在机器学习中,有很多的问题并没有解析形式的解,或者有解析形式的解但是计算量很大(譬如,超定问题的最小二乘解),对于此类问题,通常我们会选择采用一种迭代的优化方式进行求解。

这些常用的优化算法包括: <u>梯度下降法(Gradient Descent)</u>,<u>共轭梯度法(Conjugate Gradient)</u>,<u>Momentum</u>算法及其变体,<u>牛顿法和拟牛顿法(包括L-BFGS)</u>,<u>AdaGrad</u>,<u>Adadelta</u>,<u>RMSprop</u>,<u>Adam</u>及其变体,<u>Nadam</u>。

梯度下降法 (Gradient Descent)

想象你在一个山峰上,在不考虑其他因素的情况下,你要如何行走才能最快的下到山脚?当然是选择最陡峭的地方,这也是<u>梯度下降法</u>的核心思想:它通过每次在当前梯度方向(最陡峭的方向)向前"迈"一步,来逐渐逼近函数的最小值。

在第n次迭代中,参数 $\theta_n = \theta_{n-1} + \Delta \theta$

我们将损失函数在 θ n-1处进行一阶泰勒展开:

$$L(\theta_n) = L(\theta_{n-1} + \Delta \theta) \approx L(\theta_{n-1}) + L'(\theta_{n-1}) \Delta \theta$$

为了使 $L(\theta_n)$ $< L(\theta_{n-1})$,可取 $\Delta \theta = -\alpha L'(\theta_{n-1})$,即得到我们的梯度下降的 迭代公式:

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha L' (\theta_{n-1})$$

梯度下降法根据每次求解损失函数L带入的样本数,可以分为:全量梯度下降(计算所有样本的损失),批量梯度下降(每次计算一个batch样本的损失)和随机梯度下降(每次随机选取一个样本计算损失)。

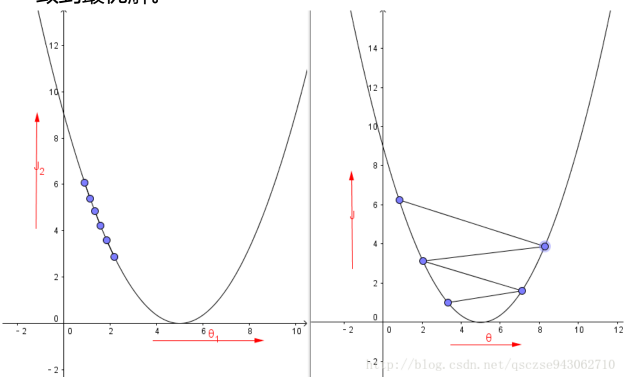
PS: 现在所说的SGD (随机梯度下降) 多指Mini-batch-Gradient-Descent (批量梯度下降),后文用 g_n 来代替 L^r (θ_n)

SGD的优缺点

优点:操作简单,计算量小,在损失函数是凸函数的情况下能够保证收敛到一个 较好的全局最优解。

缺点:

• α是个定值(在最原始的版本),它的选取直接决定了解的好坏,过小会导致收敛太慢,过大会导致震荡而无法收敛到最优解。



• 对于非凸问题,只能收敛到局部最优,并且没有任何摆脱局部最优的能力(一旦 梯度为0就不会再有任何变化)。

PS:对于非凸的优化问题,我们可以将其转化为对偶问题,对偶函数一定是凹函数,但是这样求出来的解并不等价于原函数的解,只是原函数的一个确下界Momentum

SGD中,每次的步长一致,并且方向都是当前梯度的方向,这会收敛的不稳定性:无论在什么位置,总是以相同的"步子"向前迈。

Momentum的思想就是模拟物体运动的惯性: 当我们跑步时转弯, 我们最终的前进方向是由我们之前的方向和转弯的方向共同决定的。Momentum在每次更新

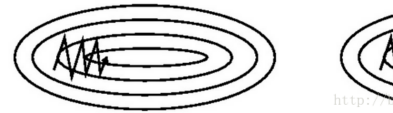
时,保留一部分上次的更新方向:

$$\Delta \theta_n = \rho \Delta \theta_{n-1} + g_{n-1}$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha \Delta \theta_n$$

这里 ρ 值决定了保留多少上次更新方向的信息,值为 $0^{\sim}1$,初始时可以取0.5,随着迭代逐渐增大; α 为学习率,同SGD。

优点:一定程度上缓解了SGD收敛不稳定的问题,并且有一定的摆脱局部最优的能力(当前梯度为0时,仍可能按照上次迭代的方向冲出局部最优点),直观上理解,它可以让每次迭代的"掉头方向不是那个大"。左图为SGD,右图为Momentum。





图片来源于《An overview of gradient descent optimization algorithms》

缺点: 这里又多了另外一个超参数 ρ 需要我们设置,它的选取同样会影响到结果。

Nesterov Momentum

Nesterov Momentum又叫做Nesterov Accelerated Gradient (NAG), 是基于Momentum的加速算法。

通过上述,我们知道,在每次更新的时候,都在 ρ Δ θ n-1+L' $(\theta$ n) 走 α 这么远,那么我们为什么不直接走到这个位置,然后从这个位置的梯度再走一次呢?为此,引出NAG的迭代公式:

$$\Delta \theta_n = \rho \Delta \theta_{n-1} + g(\theta_{n-1} - \alpha \Delta \theta_{n-1})$$

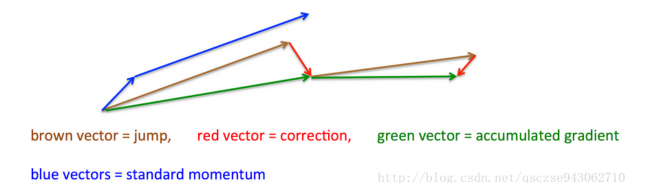
$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha \Delta \theta_n$$

我们可以这样理解,每次走之前,我们先用一个棍子往前探一探,这根棍子探到的位置就是 $L(\theta_{n-1}-\alpha_0^2\Delta_{n-1})$,然后我们求解此处的梯度:如果梯度大,我们迈一大步,反之,迈一小步。如果我们将上式改写一下:

$$\Delta \theta_n = \rho \Delta \theta_{n-1} + g_{n-1} + \rho (g_{n-1} - g_{n-2})$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha \Delta \theta_n$$

如果这次的梯度比上次大,那么我们有理由认为梯度还会继续变大!于是,当前就迈一大步,因为使用了<u>二阶导数的信息(二阶导数>0即一阶导单调递增,也即g'n-1>g'n-2,因此可以加快收敛</u>。



图片来自Hinton在Coursera上DL课程的slides

蓝色的线代表原始的Momentum更新方向,在NAG中,我们先求解得到了这个方向,也即棕色的线,然后求解此处的梯度(红色的线),从而得到最终的前进方向。

共轭梯度法 (Conjugate Gradient)

同样的,CG也在选取前进方向上,对SGD做了改动。它对性能有很大的提升,但是不适用高维数据,求解共轭的计算量过大。网上有很多讲CG的,但是个人感觉都是从某一篇文献里面摘出来的几个图,这里推荐一个专门讲解CG的 painless conjugate gradient,讲的很细致。

不同于上述算法对前进方向进行选择和调整,后面这些算法主要研究沿着梯度方向走多远的问题,也即如何选择合适的学习率 a。

Adagrad

即adaptive gradient,自适应梯度法。它通过记录每次迭代过程中的前进方向和距离,从而使得针对不同问题,有一套自适应调整学习率的方法:

$$\Delta$$
 θ $_{n}\text{=}1\sum_{n-1} _{i=1}g_{i}\text{+}\textbf{\epsilon------}$ \checkmark g_{n-1}

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha \Delta \theta_n$$

可以看到,随着迭代的增加,我们的学习率是在逐渐变小的,这在"直观上"是正确的: 当我们越接近最优解时,函数的"坡度"会越平缓,我们也必须走的更慢来保证不会穿过最优解。这个变小的幅度只跟当前问题的函数梯度有关, €是为了防止0除,一般取1e-7。

优点:解决了SGD中学习率不能自适应调整的问题

缺点:

- 学习率单调递减,在迭代后期可能导致学习率变得特别小而导致收敛及其缓慢。
- 同样的,我们还需要手动设置初始

Adagrad-like

在<u>《No More Pesky Learning Rates》</u>一文中,提到另外一种利用了<u>二阶导</u>信息的类adagrad算法。它是由Schaul于2012年提出的,使用了如下形式的更新公式:

$$\Delta \theta_{n}=1 \mid diag(H_{n}) \mid *(\sum_{n-1}i=n-tg_{i}) \cdot 2\sum_{n-1}i=n-tg_{2}ig_{n-1}$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \Delta \theta_n$$

Hn是二阶梯度的Hession矩阵,这里只使用了前t个梯度来缩放学习率。它是由LecCun提出来的一种逼近Hession矩阵的更新方式的变体,原始版本为:

$$\Delta \theta_n=1 | diag(H_n) | + \epsilon g_{n-1}$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \Delta \theta_n$$

优点:缓解了Adagrad中学习率单调递减的问题

缺点: Hession矩阵的计算必须采用较好的近似解, 其次t也成为了新的超参数需要手动设

置,即我们需要保留参数前多少个梯度值用来缩放学习率。

Adadelta

Adadelta在<u>《ADADELTA: An Adaptive Learning Rate Method》</u>一文中提出,它解决了Adagrad所面临的问题。定义:

$$RMS[g]_n = E[g_2]_n + \epsilon - - - - - \sqrt{2}$$

$$E[g_2]_n = \rho E[g_2]_{n-1} + (1 - \rho) g_{2n}$$

则更新的迭代公式为:

$$\theta_n := \theta_{n-1} - RMS[\Delta \theta]_{n-1}RMS[g]_ng_n$$

这里 ρ 为小于1的正数,随着迭代次数的增加,同一个E[g2] i会因为累乘一个小于1的数而逐渐减小,即使用了一种自适应的方式,让<u>距离当前越远的梯度的缩减学习率的比重越小</u>。分子是为了单位的统一性,其实上述的算法中,左右的单位是不一致的,为了构造一致的单位,我们可以模拟牛顿法(一阶导\二阶导),它的单位是一致的,而分子就是最终推导出的结果,具体参考上面那篇文章。这样,也解决了Adagrad初始学习率需要人为设定的问题。

优点: 完全自适应全局学习率,加速效果好

缺点: 后期容易在小范围内产生震荡

RMSprop

其实它就是Adadelta,这里的RMS就是Adadelta中定义的RMS,也有人说它是一个特例, $\rho=0.5$ 的Adadelta,且分子 α ,即仍然依赖于全局学习率。

Adam

Adam是Momentum和Adaprop的结合体,我们先看它的更新公式:

$$E[g_2]_{n} = \rho E[g_2]_{n-1} + (1 - \rho) g_{2n}$$

$$E[g]_{n} = \Phi E[g]_{n-1} + (1 - \Phi) g_{2n}$$

$$E[g_2]_{n} = E[g_2]_{n} - \rho n$$

$$E[g]_{n} = E[g]_{n} - \Phi n$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha E[g]_n E[g_2]_n - - - - \sqrt{+\epsilon g_n}$$

它利用误差函数的一阶矩估计和二阶矩估计来约束全局学习率。

优点: 结合Momentum和Adaprop,稳定性好,同时相比于Adagrad,不用存储全局所有的梯度,适合处理大规模数据

一说,adam是世界上最好的优化算法,不知道用啥时,用它就对了。

详见<u>《Adam: A Method for Stochastic Optimization》</u>

Adamax

它是Adam的一个变体,简化了二阶矩估计的取值:

$$E[g_2]_n=\max(|g_n|, E[g_2]_{n-1}*\rho)$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha E[g]_n E[g_2]_{n+\epsilon g_n}$$

Nadam和NadaMax

Nadam是带有NAG的adam:

$$g_n = g_n 1 - \prod_{n i=1} \mathbf{\phi}_i$$

$$E[g]_n = \phi E[g]_{n-1} + (1 - \phi) g_{2n}$$

$$E[g]_{n}^{-}=E[g]_{n}1-\prod_{n+1}=1\Phi_{i}$$

$$E[g_{2}]_{n}=\rho \ E[g_{2}]_{n-1}+(1-\rho)g_{2n}$$

$$E[g_{2}]_{n}^{-}=E[g]_{n}1-\rho \ n$$

$$E[g]_{n}^{-}=(1-\Phi_{n})g_{n}^{-}+\Phi_{n}1E[g]_{n}^{-}$$

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha E[g]_n E[g_2]_n - - - - \sqrt{+\epsilon}$$

每次迭代的**ф**都是不同的,如果参考Adamax的方式对二阶矩估计做出修改,我们可以得到NadaMax,

详见: <u>《Incorporating Nesterov Momentum intoAdam》</u>

牛顿法

牛顿法不仅使用了一阶导信息,同时还利用了二阶导来更新参数,其形式化的公式如下:

$$\theta_n := \theta_{n-1} - \alpha L'_{n-1} L''_{n-1}$$

回顾之前的 θ $n=\theta$ $n-1+\Delta$ θ ,我们将损失函数在 θ n-1处进行<u>二阶泰勒展开</u>: $L(\theta_n)=L(\theta_{n-1}+\Delta_{\theta})\approx L(\theta_{n-1})+L'(\theta_{n-1})\Delta_{\theta}+L''(\theta_{n-1})\Delta_{\theta}$ 22

要使 $L(\theta_n)$ 〈 $L(\theta_{n-1})$,我们需要极小化 $L'(\theta_{n-1})$ $\Delta(\theta_{n-1})$ $\Delta(\theta_{n-1})$ $\Delta(\theta_{n-1})$ $\Delta(\theta_{n-1})$ $\Delta(\theta_{n-1})$ $\Delta(\theta_{n-1})$ 对其求导,令导数为零,可以得到:

$$\Delta \theta = -L'_{n-1}L''_{n-1}$$

也即牛顿法的迭代公式,拓展到高维数据,二阶导变为Hession矩阵,上式变为:

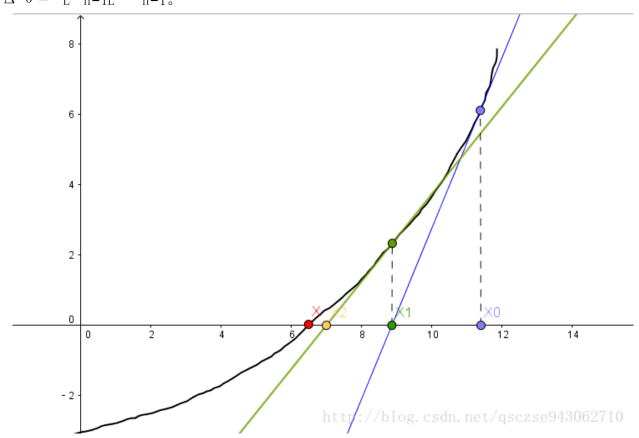
$$\Delta \theta = -H_{-1}L'_{n-1}$$

直观上,我们可以这样理解:我们要求一个函数的极值,假设只有一个全局最优值,我们需要求得其导数为0的地方,我们把下图想成是损失函数的导数的

图像f(x),那么:

$$k=\tan \theta = f'(x_0) = f(x_0) x_0 - x_1 \rightarrow x_1 = x_0 - f(x_0) f'(x_0)$$

我们一直这样做切线,最终 x_n 将逼近与f'(x)的0点,对于原函数而言,即 Δ $\theta = -L'_{n-1}L''_{n-1}$ 。



牛顿法具有二阶收敛性,每一轮迭代会让误差的数量级呈平方衰减。即在某一迭代中误差的数量级为0.01,则下一次迭代误差为0.0001,再下一次为0.0000001。收敛速度快,但是大规模数据时,Hession矩阵的计算与存储将是性能的瓶颈所在。

为此提出了一些算法,用来近似逼近这个Hession矩阵,最著名的有L-BFGS,优于BFGS,可适用于并行计算从而大大提高效率,详见: <u>Large-scale L-BFGS using MapReduce</u>

有人会问,既然有这么多方法,为什么很多论文里面还是用的SGD?需要注意的是,其他的方法在计算性能和收敛方面确实优秀很多,有的甚至不用认为干涉,它会自适应的调整参数,但是,在良好的调参情况下,SGD收敛到的最优解一般是最好的。