# 一.数据层及参数

要运行 caffe,需要先创建一个模型(model),如比较常用的 Lenet,Alex 等, 而一个模型由多个屋(layer)构成,每一屋又由许多参数组成。所有的参数都定义在 caffe.proto 这个文件中。要熟练使用 caffe,最重要的就是学会配置文件(prototxt)的编写。

层有很多种类型,比如 Data,Convolution,Pooling 等,层之间的数据流动是以 Blobs 的方式进行。

今天我们就先介绍一下数据层.

数据层是每个模型的最底层,是模型的入口,不仅提供数据的输入,也提供数据从 Blobs 转换成别的格式进行保存输出。通常数据的预处理(如减去均值,放大缩小,裁剪和镜像等),也在这一层设置参数实现。

数据来源可以来自高效的数据库(如 LevelDB 和 LMDB),也可以直接来自于内存。如果不是很注重效率的话,数据也可来自磁盘的 hdf5 文件和图片格式文件。

所有的数据层的都具有的公用参数: 先看示例

```
layer {
  name: "cifar"
  type: "Data"
  top: "data"
  top: "label"
  include {
     phase: TRAIN
  }
  transform param {
     mean_file: "examples/cifar10/mean.binaryproto"
  }
  data param {
    source: "examples/cifar10/cifar10_train_lmdb"
    batch size: 100
    backend: LMDB
  }
}
```

name: 表示该层的名称,可随意取

**type**: 层类型,如果是 Data,表示数据来源于 LevelDB 或 LMDB。根据数据的来源不同,数据层的类型也不同(后面会详细阐述)。一般在练习的时候,我们都是采用的 LevelDB 或 LMDB 数据,因此层类型设置为 Data。

**top 或 bottom**:每一层用 bottom 来输入数据,用 top 来输出数据。如果只有 top 没有 bottom,则此层只有输出,没有输入。反之亦然。如果有多个 top 或多个 bottom,表示有 多个 blobs 数据的输入和输出。

**data 与 label**: 在数据层中,至少有一个命名为 data 的 top。如果有第二个 top,一般命名为 label。 这种(data,label)配对是分类模型所必需的。

include: 一般训练的时候和测试的时候,模型的层是不一样的。该层(layer)是属于训练阶段的层,还是属于测试阶段的层,需要用 include 来指定。如果没有 include 参数,则表示该层既在训练模型中,又在测试模型中。

Transformations: 数据的预处理,可以将数据变换到定义的范围内。如设置 scale 为

```
0.00390625, 实际上就是 1/255, 即将输入数据由 0-255 归一化到 0-1 之间
  其它的数据预处理也在这个地方设置:
  transform_param {
     scale: 0.00390625
     mean file size: "examples/cifar10/mean.binaryproto"
     # 用一个配置文件来进行均值操作
     mirror: 1 #1表示开启镜像, 0表示关闭, 也可用 ture 和 false 来表示
     # 剪裁一个 227*227 的图块, 在训练阶段随机剪裁, 在测试阶段从中间裁剪
     crop size: 227
   }
  1、数据来自于数据库(如 LevelDB 和 LMDB)
层类型(layer type):Data
必须设置的参数:
 source: 包含数据库的目录名称,如 examples/mnist/mnist_train_lmdb
 batch_size:每次处理的数据个数,如 64
可选的参数:
 rand skip: 在开始的时候,路过某个数据的输入。通常对异步的 SGD 很有用。
 backend: 选择是采用 LevelDB 还是 LMDB, 默认是 LevelDB.
示例:
layer {
 name: "mnist"
 type: "Data"
 top: "data"
 top: "label"
 include {
   phase: TRAIN
 }
 transform_param {
   scale: 0.00390625
 }
 data_param {
   source: "examples/mnist/mnist train Imdb"
   batch_size: 64
   backend: LMDB
 }
}
2、数据来自于内存
层类型: MemoryData
必须设置的参数:
batch_size:每一次处理的数据个数,比如 2
channels: 通道数
 height: 高度
  width: 宽度
```

示例:

```
top: "data"
 top: "label"
 name: "memory data"
 type: "MemoryData"
 memory_data_param{
   batch_size: 2
   height: 100
   width: 100
   channels: 1
 }
 transform_param {
   scale: 0.0078125
   mean_file: "mean.proto"
   mirror: false
 }
}
3、数据来自于 HDF5
层类型: HDF5Data
必须设置的参数:
source: 读取的文件名称
batch_size: 每一次处理的数据个数
示例:
layer {
 name: "data"
 type: "HDF5Data"
 top: "data"
 top: "label"
 hdf5_data_param {
   source: "examples/hdf5_classification/data/train.txt"
   batch_size: 10
 }
4、数据来自于图片
层类型: ImageData
必须设置的参数:
 source: 一个文本文件的名字,每一行给定一个图片文件的名称和标签(label)
 batch_size:每一次处理的数据个数,即图片数
可选参数:
 rand_skip: 在开始的时候,路过某个数据的输入。通常对异步的 SGD 很有用。
 shuffle: 随机打乱顺序,默认值为 false
 new_height,new_width: 如果设置,则将图片进行 resize
 示例:
layer {
```

layer {

```
type: "ImageData"
  top: "data"
  top: "label"
  transform_param {
    mirror: false
    crop_size: 227
    mean_file: "data/ilsvrc12/imagenet_mean.binaryproto"
  }
  image_data_param {
    source: "examples/_temp/file_list.txt"
    batch_size: 50
    new_height: 256
    new_width: 256
  }
}
5、数据来源于 Windows
层类型: WindowData
必须设置的参数:
  source: 一个文本文件的名字
  batch_size:每一次处理的数据个数,即图片数
示例:
layer {
  name: "data"
  type: "WindowData"
  top: "data"
  top: "label"
  include {
    phase: TRAIN
  }
  transform_param {
    mirror: true
    crop_size: 227
    mean_file: "data/ilsvrc12/imagenet_mean.binaryproto"
  }
  window_data_param {
    source: "examples/finetune_pascal_detection/window_file_2007_trainval.txt"
    batch_size: 128
    fg_threshold: 0.5
    bg_threshold: 0.5
    fg_fraction: 0.25
    context_pad: 16
    crop_mode: "warp"
  }
```

name: "data"

# 二. 视觉层 (Vision Layers)及参数

本文只讲解视觉层(Vision Layers)的参数,视觉层包括 Convolution, Pooling, Local Response Normalization (LRN), im2col 等层。

## 1、Convolution 层:

就是卷积层,是卷积神经网络(CNN)的核心层。

层类型: Convolution

lr\_mult: 学习率的系数,最终的学习率是这个数乘以 solver.prototxt 配置文件中的 base\_lr。如果有两个 lr\_mult,则第一个表示权值的学习率,第二个表示偏置项的学习率。一般偏置项的学习率是权值学习率的两倍。

在后面的 convolution\_param 中,我们可以设定卷积层的特有参数。

必须设置的参数:

num\_output: 卷积核 (filter)的个数

kernel\_size: 卷积核的大小。如果卷积核的长和宽不等,需要用 kernel\_h 和 kernel\_w 分别设定

其它参数:

stride: 卷积核的步长,默认为 1。也可以用 stride\_h 和 stride\_w 来设置。

pad: 扩充边缘, 默认为 0, 不扩充。 扩充的时候是左右、上下对称的, 比如卷积核的大小为 5\*5, 那么 pad 设置为 2,则四个边缘都扩充 2 个像素,即宽度和高度都扩充了 4 个像素,这样卷积运算之后的特征图就不会变小。也可以通过 pad h 和 pad w 来分别设定。

weight\_filler: 权值初始化。 默认为 "constant",值全为 0,很多时候我们用"xavier" 算法来进行初始化,也可以设置为 "gaussian"

bias\_filler: 偏置项的初始化。一般设置为"constant",值全为 0。

bias term: 是否开启偏置项,默认为 true, 开启

group: 分组,默认为1组。如果大于1,我们限制卷积的连接操作在一个子集内。如果我们根据图像的通道来分组,那么第i个输出分组只能与第i个输入分组进行连接。

```
输入: n*c0*w0*h0
输出: n*c1*w1*h1
其中,c1 就是参数中的 num_output,生成的特征图个数
w1=(w0+2*pad-kernel_size)/stride+1;
h1=(h0+2*pad-kernel_size)/stride+1;
如果设置 stride 为 1,前后两次卷积部分存在重叠。如果设
```

如果设置 stride 为 1,前后两次卷积部分存在重叠。如果设置 pad=(kernel\_size-1)/2,则运算后,宽度和高度不变。

示例:

}

```
layer {
    name: "conv1"
    type: "Convolution"
    bottom: "data"
    top: "conv1"
    param {
        Ir_mult: 1
```

```
param {
   Ir_mult: 2
 convolution_param {
   num_output: 20
   kernel_size: 5
   stride: 1
   weight_filler {
     type: "xavier"
   }
   bias filler {
     type: "constant"
   }
 }
}
2、Pooling 层
也叫池化层,为了减少运算量和数据维度而设置的一种层。
层类型: Pooling
必须设置的参数:
      kernel_size: 池化的核大小。也可以用 kernel_h 和 kernel_w 分别设定。
其它参数:
   pool: 池化方法,默认为 MAX。目前可用的方法有 MAX, AVE, 或 STOCHASTIC
   pad: 和卷积层的 pad 的一样,进行边缘扩充。默认为 0
   stride: 池化的步长,默认为 1。一般我们设置为 2,即不重叠(步长=窗口大小)。也可以
用 stride_h 和 stride_w 来设置。
 示例:
layer {
 name: "pool1"
 type: "Pooling"
 bottom: "conv1"
 top: "pool1"
 pooling param {
   pool: MAX
   kernel_size: 3
   stride: 2
 }
}
pooling层的运算方法基本是和卷积层是一样的。
输入: n*c*w0*h0
输出: n*c*w1*h1
和卷积层的区别就是其中的 c 保持不变
w1=(w0+2*pad-kernel_size)/stride+1;
 h1=(h0+2*pad-kernel_size)/stride+1;
如果设置 stride 为 2, 前后两次卷积部分重叠。
```

## 3、Local Response Normalization (LRN)层

此层是对一个输入的局部区域进行归一化,达到"侧抑制"的效果。可去搜索 AlexNet 或 GoogLenet,里面就用到了这个功能

层类型: LRN

参数:全部为可选,没有必须

local\_size: 默认为 5。如果是跨通道 LRN,则表示求和的通道数;如果是在通道内 LRN,则表示求和的正方形区域长度。

alpha: 默认为 1,归一化公式中的参数。beta: 默认为 5,归一化公式中的参数。

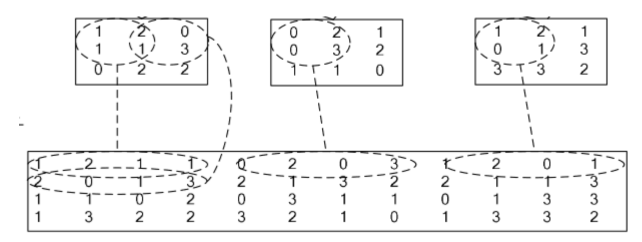
norm\_region: 默认为 ACROSS\_CHANNELS。有两个选择,ACROSS\_CHANNELS 表示在相邻的通道间求和归一化。WITHIN\_CHANNEL 表示在一个通道内部特定的区域内进行求和归一化。与前面的 local size 参数对应。

归一化公式:对于每一个输入,去除以 $\left(1+\left(lpha/n
ight)\sum_{i}x_{i}^{2}
ight)^{eta}$ ,得到归一化后的输出

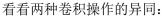
```
示例:
layers {
    name: "norm1"
    type: LRN
    bottom: "pool1"
    top: "norm1"
    lrn_param {
        local_size: 5
        alpha: 0.0001
        beta: 0.75
    }
}
```

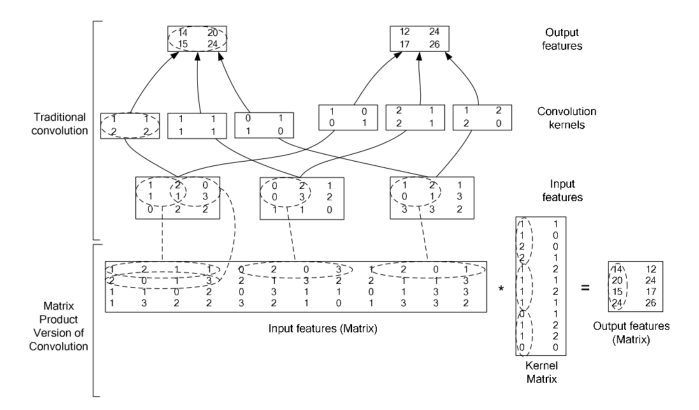
### 4、im2col 层

如果对 matlab 比较熟悉的话,就应该知道 im2col 是什么意思。它先将一个大矩阵,重叠地划分为多个子矩阵,对每个子矩阵序列化成向量,最后得到另外一个矩阵。 看一看图就知道了:



在 caffe 中,卷积运算就是先对数据进行 im2col 操作,再进行内积运算(inner product)。这样做,比原始的卷积操作速度更快。





# 三. 激活层 (Activiation Layers)及参数

在激活层中,对输入数据进行激活操作(实际上就是一种函数变换),是逐元素进行运算的。 从 bottom 得到一个 blob 数据输入,运算后,从 top 输入一个 blob 数据。在运算过程中,没 有改变数据的大小,即输入和输出的数据大小是相等的。

输入: n\*c\*h\*w 输出: n\*c\*h\*w

常用的激活函数有 sigmoid, tanh,relu 等,下面分别介绍。

### 1、Sigmoid

对每个输入数据,利用 sigmoid 函数执行操作。这种层设置比较简单,没有额外的参数。

```
S(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}}
层类型: Sigmoid
示例:
layer {
 name: "encode1neuron"
 bottom: "encode1"
 top: "encode1neuron"
 type: "Sigmoid"
}
2 ReLU / Rectified-Linear and Leaky-ReLU
ReLU 是目前使用最多的激活函数,主要因为其收敛更快,并且能保持同样效果。
标准的 ReLU 函数为 max(x, 0), 当 x>0 时,输出 x; 当 x<=0 时,输出 0
f(x)=max(x,0)
层类型: ReLU
可选参数:
    negative_slope: 默认为 0. 对标准的 ReLU 函数进行变化,如果设置了这个值,那么数
据为负数时,就不再设置为 0,而是用原始数据乘以 negative slope
   layer {
     name: "relu1"
     type: "ReLU"
     bottom: "pool1"
     top: "pool1"
   }
    RELU 层支持 in-place 计算,这意味着 bottom 的输出和输入相同以避免内存的消耗。
    3、TanH / Hyperbolic Tangent
    利用双曲正切函数对数据进行变换。
    \tanh x = \frac{\sinh x}{\cosh x} = \frac{e^x - e^{-x}}{e^x + e^{-x}}
    层类型: TanH
    layer {
     name: "layer"
     bottom: "in"
     top: "out"
     type: "TanH"
   }
    4. Absolute Value
    求每个输入数据的绝对值。
    f(x)=Abs(x)
    层类型: AbsVal
    layer {
     name: "layer"
     bottom: "in"
     top: "out"
```

```
type: "AbsVal"
}
5、Power
对每个输入数据进行幂运算
f(x)= (shift + scale * x) ^ power
层类型: Power
可选参数:
    power: 默认为 1
    scale: 默认为 1
    shift: 默认为 0
layer {
  name: "layer"
  bottom: "in"
  top: "out"
  type: "Power"
  power_param {
    power: 2
    scale: 1
    shift: 0
  }
}
6、BNLL
binomial normal log likelihood 的简称
f(x) = log(1 + exp(x))
层类型: BNLL
layer {
  name: "layer"
  bottom: "in"
  top: "out"
  type: "BNLL"
}
```

# 四. 其它常用层及参数

本文讲解一些其它的常用层,包括: softmax\_loss 层,Inner Product 层,accuracy 层,reshape 层和 dropout 层及其它们的参数配置。

#### 1 softmax-loss

softmax-loss 层和 softmax 层计算大致是相同的。softmax 是一个分类器,计算的是类别的概率(Likelihood),是 Logistic Regression 的一种推广。Logistic Regression 只能用于二分类,而 softmax 可以用于多分类。 softmax 与 softmax-loss 的区别:

softmax 计算公式:

$$p_j = \frac{e^o_j}{\sum_k e^{o_k}}$$

而 softmax-loss 计算公式:

$$L = -\sum_{j} y_{j} \log p_{j},$$

关于两者的区别更加具体的介绍,可参考: softmax vs. softmax-loss

用户可能最终目的就是得到各个类别的概率似然值,这个时候就只需要一个 Softmax 层,而不一定要进行 softmax-Loss 操作:或者是用户有通过其他什么方式已经得到了某种概率似然值,然后要做最大似然估计,此时则只需要后面的 softmax-Loss 而不需要前面的 Softmax 操作。因此提供两个不同的 Layer 结构比只提供一个合在一起的 Softmax-Loss Layer 要灵活许多。

不管是 softmax layer 还是 softmax-loss layer,都是没有参数的,只是层类型不同而也 softmax-loss layer:输出 loss 值

```
layer {
    name: "loss"
    type: "SoftmaxWithLoss"
    bottom: "ip1"
    bottom: "label"
    top: "loss"
}
softmax layer: 输出似然值
layers {
    bottom: "cls3_fc"
    top: "prob"
    name: "prob"
    type: "Softmax"
}
```

### 2、Inner Product

全连接层,把输入当作成一个向量,输出也是一个简单向量(把输入数据 blobs 的 width 和 height 全变为  $\mathbf{1}$ )。

输入: n\*c0\*h\*w 输出: n\*c1\*1\*1

全连接层实际上也是一种卷积层,只是它的卷积核大小和原数据大小一致。因此它的参数基本和卷积层的参数一样。

层类型: InnerProduct

lr\_mult: 学习率的系数,最终的学习率是这个数乘以 solver.prototxt 配置文件中的 base\_lr。如果有两个 lr\_mult,则第一个表示权值的学习率,第二个表示偏置项的学习率。一般偏置项的学习率是权值学习率的两倍。

必须设置的参数:

num output: 过滤器 (filfter)的个数

```
其它参数:
```

```
weight_filler: 权值初始化。 默认为"constant",值全为 0,很多时候我们用"xavier"
算法来进行初始化,也可以设置为"gaussian"
       bias_filler: 偏置项的初始化。一般设置为"constant",值全为 0。
       bias_term: 是否开启偏置项,默认为 true, 开启
layer {
 name: "ip1"
 type: "InnerProduct"
 bottom: "pool2"
 top: "ip1"
 param {
   Ir_mult: 1
 }
 param {
   Ir_mult: 2
 inner_product_param {
   num_output: 500
   weight_filler {
     type: "xavier"
   }
   bias_filler {
     type: "constant"
   }
 }
}
3, accuracy
输出分类(预测)精确度,只有 test 阶段才有,因此需要加入 include 参数。
层类型: Accuracy
layer {
 name: "accuracy"
 type: "Accuracy"
 bottom: "ip2"
 bottom: "label"
 top: "accuracy"
 include {
   phase: TEST
 }
}
4 reshape
在不改变数据的情况下, 改变输入的维度。
层类型: Reshape
先来看例子
layer {
```

```
name: "reshape"
   type: "Reshape"
   bottom: "input"
   top: "output"
   reshape_param {
     shape {
       dim: 0 # copy the dimension from below
       dim: 2
       dim: 3
       dim: -1 # infer it from the other dimensions
     }
   }
 }
有一个可选的参数组 shape, 用于指定 blob 数据的各维的值(blob 是一个四维的数据:
n*c*w*h) .
dim:0 表示维度不变,即输入和输出是相同的维度。
dim:2 或 dim:3 将原来的维度变成2或3
dim:-1 表示由系统自动计算维度。数据的总量不变,系统会根据 blob 数据的其它三维来自
动计算当前维的维度值。
假设原数据为: 64*3*28*28, 表示 64 张 3 通道的 28*28 的彩色图片
经过 reshape 变换:
reshape_param {
     shape {
       dim: 0
       dim: 0
       dim: 14
       dim: -1
     }
   }
   输出数据为: 64*3*14*56
   5. Dropout
   Dropout 是一个防止过拟合的 trick。可以随机让网络某些隐含层节点的权重不工作。
   先看例子:
   layer {
     name: "drop7"
     type: "Dropout"
     bottom: "fc7-conv"
     top: "fc7-conv"
     dropout_param {
       dropout_ratio: 0.5
     }
   }layer {
     name: "drop7"
     type: "Dropout"
```

```
bottom: "fc7-conv"
top: "fc7-conv"
dropout_param {
    dropout_ratio: 0.5
}
}
只需要设置一个 dropout_ratio 就可以了
```

# 五. Blob, Layer and Net 以及对应配置文件的编写

深度网络(net)是一个组合模型,它由许多相互连接的层(layers)组合而成。Caffe 就是组建深度网络的这样一种工具,它按照一定的策略,一层一层的搭建出自己的模型。它将所有的信息数据定义为 blobs,从而进行便利的操作和通讯。Blob 是 caffe 框架中一种标准的数组,一种统一的内存接口,它详细描述了信息是如何存储的,以及如何在层之间通讯的。

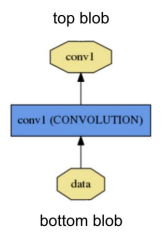
#### 1, blob

Blobs 封装了运行时的数据信息,提供了 CPU 和 GPU 的同步。从数学上来说, Blob 就是一个 N 维数组。它是 caffe 中的数据操作基本单位,就像 matlab 中以矩阵为基本操作对象一样。只是矩阵是二维的,而 Blob 是 N 维的。N 可以是 2,3,4 等等。对于图片数据来说,Blob 可以表示为(N\*C\*H\*W)这样一个 4D 数组。其中 N 表示图片的数量,C 表示图片的通道数,H 和 W 分别表示图片的高度和宽度。当然,除了图片数据,Blob 也可以用于非图片数据。比如传统的多层感知机,就是比较简单的全连接网络,用 2D 的 Blob,调用 innerProduct 层来计算就可以了。

在模型中设定的参数,也是用 Blob 来表示和运算。它的维度会根据参数的类型不同而不同。比如:在一个卷积层中,输入一张 3 通道图片,有 96 个卷积核,每个核大小为 11\*11,因此这个 Blob 是 96\*3\*11\*11.而在一个全连接层中,假设输入 1024 通道图片,输出 1000个数据,则 Blob 为 1000\*1024

#### 2 layer

层是网络模型的组成要素和计算的基本单位。层的类型比较多,如 Data, Convolution, Pooling, ReLU, Softmax-loss, Accuracy 等,一个层的定义大至如下图:



从 bottom 进行数据的输入 ,计算后,通过 top 进行输出。图中的黄色多边形表示输入输出的数据,蓝色矩形表示层。

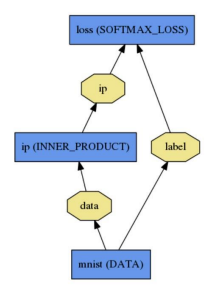
每一种类型的层都定义了三种关键的计算: setup,forward and backword setup: 层的建立和初始化,以及在整个模型中的连接初始化。

forward: 从 bottom 得到输入数据,进行计算,并将计算结果送到 top,进行输出。 backward: 从层的输出端 top 得到数据的梯度,计算当前层的梯度,并将计算结果送到

# bottom,向前传递。 **3、Net**

就像搭积木一样,一个 net 由多个 layer 组合而成。

现给出 一个简单的 2 层神经网络的模型定义(加上 loss 层就变成三层了), 先给出这个网络的拓扑。



第一层: name 为 mnist, type 为 Data,没有输入(bottom),只有两个输出(top),一个为 data,一个为 label

第二层: name 为 ip, type 为 InnerProduct, 输入数据 data, 输出数据 ip

第三层: name 为 loss, type 为 SoftmaxWithLoss,有两个输入,一个为 ip,一个为 label,有一个输出 loss,没有画出来。

对应的配置文件 prototxt 就可以这样写:

```
name: "LogReg"
layer {
  name: "mnist"
  type: "Data"
  top: "data"
  top: "label"
  data_param {
    source: "input_leveldb"
    batch_size: 64
  }
}
layer {
  name: "ip"
  type: "InnerProduct"
  bottom: "data"
  top: "ip"
  inner_product_param {
```

```
num_output: 2
}

layer {
  name: "loss"
  type: "SoftmaxWithLoss"
  bottom: "ip"
  bottom: "label"
  top: "loss"
}
```

第一行将这个模型取名为 LogReg, 然后是三个 layer 的定义,参数都比较简单,只列出必须的参数。

# 六. Solver 及其配置

solver 算是 caffe 的核心的核心,它协调着整个模型的运作。caffe 程序运行必带的一个 参数就是 solver 配置文件。运行代码一般为

# caffe train --solver=\*\_slover.prototxt

在 Deep Learning 中,往往 loss function 是非凸的,没有解析解,我们需要通过优化方法来求解。solver 的主要作用就是交替调用前向(forward)算法和后向(backward)算法来更新参数,从而最小化 loss,实际上就是一种迭代的优化算法。

到目前的版本,caffe 提供了六种优化算法来求解最优参数,在 solver 配置文件中,通过设置 type 类型来选择。

Stochastic Gradient Descent (type: "SGD"),

AdaDelta (type: "AdaDelta"),

Adaptive Gradient (type: "AdaGrad"),

Adam (type: "Adam"),

Nesterov's Accelerated Gradient (type: "Nesterov") and

RMSprop (type: "RMSProp")

具体的每种方法的介绍,请看本系列的下一篇文章,本文着重介绍 solver 配置文件的编写。

Solver 的流程:

- **1**.设计好需要优化的对象,以及用于学习的训练网络和用于评估的测试网络。(通过调用另外一个配置文件 prototxt 来进行)
- 2.通过 forward 和 backward 迭代的进行优化来跟新参数。
- 3.定期的评价测试网络。(可设定多少次训练后,进行一次测试)
- 4.在优化过程中显示模型和 solver 的状态

在每一次的迭代过程中, solver 做了这几步工作:

- 1、调用 forward 算法来计算最终的输出值,以及对应的 loss
- 2、调用 backward 算法来计算每层的梯度
- 3、根据选用的 slover 方法,利用梯度进行参数更新
- 4、记录并保存每次迭代的学习率、快照,以及对应的状态。

接下来,我们先来看一个实例:

net: "examples/mnist/lenet\_train\_test.prototxt"

test iter: 100

test\_interval: 500 base\_lr: 0.01 momentum: 0.9

type: SGD

weight\_decay: 0.0005

Ir\_policy: "inv"
gamma: 0.0001
power: 0.75
display: 100
max\_iter: 20000
snapshot: 5000

snapshot\_prefix: "examples/mnist/lenet"

solver\_mode: CPU

接下来,我们对每一行进行详细解译:

net: "examples/mnist/lenet\_train\_test.prototxt"

设置深度网络模型。每一个模型就是一个 net,需要在一个专门的配置文件中对 net 进行配置,每个 net 由许多的 layer 所组成。每一个 layer 的具体配置方式可参考本系列文文章中的(2)-(5)。注意的是:文件的路径要从 caffe 的根目录开始,其它的所有配置都是这样。也可用 train\_net 和 test\_net 来对训练模型和测试模型分别设定。例如:

train\_net: "examples/hdf5\_classification/logreg\_auto\_train.prototxt"

test net: "examples/hdf5 classification/logreg auto test.prototxt"

接下来第二行:

test\_iter: 100

这个要与 test layer 中的 batch\_size 结合起来理解。mnist 数据中测试样本总数为 10000,一次性执行全部数据效率很低,因此我们将测试数据分成几个批次来执行,每个批次的数量就是 batch\_size。假设我们设置 batch\_size 为 100,则需要迭代 100 次才能将 10000 个数据全部执行完。因此 test\_iter 设置为 100。执行完一次全部数据,称之为一个 epoch

test interval: 500

测试间隔。也就是每训练 500 次,才进行一次测试。

base\_lr: 0.01 lr\_policy: "inv" gamma: 0.0001 power: 0.75

这四行可以放在一起理解,用于学习率的设置。只要是梯度下降法来求解优化,都会有一个学习率,也叫步长。base\_lr 用于设置基础学习率,在迭代的过程中,可以对基础学习率进行调整。怎么样进行调整,就是调整的策略,由 lr\_policy 来设置。

Ir policy 可以设置为下面这些值,相应的学习率的计算为:

- fixed:保持 base\_Ir 不变.
- step: 如果设置为 step,则还需要设置一个 stepsize, 返回 base\_Ir \* gamma ^ (floor(iter / stepsize)),其中 iter 表示当前的迭代次数
- exp: 返回 base Ir \* gamma ^ iter, iter 为当前迭代次数
- inv:如果设置为 inv,还需要设置一个 power, 返回 base\_lr \* (1 + gamma \* iter) ^ (- power)
- multistep: 如果设置为 multistep,则还需要设置一个 stepvalue。这个参数和 step 很相似, step

是均匀等间隔变化,而 multistep 则是根据 stepvalue 值变化

- poly:学习率进行多项式误差, 返回 base lr (1 iter/max iter) ^ (power)
- sigmoid:学习率进行 sigmod 衰减,返回 base\_lr ( 1/(1 + exp(-gamma \* (iter stepsize))))

multistep 示例: base lr: 0.01

momentum: 0.9

weight\_decay: 0.0005
# The learning rate policy
Ir policy: "multistep"

gamma: 0.9

stepvalue: 5000

stepvalue: 7000

stepvalue: 8000

stepvalue: 9000

stepvalue: 9500

接下来的参数:

momentum: 0.9

上一次梯度更新的权重,具体可参看下一篇文章。

type: SGD

优化算法选择。这一行可以省掉,因为默认值就是 SGD。总共有六种方法可选择,在本文的 开头已介绍。

weight\_decay: 0.0005

权重衰减项, 防止过拟合的一个参数

display: 100

每训练 100 次,在屏幕上显示一次。如果设置为 0,则不显示。

max iter: 20000

最大迭代次数。这个数设置太小,会导致没有收敛,精确度很低。设置太大,会导致震荡,

浪费时间。 snapshot: 5000

snapshot prefix: "examples/mnist/lenet"

快照。将训练出来的 model 和 solver 状态进行保存,snapshot 用于设置训练多少次后进行保存,默认为 0,不保存。snapshot prefix 设置保存路径。

还可以设置 snapshot diff,是否保存梯度值,默认为 false,不保存。

也可以设置 snapshot\_format,保存的类型。有两种选择: HDF5 和 BINARYPROTO ,默认为

BINARYPROTO

solver\_mode: CPU

设置运行模式。默认为 GPU,如果你没有 GPU,则需要改成 CPU,否则会出错。

注意:以上的所有参数都是可选参数,都有默认值。根据 solver 方法(type)的不同,还有一些其它的参数,在此不一一列举。

# 七. Solver 优化方法

上文提到,到目前为止,caffe 总共提供了六种优化方法:

Stochastic Gradient Descent (type: "SGD"),

AdaDelta (type: "AdaDelta"),

Adaptive Gradient (type: "AdaGrad"),

Adam (type: "Adam"),

Nesterov's Accelerated Gradient (type: "Nesterov") and

RMSprop (type: "RMSProp")

Solver 就是用来使 loss 最小化的优化方法。对于一个数据集 D,需要优化的目标函数是整个数据集中所有数据 loss 的平均值。

$$L(W) = rac{1}{|D|} \sum_{i}^{|D|} f_W\left(X^{(i)}
ight) + \lambda r(W)$$

其中,fW(x(i))计算的是数据 x(i)上的 loss, 先将每个单独的样本 x 的 loss 求出来,然后求和,最后求均值。 r(W)是正则项(weight\_decay),为了减弱过拟合现象。 如果采用这种 Loss 函数,迭代一次需要计算整个数据集,在数据集非常大的这情况下,这种方法的效率很低,这个也是我们熟知的梯度下降采用的方法。

在实际中,通过将整个数据集分成几批(batches),每一批就是一个 mini-batch,其数量 (batch size)为 N<<|D|,此时的 loss 函数为:

$$L(W) pprox rac{1}{N} \sum_{i}^{N} f_{W}\left(X^{(i)}
ight) + \lambda r(W)$$

有了 loss 函数后,就可以迭代的求解 loss 和梯度来优化这个问题。在神经网络中,用 forward pass 来求解 loss,用 backward pass 来求解梯度。

在 caffe 中,默认采用的 Stochastic Gradient Descent(SGD)进行优化求解。后面几种方法也是基于梯度的优化方法(like SGD),因此本文只介绍一下 SGD。其它的方法,有兴趣的同学,可以去看文献原文。

#### 1. Stochastic gradient descent (SGD)

随机梯度下降(Stochastic gradient descent)是在梯度下降法(gradient descent)的基础上发展起来的,梯度下降法也叫最速下降法,具体原理在网易公开课《机器学习》中,吴恩达教授已经讲解得非常详细。SGD 在通过负梯度 $\nabla L(W)$ 和上一次的权重更新值  $V_t$ 的线性组合来更新 W,迭代公式如下:

$$V_{t+1} = \mu V_t - \alpha \nabla L(W_t)$$
 $W_{t+1} = W_t + V_{t+1}$ 

其中,  $\alpha$  是负梯度的学习率(base\_Ir),  $\mu$  是上一次梯度值的权重(momentum),用来加权之前梯度方向对现在梯度下降方向的影响。这两个参数需要通过 tuning 来得到最好的结果,一般是根据经验设定的。如果你不知道如何设定这些参数,可以参考相关的论文。在深度学习中使用 SGD,比较好的初始化参数的策略是把学习率设为 0.01 左右(base\_Ir: 0.01),在训练的过程中,如果 loss 开始出现稳定水平时,对学习率乘以一个常数因子(gamma),这样的过程重复多次。

对于 momentum, 一般取值在 0.5--0.99 之间。通常设为 0.9, momentum 可以让使用 SGD 的深度学习方法更加稳定以及快速。

关于更多的 momentum, 请参看 Hinton 的

 ${\langle\!\langle} A \mbox{ Practical Guide to Training Restricted Boltzmann Machines}{\rangle\!\rangle}$  .

## 实例:

base\_lr: 0.01 lr\_policy: "step" gamma: 0.1 stepsize: 1000 max\_iter: 3500 momentum: 0.9

Ir\_policy 设置为 step,则学习率的变化规则为 base\_Ir \* gamma ^ (floor(iter / stepsize)) 即前 1000 次迭代,学习率为 0.01; 第 1001-2000 次迭代,学习率为 0.001; 第 2001-3000 次迭代,学习率为 0.00001,第 3001-3500 次迭代,学习率为 10<sup>-5</sup>

上面的设置只能作为一种指导,它们不能保证在任何情况下都能得到最佳的结果,有时候这种方法甚至不 work。如果学习的时候出现 diverge(比如,你一开始就发现非常大或者 NaN 或者 inf 的 loss 值或者输出),此时你需要降低 base\_lr 的值(比如,0.001),然后重新训练,这样的过程重复几次直到你找到可以 work 的 base lr。

### 2、AdaDelta

AdaDelta 是一种"鲁棒的学习率方法",是基于梯度的优化方法(like SGD)。 具体的介绍文献:

M. Zeiler ADADELTA: AN ADAPTIVE LEARNING RATE METHOD. arXiv preprint, 2012. 示例:

net: "examples/mnist/lenet\_train\_test.prototxt"

test\_iter: 100 test\_interval: 500 base\_lr: 1.0

Ir\_policy: "fixed"
momentum: 0.95
weight\_decay: 0.0005

display: 100 max\_iter: 10000 snapshot: 5000

snapshot\_prefix: "examples/mnist/lenet\_adadelta"

solver\_mode: GPU type: "AdaDelta"

delta: 1e-6

从最后两行可看出,设置 solver type 为 Adadelta 时,需要设置 delta 的值。

#### 3、AdaGrad

自适应梯度(adaptive gradient)是基于梯度的优化方法(like SGD) 具体的介绍文献:

Duchi, E. Hazan, and Y. Singer. Adaptive Subgradient Methods for Online Learning and Stochastic Optimization. The Journal of Machine Learning Research, 2011.

示例:

net: "examples/mnist/mnist\_autoencoder.prototxt"

test\_state: { stage: 'test-on-train' }

test\_iter: 500

test\_state: { stage: 'test-on-test' }

test\_iter: 100 test\_interval: 500

test\_compute\_loss: true

base\_Ir: 0.01 Ir\_policy: "fixed" display: 100 max\_iter: 65000

weight\_decay: 0.0005 snapshot: 10000

snapshot\_prefix: "examples/mnist/mnist\_autoencoder\_adagrad\_train"

# solver mode: CPU or GPU

solver\_mode: GPU type: "AdaGrad"

#### 4、Adam

是一种基于梯度的优化方法(like SGD)。

具体的介绍文献:

D. Kingma, J. Ba. Adam: A Method for Stochastic Optimization. International Conference for Learning Representations, 2015.

### 5、NAG

Nesterov 的加速梯度法(Nesterov's accelerated gradient)作为凸优化中最理想的方法, 其收敛速度非常快。

具体的介绍文献:

I. Sutskever, J. Martens, G. Dahl, and G. Hinton. On the Importance of Initialization and Momentum in Deep Learning. Proceedings of the 30th International Conference on Machine Learning, 2013.

```
示例:
```

net: "examples/mnist/mnist\_autoencoder.prototxt"

test\_state: { stage: 'test-on-train' }

test\_iter: 500

test\_state: { stage: 'test-on-test' }

test\_iter: 100 test\_interval: 500

test\_compute\_loss: true

base\_Ir: 0.01 Ir\_policy: "step" gamma: 0.1 stepsize: 10000 display: 100 max\_iter: 65000

weight\_decay: 0.0005

snapshot: 10000

snapshot\_prefix: "examples/mnist/mnist\_autoencoder\_nesterov\_train"

momentum: 0.95

# solver mode: CPU or GPU

solver\_mode: GPU type: "Nesterov"

## 6、RMSprop

具体的介绍文献:

RMSprop 是 Tieleman 在一次 Coursera 课程演讲中提出来的, 也是一种基于梯度的优化方法(like SGD)

T. Tieleman, and G. Hinton. RMSProp: Divide the gradient by a running average of its recent magnitude. COURSERA: Neural Networks for Machine Learning. Technical report, 2012.

### 示例:

net: "examples/mnist/lenet\_train\_test.prototxt"

test\_iter: 100 test\_interval: 500 base\_Ir: 1.0 Ir\_policy: "fixed" momentum: 0.95 weight\_decay: 0.0005

display: 100 max\_iter: 10000 snapshot: 5000

snapshot prefix: "examples/mnist/lenet adadelta"

solver\_mode: GPU type: "RMSProp" rms\_decay: 0.98

最后两行,需要设置 rms\_decay 值。

# 八. 命令行解析

caffe 的运行提供三种接口: c++接口(命令行)、Python 接口和 matlab 接口。本文先对命令行进行解析,后续会依次介绍其它两个接口。

caffe 的 c++主程序(caffe.cpp)放在根目录下的 tools 文件夹内,当然还有一些其它的功能文件,如:convert\_imageset.cpp, train\_net.cpp, test\_net.cpp 等也放在这个文件夹内。经过编译后,这些文件都被编译成了可执行文件,放在了 ./build/tools/ 文件夹内。因此我们要执行 caffe 程序,都需要加 ./build/tools/ 前缀。

如:

# sudo sh ./build/tools/caffe train
--solver=examples/mnist/train\_lenet.sh

caffe 程序的命令行执行格式如下:

caffe <command> <args>

其中的<command>有这样四种:

- train
- test
- device\_query
- time

对应的功能为:

train----训练或 finetune 模型 (model),

test----测试模型

device\_query---显示 gpu 信息

time----显示程序执行时间

其中的<args>参数有:

- -solver
- -gpu
- -snapshot
- -weights
- -iteration

- -model
- -sighup\_effect
- -sigint\_effect

注意前面有个-符号。对应的功能为:

-solver: 必选参数。一个 protocol buffer 类型的文件,即模型的配置文件。如:

# ./build/tools/caffe train -solver

examples/mnist/lenet\_solver.prototxt

-gpu: 可选参数。该参数用来指定用哪一块 gpu 运行,根据 gpu 的 id 进行选择,如果设置为'-gpu all'则使用所有的 gpu 运行。如使用第二块 gpu 运行:

#./build/tools/caffe train -solver

examples/mnist/lenet\_solver.prototxt -gpu 2

-snapshot:可选参数。该参数用来从快照(snapshot)中恢复训练。可以在 solver 配置文件 设置快照,保存 solverstate。如:

# ./build/tools/caffe train -solver

examples/mnist/lenet\_solver.prototxt -snapshot

examples/mnist/lenet\_iter\_5000.solverstate

-weights:可选参数。用预先训练好的权重来 fine-tuning 模型,需要一个 caffemodel,不能和-snapshot 同时使用。如:

# ./build/tools/caffe train -solver

 $examples/finetuning\_on\_flickr\_style/solver.\,prototxt\ -weights$ 

models/bvlc reference caffenet/bvlc reference caffenet.caffemodel

-iterations:可选参数,迭代次数,默认为 50。 如果在配置文件文件中没有设定迭代次数,则默认迭代 50 次。

-model:可选参数,定义在 protocol buffer 文件中的模型。也可以在 solver 配置文件中指定。

-sighup\_effect: 可选参数。用来设定当程序发生挂起事件时,执行的操作,可以设置为 snapshot, stop 或 none, 默认为 snapshot

-sigint\_effect: 可选参数。用来设定当程序发生键盘中止事件时(ctrl+c), 执行的操作,可以设置为 snapshot, stop 或 none, 默认为 stop

刚才举例了一些 train 参数的例子,现在我们来看看其它三个<command>:

**test** 参数用在测试阶段,用于最终结果的输出,要模型配置文件中我们可以设定需要输入 accuracy 还是 loss. 假设我们要在验证集中验证已经训练好的模型,就可以这样写

# ./build/tools/caffe test -model

examples/mnist/lenet train test.prototxt -weights

examples/mnist/lenet iter 10000.caffemodel -gpu 0 -iterations 100

这个例子比较长,不仅用到了 test 参数,还用到了-model, -weights, -gpu 和-iteration 四个参数。意思是利用训练好了的权重(-weight),输入到测试模型中(-model),用编号为 0 的 gpu(-gpu)测试 100 次(-iteration)。

time 参数用来在屏幕上显示程序运行时间。如:

# ./build/tools/caffe time -model

examples/mnist/lenet train test.prototxt -iterations 10

这个例子用来在屏幕上显示 lenet 模型迭代 10 次所使用的时间。包括每次迭代的 forward 和 backward 所用的时间,也包括每层 forward 和 backward 所用的平均时间。

# ./build/tools/caffe time -model

examples/mnist/lenet train test.prototxt -gpu 0

这个例子用来在屏幕上显示 lenet 模型用 gpu 迭代 50 次所使用的时间。

# ./build/tools/caffe time -model

examples/mnist/lenet train test.prototxt -weights

examples/mnist/lenet\_iter\_10000.caffemodel -gpu 0 -iterations 10

利用给定的权重,利用第一块 qpu,迭代 10 次 lenet 模型所用的时间。

device\_query 参数用来诊断 gpu 信息。

# ./build/tools/caffe device query -gpu 0

最后,我们来看两个关于 gpu 的例子

#./build/tools/caffe train -solver

examples/mnist/lenet solver.prototxt -gpu 0,1

#./build/tools/caffe train -solver

examples/mnist/lenet solver.prototxt -gpu all

这两个例子表示: 用两块或多块 GPU 来平行运算,这样速度会快很多。但是如果你只有一块或没有 gpu, 就不要加-gpu 参数了,加了反而慢。

最后,在 linux 下,本身就有一个 time 命令,因此可以结合进来使用,因此我们运行 mnist 例子的最终命令是(一块 gpu):

\$ sudo time ./build/toos/caffe train -solver
examples/mnist/lenet\_solver.prototxt