ベイジアンネットワーク

白坂貴規

平成32年3月18日

ベイズ推論の基礎 1

ベイズ推論では学習や予測、モデル選択などを全 て確率分布上の計算問題として取り扱う.

1.1 確率推論

M 次元ベクトル $\boldsymbol{x} = (x_1, \dots, x_M)^T \in \mathbb{R}^M$ の実数 関数 p(x) が次の条件を満たす時, p(x) を確率密度関 数 (probability density function) と呼ぶ.

$$p(\boldsymbol{x}) \ge 0 \tag{1}$$

$$\int p(\boldsymbol{x}) \, \mathrm{d}\boldsymbol{x} = 1 \tag{2}$$

また、各要素が離散値である時、p(x) を確率質量関 数 (probability mass function) と呼ぶ. 以降, 確 率密度関数や確率質量関数で決められる x の分布を 確率分布 (probabilistic distribution) あるいは 確率モデル (probabilistic model) と呼ぶ. ある 2 つの変数 x と y に関する確率分布 p(x,y) を同時分 布 (joint distribution) とよび,

$$p(y) = \int p(x, y) \, \mathrm{d}x \tag{3}$$

のように一方の変数 x を積分により除去する操作を 周辺化 (marginalization) とよび、結果として得ら れる確率分布 p(y) を y の周辺分布と呼ぶ. また, 同時 分布 p(x,y) において, y に対して特定の値が決めら れた時のxの確率分布を条件付き分布 (conditional distribution) とよび、次のように定義する.

$$p(x|y) = \frac{p(x,y)}{p(y)} \tag{4}$$

条件付き分布 p(x|y) は x の確率分布であり, y はこ の分布の特性を決めるパラメータのようなものであ ると解釈できる.

$$\int p(x|y) \, dx = \frac{\int p(x,y) \, dx}{p(y)} = \frac{p(y)}{p(y)} = 1 \quad (5)$$

であり, p(x,y) と p(y) が共に非負であることも考慮 すれば、条件付き分布 p(x|y) は確率分布の用件を満

たす. さらに、同時分布を考える際に重要となるのが 独立 (independence) という概念である. 同時分 布が

$$p(x,y) = p(x)p(y) \tag{6}$$

を満たす時、x と y は独立であるという. ある同時 分布が与えられた時、そこから興味の対象となる条 件付き分布や周辺分布を算出することをここではべ イズ推論 (Baysian inference), あるいは単に推論 (inference) と呼ぶ. 期待値 (expectation) は確率 分布の特徴を定量的に表すことに使われる. x をベク トルとした時に、確率分布 p(x) に対して、ある関数 f(x) の期待値 $\mathbb{E}_{p(x)}[f(x)]$ は次のように計算される.

$$\mathbb{E}_{p(\boldsymbol{x})}[f(\boldsymbol{x})] = \int f(\boldsymbol{x}p(\boldsymbol{x})) \, \mathrm{d}\boldsymbol{x}$$
 (7)

2つの確率分布 p(x) 及び q(x) に対して次のような 期待値を KL ダイバージェンス (Kullback-Leibler divergence) と呼ぶ.

$$D_{KL}[q(\boldsymbol{x})][p(\boldsymbol{x})] = -\int q(\boldsymbol{x}) \ln \frac{p(\boldsymbol{x})}{q(\boldsymbol{x})} d\boldsymbol{x}$$
$$= \mathbb{E}_{q(\boldsymbol{x})[\ln q(\boldsymbol{x})]}$$
$$- \mathbb{E}_{q(\boldsymbol{x})}[\ln p(\boldsymbol{x})]$$
(8)

KL ダイバージェンスは任意の確率分布のくみに対 して非負であり、0となるのは2つの分布が完全に一 致する場合 p(x) = q(x) に限られる. また, KL ダイ バージェンすは2つの確率分布の"距離"を表してい ると解釈されるが, p(x) と q(x) が対称ではない為, 数学的な距離の公理は満たしていない.

次のようにあるパラメータ θ に依存してN個の変 数 $X = \{x_1, \dots, x_N\}$ が発生するような確率モデル を考える.

$$p(\boldsymbol{X}, \theta) = p(\theta)p(\boldsymbol{X}|\theta) = p(\theta) \prod_{n=1}^{N} p(x_n|\theta)$$
 (9)

 $\int p(x|y) \, \mathrm{d}x = \frac{\int p(x,y) \, \mathrm{d}x}{p(y)} = \frac{p(y)}{p(y)} = 1 \qquad (5) \qquad \text{この時, 上式における } p(\boldsymbol{X}|\theta) \text{ を尤度関数 (likelification)}$ hood function), $p(\theta)$ をパラメータ θ の事前分布 と呼ぶ.

ベイズの定理 1.2

条件付き分布 p(x|y) = p(x,y)/p(y) より次のベイ ズの定理が成り立つ.

$$p(x|y) = \frac{p(y|x)p(x)}{p(y)} \tag{10}$$

この定理より、訓練データ集合を D、パラメータ集合 $\epsilon \theta$ とすると,

$$p(\theta|D) \propto p(D|\theta)p(\theta)$$
 (11)

がいえる. $p(\theta|D)$ は事後分布であり、ベイズによる 機械学習は、学習フェーズにおいて事前分布と尤度関 数から事後分布を計算し、推論フェーズでは事後分 布と新しいデータ x_* に関する分布から $p(x_*|\theta)$ を計 算する.

変数変換 1.3

既知の確率密度関数に対して変数関数を行うこと で新たな確率密度関数を導出することを考える. 全 単射の関数 $f: \mathbb{R}^M \to \mathbb{R}^M$ によって変数を $\mathbf{y} = f(\mathbf{x})$ のように一対一に変換する操作は、既知の確率密度 関数を $p_x(x)$ とすれば、変換によって得られるuの 確率密度関数は

$$p_y(\mathbf{y}) = p_x(g(\mathbf{y})) |\det(J_g)|$$
 (12)

とかける. ただし, J は f の逆関数 g のヤコビ行列 (Jacobian matrix)

$$J_{g} = \begin{pmatrix} \frac{\partial x_{1}}{\partial y_{1}} & \cdots & \frac{\partial x_{1}}{\partial y_{M}} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial x_{M}}{\partial y_{1}} & \cdots & \frac{\partial x_{M}}{\partial y_{M}} \end{pmatrix}$$
(13)

であり, $\det(J_a)$ は J_a の行列式である.

指数分布族 1.4

ガウス分布やディクレ分布など, ベイズ推論で用い られる多くの実用的な確率分布は、指数分布族 (exponential family) と呼ばれるある形式をもつクラ スに属する. その前に、代表的な確率分布をいくつか 紹介する. 一次元のガウス分布 (Gaussian distribution) または正規分布 (normal distribution) は次のような $x \in \mathbb{R}$ の確率密度関数をもつ分布で ある.

$$\mathcal{N}(x|\mu,\sigma^2) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} \exp(-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2})$$
 (14)

 $\mu \in \mathbb{R}$ は平均パラメータで, $\sigma^2 > 0$ は分散パラメー タである. ガウス分布は次のように M 次元の多変 量に拡張される.

$$\mathcal{N}(\boldsymbol{x}|\boldsymbol{\mu}, \boldsymbol{\sum}) = \frac{1}{\sqrt{(2\pi)^D |\boldsymbol{\sum}|}}$$
$$\exp\left(-\frac{1}{2}(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\mu})^T \boldsymbol{\sum}^{-1} (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{\mu})\right) \quad (15)$$

ここで, $\mu \in \mathbb{R}^M$ は M 次元の平均パラメータで, \sum はサイズが $M \times M$ の共分散行列 (covariance matrix) である. 1 次元ガウス分布の分散が正であった ように, 共分散行列 \(\) は正定値行列 (positive definite matrix) である必要がある. ベルヌーイ分布 (Bernouli distribution) はいわゆるコイン投げの 分布である. 2値をとる変数 $x \in \{0,1\}$ を生成するた めの確率分布で、単一のパラメータ $\mu \in (0,1)$ によっ て分布の性質が決まる. 確率質量関数は

$$Bern(x|\mu) = \mu^x (1-\mu)^{1-x}$$
 (16)

と定義される. カテゴリ分布 (categorical distri $oldsymbol{bution}$) は、ベルヌーイ分布を任意の D 値をとるよ うに拡張したもので, $s \in \{0,1\}^D$ かつ, 各要素 s_d が $\sum_{d=1}^{D} s_d = 1$ となるような確率変数 s を生成する分 布である.

$$Cat(\boldsymbol{s}|\boldsymbol{\pi}) = \prod_{d=1}^{D} \pi s_d \tag{17}$$

ここで, $oldsymbol{\pi} = (\pi_1, \dots, \pi_D)^T$ は分布を決める D 次元の パラメータで, $\pi_d \in (0,1)$ かつ $\sum_{d=1}^{D} \pi_d = 1$ を満た すように設定する必要がある. ガンマ分布 (gamma **distribution**) は正の実数 $\lambda > 0$ を生成してくれる ような確率分布で、次のように定義される.

$$Gam(\lambda|a,b) = C_G(a,b)\lambda^{a-1}e^{-b\lambda}$$
 (18)

$$Gam(\lambda|a,b) = C_G(a,b)\lambda^{a-1}e^{-b\lambda}$$
 (18)
$$C_G(a,b) = \frac{b^a}{\Gamma(a)}$$
 (19)

パラメータ a,b は共に正の実数値として与える必要 がある. $\Gamma(\cdot)$ はガンマ関数 (gamma function) で

$$\Gamma(x) = \int t^{x-1}e^{-t} dt$$
 (20)

で定義される. また.

$$\Gamma(x+1) = x\Gamma(x) \tag{21}$$

という性質をもつ.

1.5 定義

指数分布族は次のような形式でかける確率分布の 族である.

$$p(\boldsymbol{x}|\boldsymbol{\eta}) = h(\boldsymbol{x}) \exp(\boldsymbol{\eta}^T \boldsymbol{t}(\boldsymbol{x}) - a(\boldsymbol{\eta}))$$
 (22)

h(x) を基底測度, a(x) を対数分配関数とよぶ. た い. だし.

$$a(\mathbf{x}) = \ln \int h(\mathbf{x}) \exp(\boldsymbol{\eta}^T \mathbf{t}(\mathbf{x})) d\mathbf{x}$$
 (23)

であり、上式が積分して1になることを保証する.ま た, ガウス分布, ポアソン分布, 多項分布, ベルヌー イ分布など多くの分布が指数分布族として表せる.

分布の共役性 1.6

指数分布族に対して次のような共役事前分布と呼 ばれる分布族が存在する.

 $p_{\lambda}(\boldsymbol{\eta}) = h_c(\boldsymbol{\eta}) \exp(\boldsymbol{\eta}^T \boldsymbol{\lambda}_1 - a(\boldsymbol{\eta}) \lambda_2 - a_c(\boldsymbol{\lambda})) \quad (24)$ 共役事前分布の重要な性質は、次のような指数型分 布族による尤度関数に対して, 事後分布も事前分布 と同じような形式になることである. いま, N 個の データ $X = \{x_1, \dots, x_N\}$ を観測したとすると事後 分布は

$$p(\boldsymbol{\eta}|\boldsymbol{X}) \propto p_{\lambda}(\boldsymbol{\eta}) \prod_{n=1}^{N} p(\boldsymbol{x_n}|\boldsymbol{\eta})$$

$$= h_c(\boldsymbol{\eta}) \exp(\boldsymbol{\eta}^T \boldsymbol{\lambda_1} - a(\boldsymbol{\eta}) \lambda_2 - a_c(\lambda))$$

$$\left\{ \prod_{n=1}^{N} h(\boldsymbol{x_n}) \right\} \exp\left(\boldsymbol{\eta}^T \sum_{n=1}^{N} t(\boldsymbol{x_n}) - Na(\boldsymbol{\eta})\right)$$

$$\propto h_c(\boldsymbol{\eta}) \exp(\boldsymbol{\eta}^T (\boldsymbol{\lambda_1} + \sum_{n=1}^{N} t(\boldsymbol{x_n}))$$

$$-a(\boldsymbol{\eta})(\lambda_2 + N)) \tag{25}$$

となる. つまり, 事後分布のパラメータを $\hat{\lambda_1}$, $\hat{\lambda_2}$ と すれば.

$$\hat{\lambda_1} = \lambda_1 + \sum_{n=1}^{N} t(x_n), \hat{\lambda_2} = \lambda_2 + N$$
 (26)

となっている. よって. 指数分布族による尤度関数に 対して共役事前分布を用いると事後分布が解析的に 求められることがわかる. また, 共役性を利用すると 事後分布を使って未観測のデータ x_* の予測分布を 次のように求められる.

$$p(\boldsymbol{x}_{*}|\boldsymbol{X})$$

$$= \int p(\boldsymbol{x}_{*}|\boldsymbol{\eta})p(\boldsymbol{\eta}|\boldsymbol{X}) d\boldsymbol{\eta}$$

$$= \int h(\boldsymbol{x}_{*}) \exp(\boldsymbol{\eta}^{T}\boldsymbol{x}_{*} - a(\boldsymbol{\eta}))h_{c}(\boldsymbol{\eta})$$

$$\exp(\boldsymbol{\eta}^{T}\hat{\boldsymbol{\lambda}}_{1} - a(\boldsymbol{\eta})\hat{\boldsymbol{\lambda}}_{2} - a_{c}(\hat{\boldsymbol{\lambda}})) d\boldsymbol{\eta}$$

$$= h(\boldsymbol{x}_{*}) \frac{\exp(a_{c}(\hat{\boldsymbol{\lambda}}_{1} + \boldsymbol{t}(\boldsymbol{x}_{*}), \hat{\boldsymbol{\lambda}}_{2} + 1))}{\exp(a_{c}(bm\boldsymbol{\lambda}_{1}, lambda_{2}))} (27)$$

それぞれ η を自然パラメータ、t(x) を十分統計量、 結果の確率分布は一般的には指数分布族にはならな

ベイズ推論によるモデルの学習では, 事後分布に よって学習結果を保存することにより, 新規に入っ てくる学習データに適応的に学習を進めることがで きる. これを逐次学習 (sequential learning) ある いはオンライン学習 (online learning) という. 特 に、共役事前分布を使った解析的な学習では、データ の生成過程に順序の依存性を仮定しない場合, デー タを逐次的に与えた場合と一度にすべて与えた場合 とで最終的に得られる事後分布が一致する.

$\mathbf{2}$ マルコフ連鎖

確率変数の系列 $z^{(1)}, z^{(2)}, \dots$ に対して

$$p(z^{(t)}|z^{(1)}, z^{(2)}, \dots, z^{(t-1)}) = p(z^{(t)}|z^{(t-1)})$$
(28)

が成り立つとき、系列 $z^{(1)}, z^{(2)}, \dots$ を一次マルコフ 連鎖 (first-order Marcov chain) と呼ぶ. 遷移確 率 (transition probability) を $\mathcal{T}(z^{(t-1)}, z^{(t)})$ と おく. 次の式が成り立つとき, 分布 $p_*(z)$ は定常分布 (statinary distribution) であるという.

$$p_*(\mathbf{z}) = \int \mathcal{T}(\mathbf{z'}, \mathbf{z}) p_*(\mathbf{z'}) \, \mathrm{d}\mathbf{z'}$$
 (29)

(25) 定常状態 $p_*(z)$ がサンプルを取り出したい事後分 布だとして、 $p_*(z)$ に分布収束するような遷移確率 $\mathcal{T}(z^{(t-1)},z^{(t)})$ を設計するのがマルコフ連鎖モンテ カルロ法のアイデアである. $p_*(z)$ が定常分布となる ための十分条件として詳細釣り合い条件 (detailed balance condition) がある.

$$p_*(z)\mathcal{T}(z^{(t-1)}, z^{(t)}) = p_*(z')\mathcal{T}(z^{(t-1)}, z^{(t)})$$
(30)

詳細釣り合い条件に加え、サンプルサイズを無限大 にしたとき、遷移確率よって任意の初期状態 $p(z_0)$ か ら定常分布 $p_*(z)$ に収束できなければならない. こ の特性をエルゴード性と呼ぶ. 具体的には、マルコフ 連鎖において任意の状態から任意の状態へ有限回数 で遷移できること (既約性), すべての状態が固定の 周期性をもたないこと (非周期性), さらに同じ状態 に有限回で戻ることができること(正再帰性)が求め られる.

2.1 最適化に基づく推論手法

マルコフ連鎖モンテカルロ法は、無限に計算を続 ければ得られるサンプルが真の分布から得られたも のと同一視できるという理論面で優れた特性がある. しかし, 実用上は必要なサンプルサイズが明確に決め にくいことや、計算コストが膨大になるなどの欠点を もっています. 一方で, 機械学習の分野で主流となっ ている方法は勾配情報を用いた数値最適化に基づく 手法で、実験的には非常に速い収束測度を持つこと が示されている. 最適化による近似推論アルゴリズ ムの中で、現在最も広く用いられている手法が変分推 論法 (variational inference method) である. こ の方法では, 事前分布を計算する際に登場する解析不 可能な積分を、最適化の問題に置き換えることによっ て近似的に数値計算する. 周辺尤度 p(X) の計算に は潜在変数 Z の積分除去 $p(X) = \int p(X, Z) dZ$ が 必要になるが、モデルが複雑になるとこの積分は解 析的に解析的に実行できない. 変分推論法では、エ ビデンス下界 (evidence lower bound, ELBO) と呼ばれる対数周辺尤度 $\ln p(X)$ の下界 $\mathcal{L}(\xi)$ を考 える.

$$ln p(X) \ge \mathcal{L}(\xi) \tag{31}$$

ここで、 $\boldsymbol{\xi}$ は変分パラメータ(variational parameter)と呼ばれてるもので、変分推論報における近似分布の平均や分散などを指す。ちなみに、ELBO を負にした $F = -\mathcal{L}(\boldsymbol{\xi})$ は変分エネルギー(variational energy)と呼ばれる。勾配降下法などの一般的な最適化手法を用いて $\mathcal{L}(\boldsymbol{\xi})$ を $\boldsymbol{\xi}$ によって最大化すれば、対数周辺尤度 $\ln p(\boldsymbol{X})$ の近似解が得られることになる。ELBO の設計の仕方はいくつかあり、モデルや目的に応じて使い分ける。最もよく使われる手法は、事後分布 $p(\boldsymbol{Z}|\boldsymbol{\xi})$ によって近似することである。近似の良さを測る手法にもいくつかあるが、変分推論法では次のような KL ダイバージェンスを使い、変分パラメータ $\boldsymbol{\xi}$ に関して最小化することによって近似分布 $q(\boldsymbol{Z};\boldsymbol{\xi})$ を得る.[2]

$$q(\boldsymbol{Z}; \boldsymbol{\xi_{opt}}) = \arg\min_{\boldsymbol{opt}} D_{KL}[q(\boldsymbol{Z}; \boldsymbol{\xi}) || p(\boldsymbol{Z} | \boldsymbol{X})]$$

また, 対数周辺尤度 $\ln p(\boldsymbol{X})$ は次のように ELBO と上式の KL ダイバージェンスに分解できる.

$$\ln p(\boldsymbol{X}) = \mathcal{L}(\boldsymbol{\xi}) + D_{KL}[q(\boldsymbol{Z};\boldsymbol{\xi})||p(\boldsymbol{Z}|\boldsymbol{X})]$$
 (33) ただし、

$$\mathcal{L}(\boldsymbol{\xi}) = \int q(\boldsymbol{Z}; \boldsymbol{\xi}) \ln \frac{p(\boldsymbol{Z}|\boldsymbol{X})}{q(\boldsymbol{Z}; \boldsymbol{\xi})} d\boldsymbol{Z}$$
(34)

上 式 か ら わ か る よ う に、 対 数 周 辺 尤 度 $\ln p(X)$ 自体 は ξ の値にかかわらず一定なの \mathbb{C}_{p} の \mathbb{C}_{p} の値にかかわらず一定なの \mathbb{C}_{p} の \mathbb{C}_{p} を \mathbb{C}_{p} に関して最小化する 問題は、 $\mathcal{L}(\xi)$ を ξ に関して最大化する問題と等価になる. 近似分布 q の置き方には様々な選択があり、潜在変数の集合 \mathbf{Z} が $\mathbf{Z} = \{\mathbf{Z}_{1}, \ldots, \mathbf{Z}_{M}\}$ のように M 個に分割できるとする. 複雑なモデルに対しては、事前分布に独立性を仮定して近似する方法がよく使われている.

$$q(\mathbf{Z}) = \prod_{i=1}^{M} q(\mathbf{Z}_i)$$
 (35)

この手法は特に**平均場近似 (mean field approximation)** と呼ばれている.平均場近似では,各近似分布 $q(\mathbf{Z_1},\dots,\mathbf{Z_M})$ を交互に更新していく手続きを繰り返すため,アルゴリズムの特性はギブスサンプリングと非常に似たものになっている.

3 ニューラルネットワークのベイ ズ推論

バッチ学習によるニューラルネットワーク (以下, NN) の基本的な学習方法を示す. 順伝播型 NN をベイズ化する方法は、ネットワークの挙動を支配するパラメータに事前分布を設定することによって確率的な学習や予測が行えるようにするものである. 入力データ $X=\{x_1,\ldots,x_N\}$ が与えられたもとでの、観測データ $Y=\{y_1,\ldots,y_N\}$ 及びパラメータ Wの同時分布を

$$p(\mathbf{Y}, \mathbf{W} | \mathbf{X}) = p(\mathbf{W}) \prod_{n=1}^{N} p(\mathbf{y_n} | \mathbf{x_n}, \mathbf{W})$$
(36)

とおく. ここでは, $x_n \in \mathbb{R}^{H_0}$ から $y_n \in \mathbb{R}^D$ を予測する回帰問題であるとし, 観測モデルには次のようなガウス分布を使う.

$$p(y_n|x_n, W) = \mathcal{N}(y_n|f(X_n; W), \sigma_y^2 I)$$
 (37)

ここで σ_y^2 は固定のノイズパラメータで, $f(X_n; W)$ は出力次元が D である NN である. ベイズ推論の枠組みでは, 学習データが与えられたあとのパラメータの事後分布を計算する. したがって, NN のパラメータには事前分布を明示的に設定する必要がある. ここでは簡単のため各重みパラメータを $w \in W$ とし, 次のような独立なガウス分布を考える.

$$p(w) = \mathcal{N}(w|0, \sigma_w^2) \tag{38}$$

次の図には活性化関数に双曲線正接関数. 入力べ クトルを $(x,1)^T$ とし、隠れ層の数 H_1 及び重みパラ メータに仮定するノイズ σ_w^2 を変えた場合の関数の サンプル例を示す. H_1 が大きくなる程事前分布に よって生成される関数が複雑化し、また σ_w^2 が大きく なるほど急激な変化を持つ関数が生成されているこ とがわかる.

ラプラス近似による学習 3.1

ベイズニューラルネットワーク (以下, BNN) に対 するラプラス近似による学習と予測を導出する. 簡 単のため、出力次元はD=1とする。はじめにモデ ルの事後分布の MAP 推定値を最適化により求めた あと、その周辺をガウス分布によって近似する. BNN においては重みパラメータ W の事後分布の MAP 推定値を求めることが最初のステップになる. 事後 分布は

$$p(\boldsymbol{W}|\boldsymbol{X},\boldsymbol{Y}) = \frac{p(\boldsymbol{W})p(\boldsymbol{Y}|\boldsymbol{X},\boldsymbol{W})}{p(\boldsymbol{Y}|\boldsymbol{X})}$$

$$\propto p(\boldsymbol{W})p(\boldsymbol{Y}|\boldsymbol{X},\boldsymbol{W}) \quad (39)$$

と書ける. 分母には W がないので, W の最適化の 過程では無視できる. 局所最適解 W_{MAP} は, 対数 事後分布の勾配を利用して

$$W_{new} = W_{old} + \alpha \nabla_{W} \ln p(W|Y, X)|_{W = W_{old}}$$
(40)

のように繰り返し更新すれば求まる. ここで, $\alpha > 0$ は学習率である. 対数事後分布は.

$$\ln p(\boldsymbol{W}|\boldsymbol{Y}, \boldsymbol{X}) = \ln p(\boldsymbol{W}|\boldsymbol{Y}, \boldsymbol{X}) + \ln p(\boldsymbol{W}) + c$$

$$= \sum_{n=1}^{N} \ln p(y_n|\boldsymbol{x_n}, \boldsymbol{W})$$

$$+ \sum_{w \in \boldsymbol{W}} \ln p(x) + c \qquad (41)$$

と書ける. あるパラメータ $w \in W$ の偏微分を計算 すると

$$\frac{\partial}{\partial w} \ln p(\mathbf{W}|\mathbf{Y}, \mathbf{X}) = -\left\{ \frac{1}{\sigma_{w}^{2}} \frac{\partial}{\partial w} E(\mathbf{W}) + \frac{1}{\sigma_{w}^{2}} \frac{\partial}{\partial w} \Omega_{L2}(\mathbf{W}) \right\}$$
(42)

となる. 上式において $\Omega_{L2}(\boldsymbol{W})$ は各パラメータ w に 関するガウス事前分布p(w)に由来するもびである が、こちらの方が微分が容易である. また、 $E(\mathbf{W})$ は NN の誤差関数であるが、これは通常の誤差逆伝播を 用いて微分を評価する.

$$q(\mathbf{W}) = \mathcal{N}(\mathbf{W}|\mathbf{W}_{\mathbf{MAP}}, \{\Lambda(\mathbf{W}_{\mathbf{MAP}})\}^{-1})$$
 (43) である.

ここで, Λ は精度行列であり,

$$\Lambda = -\nabla_{\boldsymbol{W}}^{2} \ln p(\boldsymbol{W}|\boldsymbol{Y}, \boldsymbol{X})
= \frac{1}{\sigma_{w}^{2}} \boldsymbol{I} + \frac{1}{\sigma_{y}^{2}} \boldsymbol{H}$$
(44)

である. また, H は NN の誤差関数に対するヘッセ 行列である.

3.2 予測分布の近似

パラメータの事後分布の近似を得た後は、テスト の入力 x_* に対する出力 y_* の予測分布を

$$p(y_*|\mathbf{x_*}, \mathbf{Y}, \mathbf{X}) \approx \int p(y_*|\mathbf{x_*}, \mathbf{W}) q(\mathbf{W}) d\mathbf{W}$$
 (45)

として近似する. パラメータの事後分布を簡単なガウ ス分布 $q(\mathbf{W})$ によって近似したものの, $p(y_*|\mathbf{x_*},\mathbf{W})$ の中には NN が含まれているため、依然として一般 的に予測分布の計算は解析的に行えない. ここでは 予測分布を計算するために、NN の関数の線形近似を 行う. この近似では、パラメータの事後分布が MAP 推定値の周辺に集中しており、かつその小さな範囲 においては NN の関数値 $f(x_*; W)$ が W の線形関 数でよく近似できるという仮定をおく. テイラー展 開でWの関数 $f(x_*; W)$ を W_{MAP} まわりで一次 近似すれば

$$f(x_*; W) \approx f(x_*; W_{MAP}) + g^T(W - W_{MAP})$$
(46)

ただし、g は次のように関数の勾配を W_{MAP} で 評価したものである.

$$g = \nabla_{\mathbf{W}} f(\mathbf{x}_*; \mathbf{W})|_{\mathbf{W} = \mathbf{W}_{\mathbf{MAB}}} \tag{47}$$

この近似を用いれば、予測分布の計算に NN 特有の 非線形関数がなくなるので、解析的に計算すること が可能になる. したがって, 求めたい予測分布の近 似は、

$$p(y_*|\mathbf{x_*}, \mathbf{Y}, \mathbf{X})$$

$$\approx \int p(y_*|\mathbf{x_*}, \mathbf{W}) q(\mathbf{W}) \, d\mathbf{W}$$

$$(42) \qquad \approx \int \mathcal{N}(y_*|f(\mathbf{x_*}; \mathbf{W_{MAP}})) + \mathbf{g^T}(\mathbf{W} - \mathbf{W_{MAP}}, \sigma_y^2)$$

$$-\mathcal{A} w \, \mathcal{K} \qquad \qquad \mathcal{N}(\mathbf{W}|\mathbf{W_{MAP}}, \{\mathbf{\Lambda}(\mathbf{W_{MAP}})\}^{-1}) \, d\mathbf{W}$$
びである
$$= \mathcal{N}(y_*|f(\mathbf{x_*}; \mathbf{W_{MAP}}), \sigma^2(\mathbf{x_*})) \qquad (48)$$

と計算できる. ただし.

$$\sigma^2(\boldsymbol{x_*}) = \sigma_u^2 + \boldsymbol{g}^T + \{\boldsymbol{\Lambda}(\boldsymbol{W_{MAP}})^{-1}\}\boldsymbol{g}$$
 (49)

重みパラメータの推論 3.3

BNN への正規化されていない事後分布を利用す ると対応するポテンシャルエネルギーは

$$\mathcal{U}(\mathbf{W}) = -\{\ln p(\mathbf{Y}|\mathbf{X}, \mathbf{W}) + \ln p(\mathbf{W})\}$$
 (50)

となる. リープフロッグ法を使うためにはポテンシャ ルエネルギーの微分が必要になるが、正則化項をも つ基本的な NN のコスト関数の微分と等価であるか ら, 誤差逆伝播による勾配計算が利用できる.

ハイパーパラメータの推論 3.4

重みパラメータ W の事前分布を支配する σ_w^2 や 観測モデルのノイズパラメータ σ_y^2 はハイパーパラ メータとして扱われ、通常は学習を実行する前に適 切なものを固定値として与えておく必要がある. こ れらのハイパーパラメータはデータの大まかな"ス ケール感"を反映していると考えられるが、もし直観 的に値を指定するのが困難である場合や、学習デー タに対して当てはまりの良い学習結果を得たい場合 は、ハイパーパラメータに対しても事前分布を設定 することによって、サンプリングの枠組みの中で重み パラメータWと同時に推論することもできる。ハ イパーパラメータも同時推論するために、これらに 事前分布を与える. パラメータ W は分散 σ_w^2 をもつ ガウス分布にしたがって決定される.表記を簡単に するため、精度パラメータ $\gamma_w = \sigma_w^{-2}$ を導入し、事前 分布として,

$$p(\gamma_w) = Gam(\gamma_w | a_w, b_w) \tag{51}$$

える. 観測ノイズに対する精度パラメータ $\gamma_y = \sigma_y^{-2}$ 算でき, の事前分布も同様にして

$$p(\gamma_y) = Gam(\gamma_y|a_y, b_y) \tag{52}$$

と設定する. ただし, $a_y > 0, b_y > 0$ である. これら の精度パラメータの事前分布を導入した場合のモデ ルを改めて書き下すと

$$p(\mathbf{Y}, \mathbf{W}, \gamma_w, \gamma_y | \mathbf{X})$$

$$= p(\gamma_w) p(\gamma_y) p(\mathbf{W} | \gamma_w)$$

$$\prod_{n=1}^{N} p(y_n | \mathbf{x}_n, \mathbf{W}, \gamma_y)$$
(53)

となる. したがって事後分布全体は

$$p(\boldsymbol{W}, \gamma_w, \gamma_y | \boldsymbol{Y}, \boldsymbol{X}) \tag{54}$$

となる. ここではギブスサンプリングを用いて各確 率変数のサンプルを得ることを考える. 各確率変数 W, γ_w, γ_y を条件付き確率を用いて別々にサンプリ ングすることである. γ_w, γ_y がサンプルされた値で 条件付けされた下でのWの分布は

$$p(\mathbf{W}|\mathbf{Y}, \mathbf{X}, \gamma_w, \gamma_u) \tag{55}$$

となるが、これはパラメータの事後分布そのもので あるため、通常通りハミルトニアンモンテカルロ法を 実行することによって W のサンプルを得る. W, γ_y が与えられた下での γ_w の分布は γ_w に関わらない 部分を無視すると

$$p(\gamma_w|Y, X, W, \gamma_y) \propto p(W|\gamma_w)p(\gamma_w)$$
 (56)

とかける. $p(\mathbf{W}|\gamma_w)$ がガウス分布であり, 精度 γ_w の 事前分布 $p(\gamma_w)$ には共役事前分布であるガンマ分布 を用いているので、この条件付き分布もガンマ分布 として解析的に以下のようにもとまる.

$$\gamma_w \sim Gam(\hat{a_w}, \hat{b_w})$$
 (57)

$$\hat{a_w} = a_w + \frac{K_w}{2} \tag{58}$$

$$\hat{b_w} = b_w + \frac{1}{2} \sum_{w \in W} w^2 \tag{59}$$

のようにして γ_w のサンプルが得られる. ただし, K_w は重みパラメータ W の総数である. 次に, W, γ_w が 与えらられた下での γ_y の分布も

$$p(\gamma_y|\mathbf{Y}, \mathbf{X}, \mathbf{W}, \gamma_w) \propto p(\gamma_y) \prod_{n=1}^{N} p(y_n|\mathbf{x}_n, \mathbf{W}, \gamma_y)$$
(60)

と計算できる. 観測モデル $p(\mathbf{Y}|\mathbf{X},\mathbf{W},\gamma_{\mathbf{y}})$ がガウス 分布であり、精度 γ_u の事前分布 $p(\gamma_u)$ には共役なガ を考える. ここで, $a_w>0, b_w>0$ は固定値として与 ンマ分布を用いたので, こちらも解析的に分布を計

$$\gamma_y = Gam(\hat{a_y}, \hat{b_y}) \tag{61}$$

$$\hat{a_y} = a_y + \frac{N}{2} \tag{62}$$

$$\hat{b_y} = b_y + \frac{1}{2} \sum_{n=1}^{N} \{y_n - f(\boldsymbol{x_n}; \boldsymbol{W})\}^2$$
 (63)

のようにして γ_y のサンプルが得られる. 直観的に 上式を解釈すると, γ_y は NN の関数 f(x; W) で表 現できない誤差を学習していると言える. ガンマ分 布の平均は $\hat{a_w}/\hat{b_w}$ であるため, $\hat{b_w}$ が大きいほど関数 f(x; W) による y の推定の精度が低く、観測に対す る分散が大きくなるように学習される. なお, ここで は簡単のため共通なハイパーパラメータ γ_w が与え られていると仮定したが、ハイパーパラメータを複 (54) 数のグループに分割して与えることもできる.

参考文献

- [1] 斎藤康穀. ベイズ深層学習. p.1-120
- [2] ニュー ラ ル ネット へ の ベ イ ズ 推 定 - Bayesian Neural Network https://nykergoto.hatenablog.jp/entry/2017/08/14