sklearn实现与传统实现的对比解读

1. 传统

- (1) 随机初始化相关参数:均值 $\mu_k^{(0)}$ 、方差 $\Sigma_k^{(0)}$ 、各个高斯分布的权重 $\pi_k^{(0)}$
 - (2) 利用EM迭代计算

·E step

- a. 根据第k个高斯分布的相关参数(均值 $\mu_k/$ 方差 Σ_k)生成高斯模型 $N(\mu_k,\Sigma_k)$
- b. 计算样本在各个高斯分布函数下的值与相应高斯分布的概率的乘积:

 $\pi_k^{i-1}N(\mathbf{x}_n \,|\, \mu_k, \Sigma_k)$

c. 求和
$$\sum_{k=1}^K \pi_k^{i-1} N(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)$$
,用于归一化

d. 归一化: 计算各个高斯分布对于数据样本n的贡献

$$\gamma(z_{nk}) = \frac{\pi_k^{i-1} N(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)}{\sum_{k=1}^K \pi_k^{i-1} N(\mathbf{x}_n | \mu_k, \Sigma_k)}$$

·M step

a. 计算第k个高斯分布对各个样本的贡献和N_k

$$N_k = \sum_{n=1}^N \gamma(z_{nk})$$

b. 更新高斯分布的相关参数(均值 μ_k^{new} \协方差 Σ_k^{new} \权重系数 π_k^{new}) 该过程和传统高斯分布的均值和方差计算类似:

$$\mu_k^{new} = \frac{1}{N_k} \sum_{n=1}^N \gamma(z_{nk}) \mathbf{x}_n$$

$$\Sigma_k^{new} = \frac{1}{N_k} \sum_{n=1}^N \gamma(z_{nk}) (\mathbf{x}_n - \mu_k^{\text{new}}) (\mathbf{x}_n - \mu_k^{\text{new}})^T$$

$$\pi_k^{new} = \frac{N_k}{N}$$

c. 按照得到的值, 计算对数似然函数, 判断是否符合要求

$$lnp(X \mid \pi, \mu, \Sigma) = \sum_{n=1}^{N} ln \left\{ \sum_{k=1}^{K} \pi_k N(X_n \mid \mu_k, \Sigma_k) \right\}$$

2. sklearn.mixture.GaussianMixture

sklearn中实现了计算混合高斯模型的包装类,使用方法简单,可作为联邦算法的验

证。

初始化参数:

- ·n_components 高斯混合模型的个数
- ·tol 阈值
- ·max_iter 最大迭代次数
- ·n_init 初始化次数,用于产生最佳初始参数
- ·init_params 初始化高斯混合模型的权重参数,均值和协方差的方式
- ·random_state 随机数种子
- ·means_init 初始化均值
- ·weights_init 初始化权重

属性:

- ·weights_混合高斯模型中各个高斯模型的概率
- ·means_混合高斯模型中各个高斯模型的均值
- ·covariances_ 混合高斯模型中各个高斯模型的协方差
- ·n_iter_EM的最佳拟合达到收敛所使用的迭代次数

(算法接口可以参考这个设计,返回值基本一致)

源码解读与分析

解读原因:由于最终测试的时候发现和sklearn实现的始终存在误差,打算还是深入看一下sklearn是如何实现的。实际上sklearn进行的是近似计算,忽略了一些常数。由于优化目标为极大似然函数,一些常数忽略也是可以接受的。

准备

初始化先验概率、均值、协方差等。

此外,sklearn将传统的协方差 Σ 进行了拆分,使用Cholesky进行LU分解,分解后得到协方差的上三角矩阵L(对角线下方全为0),然后进行了求逆,得到 L^{-1} ,方便之后EM迭代的计算。

E-step: 计算后验概率

step1: 将传统的高斯模型进行修改,为了便于计算,只考虑如下部分:

$$e^{-\frac{1}{2}(X-\mu)^T \Sigma^{-1}(X-\mu)}$$

记 $y = XL^{-1} - \mu L^{-1}$,之后对y取平方,得到: $log(e^{(X-\mu)^T \Sigma^{-1}(X-\mu)}) = v^2$

·**step2**: 对于原来的计算公式,都加了对数运算,此时的对每个components的高斯概率密度值和各个高斯函数先验概率的乘积,计算过程如下:

$$log(\pi_i) + y^2 \approx log(\pi_i N(X \mid \mu_i, \Sigma_i))$$

· **step3**: 计算分母,即全概率: $sum = log(\sum_{i=1}^{K} e^{log(\pi_j) + y^2})$

step4: 根据贝叶斯公式, 计算样本i在各个高斯分布下的后验概率 $log(\pi_{ii})$ 。

M-step: 根据样本的后验概率更新高斯函数的参数

计算方法和传统的一样:

此时,由于上述得到的后验概率取了对数,在这里利用指数恢复为 π_{ij} 。之后,再进行各个参数的更新。