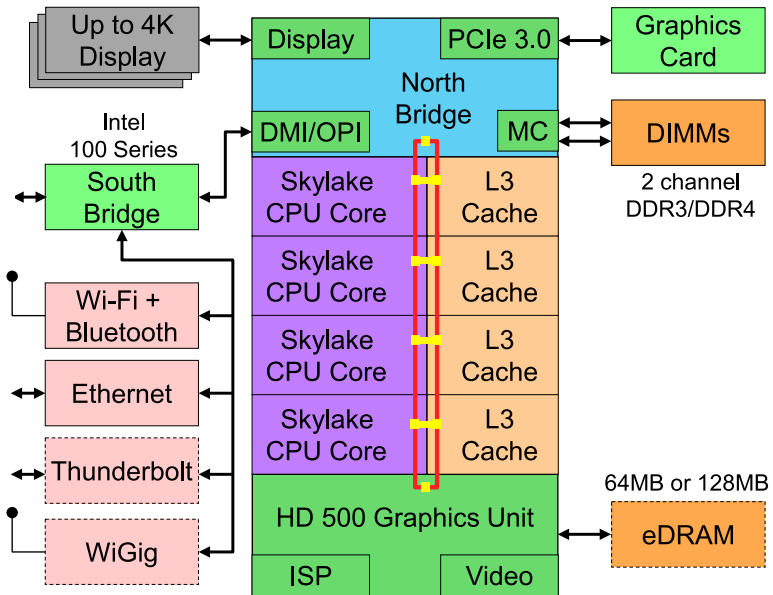


图12.4.3: Intel Skylake消费级四核CPU。

图12.4.3描述了Intel Skylake 消费级四核CPU。它包含一个集成 GPU、缓存和一个连接四个核心的环总线。例如：以太网、 WiFi、 蓝牙、 SSD 控制器和 USB 这些外围设备要么是芯片组的一部分，要么通过 PCIe 直接连接到 CPU。

微体系结构

每个处理器核心都由一组相当复杂的组件组成。虽然不同时代的产品和供应商的细节有所不同，但基本功能都是标准的。前端加载指令并尝试预测将采用哪条路径（例如，为了控制流），然后将指令从汇编代码解码为微指令。汇编代码通常不是处理器执行的最低级别代码，而复杂的微指令却可以被解码成一组更低级的操作，然后由实际的执行核心处理。通常执行核心能够同时执行许多操作，例如，图12.4.4 的 ARM Cortex A77 核心可以同时执行多达 8 个操作。

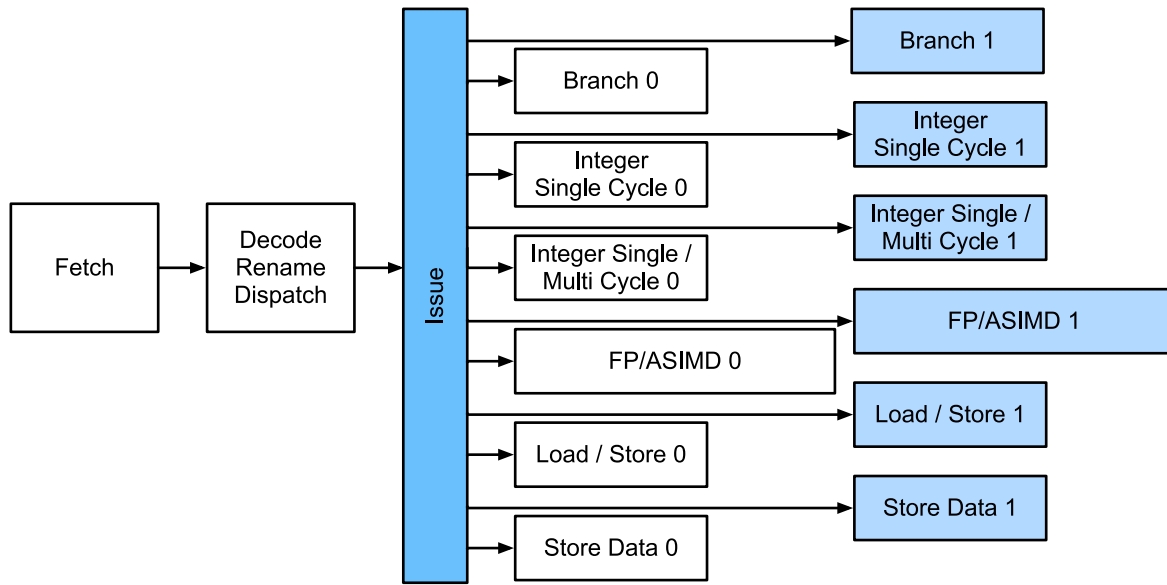


图12.4.4: ARM Cortex A77 微体系结构

这意味着高效的程序可以在每个时钟周期内执行多条指令，前提是这些指令可以独立执行。不是所有的处理单元都是平等的。一些专用于处理整数指令，而另一些则针对浮点性能进行了优化。为了提高吞吐量，处理器还可以在分支指令中同时执行多条代码路径，然后丢弃未选择分支的结果。这就是为什么前端的分支预测单元很重要，因为只有最有希望的路径才会被继续执行。

矢量化

深度学习的计算量非常大。因此，为了满足机器学习的需要，CPU 需要在每一个时钟周期内执行许多操作。这种执行方式是通过向量处理单元实现的。这些处理单元有不同的名称：在 ARM 上叫做 NEON，在 x86 上被称为 AVX2¹⁶⁷。一个常见的功能是它们能够执行单指令多数据（single instruction multiple data, SIMD）操作。图12.4.5 显示了如何在ARM上的一个时钟周期中完成 8 个整数加法。

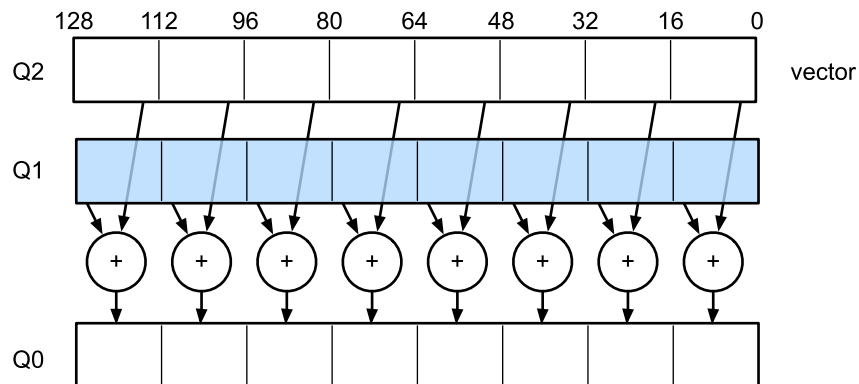


图12.4.5: 128位NEON矢量化

¹⁶⁷ https://en.wikipedia.org/wiki/Advanced_Vector_Extensions

根据体系结构的选择，此类寄存器最长可达 512 位，最多可组合 64 对数字。例如，我们可能会将两个数字相乘，然后与第三个数字相加，这也称为乘加融合（fused multiply-add）。Intel 的 OpenVino¹⁶⁸ 就是使用这些处理器来获得可观的吞吐量，以便在服务器级 CPU 上进行深度学习。不过请注意，这个数字与 GPU 的能力相比则相形见绌。例如，NVIDIA 的 RTX 2080Ti 拥有 4352 个 CUDA 核心，每个核心都能够处理这样的操作。

缓存

考虑以下情况：我们有一个中等规模的 4 核心的 CPU，如 图12.4.3 所示，运行在 2 GHz 频率。此外，假设向量处理单元启用了 256 位带宽的 AVX2，其 IPC（指令/时钟）计数为 1。进一步假设从内存中获取用于 AVX2 操作的指令至少需要一个寄存器。这意味着 CPU 每个时钟周期需要消耗 $4 \times 256 \text{ bit} = 128 \text{ bytes}$ 的数据。除非我们能够每秒向处理器传输 $2 \times 10^9 \times 128 = 256 \times 10^9 \text{ 字节}$ ，否则用于处理的数据将会不足。不幸的是，这种芯片的存储器接口仅支持 20-40 Gb/s 的数据传输，即少了一个数量级。解决方法是尽可能避免从内存中加载新数据，而是将数据放在 CPU 的缓存上。这就是使用缓存的地方。通常使用以下名称或概念：

- 寄存器，严格来说不是缓存的一部分，用于帮助组织指令。也就是说，寄存器是 CPU 可以以时钟速度访问而没有延迟的存储位置。CPU 有几十个寄存器，因此有效地使用寄存器取决于编译器（或程序员）。例如，C 语言有一个 `register` 关键字。
- 一级缓存是应对高内存带宽要求的第一道防线。一级缓存很小（常见的大小可能是 32-64 KB），内容通常分为数据和指令。当数据在一级缓存中被找到时，其访问速度非常快，如果没有在那里找到，搜索将沿着缓存层次结构向下寻找。
- 二级缓存是下一站。根据架构设计和处理器大小的不同，它们可能是独占的也可能是共享的。即它们可能只能由给定的核心访问，或者在多个核心之间共享。二级缓存比一级缓存大（通常每个核心 256-512 KB），而速度也更慢。此外，我们首先需要检查以确定数据不在一级缓存中，才会访问二级缓存中的内容，这会增加少量的额外延迟。
- 三级缓存在多个核之间共享，并且可以非常大。AMD 的 Epyc 3 服务器的 CPU 在多个芯片上拥有高达 256 MB 的高速缓存。更常见的数字在 4-8 MB 范围内。

预测下一步需要哪个存储设备是优化芯片设计的关键参数之一。例如，建议以向前的方向遍历内存，因为大多数缓存算法将试图向前读取（read forward）而不是向后读取。同样，将内存访问模式保持在本地也是提高性能的一个好方法。

添加缓存是一把双刃剑。一方面，它能确保处理器核心不缺乏数据。但同时，它也增加了芯片尺寸，消耗了原本可以用来提高处理能力的面积。此外，缓存未命中时的代价可能会很昂贵。考虑最坏的情况，如 图12.4.6 所示的错误共享（false sharing）。当处理器 1 上的线程请求数据时，内存位置缓存在处理器 0 上。为了满足获取的需要，处理器 0 需要停止它正在做的事情，将信息写回主内存，然后让处理器 1 从内存中读取它。在此操作期间，两个处理器都需要等待。与高效的单处理器实现相比，这种代码在多个处理器上运行的速度可能要慢得多。这就是为什么缓存大小（除了物理大小之外）有实际限制的另一个原因。

¹⁶⁸ <https://01.org/openvino/toolkit>

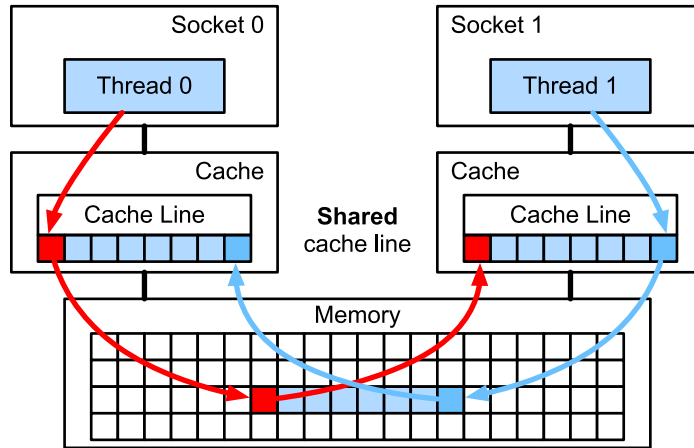


图12.4.6: 错误共享 (图片由英特尔提供)

12.4.5 GPU和其他加速卡

毫不夸张地说，如果没有 GPU，深度学习就不会成功。基于同样的原因，有理由认为 GPU 制造商的财富由于深度学习而显著增加。这种硬件和算法的协同进化导致了这样一种情况：无论好坏，深度学习都是更可取的统计建模范式。因此，了解 GPU 和其他加速卡（如 TPU [Jouppi et al., 2017]）的具体好处是值得的。

值得注意的是，在实践中经常会有这样一个判别：加速卡是为训练还是推理而优化的。对于后者，我们只需要计算网络中的前向传播。而反向传播不需要存储中间数据。还有，我们可能不需要非常精确的计算（FP16 或 INT8 通常就足够了）。对于前者，即训练过程中需要存储所有的中间结果用来计算梯度。而且，累积梯度也需要更高的精度，以避免数值下溢（或溢出）。这意味着最低要求也是 FP16（或 FP16 与 FP32 的混合精度）。所有这些都需要更快、更大的内存（HBM2 或者 GDDR6）和更高的处理能力。例如，NVIDIA 优化了 Turing¹⁶⁹ T4 GPU 用于推理和 V100 GPU 用于训练。

回想一下如 图12.4.5 所示的矢量化。处理器核心中添加向量处理单元可以显著提高吞吐量。例如，在 图12.4.5 的例子中，我们能够同时执行 16 个操作。首先，如果我们添加的运算不仅优化了向量运算，而且优化了矩阵运算，会有什么好处？稍后我们将讨论基于这个策略引入的张量核（tensor cores）。第二，如果我们增加更多的核心呢？简而言之，以上就是 GPU 设计决策中的两种策略。图12.4.7 给出了基本处理块的概述。它包含 16 个整数单位和 16 个浮点单位。除此之外，两个张量核加速了与深度学习相关的附加操作的狭窄的子集。每个流式多处理器都由这样的四个块组成。

¹⁶⁹ <https://devblogs.nvidia.com/nvidia-turing-architecture-in-depth/>

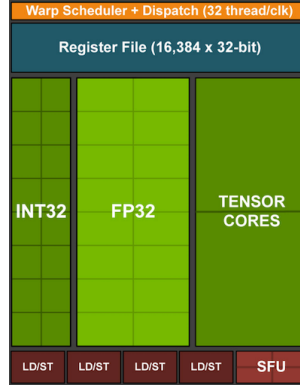


图12.4.7: NVIDIA Turing 处理块 (图片由英伟达提供)

接下来, 将 12 个流式多处理器分组为图形处理集群, 这些集群构成了高端 TU102 处理器。充足的内存通道和二级缓存完善了配置。[:numref:fig_turing](#) 有相关的细节。设计这种设备的原因之一是可以根据需要独立地添加或删除模块, 从而满足设计更紧凑的芯片和处理良品率问题 (故障模块可能无法激活) 的需要。幸运的是, 在 CUDA 和框架代码层之下, 这类设备的编程对深度学习的临时研究员隐藏得很好。特别是, 只要有可用的资源 GPU 上就可以同时执行多个程序。尽管如此, 了解设备的局限性是值得的, 以避免对应的设备内存的型号不合适。



图12.4.8: NVIDIA Turing 架构 (图片由英伟达提供)

最后值得一提的是 张量核 (tensor cores)。它们是最近增加更多优化电路趋势的一个例子, 这些优化电路对深度学习特别有效。例如, TPU 添加了用于快速矩阵乘法的脉动阵列 [Kung, 1988], 这种设计是为了支持非常小数量 (第一代 TPU 支持数量为1) 的大型操作。而张量核是另一个极端。它们针对 4×4 和 16×16 矩阵之间的小型运算进行了优化, 具体取决于它们的数值精度。[图12.4.9](#) 给出了优化的概述。

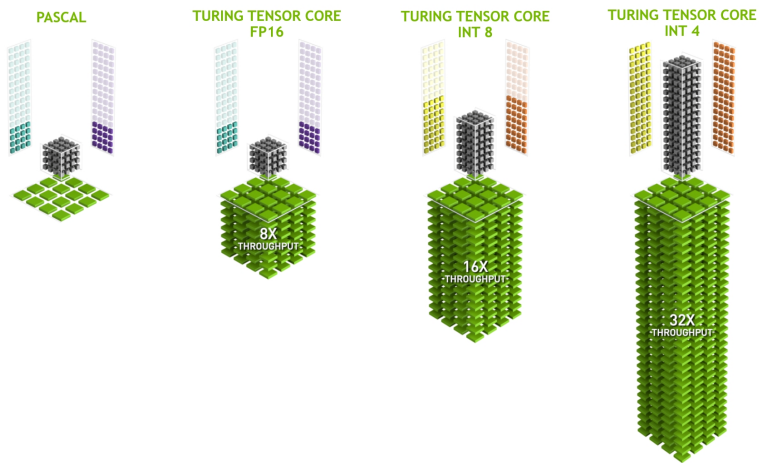


图12.4.9: NVIDIA Turing架构中的张量核心 (图片由英伟达提供)

显然，我们最终会在优化计算时做出某些妥协。其中之一是 GPU 不太擅长处理稀疏数据和中断。尽管有一些明显的例外，如Gunrock¹⁷⁰ [Wang et al., 2016]，但 GPU 擅长的高带宽突发读取操作并不适合稀疏的矩阵和向量的访问模式。访问稀疏数据和处理中断这两个目标是一个积极研究的领域。例如：DGL¹⁷¹，一个专为图深度学习而设计的库。

12.4.6 网络和总线

每当单个设备不足以进行优化时，我们就需要来回传输数据以实现同步处理，于是网络和总线就派上了用场。我们有许多设计参数：带宽、成本、距离和灵活性。应用的末端我们有 WiFi，它有非常好的使用范围，非常容易使用（毕竟没有线缆），而且还便宜，但它提供的带宽和延迟相对一般。头脑正常的机器学习研究人员都不会用它来构建服务器集群。在接下来的内容中，我们将重点关注适合深度学习的互连方式。

- **PCIe**，一种专用总线，用于每个通道点到点连接的高带宽需求（在 16 通道插槽中的 PCIe 4.0 上高达 32 GB/s），延迟时间为个位数的微秒（5 μs）。PCIe 链接非常宝贵。处理器拥有的数量：AMD 的 EPYC3 有 128 个通道，Intel 的 Xeon 每个芯片有 48 个通道；在桌面级 CPU 上，数字分别是 20 (Ryzen 9) 和 16 (Core i9)。由于 GPU 通常有 16 个通道，这就限制了以全带宽与 CPU 连接的 GPU 数量。毕竟，它们还需要与其他高带宽外围设备（如存储和以太网）共享链路。与 RAM 访问一样，由于减少了数据包的开销，因此更适合大批量数据传输。
- 以太网，连接计算机最常用的方式。虽然它比 PCIe 慢得多，但它的安装成本非常低，而且具有很强的弹性，覆盖的距离也要长得多。低级服务器的典型带宽为 1 GBit/s。高端设备（如云中的 C5 实例¹⁷²）提供 10 到 100 GBit/s 的带宽。与以前所有的情况一样，数据传输有很大的开销。请注意，原始以太网几乎从不被直接使用，而是在物理互连之上使用执行的协议（例如 UDP 或 TCP/IP）。这进一步增加了开销。与 PCIe 类似，以太网旨在连接两个设备，例如计算机和交换机。

¹⁷⁰ <https://github.com/gunrock/gunrock>

¹⁷¹ <http://dgl.ai>

¹⁷² <https://aws.amazon.com/ec2/instance-types/c5/>

- **交换机**, 一种连接多个设备的方式, 该连接方式下的任何一对设备都可以同时执行 (通常是全带宽) 点对点连接。例如, 以太网交换机可能以高带宽连接 40 台服务器。请注意, 交换机并不是传统计算机网络所独有的。甚至 PCIe 通道也可以是可交换的¹⁷³, 例如: P2 实例¹⁷⁴就是将大量 GPU 连接到主机处理器。
- **NVLink**, 是 PCIe 的替代品, 适用于非常高带宽的互连。它为每条链路提供高达 300 Gbit/s 的数据传输速率。服务器 GPU (Volta V100) 有六个链路。而消费级 GPU (RTX 2080 Ti) 只有一个链路, 运行速度也降低到 100 Gbit/s。我们建议使用 NCCL¹⁷⁵ 来实现 GPU 之间的高速数据传输。

12.4.7 更多延迟

表12.4.1 和 表12.4.2 中的小结来自 Eliot Eshelman¹⁷⁶, 他们将数字的更新版本保存到 GitHub gist¹⁷⁷。

表12.4.1: 常见延迟。

Action	Time	Notes
L1 cache reference/hit	1.5 ns	4 cycles
Floating-point add/mult/FMA	1.5 ns	4 cycles
L2 cache reference/hit	5 ns	12 ~ 17 cycles
Branch mispredict	6 ns	15 ~ 20 cycles
L3 cache hit (unshared cache)	16 ns	42 cycles
L3 cache hit (shared in another core)	25 ns	65 cycles
Mutex lock/unlock	25 ns	
L3 cache hit (modified in another core)	29 ns	75 cycles
L3 cache hit (on a remote CPU socket)	40 ns	100 ~ 300 cycles (40 ~ 116 ns)
QPI hop to another CPU (per hop)	40 ns	
64MB memory ref. (local CPU)	46 ns	TinyMemBench on Broadwell E5-2690v4
64MB memory ref. (remote CPU)	70 ns	TinyMemBench on Broadwell E5-2690v4
256MB memory ref. (local CPU)	75 ns	TinyMemBench on Broadwell E5-2690v4
Intel Optane random write	94 ns	UCSD Non-Volatile Systems Lab
256MB memory ref. (remote CPU)	120 ns	TinyMemBench on Broadwell E5-2690v4
Intel Optane random read	305 ns	UCSD Non-Volatile Systems Lab
Send 4KB over 100 Gbps HPC fabric	1 μs	MVAPICH2 over Intel Omni-Path
Compress 1KB with Google Snappy	3 μs	
Send 4KB over 10 Gbps ethernet	10 μs	
Write 4KB randomly to NVMe SSD	30 μs	DC P3608 NVMe SSD (QOS 99% is 500μs)
Transfer 1MB to/from NVLink GPU	30 μs	~33GB/s on NVIDIA 40GB NVLink
Transfer 1MB to/from PCI-E GPU	80 μs	~12GB/s on PCIe 3.0 x16 link

continues on next page

¹⁷³ <https://www.broadcom.com/products/pcie-switches-bridges/pcie-switches>

¹⁷⁴ <https://aws.amazon.com/ec2/instance-types/p2/>

¹⁷⁵ <https://github.com/NVIDIA/nccl>

¹⁷⁶ <https://gist.github.com/eshelman>

¹⁷⁷ <https://gist.github.com/eshelman/343a1c46cb3fba142c1afdcdeec17646>

表 12.4.1 – continued from previous page

Action	Time	Notes
Read 4KB randomly from NVMe SSD	120 μ s	DC P3608 NVMe SSD (QOS 99%)
Read 1MB sequentially from NVMe SSD	208 μ s	~4.8GB/s DC P3608 NVMe SSD
Write 4KB randomly to SATA SSD	500 μ s	DC S3510 SATA SSD (QOS 99.9%)
Read 4KB randomly from SATA SSD	500 μ s	DC S3510 SATA SSD (QOS 99.9%)
Round trip within same datacenter	500 μ s	One-way ping is ~250 μ s
Read 1MB sequentially from SATA SSD	2 ms	~550MB/s DC S3510 SATA SSD
Read 1MB sequentially from disk	5 ms	~200MB/s server HDD
Random Disk Access (seek+rotation)	10 ms	
Send packet CA->Netherlands->CA	150 ms	

表12.4.2: NVIDIA Tesla GPU的延迟.

Action	Time	Notes
GPU Shared Memory access	30 ns	30~90 cycles (bank conflicts add latency)
GPU Global Memory access	200 ns	200~800 cycles
Launch CUDA kernel on GPU	10 μ s	Host CPU instructs GPU to start kernel
Transfer 1MB to/from NVLink GPU	30 μ s	~33GB/s on NVIDIA 40GB NVLink
Transfer 1MB to/from PCI-E GPU	80 μ s	~12GB/s on PCI-Express x16 link

12.4.8 小结

- 设备有运行开销。因此，数据传输要争取量大次少而不是量少次多。这适用于 RAM、固态驱动器、网络和 GPU。
- 矢量化是性能的关键。确保充分了解你的加速器的特定功能。例如，一些 Intel Xeon CPU 特别适用于 INT8 操作，NVIDIA Volta GPU 擅长 FP16 矩阵操作，NVIDIA Turing 擅长 FP16、INT8 和 INT4 操作。
- 在训练过程中数据类型过小导致的数值溢出可能是个问题（在推理过程中则影响不大）。
- 数据混叠现象会导致严重的性能退化。64 位 CPU 应该按照 64 位边界进行内存对齐。在 GPU 上建议保持卷积大小对齐，例如：与张量核对齐。
- 将算法与硬件相匹配（例如，内存占用和带宽）。将命中参数装入缓存后，可以实现很大量级的加速比。
- 在验证实验结果之前，我们建议先在纸上勾勒出新算法的性能。关注的原因是数量级及以上的差异。
- 使用调试器跟踪调试寻找性能的瓶颈。
- 训练硬件和推理硬件在性能和价格方面有不同的优点。

12.4.9 练习

1. 编写 C 语言来测试访问对齐的内存和未对齐的内存之间的速度是否有任何差异。(提示: 小心缓存影响。)
2. 测试按顺序访问或按给定步幅访问内存时的速度差异。
3. 如何测量 CPU 上的缓存大小?
4. 如何在多个内存通道中分配数据以获得最大带宽? 如果你有许多小的线程, 你会怎么布置?
5. 一个企业级硬盘正在以 10000 转/分的速度旋转。在最坏的情况下, 硬盘读取数据所需的最短时间是多少 (你可以假设磁头几乎是瞬间移动的)? 为什么 2.5 英寸硬盘在商用服务器上越来越流行 (相对于 3.5 英寸硬盘和 5.25 英寸硬盘)?
6. 假设 HDD 制造商将存储密度从每平方英寸 1 Tbit 增加到每平方英寸 5 Tbit。在一个 2.5 英寸的硬盘上, 多少信息能够存储一个环中? 内轨和外轨有区别吗?
7. 从 8 位数据类型到 16 位数据类型, 硅片的数量大约增加了四倍, 为什么? 为什么 NVIDIA 会在其图灵 GPU 中添加 INT4 运算?
8. 在内存中向前读比向后读快多少? 该数字在不同的计算机和 CPU 供应商之间是否有所不同? 为什么? 编写 C 代码进行实验。
9. 磁盘的缓存大小能否测量? 典型的硬盘是多少? 固态驱动器需要缓存吗?
10. 测量通过以太网发送消息时的数据包开销。查找 UDP 和 TCP/IP 连接之间的差异。
11. 直接内存访问允许 CPU 以外的设备直接向内存写入 (和读取)。为什么要这样?
12. 看看 Turing T4 GPU 的性能数字。为什么从 FP 16 到 INT 8 和 INT 4 的性能只翻倍?
13. 一个网络包从旧金山到阿姆斯特丹的往返旅行需要多长时间? 提示: 你可以假设距离为 10000 公里。

Discussions¹⁷⁸

12.5 多GPU训练

到目前为止, 我们讨论了如何在 CPU 和 GPU 上高效地训练模型, 同时在 12.3 节 中展示了深度学习框架如何在 CPU 和 GPU 之间自动地并行化计算和通信, 还在 5.5 节 中展示了如何使用 nvidia-smi 命令列出计算机上所有可用的 GPU。但是我们没有讨论如何真正实现深度学习训练的并行化。是否一种方法, 以某种方式分割数据到多个设备上, 并使其能够正常工作呢? 本节将详细介绍如何从零开始并行地训练网络, 这里需要运用小批量随机梯度下降算法 (详见 11.5 节)。后面我还讲介绍如何使用高级 API 并行训练网络 (请参阅 12.6 节)。

¹⁷⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2798>

12.5.1 问题拆分

我们从一个简单的计算机视觉问题和一个稍稍过时的网络开始。这个网络有多个卷积层和汇聚层，最后可能有几个全连接的层，看起来非常类似于 LeNet [LeCun et al., 1998] 或 AlexNet [Krizhevsky et al., 2012]。假设我们有多个 GPU (如果是桌面服务器则有 2 个，AWS g4dn.12xlarge 上有 4 个，p3.16xlarge 上有 8 个，p2.16xlarge 上有 16 个)。我们希望以一种方式对训练进行拆分，为实现良好的加速比，还能同时受益于简单且可重复的设计选择。毕竟，多个 GPU 同时增加了内存和计算能力。简而言之，对于需要分类的小批量训练数据，我们有以下选择。

第一种方法，在多个 GPU 之间拆分网络。也就是说，每个 GPU 将流入特定层的数据作为输入，跨多个后续层对数据进行处理，然后将数据发送到下一个 GPU。与单个 GPU 所能处理的数据相比，我们可以用更大的网络处理数据。此外，每个 GPU 占用的显存 (memory footprint) 可以得到很好的控制，虽然它只是整个网络显存的一小部分。

然而，GPU 的接口之间需要的密集同步可能是很难办的，特别是层之间计算的工作负载不能正确匹配的时候，还有层之间的接口需要大量的数据传输的时候 (例如：激活值和梯度，数据量可能会超出 GPU 总线的带宽)。此外，计算密集型操作的顺序对于拆分来说也是非常重要的，这方面的最好研究可参见 [Mirhoseini et al., 2017]，其本质仍然是一个困难的问题，目前还不清楚研究是否能在特定问题上实现良好的线性缩放。综上所述，除非存框架或操作系统本身支持将多个 GPU 连接在一起，否则不建议这种方法。

第二种方法，拆分层内的工作。例如，将问题分散到 4 个 GPU，每个 GPU 生成 16 个通道的数据，而不是在单个 GPU 上计算 64 个通道。对于全连接的层，同样可以拆分输出单元的数量。图12.5.1 描述了这种设计，其策略用于处理显存非常小 (当时为2GB) 的 GPU。当通道或单元的数量不太小时，使计算性能有良好的提升。此外，由于可用的显存呈线性扩展，多个 GPU 能够处理不断变大的网络。

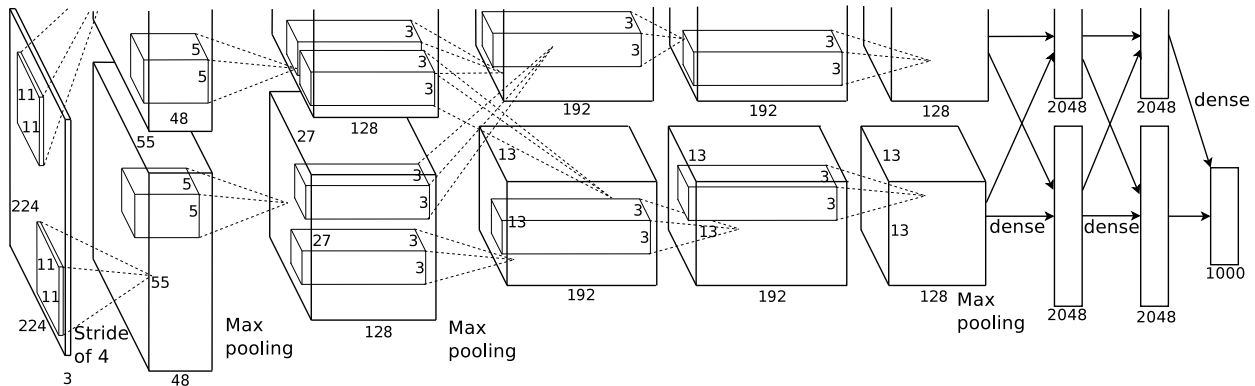


图12.5.1：由于GPU显存有限，原有AlexNet设计中的模型并行。

然而，我们需要大量的同步或屏障操作(barrier operations)，因为每一层都依赖于所有其他层的结果。此外，需要传输的数据量也可能比跨 GPU 拆分层时还要大。因此，基于带宽的成本和复杂性，我们同样不推荐这种方法。

最后一种方法，跨多个 GPU 对数据进行拆分。这种方式下，所有 GPU 尽管有不同的观测结果，但是执行着相同类型的工作。在完成每个小批量数据的训练之后，梯度在 GPU 上聚合。这种方法最简单，并可以应用于任何情况，同步只需要在每个小批量数据处理之后进行。也就是说，当其他梯度参数仍在计算时，完成计算

的梯度参数就可以开始交换。而且，GPU 的数量越多，小批量包含的数据量就越大，从而就能提高训练效率。但是，添加更多的 GPU 并不能让我们训练更大的模型。

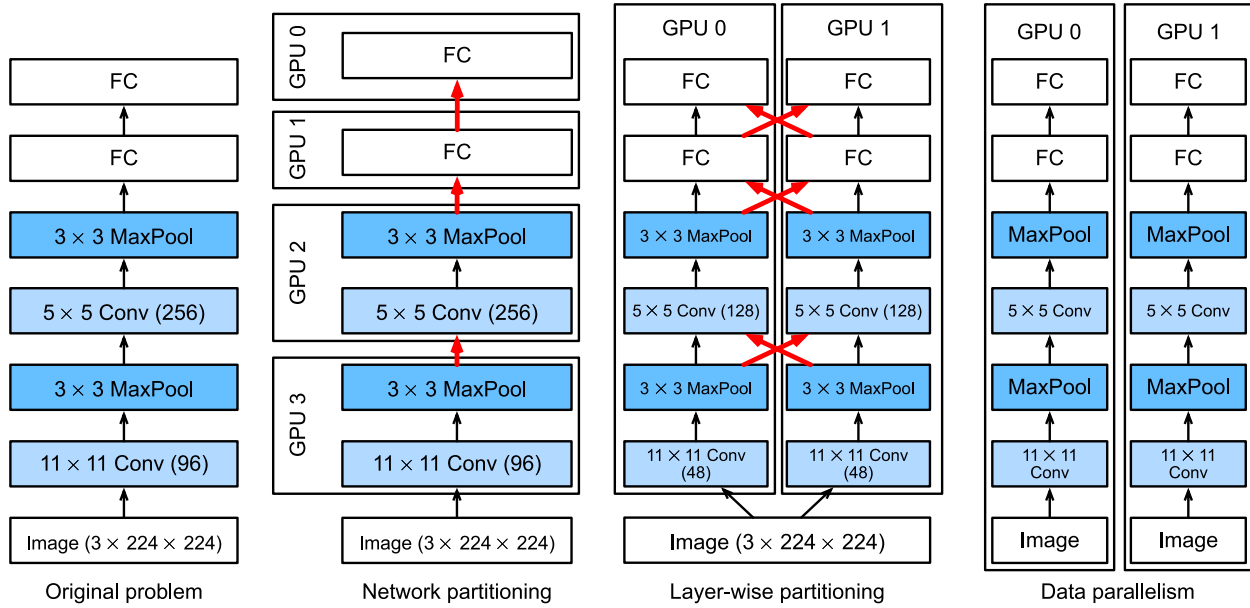


图12.5.2: 在多个GPU上并行化。从左到右: 原始问题、网络并行、分层并行、数据并行。

图12.5.2 中比较了多个 GPU 上不同的并行方式。总体而言，只要 GPU 的显存足够大，数据并行是最方便的。有关分布式训练分区的详细描述，请参见 [Li et al., 2014]。在深度学习的早期，GPU 的显存曾经是一个棘手的问题，然而如今除了非常特殊的情况，这个问题已经解决。下面我们将重点讨论数据并行性。

12.5.2 数据并行性

假设一台机器有 k 个 GPU。给定需要训练的模型，虽然每个 GPU 上的参数值都是相同且同步的，但是每个 GPU 都将独立地维护一组完整的模型参数。例如，图12.5.3 演示了在 $k = 2$ 时基于数据并行方法训练模型。

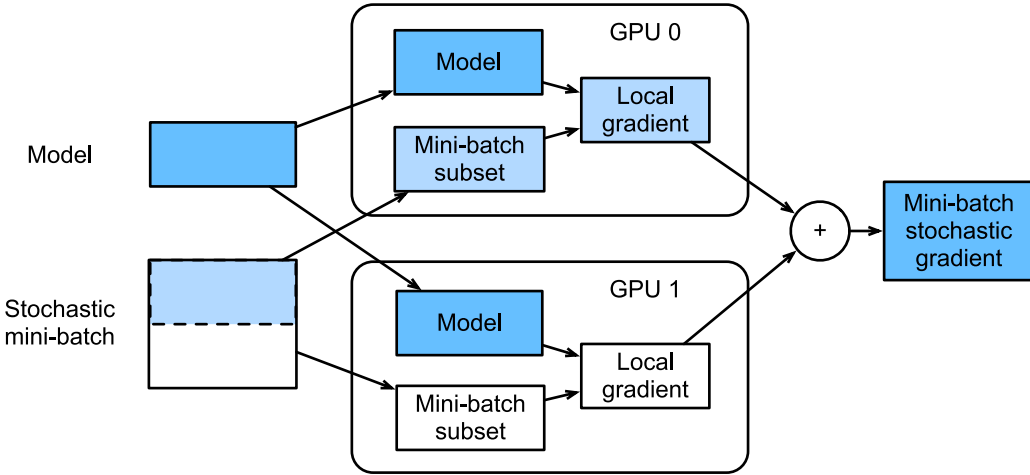


图12.5.3: 利用两个GPU上的数据，并行计算小批量随机梯度下降。

一般来说， k 个GPU并行训练过程如下：

- 在任何一次训练迭代中，给定的小批量样本都将被分成 k 个部分，并均匀地分配到GPU上。
- 每个GPU根据分配给它的小批量子集，计算模型参数的损失和梯度。
- 将 k 个GPU中的局部梯度聚合，以获得当前小批量的随机梯度。
- 聚合梯度被重新分发到每个GPU中。
- 每个GPU使用这个小批量随机梯度，来更新它所维护的完整的模型参数集。

在实践中请注意，当在 k 个GPU上训练时，需要扩大小批量的大小为 k 的倍数，这样每个GPU都有相同的工作量，就像只在单个GPU上训练一样。因此，在16-GPU服务器上可以显著地增加小批量数据量的大小，同时可能还需要相应地提高学习率。还请注意，7.5节中的批量归一化也需要调整，例如，为每个GPU保留单独的批量归一化参数。下面我们将使用一个简单网络来演示多GPU训练。

```
%matplotlib inline
import torch
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l
```

12.5.3 简单网络

我们使用6.6节中介绍的（稍加修改的）LeNet，从零开始定义它，从而详细说明参数交换和同步。

```
# 初始化模型参数
scale = 0.01
W1 = torch.randn(size=(20, 1, 3, 3)) * scale
```

(continues on next page)

```

b1 = torch.zeros(20)
W2 = torch.randn(size=(50, 20, 5, 5)) * scale
b2 = torch.zeros(50)
W3 = torch.randn(size=(800, 128)) * scale
b3 = torch.zeros(128)
W4 = torch.randn(size=(128, 10)) * scale
b4 = torch.zeros(10)
params = [W1, b1, W2, b2, W3, b3, W4, b4]

# 定义模型
def lenet(X, params):
    h1_conv = F.conv2d(input=X, weight=params[0], bias=params[1])
    h1_activation = F.relu(h1_conv)
    h1 = F.avg_pool2d(input=h1_activation, kernel_size=(2, 2), stride=(2, 2))
    h2_conv = F.conv2d(input=h1, weight=params[2], bias=params[3])
    h2_activation = F.relu(h2_conv)
    h2 = F.avg_pool2d(input=h2_activation, kernel_size=(2, 2), stride=(2, 2))
    h2 = h2.reshape(h2.shape[0], -1)
    h3_linear = torch.mm(h2, params[4]) + params[5]
    h3 = F.relu(h3_linear)
    y_hat = torch.mm(h3, params[6]) + params[7]
    return y_hat

# 交叉熵损失函数
loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')

```

12.5.4 数据同步

对于高效的多 GPU 训练，我们需要两个基本操作。首先，我们需要向多个设备分发参数并附加梯度 (`get_params`)。如果没有参数，就不可能在 GPU 上评估网络。第二，需要跨多个设备对参数求和，也就是说，需要一个 `allreduce` 函数。

```

def get_params(params, device):
    new_params = [p.clone().to(device) for p in params]
    for p in new_params:
        p.requires_grad_()
    return new_params

```

通过将模型参数复制到一个GPU。

```

new_params = get_params(params, d2l.try_gpu(0))
print('b1 weight:', new_params[1])
print('b1 grad:', new_params[1].grad)

```

由于还没有进行任何计算，因此偏置参数的梯度仍然为零。假设现在有一个向量分布在多个 GPU 上，下面的 `allreduce` 函数将所有向量相加，并将结果广播给所有 GPU。请注意，我们需要将数据复制到累积结果的设备，才能使函数正常工作。

```
def allreduce(data):
    for i in range(1, len(data)):
        data[0][:] += data[i].to(data[0].device)
    for i in range(1, len(data)):
        data[i] = data[0].to(data[i].device)
```

通过在不同设备上创建具有不同值的向量并聚合它们。

```

data = [torch.ones((1, 2), device=d2l.try_gpu(i)) * (i + 1) for i in range(2)]
print('before allreduce:\n', data[0], '\n', data[1])
allreduce(data)
print('after allreduce:\n', data[0], '\n', data[1])

```

```
before allreduce:  
tensor([[1., 1.]], device='cuda:0')  
tensor([[2., 2.]], device='cuda:1')  
after allreduce:  
tensor([[3., 3.]], device='cuda:0')  
tensor([[3., 3.]], device='cuda:1')
```

12.5.5 数据分发

我们需要一个简单的工具函数，将一个小批量数据均匀地分布在多个 GPU 上。例如，有两个 GPU 时，我们希望每个 GPU 可以复制一半的数据。因为深度学习框架的内置函数编写代码更方便、更简洁，所以在 4×5 矩阵上使用它进行尝试。

```
data = torch.arange(20).reshape(4, 5)
devices = [torch.device('cuda:0'), torch.device('cuda:1')]
split = nn.parallel.scatter(data, devices)
print('input :', data)
print('load into', devices)
print('output:', split)
```

```

input : tensor([[ 0,  1,  2,  3,  4],
               [ 5,  6,  7,  8,  9],
               [10, 11, 12, 13, 14],
               [15, 16, 17, 18, 19]])
load into [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
output: (tensor([[0, 1, 2, 3, 4],
                 [5, 6, 7, 8, 9]], device='cuda:0'), tensor([[10, 11, 12, 13, 14],
                 [15, 16, 17, 18, 19]], device='cuda:1'))

```

为了方便以后复用，我们定义了可以同时拆分数据和标签的 `split_batch` 函数。

```

#@save
def split_batch(X, y, devices):
    """将`X`和`y`拆分到多个设备上"""
    assert X.shape[0] == y.shape[0]
    return (nn.parallel.scatter(X, devices),
            nn.parallel.scatter(y, devices))

```

12.5.6 训练

现在我们可以在一个小批量上实现多 GPU 训练。在多个 GPU 之间同步数据将使用刚才讨论的辅助函数 `allreduce` 和 `split_and_load`。我们不需要编写任何特定的代码来实现并行性。因为计算图在小批量内的设备之间没有任何依赖关系，因此它是“自动地”并行执行。

```

def train_batch(X, y, device_params, devices, lr):
    X_shards, y_shards = split_batch(X, y, devices)
    # 在每个GPU上分别计算损失
    ls = [l.loss(lenet(X_shard, device_W), y_shard).sum()
          for X_shard, y_shard, device_W in zip(
              X_shards, y_shards, device_params)]
    for l in ls:  # 反向传播在每个GPU上分别执行
        l.backward()
    # 将每个GPU的所有梯度相加，并将其广播到所有GPU
    with torch.no_grad():
        for i in range(len(device_params[0])):
            allreduce([device_params[c][i].grad for c in range(len(devices))])
    # 在每个GPU上分别更新模型参数
    for param in device_params:
        d2l.sgd(param, lr, X.shape[0]) # 在这里，我们使用全尺寸的小批量

```

现在，我们可以定义训练函数。与前几章中略有不同：训练函数需要分配 GPU 并将所有模型参数复制到所有设备。显然，每个小批量都是使用 `train_batch` 函数来处理多个 GPU。我们只在一个 GPU 上计算模型的精确度，而让其他 GPU 保持空闲，尽管这是相对低效的，但是使用方便且代码简洁。

```

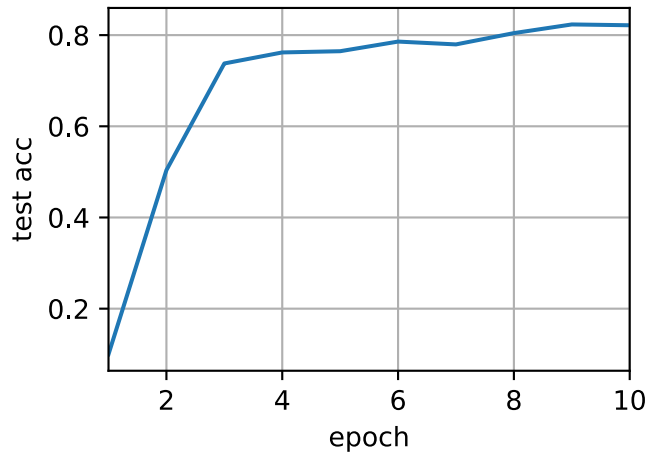
def train(num_gpus, batch_size, lr):
    train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
    devices = [d2l.try_gpu(i) for i in range(num_gpus)]
    # 将模型参数复制到 `num_gpus` 个 GPU
    device_params = [get_params(params, d) for d in devices]
    num_epochs = 10
    animator = d2l.Animator('epoch', 'test acc', xlim=[1, num_epochs])
    timer = d2l.Timer()
    for epoch in range(num_epochs):
        timer.start()
        for X, y in train_iter:
            # 为单个小批量执行多 GPU 训练
            train_batch(X, y, device_params, devices, lr)
            torch.cuda.synchronize()
        timer.stop()
        # 在 GPU 0 上评估模型
        animator.add(epoch + 1, (d2l.evaluate_accuracy_gpu(
            lambda x: lenet(x, device_params[0]), test_iter, devices[0]),))
    print(f'test acc: {animator.Y[0][-1]:.2f}, {timer.avg():.1f} sec/epoch '
          f'on {str(devices)}')

```

让我们看看在单个GPU上运行效果得有多好。首先使用的批量大小是 256，学习率是 0.2。

```
train(num_gpus=1, batch_size=256, lr=0.2)
```

```
test acc: 0.82, 2.9 sec/epoch on [device(type='cuda', index=0)]
```

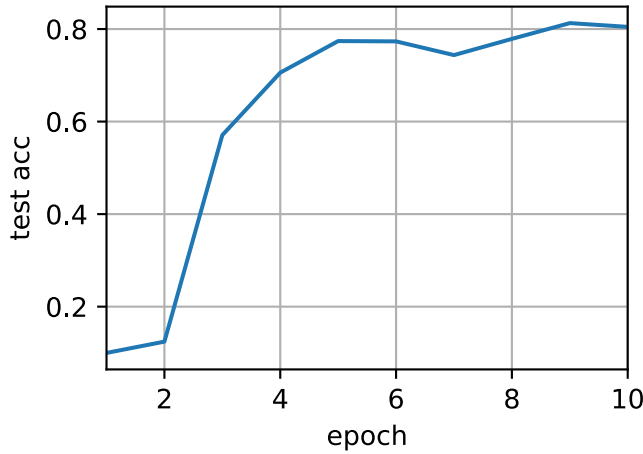


保持批量大小和学习率不变，并增加为2个GPU，我们可以看到测试精度与之前的实验基本相同。不同的GPU个数在算法寻优方面是相同的。不幸的是，这里没有任何有意义的加速：模型实在太小了；而且数据集也太小了，在这个数据集中，我们实现的多GPU训练的简单方法受到了巨大的Python开销的影响。在未来，我们

将遇到更复杂的模型和更复杂的并行化方法。尽管如此，让我们看看 Fashion-MNIST 数据集上会发生什么。

```
train(num_gpus=2, batch_size=256, lr=0.2)
```

```
test acc: 0.80, 3.0 sec/epoch on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda',  
↪index=1)]
```



12.5.7 小结

- 有多种方法可以在多个 GPU 上拆分深度网络的训练。拆分可以在层之间、跨层或跨数据上实现。前两者需要对数据传输过程进行严格编排，而最后一种则是最简单的策略。
- 数据并行训练本身是不复杂的，它通过增加有效的小批量数据量的大小提高了训练效率。
- 在数据并行中，数据需要跨多个 GPU 拆分，其中每个 GPU 执行自己的前向传播和反向传播，随后所有的梯度被聚合为一，之后聚合结果向所有的 GPU 广播。
- 小批量数据量更大时，学习率也需要稍微提高一些。

12.5.8 练习

1. 在 k 个 GPU 上进行训练时，将批量大小从 b 更改为 $k \cdot b$ ，即按 GPU 的数量进行扩展。
2. 比较不同学习率时模型的精确度。随着 GPU 数量的增加学习率应该如何扩展？
3. 实现一个更高效的 `allreduce` 函数用于在不同的 GPU 上聚合不同的参数？为什么这样的效率更高？
4. 实现模型在多 GPU 下测试精度的计算。

Discussions¹⁷⁹

¹⁷⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/2800>

12.6 多GPU的简洁实现

每个新模型的并行计算都从零开始实现是无趣的。此外，优化同步工具以获得高性能也是有好处的。下面我们将展示如何使用深度学习框架的高级 API 来实现这一点。数学和算法与 12.5 节 中的相同。不出所料，你至少需要两个 GPU 来运行本节的代码。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

12.6.1 简单网络

让我们使用一个比 12.5 节 的 LeNet 更有意义的网络，它依然能够容易地和快速地训练。我们选择的是 [He et al., 2016a] 中的 ResNet-18。因为输入的图像很小，所以稍微修改了一下。与 7.6 节 的区别在于，我们在开始时使用了更小的卷积核、步长和填充，而且删除了最大汇聚层。

```
#@save
def resnet18(num_classes, in_channels=1):
    """稍加修改的 ResNet-18 模型。"""
    def resnet_block(in_channels, out_channels, num_residuals,
                    first_block=False):
        blk = []
        for i in range(num_residuals):
            if i == 0 and not first_block:
                blk.append(d2l.Residual(in_channels, out_channels,
                                       use_1x1conv=True, strides=2))
            else:
                blk.append(d2l.Residual(out_channels, out_channels))
        return nn.Sequential(*blk)

    # 该模型使用了更小的卷积核、步长和填充，而且删除了最大汇聚层。
    net = nn.Sequential(
        nn.Conv2d(in_channels, 64, kernel_size=3, stride=1, padding=1),
        nn.BatchNorm2d(64),
        nn.ReLU())
    net.add_module("resnet_block1", resnet_block(64, 64, 2, first_block=True))
    net.add_module("resnet_block2", resnet_block(64, 128, 2))
    net.add_module("resnet_block3", resnet_block(128, 256, 2))
    net.add_module("resnet_block4", resnet_block(256, 512, 2))
    net.add_module("global_avg_pool", nn.AdaptiveAvgPool2d((1,1)))
    net.add_module("fc", nn.Sequential(nn.Flatten(),
                                      nn.Linear(512, num_classes)))
    return net
```

12.6.2 网络初始化

我们将在训练回路中初始化网络。请参见 4.8 节 复习初始化方法。

```
net = resnet18(10)
# 获取GPU列表
devices = d2l.try_all_gpus()
# 我们将在训练代码实现中初始化网络
```

12.6.3 训练

如前所述，用于训练的代码需要执行几个基本功能才能实现高效并行：

- 需要在所有设备上初始化网络参数。
- 在数据集上迭代时，要将小批量数据分配到所有设备上。
- 跨设备并行计算损失及其梯度。
- 聚合梯度，并相应地更新参数。

最后，并行地计算精确度和发布网络的最终性能。除了需要拆分和聚合数据外，训练代码与前几章的实现非常相似。

```
def train(net, num_gpus, batch_size, lr):
    train_iter, test_iter = d2l.load_data_fashion_mnist(batch_size)
    devices = [d2l.try_gpu(i) for i in range(num_gpus)]
    def init_weights(m):
        if type(m) in [nn.Linear, nn.Conv2d]:
            nn.init.normal_(m.weight, std=0.01)
    net.apply(init_weights)
    # 在多个 GPU 上设置模型
    net = nn.DataParallel(net, device_ids=devices)
    trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr)
    loss = nn.CrossEntropyLoss()
    timer, num_epochs = d2l.Timer(), 10
    animator = d2l.Animator('epoch', 'test acc', xlim=[1, num_epochs])
    for epoch in range(num_epochs):
        net.train()
        timer.start()
        for X, y in train_iter:
            trainer.zero_grad()
            X, y = X.to(devices[0]), y.to(devices[0])
            l = loss(net(X), y)
            l.backward()
            trainer.step()
```

(continues on next page)

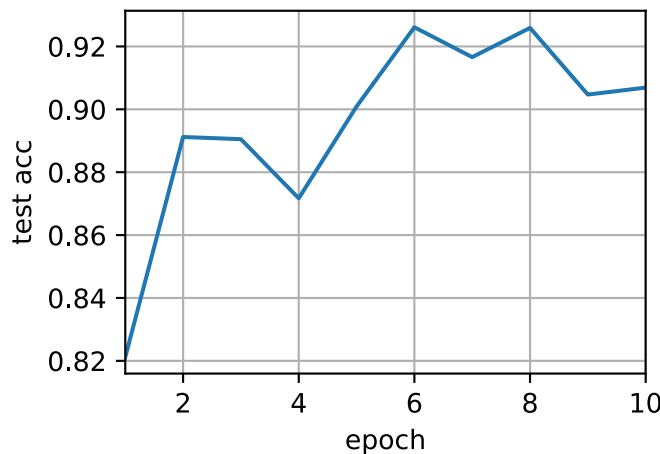
(continued from previous page)

```
    timer.stop()
    animator.add(epoch + 1, (d2l.evaluate_accuracy_gpu(net, test_iter),))
    print(f'test acc: {animator.Y[0][-1]:.2f}, {timer.avg():.1f} sec/epoch '
          f'on {str(devices)}')
```

让我们看看这在实践中是如何运作的。我们先在单个GPU上训练网络进行预热。

```
train(net, num_gpus=1, batch_size=256, lr=0.1)
```

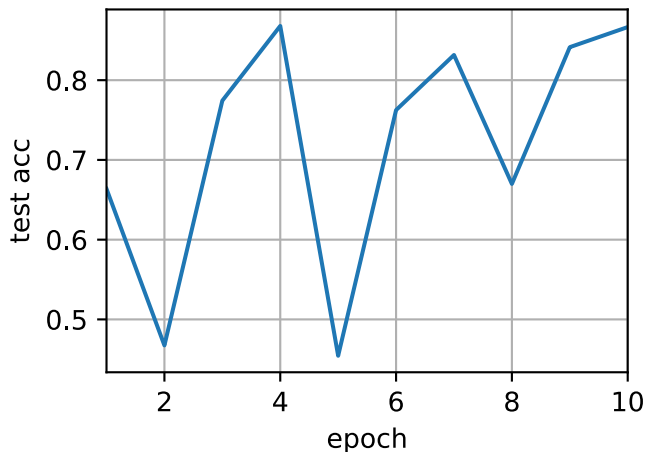
```
test acc: 0.91, 14.0 sec/epoch on [device(type='cuda', index=0)]
```



接下来我们使用 2 个 GPU 进行训练。与 12.5 节 中评估的 LeNet 相比，ResNet-18 的模型要复杂得多。这就是显示并行化优势的地方，计算所需时间明显大于同步参数需要的时间。因为并行化开销的相关性较小，因此这种操作提高了模型的可伸缩性。

```
train(net, num_gpus=2, batch_size=512, lr=0.2)
```

```
test acc: 0.87, 9.1 sec/epoch on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



12.6.4 小结

- 神经网络可以在（可找到数据的）单 GPU 上进行自动评估。
- 注意每台设备上的网络需要先初始化，然后再尝试访问该设备上的参数，否则会遇到错误。
- 优化算法在多个 GPU 上自动聚合。

12.6.5 练习

- 本节使用 ResNet-18。尝试不同的迭代周期数、批量大小和学习率，以及使用更多的 GPU 进行计算。如果使用 16 个 GPU（例如，在 AWS p2.16xlarge 实例上）尝试此操作，会发生什么？
- 有时候不同的设备提供了不同的计算能力，我们可以同时使用 GPU 和 CPU，那应该如何分配工作？为什么？

Discussions¹⁸⁰

12.7 参数服务器

当我们从一个 GPU 迁移到多个 GPU 时，以及再迁移到包含多个 GPU 的多个服务器时（可能所有服务器的分布跨越了多个机架和多个网络交换机），分布式并行训练算法也需要变得更加复杂。通过细节可以知道，一方面是不同的互连方式的带宽存在极大的区别（例如，NVLink 可以通过设置实现跨 6 条链路的高达 100 GB/s 的带宽，16 通道的 PCIe 4.0 提供 32 GB/s 的带宽，而即使是高速 100 GbE 以太网也只能提供大约 10 GB/s 的带宽）；另一方面是期望开发者既能完成统计学习建模还精通系统和网络也是不切实际的。

参数服务器的核心思想首先是由 [Smola & Narayananurthy, 2010] 在分布式隐变量模型的背景下引入的。然后，在 [Ahmed et al., 2012] 中描述了 Push 和 Pull 的语义，又在 [Li et al., 2014] 中描述了系统和开源库。下面，我们将介绍用于提高计算效率的组件。

¹⁸⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/2803>

12.7.1 数据并行训练

让我们回顾一下在分布式架构中数据并行的训练方法，因为在实践中它的实现相对简单，因此本节将排除其他内容只对其进行介绍。由于当今的 GPU 拥有大量的显存，因此在实际场景中（不包括图深度学习）只有数据并行这种并行训练策略值得推荐。图 图12.7.1 描述了在 12.5 节 中实现的数据并行的变体。其中的关键是梯度的聚合需要在 GPU 0 上完成，然后再将更新后的参数广播给所有 GPU。

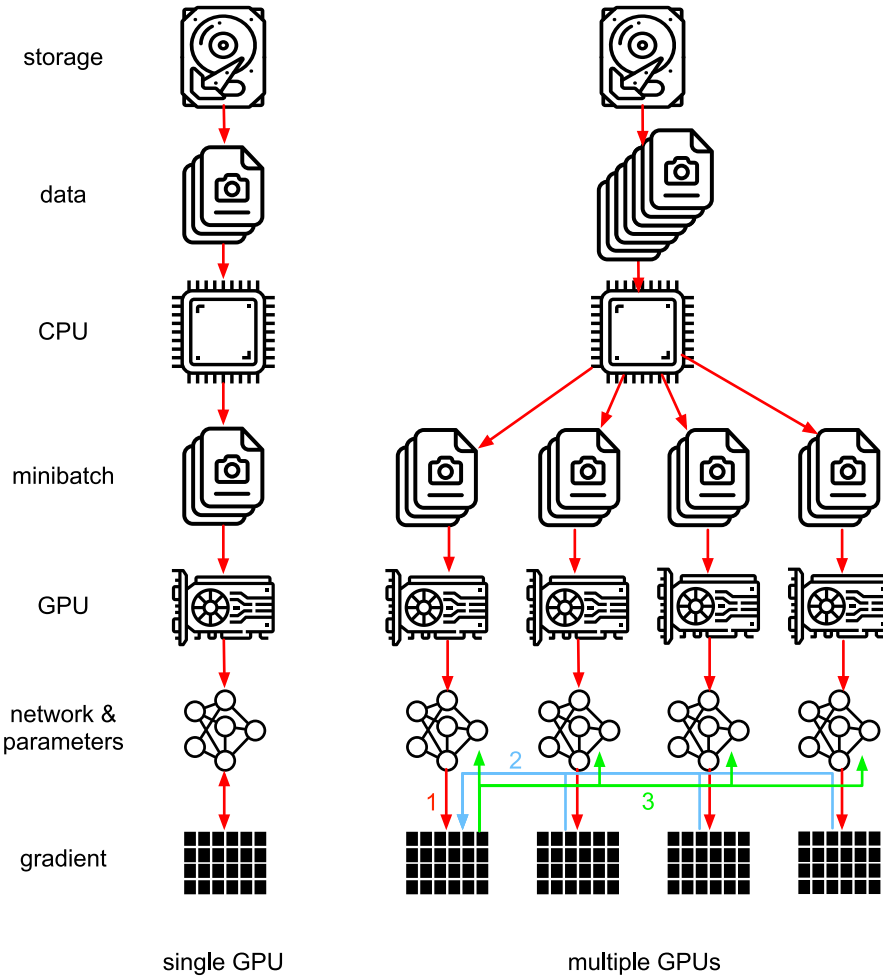


图12.7.1: 左图: 单GPU训练。右图: 多GPU训练的一个变体: (1) 计算损失和梯度, (2) 所有梯度聚合在一个GPU上, (3) 发生参数更新, 并将参数重新广播给所有GPU。

回顾来看，选择 GPU 0 进行聚合似乎是个很随便的决定，当然也可以选择 CPU 上聚合，事实上只要优化算法支持，在实际操作中甚至可以在某个 GPU 上聚合其中一些参数，而在另一个 GPU 上聚合另一些参数。例如，如果有四个与参数向量相关的梯度 $\mathbf{g}_1, \dots, \mathbf{g}_4$ ，还可以一个 GPU 对一个 $\mathbf{g}_i (i = 1, \dots, 4)$ 地进行梯度聚合。

这样的推断似乎是轻率和武断的，毕竟数学应该是逻辑自治的。但是，我们处理的是如 12.4 节 中所述的真实的物理硬件，其中不同的总线具有不同的带宽。考虑一个如 12.4 节 中所述的真实的 4 路 GPU 服务器。如果它的连接是特别完整的，那么可能拥有一个 100 GbE 的网卡。更有代表性的数字是 1-10GbE 范围内，其有效带宽为 100 MB/s 到 1 GB/s。因为 CPU 的 PCIe 通道太少（例如，消费级的 Intel CPU 有 24 个通道），所以无

法直接与所有的 GPU 相连接，因此需要 multiplexer¹⁸¹。CPU 在 16x Gen3 链路上的带宽为 16 GB/s，这也是每个 GPU 连接到交换机的速度，这意味着 GPU 设备之间的通信更有效。

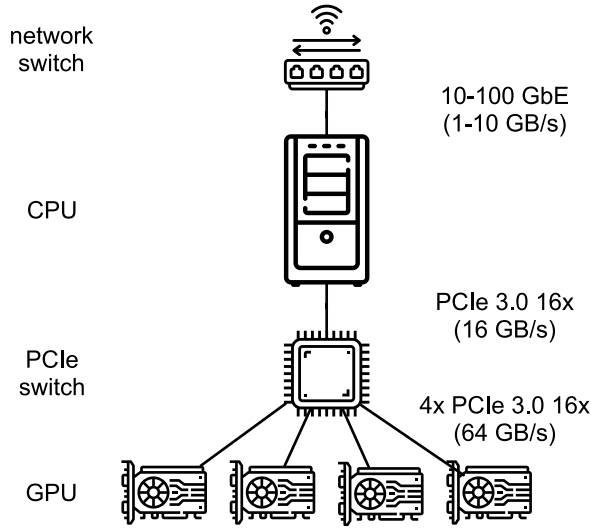


图12.7.2: 一个4路GPU服务器

为了便于讨论，我们假设所有梯度共需 160 MB。在这种情况下，将其中 3 个 GPU 的梯度发送到第 4 个 GPU 上需要 30 毫秒（每次传输需要 10 毫秒 = $160 \text{ MB}/16 \text{ GB/s}$ ）。再加上 30 毫秒将权重向量传输回来，得到的结果是总共需要 60 毫秒。如果将所有的数据发送到 CPU，总共需要 80 毫秒，其中将有 40 毫秒的惩罚，因为 4 个 GPU 每个都需要将数据发送到 CPU。最后，假设能够将梯度分为 4 个部分，每个部分为 40 MB，现在可以在不同的 GPU 上同时聚合每个部分。因为 PCIe 交换机在所有链路之间提供全带宽操作，所以传输需要 $2.5 \times 3 = 7.5$ 毫秒，而不是 30 毫秒，因此同步操作总共需要 15 毫秒。简而言之，一样的参数同步操作基于不同的策略时间可能在 15 毫秒到 80 毫秒之间。图12.7.3 描述了交换参数的不同策略。

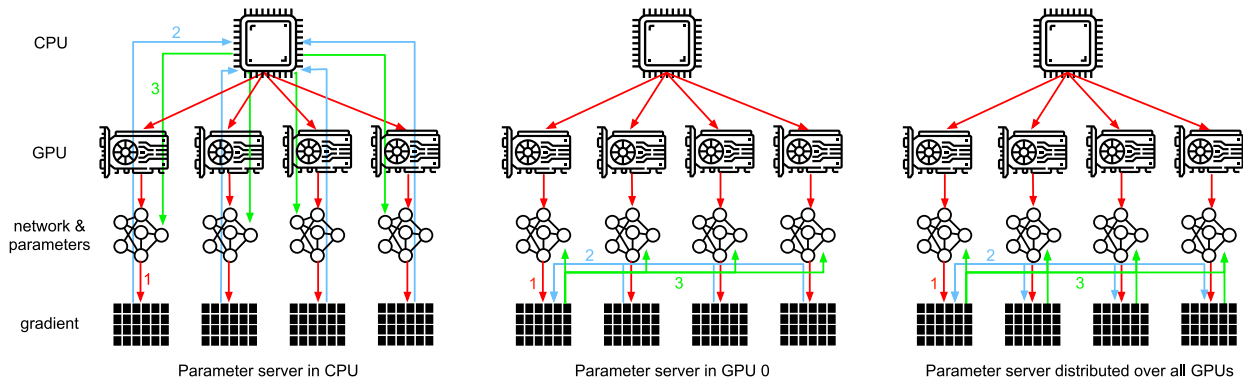


图12.7.3: 参数同步策略

请注意，我们还可以使用另一个工具来改善性能：在深度网络中，从顶部到底部计算所有梯度需要一些时间，因此即使还在忙着为某些参数计算梯度时，就可以开始为准备好的参数同步梯度了。想了解详细信息可以参

¹⁸¹ <https://www.broadcom.com/products/pcie-switches-bridges/pcie-switches>

见 [Sergeev & DelBalso, 2018]，想知道如何操作可参考 Horovod¹⁸²。

12.7.2 环同步 (Ring Synchronization)

当谈及现代深度学习硬件的同步问题时，我们经常会遇到大量的定制的网络连接。例如，AWS p3.16xlarge 和 NVIDIA DGX-2 实例中的连接都使用了 图12.7.4 中的结构。每个 GPU 通过 PCIe 链路连接到主机 CPU，该链路最多只能以 16 GB/s 的速度运行。此外，每个 GPU 还具有 6 个 NVLink 连接，每个 NVLink 连接都能够以 300 Gbit/s 进行双向传输。这相当于每个链路每个方向约 $300 \div 8 \div 2 \approx 18\text{GB/s}$ 。简言之，聚合的 NVLink 带宽明显高于 PCIe 带宽，问题是是如何有效地使用它。

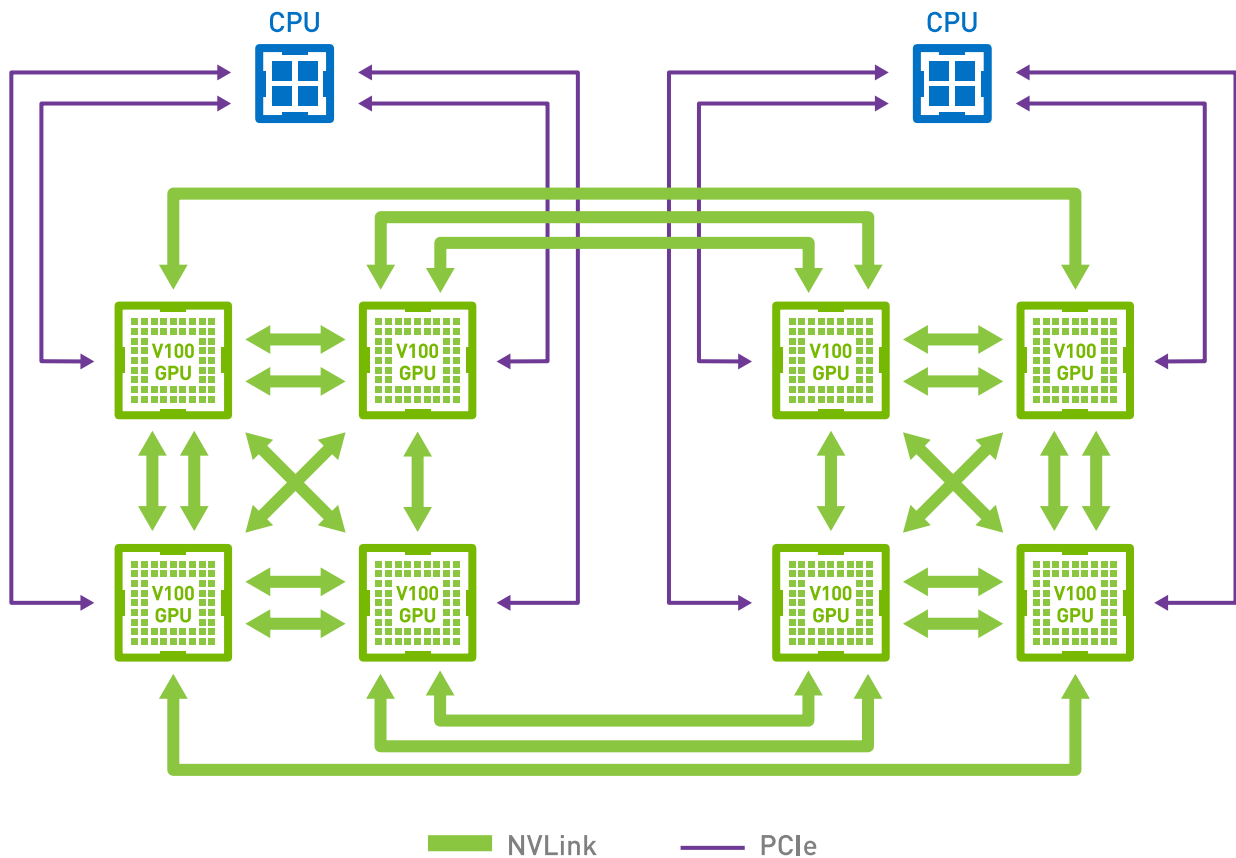


图12.7.4: 在 8 台 V100 GPU 服务器上连接 NVLink (图片由英伟达提供)

[Wang et al., 2018] 的研究结果表明最优的同步策略是将网络分解成两个环，并基于两个环直接同步数据。图12.7.5 描述了网络可以分解为一个具有双 NVLink 带宽的环 (1-2-3-4-5-6-7-8-1) 和一个具有常规带宽的环 (1-4-6-3-5-8-2-7-1)。在这种情况下，设计一个高效的同步协议是非常重要的。

¹⁸² <https://github.com/horovod/horovod>

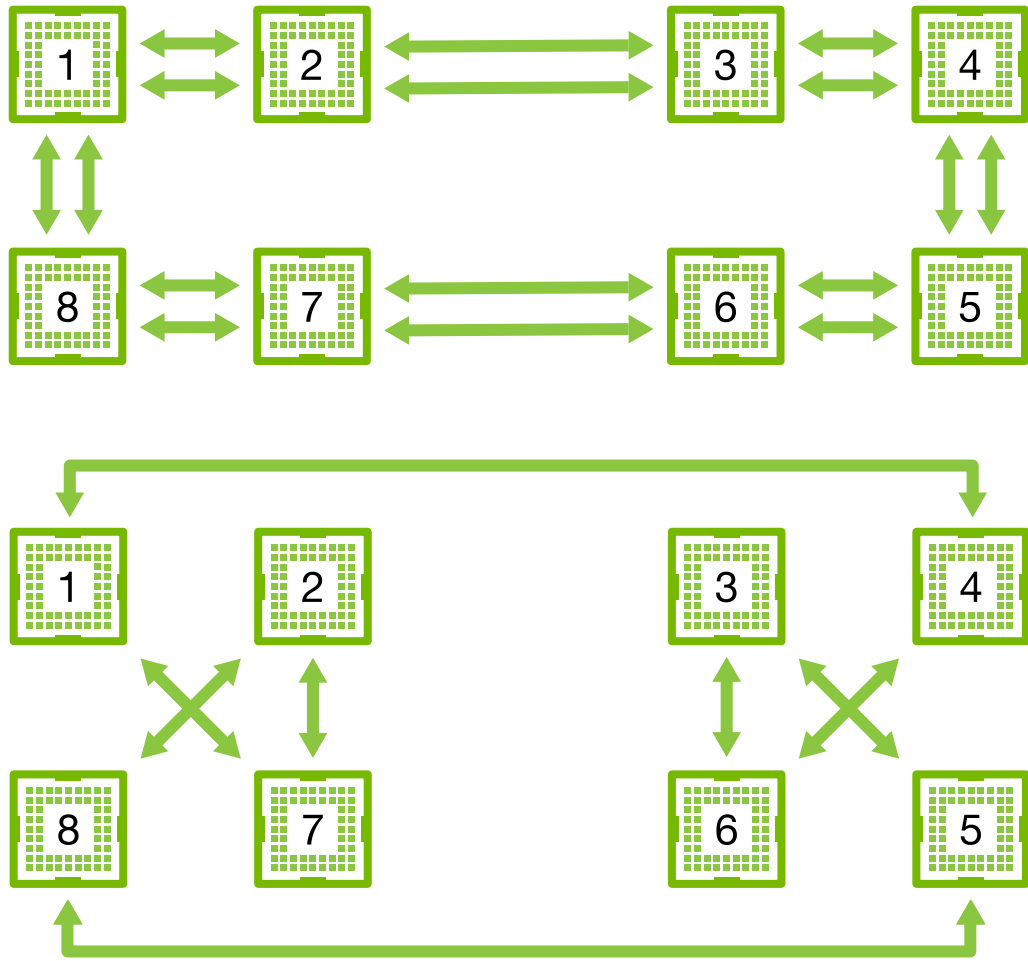


图12.7.5: 将 NVLink 网络分解为两个环。

考虑下面的思维试验：给定由 n 个计算节点（或 GPU）组成的一个环，梯度可以从第一个节点发送到第二个节点，在第二个结点将本地的梯度与传送的梯度相加并发送到第三个节点，依此类推。在 $n - 1$ 步之后，可以在最后访问的节点中找到聚合梯度。也就是说，聚合梯度的时间随节点数线性增长。但如果照此操作，算法是相当低效的。归根结底，在任何时候都只有一个节点在通信。如果我们将梯度分为 n 个块，并从节点 i 开始同步块 i ，会怎么样？因为每个块的大小是 $1/n$ ，所以总时间现在是 $(n - 1)/n \approx 1$ 。换句话说，当我们增大环的大小时，聚合梯度所花费的时间不会增加。这是一个相当惊人的结果。[图12.7.6](#) 说明了 $n = 4$ 个节点上的步骤顺序。

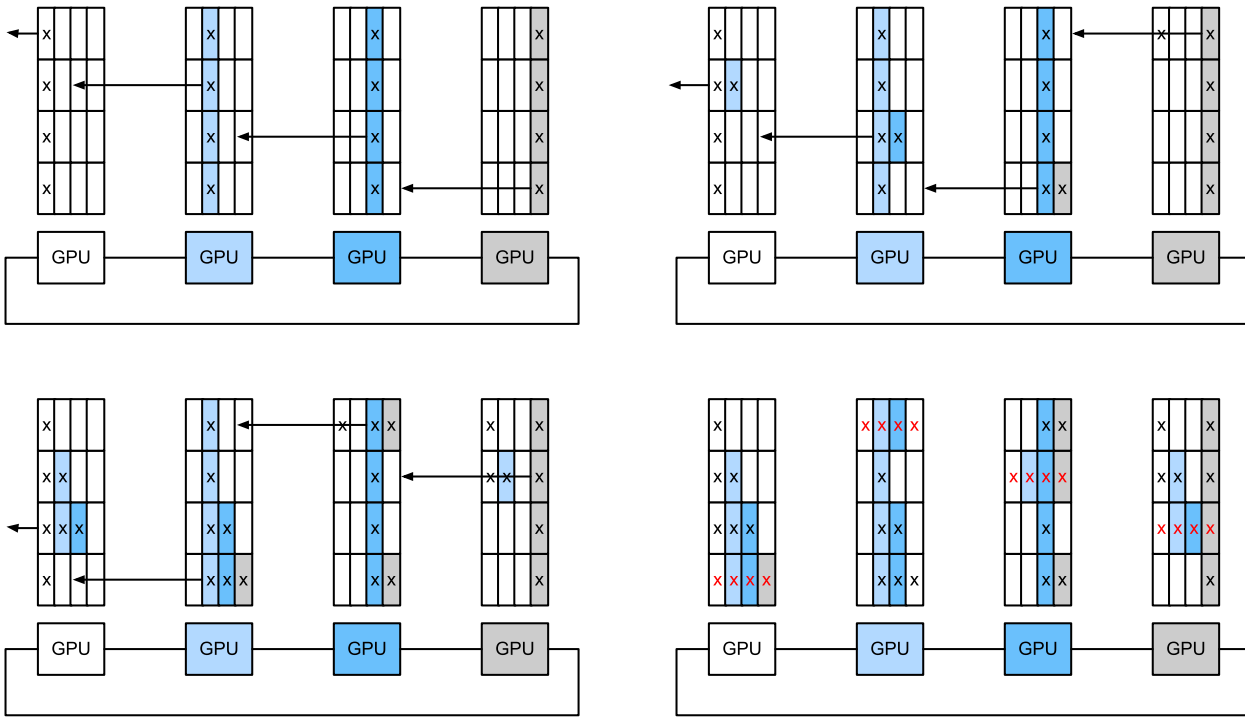


图12.7.6: 跨4个节点的环同步。每个节点开始向其左邻居发送部分梯度，直到在其右邻居中找到聚合的梯度。

如果我们使用相同的例子，跨 8 个 V100 GPU 同步 160 MB，我们得到的结果大约是 $2 \times 160\text{MB} \div (3 \times 18\text{GB/s}) \approx 6\text{ms}$ 。这比使用 PCIe 总线要好，即使我们现在使用的是 8 个 GPU。请注意，这些数字在实践中通常会差一些，因为深度学习框架无法将通信组合成大的突发传输。

注意到有一种常见的误解认为环同步与其他同步算法在本质上是不同的，实际上与简单的树算法相比其唯一的区别是同步路径稍微精细一些。

12.7.3 多机训练

新的挑战出现在多台机器上进行分布式训练：我们需要服务器之间相互通信，而这些服务器又只通过相对较低的带宽结构连接，在某些情况下这种连接的速度可能会慢一个数量级，因此跨设备同步是个棘手的问题。毕竟，在不同机器上运行训练代码的速度会有细微的差别，因此如果想使用分布式优化的同步算法就需要同步（synchronize）这些机器。[图12.7.7](#) 说明了分布式并行训练是如何发生的。

1. 在每台机器上读取一组（不同的）批量数据，在多个 GPU 之间分割数据并传输到 GPU 的显存中。基于每个 GPU 上的批量数据分别计算预测和梯度。
2. 来自一台机器上的所有的本地 GPU 的梯度聚合在一个 GPU 上（或者在不同的 GPU 上聚合梯度的某些部分）。
3. 每台机器的梯度被发送到其本地 CPU 中。
4. 所有的 CPU 将梯度发送到中央参数服务器中，由该服务器聚合所有梯度。
5. 然后使用聚合后的梯度来更新参数，并将更新后的参数广播回各个 CPU 中。

6. 更新后的参数信息发送到本地一个（或多个）GPU 中。

7. 所有 GPU 上的参数更新完成。

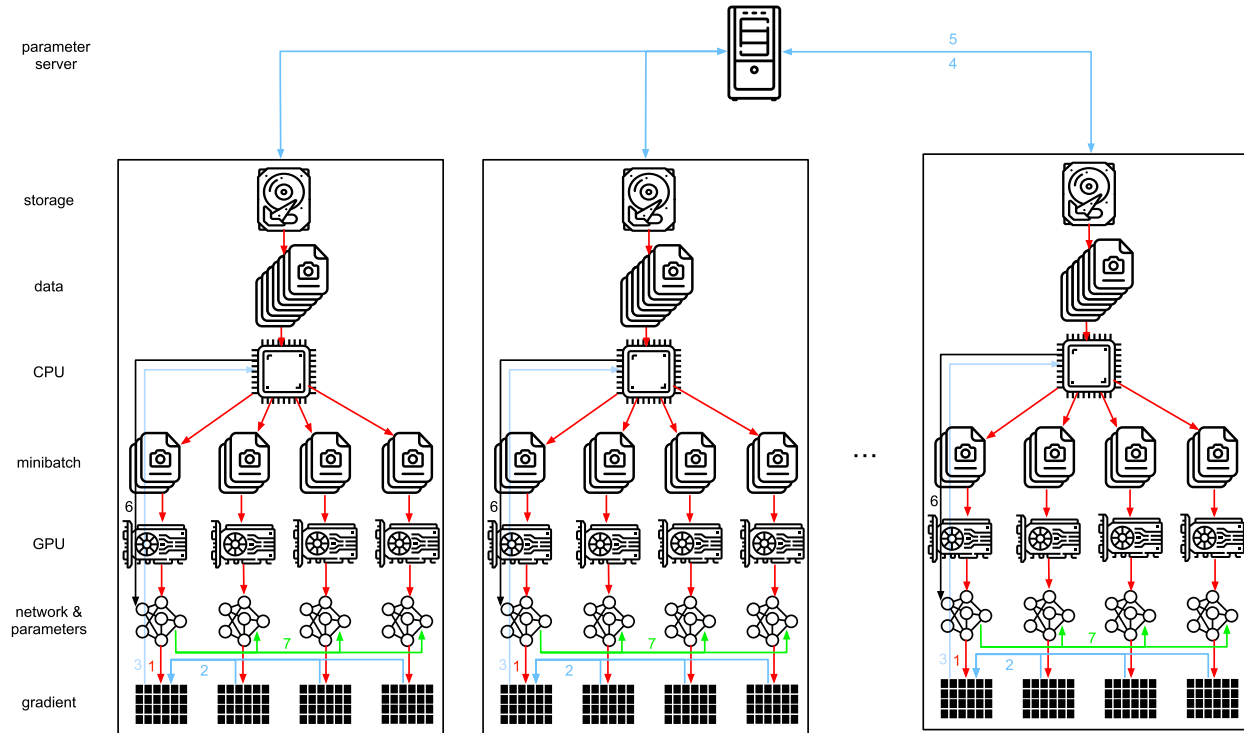


图12.7.7: 多机多 GPU 分布式并行训练。

以上这些操作似乎都相当简单，而且事实上它们可以在一台机器内高效地执行，但是当我们考虑多台机器时，就会发现中央的参数服务器成为了瓶颈。毕竟，每个服务器的带宽是有限的，因此对于 m 个工作节点来说，将所有梯度发送到服务器所需的时间是 $\mathcal{O}(m)$ 。我们也可以通过将参数服务器数量增加到 n 来突破这一障碍。此时，每个服务器只需要存储 $\mathcal{O}(1/n)$ 个参数，因此更新和优化的总时间变为 $\mathcal{O}(m/n)$ 。这两个数字的匹配会产生稳定的伸缩性，而不用在乎我们需要处理多少工作节点。在实际应用中，我们使用同一台机器既作为工作节点还作为服务器。设计说明请参考 图12.7.8（技术细节请参考 [Li et al., 2014]）。特别是，确保多台机器只在没有不合理延迟的情况下工作是相当困难的。我们在下面忽略了关于阻塞的细节，只简单介绍一下同步和异步（unsynchronized）更新。

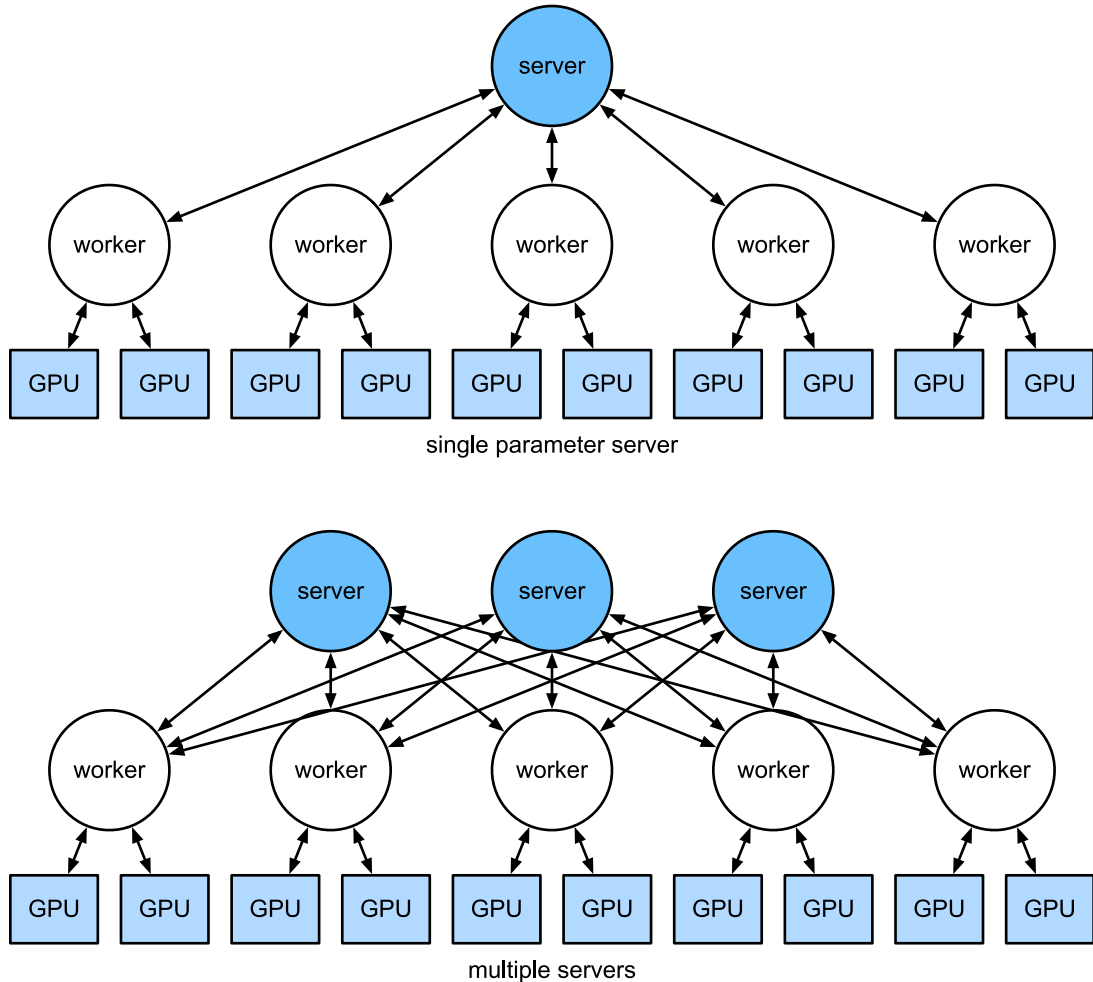


图12.7.8: 上图: 单参数服务器是一个瓶颈, 因为它的带宽是有限的。下图: 多参数服务器使用聚合带宽存储部分参数。

12.7.4 键值存储

在实践中, 实现分布式多 GPU 训练所需要的步骤绝非易事。这就是公共抽象值得使用的原因, 公共抽象即重新定义具有更新语义的键-值存储 (key-value store) 的抽象。

在许多工作节点和许多 GPU 中, 梯度 i 的计算可以定义为

$$\mathbf{g}_i = \sum_{k \in \text{workers}} \sum_{j \in \text{GPUs}} \mathbf{g}_{ijk}, \quad (12.7.1)$$

其中 \mathbf{g}_{ijk} 是在工作节点 k 的 GPU j 上拆分的梯度 i 的一部分。这个运算的关键在于它是一个交换归约 (commutative reduction), 也就是说, 它把许多向量变换成一个向量, 而运算顺序在完成向量变换时并不重要。这对实现我们的目标来说是非常好的, 因为不需要为何时接收哪个梯度进行细粒度的控制。此外, 请注意, 这个操作在不同的 i 之间是独立的。

这就允许我们定义下面两个操作: *push* (用于累积梯度) 和 *pull* (用于取得聚合梯度)。因为我们有很多层,

也就有很多不同的梯度集合，因此需要用一个键 i 来对梯度建索引。这个与 Dynamo [DeCandia et al., 2007] 中引入的“键—值存储”之间存在相似性并非巧合。它们两个定义都拥有许多相似的性质，特别是在多个服务器之间分发参数时。

“键—值存储”的 push 与 pull 操作描述如下：

- **push (key, value)** 将特定的梯度值从工作节点发送到公共存储，在那里通过某种方式（例如，相加）来聚合值。
- **pull (key, value)** 从公共存储中取得某种方式（例如，组合来自所有工作节点的梯度）的聚合值。

通过将同步的所有复杂性隐藏在一个简单的 push 和 pull 操作背后，我们可以将统计建模人员（他们希望能够用简单的术语表达优化）和系统工程师（他们需要处理分布式同步中固有的复杂性）的关注点解耦。

12.7.5 小结

- 同步需要高度适应特定的网络基础设施和服务器内的连接，这种适应会严重影响同步所需的时间。
- 环同步对于 p3 和 DGX-2 服务器是最佳的，而对于其他服务器则未必。
- 当添加多个参数服务器以增加带宽时，分层同步策略可以工作的很好。

12.7.6 练习

1. 你能进一步提高环同步的性能吗？（提示：你可以双向发送消息。）
2. 在计算仍在进行中，可否允许执行异步通信？它将如何影响性能？
3. 怎样处理在长时间运行的计算过程中丢失了一台服务器这种问题？尝试设计一种容错机制来避免重启计算这种解决方案？

Discussions¹⁸³

¹⁸³ <https://discuss.d2l.ai/t/2807>

近年来，深度学习一直是提高计算机视觉系统性能的变革力量。无论是医疗诊断、自动驾驶车辆，还是智能滤镜、摄像头监控，许多计算机视觉领域的应用都与我们当前和未来的生活密切相关。可以说，最先进的计算机视觉应用程序与深度学习几乎是不可分割的。有鉴于此，本章将重点介绍计算机视觉领域，并探讨最近在学术界和行业中具有影响力的方法和应用。

在 6 节 和 7 节 中，我们研究了计算机视觉中常用的各种卷积神经网络，并将它们应用到简单的图像分类任务中。本章开头，我们将介绍两种可以改进模型泛化的方法，即 图像增广 和 微调，并将它们应用于图像分类。由于深度神经网络可以有效地表示多个层次的图像，因此这种分层表示已成功用于各种计算机视觉任务，例如 对象检测、图像语义分割 和 样式迁移。秉承计算机视觉中利用分层表示的关键思想，我们将从物体检测的主要组件和技术开始，继而展示如何使用 完全卷积网络 对图像进行语义分割，然后我们将解释如何使用 样式迁移 技术来生成像本书封面一样的图像。最后在结束本章时，我们将本章和前几章的知识应用于两个流行的计算机视觉基准数据集。

13.1 图像增广

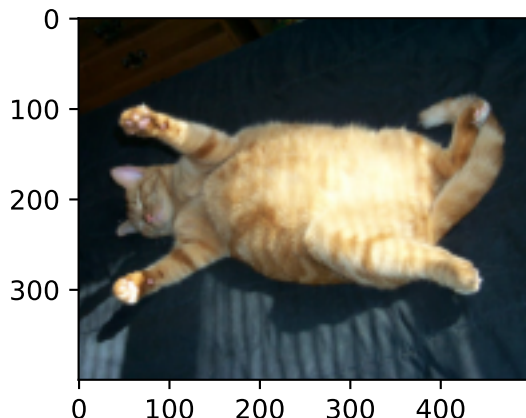
在 7.1 节 中，我们提到过大型数据集是成功应用深度神经网络的先决条件。图像增广在对训练图像进行一系列的随机变化之后，生成相似但不同的训练样本，从而扩大了训练集的规模。此外，应用图像增广的原因是，随机改变训练样本可以减少模型对某些属性的依赖，从而提高模型的泛化能力。例如，我们可以以不同的方式裁剪图像，使感兴趣的对象出现在不同的位置，减少模型对于对象出现位置的依赖。我们还可以调整亮度、颜色等因素来降低模型对颜色的敏感度。可以说，图像增广技术对于 AlexNet 的成功是必不可少的。在本节中，我们将讨论这项广泛应用于计算机视觉的技术。

```
%matplotlib inline
import torch
import torchvision
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

13.1.1 常用的图像增广方法

我们对常用图像增广方法的探索中，我们将使用下面这个尺寸为 400×500 的图像作为示例。

```
d2l.set_figsize()
img = d2l.Image.open('../img/cat1.jpg')
d2l.plt.imshow(img);
```



大多数图像增广方法都具有一定的随机性。为了便于观察图像增广的效果，我们下面定义辅助函数 `apply`。此函数在输入图像 `img` 上多次运行图像增广方法 `aug` 并显示所有结果。

```
def apply(img, aug, num_rows=2, num_cols=4, scale=1.5):
    Y = [aug(img) for _ in range(num_rows * num_cols)]
    d2l.show_images(Y, num_rows, num_cols, scale=scale)
```

翻转和裁剪

左右翻转图像通常不会改变对象的类别。这是最早和最广泛使用的图像增广方法之一。接下来，我们使用 `transforms` 模块来创建 `RandomFlipLeftRight` 实例，这样就各有50%的几率使图像向左或向右翻转。

```
apply(img, torchvision.transforms.RandomHorizontalFlip())
```



上下翻转图像不如左右图像翻转那样常用。但是，至少对于这个示例图像，上下翻转不会妨碍识别。接下来，我们创建一个 `RandomFlipTopBottom` 实例，使图像各有50%的几率向上或向下翻转。

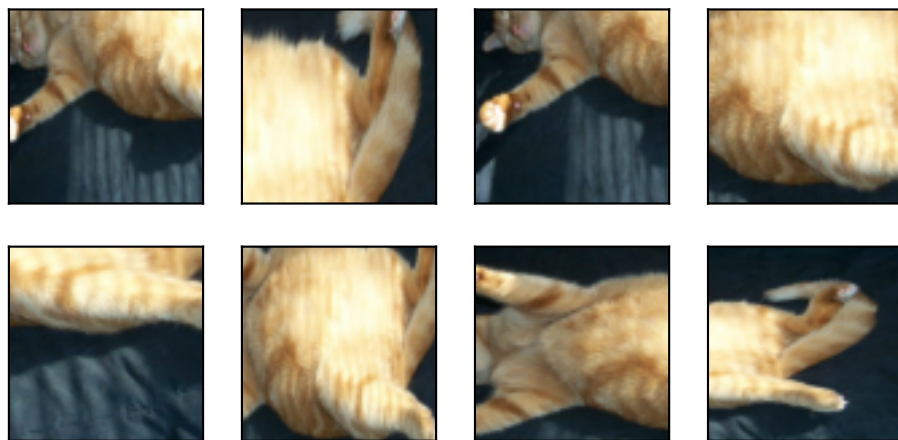
```
apply(img, torchvision.transforms.RandomVerticalFlip())
```



在我们使用的示例图像中，猫位于图像的中间，但并非所有图像都是这样。在 6.5 节 中，我们解释了汇聚层可以降低卷积层对目标位置的敏感性。另外，我们可以通过对图像进行随机裁剪，使物体以不同的比例出现在图像的不同位置。这也降低模型对目标位置的敏感性。

在下面的代码中，我们随机裁剪一个面积为原始面积10%到100%的区域，该区域的宽高比从0.5到2之间随机取值。然后，区域的宽度和高度都被缩放到200像素。在本节中（除非另有说明）， a 和 b 之间的随机数指的是在区间 $[a, b]$ 中通过均匀采样获得的连续值。

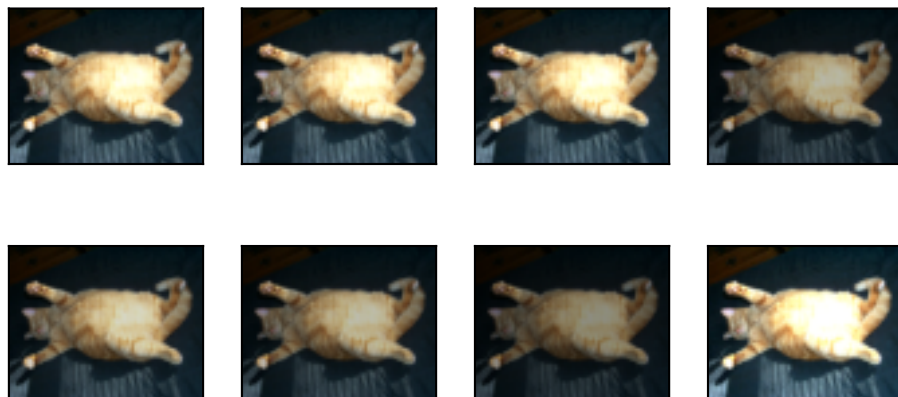
```
shape_aug = torchvision.transforms.RandomResizedCrop(  
    (200, 200), scale=(0.1, 1), ratio=(0.5, 2))  
apply(img, shape_aug)
```



改变颜色

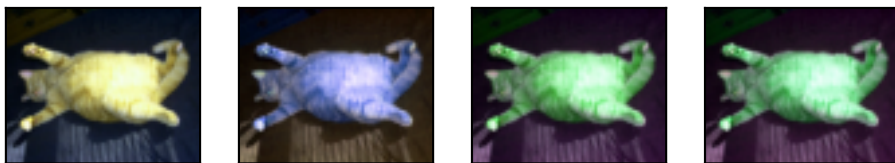
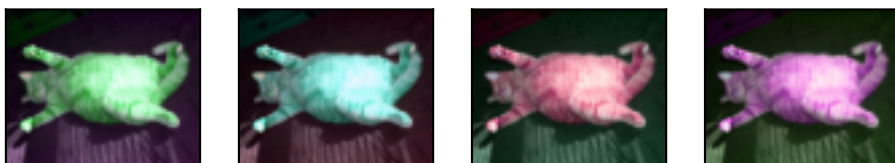
另一种增广方法是改变颜色。我们可以改变图像颜色的四个方面：亮度、对比度、饱和度和色调。在下面的示例中，我们随机更改图像的亮度，随机值为原始图像的50% ($1 - 0.5$) 到150% ($1 + 0.5$) 之间。

```
apply(img, torchvision.transforms.ColorJitter(  
    brightness=0.5, contrast=0, saturation=0, hue=0))
```



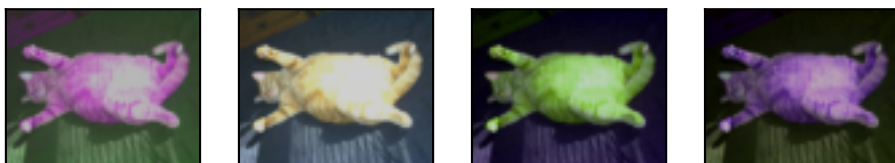
同样，我们可以随机更改图像的色调。

```
apply(img, torchvision.transforms.ColorJitter(  
    brightness=0, contrast=0, saturation=0, hue=0.5))
```



我们还可以创建一个 `RandomColorJitter` 实例，并设置如何同时随机更改图像的亮度 (`brightness`)、对比度 (`contrast`)、饱和度 (`saturation`) 和色调 (`hue`)。

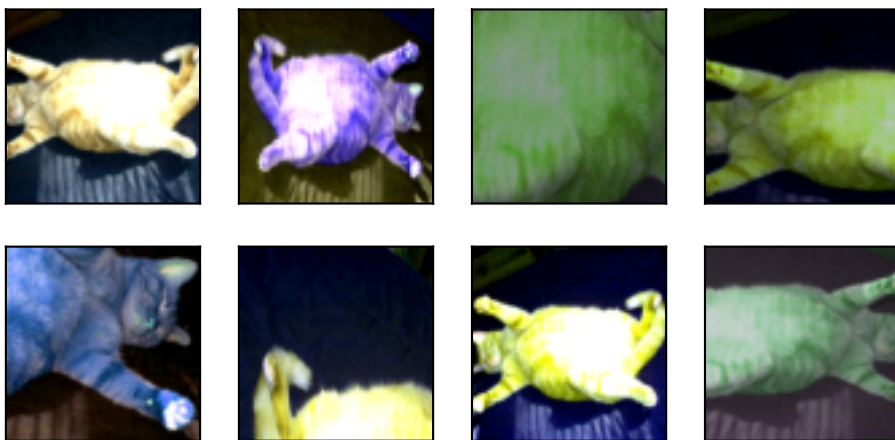
```
color_aug = torchvision.transforms.ColorJitter(  
    brightness=0.5, contrast=0.5, saturation=0.5, hue=0.5)  
apply(img, color_aug)
```



结合多种图像增广方法

在实践中，我们将结合多种图像增广方法。比如，我们可以通过使用一个 `Compose` 实例来综合上面定义的不同的图像增广方法，并将它们应用到每个图像。

```
augs = torchvision.transforms.Compose([  
    torchvision.transforms.RandomHorizontalFlip(), color_aug, shape_aug])  
apply(img, augs)
```



13.1.2 使用图像增广进行训练

让我们使用图像增广来训练模型。这里，我们使用CIFAR-10数据集，而不是我们之前使用的Fashion-MNIST数据集。这是因为Fashion-MNIST数据集中对象的位置和大小已被规范化，而CIFAR-10数据集中对象的颜色和大小差异更明显。CIFAR-10数据集中的前32个训练图像如下所示。

```
all_images = torchvision.datasets.CIFAR10(train=True, root="../data",
                                         download=True)
d2l.show_images([all_images[i][0] for i in range(32)], 4, 8, scale=0.8);
```

```
Downloading https://www.cs.toronto.edu/~kriz/cifar-10-python.tar.gz to ../data/cifar-
→10-python.tar.gz
10.2%
```

为了在预测过程中得到确切的结果，我们通常对训练样本只进行图像增广，且在预测过程中不使用随机操作的图像增广。在这里，我们只使用最简单的随机左右翻转。此外，我们使用 `ToTensor` 实例将一批图像转换为深度学习框架所要求的格式，即形状为（批量大小，通道数，高度，宽度）的32位浮点数，取值范围为0到1。

```
train_augs = torchvision.transforms.Compose([
    torchvision.transforms.RandomHorizontalFlip(),
    torchvision.transforms.ToTensor()])

test_augs = torchvision.transforms.Compose([
    torchvision.transforms.ToTensor()])
```

接下来，我们定义一个辅助函数，以便于读取图像和应用图像增广。PyTorch 数据集提供的 `transform` 函数应用图像增广来转化图像。有关 `DataLoader` 的详细介绍，请参阅 3.5 节。

```
def load_cifar10(is_train, augs, batch_size):
    dataset = torchvision.datasets.CIFAR10(root="../data", train=is_train,
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
        transform=augs, download=True)
dataloader = torch.utils.data.DataLoader(dataset, batch_size=batch_size,
                                         shuffle=is_train, num_workers=d2l.get_dataloader_workers())
return dataloader
```

多GPU训练

我们在CIFAR-10数据集上训练 7.6 节 中的ResNet-18模型。回想一下 12.6 节 中对多 GPU 训练的介绍。接下来，我们定义一个函数，使用多GPU对模型进行训练和评估。

```
#@save
def train_batch_ch13(net, X, y, loss, trainer, devices):
    if isinstance(X, list):
        # 微调BERT中所需 (稍后讨论)
        X = [x.to(devices[0]) for x in X]
    else:
        X = X.to(devices[0])
    y = y.to(devices[0])
    net.train()
    trainer.zero_grad()
    pred = net(X)
    l = loss(pred, y)
    l.sum().backward()
    trainer.step()
    train_loss_sum = l.sum()
    train_acc_sum = d2l.accuracy(pred, y)
    return train_loss_sum, train_acc_sum
```

```
#@save
def train_ch13(net, train_iter, test_iter, loss, trainer, num_epochs,
               devices=d2l.try_all_gpus()):
    timer, num_batches = d2l.Timer(), len(train_iter)
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', xlim=[1, num_epochs], ylim=[0, 1],
                            legend=['train loss', 'train acc', 'test acc'])
    net = nn.DataParallel(net, device_ids=devices).to(devices[0])
    for epoch in range(num_epochs):
        # 4个维度：储存训练损失，训练准确度，实例数，特点数
        metric = d2l.Accumulator(4)
        for i, (features, labels) in enumerate(train_iter):
            timer.start()
            l, acc = train_batch_ch13(
                net, features, labels, loss, trainer, devices)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
metric.add(l, acc, labels.shape[0], labels.numel())
timer.stop()
if (i + 1) % (num_batches // 5) == 0 or i == num_batches - 1:
    animator.add(epoch + (i + 1) / num_batches,
                 (metric[0] / metric[2], metric[1] / metric[3],
                  None))
test_acc = d2l.evaluate_accuracy_gpu(net, test_iter)
animator.add(epoch + 1, (None, None, test_acc))
print(f'loss {metric[0] / metric[2]:.3f}, train acc '
      f'{metric[1] / metric[3]:.3f}, test acc {test_acc:.3f}')
print(f'{metric[2] * num_epochs / timer.sum():.1f} examples/sec on '
      f'{str(devices)})')
```

现在，我们可以定义 `train_with_data_aug` 函数，使用图像增广来训练模型。该函数获取所有的GPU，并使用Adam作为训练的优化算法，将图像增广应用于训练集，最后调用刚刚定义的用于训练和评估模型的 `train_ch13` 函数。

```
batch_size, devices, net = 256, d2l.try_all_gpus(), d2l.resnet18(10, 3)

def init_weights(m):
    if type(m) in [nn.Linear, nn.Conv2d]:
        nn.init.xavier_uniform_(m.weight)

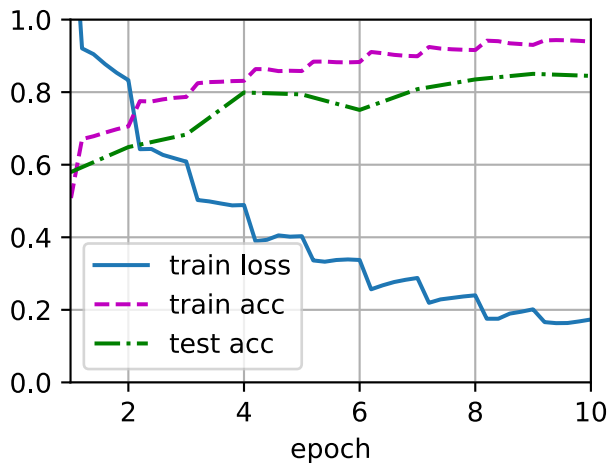
net.apply(init_weights)

def train_with_data_aug(train_augs, test_augs, net, lr=0.001):
    train_iter = load_cifar10(True, train_augs, batch_size)
    test_iter = load_cifar10(False, test_augs, batch_size)
    loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction="none")
    trainer = torch.optim.Adam(net.parameters(), lr=lr)
    train_ch13(net, train_iter, test_iter, loss, trainer, 10, devices)
```

让我们使用基于随机左右翻转的图像增广来训练模型。

```
train_with_data_aug(train_augs, test_augs, net)
```

```
loss 0.173, train acc 0.939, test acc 0.845
4758.6 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



13.1.3 小结

- 图像增广基于现有的训练数据生成随机图像，来提高模型的概化能力。
- 为了在预测过程中得到确切的结果，我们通常对训练样本只进行图像增广，而在预测过程中不使用随机操作的图像增广。
- 深度学习框架提供了许多不同的图像增广方法，这些方法可以被同时应用。

13.1.4 练习

- 在不使用图像增广的情况下训练模型：`train_with_data_aug(no_aug, no_aug)`。比较使用和不使用图像增广的训练结果和测试精度。这个对比实验能支持图像增广可以减轻过度拟合的论点吗？为什么？
- 在基于 CIFAR-10 数据集的模型训练中结合多种不同的图像增广方法。它能提高测试准确性吗？
- 参阅深度学习框架的在线文档。它还提供了哪些其他的图像增广方法？

Discussions¹⁸⁴

13.2 微调

在前面的一些章节中，我们介绍了如何在只有6万张图像的Fashion-MNIST训练数据集上训练模型。我们还描述了学术界当下使用最广泛的大规模图像数据集ImageNet，它有超过1,000万的图像和1,000类的物体。然而，我们平常接触到的数据集的规模通常在这两者之间。

假设我们想识别图片中不同类型的椅子，然后向用户推荐购买链接。一种可能的方法是首先识别 100 把普通椅子，为每把椅子拍摄 1000 张不同角度的图像，然后在收集的影像数据集上训练一个分类模型。尽管这个椅

¹⁸⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/2829>

子数据集可能大于 Fashion-MNIST 数据集，但实例数量仍然不到 ImageNet 中的十分之一。这可能会导致这个椅子数据集上适合 ImageNet 的复杂模型过度拟合。此外，由于训练示例数量有限，训练模型的准确性可能无法满足实际要求。

为了解决上述问题，一个显而易见的解决方案是收集更多的数据。但是，收集和标记数据可能需要大量的时间和金钱。例如，为了收集 ImageNet 数据集，研究人员从研究资金中花费了数百万美元。尽管目前的数据收集成本已大幅降低，但这一成本仍不能忽视。

另一种解决方案是应用 **迁移学习** (transfer learning) 将从源数据集学到的知识迁移到目标数据集。例如，尽管 ImageNet 数据集中的大多数图像与椅子无关，但在此数据集上训练的模型可能会提取更常规的图像特征，这有助于识别边缘、纹理、形状和对象合成。这些类似的功能也可能有效地识别椅子。

13.2.1 步骤

在本节中，我们将介绍迁移学习中的常见技巧：微调 (fine-tuning)。如图13.2.1所示，微调包括以下四个步骤：

1. 在源数据集（例如 ImageNet 数据集）上预训练神经网络模型，即源模型。
2. 创建一个新的神经网络模型，即目标模型。这将复制源模型上的所有模型设计及其参数，但输出层除外。我们假定这些模型参数包含从源数据集中学到的知识，这些知识也将适用于目标数据集。我们还假定源模型的输出图层与源数据集的标签密切相关；因此不在目标模型中使用该图层。
3. 向目标模型添加输出图层，其输出数量是目标数据集中的类别数。然后随机初始化该层的模型参数。
4. 在目标数据集（如椅子数据集）上训练目标模型。输出图层将从头开始进行训练，而所有其他图层的参数将根据源模型的参数进行微调。

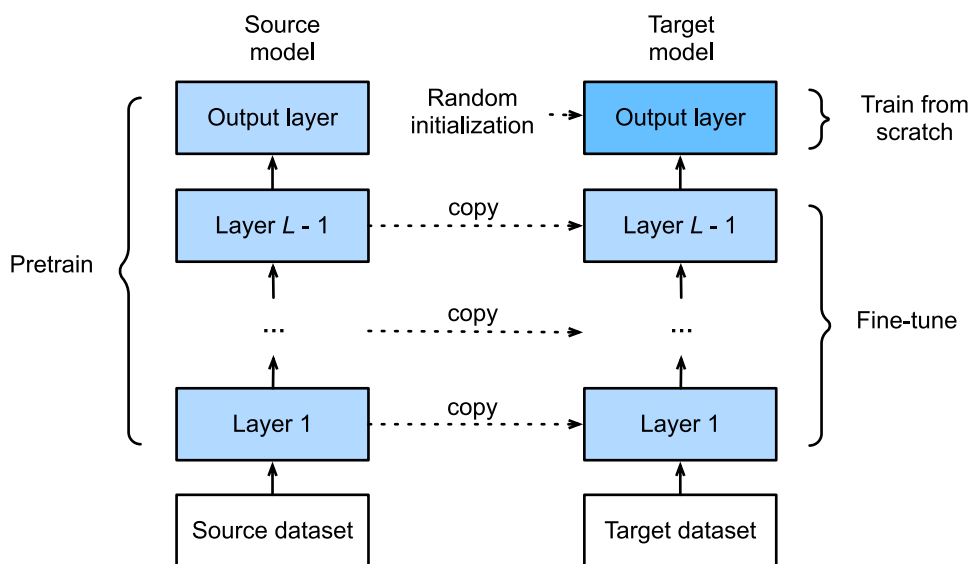


图13.2.1：微调。

当目标数据集比源数据集小得多时，微调有助于提高模型的泛化能力。

13.2.2 热狗识别

让我们通过具体案例演示微调：热狗识别。我们将在一个小型数据集上微调 ResNet 模型，该数据集已在 ImageNet 数据集上进行了预训练。这个小型数据集包含数千张包含热狗和不包含热狗的图像，我们将使用微调模型来识别图像中是否包含热狗。

```
%matplotlib inline
import os
import torch
import torchvision
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

获取数据集

我们使用的热狗数据集来源于网络。该数据集包含 1400 张包含热狗的正面类图像以及包含其他食物的尽可能多的负面级图像。两个类别的 1000 张图片用于训练，其余的则用于测试。

解压下载的数据集后，我们获得了两个文件夹 hotdog/train 和 hotdog/test。这两个文件夹都有 hotdog 和 not-hotdog 个子文件夹，其中任何一个文件夹都包含相应类的图像。

```
#@save
d2l.DATA_HUB['hotdog'] = (d2l.DATA_URL + 'hotdog.zip',
                           'fba480ffa8aa7e0feb511d181409f899b9baa5')

data_dir = d2l.download_extract('hotdog')
```

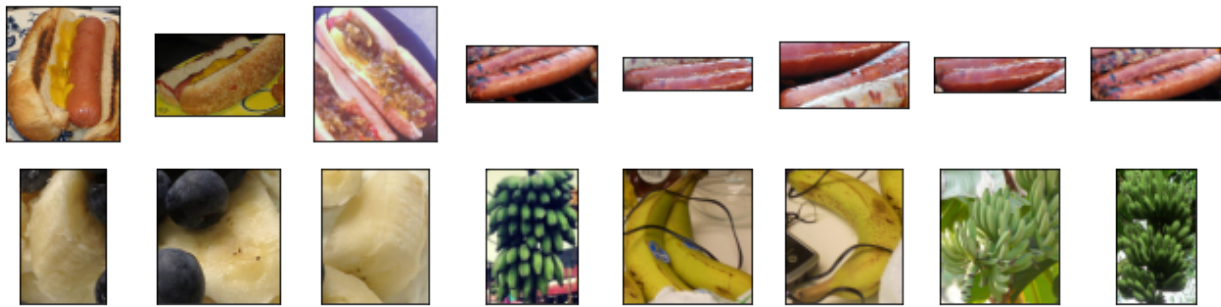
```
Downloading ../data/hotdog.zip from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/
→hotdog.zip...
```

我们创建两个实例来分别读取训练和测试数据集中的所有图像文件。

```
train_imgs = torchvision.datasets.ImageFolder(os.path.join(data_dir, 'train'))
test_imgs = torchvision.datasets.ImageFolder(os.path.join(data_dir, 'test'))
```

下面显示了前 8 个正面示例和最后 8 张负面图片。正如你所看到的，图像的大小和纵横比各有不同。

```
hotdogs = [train_imgs[i][0] for i in range(8)]
not_hotdogs = [train_imgs[-i - 1][0] for i in range(8)]
d2l.show_images(hotdogs + not_hotdogs, 2, 8, scale=1.4);
```



在训练期间，我们首先从图像中裁切随机大小和随机长宽比的区域，然后将该区域缩放为 224×224 输入图像。在测试过程中，我们将图像的高度和宽度都缩放到 256 像素，然后裁剪中央 224×224 区域作为输入。此外，对于三个 RGB (红、绿和蓝) 颜色通道，我们标准化每个通道。具体而言，通道的平均值将从该通道的每个值中减去，然后将结果除以该通道的标准差。

```
# 使用三个RGB通道的均值和标准偏差，以标准化每个通道
normalize = torchvision.transforms.Normalize(
    [0.485, 0.456, 0.406], [0.229, 0.224, 0.225])

train_augs = torchvision.transforms.Compose([
    torchvision.transforms.RandomResizedCrop(224),
    torchvision.transforms.RandomHorizontalFlip(),
    torchvision.transforms.ToTensor(),
    normalize])

test_augs = torchvision.transforms.Compose([
    torchvision.transforms.Resize(256),
    torchvision.transforms.CenterCrop(224),
    torchvision.transforms.ToTensor(),
    normalize])
```

定义和初始化模型

我们使用在 ImageNet 数据集上预训练的 Resnet-18 作为源模型。在这里，我们指定 `pretrained=True` 以自动下载预训练的模型参数。如果你首次使用此模型，则需要互联网连接才能下载。

```
pretrained_net = torchvision.models.resnet18(pretrained=True)
```

预训练的源模型实例包含许多要素图层和一个输出图层 `fc`。此划分的主要目的是促进对除输出层以外所有层的模型参数进行微调。下面给出了源模型的变量 `fc`。

```
pretrained_net.fc
```

```
Linear(in_features=512, out_features=1000, bias=True)
```

在 ResNet 的全局平均池化后，完全连接的层汇集转换为 ImageNet 数据集的 1000 个类输出。之后，我们构建一个新的神经网络作为目标模型。它的定义方式与预训练源模型的定义方式相同，只是最终图层中的输出数量被设置为目标数据集中的类数（而不是1000个）。

在下面的代码中，目标模型实例 `finetune_net` 的变量特征中的模型参数被初始化为源模型相应层的模型参数。由于功能中的模型参数是在 ImageNet 数据集上预训练的，并且足够好，因此通常只需要较小的学习率即可微调这些参数。

变量输出中的模型参数是随机初始化的，通常需要更高的学习率才能从头开始训练。假设 `Trainer` 实例中的学习率为，我们将迭代中变量输出中模型参数的学习率设置为 10。

在下面的代码中，初始化目标模型实例 `finetune_net` 输出层之前的模型参数，以对源模型中相应层的参数进行建模。由于这些模型参数是通过 ImageNet 上的预训练获得的，因此它们很有效，所以我们只需使用较小的学习率进行微调这样的预训练参数。相比之下，输出层中的模型参数是随机初始化的，通常需要更高的学习率，从头开始学习。这里，我们设基本学习率为 η ，迭代输出层学习率为 10η 。

```
finetune_net = torchvision.models.resnet18(pretrained=True)
finetune_net.fc = nn.Linear(finetune_net.fc.in_features, 2)
nn.init.xavier_uniform_(finetune_net.fc.weight);
```

微调模型

首先，我们定义了一个训练函数 `train_fine_tuning`，该函数使用微调，因此可以多次调用。

```
# 如果 `param_group=True`，输出层中的模型参数将使用十倍的学习率
def train_fine_tuning(net, learning_rate, batch_size=128, num_epochs=5,
                      param_group=True):
    train_iter = torch.utils.data.DataLoader(torchvision.datasets.ImageFolder(
        os.path.join(data_dir, 'train'), transform=train_augs),
        batch_size=batch_size, shuffle=True)
    test_iter = torch.utils.data.DataLoader(torchvision.datasets.ImageFolder(
        os.path.join(data_dir, 'test'), transform=test_augs),
        batch_size=batch_size)
    devices = d2l.try_all_gpus()
    loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction="none")
    if param_group:
        params_1x = [param for name, param in net.named_parameters()
                     if name not in ["fc.weight", "fc.bias"]]
        trainer = torch.optim.SGD([{ 'params': params_1x,
                                     'params': net.fc.parameters(),
                                     'lr': learning_rate * 10}], lr=learning_rate, weight_decay=0.001)
```

(continues on next page)

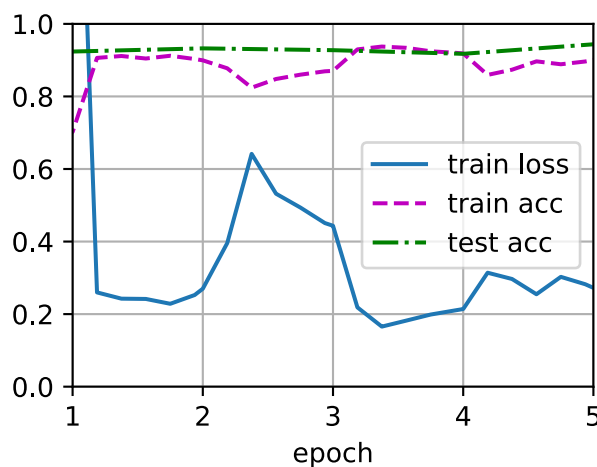
(continued from previous page)

```
else:  
    trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=learning_rate,  
                             weight_decay=0.001)  
    d2l.train_ch13(net, train_iter, test_iter, loss, trainer, num_epochs,  
                  devices)
```

我们使用较小的学习率，通过微调预训练获得的模型参数。

```
train_fine_tuning(finetune_net, 5e-5)
```

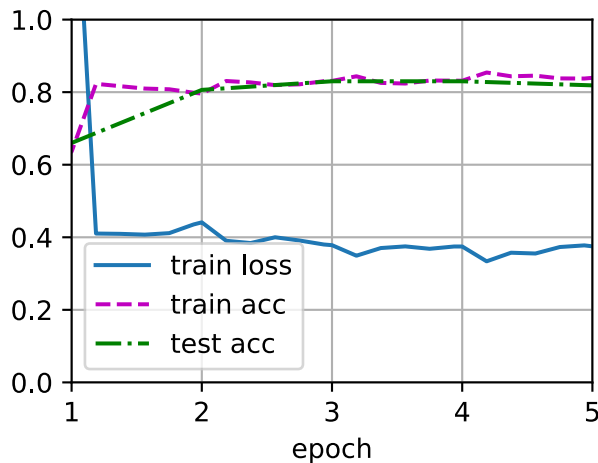
```
loss 0.272, train acc 0.900, test acc 0.944  
848.8 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



为了进行比较，我们定义了一个相同的模型，但是将其所有模型参数初始化为随机值。由于整个模型需要从头开始训练，因此我们需要使用更大的学习率。

```
scratch_net = torchvision.models.resnet18()  
scratch_net.fc = nn.Linear(scratch_net.fc.in_features, 2)  
train_fine_tuning(scratch_net, 5e-4, param_group=False)
```

```
loss 0.375, train acc 0.840, test acc 0.819  
1588.4 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



意料之中，微调模型往往表现更好，因为它的初始参数值更有效。

13.2.3 小结

- 迁移学习将从源数据集中学到的知识“迁移”到目标数据集，微调是迁移学习的常见技巧。
- 除输出层外，目标模型从源模型中复制所有模型设计及其参数，并根据目标数据集对这些参数进行微调。但是，目标模型的输出层需要从头开始训练。
- 通常，微调参数使用较小的学习率，而从头开始训练输出层可以使用更大的学习率。

13.2.4 练习

- 继续提高 `finetune_net` 的学习率，模型的准确性如何变化？
- 在比较实验中进一步调整 `finetune_net` 和 `scratch_net` 的超参数。它们的准确性还有不同吗？
- 将输出层 `finetune_net` 之前的参数设置为源模型的参数，在训练期间不要更新它们。模型的准确性如何变化？你可以使用以下代码。

```
for param in finetune_net.parameters():
    param.requires_grad = False
```

- 事实上，ImageNet 数据集中有一个“热狗”类。我们可以通过以下代码获取其输出层中的相应权重参数，但是我们怎样才能利用这个权重参数？

```
weight = pretrained_net.fc.weight
hotdog_w = torch.split(weight.data, 1, dim=0)[713]
hotdog_w.shape
```

```
torch.Size([1, 512])
```

Discussions¹⁸⁵

13.3 目标检测和边界框

在前面的章节（例如 7.1 节—7.4 节）中，我们介绍了各种图像分类模型。在图像分类任务中，我们假设图像中只有一个主要物体对象，我们只关注如何识别其类别。然而，很多时候图像里有多个我们感兴趣的目标，我们不仅想知道它们的类别，还想得到它们在图像中的具体位置。在计算机视觉里，我们将这类任务称为目标检测（object detection）或物体检测。

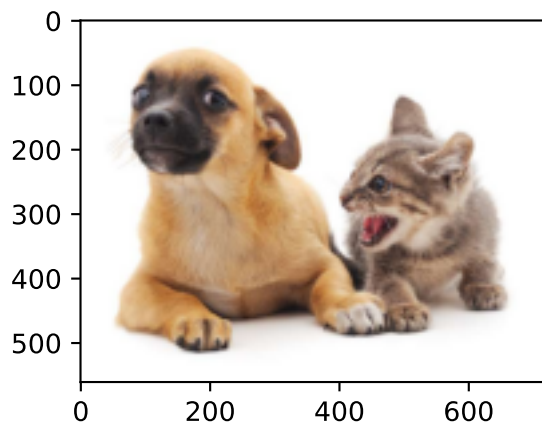
目标检测在多个领域中被广泛使用。例如，在无人驾驶里，我们需要通过识别拍摄到的视频图像里的车辆、行人、道路和障碍的位置来规划行进线路。机器人也常通过该任务来检测感兴趣的目标。安防领域则需要检测异常目标，如歹徒或者炸弹。

在接下来的几节中，我们将介绍几种用于目标检测的深度学习方法。我们将首先介绍对象的位置。

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

下面加载本节将使用的示例图像。可以看到图像左边是一只狗，右边是一只猫。它们是这张图像里的两个主要目标。

```
d2l.set_figsize()
img = d2l.plt.imread('../img/catdog.jpg')
d2l.plt.imshow(img);
```



¹⁸⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/2894>

13.3.1 边界框

在目标检测中，我们通常使用边界框（bounding box）来描述对象的空间位置。边界框是矩形的，由矩形左上角的 x 和 y 坐标以及右下角的坐标决定。另一种常用的边界框表示方法是边界框中心的 (x, y) 轴坐标以及框的宽度和高度。

在这里，我们定义在这两种表示之间进行转换的函数：`box_corner_to_center` 从两角表示转换为中心宽度表示，而 `box_center_to_corner` 反之亦然。输入参数 `boxes` 可以是长度为 4 的张量，也可以是形状的二维张量 $(n, 4)$ ，其中 n 是边界框的数量。

```
#@save
def box_corner_to_center(boxes):
    """从 (左上, 右下) 转换到 (中间, 宽度, 高度) """
    x1, y1, x2, y2 = boxes[:, 0], boxes[:, 1], boxes[:, 2], boxes[:, 3]
    cx = (x1 + x2) / 2
    cy = (y1 + y2) / 2
    w = x2 - x1
    h = y2 - y1
    boxes = torch.stack((cx, cy, w, h), axis=-1)
    return boxes

#@save
def box_center_to_corner(boxes):
    """从 (中间, 宽度, 高度) 转换到 (左上, 右下) """
    cx, cy, w, h = boxes[:, 0], boxes[:, 1], boxes[:, 2], boxes[:, 3]
    x1 = cx - 0.5 * w
    y1 = cy - 0.5 * h
    x2 = cx + 0.5 * w
    y2 = cy + 0.5 * h
    boxes = torch.stack((x1, y1, x2, y2), axis=-1)
    return boxes
```

我们将根据坐标信息定义图像中狗和猫的边界框。图像中坐标的原点是图像的左上角，右侧和向下分别是 x 和 y 轴的正方向。

```
# bbox是边界框的英文缩写
dog_bbox, cat_bbox = [60.0, 45.0, 378.0, 516.0], [400.0, 112.0, 655.0, 493.0]
```

我们可以通过转换两次来验证两个边界框转换函数的正确性。

```
boxes = torch.tensor((dog_bbox, cat_bbox))
box_center_to_corner(box_corner_to_center(boxes)) == boxes
```

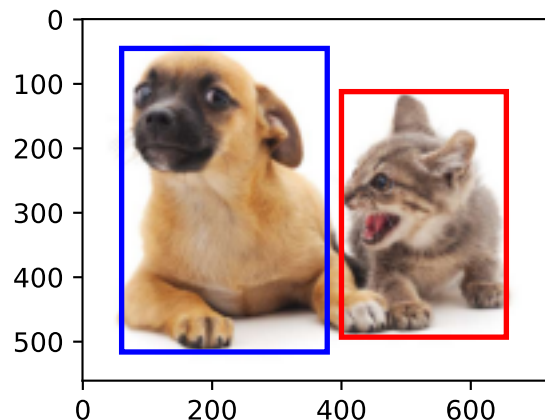
```
tensor([[True, True, True, True],
        [True, True, True, True]])
```

我们可以将边界框在图中画出，以检查其是否准确。画之前，我们定义一个辅助函数 `bbox_to_rect`。它将边界框表示成 `matplotlib` 的边界框格式。

```
#@save
def bbox_to_rect(bbox, color):
    # 将边界框 (左上x, 左上y, 右下x, 右下y) 格式转换成 matplotlib 格式:
    # ((左上x, 左上y), 宽, 高)
    return d2l.plt.Rectangle(
        xy=(bbox[0], bbox[1]), width=bbox[2]-bbox[0], height=bbox[3]-bbox[1],
        fill=False, edgecolor=color, linewidth=2)
```

在图像上添加边界框之后，我们可以看到两个物体的主要轮廓基本上在两个框内。

```
fig = d2l.plt.imshow(img)
fig.axes.add_patch(bbox_to_rect(dog_bbox, 'blue'))
fig.axes.add_patch(bbox_to_rect(cat_bbox, 'red'));
```



13.3.2 小结

- 目标检测不仅可以识别图像中所有感兴趣的物体，还能识别它们的位置，该位置通常由矩形边界框表示。
- 我们可以在两种常用的边界框表示（中间，宽度，高度）和（左上，右下）坐标之间进行转换。

13.3.3 练习

1. 找到另一张图像，然后尝试标记包含该对象的边界框。比较标签边界框和类别：哪些通常需要更长时间？
2. 为什么 `box_corner_to_center` 和 `box_center_to_corner` 的输入参数的最内层维度总是4？

Discussions¹⁸⁶

13.4 锚框

目标检测算法通常会在输入图像中采样大量的区域，然后判断这些区域中是否包含我们感兴趣的目标，并调整区域边缘从而更准确地预测目标的真实边界框（ground-truth bounding box）。不同的模型使用的区域采样方法可能不同。这里我们介绍其中的一种方法：它以每个像素为中心生成多个大小和宽高比（aspect ratio）不同的边界框。这些边界框被称为锚框（anchor box）。我们将在 13.7 节 中基于锚框设计一个目标检测模型。

首先，让我们修改打印精度，以获得更简洁的输出。

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

torch.set_printoptions(2) # 精简打印精度
```

13.4.1 生成多个锚框

假设输入图像的高度为 h ，宽度为 w 。我们以图像的每个像素为中心生成不同形状的锚框：比例为 $s \in (0, 1]$ ，宽高比（宽高比）为 $r > 0$ 。那么锚框的宽度和高度分别是 $ws\sqrt{r}$ 和 hs/\sqrt{r} 。请注意，当中心位置给定时，已知宽和高的锚框是确定的。

要生成多个不同形状的锚框，让我们设置一系列刻度 s_1, \dots, s_n 和一系列宽高比 r_1, \dots, r_m 。当使用这些比例和长宽比的所有组合以每个像素为中心时，输入图像将总共有 $whnm$ 个锚框。尽管这些锚框可能会覆盖所有地面真实边界框，但计算复杂性很容易过高。在实践中，我们只考虑包含 s_1 或 r_1 的组合：

$$(s_1, r_1), (s_1, r_2), \dots, (s_1, r_m), (s_2, r_1), (s_3, r_1), \dots, (s_n, r_1). \quad (13.4.1)$$

也就是说，以同一像素为中心的锚框的数量是 $n + m - 1$ 。对于整个输入图像，我们将共生成 $wh(n + m - 1)$ 个锚框。

上述生成锚框的方法可以在以下 `multibox_prior` 函数中实现。我们指定输入图像、尺度列表和宽高比列表，然后此函数将返回所有的锚框。

¹⁸⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/2944>

```

#@save
def multibox_prior(data, sizes, ratios):
    """生成以每个像素为中心具有不同形状的锚框。"""
    in_height, in_width = data.shape[-2:]
    device, num_sizes, num_ratios = data.device, len(sizes), len(ratios)
    boxes_per_pixel = (num_sizes + num_ratios - 1)
    size_tensor = torch.tensor(sizes, device=device)
    ratio_tensor = torch.tensor(ratios, device=device)

    # 为了将锚点移动到像素的中心，需要设置偏移量。
    # 因为一个像素的高为1且宽为1，我们选择偏移我们的中心0.5
    offset_h, offset_w = 0.5, 0.5
    steps_h = 1.0 / in_height # Scaled steps in y axis
    steps_w = 1.0 / in_width # Scaled steps in x axis

    # 生成锚框的所有中心点
    center_h = (torch.arange(in_height, device=device) + offset_h) * steps_h
    center_w = (torch.arange(in_width, device=device) + offset_w) * steps_w
    shift_y, shift_x = torch.meshgrid(center_h, center_w)
    shift_y, shift_x = shift_y.reshape(-1), shift_x.reshape(-1)

    # 生成 "boxes_per_pixel" 个高和宽，
    # 之后用于创建锚框的四角坐标 (xmin, xmax, ymin, ymax)
    w = torch.cat((size_tensor * torch.sqrt(ratio_tensor[0]),
                   sizes[0] * torch.sqrt(ratio_tensor[1:])))\n
                   * in_height / in_width # Handle rectangular inputs
    h = torch.cat((size_tensor / torch.sqrt(ratio_tensor[0]),
                   sizes[0] / torch.sqrt(ratio_tensor[1:])))
    # 除以2来获得半高和半宽
    anchor_manipulations = torch.stack((-w, -h, w, h)).T.repeat(
        in_height * in_width, 1) / 2

    # 每个中心点都将有 "boxes_per_pixel" 个锚框，
    # 所以生成含所有锚框中心的网格，重复了 "boxes_per_pixel" 次
    out_grid = torch.stack([shift_x, shift_y, shift_x, shift_y],
                           dim=1).repeat_interleave(boxes_per_pixel, dim=0)
    output = out_grid + anchor_manipulations
    return output.unsqueeze(0)

```

我们可以看到返回的锚框变量 \mathbf{Y} 的形状是（批量大小， 锚框的数量， 4）。

```

img = d2l.plt.imread('../img/catdog.jpg')
h, w = img.shape[:2]

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
print(h, w)
X = torch.rand(size=(1, 3, h, w))
Y = multibox_prior(X, sizes=[0.75, 0.5, 0.25], ratios=[1, 2, 0.5])
Y.shape
```

```
561 728
```

```
torch.Size([1, 2042040, 4])
```

将锚框变量 Y 的形状更改为（图像高度、图像宽度、以同一像素为中心的锚框的数量，4）后，我们就可以获得以指定像素的位置为中心的所有锚框了。在接下来的内容中，我们访问以 (250, 250) 为中心的第一个锚框。它有四个元素：锚框左上角的 (x, y) 轴坐标和右下角的 (x, y) 轴坐标。将两个轴的坐标分别除以图像的宽度和高度后，所得的值就介于 0 和 1 之间。

```
boxes = Y.reshape(h, w, 5, 4)
boxes[250, 250, 0, :]
```

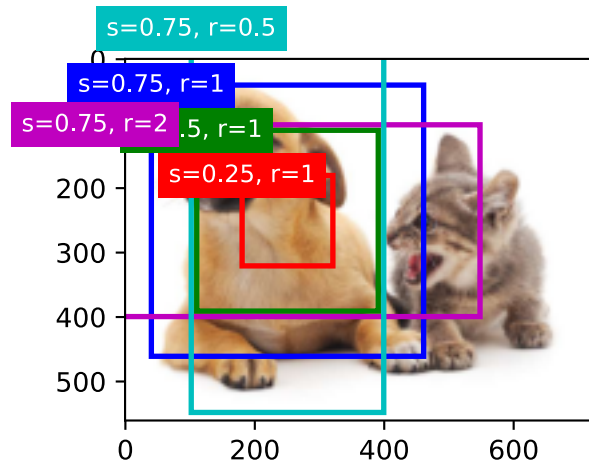
```
tensor([0.06, 0.07, 0.63, 0.82])
```

为了显示以图像中一个像素为中心的所有锚框，我们定义了以下 `show_bboxes` 函数来在图像上绘制多个边界框。

```
#@save
def show_bboxes(axes, bboxes, labels=None, colors=None):
    """显示所有边界框。"""
    def _make_list(obj, default_values=None):
        if obj is None:
            obj = default_values
        elif not isinstance(obj, (list, tuple)):
            obj = [obj]
        return obj
    labels = _make_list(labels)
    colors = _make_list(colors, ['b', 'g', 'r', 'm', 'c'])
    for i, bbox in enumerate(bboxes):
        color = colors[i % len(colors)]
        rect = d2l.bbox_to_rect(bbox.detach().numpy(), color)
        axes.add_patch(rect)
        if labels and len(labels) > i:
            text_color = 'k' if color == 'w' else 'w'
            axes.text(rect.xy[0], rect.xy[1], labels[i],
                      va='center', ha='center', fontsize=9, color=text_color,
                      bbox=dict(facecolor=color, lw=0))
```

正如我们刚才看到的，变量 `boxes` 中 x 轴和 y 轴的坐标值已分别除以图像的宽度和高度。绘制锚框时，我们需要恢复它们原始的坐标值。因此，我们在下面定义了变量 `bbox_scale`。现在，我们可以绘制出图像中所有以 (250, 250) 为中心的锚框了。如下所示，尺度为 0.75 且宽高比为 1 的蓝色锚框很好地围绕着图像中的狗。

```
d2l.set_figsize()
bbox_scale = torch.tensor((w, h, w, h))
fig = d2l.plt.imshow(img)
show_bboxes(fig.axes, boxes[250, 250, :, :] * bbox_scale,
            ['s=0.75, r=1', 's=0.5, r=1', 's=0.25, r=1', 's=0.75, r=2',
             's=0.75, r=0.5'])
```



13.4.2 交并比(IoU)

我们刚刚提到某个锚框“较好地”覆盖了图像中的狗。如果已知目标的真实边界框，那么这里的“好”该如何量化呢？直观地说，我们可以衡量锚框和真实边界框之间的相似性。我们知道 Jaccard 系数可以衡量两组之间的相似性。给定集合 \mathcal{A} 和 \mathcal{B} ，他们的 Jaccard 系数是他们交集的大小除以他们并集的大小：

$$J(\mathcal{A}, \mathcal{B}) = \frac{|\mathcal{A} \cap \mathcal{B}|}{|\mathcal{A} \cup \mathcal{B}|}. \quad (13.4.2)$$

事实上，我们可以将任何边界框的像素区域视为一组像素。通过这种方式，我们可以通过其像素集的 Jaccard 索引来测量两个边界框的相似性。对于两个边界框，我们通常将他们的 Jaccard 指数称为交并比 (intersection over union, IoU)，即两个边界框相交面积与相并面积之比，如 图13.4.1 所示。交并比的取值范围在0和1之间：0表示两个边界框无重合像素，1表示两个边界框完全重合。

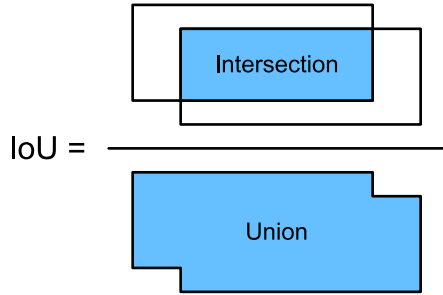


图13.4.1: 交并比是两个边界框相交面积与相并面积之比。

在接下来部分中，我们将使用交并比来衡量锚框和真实边界框之间、以及不同锚框之间的相似度。给定两个锚框或边界框的列表，以下 `box_iou` 函数将在这两个列表中计算它们成对的交并比。

```
#@save
def box_iou(boxes1, boxes2):
    """计算两个锚框或边界框列表中成对的交并比。"""
    box_area = lambda boxes: ((boxes[:, 2] - boxes[:, 0]) * (boxes[:, 3] - boxes[:, 1]))
    # `boxes1`、`boxes2`、`areas1`、`areas2`的形状:
    # `boxes1`: (boxes1的数量, 4),
    # `boxes2`: (boxes2的数量, 4),
    # `areas1`: (boxes1的数量,),
    # `areas2`: (boxes2的数量,)
    areas1 = box_area(boxes1)
    areas2 = box_area(boxes2)
    # `inter_upperlefts`、`inter_lowerrights`、`inters`的形状:
    # (boxes1的数量, boxes2的数量, 2)
    inter_upperlefts = torch.max(boxes1[:, None, :2], boxes2[:, :2])
    inter_lowerrights = torch.min(boxes1[:, None, 2:], boxes2[:, 2:])
    inters = (inter_lowerrights - inter_upperlefts).clamp(min=0)
    # `inter_areas` and `union_areas`的形状: (boxes1的数量, boxes2的数量)
    inter_areas = inters[:, :, 0] * inters[:, :, 1]
    union_areas = areas1[:, None] + areas2 - inter_areas
    return inter_areas / union_areas
```

13.4.3 标注训练数据的锚框

在训练集中，我们将每个锚框视为一个训练样本。为了训练目标检测模型，我们需要每个锚框的类别（class）和偏移量（offset）标签，其中前者是与锚框相关的对象的类别，后者是真实边界框相对于锚框的偏移量。在预测期间，我们为每个图像生成多个锚框，预测所有锚框的类和偏移量，根据预测的偏移量调整它们的位置以获得预测的边界框，最后只输出符合特定条件的预测边界框。

我们知道，目标检测训练集附带了“真实边界框”的位置及其包围物体类别的标签。要标记任何生成的锚框，

我们可以参考“分配到的”最接近此锚框的真实边界框的位置和类别标签。在下文中，我们将介绍把最接近的真实边界框分配给锚框的算法。

将真实边界框分配给锚框

给定图像，假设锚框是 A_1, A_2, \dots, A_{n_a} ，真实边界框是 B_1, B_2, \dots, B_{n_b} ，其中 $n_a \geq n_b$ 。让我们定义一个矩阵 $\mathbf{X} \in \mathbb{R}^{n_a \times n_b}$ ，其中 i^{th} 行和 j^{th} 列中的元素 x_{ij} 是锚框 A_i 和真实边界框 B_j 的 IoU。该算法包含以下步骤：

1. 在矩阵 \mathbf{X} 中找到最大的元素，并将它的行索引和列索引分别表示为 i_1 和 j_1 。然后将真实边界框 B_{j_1} 分配给锚框 A_{i_1} 。这很直观，因为 A_{i_1} 和 B_{j_1} 是所有锚框和真实边界框配对中最相近的。在第一个分配完成后，丢弃矩阵中 i_1^{th} 行和 j_1^{th} 列中的所有元素。
2. 在矩阵 \mathbf{X} 中找到剩余元素中最大的元素，并将它的行索引和列索引分别表示为 i_2 和 j_2 。我们将真实边界框 B_{j_2} 分配给锚框 A_{i_2} ，并丢弃矩阵中 i_2^{th} 行和 j_2^{th} 列中的所有元素。
3. 此时，矩阵 \mathbf{X} 中两行和两列中的元素已被丢弃。我们继续，直到丢弃掉矩阵 \mathbf{X} 中 n_b 列中的所有元素。此时，我们已经为这 n_b 个锚框各自分配了一个真实边界框。
4. 只遍历剩下的 $n_a - n_b$ 个锚框。例如，给定任何锚框 A_i ，在矩阵 \mathbf{X} 的第 i^{th} 行中找到与 A_i 的 IoU 最大的真实边界框 B_j ，只有当此 IoU 大于预定义的阈值时，才将 B_j 分配给 A_i 。

让我们用一个具体的例子来说明上述算法。如 [图13.4.2（左）](#) 所示，假设矩阵 \mathbf{X} 中的最大值为 x_{23} ，我们将真实边界框 B_3 分配给锚框 A_2 。然后，我们丢弃矩阵第 2 行和第 3 列中的所有元素，在剩余元素（阴影区域）中找到最大的 x_{71} ，然后将真实边界框 B_1 分配给锚框 A_7 。接下来，如 [图13.4.2（中）](#) 所示，丢弃矩阵第 7 行和第 1 列中的所有元素，在剩余元素（阴影区域）中找到最大的 x_{54} ，然后将真实边界框 B_4 分配给锚框 A_5 。最后，如 [图13.4.2（右）](#) 所示，丢弃矩阵第 5 行和第 4 列中的所有元素，在剩余元素（阴影区域）中找到最大的 x_{92} ，然后将真实边界框 B_2 分配给锚框 A_9 。之后，我们只需要遍历剩余的锚框 A_1, A_3, A_4, A_6, A_8 ，然后根据阈值确定是否为它们分配真实边界框。

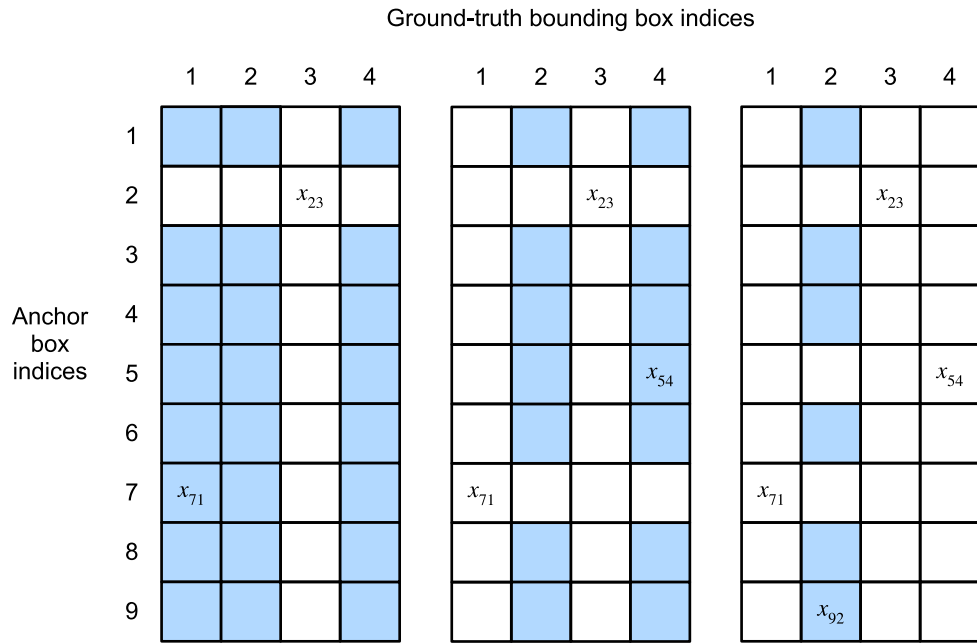


图13.4.2: 将真实边界框分配给锚框。

此算法在以下 `assign_anchor_to_bbox` 函数中实现。

```
#@save
def assign_anchor_to_bbox(ground_truth, anchors, device, iou_threshold=0.5):
    """将最接近的真实边界框分配给锚框。"""
    num_anchors, num_gt_boxes = anchors.shape[0], ground_truth.shape[0]
    # 位于第i行和第j列的元素  $x_{ij}$  是锚框i和真实边界框j的IoU
    jaccard = box_iou(anchors, ground_truth)
    # 对于每个锚框，分配的真实边界框的张量
    anchors_bbox_map = torch.full((num_anchors,), -1, dtype=torch.long,
                                  device=device)
    # 根据阈值，决定是否分配真实边界框
    max_ious, indices = torch.max(jaccard, dim=1)
    anc_i = torch.nonzero(max_ious >= 0.5).reshape(-1)
    box_j = indices[max_ious >= 0.5]
    anchors_bbox_map[anc_i] = box_j
    col_discard = torch.full((num_anchors,), -1)
    row_discard = torch.full((num_gt_boxes,), -1)
    for _ in range(num_gt_boxes):
        max_idx = torch.argmax(jaccard)
        box_idx = (max_idx % num_gt_boxes).long()
        anc_idx = (max_idx / num_gt_boxes).long()
        anchors_bbox_map[anc_idx] = box_idx
        jaccard[:, box_idx] = col_discard
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
jaccard[anc_idx, :] = row_discard
return anchors_bbox_map
```

标记类和偏移

现在我们可以为每个锚框标记分类和偏移量了。假设一个锚框 A 被分配了一个真实边界框 B 。一方面，锚框 A 的类将被标记为与 B 相同。另一方面，锚框 A 的偏移量将根据 B 和 A 中心坐标的相对位置、以及这两个框的相对大小进行标记。鉴于数据集内不同的框的位置和大小不同，我们可以对那些相对位置和大小应用变换，使其获得更均匀分布、易于适应的偏移量。在这里，我们介绍一种常见的变换。给定框 A 和 B ，中心坐标分别为 (x_a, y_a) 和 (x_b, y_b) ，宽度分别为 w_a 和 w_b ，高度分别为 h_a 和 h_b 。我们可以将 A 的偏移量标记为

$$\left(\frac{\frac{x_b - x_a}{w_a} - \mu_x}{\sigma_x}, \frac{\frac{y_b - y_a}{h_a} - \mu_y}{\sigma_y}, \frac{\log \frac{w_b}{w_a} - \mu_w}{\sigma_w}, \frac{\log \frac{h_b}{h_a} - \mu_h}{\sigma_h} \right), \quad (13.4.3)$$

其中常量的默认值是 $\mu_x = \mu_y = \mu_w = \mu_h = 0, \sigma_x = \sigma_y = 0.1$ 和 $\sigma_w = \sigma_h = 0.2$ 。这种转换在下面的 `offset_boxes` 函数中实现。

```
#@save
def offset_boxes(anchors, assigned_bb, eps=1e-6):
    """对锚框偏移量的转换。
    c_anc = d2l.box_corner_to_center(anchors)
    c_assigned_bb = d2l.box_corner_to_center(assigned_bb)
    offset_xy = 10 * (c_assigned_bb[:, :2] - c_anc[:, :2]) / c_anc[:, 2:]
    offset_wh = 5 * torch.log(eps + c_assigned_bb[:, 2:] / c_anc[:, 2:])
    offset = torch.cat([offset_xy, offset_wh], axis=1)
    return offset
```

如果一个锚框没有被分配真实边界框，我们只需将锚框的类标记为“背景”类。背景类的锚框通常被称为“负类”锚框，其余的被称为“正类”锚框。我们使用真实边界框 (`labels` 参数) 实现以下 `multibox_target` 函数，来标记锚框的类和偏移量 (`anchors` 参数)。此函数将背景类设置为零，然后将新类的整数索引递增一。

```
#@save
def multibox_target(anchors, labels):
    """使用真实边界框标记锚框。
    batch_size, anchors = labels.shape[0], anchors.squeeze(0)
    batch_offset, batch_mask, batch_class_labels = [], [], []
    device, num_anchors = anchors.device, anchors.shape[0]
    for i in range(batch_size):
        label = labels[i, :, :]
        anchors_bbox_map = assign_anchor_to_bbox(
            label[:, 1:], anchors, device)
        bbox_mask = ((anchors_bbox_map >= 0).float().unsqueeze(-1)).repeat(
```

(continues on next page)

```

    1, 4)
# 将类标签和分配的边界框坐标初始化为零
class_labels = torch.zeros(num_anchors, dtype=torch.long,
                           device=device)
assigned_bb = torch.zeros((num_anchors, 4), dtype=torch.float32,
                           device=device)
# 使用真实边界框来标记锚框的类别。
# 如果一个锚框没有被分配，我们标记其为背景（值为零）
indices_true = torch.nonzero(anchors_bbox_map >= 0)
bb_idx = anchors_bbox_map[indices_true]
class_labels[indices_true] = label[bb_idx, 0].long() + 1
assigned_bb[indices_true] = label[bb_idx, 1:]
# 偏移量转换
offset = offset_boxes(anchors, assigned_bb) * bbox_mask
batch_offset.append(offset.reshape(-1))
batch_mask.append(bbox_mask.reshape(-1))
batch_class_labels.append(class_labels)
bbox_offset = torch.stack(batch_offset)
bbox_mask = torch.stack(batch_mask)
class_labels = torch.stack(batch_class_labels)
return (bbox_offset, bbox_mask, class_labels)

```

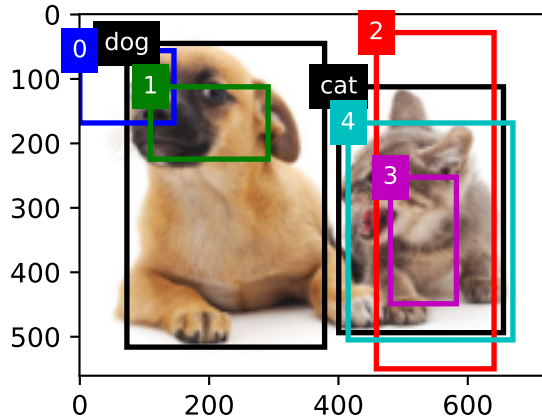
一个例子

让我们通过一个具体的例子来说明锚箱标签。我们在加载的图像中为狗和猫定义了地面真实边界框，其中第一个元素是类（0 代表狗，1 代表猫），其余四个元素是左上角和右下角的 (x, y) 轴坐标（范围介于 0 和 1 之间）。我们还构建了五个锚框，用左上角和右下角的坐标进行标记： A_0, \dots, A_4 （索引从 0 开始）。然后我们在图像中绘制这些地面真相边界框和锚框。

```

ground_truth = torch.tensor([[0, 0.1, 0.08, 0.52, 0.92],
                            [1, 0.55, 0.2, 0.9, 0.88]])
anchors = torch.tensor([[0, 0.1, 0.2, 0.3], [0.15, 0.2, 0.4, 0.4],
                       [0.63, 0.05, 0.88, 0.98], [0.66, 0.45, 0.8, 0.8],
                       [0.57, 0.3, 0.92, 0.9]])
fig = d2l.plt.imshow(img)
show_bboxes(fig.axes, ground_truth[:, 1:] * bbox_scale, ['dog', 'cat'], 'k')
show_bboxes(fig.axes, anchors * bbox_scale, ['0', '1', '2', '3', '4']);

```



使用上面定义的 `multibox_target` 函数，我们可以根据狗和猫的真实边界框，标注这些锚框的分类和偏移量。在这个例子中，背景、狗和猫的类索引分别为 0、1 和 2。下面我们为锚框和真实边界框范例添加了维度。

```
labels = multibox_target(anchors.unsqueeze(dim=0),
                         ground_truth.unsqueeze(dim=0))
```

返回的结果中有三个元素，都是张量格式。第三个元素包含标记的输入锚框的类。

让我们根据图像中的锚框和真实边界框的位置来分析下面返回的类标签。首先，在所有的锚框和真实边界框配对中，锚框 A_4 与猫的真实边界框的 IoU 是最大的。因此， A_4 的类被标记为猫。去除包含 A_4 或猫的真实边界框的配对，在剩下的配对中，锚框 A_1 和狗的真实边界框有最大的 IoU。因此， A_1 的类被标记为狗。接下来，我们需要遍历剩下的三个未标记的锚框： A_0 、 A_2 和 A_3 。对于 A_0 ，与其拥有最大 IoU 的真实边界框的类是狗，但 IoU 低于预定义的阈值 (0.5)，因此该类被标记为背景；对于 A_2 ，与其拥有最大 IoU 的真实边界框的类是猫，IoU 超过阈值，所以类被标记为猫；对于 A_3 ，与其拥有最大 IoU 的真实边界框的类是猫，但值低于阈值，因此该类被标记为背景。

```
labels[2]
```

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

返回的第二个元素是掩码（mask）变量，形状为（批量大小，锚框数的四倍）。掩码变量中的元素与每个锚框的4个偏移量一一对应。由于我们不关心对背景的检测，负类的偏移量不应影响目标函数。通过元素乘法，掩码变量中的零将在计算目标函数之前过滤掉负类偏移量。

```
labels[1]
```

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

返回的第一个元素包含了为每个锚框标记的四个偏移值。请注意，负类锚框的偏移量被标记为零。

```
labels[0]
```

```
tensor([[-0.00e+00, -0.00e+00, -0.00e+00, -0.00e+00,  1.40e+00,  1.00e+01,
        2.59e+00,  7.18e+00, -1.20e+00,  2.69e-01,  1.68e+00, -1.57e+00,
       -0.00e+00, -0.00e+00, -0.00e+00, -0.00e+00, -5.71e-01, -1.00e+00,
       4.17e-06,  6.26e-01]])
```

13.4.4 使用非极大值抑制预测边界框

在预测期间，我们先为图像生成多个锚框，再为这些锚框一一预测类别和偏移量。一个“预测好的边界框”就根据带有预测偏移量的锚框就油然而生。下面我们实现了 `offset_inverse` 函数，该函数将锚框和偏移量预测作为输入，并应用逆偏移变换来返回预测的边界框坐标。

```
#@save
def offset_inverse(anchors, offset_preds):
    """根据带有预测偏移量的锚框来预测边界框。"""
    anc = d2l.box_corner_to_center(anchors)
    pred_bbox_xy = (offset_preds[:, :2] * anc[:, 2:] / 10) + anc[:, :2]
    pred_bbox_wh = torch.exp(offset_preds[:, 2:] / 5) * anc[:, 2:]
    pred_bbox = torch.cat((pred_bbox_xy, pred_bbox_wh), axis=1)
    predicted_bbox = d2l.box_center_to_corner(pred_bbox)
    return predicted_bbox
```

当有许多锚框时，可能会输出许多相似的具有明显重叠的预测边界框，都围绕着同一目标。为了简化输出，我们可以使用 非极大值抑制 (non-maximum suppression, NMS) 合并属于同一目标的类似的预测边界框。

以下是非极大值抑制的工作原理。对于一个预测边界框 B ，目标检测模型会计算每个类的预测概率。假设最大的预测概率为 p ，则该概率所对应的类别 B 即为预测的类别。具体来说，我们将 p 称为预测边界框 B 的置信度。在同一张图像中，所有预测的非背景边界框都按置信度降序排序，以生成列表 L 。然后我们通过以下步骤操作排序列表 L ：

1. 从 L 中选取置信度最高的预测边界框 B_1 作为基准，然后将所有与 B_1 的IoU 超过预定阈值 ϵ 的非基准预测边界框从 L 中移除。这时， L 保留了置信度最高的预测边界框，去除了与其太过相似的其他预测边界框。简而言之，那些具有 非极大值置信度的边界框被 抑制了。
2. 从 L 中选取置信度第二高的预测边界框 B_2 作为又一个基准，然后将所有与 B_2 的IoU大于 ϵ 的非基准预测边界框从 L 中移除。
3. 重复上述过程，直到 L 中的所有预测边界框都曾被用作基准。此时， L 中任意一对预测边界框的IoU都 小于阈值 ϵ ；因此，没有一对边界框过于相似。
4. 输出列表 L 中的所有预测边界框。

以下 `nms` 函数按降序对置信度进行排序并返回其索引。

```

#@save
def nms(boxes, scores, iou_threshold):
    """对预测边界框的置信度进行排序。"""
    B = torch.argsort(scores, dim=-1, descending=True)
    keep = [] # 保留预测边界框的指标
    while B.numel() > 0:
        i = B[0]
        keep.append(i)
        if B.numel() == 1: break
        iou = box_iou(boxes[i, :], boxes[B[1:], :].reshape(-1, 4),
                      boxes[B[1:], :].reshape(-1, 4)).reshape(-1)
        inds = torch.nonzero(iou <= iou_threshold).reshape(-1)
        B = B[inds + 1]
    return torch.tensor(keep, device=boxes.device)

```

我们定义以下 `multibox_detection` 函数来将非极大值抑制应用于预测边界框。如果你发现实现有点复杂，请不要担心：我们将在实现之后，马上用一个具体的示例来展示它是如何工作的。

```

#@save
def multibox_detection(cls_probs, offset_preds, anchors, nms_threshold=0.5,
                      pos_threshold=0.009999999):
    """使用非极大值抑制来预测边界框。"""
    device, batch_size = cls_probs.device, cls_probs.shape[0]
    anchors = anchors.squeeze(0)
    num_classes, num_anchors = cls_probs.shape[1], cls_probs.shape[2]
    out = []
    for i in range(batch_size):
        cls_prob, offset_pred = cls_probs[i], offset_preds[i].reshape(-1, 4)
        conf, class_id = torch.max(cls_prob[1:], 0)
        predicted_bb = offset_inverse(anchors, offset_pred)
        keep = nms(predicted_bb, conf, nms_threshold)

        # 找到所有的 non_keep 索引，并将类设置为背景
        all_idx = torch.arange(num_anchors, dtype=torch.long, device=device)
        combined = torch.cat((keep, all_idx))
        uniques, counts = combined.unique(return_counts=True)
        non_keep = uniques[counts == 1]
        all_id_sorted = torch.cat((keep, non_keep))
        class_id[non_keep] = -1
        class_id = class_id[all_id_sorted]
        conf, predicted_bb = conf[all_id_sorted], predicted_bb[all_id_sorted]
        # `pos_threshold` 是一个用于非背景预测的阈值
        below_min_idx = (conf < pos_threshold)
        class_id[below_min_idx] = -1

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

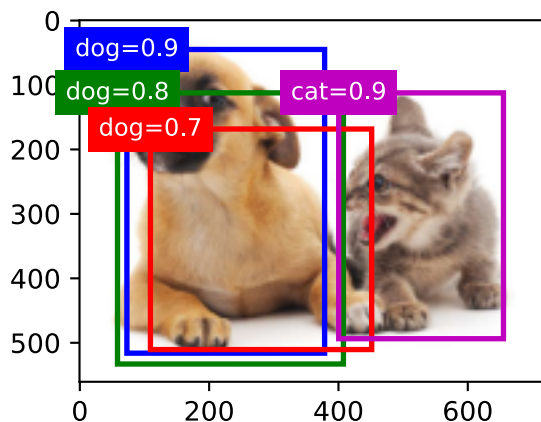
```
conf[below_min_idx] = 1 - conf[below_min_idx]
pred_info = torch.cat((class_id.unsqueeze(1),
                      conf.unsqueeze(1),
                      predicted_bb), dim=1)
out.append(pred_info)
return torch.stack(out)
```

现在让我们将上述算法应用到一个带有四个锚框的具体示例中。为简单起见，我们假设预测的偏移量都是零，这意味着预测的边界框即是锚框。对于背景、狗和猫其中的每个类，我们还定义了它的预测概率。

```
anchors = torch.tensor([[0.1, 0.08, 0.52, 0.92], [0.08, 0.2, 0.56, 0.95],
                       [0.15, 0.3, 0.62, 0.91], [0.55, 0.2, 0.9, 0.88]])
offset_preds = torch.tensor([0] * anchors.numel())
cls_probs = torch.tensor([[0] * 4, # 背景的预测概率
                          [0.9, 0.8, 0.7, 0.1], # 狗的预测概率
                          [0.1, 0.2, 0.3, 0.9]]) # 猫的预测概率
```

我们可以在图像上绘制这些预测边界框和置信度。

```
fig = d2l.plt.imshow(img)
show_bboxes(fig.axes, anchors * bbox_scale,
            ['dog=0.9', 'dog=0.8', 'dog=0.7', 'cat=0.9'])
```



现在我们可以调用 `multibox_detection` 函数来执行非极大值抑制，其中阈值设置为 0.5。请注意，我们在示例的张量输入中添加了维度。

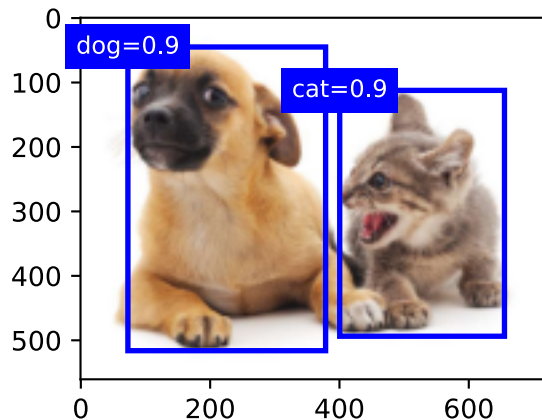
我们可以看到返回结果的形状是（批量大小，锚框的数量，6）。最内层维度中的六个元素提供了同一预测边界框的输出信息。第一个元素是预测的类索引，从 0 开始（0 代表狗，1 代表猫），值 -1 表示背景或在非极大值抑制中被移除了。第二个元素是预测的边界框的置信度。其余四个元素分别是预测边界框左上角和右下角的 (x, y) 轴坐标（范围介于 0 和 1 之间）。

```
output = multibox_detection(cls_probs.unsqueeze(dim=0),
                            offset_preds.unsqueeze(dim=0),
                            anchors.unsqueeze(dim=0),
                            nms_threshold=0.5)
output
```

```
tensor([[[ 0.00,  0.90,  0.10,  0.08,  0.52,  0.92],
        [ 1.00,  0.90,  0.55,  0.20,  0.90,  0.88],
        [-1.00,  0.80,  0.08,  0.20,  0.56,  0.95],
        [-1.00,  0.70,  0.15,  0.30,  0.62,  0.91]]])
```

删除 -1 (背景) 类的预测边界框后，我们可以输出由非极大值抑制保存的最终预测边界框。

```
fig = d2l=plt.imshow(img)
for i in output[0].detach().numpy():
    if i[0] == -1:
        continue
    label = ('dog=', 'cat=')[int(i[0])] + str(i[1])
    show_bboxes(fig.axes, [torch.tensor(i[2:]) * bbox_scale], label)
```



实践中，在执行非极大值抑制前，我们甚至可以将置信度较低的预测边界框移除，从而减少此算法中的计算量。我们也可以对非极大值抑制的输出结果进行后处理，例如，只保留置信度更高的结果作为最终输出。

13.4.5 小结

- 我们以图像的每个像素为中心生成不同形状的锚框。
- 交并比 (IoU) 也被称为 Jaccard 指数，用于衡量两个边界框的相似性。它是相交面积与相并面积的比率。
- 在训练集中，我们需要给每个锚框两种类型的标签。一个是与锚框中目标检测的类别，另一个是锚框真实相对于边界框的偏移量。
- 在预测期间，我们可以使用非极大值抑制（NMS）来移除类似的预测边界框，从而简化输出。

13.4.6 练习

1. 在 `multibox_prior` 函数中更改 `sizes` 和 `ratios` 的值。生成的锚框有什么变化？
2. 构建并可视化两个 IoU 为 0.5 的边界框。它们是怎样重叠的？
3. 在 13.4.3 节 和 13.4.4 节 中修改变量 `anchors`，结果如何变化？
4. 非极大值抑制是一种贪婪的算法，它通过移除来抑制预测的边界框。是否存在一种可能，被移除的一些框实际上是有用的？如何修改这个算法来柔和地抑制？你可以参考 Soft-NMS [Bodla et al., 2017]。
5. 如果非手动，非最大限度的抑制可以被学习吗？

Discussions¹⁸⁷

13.5 多尺度目标检测

在 13.4 节 中，我们以输入图像的每个像素为中心，生成了多个锚框。基本而言，这些锚框代表了图像不同区域的样本。然而，如果为每个像素都生成的锚框，我们最终可能会得到太多需要计算的锚框。想象一个 561×728 的输入图像，如果以每个像素为中心生成五个形状不同的锚框，就需要在图像上标记和预测超过 200 万个锚框 ($561 \times 728 \times 5$)。

13.5.1 多尺度锚框

你可能会意识到，减少图像上的锚框数量并不困难。比如，我们可以在输入图像中均匀采样一小部分像素，并以它们为中心生成锚框。此外，在不同尺度下，我们可以生成不同数量和不同大小的锚框。直观地说，比起较大的目标，较小的目标在图像上出现的可能性更多样。例如， 1×1 、 1×2 和 2×2 的目标可以分别以 4、2 和 1 种可能的方式出现在 2×2 图像上。因此，当使用较小的锚框检测较小的物体时，我们可以采样更多的区域，而对于较大的物体，我们可以采样较少的区域。

为了演示如何在多个尺度下生成锚框，让我们先读取一张图像。它的高度和宽度分别为 561 和 728 像素。

¹⁸⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/2946>

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

img = d2l.plt.imread('../img/catdog.jpg')
h, w = img.shape[:2]
h,
```

(561, 728)

回想一下，在 6.2 节 中，我们将卷积图层的二维数组输出称为特征图。通过定义特征图的形状，我们可以确定任何图像上均匀采样锚框的中心。

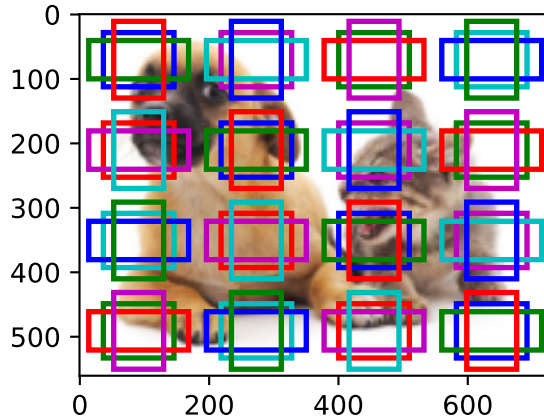
`display_anchors` 函数定义如下。我们在特征图 (`fmap`) 上生成锚框 (`anchors`)，每个单位（像素）作为锚框的中心。由于锚框中的 (x, y) 轴坐标值 (`anchors`) 已经被除以特征图 (`fmap`) 的宽度和高度，因此这些值介于 0 和 1 之间，表示特征图中锚框的相对位置。

由于锚框 (`anchors`) 的中心分布于特征图 (`fmap`) 上的所有单位，因此这些中心必须根据其相对空间位置在任何输入图像上 均匀分布。更具体地说，给定特征图的宽度和高度 `fmap_w` 和 `fmap_h`，以下函数将 均匀地对任何输入图像中 `fmap_h` 行和 `fmap_w` 列中的像素进行采样。以这些均匀采样的像素为中心，将会生成大小为 `s`（假设列表 `s` 的长度为 1）且宽高比 (`ratios`) 不同的锚框。

```
def display_anchors(fmap_w, fmap_h, s):
    d2l.set_figsize()
    # 前两个维度上的值不影响输出
    fmap = torch.zeros((1, 10, fmap_h, fmap_w))
    anchors = d2l.multibox_prior(fmap, sizes=s, ratios=[1, 2, 0.5])
    bbox_scale = torch.tensor((w, h, w, h))
    d2l.show_bboxes(d2l.plt.imshow(img).axes,
                    anchors[0] * bbox_scale)
```

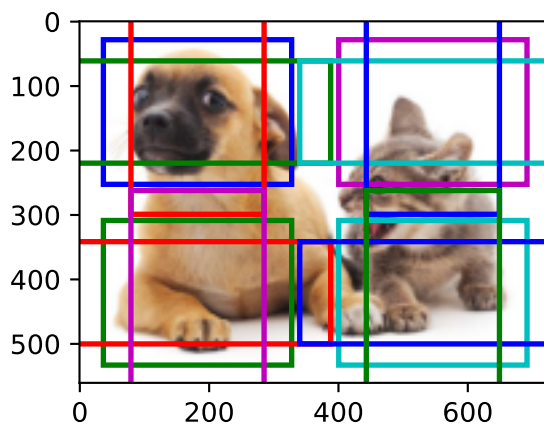
首先，让我们考虑探测小目标。为了在显示时更容易分辨，在这里具有不同中心的锚框不会重叠：锚框的尺度设置为 0.15，特征图的高度和宽度设置为 4。我们可以看到，图像上 4 行和 4 列的锚框的中心是均匀分布的。

```
display_anchors(fmap_w=4, fmap_h=4, s=[0.15])
```



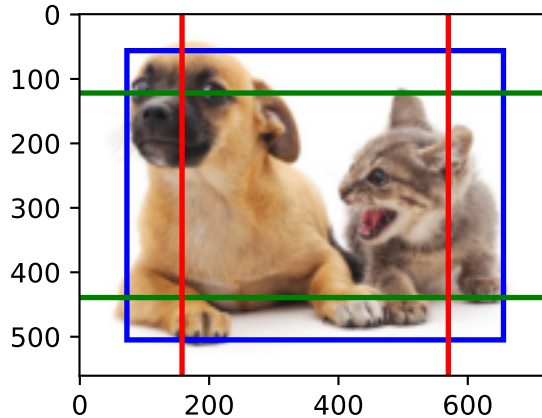
然后，我们将特征图的高度和宽度减小一半，然后使用较大的锚框来检测较大的目标。当尺度设置为 0.4 时，一些锚框将彼此重叠。

```
display_anchors(fmap_w=2, fmap_h=2, s=[0.4])
```



最后，我们进一步将特征图的高度和宽度减小一半，然后将锚框的尺度增加到 0.8。此时，锚框的中心即是图像的中心。

```
display_anchors(fmap_w=1, fmap_h=1, s=[0.8])
```



13.5.2 多尺度检测

既然我们已经生成了多尺度的锚框，我们就将使用它们来检测不同尺度下各种大小的目标。下面，我们介绍一种基于 CNN 的多尺度目标检测方法，将在 13.7 节中实现。

在某种规模上，假设我们有 c 张形状为 $h \times w$ 的特征图。使用 13.5.1 节中的方法，我们生成了 hw 组锚框，其中每组都有 a 个中心相同的锚框。例如，在 13.5.1 节实验的第一个尺度上，给定 10 个（通道数量） 4×4 的特征图，我们生成了 16 组锚框，每组包含 3 个中心相同的锚框。接下来，每个锚框都根据真实值边界框来标记了类和偏移量。在当前尺度下，目标检测模型需要预测输入图像上 hw 组锚框类别和偏移量，其中不同组锚框具有不同的中心。

假设此处的 c 张特征图是 CNN 基于输入图像的正向传播算法获得的中间输出。既然每张特征图上都有 hw 个不同的空间位置，那么相同空间位置可以看作含有 c 个单元。根据 6.2 节中对感受野的定义，特征图在相同空间位置的 c 个单元在输入图像上的感受野相同：它们表征了同一感受野内的输入图像信息。因此，我们可以将特征图在同一空间位置的 c 个单元变换为使用此空间位置生成的 a 个锚框类别和偏移量。本质上，我们用输入图像在某个感受野区域内的信息，来预测输入图像上与该区域位置相近的锚框类别和偏移量。

当不同层的特征图在输入图像上分别拥有不同大小的感受野时，它们可以用于检测不同大小的目标。例如，我们可以设计一个神经网络，其中靠近输出层的特征图单元具有更宽的感受野，这样它们就可以从输入图像中检测到较大的目标。

13.5.3 小结

- 在多个尺度下，我们可以生成不同尺寸的锚框来检测不同尺寸的目标。
- 通过定义特征图的形状，我们可以决定任何图像上均匀采样的锚框的中心。
- 我们使用输入图像在某个感受野区域内的信息，来预测输入图像上与该区域位置相近的锚框类别和偏移量。

13.5.4 练习

1. 在 13.5.1 节 中的第一个尺度 (`fmap_w=4, fmap_h=4`) 下, 生成可能重叠的均匀分布的锚框。
2. 给定形状为 $1 \times c \times h \times w$ 的特征图变量, 其中 c 、 h 和 w 分别是特征图的通道数、高度和宽度。你怎样才能将这个变量转换为锚框类别和偏移量? 输出的形状是什么?

Discussions¹⁸⁸

13.6 目标检测数据集

目标检测领域没有像 MNIST 和 Fashion-MNIST 那样的小数据集。为了快速测试目标检测模型, 我们收集并标记了一个小型数据集。首先, 我们拍摄了一组香蕉的照片, 并生成了 1000 张不同角度和大小的香蕉图像。然后, 我们在一些背景图片的随机位置上放一张香蕉的图像。最后, 我们在图片上为这些香蕉标记了边界框。

13.6.1 下载数据集

包含所有图像和CSV标签文件的香蕉检测数据集可以直接从互联网下载。

```
%matplotlib inline
import os
import pandas as pd
import torch
import torchvision
from d2l import torch as d2l
```

```
#@save
d2l.DATA_HUB['banana-detection'] = (
    d2l.DATA_URL + 'banana-detection.zip',
    '5de26c8fce5ccdea9f91267273464dc968d20d72')
```

13.6.2 读取数据集

通过 `read_data_bananas` 函数, 我们读取香蕉检测数据集。该数据集包括一个的CSV文件, 内含目标类别标签和位于左上角和右下角的真实边界框坐标。

```
#@save
def read_data_bananas(is_train=True):
    """读取香蕉检测数据集中的图像和标签。"""
    data_dir = d2l.download_extract('banana-detection')
```

(continues on next page)

¹⁸⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2948>

(continued from previous page)

```
csv_fname = os.path.join(data_dir, 'bananas_train' if is_train
                         else 'bananas_val', 'label.csv')
csv_data = pd.read_csv(csv_fname)
csv_data = csv_data.set_index('img_name')
images, targets = [], []
for img_name, target in csv_data.iterrows():
    images.append(torchvision.io.read_image(
        os.path.join(data_dir, 'bananas_train' if is_train else
                     'bananas_val', 'images', f'{img_name}')))
    # Here `target` contains (class, upper-left x, upper-left y,
    # lower-right x, lower-right y), where all the images have the same
    # banana class (index 0)
    targets.append(list(target))
return images, torch.tensor(targets).unsqueeze(1) / 256
```

通过使用 `read_data_bananas` 函数读取图像和标签，以下 `BananasDataset` 类别将允许我们创建一个自定义 `Dataset` 实例来加载香蕉检测数据集。

```
#@save
class BananasDataset(torch.utils.data.Dataset):
    """一个用于加载香蕉检测数据集的自定义数据集。"""
    def __init__(self, is_train):
        self.features, self.labels = read_data_bananas(is_train)
        print('read ' + str(len(self.features)) + (' training examples' if
            is_train else ' validation examples'))

    def __getitem__(self, idx):
        return (self.features[idx].float(), self.labels[idx])

    def __len__(self):
        return len(self.features)
```

最后，我们定义 `load_data_bananas` 函数，来为训练集和测试集返回两个数据加载器实例。对于测试集，无须按随机顺序读取它。

```
#@save
def load_data_bananas(batch_size):
    """加载香蕉检测数据集。"""
    train_iter = torch.utils.data.DataLoader(BananasDataset(is_train=True),
                                             batch_size, shuffle=True)
    val_iter = torch.utils.data.DataLoader(BananasDataset(is_train=False),
                                           batch_size)
    return train_iter, val_iter
```

让我们读取一个小批量，并打印其中的图像和标签的形状。图像的小批量的形状为（批量大小、通道数、高度、宽度），看起来很眼熟：它与我们之前图像分类任务中的相同。标签的小批量的形状为（批量大小， m ，5），其中 m 是数据集的任何图像中边界框可能出现的最大数量。

小批量计算虽然高效，但它要求每张图像含有相同数量的边界框，以便放在同一个批量中。通常来说，图像可能拥有不同数量个边界框；因此，在达到 m 之前，边界框少于 m 的图像将被非法边界框填充。这样，每个边界框的标签将被长度为 5 的数组表示。数组中的第一个元素是边界框中对象的类别，其中 -1 表示用于填充的非法边界框。数组的其余四个元素是边界框左上角和右下角的 (x, y) 坐标值（值域在0到1之间）。对于香蕉数据集而言，由于每张图像上只有一个边界框，因此 $m = 1$ 。

```
batch_size, edge_size = 32, 256
train_iter, _ = load_data_bananas(batch_size)
batch = next(iter(train_iter))
batch[0].shape, batch[1].shape
```

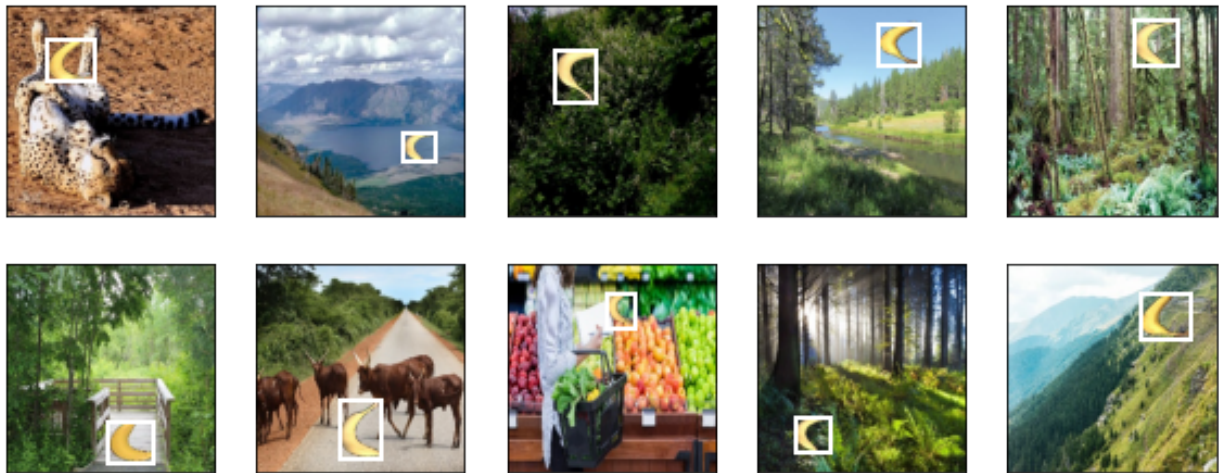
```
Downloading ../data/banana-detection.zip from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/banana-detection.zip...
read 1000 training examples
read 100 validation examples
```

```
(torch.Size([32, 3, 256, 256]), torch.Size([32, 1, 5]))
```

13.6.3 示范

让我们展示 10 幅带有真实边界框的图像。我们可以看到在所有这些图像中香蕉的旋转角度、大小和位置都有所不同。当然，这只是一个简单的人工数据集，实践中真实世界的数据集通常要复杂得多。

```
imgs = (batch[0][0:10].permute(0, 2, 3, 1)) / 255
axes = d2l.show_images(imgs, 2, 5, scale=2)
for ax, label in zip(axes, batch[1][0:10]):
    d2l.show_bboxes(ax, [label[0][1:5] * edge_size], colors=['w'])
```



13.6.4 小结

- 我们收集的香蕉检测数据集可用于演示目标检测模型。
- 用于目标检测的数据加载与图像分类的数据加载类似。但是，在目标检测中，标签还包含真实边界框的信息，它不出现在图像分类中。

13.6.5 练习

1. 在香蕉检测数据集中演示其他带有真实边界框的图像。它们在边界框和目标方面有什么不同？
2. 假设我们想要将数据增强（例如随机裁剪）应用于目标检测。它与图像分类中的有什么不同？提示：如果裁剪的图像只包含物体的一小部分会怎样？

Discussions¹⁸⁹

13.7 单发多框检测（SSD）

在 13.3 节—13.6 节 中，我们分别介绍了边界框、锚框、多尺度目标检测和用于目标检测的数据集。现在我们已经准备好使用这样的背景知识来设计一个目标检测模型：单发多框检测（SSD）[Liu et al., 2016]。该模型简单、快速且被广泛使用。尽管这只是大量目标检测模型中的一个，但本节中的一些设计原则和实现细节也适用于其他模型。

¹⁸⁹ <https://discuss.d2l.ai/t/3202>

13.7.1 模型

图13.7.1 描述了单发多框检测模型的设计。此模型主要由基础网络组成，其后是几个多尺度特征块。基本网络用于从输入图像中提取特征，因此它可以使用深度卷积神经网络。单发多框检测论文中选用了在分类层之前截断的 VGG [Liu et al., 2016]，现在也常用ResNet替代。我们可以设计基础网络，使它输出的高和宽较大。这样一来，基于该特征图生成的锚框数量较多，可以用来检测尺寸较小的目标。接下来的每个多尺度特征块将上一层提供的特征图的高和宽缩小（如减半），并使特征图中每个单元在输入图像上的感受野变得更广阔。

回想一下在 13.5 节 中，通过深度神经网络分层表示图像的多尺度目标检测的设计。由于接近 图13.7.1 顶部的多尺度特征图较小，但具有较大的感受野，它们适合检测较少但较大的物体。简而言之，通过多尺度特征块，单发多框检测生成不同大小的锚框，并通过预测边界框的类别和偏移量来检测大小不同的目标，因此这是一个多尺度目标检测模型。

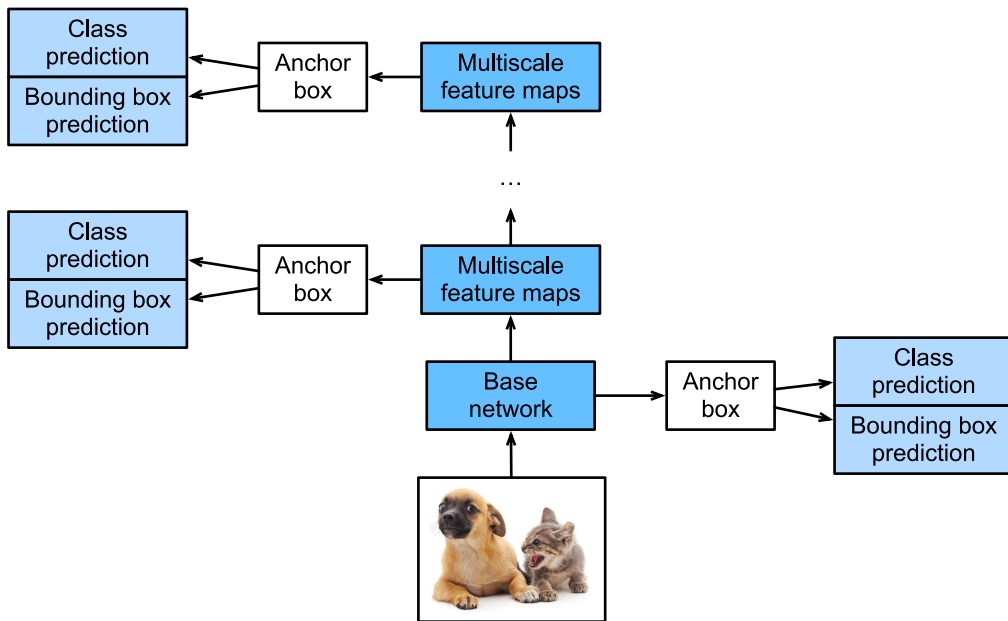


图13.7.1: 单发多框检测模型主要由一个基础网络块和若干多尺度特征块串联而成。

在下面，我们将介绍 图13.7.1 中不同块的实施细节。首先，我们将讨论如何实施类别和边界框预测。

类别预测层

设目标类别的数量为 q 。这样一来，锚框有 $q + 1$ 个类别，其中 0 类是背景。在某个尺度下，设特征图的高和宽分别为 h 和 w 。如果以其中每个单元为中心生成 a 个锚框，那么我们需要对 hwa 个锚框进行分类。如果使用全连接层作为输出，很容易导致模型参数过多。回忆 7.3 节 一节介绍的使用卷积层的通道来输出类别预测的方法，单发多框检测采用同样的方法来降低模型复杂度。

具体来说，类别预测层使用一个保持输入高和宽的卷积层。这样一来，输出和输入在特征图宽和高上的空间坐标一一对应。考虑输出和输入同一空间坐标 (x, y) ：输出特征图上 (x, y) 坐标的通道里包含了以输入特

特征图 (x, y) 坐标为中心生成的所有锚框的类别预测。因此输出通道数为 $a(q + 1)$ ，其中索引为 $i(q + 1) + j$ ($0 \leq j \leq q$) 的通道代表了索引为 i 的锚框有关类别索引为 j 的预测。

在下面，我们定义了这样一个类别预测层，通过参数 `num_anchors` 和 `num_classes` 分别指定了 a 和 q 。该图层使用填充为 1 的 3×3 的卷积层。此卷积层的输入和输出的宽度和高度保持不变。

```
%matplotlib inline
import torch
import torchvision
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l

def cls_predictor(num_inputs, num_anchors, num_classes):
    return nn.Conv2d(num_inputs, num_anchors * (num_classes + 1),
                   kernel_size=3, padding=1)
```

边界框预测层

边界框预测层的设计与类别预测层的设计类似。唯一不同的是，这里需要为每个锚框预测4个偏移量，而不是 $q + 1$ 个类别。

```
def bbox_predictor(num_inputs, num_anchors):
    return nn.Conv2d(num_inputs, num_anchors * 4, kernel_size=3, padding=1)
```

连接多尺度的预测

正如我们所提到的，单发多框检测使用多尺度特征图来生成锚框并预测其类别和偏移量。在不同的尺度下，特征图的形状或以同一单元为中心的锚框的数量可能会有所不同。因此，不同尺度下预测输出的形状可能会有所不同。

在以下示例中，我们为同一个小批量构建两个不同比例 (Y_1 和 Y_2) 的特征图，其中 Y_2 的高度和宽度是 Y_1 的一半。以类别预测为例，假设 Y_1 和 Y_2 的每个单元分别生成了 5 个和 3 个锚框。进一步假设目标类别的数量为 10，对于特征图 Y_1 和 Y_2 ，类别预测输出中的通道数分别为 $5 \times (10 + 1) = 55$ 和 $3 \times (10 + 1) = 33$ ，其中任一输出的形状是（批量大小，通道数，高度，宽度）。

```
def forward(x, block):
    return block(x)

Y1 = forward(torch.zeros((2, 8, 20, 20)), cls_predictor(8, 5, 10))
Y2 = forward(torch.zeros((2, 16, 10, 10)), cls_predictor(16, 3, 10))
Y1.shape, Y2.shape
```

```
(torch.Size([2, 55, 20, 20]), torch.Size([2, 33, 10, 10]))
```

正如我们所看到的，除了批量大小这一维度外，其他三个维度都具有不同的尺寸。为了将这两个预测输出链接起来以提高计算效率，我们将把这些张量转换为更一致的格式。

通道维包含中心相同的锚框的预测结果。我们首先将通道维移到最后一维。因为不同尺度下批量大小仍保持不变，我们可以将预测结果转成二维的（批量大小，高 \times 宽 \times 通道数）的格式，以方便之后在维度 1 上的连接。

```
def flatten_pred(pred):
    return torch.flatten(pred.permute(0, 2, 3, 1), start_dim=1)

def concat_preds(preds):
    return torch.cat([flatten_pred(p) for p in preds], dim=1)
```

这样一来，尽管 Y_1 和 Y_2 在通道数、高度和宽度方面具有不同的大小，我们仍然可以在同一个小批量的两个不同尺度上连接这两个预测输出。

```
concat_preds([Y1, Y2]).shape
```

```
torch.Size([2, 25300])
```

高和宽减半块

为了在多个尺度下检测目标，我们在下面定义了高和宽减半块 `down_sample_blk`，该模块将输入特征图的高度和宽度减半。事实上，该块应用了在 `subsec_vgg-blocks` 中的 VGG 模块设计。更具体地说，每个高和宽减半块由两个填充为 1 的 3×3 的卷积层、以及步幅为 2 的 2×2 最大汇聚层组成。我们知道，填充为 1 的 3×3 卷积层不改变特征图的形状。但是，其后的 2×2 的最大汇聚层将输入特征图的高度和宽度减少了一半。对于此高和宽减半块的输入和输出特征图，因为 $1 \times 2 + (3 - 1) + (3 - 1) = 6$ ，所以输出中的每个单元在输入上都有一个 6×6 的感受野。因此，高和宽减半块会扩大每个单元在其输出特征图中的感受野。

```
def down_sample_blk(in_channels, out_channels):
    blk = []
    for _ in range(2):
        blk.append(nn.Conv2d(in_channels, out_channels,
                            kernel_size=3, padding=1))
        blk.append(nn.BatchNorm2d(out_channels))
        blk.append(nn.ReLU())
        in_channels = out_channels
    blk.append(nn.MaxPool2d(2))
    return nn.Sequential(*blk)
```

在以下示例中，我们构建的高和宽减半块会更改输入通道的数量，并将输入特征图的高度和宽度减半。

```
forward(torch.zeros((2, 3, 20, 20)), down_sample_blk(3, 10)).shape
```

```
torch.Size([2, 10, 10, 10])
```

基本网络块

基本网络块用于从输入图像中抽取特征。为了计算简洁，我们构造了一个小的基础网络，该网络串联3个高和宽减半块，并逐步将通道数翻倍。给定输入图像的形状为 256×256 ，此基本网络块输出的特征图形状为 32×32 ($256/2^3 = 32$)。

```
def base_net():
    blk = []
    num_filters = [3, 16, 32, 64]
    for i in range(len(num_filters) - 1):
        blk.append(down_sample_blk(num_filters[i], num_filters[i+1]))
    return nn.Sequential(*blk)

forward(torch.zeros((2, 3, 256, 256)), base_net()).shape
```

```
torch.Size([2, 64, 32, 32])
```

完整的模型

完整的单发多框检测模型由五个模块组成。每个块生成的特征图既用于 (i) 生成锚框，又用于 (ii) 预测这些锚框的类别和偏移量。在这五个模块中，第一个是基本网络块，第二个到第四个是高和宽减半块，最后一个模块使用全局最大池将高度和宽度都降到 1。从技术上讲，第二到第五个区块都是 图13.7.1 中的多尺度特征块。

```
def get_blk(i):
    if i == 0:
        blk = base_net()
    elif i == 1:
        blk = down_sample_blk(64, 128)
    elif i == 4:
        blk = nn.AdaptiveMaxPool2d((1,1))
    else:
        blk = down_sample_blk(128, 128)
    return blk
```

现在我们为每个块定义前向计算。与图像分类任务不同，此处的输出包括：(i) CNN 特征图 Y ，(ii) 在当前尺度下根据 Y 生成的锚框，以及 (iii) 预测的这些锚框的类别和偏移量（基于 Y ）。

```

def blk_forward(X, blk, size, ratio, cls_predictor, bbox_predictor):
    Y = blk(X)
    anchors = d2l.multibox_prior(Y, sizes=size, ratios=ratio)
    cls_preds = cls_predictor(Y)
    bbox_preds = bbox_predictor(Y)
    return (Y, anchors, cls_preds, bbox_preds)

```

回想一下，在图13.7.1中，一个较接近顶部的多尺度特征块是用于检测较大目标的，因此需要生成更大的锚框。在上面的前向计算中，在每个多尺度特征块上，我们通过调用的 `multibox_prior` 函数（见 13.4节）的 `sizes` 参数传递两个比例值的列表。在下面，0.2 和 1.05 之间的区间被均匀分成五个部分，以确定五个模块的在不同尺度下的较小值：0.2、0.37、0.54、0.71 和 0.88。之后，他们较大的值由 $\sqrt{0.2 \times 0.37} = 0.272$ 、 $\sqrt{0.37 \times 0.54} = 0.447$ 等给出。

```

sizes = [[0.2, 0.272], [0.37, 0.447], [0.54, 0.619], [0.71, 0.79],
         [0.88, 0.961]]
ratios = [[1, 2, 0.5]] * 5
num_anchors = len(sizes[0]) + len(ratios[0]) - 1

```

现在，我们就可以按如下方式定义完整的模型 TinySSD 了。

```

class TinySSD(nn.Module):
    def __init__(self, num_classes, **kwargs):
        super(TinySSD, self).__init__(**kwargs)
        self.num_classes = num_classes
        idx_to_in_channels = [64, 128, 128, 128, 128]
        for i in range(5):
            # 即赋值语句 `self.blk_i = get_blk(i)`
            setattr(self, f'blk_{i}', get_blk(i))
            setattr(self, f'cls_{i}', cls_predictor(idx_to_in_channels[i],
                                                   num_anchors, num_classes))
            setattr(self, f'bbox_{i}', bbox_predictor(idx_to_in_channels[i],
                                                      num_anchors))

    def forward(self, X):
        anchors, cls_preds, bbox_preds = [None] * 5, [None] * 5, [None] * 5
        for i in range(5):
            # `getattr(self, 'blk_%d' % i)` 即访问 `self.blk_i`
            X, anchors[i], cls_preds[i], bbox_preds[i] = blk_forward(
                X, getattr(self, f'blk_{i}'), sizes[i], ratios[i],
                getattr(self, f'cls_{i}'), getattr(self, f'bbox_{i}'))
        anchors = torch.cat(anchors, dim=1)
        cls_preds = concat_preds(cls_preds)
        cls_preds = cls_preds.reshape(
            cls_preds.shape[0], -1, self.num_classes + 1)

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
bbox_preds = concat_preds(bbox_preds)
return anchors, cls_preds, bbox_preds
```

我们创建一个模型实例，然后使用它对一个 256×256 像素的小批量图像 X 执行前向计算。

如本节前面部分所示，第一个模块输出特征图的形状为 32×32 。回想一下，第二到第四个模块为高和宽减半块，第五个模块为全局汇聚层。由于以特征图的每个单元为中心有 4 个锚框生成，因此在所有五个尺度下，每个图像总共生成 $(32^2 + 16^2 + 8^2 + 4^2 + 1) \times 4 = 5444$ 个锚框。

```
net = TinySSD(num_classes=1)
X = torch.zeros((32, 3, 256, 256))
anchors, cls_preds, bbox_preds = net(X)

print('output anchors:', anchors.shape)
print('output class preds:', cls_preds.shape)
print('output bbox preds:', bbox_preds.shape)
```

```
output anchors: torch.Size([1, 5444, 4])
output class preds: torch.Size([32, 5444, 2])
output bbox preds: torch.Size([32, 21776])
```

13.7.2 训练模型

现在，我们将描述如何训练用于目标检测的单发多框检测模型。

读取数据集和初始化

首先，让我们读取 13.6 节 中描述的香蕉检测数据集。

```
batch_size = 32
train_iter, _ = d2l.load_data_bananas(batch_size)
```

```
read 1000 training examples
read 100 validation examples
```

香蕉检测数据集中，目标的类别数为 1。定义好模型后，我们需要初始化其参数并定义优化算法。

```
device, net = d2l.try_gpu(), TinySSD(num_classes=1)
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=0.2, weight_decay=5e-4)
```

定义损失函数和评价函数

目标检测有两种类型的损失。第一种有关锚框类别的损失：我们可以简单地重用之前图像分类问题里一直使用的交叉熵损失函数来计算；第二种有关正类锚框偏移量的损失：预测偏移量是一个回归问题。但是，对于这个回归问题，我们在这里不使用 3.1.3 节中描述的平方损失，而是使用 L_1 范数损失，即预测值和真实值之差的绝对值。掩码变量 `bbox_masks` 令负类锚框和填充锚框不参与损失的计算。最后，我们将锚框类别和偏移量的损失相加，以获得模型的最终损失函数。

```
cls_loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')
bbox_loss = nn.L1Loss(reduction='none')

def calc_loss(cls_preds, cls_labels, bbox_preds, bbox_labels, bbox_masks):
    batch_size, num_classes = cls_preds.shape[0], cls_preds.shape[2]
    cls = cls_loss(cls_preds.reshape(-1, num_classes),
                   cls_labels.reshape(-1)).reshape(batch_size, -1).mean(dim=1)
    bbox = bbox_loss(bbox_preds * bbox_masks,
                     bbox_labels * bbox_masks).mean(dim=1)
    return cls + bbox
```

我们可以沿用准确率评价分类结果。由于偏移量使用了 L_1 范数损失，我们使用平均绝对误差来评价边界框的预测结果。这些预测结果是从生成的锚框及其预测偏移量中获得的。

```
def cls_eval(cls_preds, cls_labels):
    # 由于类别预测结果放在最后一维，`argmax` 需要指定最后一维。
    return float((cls_preds.argmax(dim=-1).type(
        cls_labels.dtype) == cls_labels).sum())

def bbox_eval(bbox_preds, bbox_labels, bbox_masks):
    return float((torch.abs((bbox_labels - bbox_preds) * bbox_masks)).sum())
```

训练模型

在训练模型时，我们需要在模型的前向计算过程中生成多尺度锚框 (`anchors`)，并预测其类别 (`cls_preds`) 和偏移量 (`bbox_preds`)。然后，我们根据标签信息 Y 为生成的锚框标记类别 (`cls_labels`) 和偏移量 (`bbox_labels`)。最后，我们根据类别和偏移量的预测和标注值计算损失函数。为了代码简洁，这里没有评价测试数据集。

```
num_epochs, timer = 20, d2l.Timer()
animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', xlim=[1, num_epochs],
                        legend=['class error', 'bbox mae'])
net = net.to(device)
for epoch in range(num_epochs):
    # 训练精确度的和，训练精确度的和中的示例数
```

(continues on next page)

```

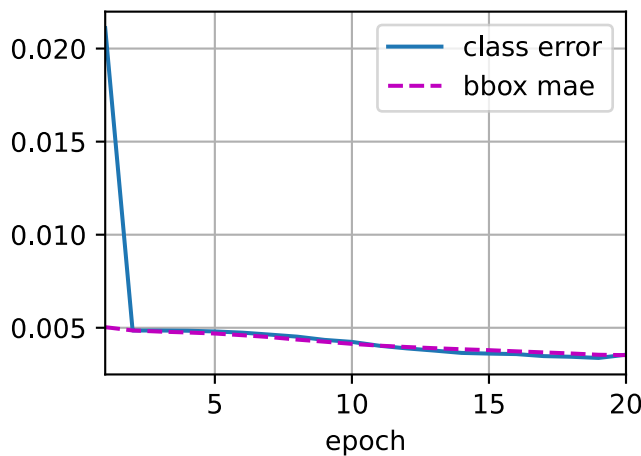
# 绝对误差的和，绝对误差的和中的示例数
metric = d2l.Accumulator(4)
net.train()
for features, target in train_iter:
    timer.start()
    trainer.zero_grad()
    X, Y = features.to(device), target.to(device)
    # 生成多尺度的锚框，为每个锚框预测类别和偏移量
    anchors, cls_preds, bbox_preds = net(X)
    # 为每个锚框标注类别和偏移量
    bbox_labels, bbox_masks, cls_labels = d2l.multibox_target(anchors, Y)
    # 根据类别和偏移量的预测和标注值计算损失函数
    l = calc_loss(cls_preds, cls_labels, bbox_preds, bbox_labels,
                  bbox_masks)
    l.mean().backward()
    trainer.step()
    metric.add(cls_eval(cls_preds, cls_labels), cls_labels.numel(),
               bbox_eval(bbox_preds, bbox_labels, bbox_masks),
               bbox_labels.numel())
    cls_err, bbox_mae = 1 - metric[0] / metric[1], metric[2] / metric[3]
    animator.add(epoch + 1, (cls_err, bbox_mae))
print(f'class err {cls_err:.2e}, bbox mae {bbox_mae:.2e}')
print(f'{len(train_iter.dataset)} / {timer.stop():.1f} examples/sec on '
      f'{str(device)}')

```

```

class err 3.55e-03, bbox mae 3.53e-03
5721.7 examples/sec on cuda:0

```



13.7.3 预测目标

在预测阶段，我们希望能把图像里面所有我们感兴趣的目标检测出来。在下面，我们读取并调整测试图像的大小，然后将其转成卷积层需要的四维格式。

```
X = torchvision.io.read_image('../img/banana.jpg').unsqueeze(0).float()
img = X.squeeze(0).permute(1, 2, 0).long()
```

使用下面的 `multibox_detection` 函数，我们可以根据锚框及其预测偏移量得到预测边界框。然后，通过非极大值抑制来移除相似的预测边界框。

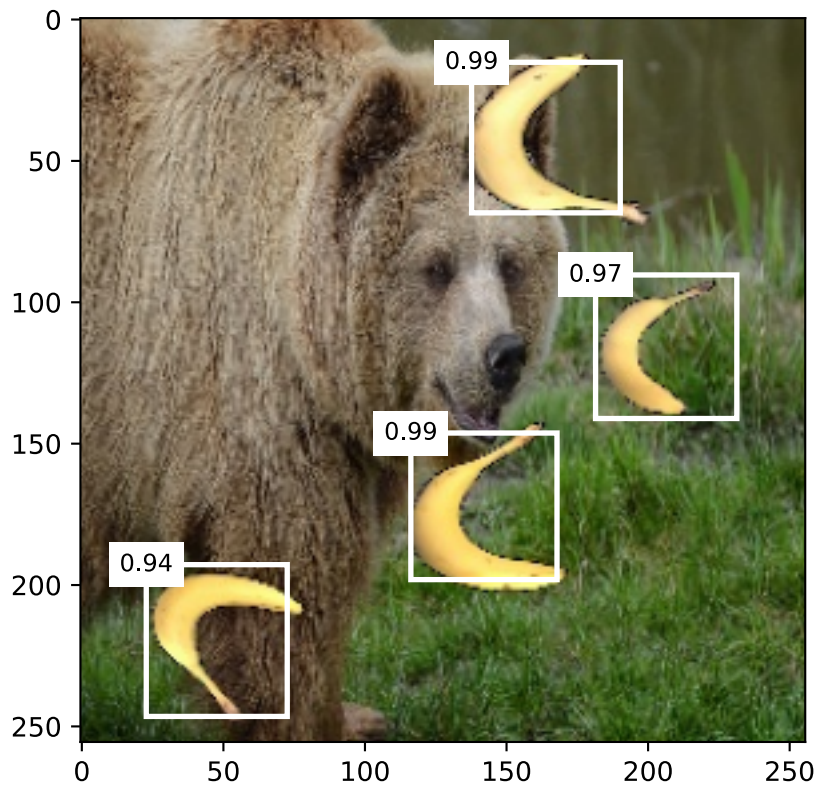
```
def predict(X):
    net.eval()
    anchors, cls_preds, bbox_preds = net(X.to(device))
    cls_probs = F.softmax(cls_preds, dim=2).permute(0, 2, 1)
    output = d2l.multibox_detection(cls_probs, bbox_preds, anchors)
    idx = [i for i, row in enumerate(output[0]) if row[0] != -1]
    return output[0], idx

output = predict(X)
```

最后，我们筛选所有置信度不低于 0.9 的边界框，做为最终输出。

```
def display(img, output, threshold):
    d2l.set_figsize((5, 5))
    fig = d2l.plt.imshow(img)
    for row in output:
        score = float(row[1])
        if score < threshold:
            continue
        h, w = img.shape[0:2]
        bbox = [row[2:6] * torch.tensor((w, h, w, h), device=row.device)]
        d2l.show_bboxes(fig.axes, bbox, '%.2f' % score, 'w')

display(img, output.cpu(), threshold=0.9)
```



13.7.4 小结

- 单发多框检测是一种多尺度目标检测模型。基于基础网络块和各个多尺度特征块，单发多框检测生成不同数量和不同大小的锚框，并通过预测这些锚框的类别和偏移量检测不同大小的目标。
- 在训练单发多框检测模型时，损失函数是根据锚框的类别和偏移量的预测及标注值计算得出的。

13.7.5 练习

- 你能通过改进损失函数来改进单发多框检测吗？例如，将预测偏移量用到的 L_1 范数损失替换为平滑 L_1 范数损失。它在零点附近使用平方函数从而更加平滑，这是通过一个超参数 σ 来控制平滑区域的：

$$f(x) = \begin{cases} (\sigma x)^2 / 2, & \text{if } |x| < 1/\sigma^2 \\ |x| - 0.5/\sigma^2, & \text{otherwise} \end{cases} \quad (13.7.1)$$

当 σ 非常大时，这种损失类似于 L_1 范数损失。当它的值较小时，损失函数较平滑。

```
def smooth_l1(data, scalar):
    out = []
    for i in data:
        if abs(i) < 1 / (scalar ** 2):
            out.append((scalar * i) ** 2) / 2
        else:
            out.append(i - 0.5 / scalar ** 2)
```

(continues on next page)

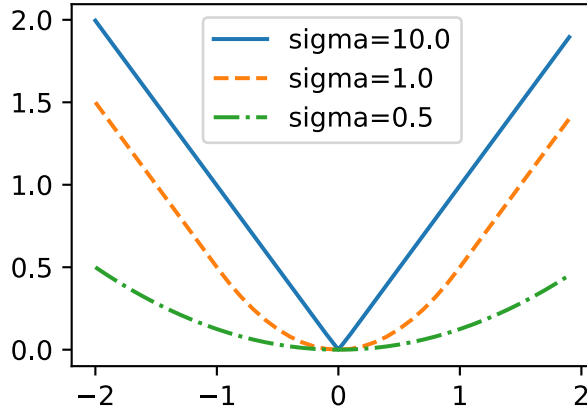
```

    else:
        out.append(abs(i) - 0.5 / (scalar ** 2))
    return torch.tensor(out)

sigmas = [10, 1, 0.5]
lines = ['-', '--', '-.']
x = torch.arange(-2, 2, 0.1)
d2l.set_figsize()

for l, s in zip(lines, sigmas):
    y = smooth_l1(x, scalar=s)
    d2l.plt.plot(x, y, l, label='sigma=%.1f' % s)
d2l.plt.legend();

```



此外，在类别预测时，实验中使用了交叉熵损失：设真实类别 j 的预测概率是 p_j ，交叉熵损失为 $-\log p_j$ 。我们还可以使用焦点损失 [Lin et al., 2017a]：给定超参数 $\gamma > 0$ 和 $\alpha > 0$ ，此损失的定义为：

$$-\alpha(1 - p_j)^\gamma \log p_j. \quad (13.7.2)$$

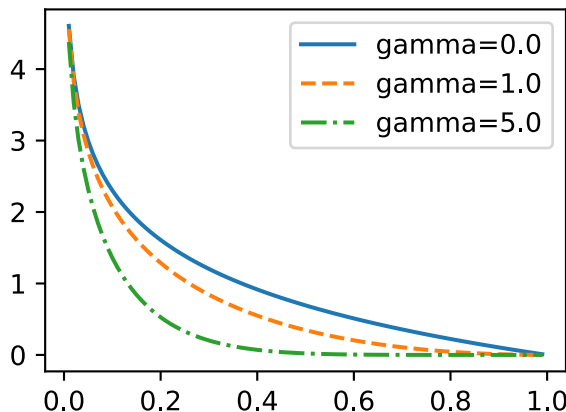
可以看到，增大 γ 可以有效地减少正类预测概率较大时（例如 $p_j > 0.5$ ）的相对损失，因此训练可以更集中在那些错误分类的困难示例上。

```

def focal_loss(gamma, x):
    return -(1 - x) ** gamma * torch.log(x)

x = torch.arange(0.01, 1, 0.01)
for l, gamma in zip(lines, [0, 1, 5]):
    y = d2l.plt.plot(x, focal_loss(gamma, x), l, label='gamma=%.1f' % gamma)
d2l.plt.legend();

```



2. 由于篇幅限制，我们在本节中省略了单发多框检测模型的一些实现细节。你能否从以下几个方面进一步改进模型：
 1. 当目标比图像小得多时，模型可以将输入图像调大。
 2. 通常会存在大量的负锚框。为了使类别分布更加平衡，我们可以将负锚框的高和宽减半。
 3. 在损失函数中，给类别损失和偏移损失设置不同比重的超参数。
 4. 使用其他方法评估目标检测模型，例如单发多框检测论文 [Liu et al., 2016] 中的方法。

Discussions¹⁹⁰

13.8 区域卷积神经网络（R-CNN）系列

除了 13.7 节中描述的单发多框检测之外，区域卷积神经网络（region-based CNN 或 regions with CNN features, R-CNN）[Girshick et al., 2014] 也是将深度模型应用于目标检测的开创性工作之一。在本节中，我们将介绍 R-CNN 及其一系列改进方法：快速的 R-CNN（Fast R-CNN）[Girshick, 2015]、更快的 R-CNN（Faster R-CNN）[Ren et al., 2015] 和掩码 R-CNN（Mask R-CNN）[He et al., 2017]。限于篇幅，我们只着重介绍这些模型的设计思路。

13.8.1 R-CNN

R-CNN 首先从输入图像中选取若干（例如 2000 个）提议区域（如锚框也是一种选取方法），并标注它们的类别和边界框（如偏移量）。[Girshick et al., 2014] 然后，用卷积神经网络对每个提议区域进行前向计算以抽取其特征。接下来，我们用每个提议区域的特征来预测类别和边界框。

¹⁹⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/3204>

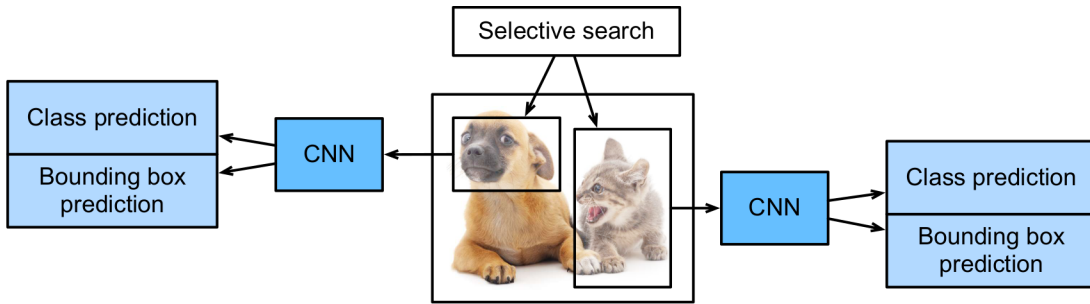


图13.8.1: R-CNN模型

图13.8.1 展示了R-CNN模型。具体来说，R-CNN包括以下四个步骤：

1. 对输入图像使用选择性搜索来选取多个高质量的提议区域 [Uijlings et al., 2013]。这些提议区域通常是在多个尺度下选取的，并具有不同的形状和大小。每个提议区域都将被标注类别和真实边界框。
2. 选择一个预训练的卷积神经网络，并将其在输出层之前截断。将每个提议区域变形为网络需要的输入尺寸，并通过前向计算输出抽取的提议区域特征。
3. 将每个提议区域的特征连同其标注的类别作为一个样本。训练多个支持向量机对目标分类，其中每个支持向量机用来判断样本是否属于某一个类别。
4. 将每个提议区域的特征连同其标注的边界框作为一个样本，训练线性回归模型来预测真实边界框。

尽管 R-CNN 模型通过预训练的卷积神经网络有效地抽取了图像特征，但它的速度很慢。想象一下，我们可能从一张图像中选出上千个提议区域，这需要上千次的卷积神经网络的前向计算来执行目标检测。这种庞大的计算量使得 R-CNN 在现实世界中难以被广泛应用。

13.8.2 Fast R-CNN

R-CNN 的主要性能瓶颈在于，对每个提议区域，卷积神经网络的前向计算是独立的，而没有共享计算。由于这些区域通常有重叠，独立的特征抽取会导致重复的计算。Fast R-CNN [Girshick, 2015] 对 R-CNN 的主要改进之一，是仅在整张图象上执行卷积神经网络的前向计算。

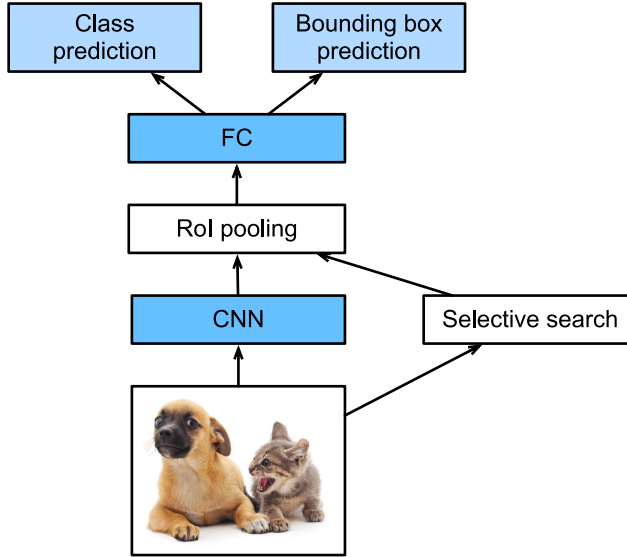


图13.8.2: Fast R-CNN模型

图13.8.2 中描述了 Fast R-CNN 模型。它的主要计算如下:

1. 与 R-CNN 相比, Fast R-CNN 用来提取特征的卷积神经网络的输入是整个图像, 而不是各个提议区域。此外, 这个网络通常会参与训练。设输入为一张图像, 将卷积神经网络的输出的形状记为 $1 \times c \times h_1 \times w_1$ 。
2. 假设选择性搜索生成了 n 个提议区域。这些形状各异的提议区域在卷积神经网络的输出上分别标出了形状各异的兴趣区域。然后, 这些感兴趣的区域需要进一步抽取出形状相同的特征 (比如指定高度 h_2 和宽度 w_2), 以便于连结后输出。为了实现这一目标, Fast R-CNN 引入了兴趣区域 (*RoI*) 池化层: 将卷积神经网络的输出和提议区域作为输入, 输出连结后的各个提议区域抽取的特征, 形状为 $n \times c \times h_2 \times w_2$ 。
3. 通过全连接层将输出形状变换为 $n \times d$, 其中超参数 d 取决于模型设计。
4. 预测 n 个提议区域中每个区域的类别和边界框。更具体地说, 在预测类别和边界框时, 将全连接层的输出分别转换为形状为 $n \times q$ (q 是类别的数量) 的输出和形状为 $n \times 4$ 的输出。其中预测类别时使用 softmax 回归。

在Fast R-CNN 中提出的兴趣区域汇聚层与 6.5 节 中介绍的汇聚层有所不同。在汇聚层中, 我们通过设置池化窗口、填充和步幅的大小来间接控制输出形状。而兴趣区域汇聚层对每个区域的输出形状是可以直接指定的。

例如, 指定每个区域输出的高和宽分别为 h_2 和 w_2 。对于任何形状为 $h \times w$ 的兴趣区域窗口, 该窗口将被划分为 $h_2 \times w_2$ 子窗口网格, 其中每个子窗口的大小约为 $(h/h_2) \times (w/w_2)$ 。在实践中, 任何子窗口的高度和宽度都应向上取整, 其中的最大元素作为该子窗口的输出。因此, 兴趣区域汇聚层可从形状各异的兴趣区域中均抽取出形状相同的特征。

作为说明性示例, 图13.8.3 中提到, 在 4×4 的输入中, 我们选取了左上角 3×3 的兴趣区域。对于该兴趣区域, 我们通过 2×2 的兴趣区域汇聚层得到一个 2×2 的输出。请注意, 四个划分后的子窗口中分别含有元素 0、1、4、5 (5最大); 2、6 (6最大); 8、9 (9最大); 以及10。

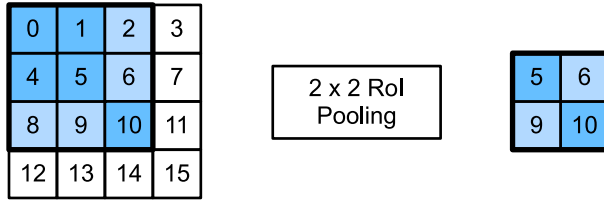


图13.8.3: 一个 2×2 的兴趣区域汇聚层

下面，我们演示了兴趣区域汇聚层的计算方法。假设卷积神经网络抽取的特征 X 的高度和宽度都是 4，且只有单通道。

```
import torch
import torchvision

X = torch.arange(16.).reshape(1, 1, 4, 4)
X
```

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

让我们进一步假设输入图像的高度和宽度都是 40 像素，且选择性搜索在此图像上生成了两个提议区域。每个区域由 5 个元素表示：区域目标类别、左上角和右下角的 (x, y) 坐标。

```
rois = torch.Tensor([[0, 0, 0, 20, 20], [0, 0, 10, 30, 30]])
```

由于 X 的高和宽是输入图像高和宽的 $1/10$ ，因此，两个提议区域的坐标先按 `spatial_scale` 乘以 0.1。然后，在 X 上分别标出这两个兴趣区域 $X[:, :, 1:4, 0:4]$ 和 $X[:, :, 1:4, 0:4]$ 。最后，在 2×2 的兴趣区域汇聚层中，每个兴趣区域被划分为子窗口网格，并进一步抽取相同形状 2×2 的特征。

```
torchvision.ops.roi_pool(X, rois, output_size=(2, 2), spatial_scale=0.1)
```

```
tensor([[[[ 5.,  6.],
          [ 9., 10.]],

          [[[ 9., 11.],
            [13., 15.]]]])
```

13.8.3 Faster R-CNN

为了较精确地检测目标结果，Fast R-CNN 模型通常需要在选择性搜索中生成大量的提议区域。Faster R-CNN [Ren et al., 2015] 提出将选择性搜索替换为区域提议网络（region proposal network），从而减少提议区域的生成数量，并保证目标检测的精度。

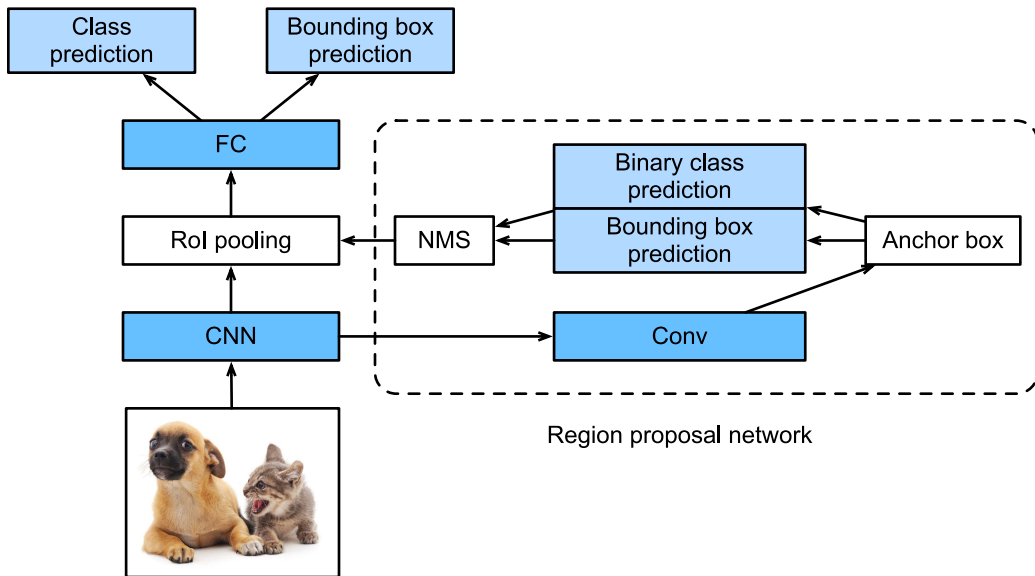


图13.8.4: Faster R-CNN 模型

图13.8.4 描述了Faster R-CNN 模型。与Fast R-CNN 相比，Faster R-CNN 只将生成提议区域的方法从选择性搜索改为了区域提议网络，模型的其余部分保持不变。具体来说，区域提议网络的计算步骤如下：

1. 使用填充为1的 3×3 的卷积层变换卷积神经网络的输出，并将输出通道数记为 c 。这样，卷积神经网络为图像抽取的特征图中的每个单元均得到一个长度为 c 的新特征。
2. 以特征图的每个像素为中心，生成多个不同大小和宽高比的锚框并标注它们。
3. 使用锚框中心单元长度为 c 的特征，分别预测该锚框的二元类别（含目标还是背景）和边界框。
4. 使用非极大值抑制，从预测类别为目标的预测边界框中移除相似的结果。最终输出的预测边界框即是兴趣区域汇聚层所需的提议区域。

值得一提的是，区域提议网络作为 Faster R-CNN 模型的一部分，是和整个模型一起训练得到的。换句话说，Faster R-CNN 的目标函数不仅包括目标检测中的类别和边界框预测，还包括区域提议网络中锚框的二元类别和边界框预测。作为端到端训练的结果，区域提议网络能够学习到如何生成高质量的提议区域，从而在减少了从数据中学习的提议区域的数量的情况下，仍保持目标检测的精度。

13.8.4 Mask R-CNN

如果在训练集中还标注了每个目标在图像上的像素级位置，那么 Mask R-CNN [He et al., 2017] 能够有效地利用这些详尽的标注信息进一步提升目标检测的精度。

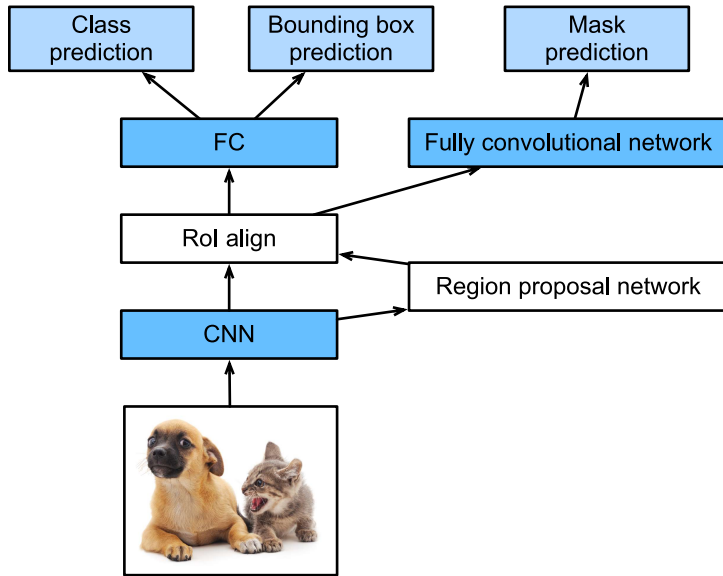


图13.8.5: Mask R-CNN 模型

如图13.8.5所示，Mask R-CNN是基于Faster R-CNN修改而来的。具体来说，Mask R-CNN将兴趣区域汇聚层替换为了兴趣区域(RoI)对齐层，使用双线性插值(bilinear interpolation)来保留特征图上的空间信息，从而更适于像素级预测。兴趣区域对齐层的输出包含了所有与兴趣区域的形状相同的特征图。它们不仅被用于预测每个兴趣区域的类别和边界框，还通过额外的全卷积网络预测目标的像素级位置。本章的后续章节将更详细地介绍如何使用全卷积网络预测图像中像素级的语义。

13.8.5 小结

- R-CNN对图像选取若干提议区域，使用卷积神经网络对每个提议区域执行前向计算以抽取其特征，然后再用这些特征来预测提议区域的类别和边界框。
- Fast R-CNN对R-CNN的一个主要改进：只对整个图像做卷积神经网络的前向计算。它还引入了兴趣区域汇聚层，从而为具有不同形状的兴趣区域抽取相同形状的特征。
- Faster R-CNN将Fast R-CNN中使用的选择性搜索替换为参与训练的区域提议网络，这样后者可以在减少提议区域数量的情况下仍保证目标检测的精度。
- Mask R-CNN在Faster R-CNN的基础上引入了一个全卷积网络，从而借助目标的像素级位置进一步提升目标检测的精度。

13.8.6 练习

1. 我们能否将目标检测视为回归问题（例如预测边界框和类别的概率）？你可以参考 YOLO 模型 [Redmon et al., 2016] 的设计。
2. 将单发多框检测与本节介绍的方法进行比较。他们的主要区别是什么？你可以参考 [Zhao et al., 2019] 中的图2。

讨论区¹⁹¹

13.9 语义分割和数据集

在 13.3 节—13.8 节 中讨论的目标检测问题中，我们一直使用方形边界框来标注和预测图像中的目标。本节将探讨语义分割（semantic segmentation）问题，它重点关注于如何将图像分割成属于不同语义类别的区域。与目标检测不同，语义分割可以识别并理解图像中每一个像素的内容：其语义区域的标注和预测是像素级的。图13.9.1 展示了语义分割中图像有关狗、猫和背景的标签。与目标检测相比，语义分割标注的像素级的边框显然更加精细。



图13.9.1: 语义分割中图像有关狗、猫和背景的标签

13.9.1 图像分割和实例分割

计算机视觉领域还有2个与语义分割相似的重要问题，即图像分割(image segmentation)和实例分割(instance segmentation)。我们在这里将它们同语义分割简单区分一下。

- 图像分割将图像划分为若干组成区域，这类问题的方法通常利用图像中像素之间的相关性。它在训练时不需要有关图像像素的标签信息，在预测时也无法保证分割出的区域具有我们希望得到的语义。以图13.9.1 中的图像作为输入，图像分割可能会将狗分为两个区域：一个覆盖以黑色为主的嘴和眼睛，另一个覆盖以黄色为主的其余部分身体。
- 实例分割也叫同时检测并分割 (simultaneous detection and segmentation)，它研究如何识别图像中各个目标实例的像素级区域。与语义分割不同，实例分割不仅需要区分语义，还要区分不同的目标实例。例如，如果图像中有两条狗，则实例分割需要区分像素属于的两条狗中的哪一条。

¹⁹¹ <https://discuss.d2l.ai/t/3207>

13.9.2 Pascal VOC2012 语义分割数据集

最重要的语义分割数据集之一是Pascal VOC2012¹⁹²。下面我们深入了解一下这个数据集。

```
%matplotlib inline
import os
import torch
import torchvision
from d2l import torch as d2l
```

数据集的tar文件大约为2GB，所以下载可能需要一段时间。提取出的数据集位于`../data/VOCdevkit/VOC2012`。

```
#@save
d2l.DATA_HUB['voc2012'] = (d2l.DATA_URL + 'VOCtrainval_11-May-2012.tar',
                            '4e443f8a2eca6b1dac8a6c57641b67dd40621a49')

voc_dir = d2l.download_extract('voc2012', 'VOCdevkit/VOC2012')
```

```
Downloading ../data/VOCtrainval_11-May-2012.tar from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/VOCtrainval_11-May-2012.tar...
```

进入路径`../data/VOCdevkit/VOC2012`之后，我们可以看到数据集的不同组件。`ImageSets/Segmentation`路径包含用于训练和测试样本的文本文件，而`JPEGImages`和`SegmentationClass`路径分别存储着每个示例的输入图像和标签。此处的标签也采用图像格式，其尺寸和它所标注的输入图像的尺寸相同。此外，标签中颜色相同的像素属于同一个语义类别。下面将`read_voc_images`函数定义为将所有输入的图像和标签读入内存。

```
#@save
def read_voc_images(voc_dir, is_train=True):
    """读取所有VOC图像并标注。"""
    txt_fname = os.path.join(voc_dir, 'ImageSets', 'Segmentation',
                            'train.txt' if is_train else 'val.txt')
    mode = torchvision.io.image.ImageReadMode.RGB
    with open(txt_fname, 'r') as f:
        images = f.read().split()
    features, labels = [], []
    for i, fname in enumerate(images):
        features.append(torchvision.io.read_image(os.path.join(
            voc_dir, 'JPEGImages', f'{fname}.jpg')))
        labels.append(torchvision.io.read_image(os.path.join(
            voc_dir, 'SegmentationClass', f'{fname}.png'), mode))
    return features, labels
```

(continues on next page)

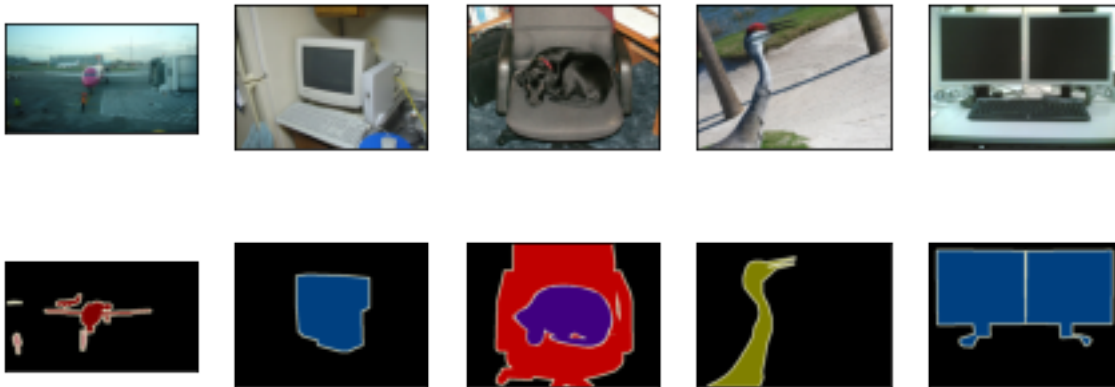
¹⁹² <http://host.robots.ox.ac.uk/pascal/VOC/voc2012/>

(continued from previous page)

```
train_features, train_labels = read_voc_images(voc_dir, True)
```

下面我们绘制前5个输入图像及其标签。在标签图像中，白色和黑色分别表示边框和背景，而其他颜色则对应不同的类别。

```
n = 5
imgs = train_features[0:n] + train_labels[0:n]
imgs = [img.permute(1,2,0) for img in imgs]
d2l.show_images(imgs, 2, n);
```



接下来，我们列举RGB颜色值和类名。

```
#@save
VOC_COLORMAP = [[0, 0, 0], [128, 0, 0], [0, 128, 0], [128, 128, 0],
                 [0, 0, 128], [128, 0, 128], [0, 128, 128], [128, 128, 128],
                 [64, 0, 0], [192, 0, 0], [64, 128, 0], [192, 128, 0],
                 [64, 0, 128], [192, 0, 128], [64, 128, 128], [192, 128, 128],
                 [0, 64, 0], [128, 64, 0], [0, 192, 0], [128, 192, 0],
                 [0, 64, 128]]
# @save
VOC_CLASSES = ['background', 'aeroplane', 'bicycle', 'bird', 'boat',
                'bottle', 'bus', 'car', 'cat', 'chair', 'cow',
                'diningtable', 'dog', 'horse', 'motorbike', 'person',
                'potted plant', 'sheep', 'sofa', 'train', 'tv/monitor']
```

通过上面定义的两个常量，我们可以方便地查找标签中每个像素的类索引。我们定义了voc_colormap2label函数来构建从上述RGB颜色值到类别索引的映射，而voc_label_indices函数将RGB值映射到在Pascal VOC2012数据集中的类别索引。

```

#@save
def voc_colormap2label():
    """构建从RGB到VOC类别索引的映射。"""
    colormap2label = torch.zeros(256 ** 3, dtype=torch.long)
    for i, colormap in enumerate(VOC_COLORMAP):
        colormap2label[
            (colormap[0] * 256 + colormap[1]) * 256 + colormap[2]] = i
    return colormap2label

#@save
def voc_label_indices(colormap, colormap2label):
    """将VOC标签中的RGB值映射到它们的类别索引。"""
    colormap = colormap.permute(1, 2, 0).numpy().astype('int32')
    idx = ((colormap[:, :, 0] * 256 + colormap[:, :, 1]) * 256
           + colormap[:, :, 2])
    return colormap2label[idx]

```

例如，在第一张样本图像中，飞机头部区域的类别索引为1，而背景索引为0。

```

y = voc_label_indices(train_labels[0], voc_colormap2label())
y[105:115, 130:140], VOC_CLASSES[1]

```

```

(tensor([[0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 1],
         [0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1],
         [0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1]]),
'aeroplane')

```

预处理数据

在之前的实验，例如 7.1节—7.4节 中，我们通过缩放图像使其符合模型的输入形状。然而在语义分割中，这样做需要将预测的像素类别重新映射回原始尺寸的输入图像。这样的映射可能不够精确，尤其在不同语义的分割区域。为了避免这个问题，我们将图像裁剪为固定尺寸，而不是缩放。具体来说，我们使用图像增广中的随机裁剪，裁剪输入图像和标签的相同区域。

```

#@save
def voc_rand_crop(feature, label, height, width):

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
"""随机裁剪特征和标签图像。"""
rect = torchvision.transforms.RandomCrop.get_params(
    feature, (height, width))
feature = torchvision.transforms.functional.crop(feature, *rect)
label = torchvision.transforms.functional.crop(label, *rect)
return feature, label
```

```
imgs = []
for _ in range(n):
    imgs += voc_rand_crop(train_features[0], train_labels[0], 200, 300)

imgs = [img.permute(1, 2, 0) for img in imgs]
d2l.show_images(imgs[::2] + imgs[1::2], 2, n);
```



自定义语义分割数据集类

我们通过继承高级API提供的Dataset类，自定义了一个语义分割数据集类VOCSegDataset。通过实现`__getitem__`函数，我们可以任意访问数据集中索引为idx的输入图像及其每个像素的类别索引。由于数据集中有些图像的尺寸可能小于随机裁剪所指定的输出尺寸，这些样本可以通过自定义的filter函数移除掉。此外，我们还定义了normalize_image函数，从而对输入图像的RGB三个通道的值分别做标准化。

```
#@save
class VOCSegDataset(torch.utils.data.Dataset):
    """一个用于加载VOC数据集的自定义数据集。"""

    def __init__(self, is_train, crop_size, voc_dir):
        self.transform = torchvision.transforms.Normalize(
            mean=[0.485, 0.456, 0.406], std=[0.229, 0.224, 0.225])
        self.crop_size = crop_size
        features, labels = read_voc_images(voc_dir, is_train=is_train)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
self.features = [self.normalize_image(feature)
                 for feature in self.filter(features)]
self.labels = self.filter(labels)
self.colormap2label = voc_colormap2Label()
print('read ' + str(len(self.features)) + ' examples')

def normalize_image(self, img):
    return self.transform(img.float())

def filter(self, imgs):
    return [img for img in imgs if (
        img.shape[1] >= self.crop_size[0] and
        img.shape[2] >= self.crop_size[1])]

def __getitem__(self, idx):
    feature, label = voc_rand_crop(self.features[idx], self.labels[idx],
                                    *self.crop_size)
    return (feature, voc_label_indices(label, self.colormap2label))

def __len__(self):
    return len(self.features)
```

读取数据集

我们通过自定义的VOCSegDataset类来分别创建训练集和测试集的实例。假设我们指定随机裁剪的输出图像的形状为 320×480 ，下面我们可以查看训练集和测试集所保留的样本个数。

```
crop_size = (320, 480)
voc_train = VOCSegDataset(True, crop_size, voc_dir)
voc_test = VOCSegDataset(False, crop_size, voc_dir)
```

```
read 1114 examples
read 1078 examples
```

设批量大小为64，我们定义训练集的迭代器。打印第一个小批量的形状会发现：与图像分类或目标检测不同，这里的标签是一个三维数组。

```
batch_size = 64
train_iter = torch.utils.data.DataLoader(voc_train, batch_size, shuffle=True,
                                         drop_last=True,
                                         num_workers=d2l.get_dataloader_workers())
for X, Y in train_iter:
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
print(X.shape)
print(Y.shape)
break
```

```
torch.Size([64, 3, 320, 480])
torch.Size([64, 320, 480])
```

整合所有组件

最后，我们定义以下`load_data_voc`函数来下载并读取Pascal VOC2012语义分割数据集。它返回训练集和测试集的数据迭代器。

```
#@save
def load_data_voc(batch_size, crop_size):
    """加载VOC语义分割数据集。"""
    voc_dir = d2l.download_extract('voc2012', os.path.join(
        'VOCdevkit', 'VOC2012'))
    num_workers = d2l.get_dataloader_workers()
    train_iter = torch.utils.data.DataLoader(
        VOCSegDataset(True, crop_size, voc_dir), batch_size,
        shuffle=True, drop_last=True, num_workers=num_workers)
    test_iter = torch.utils.data.DataLoader(
        VOCSegDataset(False, crop_size, voc_dir), batch_size,
        drop_last=True, num_workers=num_workers)
    return train_iter, test_iter
```

13.9.3 小结

- 语义分割通过将图像划分为属于不同语义类别的区域，来识别并理解图像中像素级别的内容。
- 语义分割的一个重要的数据集叫做Pascal VOC2012。
- 由于语义分割的输入图像和标签在像素上一一对应，输入图像会被随机裁剪为固定尺寸而不是缩放。

13.9.4 练习

- 如何在自动驾驶车辆和医疗图像诊断中应用语义分割？还能想到其他领域的应用吗？
- 回想一下 13.1 节 中对数据增强的描述。图像分类中使用的哪种图像增强方法是难以用于语义分割的？

Discussions¹⁹³

¹⁹³ <https://discuss.d2l.ai/t/3295>

13.10 转置卷积

到目前为止，我们所见到的卷积神经网络层，例如卷积层（6.2节）和汇聚层（6.5节），通常会减少下采样输入图像的空间维度（高和宽）。然而如果输入和输出图像的空间维度相同，在以像素级分类的语义分割中将会很方便。例如，输出像素所处的通道维可以保有输入像素在同一位置上的分类结果。

为了实现这一点，尤其是在空间维度被卷积神经网络层缩小后，我们可以使用另一种类型的卷积神经网络层，它可以增加上采样中间层特征图的空间维度。在本节中，我们将介绍转置卷积（transposed convolution）[Dumoulin & Visin, 2016]，用于扭转下采样导致的空间尺寸减小。

```
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

13.10.1 基本操作

让我们暂时忽略通道，从基本的转置卷积开始，设步幅为1且没有填充。假设我们有一个 $n_h \times n_w$ 的输入张量和一个 $k_h \times k_w$ 的卷积核。以步幅为1滑动卷积核窗口，每行 n_w 次，每列 n_h 次，共产生 $n_h n_w$ 个中间结果。每个中间结果都是一个 $(n_h + k_h - 1) \times (n_w + k_w - 1)$ 的张量，初始化为0。为了计算每个中间张量，输入张量中的每个元素都要乘以卷积核，从而使所得的 $k_h \times k_w$ 张量替换中间张量的一部分。请注意，每个中间张量被替换部分的位置与输入张量中元素的位置相对应。最后，所有中间结果相加以获得最终结果。

例如，图13.10.1解释了如何为 2×2 的输入张量计算卷积核为 2×2 的转置卷积。

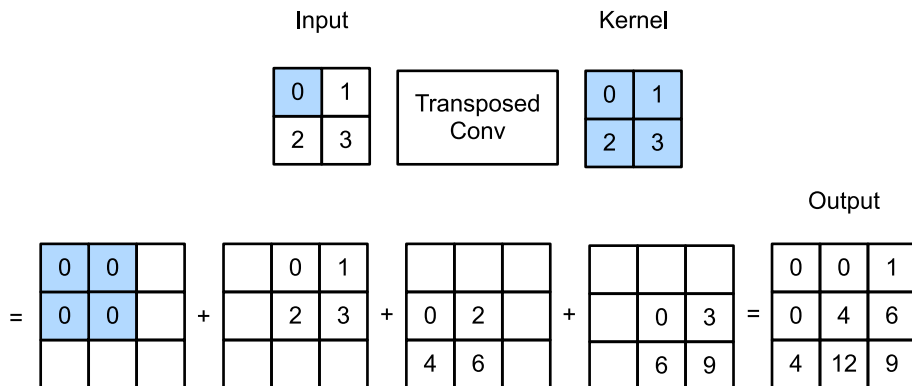


图13.10.1: 卷积核为 2×2 的转置卷积。阴影部分是中间张量的一部分，也是用于计算的输入和卷积核张量元素。

我们可以对输入矩阵 X 和卷积核矩阵 K 实现基本的转置卷积运算`trans_conv`。

```
def trans_conv(X, K):
    h, w = K.shape
    Y = torch.zeros((X.shape[0] + h - 1, X.shape[1] + w - 1))
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
for i in range(X.shape[0]):  
    for j in range(X.shape[1]):  
        Y[i: i + h, j: j + w] += X[i, j] * K  
return Y
```

与通过卷积核“减少”输入元素的常规卷积（在 6.2 节中）相比，转置卷积通过卷积核“广播”输入元素，从而产生大于输入的输出。我们可以通过 图13.10.1 来构建输入张量 X 和卷积核张量 K 从而验证上述实现输出。此实现是基本的二维转置卷积运算。

```
X = torch.tensor([[0.0, 1.0], [2.0, 3.0]])  
K = torch.tensor([[0.0, 1.0], [2.0, 3.0]])  
trans_conv(X, K)
```

```
tensor([[ 0.,  0.,  1.],  
       [ 0.,  4.,  6.],  
       [ 4., 12.,  9.]])
```

或者，当输入 X 和卷积核 K 都是四维张量时，我们可以使用高级 API 获得相同的结果。

```
X, K = X.reshape(1, 1, 2, 2), K.reshape(1, 1, 2, 2)  
tconv = nn.ConvTranspose2d(1, 1, kernel_size=2, bias=False)  
tconv.weight.data = K  
tconv(X)
```

```
tensor([[[[ 0.,  0.,  1.],  
          [ 0.,  4.,  6.],  
          [ 4., 12.,  9.]]]], grad_fn=<SlowConvTranspose2DBackward>)
```

13.10.2 填充、步幅和多通道

与常规卷积不同，在转置卷积中，填充被应用于输出（常规卷积将填充应用于输入）。例如，当将高和宽两侧的填充数指定为 1 时，转置卷积的输出中将删除第一和最后的行与列。

```
tconv = nn.ConvTranspose2d(1, 1, kernel_size=2, padding=1, bias=False)  
tconv.weight.data = K  
tconv(X)
```



```
tensor([[[[4.]]]], grad_fn=<SlowConvTranspose2DBackward>)
```

在转置卷积中，步幅被指定为中间结果（输出），而不是输入。使用 图13.10.1 中相同输入和卷积核张量，将步幅从 1 更改为 2 会增加中间张量的高和权重，因此输出张量在 图13.10.2 中。

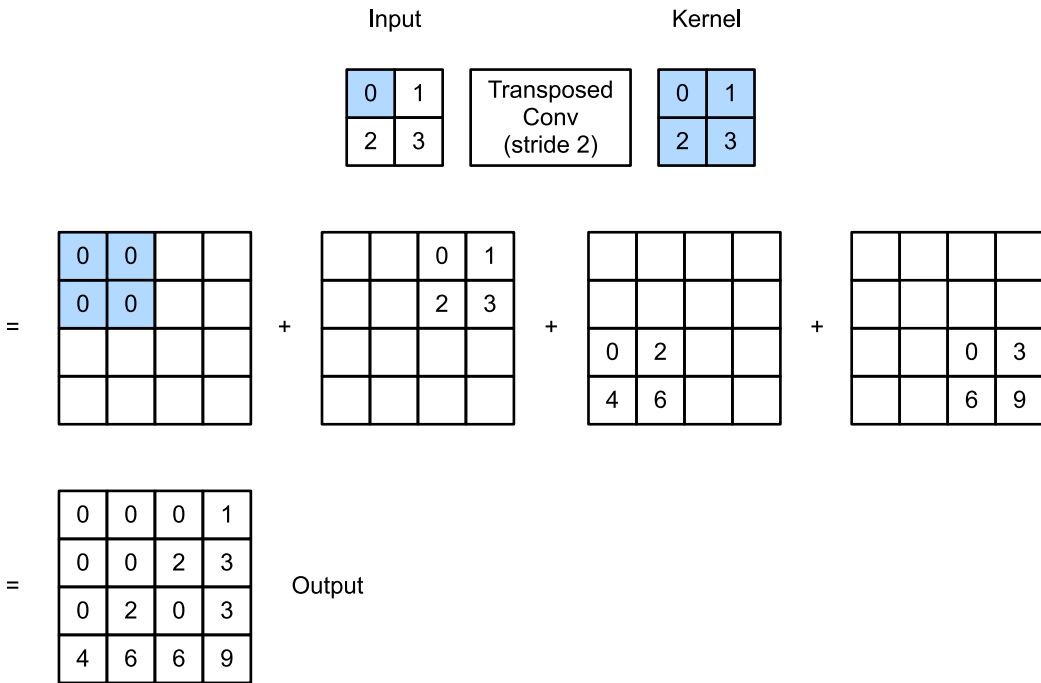


图13.10.2: 卷积核为 2×2 , 步幅为2的转置卷积。阴影部分是中间张量的一部分, 也是用于计算的输入和卷积核张量元素。

以下代码可以验证 图13.10.2 中步幅为2的转置卷积的输出。

```
tconv = nn.ConvTranspose2d(1, 1, kernel_size=2, stride=2, bias=False)
tconv.weight.data = K
tconv(X)
```

```
tensor([[[[0., 0., 0., 1.],
          [0., 0., 2., 3.],
          [0., 2., 0., 3.],
          [4., 6., 6., 9.]]]], grad_fn=<SlowConvTranspose2DBackward>)
```

对于多个输入和输出通道, 转置卷积与常规卷积以相同方式运作。假设输入有 c_i 个通道, 且转置卷积为每个输入通道分配了一个 $k_h \times k_w$ 的卷积核张量。当指定多个输出通道时, 每个输出通道将有一个 $c_i \times k_h \times k_w$ 的卷积核。

同样, 如果我们将 X 代入卷积层 f 来输出 $Y = f(X)$, 并创建一个与 f 具有相同的超参数、但输出通道数量是 X 中通道数的转置卷积层 g , 那么 $g(Y)$ 的形状将与 X 相同。下面的示例可以解释这一点。

```
X = torch.rand(size=(1, 10, 16, 16))
conv = nn.Conv2d(10, 20, kernel_size=5, padding=2, stride=3)
tconv = nn.ConvTranspose2d(20, 10, kernel_size=5, padding=2, stride=3)
tconv(conv(X)).shape == X.shape
```

```
True
```

13.10.3 与矩阵变换的联系

转置卷积为何以矩阵变换命名呢？让我们首先看看如何使用矩阵乘法来实现卷积。在下面的示例中，我们定义了一个 3×3 的输入X和 2×2 卷积核K，然后使用corr2d函数计算卷积输出Y。

```
X = torch.arange(9.0).reshape(3, 3)
K = torch.tensor([[1.0, 2.0], [3.0, 4.0]])
Y = d2l.corr2d(X, K)
Y
```

```
tensor([[27., 37.],
       [57., 67.]])
```

接下来，我们将卷积核K重写为包含大量0的稀疏权重矩阵W。权重矩阵的形状是 $(4, 9)$ ，其中非0元素来自卷积核K。

```
def kernel2matrix(K):
    k, W = torch.zeros(5), torch.zeros((4, 9))
    k[:2], k[3:5] = K[0, :], K[1, :]
    W[0, :5], W[1, 1:6], W[2, 3:8], W[3, 4:] = k, k, k, k
    return W

W = kernel2matrix(K)
W
```

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

逐行连接输入X，获得了一个长度为9的矢量。然后，W的矩阵乘法和向量化的X给出了一个长度为4的向量。重塑它之后，可以获得与上面的原始卷积操作所得相同的结果Y：我们刚刚使用矩阵乘法实现了卷积。

```
Y == torch.matmul(W, X.reshape(-1)).reshape(2, 2)
```

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

同样，我们可以使用矩阵乘法来实现转置卷积。在下面的示例中，我们将上面的常规卷积 2×2 的输出Y作为转置卷积的输入。想要通过矩阵相乘来实现它，我们只需要将权重矩阵W的形状转置为 $(9, 4)$ 。

```
Z = trans_conv(Y, K)
Z == torch.matmul(W.T, Y.reshape(-1)).reshape(3, 3)
```

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

抽象来看，给定输入向量 \mathbf{x} 和权重矩阵 \mathbf{W} ，卷积的前向传播函数可以通过将其输入与权重矩阵相乘并输出向量 $\mathbf{y} = \mathbf{W}\mathbf{x}$ 来实现。由于反向传播遵循链规则和 $\nabla_{\mathbf{y}}\mathbf{y} = \mathbf{W}^\top$ ，卷积的反向传播函数可以通过将其输入与转置的权重矩阵 \mathbf{W}^\top 相乘来实现。因此，转置卷积层能够交换卷积层的正向传播函数和反向传播函数：它的正向传播和反向传播函数将输入向量分别与 \mathbf{W}^\top 和 \mathbf{W} 相乘。

13.10.4 小结

- 与通过卷积核减少输入元素的常规卷积相反，转置卷积通过卷积核广播输入元素，从而产生形状大于输入的输出。
- 如果我们将 \mathbf{x} 输入卷积层 f 来获得输出 $\mathbf{Y} = f(\mathbf{x})$ 并创造一个与 f 有相同的超参数、但输出通道数是 \mathbf{x} 中通道数的转置卷积层 g ，那么 $g(\mathbf{Y})$ 的形状将与 \mathbf{x} 相同。
- 我们可以使用矩阵乘法来实现卷积。转置卷积层能够交换卷积层的正向传播函数和反向传播函数。

13.10.5 练习

- 在 13.10.3 节中，卷积输入 \mathbf{x} 和转置的卷积输出 \mathbf{z} 具有相同的形状。他们的数值也相同吗？为什么？
- 使用矩阵乘法来实现卷积是否有效率？为什么？

Discussions¹⁹⁴

13.11 全卷积网络

如 13.9 节 中所介绍的那样，语义分割能对图像中的每个像素分类。全卷积网络 (fully convolutional network, FCN) 采用卷积神经网络实现了从图像像素到像素类别的变换 [Long et al., 2015]。与我们之前在图像分类或目标检测部分介绍的卷积神经网络不同，全卷积网络将中间层特征图的高和宽变換回输入图像的尺寸：这是通过 13.10 节 中引入的转置卷积 (transposed convolution) 层实现的。因此，输出的类别预测与输入图像在像素级别上具有一一对应关系：给定空间维上的位置，通道维的输出即该位置对应像素的类别预测。

```
%matplotlib inline
import torch
import torchvision
```

(continues on next page)

¹⁹⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/3302>

(continued from previous page)

```
from torch import nn
from torch.nn import functional as F
from d2l import torch as d2l
```

13.11.1 构造模型

下面我们了解一下全卷积网络模型最基本的设计。如图13.11.1所示，全卷积网络先使用卷积神经网络抽取图像特征，然后通过 1×1 卷积层将通道数变换为类别个数，最后在13.10节中通过转置卷积层将特征图的高和宽变换为输入图像的尺寸。因此，模型输出与输入图像的高和宽相同，且最终输出的通道包含了该空间位置像素的类别预测。

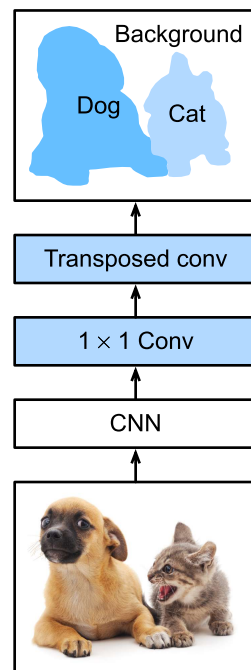


图13.11.1: 全卷积网络

下面，我们使用在ImageNet数据集上预训练的ResNet-18模型来提取图像特征，并将该网络实例记为pretrained_net。该模型的最后几层包括全局平均汇聚层和全连接层，然而全卷积网络中不需要它们。

```
pretrained_net = torchvision.models.resnet18(pretrained=True)
list(pretrained_net.children())[-3:]
```

```
[Sequential(
  (0): BasicBlock(
    (conv1): Conv2d(256, 512, kernel_size=(3, 3), stride=(2, 2), padding=(1, 1),
    bias=False)
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
(bn1): BatchNorm2d(512, eps=1e-05, momentum=0.1, affine=True, track_running_
↪stats=True)
    (relu): ReLU(inplace=True)
    (conv2): Conv2d(512, 512, kernel_size=(3, 3), stride=(1, 1), padding=(1, 1),_
↪bias=False)
    (bn2): BatchNorm2d(512, eps=1e-05, momentum=0.1, affine=True, track_running_
↪stats=True)
    (downsample): Sequential(
        (0): Conv2d(256, 512, kernel_size=(1, 1), stride=(2, 2), bias=False)
        (1): BatchNorm2d(512, eps=1e-05, momentum=0.1, affine=True, track_running_
↪stats=True)
    )
)
(1): BasicBlock(
    (conv1): Conv2d(512, 512, kernel_size=(3, 3), stride=(1, 1), padding=(1, 1),_
↪bias=False)
    (bn1): BatchNorm2d(512, eps=1e-05, momentum=0.1, affine=True, track_running_
↪stats=True)
    (relu): ReLU(inplace=True)
    (conv2): Conv2d(512, 512, kernel_size=(3, 3), stride=(1, 1), padding=(1, 1),_
↪bias=False)
    (bn2): BatchNorm2d(512, eps=1e-05, momentum=0.1, affine=True, track_running_
↪stats=True)
)
),
AdaptiveAvgPool2d(output_size=(1, 1)),
Linear(in_features=512, out_features=1000, bias=True)]
```

接下来，我们创建一个全卷积网络实例net。它复制了Resnet-18中大部分的预训练层，但除去最终的全局平均汇聚层和最接近输出的全连接层。

```
net = nn.Sequential(*list(pretrained_net.children())[:-2])
```

给定高度和宽度分别为320和480的输入，net的前向计算将输入的高和宽减小至原来的1/32，即10和15。

```
x = torch.rand(size=(1, 3, 320, 480))
net(x).shape
```

```
torch.Size([1, 512, 10, 15])
```

接下来，我们使用 1×1 卷积层将输出通道数转换为Pascal VOC2012数据集的类数（21类）。最后，我们需要将要素地图的高度和宽度增加32倍，从而将其变回输入图像的高和宽。回想一下6.3节中卷积层输出形状的计算方法：由于 $(320 - 64 + 16 \times 2 + 32)/32 = 10$ 且 $(480 - 64 + 16 \times 2 + 32)/32 = 15$ ，我们构造一个步幅为32的转置卷积层，并将卷积核的高和宽设为64，填充为16。我们可以看到如果步幅为s，填充为s/2（假设s/2是整

数) 且卷积核的高和宽为 $2s$, 转置卷积核会将输入的高和宽分别放大 s 倍。

```
num_classes = 21
net.add_module('final_conv', nn.Conv2d(512, num_classes, kernel_size=1))
net.add_module('transpose_conv', nn.ConvTranspose2d(num_classes, num_classes,
                                                 kernel_size=64, padding=16, stride=32))
```

13.11.2 初始化转置卷积层

在图像处理中, 我们有时需要将图像放大, 即上采样(upsampling)。双线性插值 (bilinear interpolation) 是常用的上采样方法之一, 它也经常用于初始化转置卷积层。

为了解释双线性插值, 假设给定输入图像, 我们想要计算上采样输出图像上的每个像素。首先, 将输出图像的坐标 (x, y) 映射到输入图像的坐标 (x', y') 上。例如, 根据输入与输出的尺寸之比来映射。请注意, 映射后的 x' 和 y' 是实数。然后, 在输入图像上找到离坐标 (x', y') 最近的4个像素。最后, 输出图像在坐标 (x, y) 上的像素依据输入图像上这4个像素及其与 (x', y') 的相对距离来计算。

双线性插值的上采样可以通过转置卷积层实现, 内核由以下**bilinear_kernel**函数构造。限于篇幅, 我们只给出**bilinear_kernel**函数的实现, 不讨论算法的原理。

```
def bilinear_kernel(in_channels, out_channels, kernel_size):
    factor = (kernel_size + 1) // 2
    if kernel_size % 2 == 1:
        center = factor - 1
    else:
        center = factor - 0.5
    og = (torch.arange(kernel_size).reshape(-1, 1),
          torch.arange(kernel_size).reshape(1, -1))
    filt = (1 - torch.abs(og[0] - center) / factor) * \
           (1 - torch.abs(og[1] - center) / factor)
    weight = torch.zeros((in_channels, out_channels,
                         kernel_size, kernel_size))
    weight[range(in_channels), range(out_channels), :, :] = filt
    return weight
```

让我们用双线性插值的上采样实验它由转置卷积层实现。我们构造一个将输入的高和宽放大2倍的转置卷积层, 并将其卷积核用**bilinear_kernel**函数初始化。

```
conv_trans = nn.ConvTranspose2d(3, 3, kernel_size=4, padding=1, stride=2,
                             bias=False)
conv_trans.weight.data.copy_(bilinear_kernel(3, 3, 4));
```

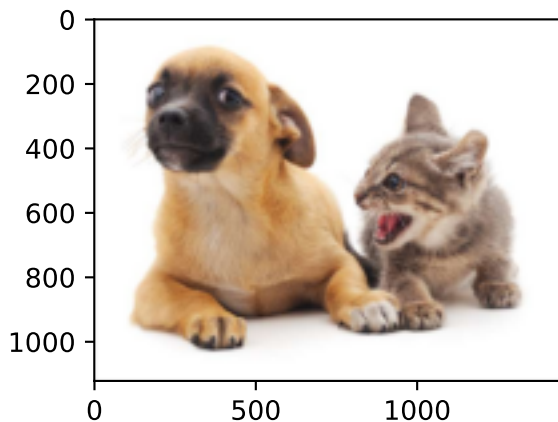
读取图像X, 将上采样的结果记作Y。为了打印图像, 我们需要调整通道维的位置。

```
img = torchvision.transforms.ToTensor()(d2l.Image.open('../img/catdog.jpg'))
X = img.unsqueeze(0)
Y = conv_trans(X)
out_img = Y[0].permute(1, 2, 0).detach()
```

可以看到，转置卷积层将图像的高和宽分别放大了2倍。除了坐标刻度不同，双线性插值放大的图像和在13.3节中打印出的原图看上去没什么两样。

```
d2l.set_figsize()
print('input image shape:', img.permute(1, 2, 0).shape)
d2l.plt.imshow(img.permute(1, 2, 0));
print('output image shape:', out_img.shape)
d2l.plt.imshow(out_img);
```

```
input image shape: torch.Size([561, 728, 3])
output image shape: torch.Size([1122, 1456, 3])
```



在全卷积网络中，我们用双线性插值的上采样初始化转置卷积层。对于 1×1 卷积层，我们使用Xavier初始化参数。

```
W = bilinear_kernel(num_classes, num_classes, 64)
net.transpose_conv.weight.data.copy_(W);
```

13.11.3 读取数据集

我们用 13.9 节 中介绍的语义分割读取数据集。指定随机裁剪的输出图像的形状为 320×480 : 高和宽都可以被32整除。

```
batch_size, crop_size = 32, (320, 480)
train_iter, test_iter = d2l.load_data_voc(batch_size, crop_size)
```

```
read 1114 examples
read 1078 examples
```

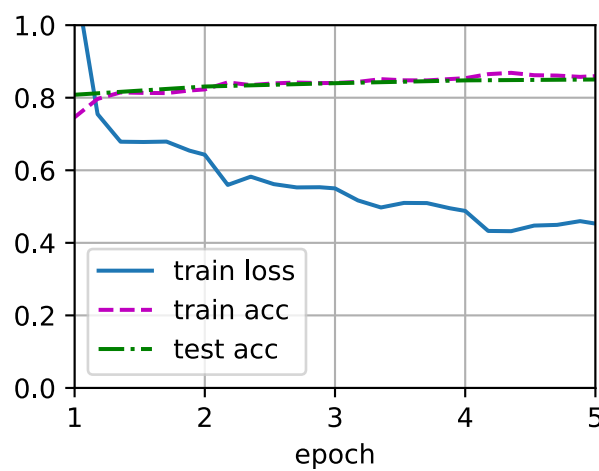
13.11.4 训练

现在我们可以训练全卷积网络了。这里的损失函数和准确率计算与图像分类中的并没有本质上的不同，因为我们使用转置卷积层的通道来预测像素的类别，所以在损失计算中通道维是指定的。此外，模型基于每个像素的预测类别是否正确来计算准确率。

```
def loss(inputs, targets):
    return F.cross_entropy(inputs, targets, reduction='none').mean(1).mean(1)

num_epochs, lr, wd, devices = 5, 0.001, 1e-3, d2l.try_all_gpus()
trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr, weight_decay=wd)
d2l.train_ch13(net, train_iter, test_iter, loss, trainer, num_epochs, devices)
```

```
loss 0.453, train acc 0.859, test acc 0.850
223.9 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



13.11.5 预测

在预测时，我们需要将输入图像在各个通道做标准化，并转成卷积神经网络所需要的四维输入格式。

```
def predict(img):
    X = test_iter.dataset.normalize_image(img).unsqueeze(0)
    pred = net(X.to(devices[0])).argmax(dim=1)
    return pred.reshape(pred.shape[1], pred.shape[2])
```

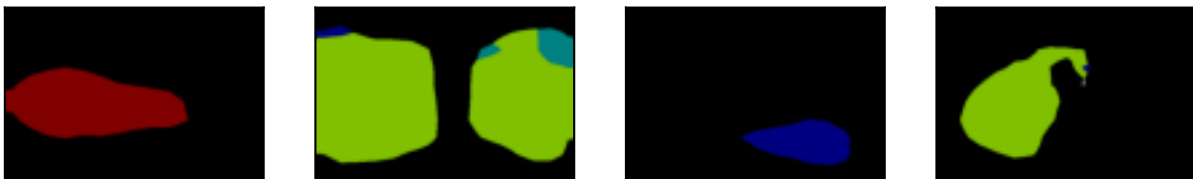
为了可视化预测的类别给每个像素，我们将预测类别映射回它们在数据集中的标注颜色。

```
def label2image(pred):
    colormap = torch.tensor(d2l.VOC_COLORMAP, device=devices[0])
    X = pred.long()
    return colormap[X, :]
```

测试数据集中的图像大小和形状各异。由于模型使用了步幅为32的转置卷积层，因此当输入图像的高或宽无法被32整除时，转置卷积层输出的高或宽会与输入图像的尺寸有偏差。为了解决这个问题，我们可以在图像中截取多块高和宽为32的整数倍的矩形区域，并分别对这些区域中的像素做前向计算。请注意，这些区域的并集需要完整覆盖输入图像。当一个像素被多个区域所覆盖时，它在不同区域前向计算中转置卷积层输出的平均值可以作为softmax运算的输入，从而预测类别。

为简单起见，我们只读取几张较大的测试图像，并从图像的左上角开始截取形状为 320×480 的区域用于预测。对于这些测试图像，我们逐一打印它们截取的区域，再打印预测结果，最后打印标注的类别。

```
voc_dir = d2l.download_extract('voc2012', 'VOCdevkit/VOC2012')
test_images, test_labels = d2l.read_voc_images(voc_dir, False)
n, imgs = 4, []
for i in range(n):
    crop_rect = (0, 0, 320, 480)
    X = torchvision.transforms.functional.crop(test_images[i], *crop_rect)
    pred = label2image(predict(X))
    imgs += [X.permute(1, 2, 0), pred.cpu(),
              torchvision.transforms.functional.crop(
                  test_labels[i], *crop_rect).permute(1, 2, 0)]
d2l.show_images(imgs[::3] + imgs[1::3] + imgs[2::3], 3, n, scale=2);
```



13.11.6 小结

- 全卷积网络先使用卷积神经网络抽取图像特征，然后通过 1×1 卷积层将通道数变换为类别个数，最后通过转置卷积层将特征图的高和宽变换为输入图像的尺寸。
- 在全卷积网络中，我们可以将转置卷积层初始化为双线性插值的上采样。

13.11.7 练习

- 如果将转置卷积层改用Xavier随机初始化，结果有什么变化？
- 调节超参数，能进一步提升模型的精度吗？
- 预测测试图像中所有像素的类别。
- 最初全卷积网络的论文中 [Long et al., 2015] 还使用了卷积神经网络的某些中间层的输出。试着实现这个想法。

Discussions¹⁹⁵

¹⁹⁵ <https://discuss.d2l.ai/t/3297>

13.12 样式迁移

如果你是一位摄影爱好者，你也许接触过滤镜。它能改变照片的颜色样式，从而使风景照更加锐利或者令人像更加美白。但一个滤镜通常只能改变照片的某个方面。如果要照片达到理想中的样式，你可能需要尝试大量不同的组合。这个过程的复杂程度不亚于模型调参。

在本节中，我们将介绍如何使用卷积神经网络，自动将一个图像中的样式应用在另一图像之上，即样式迁移（style transfer）[Gatys et al., 2016]。这里我们需要两张输入图像：一张是内容图像，另一张是样式图像。我们将使用神经网络修改内容图像，使其在样式上接近样式图像。例如，图13.12.1 中的内容图像为本书作者在西雅图郊区的雷尼尔山国家公园拍摄的风景照，而样式图像则是一幅主题为秋天橡树的油画。最终输出的合成图像应用了样式图像的油画笔触让整体颜色更加鲜艳，同时保留了内容图像中物体主体的形状。



图13.12.1: 输入内容图像和样式图像，输出样式迁移后的合成图像

13.12.1 方法

图13.12.2用简单的例子阐述了基于卷积神经网络的样式迁移方法。首先，我们初始化合成图像，例如将其初始化为内容图像。该合成图像是样式迁移过程中唯一需要更新的变量，即样式迁移所需迭代的模型参数。然后，我们选择一个预训练的卷积神经网络来抽取图像的特征，其中的模型参数在训练中无须更新。这个深度卷积神经网络凭借多个层逐级抽取图像的特征，我们可以选择其中某些层的输出作为内容特征或样式特征。以图13.12.2为例，这里选取的预训练的神经网络含有3个卷积层，其中第二层输出内容特征，第一层和第三层输出样式特征。

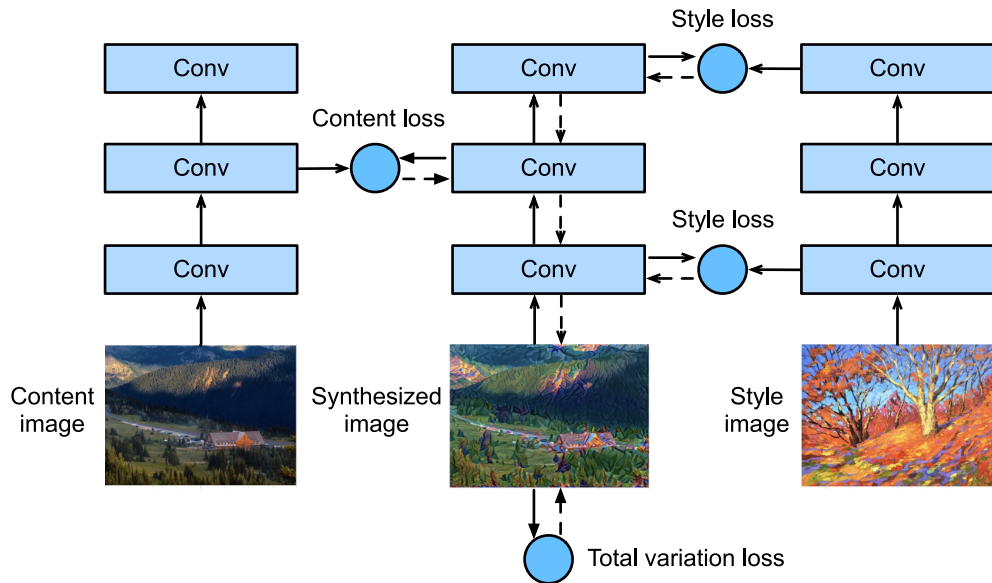


图13.12.2: 基于卷积神经网络的样式迁移。实线箭头和虚线箭头分别表示正向传播和反向传播

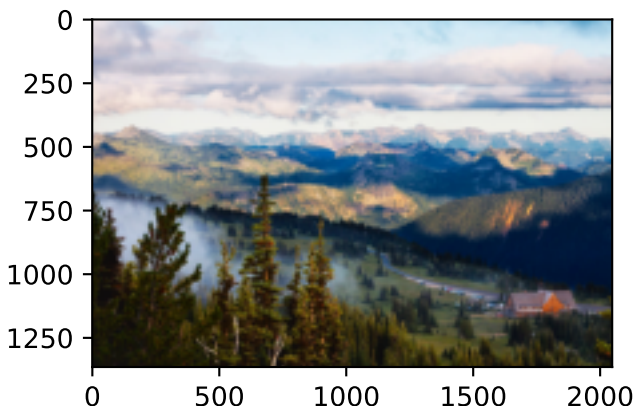
接下来，我们通过正向传播（实线箭头方向）计算样式迁移的损失函数，并通过反向传播（虚线箭头方向）迭代模型参数，即不断更新合成图像。样式迁移常用的损失函数由3部分组成：(i) 内容损失使合成图像与内容图像在内容特征上接近；(ii) 样式损失使合成图像与样式图像在样式特征上接近；(iii) 总变差损失则有助于减少合成图像中的噪点。最后，当模型训练结束时，我们输出样式迁移的模型参数，即得到最终的合成图像。在下面，我们将通过代码来进一步了解样式迁移的技术细节。

13.12.2 阅读内容和样式图像

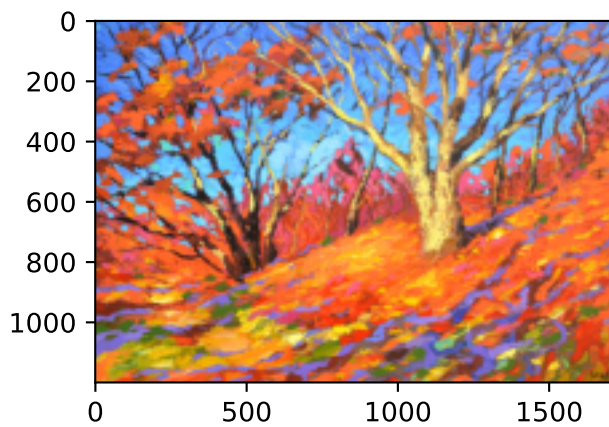
首先，我们读取内容和样式图像。从打印出的图像坐标轴可以看出，它们的尺寸并不一样。

```
%matplotlib inline
import torch
import torchvision
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

d2l.set_figsize()
content_img = d2l.Image.open('../img/rainier.jpg')
d2l.plt.imshow(content_img);
```



```
style_img = d2l.Image.open('../img/autumn-oak.jpg')
d2l.plt.imshow(style_img);
```



13.12.3 预处理和后处理

下面，定义图像的预处理函数和后处理函数。预处理函数`preprocess`对输入图像在RGB三个通道分别做标准化，并将结果变成卷积神经网络接受的输入格式。后处理函数`postprocess`则将输出图像中的像素值还原回标准化之前的值。由于图像打印函数要求每个像素的浮点数值在0到1之间，我们对小于0和大于1的值分别取0和1。

```
rgb_mean = torch.tensor([0.485, 0.456, 0.406])
rgb_std = torch.tensor([0.229, 0.224, 0.225])

def preprocess(img, image_shape):
    transforms = torchvision.transforms.Compose([
        torchvision.transforms.Resize(image_shape),
        torchvision.transforms.ToTensor(),
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    torchvision.transforms.Normalize(mean=rgb_mean, std=rgb_std)])  
    return transforms(img).unsqueeze(0)  
  
def postprocess(img):  
    img = img[0].to(rgb_std.device)  
    img = torch.clamp(img.permute(1, 2, 0) * rgb_std + rgb_mean, 0, 1)  
    return torchvision.transforms.ToPILImage()(img.permute(2, 0, 1))
```

13.12.4 抽取图像特征

我们使用基于ImageNet数据集预训练的VGG-19模型来抽取图像特征 [Gatys et al., 2016]。

```
pretrained_net = torchvision.models.vgg19(pretrained=True)
```

为了抽取图像的内容特征和样式特征，我们可以选择VGG网络中某些层的输出。一般来说，越靠近输入层，越容易抽取图像的细节信息；反之，则越容易抽取图像的全局信息。为了避免合成图像过多保留内容图像的细节，我们选择VGG较靠近输出的层，即内容层，来输出图像的内容特征。我们还从VGG中选择不同层的输出来匹配局部和全局的样式，这些图层也称为样式层。正如 7.2 节 中所介绍的，VGG网络使用了5个卷积块。实验中，我们选择第四卷积块的最后一个卷积层作为内容层，选择每个卷积块的第一个卷积层作为样式层。这些层的索引可以通过打印pretrained_net实例获取。

```
style_layers, content_layers = [0, 5, 10, 19, 28], [25]
```

使用VGG层抽取特征时，我们只需要用到从输入层到最靠近输出层的内容层或样式层之间的所有层。下面构建一个新的网络net，它只保留需要用到的VGG的所有层。

```
net = nn.Sequential(*[pretrained_net.features[i] for i in  
                     range(max(content_layers + style_layers) + 1)])
```

给定输入X，如果我们简单地调用前向计算net(X)，只能获得最后一层的输出。由于我们还需要中间层的输出，因此这里我们逐层计算，并保留内容层和样式层的输出。

```
def extract_features(X, content_layers, style_layers):  
    contents = []  
    styles = []  
    for i in range(len(net)):  
        X = net[i](X)  
        if i in style_layers:  
            styles.append(X)  
        if i in content_layers:  
            contents.append(X)  
    return contents, styles
```

下面定义两个函数：`get_contents`函数对内容图像抽取内容特征；`get_styles`函数对样式图像抽取样式特征。因为在训练时无须改变预训练的VGG的模型参数，所以我们在训练开始之前就提取出内容特征和样式特征。由于合成图像是样式迁移所需迭代的模型参数，我们只能在训练过程中通过调用`extract_features`函数来抽取合成图像的内容特征和样式特征。

```
def get_contents(image_shape, device):
    content_X = preprocess(content_img, image_shape).to(device)
    contents_Y, _ = extract_features(content_X, content_layers, style_layers)
    return content_X, contents_Y

def get_styles(image_shape, device):
    style_X = preprocess(style_img, image_shape).to(device)
    _, styles_Y = extract_features(style_X, content_layers, style_layers)
    return style_X, styles_Y
```

13.12.5 定义损失函数

下面我们来描述样式迁移的损失函数。它由内容损失、样式损失和总变差损失3部分组成。

内容损失

与线性回归中的损失函数类似，内容损失通过平方误差函数衡量合成图像与内容图像在内容特征上的差异。平方误差函数的两个输入均为`extract_features`函数计算所得到的内容层的输出。

```
def content_loss(Y_hat, Y):
    # 我们从动态计算梯度的树中分离目标：
    # 这是一个规定的值，而不是一个变量。
    return torch.square(Y_hat - Y.detach()).mean()
```

样式损失

样式损失与内容损失类似，也通过平方误差函数衡量合成图像与样式图像在样式上的差异。为了表达样式层输出的样式，我们先通过`extract_features`函数计算样式层的输出。假设该输出的样本数为1，通道数为 c ，高和宽分别为 h 和 w ，我们可以将此输出转换为矩阵 \mathbf{X} ，其有 c 行和 hw 列。这个矩阵可以被看作是由 c 个长度为 hw 的向量 $\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_c$ 组合而成的。其中向量 \mathbf{x}_i 代表了通道 i 上的样式特征。

在这些向量的格拉姆矩阵 $\mathbf{XX}^\top \in \mathbb{R}^{c \times c}$ 中， i 行 j 列的元素 x_{ij} 即向量 \mathbf{x}_i 和 \mathbf{x}_j 的内积。它表达了通道 i 和通道 j 上样式特征的相关性。我们用这样的格拉姆矩阵来表达样式层输出的样式。需要注意的是，当 hw 的值较大时，格拉姆矩阵中的元素容易出现较大的值。此外，格拉姆矩阵的高和宽皆为通道数 c 。为了让样式损失不受这些值的大小影响，下面定义的`gram`函数将格拉姆矩阵除以了矩阵中元素的个数，即 chw 。

```

def gram(X):
    num_channels, n = X.shape[1], X.numel() // X.shape[1]
    X = X.reshape((num_channels, n))
    return torch.matmul(X, X.T) / (num_channels * n)

```

自然地，样式损失的平方误差函数的两个格拉姆矩阵输入分别基于合成图像与样式图像的样式层输出。这里假设基于样式图像的格拉姆矩阵gram_Y已经预先计算好了。

```

def style_loss(Y_hat, gram_Y):
    return torch.square(gram(Y_hat) - gram_Y.detach()).mean()

```

总变差损失

有时候，我们学到的合成图像里面有大量高频噪点，即有特别亮或者特别暗的颗粒像素。一种常见的降噪方法是总变差降噪：假设 $x_{i,j}$ 表示坐标 (i, j) 处的像素值，降低总变差损失

$$\sum_{i,j} |x_{i,j} - x_{i+1,j}| + |x_{i,j} - x_{i,j+1}| \quad (13.12.1)$$

能够尽可能使邻近的像素值相似。

```

def tv_loss(Y_hat):
    return 0.5 * (torch.abs(Y_hat[:, :, 1:, :] - Y_hat[:, :, :-1, :]).mean() +
                  torch.abs(Y_hat[:, :, :, 1:] - Y_hat[:, :, :, :-1]).mean())

```

损失函数

风格转移的损失函数是内容损失、风格损失和总变化损失的加权和。通过调节这些权值超参数，我们可以权衡合成图像在保留内容、迁移样式以及降噪三方面的相对重要性。

```

content_weight, style_weight, tv_weight = 1, 1e3, 10

def compute_loss(X, contents_Y_hat, styles_Y_hat, contents_Y, styles_Y_gram):
    # 分别计算内容损失、样式损失和总变差损失
    contents_l = [content_loss(Y_hat, Y) * content_weight for Y_hat, Y in zip(
        contents_Y_hat, contents_Y)]
    styles_l = [style_loss(Y_hat, Y) * style_weight for Y_hat, Y in zip(
        styles_Y_hat, styles_Y_gram)]
    tv_l = tv_loss(X) * tv_weight
    # 对所有损失求和
    l = sum(10 * styles_l + contents_l + [tv_l])
    return contents_l, styles_l, tv_l, l

```

13.12.6 初始化合成图像

在样式迁移中，合成的图像是训练期间唯一需要更新的变量。因此，我们可以定义一个简单的模型 `SynthesizedImage`，并将合成的图像视为模型参数。模型的前向计算只需返回模型参数即可。

```
class SynthesizedImage(nn.Module):
    def __init__(self, img_shape, **kwargs):
        super(SynthesizedImage, self).__init__(**kwargs)
        self.weight = nn.Parameter(torch.rand(*img_shape))

    def forward(self):
        return self.weight
```

下面，我们定义 `get_inits` 函数。该函数创建了合成图像的模型实例，并将其初始化为图像 X 。样式图像在各个样式层的格拉姆矩阵 `styles_Y_gram` 将在训练前预先计算好。

```
def get_inits(X, device, lr, styles_Y):
    gen_img = SynthesizedImage(X.shape).to(device)
    gen_img.weight.data.copy_(X.data)
    trainer = torch.optim.Adam(gen_img.parameters(), lr=lr)
    styles_Y_gram = [gram(Y) for Y in styles_Y]
    return gen_img(), styles_Y_gram, trainer
```

13.12.7 训练模型

在训练模型进行样式迁移时，我们不断抽取合成图像的内容特征和样式特征，然后计算损失函数。下面定义了训练循环。

```
def train(X, contents_Y, styles_Y, device, lr, num_epochs, lr_decay_epoch):
    X, styles_Y_gram, trainer = get_inits(X, device, lr, styles_Y)
    scheduler = torch.optim.lr_scheduler.StepLR(trainer, lr_decay_epoch, 0.8)
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss',
                            xlim=[10, num_epochs],
                            legend=['content', 'style', 'TV'],
                            ncols=2, figsize=(7, 2.5))
    for epoch in range(num_epochs):
        trainer.zero_grad()
        contents_Y_hat, styles_Y_hat = extract_features(
            X, content_layers, style_layers)
        contents_l, styles_l, tv_l, l = compute_loss(
            X, contents_Y_hat, styles_Y_hat, contents_Y, styles_Y_gram)
        l.backward()
        trainer.step()
        animator.add(epoch + 1, (contents_l, styles_l, tv_l, l))
```

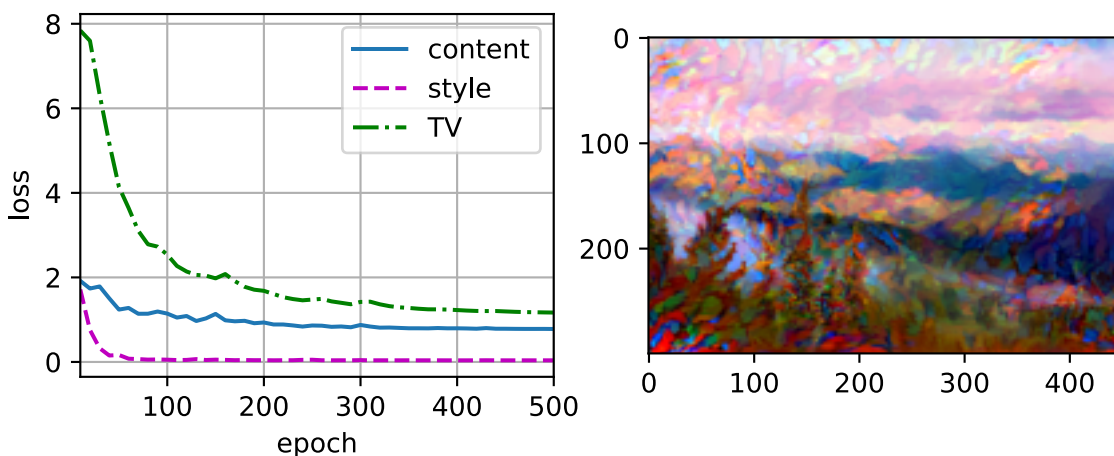
(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    scheduler.step()
    if (epoch + 1) % 10 == 0:
        animator.axes[1].imshow(postprocess(X))
        animator.add(epoch + 1, [float(sum(contents_l)),
                               float(sum(styles_l)), float(tv_l)])
return X
```

现在我们训练模型：首先将内容图像和样式图像的高和宽分别调整为300和450像素，用内容图像来初始化合成图像。

```
device, image_shape = d2l.try_gpu(), (300, 450)
net = net.to(device)
content_X, contents_Y = get_contents(image_shape, device)
_, styles_Y = get_styles(image_shape, device)
output = train(content_X, contents_Y, styles_Y, device, 0.3, 500, 50)
```



我们可以看到，合成图像保留了内容图像的风景和物体，并同时迁移了样式图像的色彩。例如，合成图像具有与样式图像中一样的色彩块，其中一些甚至具有画笔笔触的细微纹理。

13.12.8 小结

- 样式迁移常用的损失函数由3部分组成：(i) 内容损失使合成图像与内容图像在内容特征上接近；(ii) 样式损失令合成图像与样式图像在样式特征上接近；(iii) 总变差损失则有助于减少合成图像中的噪点。
- 我们可以通过预训练的卷积神经网络来抽取图像的特征，并通过最小化损失函数来不断更新合成图像来作为模型参数。
- 我们使用格拉姆矩阵表达样式层输出的样式。

13.12.9 练习

1. 选择不同的内容和样式层，输出有什么变化？
2. 调整损失函数中的权值超参数。输出是否保留更多内容或减少更多噪点？
3. 替换实验中的内容图像和样式图像，你能创作出更有趣的合成图像吗？
4. 我们可以对文本使用样式迁移吗？提示：你可以参阅调查报告 [Hu et al., 2020]。

Discussions¹⁹⁶

13.13 实战 Kaggle 比赛：图像分类 (CIFAR-10)

之前几节中，我们一直在使用深度学习框架的高级API直接获取张量格式的图像数据集。但是在实践中，图像数据集通常以图像文件的形式出现。在本节中，我们将从原始图像文件开始，然后逐步组织、阅读，然后将它们转换为张量格式。

我们在 13.1 节 中对 CIFAR-10 数据集做了一个实验，这是计算机视觉领域中的一个重要的数据集。在本节中，我们将运用我们在前几节中学到的知识来参加涉及 CIFAR-10 图像分类问题的 Kaggle 竞赛，比赛的网址是 <https://www.kaggle.com/c/cifar-10>。

图13.13.1 显示了竞赛网站页面上的信息。为了能提交结果，你需要首先注册 Kaggle 账户。

图13.13.1: CIFAR-10 图像分类竞赛页面上的信息。竞赛用的数据集可通过点击“Data”选项卡获取。

首先，导入竞赛所需的包和模块。

```
import collections  
import math
```

(continues on next page)

¹⁹⁶ <https://discuss.d2l.ai/t/3300>

```

import os
import shutil
import pandas as pd
import torch
import torchvision
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

```

13.13.1 获取并组织数据集

比赛数据集分为训练集和测试集，其中训练集包含 50000 张、测试集包含 300000 张图像。在测试集中，10000 张图像将被用于评估，而剩下的 290000 张图像将不会被进行评估，包含它们只是为了防止手动标记测试集并提交标记结果。两个数据集中的图像都是 png 格式，高度和宽度均为 32 像素并有三个颜色通道(RGB)。这些图片共涵盖 10 个类别：飞机、汽车、鸟类、猫、鹿、狗、青蛙、马、船和卡车。图13.13.1 的左上角显示了数据集中飞机、汽车和鸟类的一些图像。

下载数据集

登录 Kaggle 后，我们可以点击 图13.13.1 中显示的 CIFAR-10 图像分类竞赛网页上的“Data”选项卡，然后单击“Download All”按钮下载数据集。在 `../data` 中解压下载的文件并在其中解压缩 `train.7z` 和 `test.7z` 后，你将在以下路径中找到整个数据集：

- `../data/cifar-10/train/[1-50000].png`
- `../data/cifar-10/test/[1-300000].png`
- `../data/cifar-10/trainLabels.csv`
- `../data/cifar-10/sampleSubmission.csv`

`train` 和 `test` 文件夹分别包含训练和测试图像，`trainLabels.csv` 含有训练图像的标签，`sample_submission.csv` 是提交文件的范例。

为了便于入门，我们提供包含前 1000 个训练图像和 5 个随机测试图像的数据集的小规模样本。要使用 Kaggle 竞赛的完整数据集，你需要将以下 `demo` 变量设置为 `False`。

```

#@save
d2l.DATA_HUB['cifar10_tiny'] = (d2l.DATA_URL + 'kaggle_cifar10_tiny.zip',
                                 '2068874e4b9a9f0fb07ebe0ad2b29754449ccacd')

# 如果你使用完整的Kaggle竞赛的数据集，设置`demo`为 False
demo = True

if demo:

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
    data_dir = d2l.download_extract('cifar10_tiny')
else:
    data_dir = '../data/cifar-10/'
```

```
Downloading ../data/kaggle_cifar10_tiny.zip from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/kaggle_cifar10_tiny.zip...
```

整理数据集

我们需要整理数据集来训练和测试模型。首先，我们用以下函数读取CSV文件中的标签，它返回一个字典，该字典将文件名中不带扩展名的部分映射到其标签。

```
#@save
def read_csv_labels(fname):
    """读取 `fname` 来给标签字典返回一个文件名。"""
    with open(fname, 'r') as f:
        # 跳过文件头行 (列名)
        lines = f.readlines()[1:]
    tokens = [l.rstrip().split(',') for l in lines]
    return dict(((name, label) for name, label in tokens))

labels = read_csv_labels(os.path.join(data_dir, 'trainLabels.csv'))
print('# 训练示例 :', len(labels))
print('# 类别 :', len(set(labels.values())))
```

```
# 训练示例 : 1000
# 类别 : 10
```

接下来，我们定义 `reorg_train_valid` 函数来将验证集从原始的训练集中拆分出来。此函数中的参数 `valid_ratio` 是验证集中的示例数与原始训练集中的示例数之比。更具体地说，令 n 等于示例最少的类别中的图像数量，而 r 是比率。验证集将为每个类别拆分出 $\max(|nr|, 1)$ 张图像。让我们以 `valid_ratio=0.1` 为例，由于原始的训练集有 50000 张图像，因此 `train_valid_test/train` 路径中将有 45000 张图像用于训练，而剩下 5000 张图像将作为路径 `train_valid_test/valid` 中的验证集。组织数据集后，同类别 的图像将被放置在同一文件夹下。

```
#@save
def copyfile(filename, target_dir):
    """将文件复制到目标目录。"""
    os.makedirs(target_dir, exist_ok=True)
    shutil.copy(filename, target_dir)

#@save
```

(continues on next page)

```

def reorg_train_valid(data_dir, labels, valid_ratio):
    # 训练数据集中示例最少的类别中的示例数
    n = collections.Counter(labels.values()).most_common()[-1][1]
    # 验证集中每个类别的示例数
    n_valid_per_label = max(1, math.floor(n * valid_ratio))
    label_count = {}
    for train_file in os.listdir(os.path.join(data_dir, 'train')):
        label = labels[train_file.split('.')[0]]
        fname = os.path.join(data_dir, 'train', train_file)
        copyfile(fname, os.path.join(data_dir, 'train_valid_test',
                                      'train_valid', label))
        if label not in label_count or label_count[label] < n_valid_per_label:
            copyfile(fname, os.path.join(data_dir, 'train_valid_test',
                                         'valid', label))
            label_count[label] = label_count.get(label, 0) + 1
        else:
            copyfile(fname, os.path.join(data_dir, 'train_valid_test',
                                         'train', label))
    return n_valid_per_label

```

下面的 `reorg_test` 函数用来在预测期间整理测试集，以方便读取。

```

#@save
def reorg_test(data_dir):
    for test_file in os.listdir(os.path.join(data_dir, 'test')):
        copyfile(os.path.join(data_dir, 'test', test_file),
                 os.path.join(data_dir, 'train_valid_test', 'test',
                             'unknown'))

```

最后，我们使用一个函数来调用前面定义的函数 `read_csv_labels`、`reorg_train_valid` 和 `reorg_test`。

```

def reorg_cifar10_data(data_dir, valid_ratio):
    labels = read_csv_labels(os.path.join(data_dir, 'trainLabels.csv'))
    reorg_train_valid(data_dir, labels, valid_ratio)
    reorg_test(data_dir)

```

在这里，我们只将样本数据集的批量大小设置为 32。在实际训练和测试中，应该使用 Kaggle 竞赛的完整数据集，并将 `batch_size` 设置为更大的整数，例如 128。我们将 10% 的训练示例作为调整超参数的验证集。

```

batch_size = 32 if demo else 128
valid_ratio = 0.1
reorg_cifar10_data(data_dir, valid_ratio)

```

13.13.2 图像增广

我们使用图像增广来解决过拟合的问题。例如在训练中，我们可以随机水平翻转图像。我们还可以对彩色图像的三个 RGB 通道执行标准化。下面，我们列出了其中一些可以调整的操作。

```
transform_train = torchvision.transforms.Compose([
    # 在高度和宽度上将图像放大到40像素的正方形
    torchvision.transforms.Resize(40),
    # 随机裁剪出一个高度和宽度均为40像素的正方形图像,
    # 生成一个面积为原始图像面积0.64到1倍的小正方形,
    # 然后将其缩放为高度和宽度均为32像素的正方形
    torchvision.transforms.RandomResizedCrop(32, scale=(0.64, 1.0),
                                             ratio=(1.0, 1.0)),
    torchvision.transforms.RandomHorizontalFlip(),
    torchvision.transforms.ToTensor(),
    # 标准化图像的每个通道
    torchvision.transforms.Normalize([0.4914, 0.4822, 0.4465],
                                    [0.2023, 0.1994, 0.2010]))]
```

在测试期间，我们只对图像执行标准化，以消除评估结果中的随机性。

```
transform_test = torchvision.transforms.Compose([
    torchvision.transforms.ToTensor(),
    torchvision.transforms.Normalize([0.4914, 0.4822, 0.4465],
                                    [0.2023, 0.1994, 0.2010]))]
```

13.13.3 读取数据集

接下来，我们读取由原始图像组成的数据集，每个示例都包括一张图片和一个标签。

```
train_ds, train_valid_ds = [torchvision.datasets.ImageFolder(
    os.path.join(data_dir, 'train_valid_test', folder),
    transform=transform_train) for folder in ['train', 'train_valid']]

valid_ds, test_ds = [torchvision.datasets.ImageFolder(
    os.path.join(data_dir, 'train_valid_test', folder),
    transform=transform_test) for folder in ['valid', 'test']]
```

在训练期间，我们需要指定上面定义的所有图像增广操作。当验证集在超参数调整过程中用于模型评估时，不应引入图像增广的随机性。在最终预测之前，我们根据训练集和验证集组合而成的训练模型进行训练，以充分利用所有标记的数据。

```
train_iter, train_valid_iter = [torch.utils.data.DataLoader(
    dataset, batch_size, shuffle=True, drop_last=True)]
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
for dataset in (train_ds, train_valid_ds)]  
  
valid_iter = torch.utils.data.DataLoader(valid_ds, batch_size, shuffle=False,  
                                         drop_last=True)  
  
test_iter = torch.utils.data.DataLoader(test_ds, batch_size, shuffle=False,  
                                         drop_last=False)
```

13.13.4 定义模型

我们定义了 7.6 节 中描述的 Resnet-18 模型。

```
def get_net():  
    num_classes = 10  
    net = d2l.resnet18(num_classes, 3)  
    return net  
  
loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction="none")
```

13.13.5 定义训练函数

我们将根据模型在验证集上的表现来选择模型并调整超参数。下面我们定义了模型训练函数 `train`。

```
def train(net, train_iter, valid_iter, num_epochs, lr, wd, devices, lr_period,  
         lr_decay):  
    trainer = torch.optim.SGD(net.parameters(), lr=lr, momentum=0.9,  
                             weight_decay=wd)  
    scheduler = torch.optim.lr_scheduler.StepLR(trainer, lr_period, lr_decay)  
    num_batches, timer = len(train_iter), d2l.Timer()  
    legend = ['train loss', 'train acc']  
    if valid_iter is not None:  
        legend.append('valid acc')  
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', xlim=[1, num_epochs],  
                            legend=legend)  
    net = nn.DataParallel(net, device_ids=devices).to(devices[0])  
    for epoch in range(num_epochs):  
        net.train()  
        metric = d2l.Accumulator(3)  
        for i, (features, labels) in enumerate(train_iter):  
            timer.start()  
            l, acc = d2l.train_batch_ch13(net, features, labels,
```

(continues on next page)

```

                loss, trainer, devices)
metric.add(l, acc, labels.shape[0])
timer.stop()
if (i + 1) % (num_batches // 5) == 0 or i == num_batches - 1:
    animator.add(epoch + (i + 1) / num_batches,
                 (metric[0] / metric[2], metric[1] / metric[2],
                  None))
if valid_iter is not None:
    valid_acc = d2l.evaluate_accuracy_gpu(net, valid_iter)
    animator.add(epoch + 1, (None, None, valid_acc))
scheduler.step()
measures = (f'train loss {metric[0] / metric[2]:.3f}, '
            f'train acc {metric[1] / metric[2]:.3f}')
if valid_iter is not None:
    measures += f', valid acc {valid_acc:.3f}'
print(measures + f'\n{metric[2] * num_epochs / timer.sum():.1f} '
      f' examples/sec on {str(devices)}')

```

13.13.6 训练和验证模型

现在，我们可以训练和验证模型了，而以下所有超参数都可以调整。例如，我们可以增加周期的数量。当 `lr_period` 和 `lr_decay` 分别设置为 4 和 0.9 时，优化算法的学习速率将在每 4 个周期乘以 0.9。为便于演示，我们在这里只训练 20 个周期。

```

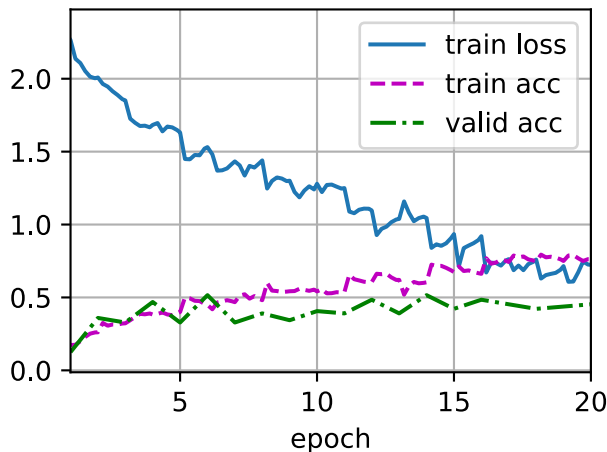
devices, num_epochs, lr, wd = d2l.try_all_gpus(), 20, 2e-4, 5e-4
lr_period, lr_decay, net = 4, 0.9, get_net()
train(net, train_iter, valid_iter, num_epochs, lr, wd, devices, lr_period,
      lr_decay)

```

```

train loss 0.723, train acc 0.762, valid acc 0.453
794.1 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]

```



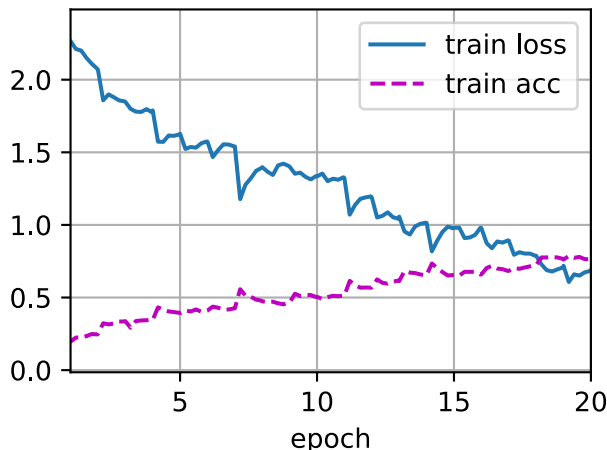
13.13.7 在 Kaggle 上对测试集进行分类并提交结果

在获得具有超参数的满意的模型后，我们使用所有标记的数据（包括验证集）来重新训练模型并对测试集进行分类。

```
net, preds = get_net(), []
train(net, train_valid_iter, None, num_epochs, lr, wd, devices, lr_period,
      lr_decay)

for X, _ in test_iter:
    y_hat = net(X.to(devices[0]))
    preds.extend(y_hat.argmax(dim=1).type(torch.int32).cpu().numpy())
sorted_ids = list(range(1, len(test_ds) + 1))
sorted_ids.sort(key=lambda x: str(x))
df = pd.DataFrame({'id': sorted_ids, 'label': preds})
df['label'] = df['label'].apply(lambda x: train_valid_ds.classes[x])
df.to_csv('submission.csv', index=False)
```

```
train loss 0.691, train acc 0.763
1078.9 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



向 Kaggle 提交结果的方法与 4.10 节 中的方法类似，上面的代码将生成一个 `submission.csv` 文件，其格式符合 Kaggle 竞赛的要求。

13.13.8 小结

- 将包含原始图像文件的数据集组织为所需格式后，我们可以读取它们。
- 我们可以在图像分类竞赛中使用卷积神经网络和图像增广。

13.13.9 练习

1. 在这场 Kaggle 竞赛中使用完整的 CIFAR-10 数据集。将超参数设为 `batch_size = 128, num_epochs = 100, lr = 0.1, lr_period = 50, lr_decay = 0.1`。看看你在这场比赛中能达到什么准确度和排名。或者你能进一步改进吗？
2. 不使用图像增广时，你能获得怎样的准确度？

Discussions¹⁹⁷

13.14 实战 Kaggle 比赛：狗的品种识别（ImageNet Dogs）

本节我们将在 Kaggle 上实战狗品种识别问题。本次比赛网址是 <https://www.kaggle.com/c/dog-breed-identification>。图13.14.1 显示了鉴定比赛网页上的信息。你需要一个 Kaggle 账户才能提交结果。

在这场比赛中，我们将识别 120 类不同品种的狗。这个数据集实际上是著名的 ImageNet 的数据集子集，却与 13.13 节 中 CIFAR-10 数据集中的图像不同。ImageNet 数据集中的图像更高更宽，且尺寸不一。

¹⁹⁷ <https://discuss.d2l.ai/t/2831>

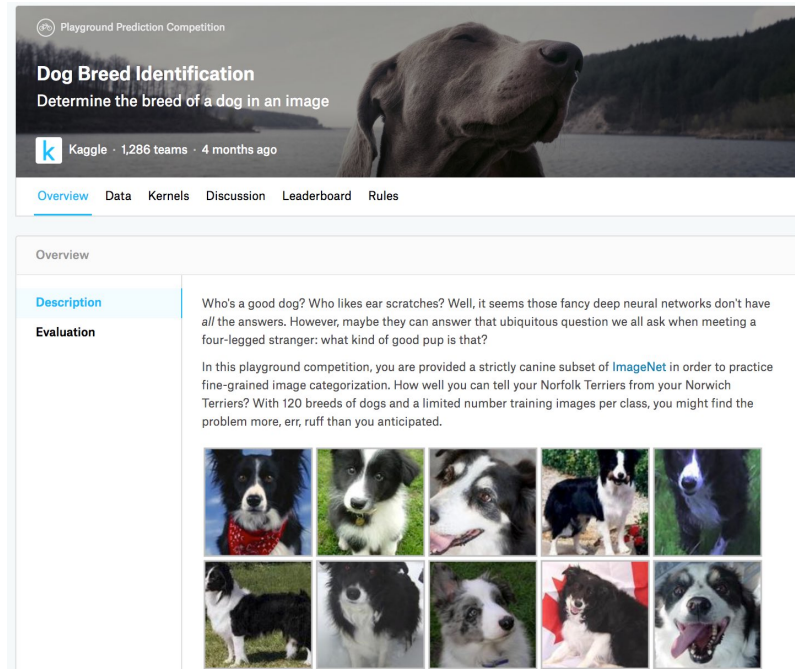


图13.14.1: 狗的品种鉴定比赛网站, 你可以通过单击“数据”选项卡来获得比赛数据集。

```
import os
import torch
import torchvision
from torch import nn
from d2l import torch as d2l
```

13.14.1 获取和整理数据集

比赛数据集分为训练集和测试集, 其中分别包含三个 RGB (彩色) 通道的 10222 和 10357 张 JPEG 图像。在训练数据集中, 有 120 种犬类, 如拉布拉多、贵宾、腊肠、萨摩耶、哈士奇、吉娃娃和约克夏等。

下载数据集

登录 Kaggle 后, 你可以点击 图13.14.1 中显示的竞争网页上的“数据”选项卡, 然后点击“全部下载”按钮下载数据集。在 `..../data` 中解压下载的文件后, 你将在以下路径中找到整个数据集:

- `..../data/dog-breed-identification/labels.csv`
- `..../data/dog-breed-identification/sample_submission.csv`
- `..../数据/种身身份识别/火车`
- `..../数据/种身身份识别/测试`

你可能已经注意到，上述结构与 13.13 节 的 CIFAR-10 竞争对手类似，其中文件夹 train/ 和 test/ 分别包含训练和测试狗图像，labels.csv 包含训练图像的标签。同样，为了便于入门，我们提供完整数据集的小规模样本：train_valid_test_tiny.zip。如果你要在 Kaggle 比赛中使用完整的数据集，则需要将下面的 demo 变量更改为 False。

```
#@save
d2l.DATA_HUB['dog_tiny'] = (d2l.DATA_URL + 'kaggle_dog_tiny.zip',
                             '0cb91d09b814ecdc07b50f31f8dcad3e81d6a86d')

# 如果你使用Kaggle比赛的完整数据集，请将下面的变量更改为False
demo = True
if demo:
    data_dir = d2l.download_extract('dog_tiny')
else:
    data_dir = os.path.join('..', 'data', 'dog-breed-identification')
```

```
Downloading ../data/kaggle_dog_tiny.zip from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/kaggle_dog_tiny.zip...
```

整理数据集

我们可以像 13.13 节 中所做的那样整理数据集，即从原始训练集中拆分验证集，然后将图像移动到按标签分组的子文件夹中。

下面的 reorg_dog_data 函数读取训练数据标签、拆分验证集并整理训练集。

```
def reorg_dog_data(data_dir, valid_ratio):
    labels = d2l.read_csv_labels(os.path.join(data_dir, 'labels.csv'))
    d2l.reorg_train_valid(data_dir, labels, valid_ratio)
    d2l.reorg_test(data_dir)

batch_size = 32 if demo else 128
valid_ratio = 0.1
reorg_dog_data(data_dir, valid_ratio)
```

13.14.2 图像增广

回想一下，这个狗品种数据集是 ImageNet 数据集的子集，其图像大于 13.13 节 中 CIFAR-10 数据集的图像。下面我们看一下如何在相对较大的图像上使用图像增广。

```
transform_train = torchvision.transforms.Compose([
    # 随机裁剪图像，所得图像为原始面积的0.08到1之间，高宽比在3/4和4/3之间。
    # 然后，缩放图像以创建224 x 224的新图像
    torchvision.transforms.RandomResizedCrop(224, scale=(0.08, 1.0),
                                             ratio=(3.0/4.0, 4.0/3.0)),
    torchvision.transforms.RandomHorizontalFlip(),
    # 随机更改亮度，对比度和饱和度
    torchvision.transforms.ColorJitter(brightness=0.4,
                                       contrast=0.4,
                                       saturation=0.4),
    # 添加随机噪声
    torchvision.transforms.ToTensor(),
    # 标准化图像的每个通道
    torchvision.transforms.Normalize([0.485, 0.456, 0.406],
                                    [0.229, 0.224, 0.225]))
```

测试时，我们只使用确定性的图像预处理操作。

```
transform_test = torchvision.transforms.Compose([
    torchvision.transforms.Resize(256),
    # 从图像中心裁切224x224大小的图片
    torchvision.transforms.CenterCrop(224),
    torchvision.transforms.ToTensor(),
    torchvision.transforms.Normalize([0.485, 0.456, 0.406],
                                    [0.229, 0.224, 0.225]))
```

13.14.3 读取数据集

与 13.13 节一样，我们可以读取整理后的含原始图像文件的数据集。

```
train_ds, train_valid_ds = [torchvision.datasets.ImageFolder(
    os.path.join(data_dir, 'train_valid_test', folder),
    transform=transform_train) for folder in ['train', 'train_valid']]  
  
valid_ds, test_ds = [torchvision.datasets.ImageFolder(
    os.path.join(data_dir, 'train_valid_test', folder),
    transform=transform_test) for folder in ['valid', 'test']]
```

下面我们创建数据加载器实例的方式与 13.13 节 相同。

```

train_iter, train_valid_iter = [torch.utils.data.DataLoader(
    dataset, batch_size, shuffle=True, drop_last=True)
    for dataset in (train_ds, train_valid_ds)]

valid_iter = torch.utils.data.DataLoader(valid_ds, batch_size, shuffle=False,
                                         drop_last=True)

test_iter = torch.utils.data.DataLoader(test_ds, batch_size, shuffle=False,
                                         drop_last=False)

```

13.14.4 微调预训练模型

同样，本次比赛的数据集是 ImageNet 数据集的子集。因此，我们可以使用 13.2 节 中讨论的方法在完整 ImageNet 数据集上选择预训练的模型，然后使用该模型提取图像要素，以便将其输入到定制的小规模输出网络中。深度学习框架的高级 API 提供了在 ImageNet 数据集上预训练的各种模型。在这里，我们选择预训练的 ResNet-34 模型，我们只需重复使用此模型的输出层（即提取的要素）的输入。然后，我们可以用一个可以训练的小型自定义输出网络替换原始输出层，例如堆叠两个完全连接的图层。与 13.2 节 中的实验不同，以下内容不重新训练用于特征提取的预训练模型，这节省了梯度下降的时间和内存空间。

回想一下，我们使用三个 RGB 通道的均值和标准差来对完整的 ImageNet 数据集进行图像标准化。事实上，这也符合 ImageNet 上预训练模型的标准化操作。

```

def get_net(devices):
    finetune_net = nn.Sequential()
    finetune_net.features = torchvision.models.resnet34(pretrained=True)
    # 定义一个新的输出网络，共有120个输出类别
    finetune_net.output_new = nn.Sequential(nn.Linear(1000, 256),
                                            nn.ReLU(),
                                            nn.Linear(256, 120))
    # 将模型参数分配给用于计算的CPU或GPU
    finetune_net = finetune_net.to(devices[0])
    # 冻结参数
    for param in finetune_net.features.parameters():
        param.requires_grad = False
    return finetune_net

```

在计算损失之前，我们首先获取预训练模型的输出层的输入，即提取的特征。然后我们使用此特征作为我们小型自定义输出网络的输入来计算损失。

```

loss = nn.CrossEntropyLoss(reduction='none')

def evaluate_loss(data_iter, net, devices):
    l_sum, n = 0.0, 0

```

(continues on next page)

```

for features, labels in data_iter:
    features, labels = features.to(devices[0]), labels.to(devices[0])
    outputs = net(features)
    l = loss(outputs, labels)
    l_sum += l.sum()
    n += labels.numel()
return l_sum / n

```

13.14.5 定义训练函数

我们将根据模型在验证集上的表现选择模型并调整超参数。模型训练函数 `train` 只迭代小型自定义输出网络的参数。

```

def train(net, train_iter, valid_iter, num_epochs, lr, wd, devices, lr_period,
          lr_decay):
    # 只训练小型自定义输出网络
    net = nn.DataParallel(net, device_ids=devices).to(devices[0])
    trainer = torch.optim.SGD((param for param in net.parameters())
                               if param.requires_grad), lr=lr,
                               momentum=0.9, weight_decay=wd)
    scheduler = torch.optim.lr_scheduler.StepLR(trainer, lr_period, lr_decay)
    num_batches, timer = len(train_iter), d2l.Timer()
    legend = ['train loss']
    if valid_iter is not None:
        legend.append('valid loss')
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', xlim=[1, num_epochs],
                            legend=legend)
    for epoch in range(num_epochs):
        metric = d2l.Accumulator(2)
        for i, (features, labels) in enumerate(train_iter):
            timer.start()
            features, labels = features.to(devices[0]), labels.to(devices[0])
            trainer.zero_grad()
            output = net(features)
            l = loss(output, labels).sum()
            l.backward()
            trainer.step()
            metric.add(l, labels.shape[0])
            timer.stop()
            if (i + 1) % (num_batches // 5) == 0 or i == num_batches - 1:
                animator.add(epoch + (i + 1) / num_batches,
                             (metric[0] / metric[1], None))

```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
measures = f'train loss {metric[0] / metric[1]:.3f}'

if valid_iter is not None:
    valid_loss = evaluate_loss(valid_iter, net, devices)
    animator.add(epoch + 1, (None, valid_loss.detach()))
    scheduler.step()

if valid_iter is not None:
    measures += f', valid loss {valid_loss:.3f}'

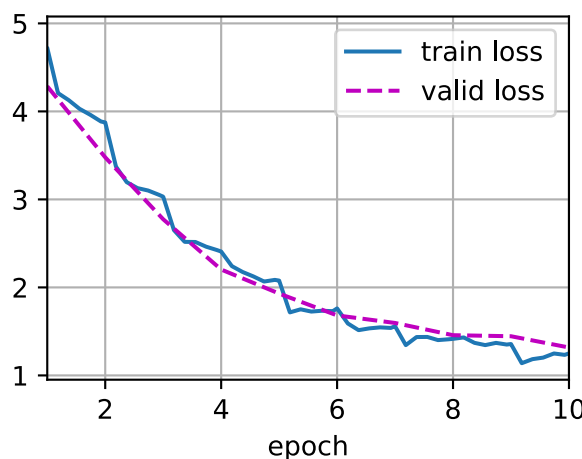
print(measures + f'\n{metric[1] * num_epochs / timer.sum():.1f} examples/sec on {str(devices)}')
```

13.14.6 训练和验证模型

现在我们可以训练和验证模型了，以下超参数都是可调的。例如，可以增加迭代周期：由于 lr_period 和 lr_decay 分别设置为 2 和 0.9，因此优化算法的学习速率将在每 2 个迭代后乘以 0.9。

```
devices, num_epochs, lr, wd = d2l.try_all_gpus(), 10, 1e-4, 1e-4
lr_period, lr_decay, net = 2, 0.9, get_net(devices)
train(net, train_iter, valid_iter, num_epochs, lr, wd, devices, lr_period,
      lr_decay)
```

```
train loss 1.250, valid loss 1.317
561.1 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



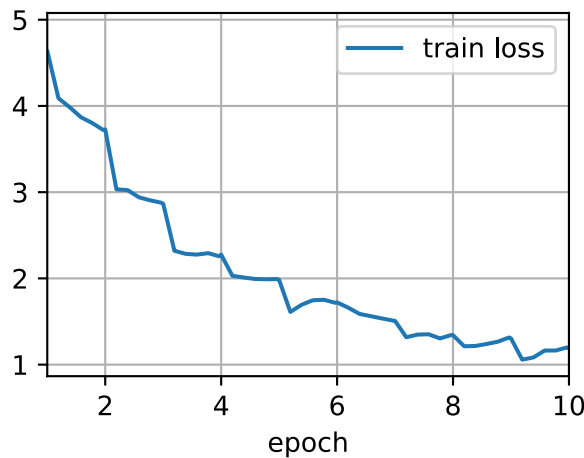
13.14.7 对测试集分类并在 Kaggle 提交结果

与 13.13 节 中的最后一步类似，最终所有标记的数据（包括验证集）都用于训练模型和对测试集进行分类。我们将使用训练好的自定义输出网络进行分类。

```
net = get_net(devices)
train(net, train_valid_iter, None, num_epochs, lr, wd, devices, lr_period,
      lr_decay)

preds = []
for data, label in test_iter:
    output = torch.nn.functional.softmax(net(data.to(devices[0])), dim=0)
    preds.extend(output.cpu().detach().numpy())
ids = sorted(os.listdir(
    os.path.join(data_dir, 'train_valid_test', 'test', 'unknown')))
with open('submission.csv', 'w') as f:
    f.write('id,' + ','.join(train_valid_ds.classes) + '\n')
    for i, output in zip(ids, preds):
        f.write(i.split('.')[0] + ',', ' '.join(
            [str(num) for num in output]) + '\n')
```

```
train loss 1.188
918.4 examples/sec on [device(type='cuda', index=0), device(type='cuda', index=1)]
```



上面的代码将生成一个 `submission.csv` 文件，以 4.10 节 中描述的方式提在 Kaggle 上提交。

13.14.8 小结

- ImageNet 数据集中的图像比 CIFAR-10 图像尺寸大，我们可能会修改不同数据集上任务的图像增广操作。
- 要对 ImageNet 数据集的子集进行分类，我们可以利用完整 ImageNet 数据集上的预训练模型来提取特征并仅训练小型自定义输出网络，这将减少计算时间和节省内存空间。

13.14.9 练习

1. 试试使用完整 Kaggle 比赛数据集，增加 `batch_size`（批量大小）和 `num_epochs`（迭代周期数量），或者设计其它超参数为 `lr = 0.01`, `lr_period = 10`, 和 `lr_decay = 0.1` 时，你能取得什么结果？
2. 如果你使用更深的预训练模型，会得到更好的结果吗？如何调整超参数？能进一步改善结果吗？

Discussions¹⁹⁸

¹⁹⁸ <https://discuss.d2l.ai/t/2833>

自然语言处理：预训练

人类需要交流。出于人类这种基本需要，每天都产生了大量的书面文本。考虑到社交媒体、聊天应用、电子邮件、产品评论、新闻文章、研究论文和书籍中的丰富文本，使计算机能够理解它们以提供帮助或基于人类语言做出决策变得至关重要。

自然语言处理是指研究使用自然语言的计算机和人类之间的交互。在实践中，使用自然语言处理技术来处理和分析文本（人类自然语言）数据是非常常见的，例如 8.3 节 的语言模型和 9.5 节 的机器翻译模型。

要理解文本，我们可以从学习它的表示开始。利用来自大型语料库的现有文本序列，自监督学习已被广泛用于预训练文本表示，例如通过使用周围文本的其它部分来预测文本的隐藏部分。通过这种方式，模型可以通过有监督地从海量文本数据中学习，而不需要昂贵的标签标注！

正如我们将在本章中看到的那样，当将每个单词或子词视为单个词元时，可以在大型语料库上使用word2vec、GloVe或子词嵌入模型预先训练每个词元的词元。经过预训练后，每个词元的表示可以是一个向量，但是，无论上下文是什么，它都保持不变。例如，“bank”（可以译作银行或者河岸）的向量表示在“go to the bank to deposit some money”（去银行存点钱）和“go to the bank to sit down”（去河岸坐下来）中是相同的。因此，许多较新的预训练模型使相同词元的表示适应于不同的上下文。其中包括基于transformer编码器的更深的自监督模型BERT。在本章中，我们将重点讨论如何预训练文本的这种表示，如 图14.1 中所强调的那样。

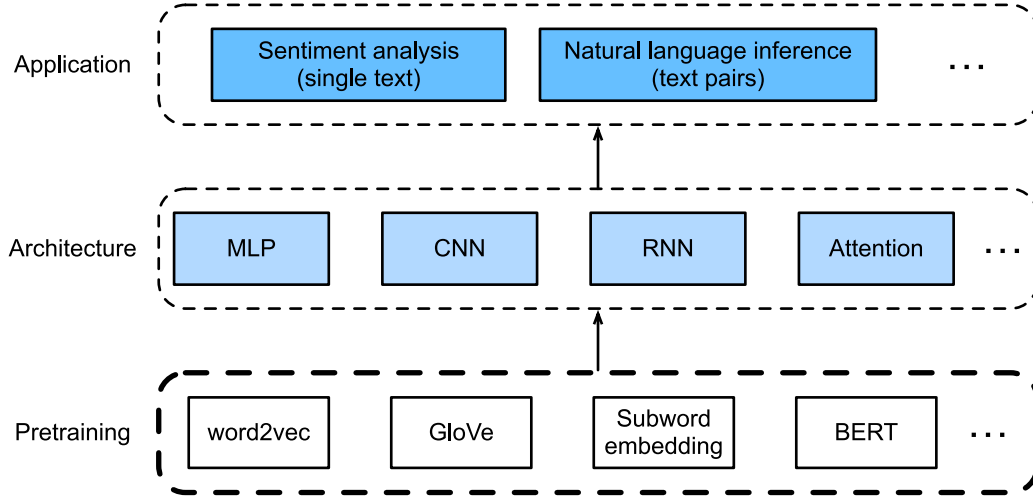


图14.1: 预训练好的文本表示可以送入不同下游自然语言处理应用的各种深度学习结构。本章主要研究上游文本的预训练。

为了看清全局, 图14.1 显示了预训练的文本表示可以被送入到不同下游自然语言处理应用的各种深度学习结构。我们将在 `chap_nlp_app` 中介绍它们。

14.1 词嵌入 (Word2vec)

自然语言是用来表达意义的复杂系统。在这个系统中, 词是意义的基本单位。顾名思义, 词向量是用于表示单词的向量, 并且还可以被认为是单词的特征向量或表示。将单词映射到实向量的技术称为词嵌入。近年来, 词嵌入逐渐成为自然语言处理的基础知识。

14.1.1 独热向量是一个糟糕的选择

在 8.5 节 中, 我们使用独热向量来表示词 (字符就是单词)。假设词典中不同词的数量(词典大小)为 N , 每个词对应一个从0到 $N-1$ 的不同整数 (索引)。为了得到索引为 i 的任意词的独热向量表示, 我们创建了一个全为0的长度为 N 的向量, 并将位置 i 的元素设置为1。这样, 每个词都被表示为一个长度为 N 的向量, 可以直接由神经网络使用。

虽然独热向量很容易构建, 但它们通常不是一个好的选择。一个主要原因是独热向量不能准确表达不同词之间的相似度, 比如我们经常使用的“余弦相似度”。对于向量 $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^d$, 它们的余弦相似度是它们之间角度的余弦:

$$\frac{\mathbf{x}^\top \mathbf{y}}{\|\mathbf{x}\| \|\mathbf{y}\|} \in [-1, 1]. \quad (14.1.1)$$

由于任意两个不同词的独热向量之间的余弦相似度为0, 所以独热向量不能编码词之间的相似性。

14.1.2 自监督的word2vec

word2vec¹⁹⁹工具是为了解决上述问题而提出的。它将每个词映射到一个固定长度的向量，这些向量能更好地表达不同词之间的相似性和类比关系。word2vec工具包含两个模型，即跳元模型（skip-gram）[Mikolov et al., 2013b]和连续词袋（CBOW）[Mikolov et al., 2013a]。对于在语义上有意义的表示，它们的训练依赖于条件概率，条件概率可以被看作是使用语料库中一些词来预测另一些单词。由于是不带标签的数据，因此跳元模型和连续词袋都是自监督模型。

下面，我们将介绍这两种模式及其训练方法。

14.1.3 跳元模型（Skip-Gram）

跳元模型假设一个词可以用来在文本序列中生成其周围的单词。以文本序列“the”、“man”、“loves”、“his”、“son”为例。假设中心词选择“loves”，并将上下文窗口设置为2，如图图14.1.1所示，给定中心词“loves”，跳元模型考虑生成上下文词“the”、“man”、“him”、“son”的条件概率：

$$P(\text{"the"}, \text{"man"}, \text{"his"}, \text{"son"} | \text{"loves"}). \quad (14.1.2)$$

假设上下文词是在给定中心词的情况下独立生成的（即条件独立性）。在这种情况下，上述条件概率可以重写为：

$$P(\text{"the"} | \text{"loves"}) \cdot P(\text{"man"} | \text{"loves"}) \cdot P(\text{"his"} | \text{"loves"}) \cdot P(\text{"son"} | \text{"loves"}). \quad (14.1.3)$$

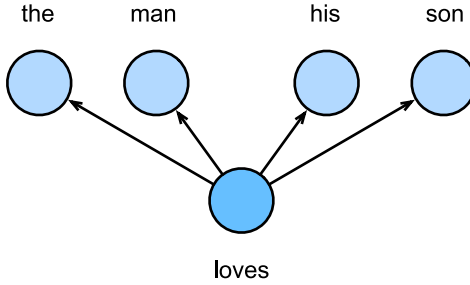


图14.1.1：跳元模型考虑了在给定中心词的情况下生成周围上下文词的条件概率。

在跳元模型中，每个词都有两个 d 维向量表示，用于计算条件概率。更具体地说，对于词典中索引为 i 的任何词，分别用 $\mathbf{v}_i \in \mathbb{R}^d$ 和 $\mathbf{u}_i \in \mathbb{R}^d$ 表示其用作中心词和上下文词时的两个向量。给定中心词 w_c （词典中的索引 c ），生成任何上下文词 w_o （词典中的索引 o ）的条件概率可以通过对向量点积的softmax操作来建模：

$$P(w_o | w_c) = \frac{\exp(\mathbf{u}_o^\top \mathbf{v}_c)}{\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \mathbf{v}_c)}, \quad (14.1.4)$$

¹⁹⁹ <https://code.google.com/archive/p/word2vec/>

其中词汇索引集 $\mathcal{V} = \{0, 1, \dots, |\mathcal{V}| - 1\}$ 。给定长度为 T 的文本序列，其中时间步 t 处的词表示为 $w^{(t)}$ 。假设上下文词是在给定任何中心词的情况下独立生成的。对于上下文窗口 m ，跳元模型的似然函数是在给定任何中心词的情况下生成所有上下文词的概率：

$$\prod_{t=1}^T \prod_{-m \leq j \leq m, j \neq 0} P(w^{(t+j)} | w^{(t)}), \quad (14.1.5)$$

其中可以省略小于1或大于 T 的任何时间步。

训练

跳元模型参数是词表中每个词的中心词向量和上下文词向量。在训练中，我们通过最大化似然函数（即最大似然估计）来学习模型参数。这相当于最小化以下损失函数：

$$-\sum_{t=1}^T \sum_{-m \leq j \leq m, j \neq 0} \log P(w^{(t+j)} | w^{(t)}). \quad (14.1.6)$$

当使用随机梯度下降来最小化损失时，在每次迭代中可以随机抽样一个较短的子序列来计算该子序列的（随机）梯度，以更新模型参数。为了计算该（随机）梯度，我们需要获得对数条件概率关于中心词向量和上下文词向量的梯度。通常，根据 (14.1.4)，涉及中心词 w_c 和上下文词 w_o 的对数条件概率为：

$$\log P(w_o | w_c) = \mathbf{u}_o^\top \mathbf{v}_c - \log \left(\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \mathbf{v}_c) \right). \quad (14.1.7)$$

通过微分，我们可以获得其相对于中心词向量 \mathbf{v}_c 的梯度为

$$\begin{aligned} \frac{\partial \log P(w_o | w_c)}{\partial \mathbf{v}_c} &= \mathbf{u}_o - \frac{\sum_{j \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_j^\top \mathbf{v}_c) \mathbf{u}_j}{\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \mathbf{v}_c)} \\ &= \mathbf{u}_o - \sum_{j \in \mathcal{V}} \left(\frac{\exp(\mathbf{u}_j^\top \mathbf{v}_c)}{\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \mathbf{v}_c)} \right) \mathbf{u}_j \\ &= \mathbf{u}_o - \sum_{j \in \mathcal{V}} P(w_j | w_c) \mathbf{u}_j. \end{aligned} \quad (14.1.8)$$

注意，(14.1.8) 中的计算需要词典中以 w_c 为中心词的所有词的条件概率。其他词向量的梯度可以以相同的方式获得。

对词典中索引为 i 的词进行训练后，得到 \mathbf{v}_i （作为中心词）和 \mathbf{u}_i （作为上下文词）两个词向量。在自然语言处理应用中，跳元模型的中心词向量通常用作词表示。

14.1.4 连续词袋 (CBOW) 模型

连续词袋 (CBOW) 模型类似于跳元模型。与跳元模型的主要区别在于，连续词袋模型假设中心词是基于其在文本序列中的周围上下文词生成的。例如，在文本序列“the”、“man”、“loves”、“his”、“son”中，在“loves”为中心词且上下文窗口为2的情况下，连续词袋模型考虑基于上下文词“the”、“man”、“him”、“son”（如图14.1.2 所示）生成中心词“loves”的条件概率，即：

$$P("loves" | "the", "man", "his", "son"). \quad (14.1.9)$$

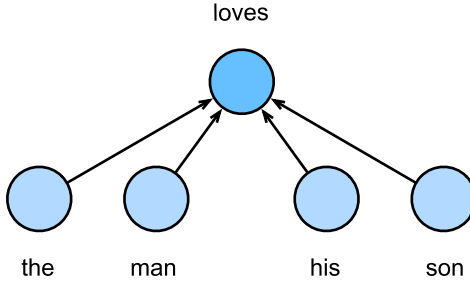


图14.1.2: 连续词袋模型考虑了给定周围上下文词生成中心词条件概率。

由于连续词袋模型中存在多个上下文词，因此在计算条件概率时对这些上下文词向量进行平均。具体地说，对于字典中索引*i*的任意词，分别用 $\mathbf{v}_i \in \mathbb{R}^d$ 和 $\mathbf{u}_i \in \mathbb{R}^d$ 表示用作上下文词和中心词的两个向量（符号与跳元模型中相反）。给定上下文词 $w_{o_1}, \dots, w_{o_{2m}}$ （在词表中索引是 o_1, \dots, o_{2m} ）生成任意中心词 w_c （在词表中索引是*c*）的条件概率可以由以下公式建模：

$$P(w_c | w_{o_1}, \dots, w_{o_{2m}}) = \frac{\exp\left(\frac{1}{2m}\mathbf{u}_c^\top(\mathbf{v}_{o_1} + \dots + \mathbf{v}_{o_{2m}})\right)}{\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp\left(\frac{1}{2m}\mathbf{u}_i^\top(\mathbf{v}_{o_1} + \dots + \mathbf{v}_{o_{2m}})\right)}. \quad (14.1.10)$$

为了简洁起见，我们设为 $\mathcal{W}_o = \{w_{o_1}, \dots, w_{o_{2m}}\}$ 和 $\bar{\mathbf{v}}_o = (\mathbf{v}_{o_1} + \dots + \mathbf{v}_{o_{2m}})/(2m)$ 。那么 (14.1.10) 可以简化为：

$$P(w_c | \mathcal{W}_o) = \frac{\exp(\mathbf{u}_c^\top \bar{\mathbf{v}}_o)}{\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \bar{\mathbf{v}}_o)}. \quad (14.1.11)$$

给定长度为*T*的文本序列，其中时间步*t*处的词表示为 $w^{(t)}$ 。对于上下文窗口*m*，连续词袋模型的似然函数是在给定其上下文词的情况下生成所有中心词的概率：

$$\prod_{t=1}^T P(w^{(t)} | w^{(t-m)}, \dots, w^{(t-1)}, w^{(t+1)}, \dots, w^{(t+m)}). \quad (14.1.12)$$

训练

训练连续词袋模型与训练跳元模型几乎是一样的。连续词袋模型的最大似然估计等价于最小化以下损失函数：

$$-\sum_{t=1}^T \log P(w^{(t)} | w^{(t-m)}, \dots, w^{(t-1)}, w^{(t+1)}, \dots, w^{(t+m)}). \quad (14.1.13)$$

请注意，

$$\log P(w_c | \mathcal{W}_o) = \mathbf{u}_c^\top \bar{\mathbf{v}}_o - \log \left(\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \bar{\mathbf{v}}_o) \right). \quad (14.1.14)$$

通过微分，我们可以获得其关于任意上下文词向量 \mathbf{v}_{o_i} ($i = 1, \dots, 2m$) 的梯度，如下：

$$\frac{\partial \log P(w_c | \mathcal{W}_o)}{\partial \mathbf{v}_{o_i}} = \frac{1}{2m} \left(\mathbf{u}_c - \sum_{j \in \mathcal{V}} \frac{\exp(\mathbf{u}_j^\top \bar{\mathbf{v}}_o) \mathbf{u}_j}{\sum_{i \in \mathcal{V}} \exp(\mathbf{u}_i^\top \bar{\mathbf{v}}_o)} \right) = \frac{1}{2m} \left(\mathbf{u}_c - \sum_{j \in \mathcal{V}} P(w_j | \mathcal{W}_o) \mathbf{u}_j \right). \quad (14.1.15)$$

其他词向量的梯度可以以相同的方式获得。与跳元模型不同，连续词袋模型通常使用上下文词向量作为词表示。

14.1.5 小结

- 词向量是用来表示词的向量，也可以看作是词的特征向量或表示。将词映射到实向量的技术称为词嵌入。
- word2vec工具包含跳元模型和连续词袋模型。
- 跳元模型假设单词可用于在文本序列中生成其周围的单词；而连续词袋模型假设基于上下文词来生成中心单词。

14.1.6 练习

- 计算每个梯度的计算复杂度是多少？如果词表很大，会有什么问题呢？
- 英语中的一些固定短语由多个单词组成，例如“new york”。如何训练它们的词向量？提示：查看word2vec论文的第四节 [Mikolov et al., 2013b]。
- 让我们以跳元模型为例来思考word2vec设计。跳元模型中两个词向量的点积与余弦相似度之间有什么关系？对于语义相似的一对词，为什么它们的词向量（由跳元模型训练）的余弦相似度可能很高？

Discussions²⁰⁰

14.2 近似训练

回想一下我们在 14.1 节 中的讨论。跳元模型的主要思想是使用softmax运算来计算基于给定的中心词 w_c 生成上下文字 w_o 的条件概率（如 (14.1.4)），对应的对数损失在 (14.1.7) 给出。

由于softmax操作的性质，上下文词可以是词表 \mathcal{V} 中的任意项，(14.1.7) 包含与整个词表大小一样多的项的求和。因此，(14.1.8) 中跳元模型的梯度计算和 (14.1.15) 中的连续词袋模型的梯度计算都包含求和。不幸的是，在一个词典上（通常有几十万或数百万个单词）求和的梯度的计算成本是巨大的！

为了降低上述计算复杂度，本节将介绍两种近似训练方法：负采样和分层softmax。由于跳元模型和连续词袋模型的相似性，我们将以跳元模型为例来描述这两种近似训练方法。

14.2.1 负采样

负采样修改了原目标函数。给定中心词 w_c 的上下文窗口，任意上下文词 w_o 来自该上下文窗口的被认为是由下式建模概率的事件：

$$P(D = 1 \mid w_c, w_o) = \sigma(\mathbf{u}_o^\top \mathbf{v}_c), \quad (14.2.1)$$

其中 σ 使用了 sigmoid 激活函数的定义：

$$\sigma(x) = \frac{1}{1 + \exp(-x)}. \quad (14.2.2)$$

²⁰⁰ <https://discuss.d2l.ai/t/381>

让我们从最大化文本序列中所有这些事件的联合概率开始训练词嵌入。具体而言，给定长度为 T 的文本序列，以 $w^{(t)}$ 表示时间步 t 的词，并使上下文窗口为 m ，考虑最大化联合概率：

$$\prod_{t=1}^T \prod_{-m \leq j \leq m, j \neq 0} P(D = 1 | w^{(t)}, w^{(t+j)}). \quad (14.2.3)$$

然而，(14.2.3) 只考虑那些正样本的事件。仅当所有词向量都等于无穷大时，(14.2.3) 中的联合概率才最大化为1。当然，这样的结果毫无意义。为了使目标函数更有意义，负采样添加从预定义分布中采样的负样本。

用 S 表示上下文词 w_o 来自中心词 w_c 的上下文窗口的事件。对于这个涉及 w_o 的事件，从预定义分布 $P(w)$ 中采样 K 个不是来自这个上下文窗口噪声词。用 N_k 表示噪声词 w_k ($k = 1, \dots, K$) 不是来自 w_c 的上下文窗口的事件。假设正例和负例 S, N_1, \dots, N_K 的这些事件是相互独立的。负采样将(14.2.3) 中的联合概率（仅涉及正例）重写为

$$\prod_{t=1}^T \prod_{-m \leq j \leq m, j \neq 0} P(w^{(t+j)} | w^{(t)}), \quad (14.2.4)$$

通过事件 S, N_1, \dots, N_K 近似条件概率：

$$P(w^{(t+j)} | w^{(t)}) = P(D = 1 | w^{(t)}, w^{(t+j)}) \prod_{k=1, w_k \sim P(w)}^K P(D = 0 | w^{(t)}, w_k). \quad (14.2.5)$$

分别用 i_t 和 h_k 表示词 $w^{(t)}$ 和噪声词 w_k 在文本序列的时间步 t 处的索引。(14.2.5) 中关于条件概率的对数损失为：

$$\begin{aligned} -\log P(w^{(t+j)} | w^{(t)}) &= -\log P(D = 1 | w^{(t)}, w^{(t+j)}) - \sum_{k=1, w_k \sim P(w)}^K \log P(D = 0 | w^{(t)}, w_k) \\ &= -\log \sigma(\mathbf{u}_{i_{t+j}}^\top \mathbf{v}_{i_t}) - \sum_{k=1, w_k \sim P(w)}^K \log(1 - \sigma(\mathbf{u}_{h_k}^\top \mathbf{v}_{i_t})) \\ &= -\log \sigma(\mathbf{u}_{i_{t+j}}^\top \mathbf{v}_{i_t}) - \sum_{k=1, w_k \sim P(w)}^K \log \sigma(-\mathbf{u}_{h_k}^\top \mathbf{v}_{i_t}). \end{aligned} \quad (14.2.6)$$

我们可以看到，现在每个训练步的梯度计算成本与词表大小无关，而是线性依赖于 K 。当将超参数 K 设置为较小的值时，在负采样的每个训练步处的梯度的计算成本较小。

14.2.2 分层Softmax

作为另一种近似训练方法，分层softmax使用二叉树（图14.2.1中说明的数据结构），其中树的每个叶节点表示词表 \mathcal{V} 中的一个词。

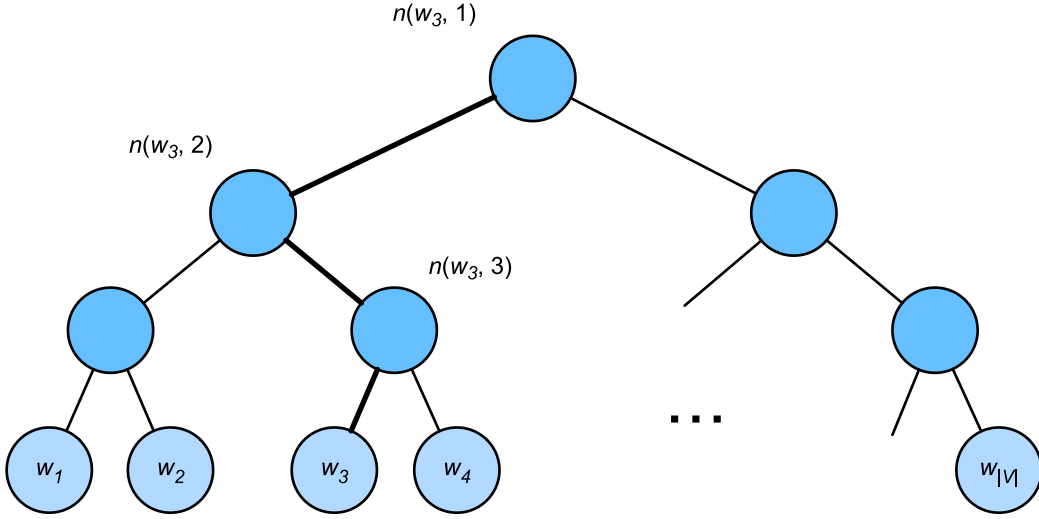


图14.2.1: 用于近似训练的分层softmax, 其中树的每个叶节点表示词表中的一个词。

用 $L(w)$ 表示二叉树中表示字 w 的从根节点到叶节点的路径上的节点数 (包括两端)。设 $n(w, j)$ 为该路径上的 j^{th} 节点, 其上下文字向量为 $\mathbf{u}_{n(w,j)}$ 。例如, 图14.2.1 中的 $L(w_3) = 4$ 。分层softmax将 (14.1.4) 中的条件概率近似为

$$P(w_o \mid w_c) = \prod_{j=1}^{L(w_o)-1} \sigma \left(\llbracket n(w_o, j+1) = \text{leftChild}(n(w_o, j)) \rrbracket \cdot \mathbf{u}_{n(w_o,j)}^\top \mathbf{v}_c \right), \quad (14.2.7)$$

其中函数 σ 在 (14.2.2) 中定义, $\text{leftChild}(n)$ 是节点 n 的左子节点: 如果 x 为真, $\llbracket x \rrbracket = 1$; 否则 $\llbracket x \rrbracket = -1$ 。

为了说明, 让我们计算 图14.2.1 中给定词 w_c 生成词 w_3 的条件概率。这需要 w_c 的词向量 \mathbf{v}_c 和从根到 w_3 的路径 (图14.2.1 中加粗的路径) 上的非叶节点向量之间的点积, 该路径依次向左、向右和向左遍历:

$$P(w_3 \mid w_c) = \sigma(\mathbf{u}_{n(w_3,1)}^\top \mathbf{v}_c) \cdot \sigma(-\mathbf{u}_{n(w_3,2)}^\top \mathbf{v}_c) \cdot \sigma(\mathbf{u}_{n(w_3,3)}^\top \mathbf{v}_c). \quad (14.2.8)$$

由 $\sigma(x) + \sigma(-x) = 1$, 它认为基于任意词 w_c 生成词表 \mathcal{V} 中所有词的条件概率总和为1:

$$\sum_{w \in \mathcal{V}} P(w \mid w_c) = 1. \quad (14.2.9)$$

幸运的是, 由于二叉树结构, $L(w_o) - 1$ 大约与 $\mathcal{O}(\log_2 |\mathcal{V}|)$ 是一个数量级。当词表大小 \mathcal{V} 很大时, 与没有近似训练的相比, 使用分层softmax的每个训练步的计算成本显著降低。

14.2.3 小结

- 负采样通过考虑相互独立的事件来构造损失函数, 这些事件同时涉及正例和负例。训练的计算量与每一步的噪声词数成线性关系。
- 分层softmax使用二叉树中从根节点到叶节点的路径构造损失函数。训练的计算成本取决于词表大小的对数。

14.2.4 练习

1. 如何在负采样中对噪声词进行采样?
2. 验证 (14.2.9) 是否有效。
3. 如何分别使用负采样和分层softmax训练连续词袋模型?

Discussions²⁰¹

14.3 用于预训练词嵌入的数据集

现在我们已经了解了word2vec模型的技术细节和大致的训练方法，让我们来看看它们的实现。具体地说，我们将以 14.1节 的跳元模型和 14.2节 的负采样为例。在本节中，我们从用于预训练词嵌入模型的数据集开始：数据的原始格式将被转换为可以在训练期间迭代的小批量。

```
import math
import os
import random
import torch
from d2l import torch as d2l
```

14.3.1 正在读取数据集

我们在这里使用的数据集是Penn Tree Bank(PTB)²⁰²。该语料库取自“华尔街日报”的文章，分为训练集、验证集和测试集。在原始格式中，文本文件的每一行表示由空格分隔的一句话。在这里，我们将每个单词视为一个词元。

```
#@save
d2l.DATA_HUB['ptb'] = (d2l.DATA_URL + 'ptb.zip',
                        '319d85e578af0cdc590547f26231e4e31cdf1e42')

#@save
def read_ptb():
    """将PTB数据集加载到文本行的列表中。”"""
    data_dir = d2l.download_extract('ptb')
    # Read the training set.
    with open(os.path.join(data_dir, 'ptb.train.txt')) as f:
        raw_text = f.read()
    return [line.split() for line in raw_text.split('\n')]
```

(continues on next page)

²⁰¹ <https://discuss.d2l.ai/t/382>

²⁰² <https://catalog.ldc.upenn.edu/LDC99T42>

(continued from previous page)

```
sentences = read_ptb()  
f'# sentences数: {len(sentences)}'
```

```
Downloading ../data/ptb.zip from http://d2l-data.s3-accelerate.amazonaws.com/ptb.zip..  
→.
```

```
'# sentences数: 42069'
```

在读取训练集之后，我们为语料库构建了一个词表，其中出现次数少于10次的任何单词都将由“<unk>”标记替换。请注意，原始数据集还包含表示稀有（未知）单词的“<unk>”标记。

```
vocab = d2l.Vocab(sentences, min_freq=10)  
f'vocab size: {len(vocab)}'
```

```
'vocab size: 6719'
```

14.3.2 下采样

文本数据通常有“the”、“a”和“in”等高频词：它们在非常大的语料库中甚至可能出现数十亿次。然而，这些词经常在上下文窗口中与许多不同的词共同出现，提供的有用信息很少。例如，考虑上下文窗口中的词“chip”：直观地说，它与低频单词“intel”的共现比与高频单词“a”的共现在训练中更有用。此外，大量（高频）单词的训练速度很慢。因此，当训练词嵌入模型时，可以对高频单词进行下采样 [Mikolov et al., 2013b]。具体地说，数据集中的每个词 w_i 将有概率地被丢弃

$$P(w_i) = \max\left(1 - \sqrt{\frac{t}{f(w_i)}}, 0\right), \quad (14.3.1)$$

其中 $f(w_i)$ 是 w_i 的词数与数据集中的总词数的比率，常量 t 是超参数（在实验中为 10^{-4} ）。我们可以看到，只有当相对比率 $f(w_i) > t$ 时，（高频）词 w_i 才能被丢弃，且该词的相对比率越高，被丢弃的概率就越大。

```
#@save  
def subsample(sentences, vocab):  
    """下采样高频词。  
    # 排除未知词元 '<unk>'  
    sentences = [[token for token in line if vocab[token] != vocab.unk]  
                for line in sentences]  
    counter = d2l.count_corpus(sentences)  
    num_tokens = sum(counter.values())  
  
    # 如果在下采样期间保留词元，则返回True  
    def keep(token):  
        return random.uniform(0, 1) <
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

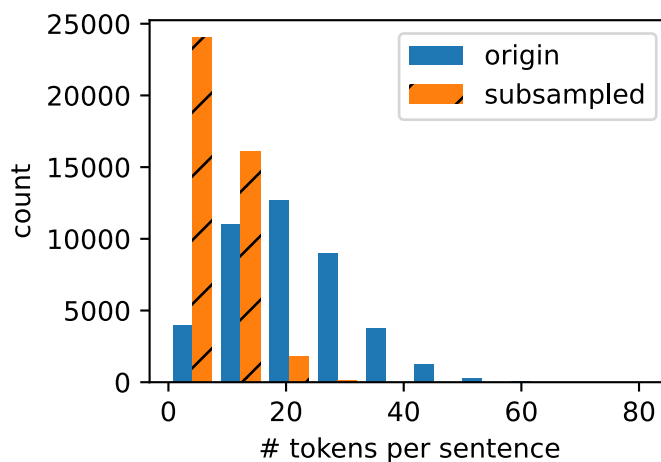
```
    math.sqrt(1e-4 / counter[token] * num_tokens))

    return ([[token for token in line if keep(token)] for line in sentences],
            counter)

subsampled, counter = subsample(sentences, vocab)
```

下面的代码片段绘制了下采样前后每句话的词元数量的直方图。正如预期的那样，下采样通过删除高频词来显著缩短句子，这将使训练加速。

```
d2l.show_list_len_pair_hist(['origin', 'subsampled'], '# tokens per sentence',
                            'count', sentences, subsampled);
```



对于单个词元，高频词“the”的采样率不到1/20。

```
def compare_counts(token):
    return (f'# of "{token}": '
           f'before={sum([l.count(token) for l in sentences])}, '
           f'after={sum([l.count(token) for l in subsampled])}')

compare_counts('the')
```

```
'# of "the": before=50770, after=2061'
```

相比之下，低频词“join”则被完全保留。

```
compare_counts('join')
```

```
'# of "join": before=45, after=45'
```

在下采样之后，我们将词元映射到它们在语料库中的索引。

```
corpus = [vocab[line] for line in subsampled]  
corpus[:3]
```

```
[[], [392, 2115, 145, 274], [140, 5277, 3054, 1580]]
```

14.3.3 中心词和上下文词的提取

下面的get_centers_and_contexts函数从corpus中提取所有中心词及其上下文词。它随机采样1到max_window_size之间的整数作为上下文窗口。对于任一中心词，与其距离不超过采样上下文窗口大小的词为其上下文词。

```
#@save  
def get_centers_and_contexts(corpus, max_window_size):  
    """返回跳元模型中的中心词和上下文词。"""  
    centers, contexts = [], []  
    for line in corpus:  
        # 要形成“中心词-上下文词”对，每个句子至少需要有2个词  
        if len(line) < 2:  
            continue  
        centers += line  
        for i in range(len(line)): # 上下文窗口中间`i`  
            window_size = random.randint(1, max_window_size)  
            indices = list(range(max(0, i - window_size),  
                               min(len(line), i + 1 + window_size)))  
            # 从上下文词中排除中心词  
            indices.remove(i)  
            contexts.append([line[idx] for idx in indices])  
    return centers, contexts
```

接下来，我们创建一个人工数据集，分别包含7个和3个单词的两个句子。设置最大上下文窗口大小为2，并打印所有中心词及其上下文词。

```
tiny_dataset = [list(range(7)), list(range(7, 10))]  
print('dataset', tiny_dataset)  
for center, context in zip(*get_centers_and_contexts(tiny_dataset, 2)):  
    print('center', center, 'has contexts', context)
```

```
dataset [[0, 1, 2, 3, 4, 5, 6], [7, 8, 9]]  
center 0 has contexts [1, 2]
```

(continues on next page)

```
center 1 has contexts [0, 2]
center 2 has contexts [1, 3]
center 3 has contexts [2, 4]
center 4 has contexts [3, 5]
center 5 has contexts [4, 6]
center 6 has contexts [5]
center 7 has contexts [8, 9]
center 8 has contexts [7, 9]
center 9 has contexts [8]
```

在PTB数据集上进行训练时，我们将最大上下文窗口大小设置为5。下面提取数据集中的所有中心词及其上下文词。

```
all_centers, all_contexts = get_centers_and_contexts(corpus, 5)
f'# center-context pairs: {sum([len(contexts) for contexts in all_contexts])}'
```

```
'# center-context pairs: 1502178'
```

14.3.4 负采样

我们使用负采样进行近似训练。为了根据预定义的分布对噪声词进行采样，我们定义以下RandomGenerator类，其中（可能未归一化的）采样分布通过变量sampling_weights传递。

```
#@save
class RandomGenerator:
    """根据n个采样权重在 {1, ..., n} 中随机抽取。””
    def __init__(self, sampling_weights):
        # Exclude
        self.population = list(range(1, len(sampling_weights) + 1))
        self.sampling_weights = sampling_weights
        self.candidates = []
        self.i = 0

    def draw(self):
        if self.i == len(self.candidates):
            # 缓存`k`个随机采样结果
            self.candidates = random.choices(
                self.population, self.sampling_weights, k=10000)
            self.i = 0
        self.i += 1
        return self.candidates[self.i - 1]
```

例如，我们可以在索引1、2和3中绘制10个随机变量 X ，采样概率为 $P(X = 1) = 2/9$, $P(X = 2) = 3/9$ 和 $P(X =$

$3) = 4/9$, 如下所示。

对于一对中心词和上下文词, 我们随机抽取了 K 个(实验中为5个)噪声词。根据word2vec论文中的建议, 将噪声词 w 的采样概率 $P(w)$ 设置为其在字典中的相对频率, 其幂为0.75 [Mikolov et al., 2013b]。

```
#@save
def get_negatives(all_contexts, vocab, counter, K):
    """返回负采样中的噪声词。”"""
    # 索引为1、2、... (索引0是词表中排除的未知标记)
    sampling_weights = [counter[vocab.to_tokens(i)]**0.75
                         for i in range(1, len(vocab))]
    all_negatives, generator = [], RandomGenerator(sampling_weights)
    for contexts in all_contexts:
        negatives = []
        while len(negatives) < len(contexts) * K:
            neg = generator.draw()
            # 噪声词不能是上下文词
            if neg not in contexts:
                negatives.append(neg)
        all_negatives.append(negatives)
    return all_negatives

all_negatives = get_negatives(all_contexts, vocab, counter, 5)
```

14.3.5 小批量加载训练实例

在提取所有中心词及其上下文词和采样噪声词后, 将它们转换成小批量的样本, 在训练过程中可以迭代加载。

在小批量中, i^{th} 个样本包括中心词及其 n_i 个上下文词和 m_i 个噪声词。由于上下文窗口大小不同, $n_i + m_i$ 对于不同的 i 是不同的。因此, 对于每个样本, 我们在contexts_negatives个变量中将其上下文词和噪声词连接起来, 并填充零, 直到连接长度达到 $\max_i n_i + m_i$ (max_len)。为了在计算损失时排除填充, 我们定义了掩码变量masks。在masks中的元素和contexts_negatives中的元素之间存在一一对应关系, 其中masks中的0(否则为1)对应于contexts_negatives中的填充。

为了区分正反例, 我们在contexts_negatives中通过一个labels变量将上下文词与噪声词分开。类似于masks, 在labels中的元素和contexts_negatives中的元素之间也存在一一对应关系, 其中labels中的1(否则为0)对应于contexts_negatives中的上下文词的正例。

上述思想在下面的batchify函数中实现。其输入data是长度等于批量大小的列表, 其中每个元素是由中心词center、其上下文词context和其噪声词negative组成的样本。此函数返回一个可以在训练期间加载用于计算的小批量, 例如包括掩码变量。

```
#@save
def batchify(data):
    """返回带有负采样的跳元模型的小批量样本。”"""
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
max_len = max(len(c) + len(n) for _, c, n in data)
centers, contexts_negatives, masks, labels = [], [], [], []
for center, context, negative in data:
    cur_len = len(context) + len(negative)
    centers += [center]
    contexts_negatives += [context + negative + [0] * (max_len - cur_len)]
    masks += [[1] * cur_len + [0] * (max_len - cur_len)]
    labels += [[1] * len(context) + [0] * (max_len - len(context))]

return (torch.tensor(centers).reshape((-1, 1)), torch.tensor(
    contexts_negatives), torch.tensor(masks), torch.tensor(labels))
```

让我们使用一个小批量的两个样本来测试此函数。

```
x_1 = (1, [2, 2], [3, 3, 3])
x_2 = (1, [2, 2, 2], [3, 3])
batch = batchify((x_1, x_2))

names = ['centers', 'contexts_negatives', 'masks', 'labels']
for name, data in zip(names, batch):
    print(name, '=', data)
```

```
centers = tensor([[1],
                 [1]])
contexts_negatives = tensor([[2, 2, 3, 3, 3, 3],
                            [2, 2, 2, 3, 3, 0]])
masks = tensor([[1, 1, 1, 1, 1, 1],
                [1, 1, 1, 1, 1, 0]])
labels = tensor([[1, 1, 0, 0, 0, 0],
                 [1, 1, 1, 0, 0, 0]])
```

14.3.6 把所有的东西放在一起

最后，我们定义了读取PTB数据集并返回数据迭代器和词表的load_data_ptb函数。

```
#@save
def load_data_ptb(batch_size, max_window_size, num_noise_words):
    """下载PTB数据集，然后将其加载到内存中。"""
    num_workers = d2l.get_dataloader_workers()
    sentences = read_ptb()
    vocab = d2l.Vocab(sentences, min_freq=10)
    subsampled, counter = subsample(sentences, vocab)
    corpus = [vocab[line] for line in subsampled]
```

(continues on next page)

(continued from previous page)

```
all_centers, all_contexts = get_centers_and_contexts(  
    corpus, max_window_size)  
all_negatives = get_negatives(  
    all_contexts, vocab, counter, num_noise_words)  
  
class PTBDataset(torch.utils.data.Dataset):  
    def __init__(self, centers, contexts, negatives):  
        assert len(centers) == len(contexts) == len(negatives)  
        self.centers = centers  
        self.contexts = contexts  
        self.negatives = negatives  
  
    def __getitem__(self, index):  
        return (self.centers[index], self.contexts[index],  
                self.negatives[index])  
  
    def __len__(self):  
        return len(self.centers)  
  
dataset = PTBDataset(all_centers, all_contexts, all_negatives)  
  
data_iter = torch.utils.data.DataLoader(dataset, batch_size, shuffle=True,  
                                         collate_fn=batchify,  
                                         num_workers=num_workers)  
return data_iter, vocab
```

让我们打印数据迭代器的第一个小批量。

```
data_iter, vocab = load_data_ptb(512, 5, 5)  
for batch in data_iter:  
    for name, data in zip(names, batch):  
        print(name, 'shape:', data.shape)  
    break
```

```
centers shape: torch.Size([512, 1])  
contexts_negatives shape: torch.Size([512, 60])  
masks shape: torch.Size([512, 60])  
labels shape: torch.Size([512, 60])
```

14.3.7 小结

- 高频词在训练中可能不是那么有用。我们可以对他们进行下采样，以便在训练中加快速度。
- 为了提高计算效率，我们以小批量方式加载样本。我们可以定义其他变量来区分填充标记和非填充标记，以及正例和负例。

14.3.8 练习

1. 如果不使用下采样，本节中代码的运行时间会发生什么变化？
2. RandomGenerator类缓存k个随机采样结果。将k设置为其他值，看看它如何影响数据加载速度。
3. 本节代码中的哪些其他超参数可能会影响数据加载速度？

Discussions²⁰³

14.4 预训练word2vec

我们继续实现 14.1 节 中定义的跳元语法模型。然后，我们将在PTB数据集上使用负采样预训练word2vec。首先，让我们通过调用d2l.load_data_ptb函数来获得该数据集的数据迭代器和词表，该函数在 14.3 节 中进行了描述。

```
import math
import torch
from torch import nn
from d2l import torch as d2l

batch_size, max_window_size, num_noise_words = 512, 5, 5
data_iter, vocab = d2l.load_data_ptb(batch_size, max_window_size,
                                      num_noise_words)
```

14.4.1 跳元模型

我们通过嵌入层和批量矩阵乘法实现了跳元模型。首先，让我们回顾一下嵌入层是如何工作的。

²⁰³ <https://discuss.d2l.ai/t/1330>

嵌入层

如 9.7 节 中所述，嵌入层将词元的索引映射到其特征向量。该层的权重是一个矩阵，其行数等于字典大小 (`input_dim`)，列数等于每个标记的向量维数 (`output_dim`)。在词嵌入模型训练之后，这个权重就是我们所需要的。

```
embed = nn.Embedding(num_embeddings=20, embedding_dim=4)
print(f'Parameter embedding_weight ({embed.weight.shape}, '
      f'dtype={embed.weight.dtype})')
```

```
Parameter embedding_weight (torch.Size([20, 4]), dtype=torch.float32)
```

嵌入层的输入是词元（词）的索引。对于任何词元素索引 i ，其向量表示可以从嵌入层中的权重矩阵的第 i 行获得。由于向量维度 (`output_dim`) 被设置为 4，因此当小批量词元素索引的形状为 (2, 3) 时，嵌入层返回具有形状 (2, 3, 4) 的向量。

```
x = torch.tensor([[1, 2, 3], [4, 5, 6]])
embed(x)
```

```
tensor([[[ 0.4657,  0.4179, -1.0809, -0.8259],
         [ 0.1227, -0.3170,  0.7777, -0.5221],
         [ 0.6017, -3.0425, -1.5812, -0.4010]],

        [[[ -0.2720, -0.9000, -0.2679, -0.1106],
          [ 1.3326, -0.0736, -1.4182,  2.3416],
          [ 0.4012, -1.7685, -0.2936, -0.8914]]], grad_fn=<EmbeddingBackward>)
```

定义前向传播

在前向传播中，跳元语法模型的输入包括形状为 (批量大小, 1) 的中心词索引 `center` 和形状为 (批量大小, `max_len`) 的上下文与噪声词索引 `contexts_and_negatives`，其中 `max_len` 在 14.3.5 节 中定义。这两个变量首先通过嵌入层从词元素引转换成向量，然后它们的批量矩阵相乘（在 10.2.4 节 中描述）返回形状为 (批量大小, 1, `max_len`) 的输出。输出中的每个元素是中心词向量和上下文或噪声词向量的点积。

```
def skip_gram(center, contexts_and_negatives, embed_v, embed_u):
    v = embed_v(center)
    u = embed_u(contexts_and_negatives)
    pred = torch.bmm(v, u.permute(0, 2, 1))
    return pred
```

让我们为一些样例输入打印此 `skip_gram` 函数的输出形状。

```
skip_gram(torch.ones((2, 1), dtype=torch.long),
          torch.ones((2, 4), dtype=torch.long), embed, embed).shape
```

```
torch.Size([2, 1, 4])
```

14.4.2 训练

在训练带负采样的跳元模型之前，我们先定义它的损失函数。

二元交叉熵损失

根据 14.2.1 节 中负采样损失函数的定义，我们将使用二元交叉熵损失。

```
class SigmoidBCELoss(nn.Module):
    # 带掩码的二元交叉熵损失
    def __init__(self):
        super().__init__()

    def forward(self, inputs, target, mask=None):
        out = nn.functional.binary_cross_entropy_with_logits(
            inputs, target, weight=mask, reduction="none")
        return out.mean(dim=1)

loss = SigmoidBCELoss()
```

回想一下我们在 14.3.5 节 中对掩码变量和标签变量的描述。下面计算给定变量的二进制交叉熵损失。

```
pred = torch.tensor([[1.1, -2.2, 3.3, -4.4]] * 2)
label = torch.tensor([[1.0, 0.0, 0.0, 0.0], [0.0, 1.0, 0.0, 0.0]])
mask = torch.tensor([[1, 1, 1, 1], [1, 1, 0, 0]])
loss(pred, label, mask) * mask.shape[1] / mask.sum(axis=1)
```

```
tensor([0.9352, 1.8462])
```

下面显示了如何使用二元交叉熵损失中的Sigmoid激活函数（以较低效率的方式）计算上述结果。我们可以将这两个输出视为两个归一化的损失，在非掩码预测上进行平均。

```
def sigmoid(x):
    return -math.log(1 / (1 + math.exp(-x)))

print(f'{(sigmoid(1.1) + sigmoid(2.2) + sigmoid(-3.3) + sigmoid(4.4)) / 4:.4f}')
print(f'{(sigmoid(-1.1) + sigmoid(-2.2)) / 2:.4f}'
```

```
0.9352  
1.8462
```

初始化模型参数

我们定义了两个嵌入层，将词表中的所有单词分别作为中心词和上下文词使用。字向量维度embed_size被设置为100。

```
embed_size = 100  
net = nn.Sequential(nn.Embedding(num_embeddings=len(vocab),  
                                embedding_dim=embed_size),  
                    nn.Embedding(num_embeddings=len(vocab),  
                                embedding_dim=embed_size))
```

定义训练代码实现

训练代码实现定义如下。由于填充的存在，损失函数的计算与以前的训练函数略有不同。

```
def train(net, data_iter, lr, num_epochs, device=d2l.try_gpu()):  
    def init_weights(m):  
        if type(m) == nn.Embedding:  
            nn.init.xavier_uniform_(m.weight)  
    net.apply(init_weights)  
    net = net.to(device)  
    optimizer = torch.optim.Adam(net.parameters(), lr=lr)  
    animator = d2l.Animator(xlabel='epoch', ylabel='loss',  
                            xlim=[1, num_epochs])  
    # 归一化的损失之和，归一化的损失数  
    metric = d2l.Accumulator(2)  
    for epoch in range(num_epochs):  
        timer, num_batches = d2l.Timer(), len(data_iter)  
        for i, batch in enumerate(data_iter):  
            optimizer.zero_grad()  
            center, context_negative, mask, label = [  
                data.to(device) for data in batch]  
  
            pred = skip_gram(center, context_negative, net[0], net[1])  
            l = (loss(pred.reshape(label.shape).float(), label.float(), mask)  
                 / mask.sum(axis=1) * mask.shape[1])  
            l.sum().backward()  
            optimizer.step()  
            metric.add(l.sum(), l.numel())
```

(continues on next page)

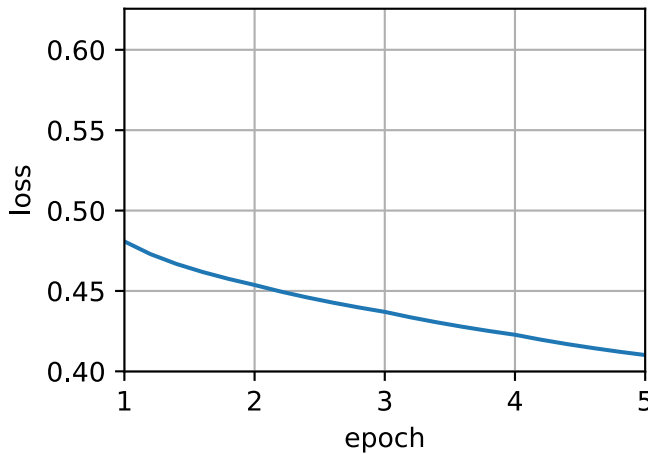
(continued from previous page)

```
if (i + 1) % (num_batches // 5) == 0 or i == num_batches - 1:  
    animator.add(epoch + (i + 1) / num_batches,  
                 (metric[0] / metric[1],))  
print(f'loss {metric[0] / metric[1]:.3f}, '  
      f'{metric[1] / timer.stop():.1f} tokens/sec on {str(device)}')
```

现在，我们可以使用负采样来训练跳元模型。

```
lr, num_epochs = 0.002, 5  
train(net, data_iter, lr, num_epochs)
```

```
loss 0.410, 412640.2 tokens/sec on cuda:0
```



14.4.3 应用词嵌入

在训练word2vec模型之后，我们可以使用训练好模型中词向量的余弦相似度来从词表中找到与输入单词语义最相似的单词。

```
def get_similar_tokens(query_token, k, embed):  
    W = embed.weight.data  
    x = W[vocab[query_token]]  
    # 计算余弦相似性。增加1e-9以获得数值稳定性  
    cos = torch.mv(W, x) / torch.sqrt(torch.sum(W * W, dim=1) *  
                                         torch.sum(x * x) + 1e-9)  
    topk = torch.topk(cos, k=k+1)[1].cpu().numpy().astype('int32')  
    for i in topk[1:]: # 删除输入词  
        print(f'cosine sim={float(cos[i]):.3f}: {vocab.to_tokens(i)}')  
  
get_similar_tokens('chip', 3, net[0])
```

```
cosine sim=0.733: intel
cosine sim=0.680: desktop
cosine sim=0.618: mainframe
```

14.4.4 小结

- 我们可以使用嵌入层和二元交叉熵损失来训练带负采样的跳元模型。
- 词嵌入的应用包括基于词向量的余弦相似度为给定词找到语义相似的词。

14.4.5 练习

- 使用训练好的模型，找出其他输入词在语义上相似的词。您能通过调优超参数来改进结果吗？
- 当训练语料库很大时，在更新模型参数时，我们经常对当前小批量的中心词进行上下文词和噪声词的采样。换言之，同一中心词在不同的训练迭代轮数可以有不同的上下文词或噪声词。这种方法的好处是什么？尝试实现这种训练方法。

Discussions²⁰⁴

²⁰⁴ <https://discuss.d2l.ai/t/1335>

Bibliography

- [Ahmed et al., 2012] Ahmed, A., Aly, M., Gonzalez, J., Narayananurthy, S., & Smola, A. J. (2012). Scalable inference in latent variable models. *Proceedings of the fifth ACM international conference on Web search and data mining* (pp. 123–132).
- [Aji & McEliece, 2000] Aji, S. M., & McEliece, R. J. (2000). The generalized distributive law. *IEEE transactions on Information Theory*, 46(2), 325–343.
- [Ba et al., 2016] Ba, J. L., Kiros, J. R., & Hinton, G. E. (2016). Layer normalization. *arXiv preprint arXiv:1607.06450*.
- [Bahdanau et al., 2014] Bahdanau, D., Cho, K., & Bengio, Y. (2014). Neural machine translation by jointly learning to align and translate. *arXiv preprint arXiv:1409.0473*.
- [Bay et al., 2006] Bay, H., Tuytelaars, T., & Van Gool, L. (2006). Surf: speeded up robust features. *European conference on computer vision* (pp. 404–417).
- [Bengio et al., 2003] Bengio, Y., Ducharme, R., Vincent, P., & Jauvin, C. (2003). A neural probabilistic language model. *Journal of machine learning research*, 3(Feb), 1137–1155.
- [Bishop, 1995] Bishop, C. M. (1995). Training with noise is equivalent to tikhonov regularization. *Neural computation*, 7(1), 108–116.
- [Bishop, 2006] Bishop, C. M. (2006). *Pattern recognition and machine learning*. Springer.
- [Bodla et al., 2017] Bodla, N., Singh, B., Chellappa, R., & Davis, L. S. (2017). Soft-nms-improving object detection with one line of code. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 5561–5569).
- [Bollobas, 1999] Bollobás, B. (1999). *Linear analysis*. Cambridge University Press, Cambridge.
- [Boyd & Vandenberghe, 2004] Boyd, S., & Vandenberghe, L. (2004). *Convex Optimization*. Cambridge, England: Cambridge University Press.

- [Brown & Sandholm, 2017] Brown, N., & Sandholm, T. (2017). Libratus: the superhuman ai for no-limit poker. *IJCAI* (pp. 5226–5228).
- [Brown et al., 1990] Brown, P. F., Cocke, J., Della Pietra, S. A., Della Pietra, V. J., Jelinek, F., Lafferty, J., … Roossin, P. S. (1990). A statistical approach to machine translation. *Computational linguistics*, 16(2), 79–85.
- [Brown et al., 1988] Brown, P. F., Cocke, J., Della Pietra, S. A., Della Pietra, V. J., Jelinek, F., Mercer, R. L., & Roossin, P. (1988). A statistical approach to language translation. *Coling Budapest 1988 Volume 1: International Conference on Computational Linguistics*.
- [Campbell et al., 2002] Campbell, M., Hoane Jr, A. J., & Hsu, F.-h. (2002). Deep blue. *Artificial intelligence*, 134(1-2), 57–83.
- [Canny, 1987] Canny, J. (1987). A computational approach to edge detection. *Readings in computer vision* (pp. 184–203). Elsevier.
- [Cheng et al., 2016] Cheng, J., Dong, L., & Lapata, M. (2016). Long short-term memory-networks for machine reading. *Proceedings of the 2016 Conference on Empirical Methods in Natural Language Processing* (pp. 551–561).
- [Cho et al., 2014a] Cho, K., Van Merriënboer, B., Bahdanau, D., & Bengio, Y. (2014). On the properties of neural machine translation: encoder-decoder approaches. *arXiv preprint arXiv:1409.1259*.
- [Cho et al., 2014b] Cho, K., Van Merriënboer, B., Gulcehre, C., Bahdanau, D., Bougares, F., Schwenk, H., & Bengio, Y. (2014). Learning phrase representations using rnn encoder-decoder for statistical machine translation. *arXiv preprint arXiv:1406.1078*.
- [Chung et al., 2014] Chung, J., Gulcehre, C., Cho, K., & Bengio, Y. (2014). Empirical evaluation of gated recurrent neural networks on sequence modeling. *arXiv preprint arXiv:1412.3555*.
- [Dalal & Triggs, 2005] Dalal, N., & Triggs, B. (2005). Histograms of oriented gradients for human detection. *2005 IEEE computer society conference on computer vision and pattern recognition (CVPR' 05)* (pp. 886–893).
- [DeCock, 2011] De Cock, D. (2011). Ames, iowa: alternative to the boston housing data as an end of semester regression project. *Journal of Statistics Education*, 19(3).
- [DeCandia et al., 2007] DeCandia, G., Hastorun, D., Jampani, M., Kakulapati, G., Lakshman, A., Pilchin, A., … Vogels, W. (2007). Dynamo: amazon’s highly available key-value store. *ACM SIGOPS operating systems review* (pp. 205–220).
- [Devlin et al., 2018] Devlin, J., Chang, M.-W., Lee, K., & Toutanova, K. (2018). Bert: pre-training of deep bidirectional transformers for language understanding. *arXiv preprint arXiv:1810.04805*.
- [Dosovitskiy et al., 2021] Dosovitskiy, A., Beyer, L., Kolesnikov, A., Weissenborn, D., Zhai, X., Unterthiner, T., … others. (2021). An image is worth 16x16 words: transformers for image recognition at scale. *International Conference on Learning Representations*.

- [Doucet et al., 2001] Doucet, A., De Freitas, N., & Gordon, N. (2001). An introduction to sequential monte carlo methods. *Sequential Monte Carlo methods in practice* (pp. 3–14). Springer.
- [Dumoulin & Visin, 2016] Dumoulin, V., & Visin, F. (2016). A guide to convolution arithmetic for deep learning. *arXiv preprint arXiv:1603.07285*.
- [Gatys et al., 2016] Gatys, L. A., Ecker, A. S., & Bethge, M. (2016). Image style transfer using convolutional neural networks. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 2414–2423).
- [Girshick, 2015] Girshick, R. (2015). Fast r-cnn. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 1440–1448).
- [Girshick et al., 2014] Girshick, R., Donahue, J., Darrell, T., & Malik, J. (2014). Rich feature hierarchies for accurate object detection and semantic segmentation. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 580–587).
- [Glorot & Bengio, 2010] Glorot, X., & Bengio, Y. (2010). Understanding the difficulty of training deep feed-forward neural networks. *Proceedings of the thirteenth international conference on artificial intelligence and statistics* (pp. 249–256).
- [Goodfellow et al., 2014] Goodfellow, I., Pouget-Abadie, J., Mirza, M., Xu, B., Warde-Farley, D., Ozair, S., … Bengio, Y. (2014). Generative adversarial nets. *Advances in neural information processing systems* (pp. 2672–2680).
- [Graves, 2013] Graves, A. (2013). Generating sequences with recurrent neural networks. *arXiv preprint arXiv:1308.0850*.
- [Graves & Schmidhuber, 2005] Graves, A., & Schmidhuber, J. (2005). Framewise phoneme classification with bidirectional lstm and other neural network architectures. *Neural networks*, 18(5-6), 602–610.
- [He et al., 2017] He, K., Gkioxari, G., Dollár, P., & Girshick, R. (2017). Mask r-cnn. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 2961–2969).
- [He et al., 2015] He, K., Zhang, X., Ren, S., & Sun, J. (2015). Delving deep into rectifiers: surpassing human-level performance on imagenet classification. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 1026–1034).
- [He et al., 2016a] He, K., Zhang, X., Ren, S., & Sun, J. (2016). Deep residual learning for image recognition. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 770–778).
- [He et al., 2016b] He, K., Zhang, X., Ren, S., & Sun, J. (2016). Identity mappings in deep residual networks. *European conference on computer vision* (pp. 630–645).
- [Hebb & Hebb, 1949] Hebb, D. O., & Hebb, D. (1949). *The organization of behavior*. Vol. 65. Wiley New York.
- [Hendrycks & Gimpel, 2016] Hendrycks, D., & Gimpel, K. (2016). Gaussian error linear units (gelus). *arXiv preprint arXiv:1606.08415*.

- [Hennessy & Patterson, 2011] Hennessy, J. L., & Patterson, D. A. (2011). *Computer architecture: a quantitative approach*. Elsevier.
- [Hochreiter et al., 2001] Hochreiter, S., Bengio, Y., Frasconi, P., Schmidhuber, J., & others (2001). Gradient flow in recurrent nets: the difficulty of learning long-term dependencies.
- [Hochreiter & Schmidhuber, 1997] Hochreiter, S., & Schmidhuber, J. (1997). Long short-term memory. *Neural computation*, 9(8), 1735–1780.
- [Hoyer et al., 2009] Hoyer, P. O., Janzing, D., Mooij, J. M., Peters, J., & Schölkopf, B. (2009). Nonlinear causal discovery with additive noise models. *Advances in neural information processing systems* (pp. 689–696).
- [Hu et al., 2018] Hu, J., Shen, L., & Sun, G. (2018). Squeeze-and-excitation networks. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 7132–7141).
- [Hu et al., 2020] Hu, Z., Lee, R. K.-W., & Aggarwal, C. C. (2020). Text style transfer: a review and experiment evaluation. *arXiv preprint arXiv:2010.12742*.
- [Huang et al., 2017] Huang, G., Liu, Z., Van Der Maaten, L., & Weinberger, K. Q. (2017). Densely connected convolutional networks. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 4700–4708).
- [Ioffe & Szegedy, 2015] Ioffe, S., & Szegedy, C. (2015). Batch normalization: accelerating deep network training by reducing internal covariate shift. *arXiv preprint arXiv:1502.03167*.
- [Izmailov et al., 2018] Izmailov, P., Podoprikhin, D., Garipov, T., Vetrov, D., & Wilson, A. G. (2018). Averaging weights leads to wider optima and better generalization. *arXiv preprint arXiv:1803.05407*.
- [Jaeger, 2002] Jaeger, H. (2002). *Tutorial on training recurrent neural networks, covering BPPT, RTRL, EKF and the “echo state network” approach*. Vol. 5. GMD-Forschungszentrum Informationstechnik Bonn.
- [James, 2007] James, W. (2007). *The principles of psychology*. Vol. 1. Cosimo, Inc.
- [Jia et al., 2018] Jia, X., Song, S., He, W., Wang, Y., Rong, H., Zhou, F., ··· others. (2018). Highly scalable deep learning training system with mixed-precision: training imagenet in four minutes. *arXiv preprint arXiv:1807.11205*.
- [Jouppi et al., 2017] Jouppi, N. P., Young, C., Patil, N., Patterson, D., Agrawal, G., Bajwa, R., ··· others. (2017). In-datacenter performance analysis of a tensor processing unit. *2017 ACM/IEEE 44th Annual International Symposium on Computer Architecture (ISCA)* (pp. 1–12).
- [Karras et al., 2017] Karras, T., Aila, T., Laine, S., & Lehtinen, J. (2017). Progressive growing of gans for improved quality, stability, and variation. *arXiv preprint arXiv:1710.10196*.
- [Kolter, 2008] Kolter, Z. (2008). Linear algebra review and reference. Available online: <http://>.
- [Koren, 2009] Koren, Y. (2009). Collaborative filtering with temporal dynamics. *Proceedings of the 15th ACM SIGKDD international conference on Knowledge discovery and data mining* (pp. 447–456).

- [Krizhevsky et al., 2012] Krizhevsky, A., Sutskever, I., & Hinton, G. E. (2012). Imagenet classification with deep convolutional neural networks. *Advances in neural information processing systems* (pp. 1097–1105).
- [Kung, 1988] Kung, S. Y. (1988). Vlsi array processors. *Englewood Cliffs, NJ, Prentice Hall, 1988, 685 p. Research supported by the Semiconductor Research Corp., SDIO, NSF, and US Navy.*
- [LeCun et al., 1998] LeCun, Y., Bottou, L., Bengio, Y., Haffner, P., & others. (1998). Gradient-based learning applied to document recognition. *Proceedings of the IEEE, 86(11), 2278–2324.*
- [Li, 2017] Li, M. (2017). *Scaling Distributed Machine Learning with System and Algorithm Co-design* (Doctoral dissertation). PhD Thesis, CMU.
- [Li et al., 2014] Li, M., Andersen, D. G., Park, J. W., Smola, A. J., Ahmed, A., Josifovski, V., ··· Su, B.-Y. (2014). Scaling distributed machine learning with the parameter server. *11th USENIX Symposium on Operating Systems Design and Implementation (OSDI'14)* (pp. 583–598).
- [Lin et al., 2013] Lin, M., Chen, Q., & Yan, S. (2013). Network in network. *arXiv preprint arXiv:1312.4400.*
- [Lin et al., 2017a] Lin, T.-Y., Goyal, P., Girshick, R., He, K., & Dollár, P. (2017). Focal loss for dense object detection. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 2980–2988).
- [Lin et al., 2010] Lin, Y., Lv, F., Zhu, S., Yang, M., Cour, T., Yu, K., ··· others. (2010). Imagenet classification: fast descriptor coding and large-scale svm training. *Large scale visual recognition challenge.*
- [Lin et al., 2017b] Lin, Z., Feng, M., Santos, C. N. d., Yu, M., Xiang, B., Zhou, B., & Bengio, Y. (2017). A structured self-attentive sentence embedding. *arXiv preprint arXiv:1703.03130.*
- [Lipton & Steinhardt, 2018] Lipton, Z. C., & Steinhardt, J. (2018). Troubling trends in machine learning scholarship. *arXiv preprint arXiv:1807.03341.*
- [Liu et al., 2016] Liu, W., Anguelov, D., Erhan, D., Szegedy, C., Reed, S., Fu, C.-Y., & Berg, A. C. (2016). Ssd: single shot multibox detector. *European conference on computer vision* (pp. 21–37).
- [Long et al., 2015] Long, J., Shelhamer, E., & Darrell, T. (2015). Fully convolutional networks for semantic segmentation. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 3431–3440).
- [Lowe, 2004] Lowe, D. G. (2004). Distinctive image features from scale-invariant keypoints. *International journal of computer vision, 60(2), 91–110.*
- [Luo et al., 2018] Luo, P., Wang, X., Shao, W., & Peng, Z. (2018). Towards understanding regularization in batch normalization. *arXiv preprint.*
- [McCulloch & Pitts, 1943] McCulloch, W. S., & Pitts, W. (1943). A logical calculus of the ideas immanent in nervous activity. *The bulletin of mathematical biophysics, 5(4), 115–133.*
- [Merity et al., 2016] Merity, S., Xiong, C., Bradbury, J., & Socher, R. (2016). Pointer sentinel mixture models. *arXiv preprint arXiv:1609.07843.*

- [Mikolov et al., 2013a] Mikolov, T., Chen, K., Corrado, G., & Dean, J. (2013). Efficient estimation of word representations in vector space. *arXiv preprint arXiv:1301.3781*.
- [Mikolov et al., 2013b] Mikolov, T., Sutskever, I., Chen, K., Corrado, G. S., & Dean, J. (2013). Distributed representations of words and phrases and their compositionality. *Advances in neural information processing systems* (pp. 3111–3119).
- [Mirhoseini et al., 2017] Mirhoseini, A., Pham, H., Le, Q. V., Steiner, B., Larsen, R., Zhou, Y., … Dean, J. (2017). Device placement optimization with reinforcement learning. *Proceedings of the 34th International Conference on Machine Learning-Volume 70* (pp. 2430–2439).
- [Mnih et al., 2014] Mnih, V., Heess, N., Graves, A., & others. (2014). Recurrent models of visual attention. *Advances in neural information processing systems* (pp. 2204–2212).
- [Nadaraya, 1964] Nadaraya, E. A. (1964). On estimating regression. *Theory of Probability & Its Applications*, 9(1), 141–142.
- [Nesterov & Vial, 2000] Nesterov, Y., & Vial, J.-P. (2000). *Confidence level solutions for stochastic programming, Stochastic Programming E-Print Series*.
- [Papineni et al., 2002] Papineni, K., Roukos, S., Ward, T., & Zhu, W.-J. (2002). Bleu: a method for automatic evaluation of machine translation. *Proceedings of the 40th annual meeting of the Association for Computational Linguistics* (pp. 311–318).
- [Parikh et al., 2016] Parikh, A. P., Täckström, O., Das, D., & Uszkoreit, J. (2016). A decomposable attention model for natural language inference. *arXiv preprint arXiv:1606.01933*.
- [Park et al., 2019] Park, T., Liu, M.-Y., Wang, T.-C., & Zhu, J.-Y. (2019). Semantic image synthesis with spatially-adaptive normalization. *Proceedings of the IEEE Conference on Computer Vision and Pattern Recognition* (pp. 2337–2346).
- [Paulus et al., 2017] Paulus, R., Xiong, C., & Socher, R. (2017). A deep reinforced model for abstractive summarization. *arXiv preprint arXiv:1705.04304*.
- [Pennington et al., 2014] Pennington, J., Socher, R., & Manning, C. (2014). Glove: global vectors for word representation. *Proceedings of the 2014 conference on empirical methods in natural language processing (EMNLP)* (pp. 1532–1543).
- [Peters et al., 2017] Peters, J., Janzing, D., & Schölkopf, B. (2017). *Elements of causal inference: foundations and learning algorithms*. MIT press.
- [Petersen et al., 2008] Petersen, K. B., Pedersen, M. S., & others. (2008). The matrix cookbook. *Technical University of Denmark*, 7(15), 510.
- [Radford et al., 2018] Radford, A., Narasimhan, K., Salimans, T., & Sutskever, I. (2018). Improving language understanding by generative pre-training. *OpenAI*.
- [Redmon et al., 2016] Redmon, J., Divvala, S., Girshick, R., & Farhadi, A. (2016). You only look once: unified, real-time object detection. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 779–788).

- [Reed & DeFreitas, 2015] Reed, S., & De Freitas, N. (2015). Neural programmer-interpreters. *arXiv preprint arXiv:1511.06279*.
- [Ren et al., 2015] Ren, S., He, K., Girshick, R., & Sun, J. (2015). Faster r-cnn: towards real-time object detection with region proposal networks. *Advances in neural information processing systems* (pp. 91–99).
- [Russell & Norvig, 2016] Russell, S. J., & Norvig, P. (2016). *Artificial intelligence: a modern approach*. Malaysia; Pearson Education Limited,.
- [Santurkar et al., 2018] Santurkar, S., Tsipras, D., Ilyas, A., & Madry, A. (2018). How does batch normalization help optimization? *Advances in Neural Information Processing Systems* (pp. 2483–2493).
- [Schuster & Paliwal, 1997] Schuster, M., & Paliwal, K. K. (1997). Bidirectional recurrent neural networks. *IEEE Transactions on Signal Processing*, 45(11), 2673–2681.
- [Sergeev & DelBalso, 2018] Sergeev, A., & Del Balso, M. (2018). Horovod: fast and easy distributed deep learning in tensorflow. *arXiv preprint arXiv:1802.05799*.
- [Shao et al., 2020] Shao, H., Yao, S., Sun, D., Zhang, A., Liu, S., Liu, D., … Abdelzaher, T. (2020). Controlvae: controllable variational autoencoder. *Proceedings of the 37th International Conference on Machine Learning*.
- [Silver et al., 2016] Silver, D., Huang, A., Maddison, C. J., Guez, A., Sifre, L., Van Den Driessche, G., … others. (2016). Mastering the game of go with deep neural networks and tree search. *nature*, 529(7587), 484.
- [Simonyan & Zisserman, 2014] Simonyan, K., & Zisserman, A. (2014). Very deep convolutional networks for large-scale image recognition. *arXiv preprint arXiv:1409.1556*.
- [Smola & Narayananamurthy, 2010] Smola, A., & Narayananamurthy, S. (2010). An architecture for parallel topic models. *Proceedings of the VLDB Endowment*, 3(1-2), 703–710.
- [Srivastava et al., 2014] Srivastava, N., Hinton, G., Krizhevsky, A., Sutskever, I., & Salakhutdinov, R. (2014). Dropout: a simple way to prevent neural networks from overfitting. *The Journal of Machine Learning Research*, 15(1), 1929–1958.
- [Strang, 1993] Strang, G. (1993). *Introduction to linear algebra*. Vol. 3. Wellesley-Cambridge Press Wellesley, MA.
- [Sukhbaatar et al., 2015] Sukhbaatar, S., Weston, J., Fergus, R., & others. (2015). End-to-end memory networks. *Advances in neural information processing systems* (pp. 2440–2448).
- [Sutskever et al., 2014] Sutskever, I., Vinyals, O., & Le, Q. V. (2014). Sequence to sequence learning with neural networks. *Advances in neural information processing systems* (pp. 3104–3112).
- [Szegedy et al., 2017] Szegedy, C., Ioffe, S., Vanhoucke, V., & Alemi, A. A. (2017). Inception-v4, inception-resnet and the impact of residual connections on learning. *Thirty-First AAAI Conference on Artificial Intelligence*.

- [Szegedy et al., 2015] Szegedy, C., Liu, W., Jia, Y., Sermanet, P., Reed, S., Anguelov, D., ⋯ Rabinovich, A. (2015). Going deeper with convolutions. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 1–9).
- [Szegedy et al., 2016] Szegedy, C., Vanhoucke, V., Ioffe, S., Shlens, J., & Wojna, Z. (2016). Rethinking the inception architecture for computer vision. *Proceedings of the IEEE conference on computer vision and pattern recognition* (pp. 2818–2826).
- [Tallec & Ollivier, 2017] Tallec, C., & Ollivier, Y. (2017). Unbiasing truncated backpropagation through time. *arXiv preprint arXiv:1705.08209*.
- [Tay et al., 2020] Tay, Y., Dehghani, M., Bahri, D., & Metzler, D. (2020). Efficient transformers: a survey. *arXiv preprint arXiv:2009.06732*.
- [Teye et al., 2018] Teye, M., Azizpour, H., & Smith, K. (2018). Bayesian uncertainty estimation for batch normalized deep networks. *arXiv preprint arXiv:1802.06455*.
- [Turing, 1950] Turing, A. (1950). Computing machinery and intelligence. *Mind*, 59(236), 433.
- [Uijlings et al., 2013] Uijlings, J. R., Van De Sande, K. E., Gevers, T., & Smeulders, A. W. (2013). Selective search for object recognition. *International journal of computer vision*, 104(2), 154–171.
- [Vaswani et al., 2017] Vaswani, A., Shazeer, N., Parmar, N., Uszkoreit, J., Jones, L., Gomez, A. N., ⋯ Polosukhin, I. (2017). Attention is all you need. *Advances in neural information processing systems* (pp. 5998–6008).
- [Wang et al., 2018] Wang, L., Li, M., Liberty, E., & Smola, A. J. (2018). Optimal message scheduling for aggregation. *NETWORKS*, 2(3), 2–3.
- [Wang et al., 2016] Wang, Y., Davidson, A., Pan, Y., Wu, Y., Riffel, A., & Owens, J. D. (2016). Gunrock: a high-performance graph processing library on the gpu. *ACM SIGPLAN Notices* (p. 11).
- [Wasserman, 2013] Wasserman, L. (2013). *All of statistics: a concise course in statistical inference*. Springer Science & Business Media.
- [Watkins & Dayan, 1992] Watkins, C. J., & Dayan, P. (1992). Q-learning. *Machine learning*, 8(3-4), 279–292.
- [Watson, 1964] Watson, G. S. (1964). Smooth regression analysis. *Sankhyā: The Indian Journal of Statistics, Series A*, pp. 359–372.
- [Werbos, 1990] Werbos, P. J. (1990). Backpropagation through time: what it does and how to do it. *Proceedings of the IEEE*, 78(10), 1550–1560.
- [Wigner, 1958] Wigner, E. P. (1958). On the distribution of the roots of certain symmetric matrices. *Ann. Math* (pp. 325–327).
- [Wood et al., 2011] Wood, F., Gasthaus, J., Archambeau, C., James, L., & Teh, Y. W. (2011). The sequence memoizer. *Communications of the ACM*, 54(2), 91–98.

- [Wu et al., 2017] Wu, C.-Y., Ahmed, A., Beutel, A., Smola, A. J., & Jing, H. (2017). Recurrent recommender networks. *Proceedings of the tenth ACM international conference on web search and data mining* (pp. 495–503).
- [Wu et al., 2016] Wu, Y., Schuster, M., Chen, Z., Le, Q. V., Norouzi, M., Macherey, W., ··· others. (2016). Google’s neural machine translation system: bridging the gap between human and machine translation. *arXiv preprint arXiv:1609.08144*.
- [Xiao et al., 2017] Xiao, H., Rasul, K., & Vollgraf, R. (2017). Fashion-mnist: a novel image dataset for benchmarking machine learning algorithms. *arXiv preprint arXiv:1708.07747*.
- [Xiao et al., 2018] Xiao, L., Bahri, Y., Sohl-Dickstein, J., Schoenholz, S., & Pennington, J. (2018). Dynamical isometry and a mean field theory of cnns: how to train 10,000-layer vanilla convolutional neural networks. *International Conference on Machine Learning* (pp. 5393–5402).
- [Xiong et al., 2018] Xiong, W., Wu, L., Alleva, F., Droppo, J., Huang, X., & Stolcke, A. (2018). The microsoft 2017 conversational speech recognition system. *2018 IEEE International Conference on Acoustics, Speech and Signal Processing (ICASSP)* (pp. 5934–5938).
- [You et al., 2017] You, Y., Gitman, I., & Ginsburg, B. (2017). Large batch training of convolutional networks. *arXiv preprint arXiv:1708.03888*.
- [Zhang et al., 2021] Zhang, A., Tay, Y., Zhang, S., Chan, A., Luu, A. T., Hui, S. C., & Fu, J. (2021). Beyond fully-connected layers with quaternions: parameterization of hypercomplex multiplications with 1/n parameters. *International Conference on Learning Representations*.
- [Zhao et al., 2019] Zhao, Z.-Q., Zheng, P., Xu, S.-t., & Wu, X. (2019). Object detection with deep learning: a review. *IEEE transactions on neural networks and learning systems*, 30(11), 3212–3232.
- [Zhu et al., 2017] Zhu, J.-Y., Park, T., Isola, P., & Efros, A. A. (2017). Unpaired image-to-image translation using cycle-consistent adversarial networks. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 2223–2232).
- [Zhu et al., 2015] Zhu, Y., Kiros, R., Zemel, R., Salakhutdinov, R., Urtasun, R., Torralba, A., & Fidler, S. (2015). Aligning books and movies: towards story-like visual explanations by watching movies and reading books. *Proceedings of the IEEE international conference on computer vision* (pp. 19–27).