# Contents

1	概述																			2
	1.1	统计学习	]三要素 .						 		 	 	 		 			 		2
		1.1.1	模型 .						 	 	 	 	 		 			 		2
			1.1.1.1		型的個															2
					1.1.1		定义	_												2
		1 1 2		1.1.	1.1.2	)	定义													2
		1.1.2	策略 .			 #- 1– 15	· ·													3
			1.1.2.1		失函数				· ·											4
		1.1.3			<sup>E</sup> 验风险 				 											4
	1.2		- <del>ガ</del> ム - ・ i 与模型选技																	4
	1.2	1.2.1	训练误差																	4
		1.2.2	过拟合与																	5
	1.3		交叉验证																	5
		1.3.1																		5
		1.3.2	交叉验证																	5
	1.4	泛化能力																		5
		1.4.1	泛化误差						 	 	 	 	 		 			 		5
		1.4.2	泛化误差	上界					 	 	 	 	 		 			 		5
	1.5	生成模型	与判别模型	型 .					 	 	 	 	 		 			 		5
	1.6	分类问题	<u> </u>						 	 	 	 	 		 			 		5
	1.7	标注问题	<u> </u>						 	 	 	 	 		 			 		5
	1.8	回归问题	<u> </u>						 	 	 	 	 		 			 		5
_		_																		
2	感知植	几																		6
3	k 近邻	邓法																		6
4	朴麦「	八叶斯法																		6
•	4.1	ス・・	· <del>  </del>																	6
	4.2		ica ica ica ica ica ica ica ica ica ica ica ica ica																	6
	4.3		······· à估计(M.						 		 	 	 		 			 		7
	4.4	贝叶斯估	计						 	 	 	 	 		 			 		7
_	\+ ** +	-4																		7
5	决策标	λj																		,
6	logis	tic 回归-	与最大熵	奠型																7
7	支持向	句量机																		7
8	提升ス	方法																		7
O		gbdt .																		7
	0.1	8.1.1	gbdt 概述	· ·															•	8
		8.1.2	gbdt 的允																	8
					2371															
9	EM :	算法及其	推广																	8
10	隐马尔	尔可夫模	型																	8
11	条件	<b>道机场</b>																		8
12	附录																			8
14		矩阵																		8
																				8

	12.2.1	拉格朗日乘	子法	 	8
		12.2.1.1	等式约束	 	8
			不等式约束		
			带等式和不等式约束的拉格朗日乘子法		
	12.2.2	梯度下降			
		12.2.2.1	《统计学习方法》的视角		
		12.2.2.2	《机器学习》的视角		
	12.2.3	牛顿法 .			
			二阶导基本性质		
			牛顿法		
	12.2.4	拟牛顿法的	」 J.思路	 	13
			vidon-Fletcher-Powell)		
			roydon-Fletcher-Goldfarb-Shanno)		
12.3					
12.5					
			•		
			· 『特卡洛采样(MCMC)		
			Metropolis-Hastings 采样		
			1		17

下载地址: https://github.com/daiwk/collections/blob/master/pdfs/int-ml.pdf

本文参考自李航的《统计学习方法》、周志华的《机器学习》、Hulu 的《百面机器学习》等。

# 1 概述

# 1.1 统计学习三要素

## 1.1.1 模型

监督学习中,模型是要学习的条件概率分布或决策函数。

- 1.1.1.1 模型的假设空间 假设空间是所有可能的条件概率分布或决策函数
- **1.1.1.1.1 定义 1** 可以定义为**决策函数的集合**:

$$\mathcal{F} = \{f|Y = f(X)\}$$

- X 和 Y 是定义在  $\mathcal X$  和  $\mathcal Y$  上的变量
- $\mathcal{F}$  是一个参数向量决定的**函数族**:

$$\mathcal{F} = \{f|Y = f_{\theta}(X), \theta \in R^n\}$$

参数向量 heta 取值于  $\mathbf{n}$  维欧式空间  $R^n$ ,称为**参数空间** 

# **1.1.1.1.2 定义 2** 也可以定义为**条件概率的集合**:

$$\mathcal{F} = \{P|P(Y|X)\}$$

- X 和 Y 是定义在  $\mathcal X$  和  $\mathcal Y$  上的**随机变量**
- $\mathcal{F}$  是一个参数向量决定的**条件概率分布族**:

$$\mathcal{F} = \{P|P_{\theta}(Y|X), \theta \in \mathbb{R}^n\}$$

### 1.1.2 策略

**1.1.2.1** 损失函数与风险函数 损失函数(loss function)或代价函数(cost function): 度量预测值 f(X) 与真实值 Y 的误差程度,记为 L(Y,f(X)),是个非负实值函数。损失函数越小,模型越好。

• 0-1 损失函数:

$$L(Y, f(X)) = \begin{cases} 0 & Y \neq f(X) \\ 1 & Y = f(X) \end{cases}$$

• 平方损失函数:

$$L(Y, f(X)) = (Y - f(X))^2$$

• 绝对损失函数:

$$L(Y, f(x)) = |Y - f(X)|$$

• 对数损失函数 (logarithmic loss function)/对数似然损失函数 (log-likelihood loss function):

$$L(Y,P(Y|X)) = -logP(Y|X)$$

风险函数 (risk function) 或期望损失 (expected loss): X 和 Y 服从联合分布 P(X,Y),理论上模型 f(X) 关于联合分布 P(X,Y) 的平均意义下的损失:

$$R_{exp}(f) = E_P[L(Y,f(X))] = \int_{\mathcal{X} \times \mathcal{Y}} L(y,f(x))P(x,y)dxdy$$

学习的目标:选择期望风险最小的模型。但联合分布 P(X,Y) 是未知的,所以无法直接计算  $R_{exp}(f)$ 。所以监督学习是病态问题  $(ill ext{-formed problem})$ :一方面需要联合分布,另一方面联合分布是未知的。

给定训练集:

$$T = \{(x_1, y_1), ...(x_N, y_N)\}$$

经验风险 (expirical risk)/经验损失 (expirical loss): 模型 f(X) 关于训练集的平均损失

$$R_{emp}(f) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N L(y_i, f(x_i))$$

根据**大数定律**,当样本容量 N 趋向无穷时,经验风险  $R_{emp}$  趋于期望风险  $R_{exp}(f)$ 。

**1.1.2.2** 经验风险最小化与结构风险最小化 经验风险最小化 (empirical risk minimization, ERM): 经验风险最小的模型就是最优模型。所以需要求解的最优化问题是:

$$\min_{f \in \mathcal{F}} R_{erm} = \min_{f \in \mathcal{F}} \frac{1}{N} L(y_i, f(x_i))$$

当满足以下两个条件时,经验风险最小化就等价于极大似然估计 (maximum likelihood estimation):

- 模型是条件概率分布
- 损失函数是对数损失函数

当样本量足够大时,ERM 能有很好的效果,但样本量不够多时,为了防止过拟合,需要用下面的方法。

结构风险最小化(structual risk minimization, SRM): 结构风险 = 经验风险 + 表示模型复杂度的正则化项 (regularizer) 或罚项 (penalty term)。结构风险定义如下:

$$R_{srm}(f) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} L(y_i, f(x_i)) + \lambda J(f)$$

其中,J(f) 是模型的复杂度,模型越复杂,J(f) 越大。 $\lambda \geq 0$  是用于权衡经验风险和模型复杂度的系数。

当满足以下 3 个条件时, 结构化风险最小化等价于) 贝叶斯估计中的最大后验概率估计 (maximum posterior probability estimation, MAP):

- 模型是条件概率分布
- 损失函数是对数损失函数,对应后验估计中的似然函数
- 模型复杂度由模型的先验概率表示

似然函数和先验概率的乘积即对应贝叶斯最大后验估计的形式

参考https://www.zhihu.com/question/23536142

所以结构风险最小化就是求解优化问题:

$$\min_{f \in \mathcal{F}} \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} L(y_i, f(x_i)) + \lambda J(f)$$

#### 1.1.3 算法

算法指的是学习模型的具体方法,即使用什么计算方法求解最优模型。

因为统计学习问题归结为最优化问题,所以统计学习的算法就是求解最优化问题的算法。

- 如果有显式的解析解,此最优化问题就比较简单
- 如果没有,需要用数值计算方法求解,需要考虑如何**保证找到全局最优解,并使求解过程高效**

## 1.2 模型评估与模型选择

# 1.2.1 训练误差与测试误差

假设学习到的模型是  $Y=\hat{f}(X)$ ,训练误差是模型  $Y=\hat{f}(X)$  关于训练数据集的平均损失(N 是样本容量):

$$R_{emp}(\hat{f}) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N L(y_i, \hat{f}(x_i))$$

测试误差是模型  $Y=\hat{f}(X)$  关于测试数据集的平均损失(N' 是测试样本容量):

$$e_{test}(\hat{f}) = \frac{1}{N'} \sum_{i=1}^{N'} L(y_i, \hat{f}(x_i))$$

- 训练误差的大小,对判断给定的问题是不是一个容易学习的问题是有意义的
- 测试误差反映了学习方法对未知数据的预测能力,即泛化能力(generalization ability)

#### 1.2.2 过拟合与模型选择

当模型复杂度增加时,训练误差会逐渐减小并趋向于0;测试误差会先减小,达到最小值后又会增大。

当模型复杂度过大时,就会出现过拟合。所以需要在学习时防止过拟合,选择复杂度适当的模型。

# 1.3 正则化与交叉验证

#### 1.3.1 正则化

模型选择的典型方法是正则化(regularization)。正则化是**结构风险最小化**策略的实现,即在经验上加一个正则化项(regularizer)或罚项(penalty term)。

正则化项一般是模型复杂度的单调递增函数,模型越复杂,正则化值越大。比如,正则化项可以是模型参数向量的范数。

$$\min_{f \in \mathcal{F}} \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} L(y_i, f(x_i)) + \lambda J(f)$$

其中 $\lambda > 0$ 

正则化符合奥卡姆剃刀(Occam's razor)原理:在所有可能选择的模型中,能够很好地解释已知数据并且十分简单才是最好的模型,也就是应该选择的模型。

从贝叶斯估计的角度来看,**正则化项**对应于模型的**先验概率**。可以假设复杂的模型有较小的先验概率,简的模型有较大的先验概率。

- 1.3.2 交叉验证
- 1.4 泛化能力
- 1.4.1 泛化误差
- 1.4.2 泛化误差上界
- 1.5 生成模型与判别模型
- 1.6 分类问题
- 1.7 标注问题
- 1.8 回归问题
- 一个常问的问题:平方损失在做分类问题的损失函数时,有什么缺陷?
- 一方面,直观上看,平方损失函数**对每一个输出结果都十分看重**,而交叉熵**只看重正确分类**的结果。例如三分类问题,如果预测的是(a,b,c),而实际结果是(1,0,0),那么:

$$mse = (a-1)^2 + b^2 + c^2$$

$$crossentropy = -1 \times \log a - 0 \times \log b - 0 \times \log c = -\log a$$

所以,交叉熵损失的梯度只和正确分类有关。而平方损失的梯度和错误分类有关,**除了让正确分类尽可能变大,还会让错误分类都变得 更平均**。实际中后面这个调整在分类问题中是不必要的,而回归问题上这就很重要。

另一方面,从理论角度分析。两个损失的源头不同。平方损失函数**假设最终结果都服从高斯分布**,而高斯分布的随机变量实际是一个**连续变**量,而非离散变量。如果假设结果 变量服从均值 t,方差  $\sigma$  的高斯分布,那么利用最大似然法可以优化其负对数似然,最终公式变为:

$$\max \sum_i^N [-\frac{1}{2}\log(2\pi\sigma^2) - \frac{(t_i-y)^2}{2\sigma^2}]$$

除去与y无关的项,剩下的就是平方损失函数。

- 2 感知机
- 3 k 近邻法
- 4 朴素贝叶斯法

参考https://www.cnblogs.com/jiangxinyang/p/9378535.html

4.1 贝叶斯公式

$$p(\theta|X) = \frac{p(X|\theta)p(\theta)}{p(X)}$$

又可以写为:

$$posterior = \frac{likelihood*prior}{evidence}$$

其中:

- posterior: 通过样本 X 得到参数  $\theta$  的概率,即后验概率
- likelihood: 通过参数 heta 得到样本 X 的概率,即似然函数。
- prior: 参数  $\theta$  的先验概率
- $evidence: p(X) = \int p(X|\theta)p(\theta)d\theta$ 。样本 X 发生的概率,是各种  $\theta$  条件下发生的概率的积分。

# 4.2 极大似然估计 (MLE)

极大似然估计的核心思想是:认为**当前发生的事件是概率最大的事件**。因此就可以给定的数据集,使得该数据集**发生的概率最大**来求得模型中的参数。

似然函数如下:

$$p(X|\theta) = \prod_{i=1}^n p(x_i|\theta)$$

为便于计算,对似然函数两边取对数,得到对数似然函数:

$$\begin{split} LL(\theta) &= \log p(X|\theta) \\ &= \log \prod_{i=1}^n p(x_i|\theta) \\ &= \sum_{i=1}^n \log p(x_i|\theta) \end{split}$$

极大似然估计**只关注当前的样本**,也就是只关注当前发生的事情,**不考虑事情的先验情况**。由于计算简单,而且不需要关注先验知识,因 此在机器学习中的应用非常广,最常见的就是**逻辑回归。** 

# 4.3 最大后验估计 (MAP)

最大后验估计中引入了**先验概率**(先验分布属于**贝叶斯学派**引入的,像 L1,L2 正则化就是对参数引入了**拉普拉斯先验**分布和**高斯先验**分布),而且最大后验估计要求的是  $p(\theta|X)$ 

$$\begin{split} f(x) &= \arg\max_{\theta} p(\theta|X) \\ &= \arg\max_{\theta} \frac{p(X|\theta)p(\theta)}{p(X)} \\ &= \arg\max_{\theta} p(X|\theta)p(\theta) \end{split}$$

其中因为分母 p(X) 与  $\theta$  无关, 所以可以去掉, 同样地, 取  $\log$ :

$$\begin{split} f(x) &= \arg\max_{\theta} \log p(X|\theta) p(\theta) \\ &= \arg\max_{\theta} \{ \sum_{i=1}^{n} \log p(x_i|\theta) + \log p(\theta) \} \end{split}$$

最大后验估计不只是关注当前的样本的情况,还关注**已经发生过的先验知识**。

最大后验估计和最大似然估计的区别:

最大后验估计允许我们**把先验知识加入到估计模型中**,这在**样本很少的时候是很有用的**(因此朴素贝叶斯在较少的样本下就能有很好的表现),因为**样本很少**的时候我们的**观测结果很可能出现偏差**,此时先验知识会把估计的结果"拉"向先验,实际的预估结果将会在先验结果的两侧形成一个顶峰。通过调节先验分布的参数,比如 **beta** 分布的  $\alpha$ , $\beta$ ,我们还可以调节把估计的结果"拉"向先验的幅度, $\alpha$ , $\beta$  越大,这个顶峰越尖锐。这样的参数,我们叫做预估模型的"超参数"。

### 4.4 贝叶斯估计

贝叶斯估计和极大后验估计有点相似,都是以最大化后验概率为目的。区别在于:

- 极大似然估计和极大后验估计都是只返回了的预估值。
- 极大后验估计在计算后验概率的时候,把**分母** p(X) 忽略了,在进行**贝叶斯估计的时候则不能忽略**
- 贝叶斯估计要计算整个后验概率的概率分布
- 5 决策树
- 6 logistic 回归与最大熵模型
- 7 支持向量机
- 8 提升方法

# 8.1 gbdt

参考https://www.cnblogs.com/pinard/p/6140514.html

梯度提升树 (Gradient Boosting Decison Tree, 以下简称 GBDT) 有很多简称,有 GBT (Gradient Boosting Tree), GTB (Gradient Tree Boosting), GBRT (Gradient Boosting Regression Tree), MART(Multiple Additive Regression Tree)等等。

### 8.1.1 gbdt 概述

在 Adaboost 中, 我们是利用前一轮迭代弱学习器的误差率来更新训练集的权重, 这样一轮轮的迭代下去。

GBDT 也是迭代,但是弱学习器限定了只能使用 CART 回归树模型,同时迭代思路和 Adaboost 也有所不同。

假设我们前一轮迭代得到的强学习器是  $f_{t-1}(x)$ ,损失函数是  $L(y,f_{t-1}(x))$ ,本轮迭代的目标是找到一个  $\mathrm{CART}$  回归树模型的弱学习器  $h_t(x)$ ,使得本轮的损失函数  $L(y,f_t(x))=L(y,f_{t-1}(x)+h_t(x))$  最小。也就是说,要找到一个决策树,使得样本的损失  $L(y-f_{t-1}(x),h_t(x))$  最小。

### 8.1.2 gbdt 的负梯度拟合

第 t 轮的第 i 个样本的损失函数的负梯度:

$$r_{ti} = - \bigg[ \frac{\partial L(y_i, f(x_i)))}{\partial f(x_i)} \bigg]_{f(x) = f_{t-1}(x)}$$

利用

- 9 EM 算法及其推广
- 10 隐马尔可夫模型
- 11 条件随机场
- 12 附录
- 12.1 矩阵
- 12.2 优化
- 12.2.1 拉格朗日乘子法

拉格朗日乘子法(Lagrange multipliers)是一种寻找多元函数在一组约束下的极值的方法。通过引入拉格朗日乘子,将 d 个变量和 k 个约束条件的最优化问题转化为具有 d+k 个变量的无约束优化问题求解。

 $oxed{12.2.1.1}$  等式约束 假设 x 是 d 维向量,要寻找 x 的某个取值  $x^*$ ,使目标函数 f(x) 最小且同时满足 g(x)=0 的约束。

从几何角度看,目标是在由方程 q(x)=0 确定的 d-1 维曲面上,寻找能使目标函数 f(x) 最小化的点。

- 1. 对于约束曲面 g(x)=0 上的**任意点**x,该点的梯度  $\nabla g(x)$  正交于约束曲面
- 2. 在最优点 $x^*$ ,目标函数 f(x) 在该点的梯度  $\nabla f(x^*)$  正交于约束曲面

对于第 1 条,梯度本身就与曲面的切向量垂直,是曲面的法向量,并且指向数值更高的等值线。

证明:

参考http://xuxzmail.blog.163.com/blog/static/251319162010328103227654/

假设 z=f(x,y) 的等值线:  $\Gamma:f(x,y)=c$ ,两边求微分:

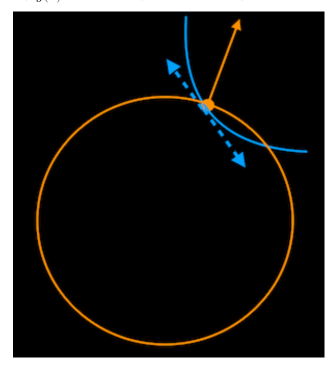
$$df(x,y) = dc$$
$$\frac{\partial f}{\partial x}dx + \frac{\partial f}{\partial y}dy = 0$$

看成两个向量的内积:

$$\frac{\partial f}{\partial x}dx + \frac{\partial f}{\partial y}dy = \left\{\frac{\partial f}{\partial x}, \frac{\partial f}{\partial y}\right\} \cdot \left\{dx, dy\right\} = 0$$

而内积  $a\cdot b=|a||b|cos\theta$  为 0 说明夹角是 90 度,而  $\left\{\frac{\partial f}{\partial x},\frac{\partial f}{\partial y}\right\}$  是梯度向量, $\left\{dx,dy\right\}$  是等值线的切向量,所以梯度向量和切向量是垂直的。

对于**第 2** 条,可以用反证法,如下图,蓝色是 g(x)=0,橙色是 f(x) 的等值线 (图里假设  $f(x)=x^2+y^2$ ),交点的  $\nabla f(x^*)$  的梯度和 g(x) 的切面不垂直,那么,可以找到更小的等值线,使夹角更接近 90 度,也就是说,这个点不是真正的最优点  $x^*$ 。



所以,在最优点  $x^*$  处,梯度  $\nabla g(x)$  和  $\nabla f(x)$  的方向必然相同或相反,也就是存在  $\lambda \neq 0$ ,使得:

$$\nabla f(x^*) + \lambda \nabla g(x^*) = 0$$

其中 $\lambda$ 是拉格朗日乘子,定义拉格朗日函数

$$L(x,\lambda) = f(x) + \lambda g(x)$$

其中  $L(x,\lambda)$  对  ${\bf x}$  的偏导  $\nabla_x L(x,\lambda)$  置  ${\bf 0}$ ,就得到:

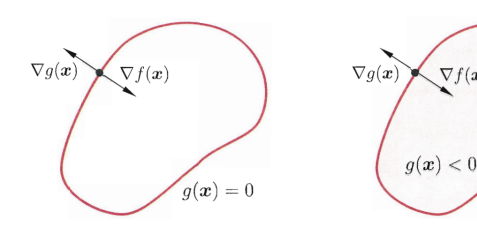
$$\nabla f(x) + \lambda \nabla g(x) = 0$$

而  $L(x,\lambda)$  对  $\lambda$  的偏导  $\nabla_{\lambda}L(x,\lambda)$  置 0,就得到

$$g(x) = 0$$

所以,原约束问题可以转化为对  $L(x,\lambda)$  的无约束优化问题。

# **12.2.1.2** 不等式约束 考虑不等式约束 $g(x) \leq 0$ ,最优点或者在边界 g(x) = 0 上,或者在区域 g(x) < 0 中。



• 对于 g(x) < 0

相当于使 f(x) 取得最小值的点落在可行域内,所以**约束条件相当于没有用**,所以,直接对 f(x) 求极小值即可。因为  $L(x,\lambda)=f(x)+\lambda g(x)$ ,所以

g(x) = 0

$$\nabla_x L(x,\lambda) = \nabla f(x) + \lambda \nabla g(x)$$

因为 g(x) < 0,想要只让  $\nabla f(x) = 0$ ,那么令  $\lambda = 0$  即可。

• 对于 g(x) = 0

这就变成了等式约束,且此时  $\nabla f(x^*)$  和  $\nabla g(x^*)$  反向相反。因为在 g(x)=0 越往里值是越小的,而梯度是指向等值线高的方向,所以梯度是指向外的。而 f(x) 的可行域又在 g(x) 的里面和边界上,我们要找的是 f(x) 的最小值,所以 f(x) 的梯度是指向内部的。

而  $\nabla f(x) + \lambda \nabla g(x) = 0$ ,两个又是反向的,所以  $\lambda > 0$ 。

结合  $g(x) \leq 0$  和 g(x) = 0 两种情况的结论,就得到了 KKT(Karush-Kuhn-Tucker)条件

$$\begin{array}{l} g(x) = 0, \lambda > 0 \\ g(x) < 0, \lambda = 0 \end{array} \} \Rightarrow \left\{ \begin{array}{l} g(x) \leq 0 \\ \lambda \geq 0 \\ \lambda g(x) = 0 \end{array} \right.$$

其中  $\lambda g(x)=0$  是因为  $\lambda$  和 g(x) 至少一个是  $\mathbf{0}$ ,而且不能都不是  $\mathbf{0}$ 。

以上三个条件有各自的名字:

- Primal feasibility(原始可行性):  $g(x) \leq 0$
- Dual feasibility(对偶可行性):  $\lambda \geq 0$
- Complementary slackness:  $\lambda g(x) = 0$

**12.2.1.3** 带等式和不等式约束的拉格朗日乘子法 对于多个约束的情形,m 个等式约束和 n 个不等式约束,可行域  $\mathbb{D}\subset\mathbb{R}^d$  非空的优化问题:

$$\min_{x} f(x)$$

$$\begin{array}{ll} s.t & h_i(x)=0, i=1,...,m\\ & g_j(x)\leq 0, j=1,...,n \end{array}$$

引入拉格朗日乘子  $\lambda=(\lambda_1,\lambda_2,...,\lambda_m)^T$  和  $\mu=(\mu_1,\mu_2,...,\mu_n)^T$ ,相应的拉格朗日函数为:

$$L(x,\lambda,\mu) = f(x) + \sum_{i=1}^m \lambda_i h_i(x) + \sum_{i=1}^n \mu_j g_j(x)$$

由不等式约束引入的 KKT 条件 (j=1,2,...n) 为

$$\begin{cases} g_j(x) \leq 0 \\ \mu_j \geq 0 \\ \mu_j g_j(x) = 0 \end{cases}$$

### 12.2.2 梯度下降

**12.2.2.1 《统计学习方法》的视角** 假设 f(x) 有一阶连续偏导,对于无约束的最优化问题而言: $\min_{x\in R^n} f(x)$  而 f(x) 在  $x^{(k)}$  附近的一阶泰勒展开如下,其中  $g_k=g(x^{(k)})=\nabla f(x^{(k)})$  是 f(x) 在  $x^{(k)}$  的梯度:

$$f(x) = f(x^{(k)}) + g_k^T(x - x^{(k)})$$

所以对于  $x = x^{(k+1)}$ :

$$f(x^{(k+1)}) = f(x^{(k)}) + g_k^T(x^{(k+1)} - x^{(k)})$$

令  $x^{(k+1)} = x^{(k)} + \lambda_k p_k$ ,  $p_k$  是搜索方向,  $\lambda_k$  是步长,代入上式,有

$$\begin{split} f(x^{(k+1)}) &= f(x^{(k)}) + g_k^T(x^{(k)} + \lambda_k p_k - x^{(k)}) \\ &= f(x^{(k)}) + g_k^T \lambda_k p_k \end{split}$$

为了让每次迭代的函数值变小,可以取  $p_k = -\nabla f(x^{(k)})$ 

把  $\lambda_k$  看成是可变化的,所以需要搜索  $\lambda_k$  使得

$$f(x^{(k)} + \lambda_k p_k) = \min_{\lambda \ge 0} f(x^{(k)} + \lambda p_k)$$

# 梯度下降法:

输入: 目标函数 f(x),梯度  $g(x) = \nabla f(x)$ ,精度要求  $\varepsilon$ 。

输出: f(x) 的极小点  $x^*$ 。

- 1. 取初始值  $x^{(0)} \in \mathbb{R}^n$ , 置 k = 0
- 2. 计算  $f(x^{(k)})$
- 3. 计算梯度  $g_k=g(x^{(k)})$ ,当  $\|g_k\|<\varepsilon$ ,则停止计算,得到近似解  $x^*=x^{(k)}$ ;否则,令  $p_k=-g(x^{(k)})$ ,求  $\lambda_k$  使得  $f(x^{(k)}+\lambda_k p_k)=\min_{\lambda\geq 0}f(x^{(k)}+\lambda p_k)$
- 4. 置  $x^{(k+1)} = x^{(k)} + \lambda_k p_k$ ,计算  $f(x^{(k+1)})$  当  $\left\| f(x^{(k+1)}) f(x^{(k)}) \right\| < \varepsilon$  或  $\left\| x^{(k+1)} x^{(k)} \right\| < \varepsilon$  时,停止迭代,令  $x^* = x^{(k+1)}$
- 5. 否则,置 k = k + 1,转第 3 步

只有当目标函数是**凸函数**时,梯度下降得到的才是**全局最优解**。

《机器学习》的视角 梯度下降是一阶 (first order) (只用一阶导,不用高阶导数) 优化方法,是求解无约束优化问题最简 单、最经典的方法之一。

考虑无约束优化问题  $\min_x f(x)$ , f(x) 是连续可微函数,如果能构造一个序列  $x^0, x^1, x^2, \ldots$  满足

$$f(x^{t+1}) < f(x^t), t = 0, 1, 2, \dots$$

那么不断执行这个过程,就可以收敛到局部极小点,根据泰勒展开有:

$$\begin{split} f(x) &= f(x^{(k)}) + \nabla f(x^{(k)})^T (x - x^{(k)}) \\ f(x + \Delta x) &= f(x^{(k)}) + \nabla f(x^{(k)})^T (x + \Delta x - x^{(k)}) \\ &= f(x^{(k)}) + \nabla f(x^{(k)})^T (x - x^{(k)}) + \nabla f(x^{(k)})^T \Delta x \\ &= f(x) + \nabla f(x^{(k)})^T \Delta x \end{split}$$

而  $\nabla f(x^{(k)})^T \Delta x$  是一个标量, 其转置等于自己, 所以

$$f(x + \Delta x) = f(x) + \Delta x^T \nabla f(x^{(k)})$$

想要让  $f(x + \Delta x) < f(x)$ , 只需要令:

$$\Delta x = -\gamma \nabla f(x)$$

其中的步长  $\gamma$  是一个小常数

如果 f(x) 满足 L-Lipschitz 条件,也就是说对于任意的 x,存在常数 L,使得  $\|\nabla f(x)\| \leq L$  成立,那么设置步长为  $\frac{1}{2L}$  就可以确保 收敛到局部极小点。

同样地,当目标函数是凸函数时,局部极小点就对应全局最小点,此时梯度下降可以确保收敛到全局最优解。

### 12.2.3 牛顿法

### **12.2.3.1** 二阶导基本性质 对于点 $x = x_0$

- 一阶导  $f'(x_0)=0$  时,如果二阶导  $f''(x_0)>0$ ,那么  $f(x_0)$  是极小值, $x_0$  是极小点• 一阶导  $f'(x_0)=0$ ,如果二阶导  $f''(x_0)<0$ ,那么  $f(x_0)$  是极大值, $x_0$  是极大点
- 一阶导  $f'(x_0) = 0$ , 如果二阶导  $f''(x_0) = 0$ , 那么  $x_0$  是鞍点

证明:

对于任意  $x_1$ ,根据二阶泰勒展开,有

$$f(x_1) = f(x_0) + f'(x_0)(x_1 - x_0) + \frac{1}{2}f''(x_0)(x_1 - x_0)^2 + \ldots + R_n(x_1)$$

因为  $f''(x_0) > 0$  且  $f'(x_0) = 0$ ,所以,不论  $x_1 > x_0$  还是  $x_1 < x_0$ ,总有  $f(x_1) > f(x_0)$ ,也就是周围的函数值都比  $f(x_0)$ 大,而  $x_0$  又是极值点,所以是极小点。

**12.2.3.2** 牛顿法 对于矩阵形式,x 是一个 nx1 的列向量,H(x) 是 f(x) 的海赛矩阵,即二阶导,shape 是 n imes n:

$$f(x) = f(x^{(x)}) + g_k^T(x - x^{(k)}) + \frac{1}{2}(x - x^{(k)})^T H(x^{(k)})(x - x^{(k)})$$

函数 f(x) 有极值的必要条件是在极值点处一阶导为 0 ,特别地,当  $H(x^{(k)})$  是正定矩阵时(二阶导大于 0),是极小值。

牛顿法利用极小点的必要条件  $\nabla f(x)=0$ ,每次迭代从点  $x^{(k)}$  开始,求目标函数极小点,作为第 k+1 次迭代值  $x^{(k+1)}$ ,具体地,假 设  $\nabla f(x^{(k+1)}) = 0$ ,有

$$\begin{split} f(x) &= f(x^{(x)}) + g_k^T(x - x^{(k)}) + \frac{1}{2}(x - x^{(k)})^T H(x^{(k)})(x - x^{(k)}) \\ &= f(x^{(x)}) + [g_k^T + \frac{1}{2}(x - x^{(k)})^T H(x^{(k)})](x - x^{(k)}) \\ &= f(x^{(x)}) + [g_k + \frac{1}{2}H(x^{(k)})(x - x^{(k)})]^T(x - x^{(k)}) \end{split}$$

把其中的  $g_k+\frac{1}{2}H(x^{(k)})(x-x^{(k)})$  看成一阶导,则上式就是一阶泰勒展开。记  $H^k=H(x^{(k)})$ ,令  $x=x^{(k+1)}$ ,令一阶导为 0:

$$\begin{array}{l} g_k + \frac{1}{2} H^k (x^{(k+1)} - x^{(k)}) = 0 \\ g_k = -\frac{1}{2} H^k (x^{(k+1)} - x^{(k)}) \\ -2 H_k^{-1} g_k = x^{(k+1)} - x^{(k)} \\ x^{(k+1)} = -2 H_k^{-1} g_k + x^{(k)} \end{array}$$

可以无视这个 2, 变成:

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - H_k^{-1} g_k$$

或者

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + p_k$$

其中,

$$H_k p_k = -g_k$$

### 牛顿法:

输入:目标函数 f(x),梯度  $g(x) = \nabla f(x)$ ,海赛矩阵 H(x),精度要求  $\varepsilon$ 。

输出: f(x) 的极小点  $x^*$ 。

- 1. 取初始点  $x^{(0)}$ ,置 k=0
- 2. 计算  $g_k=g(x^{(k)})$
- 2. 计解  $g_k=g(x)$  ) 3. 若  $\|g_k\|<\varepsilon$ ,则停止计算,得到近似解  $x^*=x^{(k)}$  4. 计算  $H_k=H(x^{(k)})$ ,并求  $p_k$ ,满足  $H_kp_k=-g_k$  5. 置  $x^{(k+1)}=x^{(k)}+p_k$
- 6. 置 k = k + 1, 转到第 2 步

其中的步骤 4,求  $p_k$  时, $p_k=-H_k^{-1}g_k$  需要求解  $H_k^{-1}$  很复杂。

# 12.2.4 拟牛顿法的思路

基本想法就是通过一个 n 阶矩阵  $G_k = G(\boldsymbol{x}^{(k)})$  来近似代替  $H^{-1}(\boldsymbol{x}^{(k)})$  。

- 12.2.5 DFP(Davidon-Fletcher-Powell)
- 12.2.6 BFGS(Broydon-Fletcher-Goldfarb-Shanno)
- 12.3 拉格朗日对偶性
- 12.4 信息论相关
- 12.4.1 凸集

假设 S 为在实或复向量空间的集。若对于所有  $x,y\in S$  和所有的  $t\in [0,1]$  都有  $tx+(1-t)y\in S$ ,则 S 称为凸集。

也就是说,S 中任意两点间的线段都属于 S

性质:

如果 S 是凸集,对于任意的  $u_1,u_2,...,u_r\in S$ ,以及所有的非负  $\lambda_1,\lambda_2,...,\lambda_r$  满足  $\lambda_1+\lambda_2+...+\lambda_r=1$ ,都有  $\sum_{k=1}^r\lambda_ku_k\in S$ 。这个组合称为  $u_1,u_2,...,u_r$  的凸组合。

#### 12.4.2 凸函数

函数是凸函数:曲线上任意两点 x 和 y 所作割线(与函数图像有两个不同交点的直线,如果只有一个交点,那就是切线)一定在这两点间的函数图象的上方:

$$tf(x) + (1-t)f(y) \ge f(tx + (1-t)y), 0 \le t \le 1$$

有如下几个常用性质:

- 一元可微函数在某个区间上是凸的,当且仅当它的导数在该区间上单调不减。
- 一元连续可微函数在区间上是凸的,当且仅当函数位于**所有它的切线的上方**:对于区间内的所有 x 和 y,都有  $f(y) \ge f(x) + f'(x)(y-x)$  (右边就是一阶泰勒展开)。特别地,如果 f'(c) = 0,那么 f(c) 是 f(x) 的最小值。
- 一元二阶可微的函数在区间上是凸的,当且仅当它的**二阶导数是非负的**;这可以用来判断某个函数是不是凸函数。如果它的二阶导数 是正数,那么函数就是严格凸的,但反过来不成立。
- 多元二次可微的连续函数在凸集上是凸的,当且仅当它的黑塞矩阵在凸集的内部是半正定的

#### 12.4.3 KL 散度

熵的小结: https://blog.csdn.net/haolexiao/article/details/70142571

相对熵 (relative entropy) 又称为 **KL** 散度 (Kullback-Leibler divergence, 简称 KLD), 信息散度 (**information divergence**), 信息增益 (**information gain**)。

KL 散度是两个概率分布 P 和 Q 差别的非对称性的度量。KL 散度是用来度量使用基于 Q 的编码来编码来自 P 的样本 平均所需的额外的位元数。典型情况下,P 表示数据的真实分布,Q 表示数据的理论分布,模型分布,或 P 的近似分布。

注意: $D_{KL}(P||Q)$  是指的用**分布 Q** 来**近似**数据的**真实分布 P**,先写 P 再写 Q,公式里没有- $\ln$  的时候,就是 p/q 对于离散随机变量:

$$D_{KL}(P||Q) = \sum_{i} P(i) ln \frac{P(i)}{Q(i)} = -\sum_{i} P(i) ln \frac{Q(i)}{P(i)}$$

KL 散度仅当概率  ${f P}$  和  ${f Q}$  各自总和均为  ${f 1}$ ,且对于任何  ${f i}$  皆满足 Q(i)>0 及 P(i)>0 时,才有定义。如果出现 0ln0,当做 0 对于连续随机变量:

$$D_{KL}(P||Q) = \int_{-\infty}^{\infty} p(x) ln \frac{p(x)}{q(x)} dx$$

性质:

KL 散度大于等于 0

证明:

先了解一下 Jensen 不等式:

如果  $\varphi$  是一个凸函数,那么有:

$$\varphi(E(x)) \le E(\varphi(x))$$

对于**离散随机变量**, $\sum_{i=1}^n \lambda_i = 1$ :

$$\varphi(\sum_{i=1}^{n} g(x_i)\lambda_i) \le \sum_{i=1}^{n} \varphi(g(x_i))\lambda_i$$

当我们取  $g(x)=x,\;\lambda_i=1/n,\; \varphi(x)=\log(x)$  时,就有

$$log(\sum_{i=1}^n \frac{x_i}{n}) \geq \sum_{i=1}^n \frac{log(x_i)}{n}$$

对于**连续随机变量**,如果 f(x) 是非负函数,且满足(f(x) 是概率密度函数):

$$\int_{-\infty}^{\infty} f(x)dx = 1$$

如果  $\varphi$  在 g(x) 的值域中是凸函数,那么

$$\varphi(\int_{-\infty}^{\infty}g(x)f(x)dx)\leq\int_{-\infty}^{\infty}\varphi(g(x))f(x)dx$$

特别地, 当 g(x) = x 时, 有

$$\varphi(\int_{-\infty}^{\infty} x f(x) dx) \le \int_{-\infty}^{\infty} \varphi(x) f(x) dx$$

回到这个问题中,  $g(x)=rac{g(x)}{p(x)}$ , arphi(x)=-logx 是一个严格凸函数,那么  $arphi(g(x))=-lograc{q(x)}{p(x)}$ ,所以

$$\begin{split} D_{KL}(P||Q) &= \int_{-\infty}^{\infty} p(x) ln \frac{p(x)}{q(x)} dx \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} p(x) (-ln \frac{q(x)}{p(x)}) dx \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} (-ln \frac{q(x)}{p(x)}) p(x) dx \\ &\geq -ln (\int_{-\infty}^{\infty} \frac{q(x)}{p(x)} p(x) dx) \\ &\geq -ln (\int_{-\infty}^{\infty} q(x) dx) \\ &= -ln 1 = 0 \end{split}$$

#### 12.5 采样

假设有一个很复杂的概率密度函数 p(x), 求解随机变量基于此概率下的某个函数期望, 即:

$$E_{x \sim p(x)}[f(x)]$$

求解有两种方法:

解析法:

将上式展开成积分,并通过积分求解:

$$\int_{x} p(x)f(x)dx$$

对于简单的分布,可以直接这么做。但 dnn 就不可行了。

蒙特卡洛法:

根据大数定理,当采样数量足够大时,采样的样本就可以无限近似地表示原分布:

$$\frac{1}{N} \sum_{x_i \sim p(x), i=1}^N f(x_i)$$

### 12.5.1 拒绝采样

拒绝采样又叫接受/拒绝采样 (Accept-Reject Sampling),对于目标分布 p(x),选取一个容易采样的参考分布 q(x),使得对于任意 x都有  $p(x) \leq M \cdot q(x)$ ,则可以按如下过程采样:

- 从参考分布 q(x) 中随机抽取一个样本  $x_i$
- ・ 从均匀分布 U(0,1) 产生一个随机数  $u_i$  ・ 如果  $u_i \leq \frac{p(x_i)}{Mq(x_i)}$ ,则接受样本  $x_i$ ,否则拒绝。

重新进行如上 3 个步骤,直到新产生的样本  $x_i$  被接受

其中的第三步是因为  $p(x) \leq M \cdot q(x)$ ,所以  $\frac{p(x_i)}{Mq(x_i)} \leq 1$ ,说明只有函数值在  $p(x_i)$  下方的  $x_i$  才接受,所以  $x_i \sim p(x)$ 。相当于 为目标分布 p(x) 选一个包络函数  $M\cdot q(x)$ ,包络函数紧,每次采样时样本被接受的概率越大,采样效率越高。实际应用中还有自适应拒绝 采样等。

#### 12.5.2 重要性采样

强化学习经常使用重要性采样。重要性采样主要应用在一些难以直接采样的数据分布上。

我们令待采样分布为 p(x),有另一个简单可采样且定义域和 p(x) 相同的概率密度函数为  $\tilde{p}(x)$ ,可以得到:

$$\begin{split} E_{x \sim p(x)}[f(x)] &= \int_x p(x) f(x) dx \\ &= \int_x \tilde{p}(x) \frac{p(x)}{\tilde{p}(x)} f(x) dx \\ &= E_{x \sim \tilde{p}(x)}[\frac{p(x)}{\tilde{p}(x)} f(x)] \\ &\simeq \frac{1}{N} \sum_{x_i \sim \tilde{p}(x), i=1}^N \frac{p(x)}{\tilde{p}(x)} f(x) \end{split}$$

因此,只需要从简单分布  $\tilde{p}(x)$  中采样,然后分别计算 p(x)、 $\tilde{p}(x)$  和 f(x) 就可以了。

#### 最好选择一个和原始分布尽量接近的近似分布进行采样。

例如,要对一个均值 1,方差 1 的正态分布进行采样,有两个可选的分布:均值 1 方差 0.5 和均值 1 方差 2。

从图像上可以看到方差为 0.5 的过分集中在均值附近,而且方差为 2 的与原分布重合度较高,所以应该选方差为 2 的。

#### 12.5.3 马尔可夫蒙特卡洛采样 (MCMC)

如果是高维空间的随机向量,拒绝采样和重要性采样经常难以找到合适的参考分布,采样效率低下(样本的接受概率低或者重要性权重低), 此时可以考虑马尔可夫蒙特卡洛采样法。

蒙特卡洛法指基于采样的数值近似求解方法,马尔可夫链用于进行采样。

#### 基本思想是:

- 针对待采样的目标分布,构造一个马尔可夫链,使得该马尔可夫链的平稳分布就是目标分布;
- 然后从任何一个初始状态出发,沿着马尔可夫链进行状态转移,最终得到的状态转移序列会收敛到目标分布
- 由此可以得到目标分布的一系列样本

核心点是如何构造合适的马尔可夫链,即确定马尔可夫链的状态转移概率。

**12.5.3.1 Metropolis-Hastings 采样** 对于目标分布 p(x), 首先选择一个容易采样的参考条件分布  $q(x^*|x)$ , 并令

$$A(x, x^*) = \min\{1, \frac{p(x^*)q(x|x^*)}{p(x)q(x^*|x)}\}$$

然后根据如下过程采样:

- 随机选一个初始样本  $x^{(0)}$
- For  $t = 1, 2, 3, \cdots$ :
  - 根据参考条件分布  $q(x^*|x^{(t-1)})$  抽取一个样本  $x^*$ ;
  - 根据均匀分布 U(0,1) 产生随机数 u;
  - 若  $u < A(x^{(t-1)}, x^*)$ ,则令  $x^{(t)} = x^*$  【接受新样本】,否则令  $x^{(t)} = x^{(t-1)}$  【拒绝新样本,维持旧样本】

可以证明,上述过程得到的样本序列 $\left\{...,x^{(t-1)},x^{(t)},...
ight\}$ 最终会收敛到目标分布 $\left.p(x)\right.$ 

12.5.3.2 吉布斯采样 吉布斯采样是 Metropolis-Hastings 算法的一个特例,核心思想是只对样本的一个维度进行采样和更新。 对于目标分布 p(x), 其中  $x=(x_1,x_2,...,x_d)$  是一个多维向量,按如下过程采样:

- 随机选择初始状态  $x^{(0)} = (x_1^{(0)}, x_2^{(0)}, ..., x_d^{(0)})$
- For  $t = 1, 2, 3, \dots$ :
  - 对于前一步产生的样本  $x^{(t-1)}=(x_1^{(t-1)},x_2^{(t-1)},...,x_d^{(t-1)})$ ,依次采样和更新每个维度的值,即依次抽取分量  $x_1^{(t)}\sim p(x_1|x_2^{(t-1)},x_3^{(t-1)},...,x_d^{(t-1)})$ , $x_2^{(t)}\sim p(x_1|x_1^{(t-1)},x_3^{(t-1)},...,x_d^{(t-1)})$ , $x_d^{(t)}\sim p(x_1|x_1^{(t-1)},x_2^{(t-1)},...,x_d^{(t-1)})$ -形成新的样本  $x^{(t)}=(x_1^{(t)},x_2^{(t)},...,x_d^{(t)})$

同样可以证明,上述过程得到的样本序列 $\left\{...,x^{(t-1)},x^{(t)},...
ight\}$ 会收敛到目标分布p(x)。另外,步骤2中对样本每个维度的抽样和更新 操作,不是必须按下标顺序进行的,可以是随机顺序。

#### 注意点:

- 拒绝采样中,如果某一步中采样被拒绝,则**该步不会产生新样本,需要重新采样。**但 MCMC 采样每一步都会产生一个样本, 只是有时候这个样本与之前的样本一样而已。
- MCMC 采样是在不断迭代过程中逐渐收敛到平稳分布的。实际应用中一般会对得到的样本序列进行"burn-in"处理,即截除掉 序列中最开始的一部分样本, **只保留后面的样本**。

MCMC 得到的样本序列中相邻的样本是**不独立的**,因为后一个样本是由前一个样本根据特定的转移概率得到的。如果仅仅是采样,并不要 求样本之间相互独立。

如果确实需要产生独立同分布的样本,可以:

- 同行运行多条马尔可夫链,这样不同链上的样本是独立的
- 或者在同一条马尔可夫链上每隔若干个样本才选取一个,这样选出来的样本也是近似独立的。