Summary

- 前言
- 摘要
- 介绍
- 建模

前言

译自"An Introduction to Conditional Random Fields" --Charles Sutton, Andrew McCallum。我也在学习之中,必有错漏之处,希望能依靠大家的力量,共同进步。

目前数学公式显示总出问题。可以到github上下载pdf文件: https://github.com/cottageLamp/CRFIntroduction_Chinese

总体感觉原文并不是很好理解,翻译之后也不好理解。争取在翻译完成后,写一篇条理清晰的总结在后面。

摘要

许多任务要对大量的变量进行预测。这些变量相互关联,且依赖于另外的已被观测量。结构化预测方法实质上是分类器与图模型的结合。图模型能够紧凑地对多变量数据建模,而分类器能够利用大规模的输入特征完成预测。本文描述了条件随机场,一种流行的、用于结构化预测的概率方法。CRFs 已在广泛的领域中获得大量应用,包括自然语言处理,机器视觉以及生物信息学。 我们将描述CRFs的推断方法和训练方法,包括在实现大规模CRFs时的问题。不要求读者具有图模型的知识,希望能对广大的实践者们有用。

1介绍

对很多应用来说,至关重要的是预测互相关多变量的能力。这些应用广泛分布于图片分割及分类、围棋胜负概率的预测、在DNA序列中分离基因组,以及对自然文本进行语法分割。在这些应用中,我们想基于一组观测值 \mathbf{x} ,来预测一个随机输出向量 $\mathbf{y}=y_0,y_1,\ldots,y_T$ 。一个相对简单的例子是对自然语言进行词性标注。其中,每个 y_s 对应着s位置的单词的词性,而输入 \mathbf{x} 被分解成多个输入特征向量 $\{\mathbf{x}_0,\mathbf{x}_1,\ldots,\mathbf{x}_T\}$ 。每个 \mathbf{x}_s 包含着s位置单词的多种信息,如它自身、它的前后缀、它在词典中的身份,以及来自语义数据库的信息(如WordNet)。(专业词汇有问题)

一种办法是为每个位置s训练位置无关的分类器 $x \to y_s$,尤其是当我们要最大化 y_s 的正确率时。然而,困难在于输入变量 y_s 之间存在复杂的依赖性。如在英语中,形容词不常接名词。又如在计算机视觉中,临近区域趋向属于相近的类。另一个难点在于,输出变量常常表现出一种复杂的结构,如语法树。那么,在树的顶端附近选择怎样的语法规则会对整个树有极大的影响。(译注: $x \to y_s$ 表示每个 $y_s, s \in \{1, \dots, T\}$ 独自有一个分类器,而每个把全部×作为输入。上一段还提到对×进行分解,这里却突然合并了。)

图模型是一种表达互相关变量的自然的方法。图模型包括:贝叶斯网络,神经网络,因子图,马尔科夫随机场,伊辛模型(Ising model)等等。它们把一个复杂的概率分布分解成许多局部**因子(factor)**相乘(译注:能相乘的概率是相互独立的),而这些因子各自对应着变量的一部分。我们有可能描述,按照一组条件独立关系对概率密度进行的分解,能在多大程度上满足着该分布(译注:暂时理解不了这句话也没关系)。这种对应关系,使得建模更加容易,因为我们的经验知识常常提供了合理的条件独立假设,而这决定了我们如何进行分解。

关于图模型的工作,特别是自然语言处理相关的,大量地关注了**生成模型(generative models)**。生成模型显式地建立对所有输入和输出的联合分布p(y,x)。尽管这有一些好处,但存在着重要的局限。不仅是因为输入x的维度可能非常大,还因为输入x内在的复杂的相关性。对它们进行建模是困难的。对输入的相关性进行建模,会导致难以驾驭的模型,而忽略它们却会降低系统的性能。

一种解决办法是判别方法,正如在逻辑回归分类器中的做法。这里,我们直接对p(y|x)建模,因为这是完成分类所需的全部。这正是条件随机场(CRFs)所采用的方法。CRFs结合了判别分类器与图模型的优点。一方面能够紧凑地对多变量输出y进行建模,一方面能够应付数量庞大的输入特征x,以用于预测。条件模型的优势在于,它忽略了那些仅仅存在于x内在变量之间的相关性。因此,条件模型要比联合模型具有简单得多的结构。生成模型和CRFs之间的差别,正如朴素贝叶斯分类器与逻辑回归分类器之间的差别。实质上,多元逻辑回归模型可以被看成一种最简单的CRF,因它只有一个输出。

本文描述了CRFs的 建模、推断(前向计算)和参数估计方法。读者不用具有图模型的知识,因而本文希望能对广大的实践者有用。我们从介绍CRFs建模的一些问题开始(第二章),包括线性CRFs通用结构的CRFs,以及包含潜藏变量的隐CRFs(hidden crfs)。我们将说明,为何CRFs既是著名的逻辑回归的扩展,有是判别式的隐马尔科夫模型。

在接下来的两章,我们描述了推断(第4章)和学习(第5章)。**推断**既指计算p(y|x)的边缘分布,也指计算极大似然 $y^* = argmax_y p(y|x)$ 。**学习**是指参数估计过程,就是找到p(y|x)的参数,使其最大限度地符合一组训练样本 $\{x^{(i)}, y^{(i)}\}_{i=1}^N$ 。推断和学习过程往往密切地组合在一起,因为学习过程需要推断做为子过程。

最后,我们讨论了CRFs与其他类模型的关系,包括结构化预测模型,神经网络和最大熵马尔科夫模型(第6章)。

1.1动手方面的细节

本文努力指出动手实现方面的细节,而这常常被学术文献所忽略。例如,我们讨论了特征工程(feature engineering输入设计?)(第2.5节),在推断中避免数值溢出(第4.3节),CRF在一些基准问题上训练时的伸缩性。

因为这是我们关于实现细节的第一个章节,应该提一提可供使用的一些CRFs平台。在写作本文时,一些流行的平台包括:

CRF++	http://crfpp.sourceforge.net/
MALLET	http://mallet.cs.umass.edu/
GRMM	http://mallet.cs.umass.edu/grmm/
CRFSuite	http://www.chokkan.org/software/crfs
FACTORIE	http://www/factorie.cc

除此之外,用于马尔科夫逻辑网络的软件(如Alchemy: <a href="http://alchemy.cs.washington.edu/)也可用于构建CRF模型。据我们所知,Alchemy, GRMM 和 FACTORIE 是仅有的、能够处理任意的图模型的工具。

2 建模

本章,我们从建模的角度来描述CRFs,阐述了CRF是如何把机构化的输出表示成高维输入向量的分布。可以把CRFs 理解成,将逻辑回归分类器扩展到任意的图模型,也可以被理解成生成模型(如隐马尔科夫模型)的判别对应物。(译注:判别和生成模型是两种在理论上等价(可互相推导得到对方),但建模思路相反的模型)。

我们从对图模型的简单介绍(第2.1节),以及对NLP??中的生成和判别模型的介绍(第2.2节)开始。然后,我们可以给出了CRF的正式定义,包括常用的线性链(linear chains)(第2.3节),以及通用图结构(第2.4节)。因为CRF的准确性严重依赖于所使用的特征,我们也描述了特征工程常用的一些技巧(第2.5节)(译注:就是把原始输入变成特征,再作为模型的输入)。最后,我们提供两个CRF应用的例子(第2.6节),以及一个宽泛的、关于CRFs应用领域的报告。

2.1 图模型

图模型是表达和推断多元概率分布的强大框架。它已经在统计模型的许多领域被证明有用,包括编码理论(coding theory),计算机视觉,知识表达(knowledge representation),贝叶斯统计(Bayesian statistics),以及自然语言处理(广告语也太多了吧)。

直接描述包含许多变量的分布,其代价是昂贵的。假如我们用表(table)来描述n个二值变量的联合分布,需要 $O(2^n)$ 个浮点数(建议读者理解一下:每个变量有2种可能的取值,而总共有n个变量,那么总共有 2^n 种可能的取值。它这里的意思是:给每种取值赋予一个浮点数,表示其概率)。从图模型的角度看,认为一个分布尽管建立在许多变量之上,但常常可以表示成一些局部方程(local functions)的乘积,而这些方程只依赖于少量的变量(译注:能够相乘,意味着相互独立)。这种分解实际上与变量间的某些条件独立性密切相关——两种信息被轻易地用途来概括。实质上,分解、条件独立与图的结构,这三者构成了图模型框架力量的来源:条件独立性视角主要用于设计模型,而分解视角主要用于设计推断算法。

在本节的余下部分,我们从以上两个视角来介绍图模型,关注那些建立在无向图 (undirected graphs)之上的模型。关于更详细、更现代的图模型及其推断算法,可参考Koller 和 Friedman 【57】的教材。

2.1.1 无向图

我们考虑随机变量集合Y上的概率分布。我们通过整数 $s\in 1,2,\dots |Y|$ 来对变量进行索引。每个变量 $Y_s\in Y$ 的取值范围都是集合 \mathcal{Y} (译注:每个变量可能的取值,只能是 \mathcal{Y} 中的成员)。本文我们只考虑离散的 \mathcal{Y} ,尽管它也可以是连续的。Y的一次特定的取值记做 y_s (译注:向量用粗体小写字母表示。 y_s 是所有变量的一次取值)。对于Y中的特定变量 Y_s , y_s 包含了对它的赋值,记做 y_s 。记号 $\mathbf{1}_{\{y=y'\}}$ 表示一个函数,在y=y'时取1,而在其他时候取0。我们还需要边缘分布的记号。对于某个固定的取值 y_s ,我们用求和符号 $\sum_{y\setminus y_s}$ 来表示:在y的全部取值中,那些 $Y_s=y_s$ 的取值的概率的和(译注: $\sum_{y\setminus y_s}$ 实际上就是:不考虑其他变量, $Y_s=y_s$ 的概率)。

假定,我们相信一个概率分布p可以表示成一组因子,记做 $\Psi(\pmb{y}_a)$ 的连乘。其中,a是一个整数索引(下标),从1变化到A,而A就是因子的个数。每个因子 $\Psi(\pmb{y}_a)$ 只依赖于部分变量 $Y_a \in Y$ 。 $\Psi(\pmb{y}_a)$ 是一个非负数,可以被看成 \pmb{y}_a 的自洽性的度量。自洽性高的取值,其发生的概率就高(译注: \pmb{y}_a 表示一组取值。当这组取值自洽的话,其发生的概率就高,反之则低。例如有两个变量:勤奋和贫穷,1表示"正",0表示"负"。因为勤奋和贫穷往往是不相恰的,所以取值[1,1]的概率低,而取值[1,0]的概率就高。自洽性的度量实际上就是概率)。这种分解让我们更高效地表示分布p,因为集合 Y_a 要比完整的集合Y小得多。

一个无向图模型是这样一种概率分布,它根据一组给定的因子来分解模型。正式地,给定Y的子集 $\{Y_a\}_{a=1}^A$ 的集合(译注:是子集的集合,一个子集就是一个因子),一个无向图模型是所有可以写成下式的分布:

$$p(\pmb{y}) = \frac{1}{Z} \prod_{a=1}^{A} \Psi(\pmb{y}_a) \left(\right. 2.1 \left. \right)$$

其中,对于任意的因子 $\mathcal{F} = \{\Psi(y_a)\}$,及其对应的所有可能的 y_a ,都有 $\Psi(y_a) \geq 0$ 。(这些因子又被称作**局部函数**或**自洽性函数**。)我们将用**随机场**来表示由某个无向图定义的特定分布。常数Z是一个归一化因子,保证分布p的和为1。它定义如下:

$$Z = \sum_y \prod_{a=1}^A \Psi(oldsymbol{y}_a). \, (2.2)$$

Z的值,考虑成因子集合 \mathcal{F} 的函数的话,也被称作**配分函数(partition function)**。注意,式(2.2)中的求和,需要在爆炸式的 \mathbf{y} 的所有可能取值上进行。因此,计算Z通常是不可行的,但是有很多关于估计它的研究(见第4章)。

术语"图模型"的来由,在于式(2.1)所表示的因子分解,可以建紧凑地表示成一张图。**因子图【58】**提供了一个特别自然的构图方法。一个因子图是一个两两连接图G=(V,F,E)。其中,节点的集合 $V=\{1,2,\ldots,|Y|\}$ 索引了模型中的全部随机变量,另一组节点的集合 $F=\{1,2,\ldots,A\}$ 索引了所有的因子(译注:图中有两种节点:变量节点和因子节点)。对图的理解是:如果一个变量节点s连接到一个因子节点a,那么在模型中,变量 Y_a 就是因子 Ψ_a 的一个参数。所以,因子图直接描述了,一个分布是如何被分解成多一个局部函数的乘积的。

我们正式地定义——一个因子图是否"描述"了一个分布?记N(a)包含了所有连接到因子节点a上的变量节点,那么:

定义2.1 仅当存在一组局部方程 $\Psi(y_a)$, 使得p可以写成:

$$p({m y}) = Z^{-1} \prod_{a \in F} \Psi({m y}_{N(a)})$$
 (2.3)

时,一个分布p(y)根据因子图G分解了。

一组子集(译注:代表了一种分解)描述了无向模型,而一个因子图同样如此。在式(2.1)中,取子集为节点的邻居 $\{Y_N(a)|\forall a\in F\}$ 。根据式(2.1)定义的无向图模型,对应着所有根据G进行分解所得的分布。(译注:可以这样理解:一个无向图,通过各节点的参数的变化,可以变化出式(2.1)能够表达的全部分布。这里强调了半天,就是想说两个空间是等同的。对于我们应用者来说,也许会受不了这种思维。那么,首先记住那个基本的概率公式(2.1),然后学会利用类似图2.1来形象地理解这个分布)

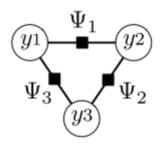


图2.1 带3个变量的因子图

图2.1展示了一个带有3个随机变量的因子图,图中,圆圈是变量节点,而灰色方块是因子节点。我们根据节点的索引进行了标注。这个因子图能够描述所有的带3个变量的分布,前提是对于任意的 $m y=(y_1,y_2,y_3)$,该分布能够写成 $p(y_1,y_2,y_3)=\Psi_1(y_1,y_2)\Psi_2(y_2,y_3)\Psi_3(y_1,y_3)$ 的形式。

图模型的因子分解与变量间(在其取值范围里)的条件独立性密切相关。这种联系可通过另一种无向图来理解——马尔科夫网。它直接描述了多元分布的条件独立关系。马尔科夫网只是随机变量的图,不包括因子。现记G为整数序列 $V=\{1,2,\ldots,|Y|\}$ 上的无向图,而V仍是随机变量的索引。对于某一个索引s,记N(S)为它的邻居。那么我们称p是关于G的马尔科夫网,仅当它满足局部的马尔科夫特性:对于任意的两个变量 $Y_s,Y_t\in Y$, Y_s 关于它的邻居独立于 Y_t 。(译注: Y_s 只与它的邻居 $Y_{N(S)}$ 有关,而独立于任何其他的变量)。直白地说,这意味着 $Y_{N(S)}$ 包含了所有的、用于预测 Y_s 的信息。

把所有连接到同一个因子的变量都两两连接起来,可将如式(2.1)的分布,变成其对应的马尔科夫网。这很显然,因为由式(2.1)而来的条件分布 $p(y_s|y_{N(S)})$ 仅仅是那些马尔科夫毯中的变量的函数。

从因子分解的角度看,马尔科夫网存在着不好的歧义性。考虑图2.2(左)的3变量马尔科夫网。任何按照 $p(y_1,y_2,y_3)\propto f(y_1,y_2,y_3)$ 分解的分布,都可能与它对应。然而,我们希望使用更严格的参数化—— $p(y_1,y_2,y_3)=f(y_1,y_2)g(y_2,y_3)h(y_1,y_3)$ 。后面这组模型簇是前面的严格子集,且需要更少的数据来获得准确的分布估计(译注:参数估计?)。然而,马尔科夫网不能区分这两种参数化。相反,因子图无歧义地描述了模型的因子分解。

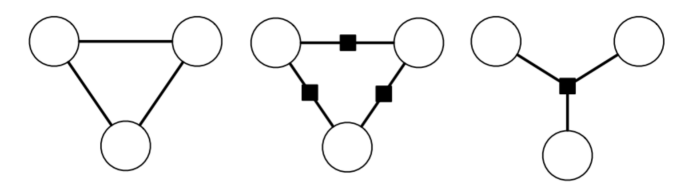


图2.2带有歧义的马尔科夫网(左)。右边的两种分解都有可能与左图对应。

2.1.2有向图

无向模型中的局部函数无需带有方向性的概率表达,有向图模型却把分布分解成局部的条件概率分布(译注:不仅分解成许多个相互独立的因子(无向图),还在因子里面存在条件概率(有向图))。记G为有向无环图, $\pi(s)$ 为 Y_s 的所有父节点的序号集合。一个有向图模型是一簇按照如下分解的分布:

$$p(oldsymbol{y}) = \prod_{s=1}^S p(y_s|oldsymbol{y}_{\pi(s)}). \, (2.4)$$

我们称 $p(y_s|y_{\pi(s)})$ 为**局部条件分布(localconditionaldistributions)**。注意,对于没有父节点的变量, $\pi(s)$ 可以是空的。这时, $p(y_s|y_{\pi(s)})$ 可被理解为 $p(y_s)$ 。可以推断p是合理归一化的。可以这样来理解有向模型——其每个因子都在局部完成了特殊的归一化,使得(1)因子相当于局部变量上的条件分布,且(2)归一化常数Z=1。有向模型常常用于生成模型,我们将在第2.2.3节讲述这一点。有向模型的一个例子是贝叶斯模型(2.7),被描述在图2.3(左)了。在这些图中,灰节点表示了某些数据集上观测的变量。贯穿本文,我们都将采用这一习惯(译注:即用灰色节点表示输入)。

2.2生成与判别模型

本节我们探讨几个已被用于自然语言处理的简单图模型。虽然它们已被熟知,但它们一方面可以澄清前文提到的诸多概念,另一方面也可以说明某些今后讨论CRFs时会遇到的议题。我们尤其关注隐马尔科夫模型(HMM),因为它与线性链条件随机场密切相关。

本节的主要目的是对比生成与判别模型。将会提到的模型,包括两个生成模型(朴树贝叶斯和HMM),一个判别模型(逻辑回归模型)。生成模型描述了,一个输出向量y以怎样的概率"生成"输入特征。判别模型从相反的方向工作,直接描述了如何利用输入特征来来给输出y赋值。一般来说,这两者可根据贝叶斯法则互相转化。但在实践中却相去甚远,各自隐藏着一些优点(将在2.2.3节讲述)。

2.2.1 分类

我们首先讨论**分类**问题——根据给定的一个向量 $\mathbf{x}=(x_1,x_2,\ldots,x_K)$,来预测单一的 \mathbf{y} 变量的离散值(类别标签)。一个简单的方法是,假定当类别标签已知时,所有的特征是独立的。结果是所谓的朴素贝叶斯分类器。它基于如下的联合概率模型:

$$p(y,oldsymbol{x}) = p(y) \prod_{k=1}^K p(x_k|y). \ (2.7)$$

这个模型可以描述为图2.3(左)的有向模型。为每个特征 x_k 定义因子 $\Psi(y) = p(y)$,以及因子 $\Psi_k(y,x_k) = p(x_k|y)$,我们也可以写成因子图。这样的因子图如图2.3(右)所示。

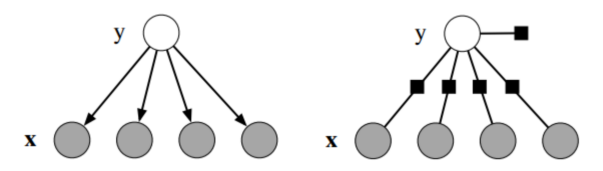


图2.3 朴素贝叶斯分类器,被当成有向模型(左),或因子图(右)

逻辑回归(有时在NLP圈子里叫做**最大熵分类器**)是另一个知名的,且很自然地表达为图模型的分类器。该分类器源于将每个类的逻辑概率, $\log p(y|x)$,假设为x的线性函数,以及一个归一化常数。这导致了如下的条件概率:

$$p(y|oldsymbol{x}) = rac{1}{Z(oldsymbol{x})}exp\{ heta_y + \sum_{i=1}^K heta_{y,j}x_j\}, (2.8)$$

其中 $Z(x)=\sum_y exp\{\theta_y+\sum_{j=1}^K \theta_{y,j}x_j\}$,是归一化常数。而 θ_y 是偏置量,相当于朴素贝叶斯里面的 $\log p(y)$ 。与其像式(2.8)那样为每一个类制定一个权重向量,我们不如采用被所有类共享的一组权重的记号。这一技巧通过定义一组**特征函数(feature functions)**来实现,而这些特征只对某一类时非零。为了达到这个目的,特征权重的特征函数被定义为 $f_{y',j}(y,x)=\mathbf{1}_{\{y'=y\}}x_j$,而把偏置权重的特征函数定义为 $f_{y'}(y,x)=\mathbf{1}_{\{y'=y\}}$ 。现在我们可以用 f_k 来遍历每个特征函数 $f_{y',j}$,用 θ_k 来索引对应的权重 $\theta_{y',j}$ 。利用这一符号技巧,逻辑回归模型变成了:

$$p(y|oldsymbol{x}) = rac{1}{Z(oldsymbol{x})}exp\{\sum_{k=1}^K heta_kf_k(y,oldsymbol{x})\}. \ (2.9)$$

我们之所以引入这样的记号,是因为它简化了下文介绍CRFs时的记号。(译注:这些记号减少了写作的负担,却增加了阅读的负担。(2.8)中的 θ_u 好像丢失了?)

2.2.2 序列模型

分类器只对单一变量做预测,但图模型的真正用处在于对大量互相关变量的建模能力。本节,我们讨论了可能是最简单的相关性——图模型中的输出变量被排列成一个序列。为了展示该模型的好处,我们讨论一个自然语言处理中的应用——**命名实体识别(named-entity recognition,NER)**。NER是在文本中识别并分类命名实体,包括地点(如China),人(如George Bush)和组织(如United Nations)。给定一个句子,命名实体识别任务是把其中的单词切分成几段,每一段对应一个实体,然后对该实体进行分类(类别包括人,组织,地点等等)。该问题的挑战性在于,很多实体的字符串很少见,哪怕在一个很大的训练集上。于是,我们只能根据上下文来识别它们。

一种办法是独立地对每个单词进行分类,看它是一个人、地点、组织或者其他(既不是一个实体)。这种办法的缺点在于:给定输入之后,它假定所有的命名实体标签是独立的。实际上,临近单词的标签是相关的。例如,New York是一个地点,Now York Times却是一个组织。一种缓解这种无关性假设的方法,是把输出变量安排到一个线性链中。这是隐马尔科夫模型(HMM)【111】的方法。一个HMM通过假定一个潜在的**状态**序列 $Y=\{y_t\}_{t=1}^T$,来对一序列的观测 $X=\{x_t\}_{t=1}^T$ 建模。记S为可能状态的有限集,O为可能观测的有限集,即是说,对于任何的t, $x_t\in O, y_t\in S$ (译注:S包含了所有可能的输出值,O包含了所有可能的输入值)。在命名实体例子中,t位置的单词就是观测 x_t ,而 y_t 是该位置的标签。

为了可行地对联合分布p(y,x) 建模,一个HMM做了两个无关性假设。第一,它假设每个状态只依赖于它的前一个状态,即给定 y_{t-1} 之后, y_t 于 y_1,y_2,\ldots,y_{t-1} 都无关了。第二,它假定每个观测变量 x_t 只与对应的状态 y_t 有关。基于这些假设,我们可用三个概率分布来指明一个HMM。第一个,初始状态的概率布 $p(y_1)$;第二个,转移概率 $p(y_t|y_{t-1})$;最后,观测概率 $p(x_t|y_t)$ 。总之,状态序列y于观测序列x的联合分布被分解为:

$$p(m{y},m{x}) = \prod_{t=1}^T p * y_t | y_{t-1}) p(x_t | y_t). \ (2.10)$$

为了简化上式的符号,我们创造了"虚拟"初始状态 y_0 ,它总是0,并是所有状态序列的起点。这让我们把创始状态概率 $p(y_1)$ 写成 $p(y_1|y_0)$ 。

HMMs已在自然语言处理中用于很多序列标注任务,如part-of-speech tagging,命名实体识别和信息提取。

2.2.3比较

生成模型和判别模型都描述了(y, x)的分布,却是从不同的方向。生成模型,如朴素贝叶斯分类器和HMM,是一簇按照p(y, x) = p(y)p(x|y)进行分解的联合分布。也就是说,它描述了如何根据标签采样或"生成"特征。判别模型,如逻辑回归模型,是一簇条件分布p(y|x)。也就是说,直接对分类规则建模。原理上,利用输入的边缘分布p(x),一个判别模型可以被转化成联合分布p(y, x),然而很少需要这么做。

判别和生成模型在概念上的主要区别,就是条件分布p(y|x)没有包含p(x)的模型,而它对分类并没有用。对p(x)建模的困难性在于,它包含了很多高度相关的特征,而这是很难建模的。如在命名实体识别中,朴素的HMM只依赖于单一的特征——单词本身。然而许多单词,特别是专有名词,却从未在训练集中出现过,因而以单词本身作为特征是缺乏足够的信息的。为了对全新单词进行标注,我们想要利用其它的特征,如它的大小写、它的临近单词、它的前后缀、它在预先确定的一组人或地方中的身份(its membership in predetermined lists of people and locations???),等等。

判别模型的主要优势在于它适合包含丰富的、重叠的特征。为了理解这一点,考虑一簇朴素贝叶斯分布(2.7)。这簇联合分布的条件部分均采用了"逻辑回归的形式"(2.9)。然而还有很多其他的联合模型,有些带有 \boldsymbol{x} 之间的复杂的依赖,而条件分布也采用了(2.9)的形式。为了直接对条件分布建模,我们仍然可以认为 $p(\boldsymbol{x})$ 是不可知的。判别模型,如CRF,仅对 \boldsymbol{y} 的条件独立性做假设,以及 \boldsymbol{y} 如何依赖于 \boldsymbol{x} ,但是不对 \boldsymbol{x} 之间的条件独立性做假设。 这一点也可以通过图形的方式来理解。假定我们有关于联合分布 $p(\boldsymbol{y},\boldsymbol{x})$ 的因子图,现在要构建条件分布 $p(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x})$ 的因子图,那么,所有只与 \boldsymbol{x} 有关的因子都可以消失了。它们与条件部分无关,因为它们关于 \boldsymbol{y} 是常数。

为了在生成模型中包含互相关的特征,我们有两个选择。一是增强模型以表达输入间的相关性,如在每个 x_t 之间增加连接。然而很难可操作地这样做。例如,很难想象如何对单词的大小写以及前后缀之间的相关性建模。亦或者,我们也不想去做这个件事,因为我们总是看得到输入的句子。

第二个办法是只做一些简单的相关性假设,如朴素贝叶斯假设。例如,带有朴素贝叶斯假设的HMM采用了 $p(\boldsymbol{x},\boldsymbol{y}) = \prod_{t=1}^T p(y_t|y_{t-1}) \prod_{k=1}^K p(x_{tk}|y_t)$ 的形式。这一思路有时很凑效,但也可能很有问题,因为这一独立性假设会影响性能。例如,虽然朴素贝叶斯分类器在文档分类方面表现优秀,它在许多应用中的平均表现要比逻辑回归 差【19】。

而且,朴素贝叶斯可以产生差的概率估计。作为说明的例子,想象朴素贝叶斯在一个二分类问题上训练。现在,我们把输入特征向量 $\mathbf{x}=(x_1,x_2,\dots,x_K)$ 重复一下,变换成 $\mathbf{x}'=(x_1,x_1,x_2,x_2,\dots,x_K,x_k)$,然后运行朴素贝叶斯分类器。虽然没有任何新的信息被加入到数据中,这一变换却增加了概率估计的信心。就是说,朴素贝叶斯对 $p(y|\mathbf{x}')$ 的估计,相比于 $p(y|\mathbf{x})$,更倾向远离0.5。

当我们扩展到序列模型的时候,想朴素贝叶斯那样的假设尤其有问题,因为推断过程需要综合模型不同部分的证据。如果序列的每个位置的标签,其概率估计都偏大,那么很难合理地把它们综合起来。

朴素贝叶斯和逻辑回归之间的差别,正是前者是生成的,而后者是判别的。在输入为离散时,这两个分类器在其他方面完全一致。朴素贝叶斯和逻辑回归考虑了相同的假设空间,因为在相同的决策范围里,任何逻辑回归分类器都可以转变成朴素贝叶斯分类器,反之亦然。再者,朴素贝叶斯模型(2.7)与逻辑回归模型(2.9)定义了相同的分布簇。我们可以生成式地表示(2.7)如下:

$$p(y, oldsymbol{x}) = rac{exp\{\sum_k heta_k f_k(y, oldsymbol{x}\}}{\sum_{\hat{y}, \hat{oldsymbol{x}}} heta_k f_k(\hat{y}, \hat{oldsymbol{x}})}.$$
 (2.11)

这意味着,如果朴素贝叶斯(2.7)按照极大条件似然来训练,我们会获得与逻辑回归一样的分类器。相反,如果按照生成方法来表示逻辑回归,如(2.11),并按照最大化联合似然p(y,x)来训练,我们会得到与朴素贝叶斯同样的分类器。按照Ng和Jordan【98】的说法,朴素贝叶斯和逻辑回归构成了**生成-判别对(generative-discriminative pair)**。关于最新的生成与判别模型的理论视角,请参考Liang和Jordan【72】。

原理上,我们可能不清楚这两种方案如此不同的原因,毕竟它们之间可通过贝叶斯法则互相转化。如在朴素贝叶斯模型中,是很容易把联合分布p(y)p(x|y)转化成条件分布p(y|x)的。 实际上,该条件分布与逻辑回归模型(2.9)的形式是一样的。另外如果我们想获得关于数据的"真实"生成模型,即真正把数据产生出来的分布 $p^*(y,x) = p^*(y)p^*(x|y)$,那么我们只需简单地计算真实的 $p^*(y|x)$,而这正是判别方法的目标。然而正是因为我们无法准确地获得真实的分布,造成这两种方案在实践中是不同的。先估计p(y)p(x|y),然后计算p(y|x)(生成方案),会产生与直接估计p(y|x)不同的结果。也就是说,生成与判别模型的目标都是估计p(y|x),却是通过不同的路径达到的。

我们关于生成与判别之间差异的深入观点,来自Minka【93】。假如我们拥有一个生成模型 p_g ,其参数为 θ 。根据定义,其形式为:

$$p_q(\boldsymbol{y}, \boldsymbol{x}; \theta) = p_q(\boldsymbol{y}; \theta) p_q(\boldsymbol{x}|\boldsymbol{y}; \theta). (2.12)$$

但是我们也可以按照概率的链式法则重写 p_a 如下:

$$p_q(\boldsymbol{y}, \boldsymbol{x}; \theta) = p_q(\boldsymbol{x}; \theta) p_q(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x}; \theta), (2.13)$$

其中, $p_g(\boldsymbol{x};\theta)$ 和 $p_g(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x};\theta)$ 是通过推断来计算的,即 $p_g(\boldsymbol{x};\theta) = \sum_{\boldsymbol{y}} p_g(\boldsymbol{y},\boldsymbol{x};\theta)$ 以及 $p_g(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x};\theta) = p_g(\boldsymbol{y},\boldsymbol{x};\theta)/p_g(\boldsymbol{x};\theta)$ 。

现在要在同样的联合分布簇上,把这个生成模型与判别模型做比较。为了这么做,我们定义一个关于输入的先验概率 $p(\boldsymbol{x})$,使得 $p(\boldsymbol{x})$ 可以从 p_g 的某个参数配置中产生。就是说, $p(\boldsymbol{x})=p_c(\boldsymbol{x};\theta')=\sum_{\boldsymbol{y}}p_g(\boldsymbol{y},\boldsymbol{x};\theta')$ (译注:原文是 $p(\boldsymbol{x})=p_c(\boldsymbol{x};\theta')=\sum_{\boldsymbol{y}}p_g(\boldsymbol{y},\boldsymbol{x}|\theta')$),其中 θ' 往往与(2.13)中的 θ 不同。把这与同样从 p_g 中产生的条件分布 $p_c(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x};\theta)$ 组合,即 $p_c(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x};\theta)=p_a(\boldsymbol{y},\boldsymbol{x};\theta)/p_a(\boldsymbol{x};\theta)$ 。那么结果分布是:

$$p_c(\boldsymbol{y}, \boldsymbol{x}) = p_c(\boldsymbol{x}; \theta') p_c(\boldsymbol{y} | \boldsymbol{x}; \theta). (2.14)$$

通过比较(2.13)和(2.14),可以看到条件方案具有更大的灵活性来拟合数据,因为它不要求 $\theta'=\theta$ 。直观地,因为(2.13)中的参数 θ 被同时用于输入的分布和条件部分。那么一组参数需要在两方面都表现良好。潜在地,需要损失我们所关心的p(y|x)的准确性,来弥补我们不怎么关心的p(x)的准确性。另一方面,引入了更多的自由度,增加了过拟合的风险,降低了泛化到新数据的能力。

尽管到目前为止我们一直在批判生成模型,它们也有自己的优势。第一,生成模型可以更自然地处理隐藏变量,半标注数据以及未标注数据。在更极端的例子中,当整个数据都未被标注时,生成模型可以按照非监督模式使用。相反,非监督学习在判别模型中不够自然,目扔是一个活跃的研究领域。

第二,在某些例子中生成模型表现得比判别模型好,直观上是因为输入模型p(x)对条件分布的影响是光滑的(smoothing)。Ng和Jordan【98】争辩道,这一作用在小数据机上尤其显著。对于任何特定的数据集,我们不可能知道谁更有优势。总之,要么问题本身需要一个自然的生成模型,要么需要同时预测输入与输出(译注:一般应用假定输入为已知,而只需预测输出),都会使生成模型更被青睐。

因为生成模型的形式为p(y,x) = p(y)p(x|y),使得通过有向图来表示它更自然。其中在拓扑意义上,输出y要在输入之前。相似地,我们将会看到,用无向图来表示判别模型更自然。然而,并非总是如此。无向的生成模型,如马尔科夫随机场(2.32),以及有向的判别模型,如MEMM(6.2),有时也会被采用。有时用有向图来表示判别模型也会有用,其中x在y之前。

朴素贝叶斯与逻辑回归之间的关系,正如HMMs和线性链CRFs。正如朴素贝叶斯与逻辑回归是生成-判别对,也存在着HMMs的判别对应物。这一对应物是一种特殊的CRF。我们将在接下来一章中介绍。朴素贝叶斯、逻辑回归、生成模型和CRFs之间的类比,如图2.4所示。

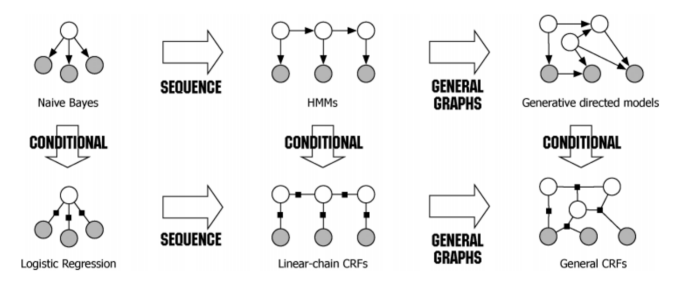


图2.4 朴素贝叶斯、逻辑回归、HMMS、线性链CRFs、生成模型和广义CRFs之间的关系图

2.3 线性链CRFs

为了引出线性链CRFs,我们考虑从HMM的联合分布p(y,x)引出的条件分布p(y|x)。关键点在于,这一条件分布是一种具有特殊的特征方程的CRF。

首先,我们来重写HMM的联合分布(2.10),使其更利于扩展,即:

$$p(\pmb{y}, \pmb{x}) = rac{1}{Z} \prod_{t=1}^{T} exp \left\{ \sum_{i,j \in S} heta_{ij} \mathbf{1}_{\{y_t=i\}} \mathbf{1}_{\{y_{t-1}=j\}} + \sum_{i \in S} \sum_{o \in O} \mu_{oi} \mathbf{1}_{\{y_t=i\} \mathbf{1}_{\{x_t=o\}}}
ight\}, (2.15)$$

其中, $\theta = \{\theta_{ij}, \mu_{oi}\}$ 是分布的实值参数,Z是归一化常数,能使分布的和为1。如果我们不在(2.15)中添加Z,那么参数 θ 有可能带来不合理的关于(y,x)的分布,如当所有参数都是1时。

现在有意思的是,(2.15)(几乎)确切地描述了(2.10)一类的HMMs。每个同类的HMM都可通过如下设置,写成(2.15)的形式:

$$heta_{ij} = \log p(y'=i|y=j) \ \mu_{oi} = \log p(x=o|y=i) \ Z=1$$

反过来也是正确的,即是说,每个按照(2.15)分解的分布都是HMM。(利用4.1节介绍的前向-反向算法,可构造对应的HMM,从而证明这一点)。因而尽管在参数中增加了灵活性,我们却没有扩大分布簇。

通过使用**特征函数feature functions**,我们可以把(2.15)弄得更紧凑,正如我们在(2.9)的逻辑回归那里一样。每个特征函数都具有形式 $f_k(y_t,y_{t-1},x_t)$ 。对于(2.15),我们需要给每个转移(i,j)一个特征 $f_{ij}(y,y',x)=\mathbf{1}_{\{y=i\}}\mathbf{1}_{\{y'=j\}}$,以及给每个"状态·特征对"(i,o)一个特征 $f_{io}(y,y',x)=\mathbf{1}_{\{y=i\}}\mathbf{1}_{\{x=o\}}$ 。 我们泛泛地用 f_k 来引用一个特征,其中 f_k 涵盖了全部都的 f_{ij} 和全部的 f_{io} 。于是,我们可以重写HMM如下:

$$p(\pmb{y}, \pmb{x}) = rac{1}{Z} \prod_{t=1}^T \exp \Biggl\{ \sum_{k=1}^K heta_k f_k(y_t, y_{t-1}, x_t) \Biggr\}. \ (2.16)$$

再一次,方程(2.16)定义了与(2.15)完全一样的分布簇,从而也与最初的HMM方程(2.10)一样。

最后一步,是把来自HMM(2.16)的条件分布p(y|x)写出来,即:

$$p(\boldsymbol{y}|\boldsymbol{x}) = \frac{p(\boldsymbol{y}, \boldsymbol{x})}{\sum_{\boldsymbol{y}'} p(\boldsymbol{y}', \boldsymbol{x})} = \frac{\prod_{t=1}^{T} exp\left\{\sum_{k=1}^{K} \theta_{k} f_{k}(y_{t}, y_{t-1}, x_{t})\right\}}{\sum_{\boldsymbol{y}'} \prod_{t=1}^{T} exp\left\{\sum_{k=1}^{K} \theta_{k} f_{k}(y'_{t}, y'_{t-1}, x_{t})\right\}}. (2.17)$$

(2.17)所描述的条件分布,是线性链CRF的一种特例,即那种只包含当前单词作为特征的。然而,很多线性链CRF使用更为丰富的特征,如前后缀等等。幸运的是,将我们现有的记号扩展并非难事。我们只需简单地允许特征函数包含更多的输入。这导致了我们关于线性链CRFs的一般定义

定义2.2 记Y,X是随机向量, $\theta=\{\theta_k\}\in\mathcal{R}^K$ 是一个参数向量, $\mathcal{F}=\{f_k(y,y',\pmb{x}_t)\}_{k=1}^K$ 为一组实值特征函数。那么**线性链条件随机场**是如下形式的分布 $p(\pmb{y}|\pmb{x})$:

$$p(oldsymbol{y}|oldsymbol{x}) = rac{1}{Z}\prod_{t=1}^T exp\left\{\sum_{k=1}^K heta_k f_k(y_t,y_{t-1},oldsymbol{x}_t)
ight\}, (2.18)$$

其中,Z(x)是依赖于输入的归一化函数:

$$Z(oldsymbol{x}) = \sum_{y} \prod_{t=1}^{T} exp \left\{ \sum_{k=1}^{K} heta_k f_k(y_t, y_{t-1}, oldsymbol{x}_t)
ight\}. (2.19)$$

(译注:单从公式看不出线性链随机场的结构有多么死板,实际上它的结构已经定死了——一个变量一个变量地串联起来。尽管与输入之间的联系是任意的,但输出之间不能有跨越,不能有回环,只能是1维的,不能扩展到2维。对于图片处理来说,真不是一个好消息。尽管树形的仍能被有效地解,但对图片处理也远远不够吧。有人知道解决方法吗?)

注意,线性链CRF可以用2和**y**上的因子图来描述,即

$$p(oldsymbol{y}|oldsymbol{x}) = rac{1}{Z(oldsymbol{x})} \prod_{t=1}^T \Psi_t(y_t, y_{t-1}, oldsymbol{x}_t)(2.20)$$

其中,局部函数 Ψ_t 具有一种特殊的 \log -linear形式:

$$\Psi_t(y_t,y_{t-1},oldsymbol{x}_t) = exp\left\{\sum_{k=1}^K heta_k f_k(y_t,y_{t-1},oldsymbol{x}_t)
ight\}.$$
 (2.21)

当我们在下一节进入一般意义CRF的时候,这会很有用。

一般来说,我们将从数据中学得参数 θ 。这将在第5节讲述。

之前我们已看到,如果一个联合分布p(y,x)像HMM一样分解了,那么对应的条件分布p(y|x)是一个线性链CRF。这一很像HMM的CRF如图2.5所示。然而,其他类型的线性链CRFs也是有用的。例如,在一个HMM中,状态i到j的转移概率与输入无关,都是 $\log p(y_t=j|y_{t-1}=i)$ 。在CRF中,我们可以让转移概率(i,j)依赖于当前的观测向量,这只需添加特征 $\mathbf{1}_{\{y_t=j\}}\mathbf{1}_{\{y_{t-1}=j\}}\mathbf{1}_{\{x_t=o\}}$ 。具有这一转移特征的CRF常常被用于文本处理,如图2.6所示。

实际上,因为CRFs不在乎输入变量 x_1, \cdots, x_T 之间的关系,我们可以让因子 Ψ_t 依赖于所有的输入x。这不会大破线性图的结构——允许我们把x当成单一的整体变量。结果,特征函数可以写成 $f_k(y_t, y_{t-1}, x)$,从而可以把全部的输入变量x一块考虑。这一事实对CRFs都适用,而不只是对线性链。具有这一结构的线性链如图2.7所示。途中,我们把 $x = (x_1, \cdots, x_T)$ 画成一个巨大的观测节点,冰杯所有的因子依赖,而不是把 x_1, \cdot, x_T 画成独立的节点。

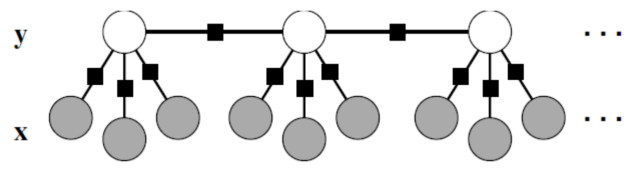


图2.5 来自式 (2.17) 的类HMM的线性链CRF

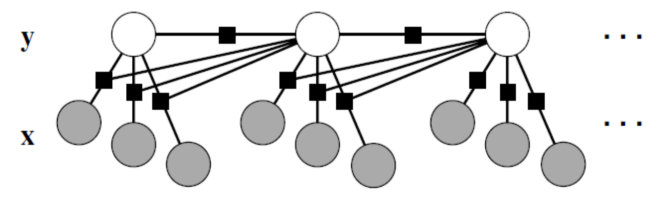


图2.6 转移因子依赖于当前输入的线性链CRF

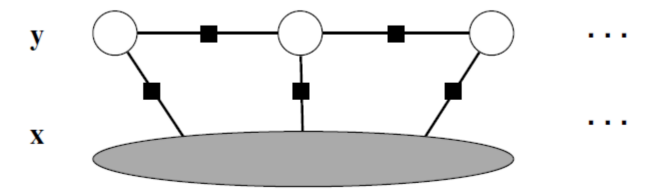


图2.7 转移因子依赖于全部输入的线性链CRF

需支出,在我们关于线性链CRF的定义中,特征函数可以从任意时刻依赖于输入,把 f_k 关于输入的参数写成了 x_t 。 x_t 应当被理解成——计算t时刻特征所需的全部输入(译注:而不是t时刻的输入)。 例如,如果CRF需要下一时刻的单词 x_{t+1} ,那么 x_t 应当包含了 x_{t+1} 。

最后,归一化常数Z(x)需要在全部可能的输出序列上求和,包含有爆炸式的大量的项。然而,它可以被前向-反向算法有效地解,正如我们在第4.1节所揭示的。

2.4 普遍意义下的CRFs