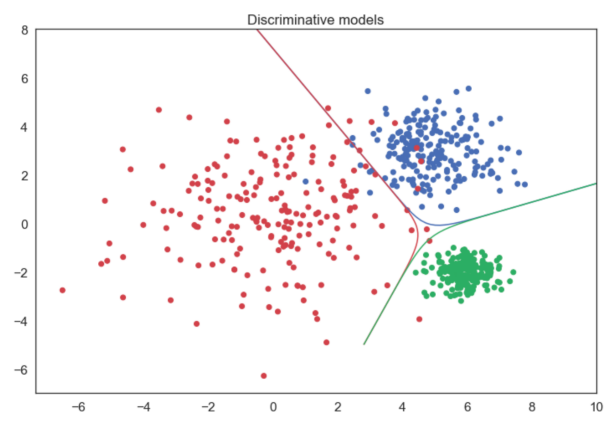
# Генеративные модели. Часть 1.

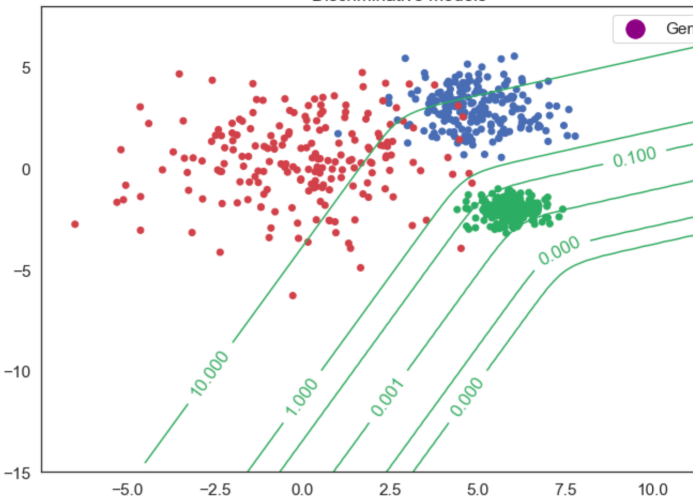
# Генеративные / дискриминативные модели

Ранее в курсе мы чаще всего сталкивались с классом моделей сталкивались с классом моделей, которые называются дискриминативные. Это означает что по некоторому x мы хотели предсказать вероятность какой-то метки y (Метка класса, сегментационная маска, bounding box). То есть учили распределение p(y|x). Посмотрим на самый простой случай классификации на три класса.



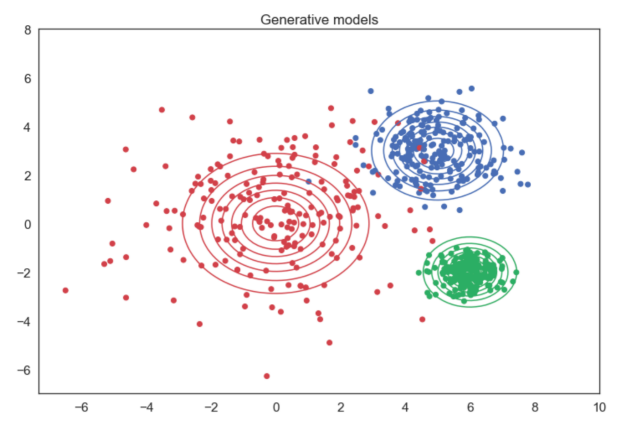
Теперь давайте рассмотрим следующую задачу: пусть мы хотим сгенерировать точку зеленого класса. Для этого давайте возьмем не p(y|x), а  $\log(p(y|x))$  и добавим минус (для градиентного спуска). На картинке ниже изображены уровни получившейся функции.

## Discriminative models



Фиолетовая точка — результат градиентного спуска. Как мы видим эта точка лежит далеко от кластера зеленых точек. И вряд ли может считаться хорошей сгенерированной точкой.

Для генерации нам необходим другой класс моделей, которые стараются выучить распределение, а не границу между классами:



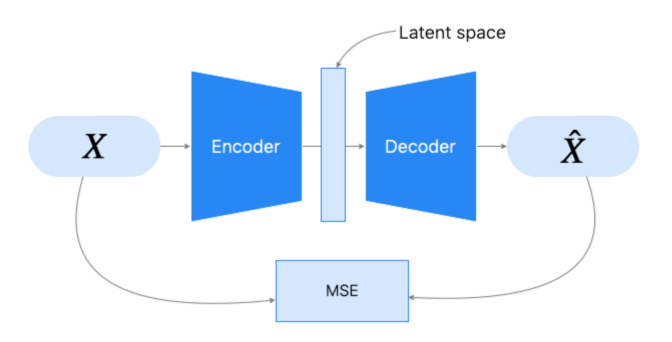
В примере выше форму и параметры распределения подобрать просто — видно что точки распределены нормально (многомерное нормальное распределние), но в реальной жизни такое случается редко. И иногда данные X распределены гораздо сложнее.

Однако, если предположить что существует функция f такая что величина f(X) будет распределена нормально, причем как правило можно взять  $f:R^n\to R^m,\ m< n$  (в случае одномерных данных обычно наоборот). Такое пространство размерности m называется латентным.

Однако для генерации нам необходимо найти и другую функцию g, такую, чтобы g(f(x)) снова была распределена как и исходные данные. Рассмотрим некоторые частные случаи такой модели:

#### **Auto Encoder**

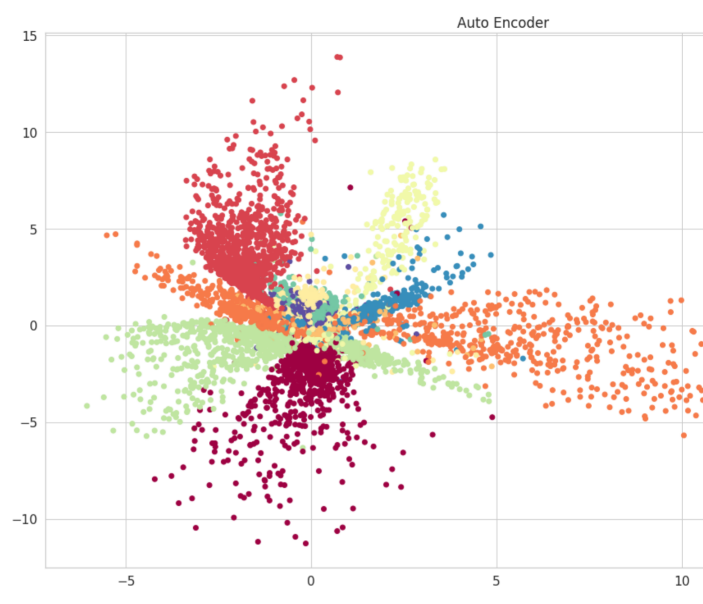
Давайте уберем требование о нормальном распределении величины в латентном пространстве. Оставим лишь то, что  $\hat{X}=g(f(X))$  должно быть в том же пространстве, что и X. Тогда нам останется лишь сравнивать меру схожести X и  $\hat{X}$ . Здесь нам может подойти MSE. То есть при обучении мы минимизируем  $MSE(g(f(X)),X)=MSE(\hat{X},X)$ .



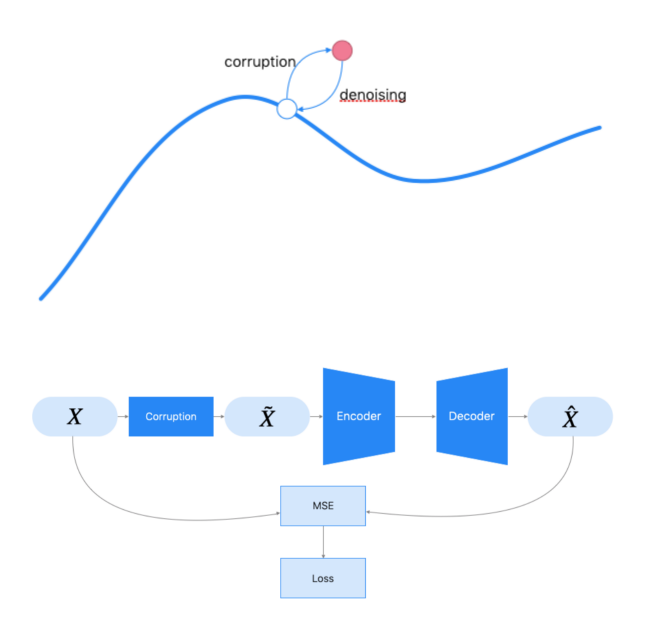
```
• • •
class AE(nn.Module):
    def __init__(self, inp_dim, hidden_dim):
        super().__init__()
        self.encoder = nn.Sequential(
            nn.Linear(inp_dim, 256),
            nn.ReLU(),
            nn.Linear(256, 128),
            nn.ReLU(),
            nn.Linear(128, hidden_dim)
        self.decoder = nn.Sequential(
            nn.Linear(hidden_dim, 128),
            nn.ReLU(),
            nn.Linear(128, 256),
            nn.ReLU(),
            nn.Linear(256, inp_dim)
    def forward(self, x):
        shapes = x.shape
        x = x.view(x.size(0), -1)
        return self.decoder(self.encoder(x)).view(*shapes)
    def encode(self, x):
        x = x.view(x.size(0), -1)
        return self.encoder(x)
```

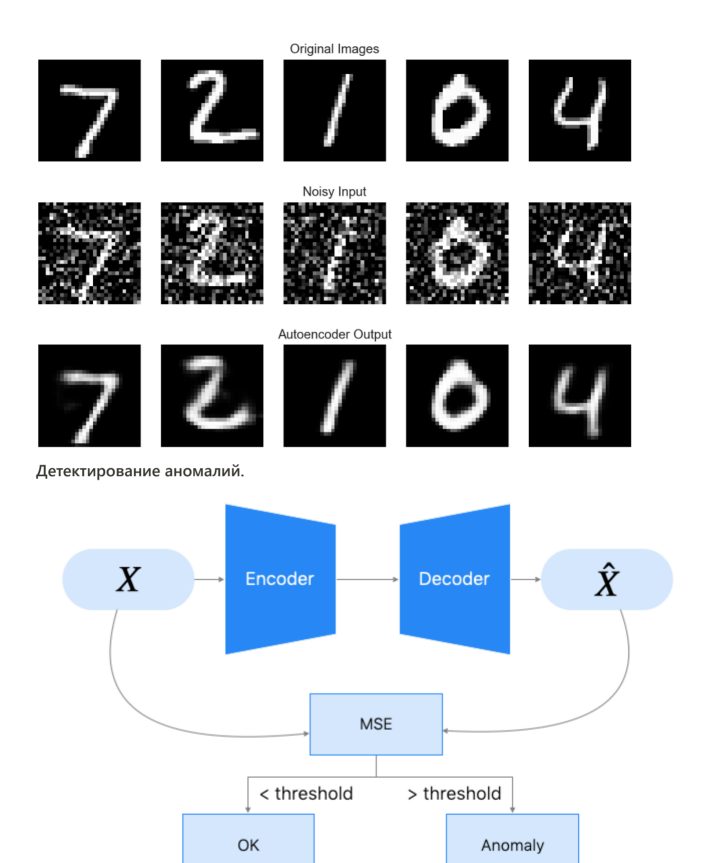
Зачем это нужно?

Понижение размерности



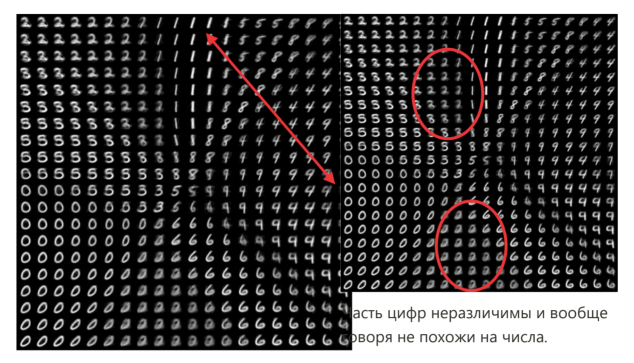
Избавление от шума. Denoising AE.





## Как генерировать?

Давайте рассмотрим латентное пространство АЕ подробнее. Возьмем точки из равномерной сетки [-1.5,1.5]x[-1.5,1.5] (квадрат) и пропустим их через декодер.



Несмотря на то, что цифры 7 и 1 похожи внешне, в латентном пространстве они располагаются далеко друг от друга. Это плохо.

## Variational Auto Encoder

Вернемся к задаче генерации. Вспомним, что мы хотим генерировать точки из датасета. В случае с обычным АЕ генерировать не получится — мы ничего не знаем о распределении в латентном пространстве. Теперь давайте явно скажем, что f(X) должна подчинятся нормальному распределению. Пусть тогда f(X) выдает не точку, а параметры этого распределения. Взглянем на алгоритм

1. 
$$\mu, \Sigma = f(X)$$

2. sample  $x_{
m hidden}$  from  $N(\mu,\Sigma)$  (этот шаг подробнее описан здесь)

3. 
$$\hat{X} = g(x_{ ext{hidden}})$$

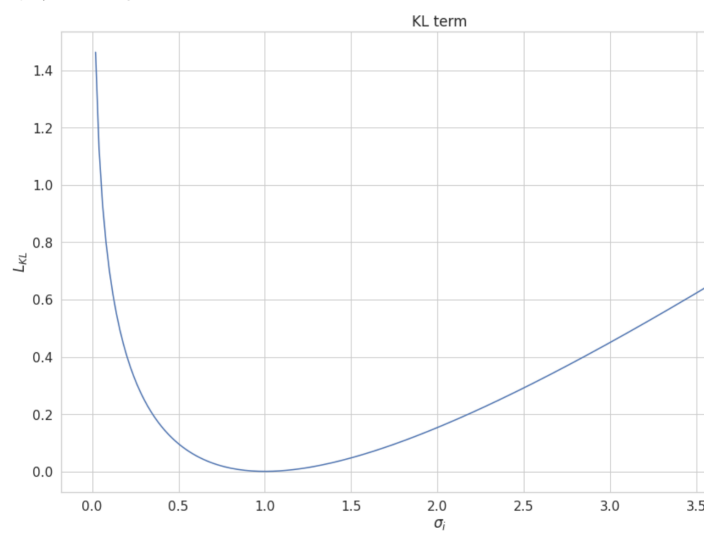
Если мы просто начнем обучать такую модель, то она сколапсирует в обычный АЕ приблизив дисперсию к нулю. Мы этого не хотим. Давайте стараться делать так, чтобы распределение  $N(\mu,\Sigma)$  было максимально похоже на  $N(\vec{0},I)$ .

Давайте будем считать матрицу  $\Sigma$  диагональной (компоненты не зависят друг от друга), то есть  $\Sigma=\mathrm{diag}(\sigma_i)$ . Рассмотрим і-ую компонту отдельно. Напомню, мы хотим

чтобы  $\mu_i=0$ ,  $\sigma_i=1$  (стандартное распределение по каждой компоненте). Рассмотрим вот такую функцию:

$$L_{KL} = rac{1}{2} \left( \sigma_i - \log \sigma_i - 1 + \mu_i^2 
ight)$$

При  $\mu_i=0$  получим:

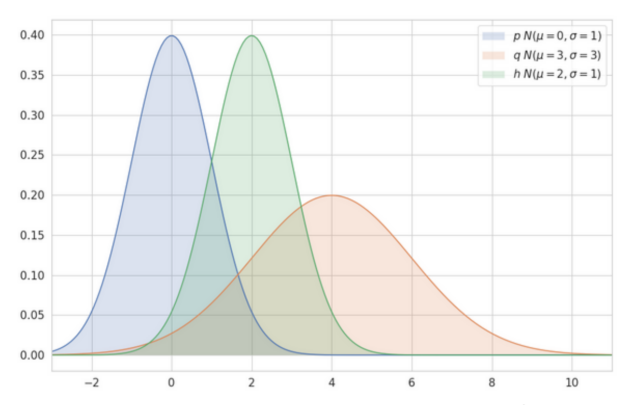


Как видно минимум такой функции как раз в точке  $\sigma_i=1$ .

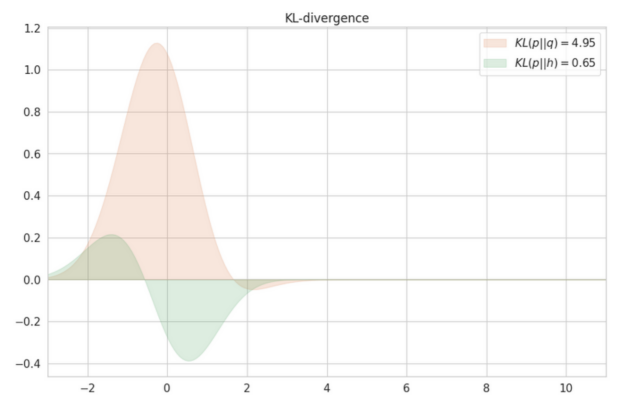
Такая функция взялась не из эмпирических соображений. Существует меры схожести двух распределений, которые называются дивергенциями. Отличия от обычного расстояния в том, что, вообще говоря никто не обязывает чтобы дивергенция не обязана быть симметричной. Те  $D(p||q) \neq D(q||p)$ , где p(x) и q(x)— распределения.

Самая распространенная из таких дивергенций это Kullback–Leibler divergence. Она имеет вид:

$$KL(p||q) = \sum_{x \in \mathcal{X}} p(x) \log \left(rac{q(x)}{p(x)}
ight)$$



Рассмотрим три распределения — стандартное нормальное ( $\mu_p=0,\sigma_p=1$ ), и еще два нормальных ( $\mu_q=3,\sigma_q=3;\mu_h=2,\sigma_h=1$ ).



Посчитаем КL-дивергенцию из стандартного распределения p в распределение q и h. Как видно для q площадь для интегрирования получилось больше, а значит и дивергенция выше.

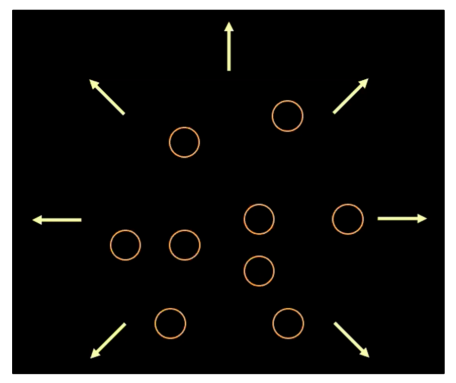
## ▶ Интуиция за КL дивергенцией

Можно показать что если p и q — распределены нормально, причем p — стандартное распределение ( $\mu=0$ ,  $\sigma=1$ ), то мы как раз получим формулу выше.

Соберем все вместе:

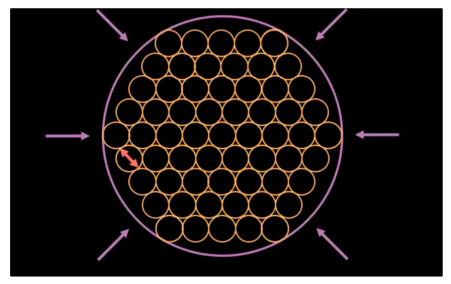
$$L = L_{rec} + \beta \cdot L_{KL}$$

 $L_{rec}$  — это обычный лосс от АЕ. Он стремится чтобы все точки были различимы и с маленькой дисперсией. Поэтому он их отталкивает друг от друга.



from <a href="https://atcold.github.io/pytorch-Deep-Learning/en/week08/08-3/">https://atcold.github.io/pytorch-Deep-Learning/en/week08/08-3/</a>

А  $L_{KL}$  это наша добавка. Она стремится, чтобы стандартное отклонение было равно 1, а математическое ожидание 0. Поэтому он как бы собирает шарики вместе и не дает шарикам схлопнуться в одну точку.



from <a href="https://atcold.github.io/pytorch-Deep-Learning/en/week08/08-3/">https://atcold.github.io/pytorch-Deep-Learning/en/week08/08-3/</a>

#### Reparametrization trick

На словах все выглядит хорошо, остаются вопросы: как это все реализовать? Что значит сэмплировать и пропускать дальше?

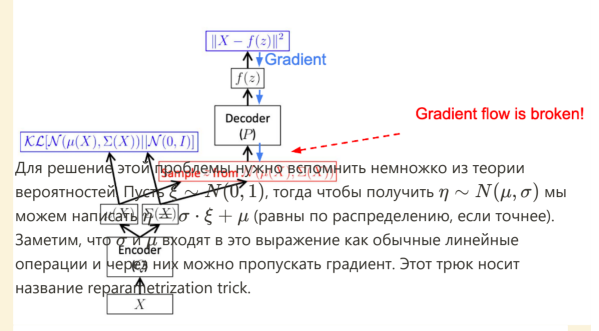
Для того, чтобы получить параметры распределения энкодер должен иметь выходную размрность  $2 \cdot \text{latent dim}$  так как по каждой компоненте у распределения два параметра —  $\{\mu; \sigma\}$ , для удобства второй параметр —  $\sigma$  сразу интерпретируют как  $\log(\sigma)$ ; декодер принимать на вход просто latent dim:

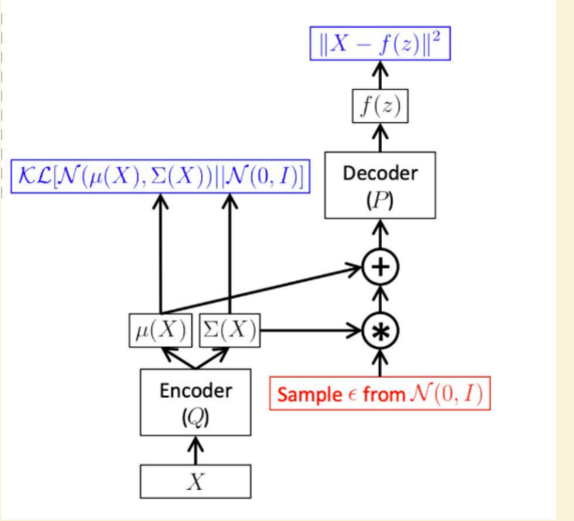
```
class VAE(nn.Module): def __init__(self, inp_dim, latent_dim):
super().__init__() self.encoder = nn.Sequential( nn.Linear(inp_dim,
inp_dim//2), nn.ReLU(), nn.Linear(inp_dim//2, latent_dim * 2) # mu and
log(sigma) ) self.decoder = nn.Sequential( nn.Linear(latent_dim,
inp_dim//2), nn.ReLU(), nn.Linear(inp_dim//2, inp_dim) )
self.latent_dim = latent_dim
```

теперь нам нужно научится сэмплировать. Если мы просто возьмем параметры и напишем:

```
mu, log_sigma = torch.split(self.encoder(x), self.latent_dim) sample =
torch.normal(mu=mu, sigma=torch.exp(log_sigma))
```

То при вызове .backward() градиенты не пройдут сквозь torch.normal



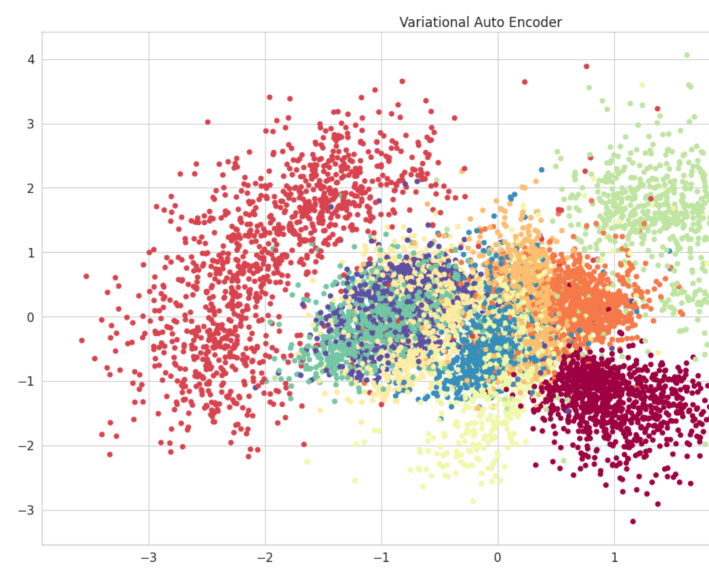


В коде это выглядит так:

```
mu, log_sigma = torch.split(self.encoder(x), self.latent_dim) sample =
torch.exp(log_sigma) * torch.randn(batch_size, latent_dim) + mu
```

В итоге, собрав все вместе:

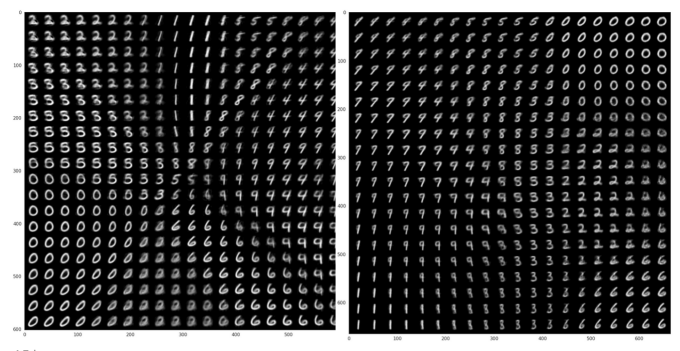
В итоге латентное пространство выглядит так.



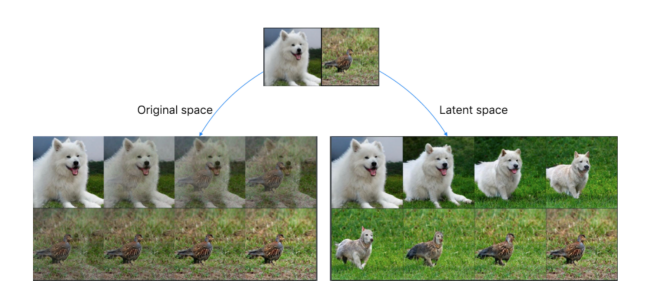
И теперь, мы можем сэмплировать из латентного пространства.

Левая картинка — сэмпл из AE. В нем переходы между картинками резкие, половина картинок не похожи на цифры.

Правая картинка — сэмпл из VAE. Переходы плавные и все картинки это цифры.



AE latents VAE latents



# Конец лекции 1.

Презентация