模型选择

一、泛化能力

- 1. 为了评估机器学习算法的能力,必须给定其性能的衡量指标。
- 2. 有些情况下, 很难决定衡量指标是什么:
 - · 如:翻译任务中,应该衡量整个翻译结果的准确率,还是衡量每个单词翻译的准确率?
 - 如:密度估计任务中,很多模型都是隐式地表示概率分布。此时计算样本空间某个点的真实概率是不可行的,因此也就无法判断该点的概率估计的准确率。
- 3. 通常利用最小化训练误差来训练模型,但是真正关心的是测试误差。因此通过测试误差来评估模型的泛化能力。
 - o 训练误差是模型在训练集的平均损失,其大小虽然有意义,但是本质上不重要。
 - 。 测试误差是模型在测试集上的平均损失,反应了模型对未知测试数据集的预测能力。
- 4. 模型对未知数据的预测能力称作模型的泛化能力,它是模型最重要的性质。

泛化误差可以反映模型的泛化能力: 泛化误差越小, 该模型越有效。

5. 假设训练集和测试集共同的、潜在的样本分布称作数据生成分布,记作 $p_{data}(\vec{\mathbf{x}},y)$ 。则泛化误差定义为模型的期望风险,即:

$$R_{exp}(f) = \mathbb{E}[L(y,f(ec{\mathbf{x}}))] = \int_{\mathcal{X} imes\mathcal{V}} L(y,f(ec{\mathbf{x}})) p_{data}(ec{\mathbf{x}},y) dec{\mathbf{x}} \; dy$$

- 。 通常泛化误差是不可知的,因为无法获取联合概率分布 $p_{data}(\vec{\mathbf{x}},y)$ 以及无限的采样点。
- 现实中通常利用测试误差评估模型的泛化能力。由于测试数据集是有限的,因此这种评估结果不完全准确。
- 6. 统计理论表明:如果训练集和测试集中的样本都是独立同分布产生的,则有**模型的训练误差的期望等于模型 的测试误差的期望**。
- 7. 机器学习的"没有免费的午餐定理"表明:在所有可能的数据生成分布上,没有一个机器学习算法总是比其他的要好。
 - 。 该结论仅在考虑所有可能的数据分布时才成立。
 - 。 现实中特定任务的数据分布往往满足某类假设,从而可以设计在这类分布上效果更好的学习算法。
 - 这意味着机器学习并不需要寻找一个通用的学习算法,而是寻找一个在关心的数据分布上效果最好的算法。
- 8. 正则化是对学习算法做的一个修改,这种修改趋向于降低泛化误差(而不是降低训练误差)。
 - 。 正则化是机器学习领域的中心问题之一。
 - 没有免费的午餐定理说明了没有最优的学习算法, 因此也没有最优的正则化形式。

二、过拟合、欠拟合

1. 当使用机器学习算法时,决定机器学习算法效果的两个因素:降低训练误差、缩小训练误差和测试误差的差距。

这两个因素对应着机器学习中的两个主要挑战:欠拟合和过拟合。

2. 过拟合 overfitting: 选择的模型包含的参数过多,以至于该模型对于已知数据预测得很好,但是对于未知数据预测的很差,使得训练误差和测试误差之间的差距太大。

- 过拟合的原因是:将训练样本本身的一些特点当作了所有潜在样本都具有的一般性质,这会造成泛化能力下降。
- o 过拟合无法避免,只能缓解。因为机器学习的问题通常是 NP 难甚至更难的,而有效的学习算法必然是在多项式时间内运行完成。如果可以避免过拟合,这就意味着构造性的证明了 P=NP 。
- 3. 欠拟合 underfitting: 选择的模型包含的参数太少,以至于该模型对已知数据都预测的很差,使得训练误差较大。

欠拟合的原因一般是学习能力低下造成的。

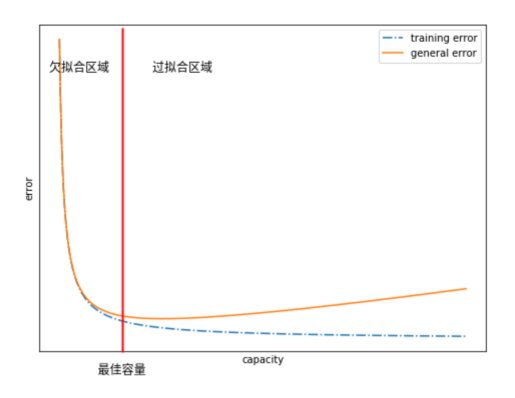
4. 通过调整模型的容量 capacity 可以缓解欠拟合和过拟合。

2.1 模型容量

- 1. 模型的容量是指其拟合各种函数的能力。
 - 。 容量低的模型容易发生欠拟合,模型拟合能力太弱。
 - 。 容量高的模型容易发生过拟合,模型拟合能力太强。
- 2. 通过选择不同的假设空间可以改变模型的容量。

模型的假设空间指的是:代表模型的函数集合。这也称作模型的表示容量 representational capacity 。由于额外的限制因素(比如优化算法的不完善),模型的有效容量 effective capacity 一般会小于模型的表示容量。

- 3. 通常在模型的假设空间中出最佳的函数是非常困难的优化问题,实际应用中只是挑选一个使得训练误差足够 低的函数即可。
- 4. 统计学习理论提供了量化模型容量的方法,其中最出名的是 vc 维理论: 训练误差与泛化误差之间差异的上界 随着模型容量增长而增长,随着训练样本增多而下降。
- 5. 虽然 vc 维理论对于机器学习算法有很好的指导作用,但是它在深度学习很难应用。原因有二:
 - 。 边界太宽泛。
 - 难以确定深度学习的容量。由于深度学习模型的有效容量受限于优化算法,因此确定深度学习模型的容量特别困难。
- 6. 通常泛化误差是关于模型容量的 U 形函数。随着模型容量增大:
 - 。 训练误差会下降直到逼近其最小值。
 - 。 泛化误差先减小后增大。
 - 。 泛化误差与训练误差的差值会增大。



2.2 缓解过拟合

- 1. 缓解过拟合的策略:
 - 正则化。
 - 。 数据集增强:通过人工规则产生虚假数据来创造更多的训练数据。
 - 。 噪声注入:包括输入噪声注入、输出噪声注入、权重噪声注入。将噪声分别注入到输入/输出/权重参数中。
 - 。 早停: 当验证集上的误差没有进一步改善时, 算法提前终止。

具体内容参考深度学习《正则化》章节。

2. 正则化:基于结构化风险最小化(SRM)策略的实现,其中 J(f) 为正则化项。

在不同的问题中,正则化项可以有不同的形式:

- \circ 回归问题中,损失函数是平方损失,正则化项是参数向量的 L_2 范数。
- 。 贝叶斯估计中,正则化项对应于模型的先验概率 $\log \frac{1}{g(\theta)}$ 。

2.3 缓解欠拟合

1. 缓解欠拟合的策略:选择一个模型容量更高的模型。

三、偏差方差分解

3.1 点估计

1. 点估计:对参数 θ 的一个预测,记作 $\hat{\theta}$ 。

假设 $\{x_1, x_2, \dots, x_m\}$ 为独立同分布的数据点,该分布由参数 θ 决定。则参数 θ 的点估计为某个函数:

$$\hat{ heta}_m = g(x_1, x_2, \cdots, x_m)$$

注意:点估计的定义并不要求 q 返回一个接近真实值 θ 。

- 2. 根据频率学派的观点:
 - \circ 真实参值 θ 是固定的,但是未知的。
 - \circ $\hat{\theta}_m$ 是数据点的函数。
 - \circ 由于数据是随机采样的,因此 $\hat{\theta}_m$ 是个随机变量。

3.2 偏差

- 1. 偏差定义为: $bias(\hat{\theta}_m) = \mathbb{E}(\hat{\theta}_m) \theta$, 期望作用在所有数据上。
 - 如果 $bias(\hat{\theta}_m) = 0$, 则称估计量 $\hat{\theta}_m$ 是无偏的。
 - 如果 $\lim_{m\to\infty}bias(\hat{\theta}_m)=0$,则称估计量 $\hat{\theta}_m$ 是渐近无偏的。
- 2. 无偏估计并不一定是最好的估计。
- 3. 偏差的例子:
 - 。 一组服从均值为 θ 的伯努利分布的独立同分布样本 $\{x_1,x_2,\cdots,x_m\}$: $\hat{\theta}_m=rac{1}{m}\sum_{i=1}^m x_i$ 为 θ 的无偏 估计。
 - 一组服从均值为 μ , 方差为 σ^2 的高斯分布的独立同分布样本 $\{x_1, x_2, \dots, x_m\}$:
 - $\hat{\mu}_m = rac{1}{m} \sum_{i=1}^m x_i \; orall \; \mu \; ext{obs.}$
 - $\hat{\sigma}_m^2 = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m (x_i \hat{\mu}_m)^2$ 为 σ^2 的有偏估计。因为 $\mathbb{E}[\hat{\sigma}_m^2] = \frac{m-1}{m} \sigma^2$ $\tilde{\sigma}_m^2 = \frac{1}{m-1} \sum_{i=1}^m (x_i \hat{\mu}_m)^2$ 为 σ^2 的无偏估计。

3.3 一致性

1. 通常希望当数据集的大小 m 增加时,点估计会收敛到对应参数的真实值。即:

$$\operatorname{plim}_{m o\infty}\hat{ heta}_m= heta$$

plim 表示依概率收敛。即对于任意的 $\epsilon>0$,当 $m\to\infty$ 时,有: $P(|\hat{\theta}_m-\theta|)>\epsilon\to 0$

- 2. 上述条件也称做一致性。它保证了估计偏差会随着样本数量的增加而减少。
- 3. 渐近无偏不一定意味着一致性。

如:在正态分布产生的数据集中,可以用 $\hat{\mu}_m = x_1$ 作为 μ 的一个估计。

- \circ 它是无偏的,因为 $\mathbb{E}[x_1] = \mu$,所以不论观测到多少个数据点,该估计都是无偏的
- 。 但它不是一致的,因为他不满足 $\mathrm{plim}_{m o \infty} \hat{\mu}_m = \mu$

3.4 方差

1. 估计量的方差记作 $Var(\hat{\theta})$,标准差记作 $SE(\hat{\theta})$ 。

它们刻画的是: 从潜在的数据分布中独立的获取样本集时, 估计量的变化程度。

- 2. 例: 一组服从均值为 θ 的伯努利分布的独立同分布样本 $\{x_1, x_2, \dots, x_m\}$
 - \circ $\hat{\theta}_m = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m x_i$ 为 θ 的无偏估计。
 - 。 $Var(\hat{\theta}_m) = \frac{1}{m}\theta(1-\theta)$ 。 表明估计量的方差随 m 增加而下降。

- 3. 估计量的方差随着样本数量的增加而下降,这是所有估计量的共性。
- 4. 例:均值估计 $\hat{\mu}_m = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m x_i$,其标准差为:

$$SE(\hat{\mu}_m) = \sqrt{Var\left[rac{1}{m}\sum_{i=1}^m x_i
ight]} = rac{\sigma}{\sqrt{m}}$$

其中 σ 是样本 x_i 的真实标准差,但是这个量难以估计。实际上 $\sqrt{\frac{1}{m}\sum_{i=1}^m(x_i-\hat{\mu}_m)^2}$ 和 $\sqrt{\frac{1}{m-1}\sum_{i=1}^m(x_i-\hat{\mu}_m)^2}$ 都不是真实标准差 σ 的无偏估计,这两种方法都倾向于低估真实的标准差。 实际应用中, $\sqrt{\frac{1}{m-1}\sum_{i=1}^m(x_i-\hat{\mu}_m)^2}$ 是一种比较合理的近似估计,尤其是当 m 较大的时候。

3.5 偏差方差分解

- 1. 偏差和方差衡量的是估计量的两个不同误差来源:
 - 偏差衡量的是偏离直实值的误差的期望。
 - 方差衡量的是由于数据采样的随机性可能导致的估计值的波动。
- 2. 通常希望的是:
 - 。 估计量的偏差比较小, 即: 估计量的期望值接近真实值。
 - 。 估计量的方差比较小, 即: 估计量的波动比较小。
- 3. 假设:
 - \circ 在训练集为 \mathbb{D} 上学习到的模型为 $f_{\mathbb{D}}(\vec{\mathbf{x}}; \mathbb{D})$ 。

不同的训练集训练得到不同的模型,因此模型与训练集 ⅅ 相关。

- 样本 \vec{x} 的观测值为 \tilde{y} , 其真实值为 y 。其中 $\tilde{y} = y + \epsilon$, ϵ 为观测误差。
 - 观测误差是由人工标注失误引起的。
- \circ 观察误差的期望为0: $\mathbb{E}_{\mathbb{D}}(\epsilon)=0$ 。
- \circ 观测误差 ϵ 与真实值 y 是相互独立的。即有: $\mathbb{E}_{\mathbb{D}}(y\epsilon)=\mathbb{E}_{\mathbb{D}}(y) imes\mathbb{E}_{\mathbb{D}}(\epsilon)=0$ 。
- \circ 样本 $\vec{\mathbf{x}}$ 的估计量为 $\hat{y}_{\mathbb{D}} = f_{\mathbb{D}}(\vec{\mathbf{x}}; \mathbb{D})$ 。

定义:

- 损失函数为平方损失函数: $L(\tilde{y}, \hat{y}_{\mathbb{D}}) = (\tilde{y} \hat{y}_{\mathbb{D}})^2$ 。
- o 对未知样本 x:
 - 预测偏差为: $bias = (\mathbb{E}_{\mathbb{D}}(\hat{y}_{\mathbb{D}}) y)^2$ 。它刻画了期望输出与真实值之间的差别。
 - 预测方差为: $var=Var(\hat{y}_{\mathbb{D}})=\mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(\mathbb{E}(\hat{y}_{\mathbb{D}})-\hat{y}_{\mathbb{D}})^2\right]$ 。它刻画了模型输出随着训练集 \mathbb{D} 的不同从而导致的波动。
 - 噪声方差为: $noise = Var(\epsilon) = \mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(\tilde{y}-y)^2\right]$ 。它刻画了不同训练集 \mathbb{D} 中的噪音波动。

则未知样本 $\vec{\mathbf{x}}$ 的泛化误差定义为损失函数的期望: $Loss=\mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(\hat{y}-\hat{y})^2\right]=\mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(f_{\mathbb{D}}(\vec{\mathbf{x}};\mathbb{D})-\hat{y})^2\right]$ 。 其中使用观测值 \hat{y} 而不是真实值 y ,是因为观测值已知而真实值未知。

则有:

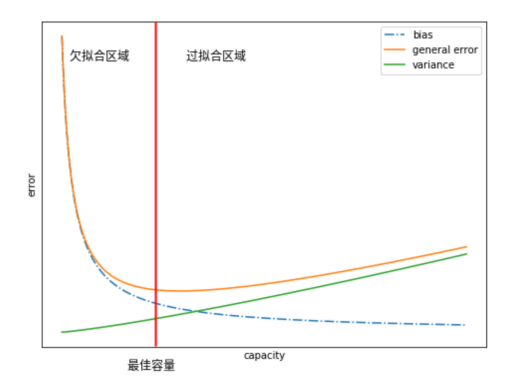
$$egin{aligned} Loss &= \mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(\hat{y}_{\mathbb{D}} - ilde{y})^2
ight] = \mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(\hat{y}_{\mathbb{D}} - \mathbb{E}_{\mathbb{D}}(\hat{y}_{\mathbb{D}}))^2
ight] + (\mathbb{E}_{\mathbb{D}}(\hat{y}_{\mathbb{D}}) - y)^2 + \mathbb{E}_{\mathbb{D}}\left[(ilde{y} - y)^2
ight] \ &= var + bias + var \end{aligned}$$

于是泛化误差可以分解为偏差、方差和噪声之和:

- 偏差 bias: 度量了学习算法的期望预测与真实结果之间的偏离程度, 刻画了学习算法本身的拟合能力。
- 方差 var: 度量了训练集的变动所导致的学习性能的变化, 刻画了数据扰动造成的影响。
- \circ 噪声 var: 度量了在当前任务上任何学习算法所能达到的期望泛化误差的下界,刻画了学习问题本身的难度。

偏差-方差分解表明: 泛化性能是由学习算法的能力、数据的充分性以及学习任务本身的难度共同决定的。

- 4. 偏差-方差分解中,噪声也可以称作最优误差或者贝叶斯误差。如:在图像识别的问题中,人眼识别的错误率可以视作最优误差。
- 5. 偏差、方差与模型容量有关。用 MSE 衡量泛化误差时,增加容量会增加方差、降低偏差。
 - 。 偏差降低,是因为随着容量的增大,模型的拟合能力越强: 对给定的训练数据,它拟合的越准确。
 - 方差增加,是因为随着容量的增大,模型的随机性越强:对不同的训练集,它学得的模型可能差距较大。



6. 一般来说,偏差和方差是由冲突的,这称作偏差-方差窘境 bias-variance dilemma 。

给定学习任务:

- 在训练不足时模型的拟合能力不够强,训练数据的扰动不足以使模型产生显著变化,此时偏差主导了泛化误差。
- 。 随着训练程度的加深模型的拟合能力逐渐增强,训练数据发生的扰动逐渐被模型学习到,方差逐渐主导了泛化误差。
- 在训练充分后模型的拟合能力非常强,训练数据发生的轻微扰动都会导致模型发生显著变化。 若训练数据自身的、非全局的特性被模型学到了,则将发生过拟合。

3.6 误差诊断

- 1. 诵常偏差方差反映了模型的过拟合与欠拟合。
 - 高偏差对应于模型的欠拟合:模型过于简单,以至于未能很好的学习训练集,从而使得训练误差过高。此时模型预测的方差较小,表示预测较稳定。但是模型预测的偏差会较大,表示预测不准确。
 - 高方差对应于模型的过拟合:模型过于复杂,以至于将训练集的细节都学到,将训练集的一些细节当做 普遍的规律,从而使得测试集误差与训练集误差相距甚远。

此时模型预测的偏差较小,表示预测较准确。但是模型预测的方差较大,表示预测较不稳定。

- 2. 误差诊断: 通过训练误差和测试误差来分析模型是否存在高方差、高偏差。
 - 如果训练误差较高:说明模型的方差较大,模型出现了欠拟合。
 - 如果训练误差较低,而训练误差较高:说明模型的偏差较大,出现了过拟合。
 - · 如果训练误差较低,测试误差也较低:说明模型的方差和偏差都适中,是一个比较理想的模型。
 - 如果训练误差较高,且测试误差更高:说明模型的方差和偏差都较大。

上述分析的前提是: 训练集、测试集的数据来自于同一个分布, 且最优误差较小。否则讨论更复杂。

3.7 误差缓解

- 高方差和高偏差是两种不同的情况。如果算法存在高偏差的问题,则准备更多训练数据其实没什么卵用。
 所以首先要清楚:问题是高偏差还是高方差还是二者兼有。
- 2. 如果模型存在高偏差,则通过以下策略可以缓解:
 - 选择一个容量更大、更复杂的模型。
 - 使用更先进的最优化算法。该策略通常在神经网络中使用。
- 3. 如果模型存在高方差,则通过以下策略可以缓解:
 - 增加更多的训练数据。它通过更多的训练样本来对模型参数增加约束,会降低模型容量。如果有更多的训练数据,则一定会降低方差。
 - 使用正则化。它通过正则化项来对模型参数增加约束,也会降低模型容量。有时候更多的训练数据难以获取,只能使用正则化策略。
- 4. 通常优先解决高偏差的问题。这是最低标准,要反复尝试,直到训练误差降低到足够小。 然后试图降低方差。

总之就是不断重复尝试,直到找到一个低偏差、低方差的模型。

四、参数估计准则

4.1 最大似然估计

- 1. 假设数据集 $\mathbf{X} = \{\vec{\mathbf{x}}_1, \vec{\mathbf{x}}_2, \cdots, \vec{\mathbf{x}}_m\}$ 中的样本独立同分布地由 $p_{data}(\vec{\mathbf{x}})$ 产生,但是该分布是未知的。 $p_{model}(\vec{\mathbf{x}}; \theta)$ 是一族由 θ 参数控制的概率分布函数族,希望通过 $p_{model}(\vec{\mathbf{x}}; \theta)$ 来估计真实的概率分布函数 $p_{data}(\vec{\mathbf{x}})$,也就是要估计 θ 参数。
- 2. 最大似然估计最大化数据集 X 出现的概率。即:

$$heta_{ML} = rg \max_{ heta} p_{model}(\mathbf{X}; heta) = rg \max_{ heta} \prod_{i=1}^m p_{model}(\mathbf{ec{x}}_i; heta)$$

。 由于概率的乘积会因为很多原因不便使用(如容易出现数值下溢出),因此转换为对数的形式: $\theta_{ML} = \arg\max_{\theta} \sum_{i=1}^m \log p_{model}(\vec{\mathbf{x}}_i;\theta) \ .$

- 。 因为 m 与 heta 无关,因此它也等价于: $heta_{ML} = rg \max_{ heta} \sum_{i=1}^m rac{1}{m} \log p_{model}(ec{\mathbf{x}}_i; heta)$ 。
- 。 由于数据集的经验分布为: $\hat{p}_{data}(\vec{\mathbf{x}}) = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} \delta(\vec{\mathbf{x}} \vec{\mathbf{x}}_i)$, 其中 $\delta(\cdot)$ 为狄拉克函数。因此: $\theta_{ML} = \arg\max_{\theta} \mathbb{E}_{\vec{\mathbf{x}} \sim \hat{p}_{data}} \log p_{model}(\vec{\mathbf{x}}; \theta)$ 。
- 3. 考虑数据集的经验分布 \hat{p}_{data} 和真实分布函数的估计量 p_{model} 之间的差异,KL 散度为:

$$D|_{KL}(\hat{p}_{data}||p_{model}; heta) = \mathbb{E}_{\vec{\mathbf{x}} \sim \hat{p}_{data}}[\log \hat{p}_{data}(\vec{\mathbf{x}}) - \log p_{model}(\vec{\mathbf{x}}; heta)]$$

由于 $\log \hat{p}_{data}(\vec{\mathbf{x}})$ 与 θ 无关,因此要使得 $D|_{KL}(\hat{p}_{data}||p_{model};\theta)$ 最小,则只需要最小化 $\mathbb{E}_{\vec{\mathbf{x}}\sim\hat{p}_{data}}[-\log p_{model}(\vec{\mathbf{x}};\theta)]$ 。也就是最大化 $\mathbb{E}_{\vec{\mathbf{x}}\sim\hat{p}_{data}}\log p_{model}(\vec{\mathbf{x}};\theta)$ 。

因此:最大似然估计就是最小化数据集的经验分布 \hat{p}_{data} 和真实分布函数的估计量 p_{model} 之间的差异。

4. 最大似然估计可以扩展到估计条件概率。

假设数据集 $\mathbf{X} = \{\vec{\mathbf{x}}_1, \vec{\mathbf{x}}_2, \cdots, \vec{\mathbf{x}}_m\}$,对应的观测值为 $\mathbf{Y} = \{y_1, y_2, \cdots, y_m\}$ 。则条件概率的最大似然估计为: $\theta_{ML} = \arg\max_{\theta} p(\mathbf{Y} \mid \mathbf{X}; \theta)$ 。

如果样本是独立同分布的,则可以分解成: $\theta_{ML} = \arg \max_{\theta} \sum_{i=1}^{m} \log p(y_i \mid \vec{\mathbf{x}}_i; \theta)$.

- 5. 最大似然估计有两个很好的性质:
 - 在某些条件下,最大似然估计具有一致性。这意味着当训练样本数量趋向于无穷时,参数的最大似然估计依概率收敛到参数的真实值。

这些条件为:

- 真实分布 p_{data} 必须位于分布函数族 $p_{model}(\cdot;\theta)$ 中; 否则没有估计量可以表示 p_{data} 。
- 真实分布 p_{data} 必须对应一个 θ 值;否则从最大似然估计恢复出真实分布 p_{data} 之后,也不能解出 参数 θ 。
- 最大似然估计具有很好的统计效率 statistic efficiency 。即只需要较少的样本就能达到一个良好的 泛化误差。
- 6. 最大似然估计通常是机器学习中的首选估计准则。
- 7. 当样本数量太少导致过拟合时,正则化技巧是最大似然的有偏估计版本。

4.2 贝叶斯估计

4.2.1 贝叶斯估计 vs 最大似然估计

1. 在最大似然估计中,频率学派的观点是:真实参数 θ 是未知的固定的值,而点估计 $\hat{\theta}$ 是随机变量。因为数据是随机生成的,所以数据集是随机的。

在贝叶斯估计中,贝叶斯学派认为:数据集是能够直接观测到的,因此不是随机的。而真实参数 θ 是未知的、不确定的,因此 θ 是随机变量。

。 对 θ 的已知的知识表示成先验概率分布 $p(\theta)$: 表示在观测到任何数据之前,对于参数 θ 的可能取值的一个分布。

在机器学习中,一般会选取一个相当宽泛的(熵比较高)的先验分布,如均匀分布。

 \circ 假设观测到一组数据 $\mathbf{X} = \{\vec{\mathbf{x}}_1, \vec{\mathbf{x}}_2, \cdots, \vec{\mathbf{x}}_m\}$,根据贝叶斯法则,有:

$$p(\theta \mid \mathbf{X}) = rac{p(\mathbf{X} \mid heta)p(heta)}{p(\mathbf{X})}$$

- 2. 贝叶斯估计与最大似然估计有两个重要区别:
 - 。 贝叶斯估计预测下, 一个样本的分布为:

$$p(ec{\mathbf{x}}_{m+1} \mid ec{\mathbf{x}}_1, ec{\mathbf{x}}_2, \cdots, ec{\mathbf{x}}_m) = \int p(ec{\mathbf{x}}_{m+1} \mid heta) p(heta \mid ec{\mathbf{x}}_1, ec{\mathbf{x}}_2, \cdots, ec{\mathbf{x}}_m) d heta$$

而最大似然估计预测下,一个样本的分布为: $p_{model}(\vec{\mathbf{x}}; \theta)$

- 。 贝叶斯估计会使得概率密度函数向着先验概率分布的区域偏移。
- 3. 当训练数据有限时,贝叶斯估计通常比最大似然估计泛化性能更好。 当训练样本数量很大时,贝叶斯估计往往比最大似然估计计算代价较高。

4.2.2 最大后验估计

1. 有时候希望获取参数 θ 的一个可能的值,而不仅仅是它的一个分布。此时可以通过最大后验估计 MAP 选择后 验概率最大的点:

$$\theta_{MAP} = \argmax_{\theta} p(\theta \mid \mathbf{X}) = \argmax_{\theta} \left[\log p(\mathbf{X} \mid \theta) + \log p(\theta) \right]$$

- 2. 最大后验估计具有最大似然估计没有的优势:拥有先验知识带来的信息。该信息有助于减少估计量的方差,但是增加了偏差。
- 3. 一些正则化方法可以被解释为最大后验估计,正则化项就是对应于 $\log p(\theta)$ 。
 - 。 并非所有的正则化方法都对应为某个最大后验估计。

如:有些正则化项依赖于数据,则显然不是一个先验概率分布

4. 最大后验估计估计 MAP 提供了一个直观的方法去设计复杂的、可解释的正则化项。 更复杂的正则化项可以通过先验分布为混合高斯分布得到(而不仅仅是一个单独的高斯分布)。

五、泛化能力评估

- 1. 模型泛化能力的评估: 用测试集对模型进行评估。通常有下列方法:
 - o 留出法 hold-out 。
 - o K 折交叉验证法 cross validation。
 - o 留一法 Leave-One-Out:LOO。
 - 自助法 bootstrapping 。

5.1 留出法

- 1. 留出法:直接将数据切分为三个互斥的部分(也可以切分成两部分,此时训练集也是验证集),然后在训练集上训练模型,在验证集上选择模型,最后用测试集上的误差作为泛化误差的估计。
- 2. 数据集的划分要尽可能保持数据分布的一致性,避免因数据划分过程引入额外的偏差而对最终结果产生影响。若训练集、验证集、测试集中类别比例差别很大,则误差估计将由于训练/验证/测试数据分布的差异而产生偏差。

如:在分类任务中至少要保持样本的类别比例相似。如果从采样的角度来看到数据集的划分过程,则保留类别比例的采样方式称作"分层采样"(strafified sampling)。

3. 即使进行了分层采样,仍然存在多种划分方式对数据集进行划分(比如排序后再划分、随机划分…)。这些不同的划分将导致不同的训练集/验证集/测试集。因此单次留出法得出的估计结果往往不够稳定可靠。 在使用留出法时,往往采用若干次随机划分、重复进行实验评估后,取平均值作为留出法的评估结果。

5.2 K 折交叉验证

- - 对 K 种组合依次重复进行,获取测试误差的均值,将这个均值作为泛化误差的估计。
- 2. 与留出法相似,将数据集划分为 K 个子集同样存在多种划分方式。为了减少因为样本划分不同而引入的差别, K 折交叉验证通常需要随机使用不同划分重复 p 次,这 p 次 K 折交叉验证的测试误差均值作为最终的泛化误差的估计。

5.3 留一法

- 1. 留一法: 假设数据集中存在 N 个样本,令 K=N 则得到了 K 折交叉验证的一个特例。
- 2. 优点:由于训练集与初始数据集相比仅仅少一个样本,因此留一法的训练数据最多。

缺点:在数据集比较大时,训练N个模型的计算量太大。

5.4 自助法

1. 在留出法和 K 折交叉验证法中,由于保留了一部分样本用于测试,因此实际训练模型使用的训练集比初始数据集小,这必然会引入一些因为训练样本规模不同而导致的估计偏差。

留一法受训练样本规模变化的影响较小,但是计算复杂度太高。

自助法是一个以自助采样法(bootstrap sampling)为基础的比较好的解决方案。

- 2. 自助采样法:给定包含 N 个样本的数据集 $\mathbb D$,对它进行采样产生数据集 $\mathbb D'$:
 - 。 每次随机从 $\mathbb D$ 中挑选一个样本,将其拷贝放入 $\mathbb D'$ 中,然后再将该样本放回初始数据集 $\mathbb D$ 中(该样本下次采样时仍然可以被采到)。
 - \circ 重复这个过程 N 次,就得到了包含 N 个样本的数据集 \mathbb{D}' 。
- 3. 显然, $\mathbb D$ 中有些样本会在 $\mathbb D'$ 中多次出现了; $\mathbb D$ 中有些样本在 $\mathbb D'$ 中从不出现。 $\mathbb D$ 中某个样本始终不被采到的概率为 $(1-\frac{1}{N})^N$ 。

根据极限 $\lim_{N\to\infty}(1-\frac{1}{N})^N=\frac{1}{e}\simeq 0.368$,即通过自助采样,初始数据集 $\mathbb D$ 中约有 36.8% 的样本未出现在采样数据集 $\mathbb D'$ 中。

将 \mathbb{D}' 用作训练集, $\mathbb{D}-\mathbb{D}'$ 用作测试集,这样的测试结果称作包外估计 out-of-bag estimate 。

- 4. 自助法在数据集较小时很有用。
 - 优点: 能从初始数据集中产生多个不同的训练集,这对集成学习等方法而言有很大好处。
 - 缺点:产生的数据集改变了初始数据集的分布,这会引入估计偏差。因此在初始数据量足够时,留出法和折交叉验证法更常用。

六、训练集、验证集、测试集

6.1 训练集

1. 训练集用于训练模型。理论上训练集越大越好。

6.2 验证集

- 1. 大多数机器学习算法具有超参数,超参数的值无法通过学习算法拟合出来(比如正则化项的系数、控制模型容量的参数)。
- 2. 为了解决这个问题,可以引入验证集。将训练数据分成两个不相交的子集:训练集用于学习模型,验证集用于更新超参数。

- 3. 通常要求验证集足够大。如果验证集很小,那么模型的超参数可能就记住了一个小验证集里的样本,模型将对验证集严重过拟合。
- 4. 验证集通常会低估泛化误差。因此当超参数优化完成后,需要通过测试集来估计泛化误差。

6.3 测试集

- 1.测试集用于评估模型的泛化误差。理论上测试集越大,则模型的泛化误差评估的越准确。
- 2. 测试集中的样本一定不能是训练样本。如果将训练样本放入测试集中,则会低估泛化误差。
- 3. 测试集 vs 验证集:
 - 测试集通常用于对模型的预测能力进行评估,它提供了模型预测能力的无偏估计。如果你不需要对模型预测能力的无偏估计,则不需要测试集。
 - 验证集用于超参数的选择,它无法提供模型预测能力的有偏估计。因为模型依赖于超参数,而超参数依赖于验证集。因此验证集参与了模型的构建,这意味着模型已经考虑了验证集的信息。

6.4 拆分

- 1. 对于小批量数据,数据的拆分的常见比例为:
 - 如果未设置验证集,则将数据三七分: 70% 的数据用作训练集、30% 的数据用作测试集。
 - 如果设置验证集,则将数据划分为: 60%的数据用作训练集、20%的数据用过验证集、20%的数据用作测试集。
- 2. 对于大批量数据,验证集和测试集占总数据的比例会更小。
 - 。 对于百万级别的数据,其中1万条作为验证集、1万条作为测试集即可。
 - 验证集的目的就是验证不同的超参数;测试集的目的就是比较不同的模型。
 - 一方面它们要足够大,才足够评估超参数、模型。
 - 另一方面,如果它们太大,则会浪费数据(验证集和训练集的数据无法用于训练)。
- 3. 在 k 折交叉验证中: 先将所有数据拆分成 k 份, 然后其中 1 份作为测试集, 其他 k-1 份作为训练集。
 - 这里并没有验证集来做超参数的选择。所有测试集的测试误差的均值作为模型的预测能力的一个估计。
 - 使用 k 折交叉的原因是: 样本集太小。如果选择一部分数据来训练,则有两个问题:
 - 训练数据的分布可能与真实的分布有偏离。 k 折交叉让所有的数据参与训练,会使得这种偏离得到一定程度的修正。
 - 训练数据太少,容易陷入过拟合。 k 折交叉让所有数据参与训练,会一定程度上缓解过拟合。

6.5 分布不匹配

- 1. 深度学习时代, 经常会发生: 训练集和验证集、测试集的数据分布不同。
 - 如:训练集的数据可能是从网上下载的高清图片,测试集的数据可能是用户上传的、低像素的手机照片。
 - 必须保证验证集、测试集的分布一致,它们都要很好的代表你的真实应用场景中的数据分布。
 - 。 训练数据可以与真实应用场景中的数据分布不一致, 因为最终关心的是在模型真实应用场景中的表现。
- 2. 如果发生了数据不匹配问题,则可以想办法让训练集的分布更接近验证集。
 - 一种做法是: 收集更多的、分布接近验证集的数据作为训练集合。
 - 。 另一种做法是: 人工合成训练数据, 使得它更接近验证集。

该策略有一个潜在问题: 你可能只是模拟了全部数据空间中的一小部分。导致你的模型对这一小部分过 拟合。

- 3. 当训练集和验证集、测试集的数据分布不同时,有以下经验原则:
 - 确保验证集和测试集的数据来自同一分布。因为需要使用验证集来优化超参数,而优化的最终目标是希望模型在测试集上表现更好。
 - 。 确保验证集和测试集能够反映未来得到的数据,或者最关注的数据。
 - 确保数据被随机分配到验证集和测试集上。
- 4. 当训练集和验证集、测试集的数据分布不同时,分析偏差和方差的方式有所不同。
 - 如果训练集和验证集的分布一致,那么当训练误差和验证误差相差较大时,我们认为存在很大的方差问题。
 - 如果训练集和验证集的分布不一致,那么当训练误差和验证误差相差较大时,有两种原因:
 - 第一个原因:模型只见过训练集数据,没有见过验证集的数据导致的,是数据不匹配的问题。
 - 第二个原因:模型本来就存在较大的方差。

为了弄清楚原因,需要将训练集再随机划分为: 训练-训练集、训练-验证集。这时候, 训练-训练集、训练-验证集 是同一分布的。

- 模型在 训练-训练集 和 训练-验证集 上的误差的差距代表了模型的方差。
- 模型在 训练-验证集 和 验证集上的误差的差距代表了数据不匹配问题的程度。

七、性能度量

1. 给定训练集 $\mathbb{D} = \{ (\vec{\mathbf{x}}_1, \tilde{y}_1), (\vec{\mathbf{x}}_2, \tilde{y}_2), \cdots, (\vec{\mathbf{x}}_N, \tilde{y}_N) \}$, 测试集合 $\mathbb{T} = \{ (\vec{\mathbf{x}}_1', \tilde{y}_1'), (\vec{\mathbf{x}}_2', \tilde{y}_2'), \cdots, (\vec{\mathbf{x}}_{N'}', \tilde{y}_{N'}') \}$ 。

对于样本 \vec{x} , 假设其真实标记为 \hat{y} , 模型预测输出为 \hat{y} 。

- 2. 理论上性能度量都是在测试集上进行。
 - o 如果是在训练集上度量,则相应的指标为:训练准确率、训练错误率、训练 auc ...
 - o 如果是在验证集上度量,则相应的指标为:验证准确率、验证错误率、验证 auc ...

7.1 分类问题性能度量

7.1.1 准确率、错误率

1. 测试准确率: 测试数据集上的准确率 (其中 I为示性函数):

$$r_{test} = rac{1}{N'} \sum_{i=1}^{N'} I(ilde{y}_i' = \hat{y}_i')$$

准确率衡量的是有多少比例的样本被正确判别。

2. 测试错误率: 测试数据集上的错误率:

$$e_{test} = rac{1}{N'} \sum_{i=1}^{N'} I(ilde{y}_i'
eq \hat{y}_i')$$

错误率衡量的是有多少比例的样本被判别错误,它也是损失函数为 0-1 损失时的测试误差。

7.1.2 查准率、查全率

1. 对于二分类问题,通常将关注的类作为正类,其他类作为负类。令:

o TP: 分类器将正类预测为正类的数量(True Positive)。即: 真正类的数量。

o FN: 分类器将正类预测为负类的数量(False Negative)。即: 假负类的数量。

o FP: 分类器将负类预测为正类的数量(False Positive)。即: 假正类的数量。

o TN: 分类器将负类预测为负类的数量(True Negative)。即: 真 负类 的数量。

分类结果的混淆矩阵(confusion matrix)定义为:

	预测: 正类	预测: 反类
真实: 正类	TP	FN
真实: 反类	FP	TN

2. 查准率(precision): $P = rac{TP}{TP+FP}$ 。

它刻画了所有预测为正类的结果中,真正的正类的比例。

3. 查全率(recall): $R = rac{TP}{TP+FN}$ 。

它刻画了真正的正类中,被分类器找出来的比例。

- 4. 不同的问题中,有的侧重差准率,有的侧重差全率。
 - 对于推荐系统,更侧重于查准率。即推荐的结果中,用户真正感兴趣的比例。因为给用户展示的窗口有限,必须尽可能的给用户展示他真实感兴趣的结果。
 - 对于医学诊断系统,更侧重与查全率。即疾病被发现的比例。因为疾病如果被漏诊,则很可能导致病情恶化。
- 5. 查准率和查全率是一对矛盾的度量。一般来说查准率高时查全率往往偏低,而查全率高时查准率往往偏低。
 - 如果希望将所有的正例都找出来(查全率高),最简单的就是将所有的样本都视为正类,此时有 FN=0 。此时查准率就偏低(准确性降低)。
 - 如果希望查准率高,则可以只挑选有把握的正例。最简单的就是挑选最有把握的那一个样本。此时有 FP=0 。此时查全率就偏低(只挑出了一个正例)。

7.1.3 P-R 曲线

1. 对二类分类问题,可以根据分类器的预测结果对样本进行排序:排在最前面的是分类器认为"最可能"是正类的样本,排在最后面的是分类器认为"最不可能"是正类的样本。

假设排序后的样本集合为 $(\vec{\mathbf{x}}_1, \tilde{y}_1), (\vec{\mathbf{x}}_2, \tilde{y}_2), \cdots, (\vec{\mathbf{x}}_N, \tilde{y}_N)$, 预测为正类的概率依次为 (p_1, p_2, \cdots, p_N) 。 在第 i 轮,将 p_i 作为分类阈值来。即:

$$\hat{y}_j = \left\{egin{aligned} 1, & ext{if} \ p_j \geq p_i \ 0, & ext{else} \end{aligned}
ight., \quad j = 1, 2, \cdots, N$$

此时计算得到的查准率记做 P_i , 查全率记做 R_i 。

以查准率为纵轴、查全率为横轴作图,就得到查准率-查全率曲线,简称 P-R 曲线。该曲线由点 $\{(R_1,P_1),(R_2,P_2),\cdots,(R_N,P_N)\}$ 组成。

- 2. P-R 曲线从左上角 (0,1) 到右下角 (1,0) 。
 - 开始时第一个样本(最可能为正例的)预测为正例,其它样本都预测为负类。此时:

- 杳准率很高,几乎为1。
- 查全率很低,几乎为0,大量的正例没有找到。
- 。 结束时所有的样本都预测为正类。此时:
 - 查全率很高,正例全部找到了,查全率为1。
 - 查准率很低,大量的负类被预测为正类。
- 3. P-R 曲线直观显示出分类器在样本总体上的查全率、查准率。因此可以通过两个分类器在同一个测试集上的 P-R 曲线来比较它们的预测能力:
 - 如果分类器 B 的 P-R 曲线被分类器 A 的曲线完全包住,则可断言: A 的性能好于 B 。
 - 如果分类器 A 的 P-R 曲线与分类器 B 的曲线发生了交叉,则难以一般性的断言两者的优劣,只能在具体的查准率和查全率下进行比较。
 - 此时一个合理的判定依据是比较 P-R 曲线下面积大小,但这个值通常不容易计算。
 - 可以考察平衡点。平衡点 Break-Even Point:BEP 是 P-R 曲线上查准率等于查全率的点,可以判定: 平衡点较远的 P-R 曲线较好。

7.1.4 ROC曲线

1. 定义真正例率(True Positive Rate)为: $TPR=rac{TP}{TP+FN}$ 。

它刻画了模型将真实的正样本预测为正类的概率。它也就等于查准率。

2. 定义假正例率(False Positive Rate) 为: $FPR = \frac{FP}{TN+FP}$ 。

它刻画了模型将真实的负样本预测为正类的概率。

3. 对二类分类问题,可以根据分类器的预测结果对样本进行排序:排在最前面的是分类器认为"最可能"是正类的样本,排在最后面的是分类器认为"最不可能"是正类的样本。

假设排序后的样本集合为 $(\vec{\mathbf{x}}_1, \tilde{y}_1), (\vec{\mathbf{x}}_2, \tilde{y}_2), \cdots, (\vec{\mathbf{x}}_N, \tilde{y}_N)$, 预测为正类的概率依次为 (p_1, p_2, \cdots, p_N) 。 在第 i 轮,将 p_i 作为分类阈值来。即:

$$\hat{y}_j = \left\{egin{aligned} 1, & ext{if} \;\; p_j \geq p_i \ 0, & ext{else} \end{aligned}
ight., \quad j = 1, 2, \cdots, N$$

此时计算得到的真正例率记做 TPR_i , 假正例率记做 FPR_i 。

以真正例率为纵轴、假正例率为横轴作图,就得到ROC 曲线。该曲线由点 $\{(TPR_1,FPR_1),(TPR_2,FPR_2),\cdots,(RPR_N,FPR_N)\}$ 组成。

- 4. ROC 曲线从左下角 (0,0) 到右上角 (1,1) 。
 - 开始时第一个样本(最可能为正例的)预测为正例,其它样本都预测为负类。此时:
 - 真正例率很低,几乎为0,因为大量的正例未预测到。
 - 假正例率很低,几乎为0,因为此时预测为正类的样本很少,所以几乎没有错认的正例。
 - 。 结束时所有的样本都预测为正类。此时:
 - 真正例率很高,几乎为1,因为所有样本都预测为正类。
 - 假正例率很高,几乎为1,因为所有的负样本都被错认为正类。
- 5. 在 ROC 曲线中:
 - 。 对角线对应于随机猜想模型。
 - 点 (0,1) 对应于理想模型: 没有预测错误, FPR 恒等于0, TPR 恒等于1。
 - 通常 ROC 曲线越靠近点 (0,1) 越好。

- 6. 可以通过两个分类器在同一个测试集上的 ROC 曲线来比较它们的预测能力:
 - o 如果分类器 A 的 ROC 曲线被分类器 B 的曲线完全包住,则可断言: B 的性能好于 A 。
 - 如果分类器 A 的 ROC 曲线与分类器 B 的曲线发生了交叉,则难以一般性的断言两者的优劣。 此时一个合理的判定依据是比较 ROC 曲线下面积大小,这个面积称作 AUC: Area Under ROC Curve 。
- 7. P-R 曲线和 ROC 曲线刻画的都是阈值的选择对于分类度量指标的影响。

通常一个分类器对样本预测的结果是一个概率结果,比如正类概率 0.7。但是样本是不是正类还需要与阈值比较。

这个阈值会影响了分类器的分类结果, 比如: 是阈值 0.5 还是阈值 0.9。

- 。 如果更重视查准率,则将阈值提升,比如为 0.9。
- 如果更看重查全率,则将阈值下降,比如为 0.5。
- 8. P-R 曲线和 ROC 曲线上的每一个点都对应了一个阈值的选择,该点就是在该阈值下的(查准率,查全率)/(真正例率,假正例率)。

沿着横轴的方向对应着阈值的下降。

7.1.5 F1 值

- 1. F_1 为查准率与查全率的调和均值: $\frac{2}{F_1}=\frac{1}{P}+\frac{1}{R}$ 。
- 2. F_1 更一般的形式: $\frac{1}{F_\beta}=\frac{1}{(1+eta^2) imes P}+rac{eta^2}{(1+eta^2) imes R}$,其中 $eta^2>0$ 度量了查全率对查准率的相对重要性。

7.1.6 代价矩阵

1. 实际应用过程中,不同类型的错误所造成的后果可能有所不同。如:将健康人诊断为患者,与将患者诊断为健康人,其代价就不同。

为权衡不同类型错误所造成的不同损失,可以为错误赋予非均等代价(unequal cost)。

对于二类分类问题,可以设定一个"代价矩阵"($cost\ matrix$),其中 $cost_{ij}$ 表示将第 i 类样本预测为第 j 类样本的代价。通常 $cost_{ii}=0$ 表示预测正确时的代价为0 。

	预测:第0类	预测:第1类
真实:第0类	0	$cost_{01}$
真实:第1类	$cost_{10}$	0

前面讨论的性能度量都隐式的假设均等代价,即 $cost_{01} = cost_{10}$

- 2. 在非均等代价下,希望找到的不再是简单地最小化错误率的模型,而是希望找到最小化总体代价 total cost 的模型。
- 3. 在非均等代价下, ROC 曲线不能直接反映出分类器的期望总体代价,此时需要使用代价曲线 cost curve 。
 - 。 代价曲线的横轴就是正例概率代价。

$$P_{+cost} = rac{p imes cost_{01}}{p imes cost_{01} + (1-p) imes cost_{10}}$$

其中p为正例(第0类)的概率。

。 代价曲线的纵轴为:

$$cost_{norm} = rac{FNR imes p imes cost_{01} + FPR imes (1-p) imes cost_{10}}{p imes cost_{01} + (1-p) imes cost_{10}}$$

其中:

- FPR 为假正例率 $FPR = \frac{FP}{TN+FP}$ 。 它刻画了模型将真实的负样本预测为正类的概率。
- FNR 为假负例率 $FNR = 1 TPR = \frac{FN}{TP + FN}$ 。 它刻画了模型将真实的正样本预测为负类的概率。

7.1.7 宏查准率/查全率、微查准率/查全率

- 1. 有时候可能得到了多个二分类混淆矩阵。如:在多个数据集上进行训练/测试。 此时希望在多个二分类混淆矩阵上综合考察查准率和查全率。
- 2. 假设有 m 个二分类混淆矩阵,有两种方法来综合考察:
 - 。 宏查准率、宏查全率: 先在各个混淆矩阵上分别计算查准率和查全率, 记作 $(P_1,R_1),(P_2,R_2),\cdots,(P_m,R_m)$; 然后计算平均值。

这样得到的是宏查准率(macro-P),宏查全率(macro-F),宏 F1 (macro-F1):

$$ext{macro-P} = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} P_i, \; ext{macro-R} = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} R_i, \; \frac{2}{ ext{macro-F}_1} = \frac{1}{ ext{macro-P}} + \frac{1}{ ext{macro-P}}$$

。 微查准率、微查全率: 先将个混淆矩阵对应元素进行平均,得到 TP,FP,TN,FN 的平均值,记作 $\overline{TP},\overline{FP},\overline{TN},\overline{FN}$; 再基于这些平均值计算微查准率(micro-P),微查全率(micro-F),微 $\mathbb{F}1$ (micro-F1):

$$ext{micro-P} = rac{\overline{TP}}{\overline{TP} + \overline{FP}}, \; ext{micro-R} = rac{\overline{TP}}{\overline{TP} + \overline{FN}}, \; rac{2}{ ext{micro-F}_1} = rac{1}{ ext{micro-P}} + rac{1}{ ext{micro-R}}$$
 .

7.2 回归问题性能度量

- 1. 均方误差 mean square error:MSE : $MSE = rac{1}{N'} \sum_{i=1}^{N'} (ilde{y}_i' \hat{y}_i')^2$ 。
- 2. 均方根误差 root mean squared error:RMSE : $RMSE = \sqrt{\frac{1}{N'}\sum_{i=1}^{N'}(\tilde{y}_i'-\hat{y}_i')^2}$ 。
- 3. 均方根对数误差 root mean squared logarithmic error:RMSLE :

$$RMLSE = \sqrt{rac{1}{N'}\sum_{i=1}^{N'}[\log(\tilde{y}_i') - \log(\hat{y}_i')]^2}$$
 .

为使得 log 有意义,也可以使用: $RMSLE=\sqrt{rac{1}{N'}\sum_{i=1}^{N'}[\log(ilde{y}_i'+1)-\log(\hat{y}_i'+1)]^2}$ 。

优势:

。 当真实值的分布范围比较广时(如:年收入可以从 0 到非常大的数),如果使用 MAE、MSE、RMSE 等误差,这将使得模型更关注于那些真实标签值较大的样本。

而 RMSLE 关注的是预测误差的比例,使得真实标签值较小的样本也同等重要。

- o 当数据中存在标签较大的异常值时,RMSLE 能够降低这些异常值的影响。
- 4. 平均绝对误差 mean absolute error:MAE $MAE = rac{1}{N'} \sum_{i=1}^{N'} | ilde{y}_i' \hat{y}_i'|$ 。

七、超参数调节

- 1. 大多数学习算法都有些超参数需要设定。超参数配置不同,学得的模型性能往往有显著差别,这就是参数调节(parameter tuning):对每种超参数配置都训练出模型,然后把对应最好模型的超参数作为结果。
- 2. 由于很多超参数是在实数范围内取值,因此现实中常用做法是对每个超参数选定一个范围和变化步长。如在 [0,1) 范围内以 0.2 为步长。

这样选出的超参数可能不是最佳的,但是这是在计算开销和性能之间取折中的结果。

3. 当模型选择完成后,学习算法和超参数配置已经选定,此时应该用数据集 \mathbb{D} 重新训练模型。 这个模型在训练过程中使用了 N 个样本,这才是最终提交的模型。

7.1 搜索策略

1. 超参数搜索有三种常见的策略:

· 手动搜索: 手动选择超参数。

网格搜索: 当超参数的数据相对较少时,这个方法很实用。

○ 随机搜索: 通常推荐这种方式。

7.1.1 手动搜索

- 1. 手动选择超参数需要了解超参数做了些什么,以及机器学习模型如何才能取得良好的泛化。
- 2. 手动搜索超参数的任务是: 在给定运行时间和内存预算范围的条件下, 最小化泛化误差。
- 3. 手动调整超参数时不要忘记最终目标: 提升测试集性能。
 - 。 加入正则化只是实现这个目标的一种方法。
 - 如果训练误差很低,也可以通过收集更多的训练数据来减少泛化误差。如果训练误差太大,则收集更多的训练数据就没有意义。
 - 实践中的一种暴力方法是:不断提高模型容量和训练集的大小。这种方法增加了计算代价,只有在拥有充足的计算资源时才可行

7.1.2 网格搜索

- 1. 网格搜索的做法是:
 - o 对于每个超参数,选择一个较小的有限值集合去搜索。
 - 。 然后这些超参数笛卡尔乘积得到多组超参数。
 - o 网格搜索使用每一组超参数训练模型,挑选验证集误差最小的超参数作为最好的超参数。
- 2. 如何确定搜索集合的范围?
 - o 如果超参数是数值,则搜索集合的最小、最大元素可以基于先前相似实验的经验保守地挑选出来。
 - 。 如果超参数是离散的,则直接使用离散值。
- 3. 通常重复进行网格搜索时,效果会更好。假设在集合 $\{-1,0,1\}$ 上网格搜索超参数 α :
 - o 如果找到的最佳值是 1,那么说明低估了 α 的取值范围。此时重新在 $\{1,2,3\}$ 上搜索。
 - 如果找到的最佳值是 0, 那么可以细化搜索范围以改进估计。此时重新在 {-0.1,0,0.1} 上搜索。
- 4. 网格搜索的一个明显问题时: 计算代价随着超参数数量呈指数级增长。

如果有 m 个超参数,每个最多取 n 个值,那么所需的试验数将是 $O(n^m)$ 。虽然可以并行试验,但是指数级增长的计算代价仍然不可行。

7.1.3 随机搜索

1. 随机搜索是一种可以替代网格搜索的方法,它编程简单、使用方便、能更快收敛到超参数的良好取值。

- 首先为每个超参数定义一个边缘分布,如伯努利分布(对应着二元超参数)或者对数尺度上的均匀分布 (对应着正实值超参数)。
- 然后假设超参数之间相互独立,从各分布中抽样出一组超参数。
- 使用这组超参数训练模型。
- · 经过多次抽样 -> 训练过程, 挑选验证集误差最小的超参数作为最好的超参数。
- 2. 随机搜索的优点:
 - 不需要离散化超参数的值,也不需要限定超参数的取值范围。这允许我们在一个更大的集合上进行搜索。
 - 当某些超参数对于性能没有显著影响时,随机搜索相比于网格搜索指数级地高效,它能更快的减小验证 集误差。
- 3. 与网格搜索一样,通常会基于前一次运行结果来重复运行下一个版本的随机搜索。
- 4. 随机搜索比网格搜索更快的找到良好超参数的原因是:没有浪费的实验。
 - 。 在网格搜索中,两次实验之间只会改变一个超参数 (假设为 β)的值,而其他超参数的值保持不变。 如果这个超参数 β 的值对于验证集误差没有明显区别,那么网格搜索相当于进行了两个重复的实验。
 - 在随机搜索中,两次实验之间,所有的超参数值都不会相等,因为每个超参数的值都是从它们的分布函数中随机采样而来。因此不大可能会出现两个重复的实验。
 - \circ 如果 β 超参数与泛化误差无关,那么不同的 β 值:
 - 在网格搜索中,不同 β 值、相同的其他超参数值,会导致大量的重复实验。
 - 在随机搜索中,其他超参数值每次也都不同,因此不大可能出现两个重复的实验(除非所有的超参数都与泛化误差无关)。

7.2 调整原则

- 1. 通常先对超参数进行粗调,然后在粗调中表现良好的超参数区域进行精调。
- 2. 超参数随机搜索,并不意味着是在有效范围内随机均匀取值。需要选择合适的缩放来进行随机选取。
 - o 对于学习率, 假设其取值范围为 0.000001~1 。

如果进行均匀取值,取10个,那么有 90% 的随机值都位于区间 [0.1,1]。则 [0.000001,0.1] 之间没有足够的探索。这种做法明显不合理。

此时需要使用对数缩放, 在对数轴上均匀随机取点。

 \circ 对于指数加权移动平均的超参数 β 。假设其取值范围为 $0.9 \sim 0.9999$ 。

由于 $\frac{1}{1-\beta}$ 刻画了结果使用过去多少个周期的数据来加权平均。因此如果进行均匀取值,则:

- ullet eta 在 0.9~0.9005 之间取值时, $rac{1}{1-eta}$ 变化不大。
- β 在 0.9990~0.9995 之间取值时, $\frac{1}{1-\beta}$ 变化非常大。

 β 越接近 1, $\frac{1}{1-\beta}$ 对于它的变化越敏感。此时,需要对 $1-\beta$ 使用对数缩放,在对数轴上均匀随机取点。

• 如果选择了错误的缩放,如果取值的总量足够大,也可以得到不错的结果。

尤其当配合了 粗调 -> 精调 策略时, 最终还是会聚焦到合适的超参数范围上。

- 3. 通常情况下,建议至少每隔几个月重新评估或者修改超参数。因为随着时间的变化,真实场景的数据会逐渐 发生改变:
 - 。 可能是由于用户的行为、偏好发生了改变。
 - 。 可能是采样的方式发生了改变。

。 也可能仅仅是由于数据中心更新了服务器。

由于这些变化,原来设定的超参数可能不再适用。

- 4. 有两种超参数调整策略:
 - 如果数据足够大旦没有足够的计算资源,此时只能一次完成一个试验。则可以每天观察模型的表现,实时的、动态的调整超参数。
 - 如果数据不大,有足够的计算资源可以同一时间完成大量的试验,则可以设置多组超参数设定,然后选择其中表现最好的那个。

八、传统机器学习的挑战

- 1. 传统机器学习算法的两个困难:
 - 维数灾难: 当数据的维数很高时,很多机器学习问题变得相当困难。因为许多传统机器学习算法简单地假设: **一个新样本的输出应该大致与最接近的训练样本的输出相同**。
 - 。 选择性偏好:某些算法偏好于选择某类函数。

最广泛的隐式偏好是:要学习的函数是平滑的或者局部不变性的。

这个先验知识表明:要学习的函数不会在一个小区域内发生较大的变化。很多简单算法完全依赖此先验知识来达到良好的泛化。