Машинное обучение в экономике Нейронные сети

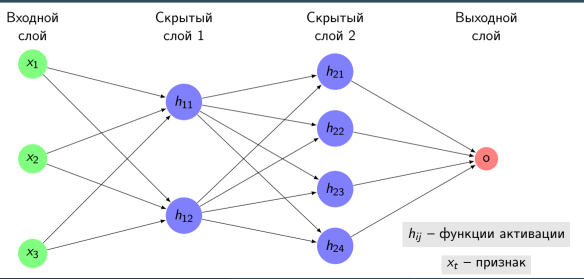
Потанин Богдан Станиславович

доцент, научный сотрудник, кандидат экономических наук

2023-2024

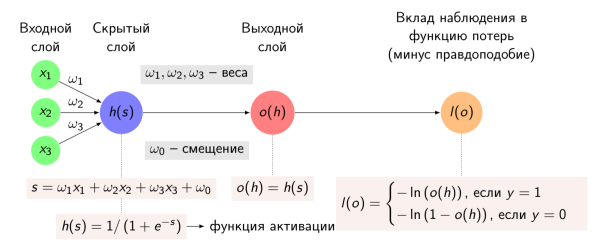
Нейронная сеть

Графическая репрезентация идеи



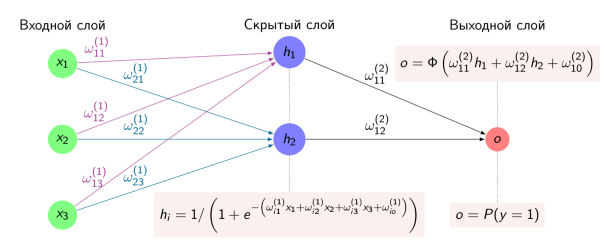
Нейронная сеть

Логистическая регрессия как нейронная сеть



Нейронная сеть

Пример с двумя функциями активации



Нейронные сети

Обучение

- Определяется функция потерь. Например, в задаче классификации в качестве функции потерь может выступать умноженная на минус единицу функция правдоподобия. При работе с непрерывными переменными можно рассмотреть сумму квадратов отклонений предсказанных значений от истинных.
- Сперва представим, что веса зафиксированы. В таком случае для получения значения функции потерь достаточно каждое наблюдение провести через нейросеть (от входного слоя до выходного слоя) и воспользоваться полученными значениями (из выходного слоя) для расчета функции потерь. В задаче классификации эти значения, как правило, представляют собой вероятности, а при работе с непрерывными переменными – предсказанные значения целевой переменной.
- Можно воспользоваться любым удобным алгоритмом численной оптимизации, для того чтобы найти веса $\omega^k_{(ij)}$ и смещения $\omega^k_{(i0)}$ нейросети, минимизирующие функцию потерь.
- Число слоев и нейронов, а также функции активации являются гиперпараметрами нейросети.

Функции активации

Общая идея

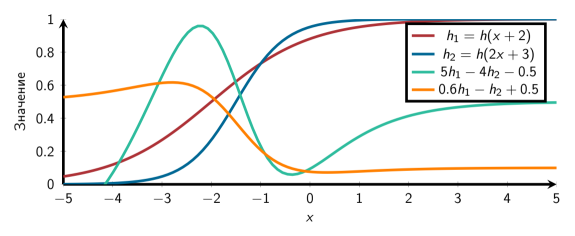
- Как правило во всех скрытых слоях применяется одна и та же функция активации. Однако, можно использовать разные функции активации даже в рамках одного слоя, а также включать дополнительные оцениваемые параметры этих функций ативации.
- Наиболее популярные функции активации:

Сигмоида (логистическая):
$$1/\left(1+e^{-s}\right)$$
 ReLU:
$$\max(0,s)$$
 ELU:
$$\begin{cases} \alpha\left(e^{s}-1\right), \text{ если } s\leq 0\\ s, \text{ если } s>0 \end{cases}$$

• Форма каждой функции активации варьируется достаточно слабо, однако линейные комбинации даже одних и тех же функций могут принимать самые разнообразные формы, благодаря чему и достигается гибкость нейросети.

Функции активации

Графический пример с одним признаком и линейной комбинацией логистических функций активации



Вывод – h_1 и h_2 похожи, но их линейные комбинации могут принимать разнообразные формы, что позволяет аппроксимировать очень сложные зависимости.

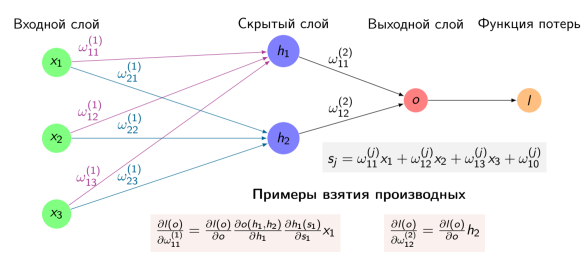
Алгоритм обратного распространения ошибки (backpropogation)

Основная идея

- Для повышения скорости оптимизации нейронных сетей обычно используются методы численной оптимизации, опирающиеся на информацию о градиентне, такие как, например, градиентный спуск и BFGS.
- Численный расчет градиента может привести к существенным потерям в скорости расчетов, поэтому, в качестве альтернативы часто рассматривается аналитический градиент.
- Для расчета градиента по параметрам нейросети (весам и смещению) часто применяется алгоритм обратного распространения ошибки. Этот алгоритм сводится к обычному применению дифференцирования по цепочке (chain rule) и его идея легко иллюстрируется графически.
- Преимущество для того, чтобы запрограммировать производную функции потерь по параметру нейросети, достаточно запрограммировать частные производные функций активации, выходного слоя и функции потерь, а затем, с помощью правила цепочки, перемножить эти производные.

Алгоритм обратного распространения ошибки (backpropogation)

Графическая иллюстрация



Модификации градиентного спуска

Стохастический градиентный спуск

- Проблема обычно нейросети обучаются на очень большом числе наблюдений, поэтому численная оптимизация, например, с помощью градиентного спуска, оказывается очень времязатратной.
- Решение воспользоваться стохастическим градиентным спуском.
- Обратим внимание, что во многих оптимизационных задачах функция потерь может быть представлена в аддитивном по наблюдениям виде:

$$L(Y, F(X; \theta)) = \sum_{i=1}^{n} L(Y_i, F(X_i; \theta))$$

- В частности, в нейросети параметры θ будут отражать веса w, а функция $F(X_i, \theta)$ выходное (output) значение для i-го наблюдения.
- Стохастический градиентный спуск (SGD) отличается от обычного градиентно спуска (GD) лишь тем, что значение параметра на k-й итерации алгоритма $\theta^{(k)}$ рассчитывается не по всем наблюдениям, а по каждому наблюдению поорчедено:

$$\mathsf{SGD:}\ \theta^{(k+1)} = \theta^{(k)} - \alpha \nabla \mathsf{L}\left(Y_i, F(X_i; \theta^{(k)})\right) \qquad \mathsf{ вместо } \quad \mathsf{GD:}\ \theta^{(k+1)} = \theta^{(k)} - \alpha \nabla \mathsf{L}\left(Y, F(X; \theta^{(k)})\right)$$

• После того, как были перебраны все наблюдения, они сортируются в случайном порядке и алгоритм повторяется, что позволяет избежать зацикливания.

Модификации градиентного спуска

Мини-пакетный градиентный спуск

- Проблема стохастический градиентный спуск аппроксимирует градиент всей функции с помощью одного наблюдения, что может приводить к большим погрешностям и, как следствие, к тому, что на некоторых итерация функция будет не уменьшаться, а увеличиваться.
- Решение повысить точность аппроксимации наблюдений за счет использования не одного, а группы наблюдений.
- Выборка делится на *m* выборок приблизительно равного размера. Эти подвыборки именуются мини-пакетами (mini-batch).
- Например, выборка из 1000 наблюдений может быть разделена на m=10 мини-пакетов по 100 наблюдений в каждом.
- Мини-пакетный градиентный спуск (MBGD) рассчитывает значение параметра на k-й итерации алгоритма $\theta^{(k)}$ по выборке из мини-пакетов:

$$\theta^{(k+1)} = \theta^{(k)} - \alpha \nabla \mathsf{L}\left(Y^{(b)}, F(X^{(b)}; \theta^{(k)})\right)$$

Где $Y^{(b)}$ и $X^{(b)}$ отражает мини-пакет $b \in \{1,...,m\}$.

• После того, как были использованы все мини-пакеты, перед продолжением алгоритма они сортируются в случайном порядке во избежание зацикливания.

Регуляризация

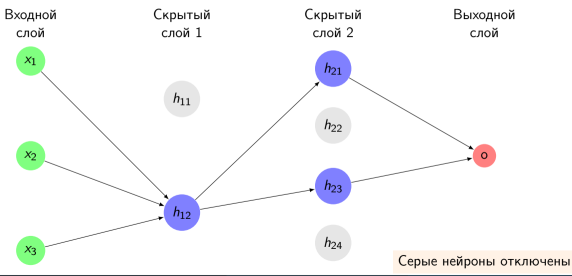
Различные подходы

- Проблема поскольку нейронные сети очень хорошо аппроксимируют данные, то они склонны к переобучению.
- Решение воспользоваться регуляризацией.
- Штрафы можно накладывать штрафы на большие значения параметров нейросети, например, с помощью лассо или ридж регуляризации. В частности, при лассо регуляризации наименее важные веса могут обнуляться.
- Раняя остановка вместо того, чтобы искать минимум функции потерь, можно прекратить алгоритм численной оптимизации до нахождения точного решения, что снижает степень подгонки под данные и благодаря этому иногда воспрепятствует переобучению.
- Зашумление можно добавить некоторую случайную компоненту в данные или в градиент.

Основная идея

- Исключение (dropout / dilution) модификация методов численной оптимизации параметров нейросети, при которой на каждой итерации алгоритма случайным образом исключаются некоторые из нейронов.
- Обычно эта техника используются вместе с мини-пакетным градиентным спуском, где значение и градиент функции потерь для каждого мини-пакета рассчитывается не по исходной, а по утонченной нейросети.
- Утонченная нейросеть (thinned network) обладает теми же параметрами (весами), что и исходная. Однако, каждый нейрон исходной нейросети входит в утонченную сеть лишь с некоторой вероятностью p, которая в самом простом случае одинакова для всех нейронов.
- Исключение нейрона равносильно временному обнулению входящих и исходящих из него весов.
- Каждый раз, в том числе при повторном использовании мини-пакета для него генерируется новая утонченная нейросеть, с использованием которой рассчитывается градиент функции потерь для очередного шага мини-пакетного градиентного спуска.
- ullet Для прогнозирования обычно используется исходная нейросеть с весами, обученными мини-пакетным градиентным спусктом с исключением и домноженными на вероятность p.

Утонченная нейронная сеть



Алгоритм

- Рассмотрим k-ю итерацию типичного алгоритма обучения параметров нейросети с помощью мини-пакетного градиентного спуска с исключением.
- Шаг 1. Генерируется утонченная нейросеть за счет того, что каждый из нейронов исключается с вероятностью 1-p.
- Шаг 2. Обновляются параметры нейросети w с использованием мини-пакета $(X^{(b)}, Y(b))$ и утонченной нейросети F_k , в которой используются лишь те из весов предыдущего шага алгоритма $w^{(k)}$, которые относятся к неисключенным нейронам.

$$w^{(k+1)} = w^{(k)} - \alpha \nabla \mathsf{L} \left(Y^{(b)}, F_k(X^{(b)}; w^{(k)}) \right)$$

Примечание - очевидно, что градиент функции потерь по исключенным весам равняется нулю.

- При прогнозировании вместо обученных весов w обычно используется их скорректированная на вероятность исключения нейрона версия pw.
- Обратное исключение каждую итерацию обучения вместо $F_k(X^{(b)}; w^{(k)})$ используется $F_k(X^{(b)}; w^{(k)}/p)$, а при прогнозировании обычные обученные веса w, что иногда снижает вычислительную нагрузку.
- Интиуиция деление $w^{(k)}/p$ позволяет сохранить ожидаемые значения линейных комбинаций и поэтому помогает избежать проблем с изменениями размерности вследствие исключения нейронов.

Технические рекомендации

- Рекомендуется использовать достаточно большую скорость обучения α , примерно в 10-100 раз больше, чем при обычном (без исключения) обучении нейросети.
- Для того, чтобы избежать чрезмерно больших значений весов при большом значении скорости обучения α , рекомендуется устанавливать ограничение на L2-норму $||W||_2 \le c$, где c выступает в качестве гиперпараметра, обычно принимающего значения в интервале (3,4).
- Если в одном из скрытых слоев отключены все нейроны, то из него передается только константа.
- Вероятность p рекомендуется брать из интервала (0.5, 0.8) и делать ее тем большей, чем меньше общее число нейронов в нейросети.