Linear Regression

Gradient Descent

- 给定Model: $y = w \cdot x + b$
 - o Model可以更加复杂,即使用更高阶的参数来描述
 - 这使得Model在training data上表现得更优秀,但在testing data中容易出现Overfitting
- Loss: $L(w,b) = \sum_{i=1}^{n} (y (w \cdot x + b))^2$
- 两个参数实现不断更新

$$\circ w_1 = w_0 - \alpha \frac{\partial L}{\partial w}|_{w=w_0}$$

$$b_1 = b_0 - \alpha \frac{\partial L}{\partial b}|_{b=b_0}$$

 \circ α 表示Learning rate,控制梯度下降的步长

Regularization

- 重新定义Loss function
 - $L(w,b) = \sum_{i=1}^{n} (y (w \cdot x + b))^2 + \lambda \sum_{i=1}^{n} (w_i)^2$
 - \circ 根据 λ 的值来确定w占Loss function的权重
 - λ 越大,正则项的影响越大,使得权重w更趋向于 0,减少过拟合,使曲线更平滑
 - *入*越小,正则项影响越小,模型会更关注数据拟合,可能会导致过拟合

Classification

• 1. 分类的基本概念

- o 分类的核心任务是**预测数据点所属类别**。
- \circ 使用概率模型来计算每个类别的后验概率 $P(y=k\mid x)$,选择概率最高的类别作为最终分类结果。
- 主要依赖**贝叶斯公式**进行计算:

$$P(y=k\mid x)=rac{P(x\mid y=k)P(y=k)}{P(x)}$$

其中:

- $P(y=k\mid x)$: 后验概率,表示给定 x,属于类别 k 的概率。
- $P(x \mid y = k)$: 似然,表示类别 k 生成特征 x 的可能性。
- P(y=k): 先验概率,表示类别 k 本身的出现概率。
- P(x): 归一化项,保证概率总和为 1,但分类时可以忽略。

2. 为什么用贝叶斯定理?

- \circ 直接计算 $P(y=k\mid x)$ 很难,但 $P(x\mid y=k)$ 和 P(y=k) 比较容易建模。
- **贝叶斯定理提供了一种从已知概率推导后验概率的方法**,从而进行分类。
- 通过最大化后验概率,**找到最可能的类别**。

3. 具体实现步骤

- 1. **计算先验概率** P(y=k): 在训练数据集中统计每个类别出现的频率。
- 2. **计算似然** $P(x \mid y = k)$:
 - \blacksquare 输入为特征向量x,将输入给到训练好的模型,由模型计算出似然值
- 3. **计算后验概率** $P(y=k\mid x)$,然后选取最大值的类别作为分类结果。

4. 训练模型的过程

- \circ 最大似然估计 (MLE): 估计每个类别的均值 μ 和协方差矩阵 Σ 。(前提是假设样本服从高斯分布)
 - 给定 $L(\mu,\Sigma)=f_{\mu,\Sigma}(x^1)f_{\mu,\Sigma}(x^2)f_{\mu,\Sigma}(x^3)f_{\mu,\Sigma}(x^4)\dots f_{\mu,\Sigma}(x^{79})$
 - 找出使得 $L(\mu, \Sigma)$ 最大的 μ, Σ
 - 优化目标: 找到 μ 1, μ 2, Σ μ 1, μ 2, Σ μ 1, μ 2, Σ 使得训练数据的似然函数最大:
- 最终分类:对于新的数据点 x,计算 $P(y=1\mid x)$ 和 $P(y=2\mid x)$,选择概率大的类别。

5. 最终结果

$$ullet \ P(C_1|x) = rac{P(x|C_1)P(C_1)}{P(x|C_1)P(C_1) + P(x|C_2)P(C_2)} = rac{1}{1 + rac{P(x|C_2)P(C_2)}{P(x|C_1)P(C_1)}} = rac{1}{1 + e^{-z}} = \sigma(z)$$

- \circ $\sigma(z)$ 是**sigmoid**函数,取值范围在[0,1],适用于二分类问题
- 可以把z看成z = wx + b
 - 。 根据 $z=lnrac{P(x|C_1)P(C_1)}{P(x|C_2)P(C_2)}$, 经过数学推导得:
 - $w^T = (\mu^1 \mu^2)\Sigma^{-1}$
 - $\bullet \ b = -\frac{1}{2} (\mu^1)^T (\Sigma^1)^{-1} \mu^1 + \frac{1}{2} (\mu^2)^T (\Sigma^2)^{-1} \mu^2 + \ln \frac{N_1}{N_2}$
 - 其中 μ^1 、 μ^2 、 Σ^1 、 Σ^2 、 N_1 、 N_2 分别是训练集一和训练集二的均值,协方差矩阵和样本数量,其中 $\Sigma^1=\Sigma^2=\Sigma$

Logistic Regression

Loss function

假设数据服从 $f_{w,b}(X)=P_{w,b}(C_1|x)$,二分类问题

• 给定训练集

0	特征向量	x^1	x^2	x^3	• • •
	类别	C_1	C_1	C_2	• • •
	类别	$\hat{y}=1$	$\hat{y}=1$	$\hat{y}=0$	• • •

• 可得似然函数: $f(w,b) = f_{w,b}(x^1) f_{w,b}(x^2) (1-f_{w,b}(x^3)) \dots f_{w,b}(x^N)$

• 这里的 $f_{w,b}(x)$ 表示的是在给定输入 x的情况下,数据属于类别 C_1 的概率,即:

$$f_{w,b}(x) = P_{w,b}(C_1|x)$$

由于只有两个类别(假设是 C_1 和 C_2),那么属于 C_2 的概率就是:

$$P_{w,b}(C_2|x) = 1 - P_{w,b}(C_1|x) = 1 - f_{w,b}(x)$$

- 先找出**最佳**w,b使得似然函数最大,而 $w^*,b^*=argmaxL(w,b)=argmin(-lnL(w,b))$
- $\circ \ -lnL(w,b) = lnf_{w,b}(x^1) + lnf_{w,b}(x^2) + ln(1 f_{w,b}(x^3)) = \sum_n -[\hat{y}^n lnf_{w,b}(x^n) + (1 \hat{y}^n) ln(1 f_{w,b}(x^n))]$
- \circ 可得Cross entropy: $C(f(x^n),\hat{y}^n)=\sum_n-[\hat{y}^nlnf_{w,b}(x^n)+(1-\hat{y}^n)ln(1-f_{w,b}(x^n))]$ (交叉熵损失函数)

使用Gradient Descent求解最佳参数

对Cross entropy: $C(f(x^n),\hat{y}^n)=\sum_n-[\hat{y}^nlnf_{w,b}(x^n)+(1-\hat{y}^n)ln(1-f_{w,b}(x^n))]$ 使用Gradient Descent:

$$\begin{array}{ll} \bullet & \frac{\partial ln(1-f_{w,b}(x))}{\partial w_i} = \frac{\partial ln(1-f_{w,b}(x))}{\partial z} \frac{\partial z}{\partial w_i} = -\sigma(z)x_i \\ & \circ & \frac{\partial ln(1-\sigma(z))}{\partial z} = -\frac{1}{1-\sigma(z)}\sigma(z)(1-\sigma(z)) \end{array}$$

$$\circ \frac{\partial z}{\partial z} = -\frac{1}{1 - \sigma(z)} \sigma(z) (1 - \sigma(z))$$

$$\circ \frac{\partial z}{\partial w_i} = x_i$$

• 同理:
$$rac{\partial lnf_{w,b}(x)}{\partial w_i}=rac{\partial lnf_{w,b}(x)}{\partial z}rac{\partial z}{\partial w_i}=(1-\sigma(z))x_i$$

• 最后:
$$rac{\partial (-ln(w,b))}{w_i} = \sum_n -(\hat{y}^n - f_{w,b}(x^n))x_i^n$$

○ 根据此结果进行参数迭代更新即可

不用Square Error的原因

- 令Loss function为: $L(f) = \frac{1}{2} \sum_n (f_{w,b}(x^n) \hat{y}^n)^2$
- $ullet rac{\partial (f_{w,b}(x)-\hat{y}^n)^2}{\partial w_i}=2(f_{w,b}(x)-\hat{y})f_{w,b}(x)(1-f_{w,b}(x))x_i$
 - \circ 当 $\hat{y}^n=0$ 时,如果预测值 $f_{w,b}(x)=1$,此时梯度为0,会导致参数无法更新,**使得函数无法收敛找到最佳参数**
 - \circ 当 $\hat{y}^n=1$ 时,如果预测值 $f_{w,b}(x)=0$,此时梯度为0,会导致参数无法更新,**使得函数无法收敛找到最佳参数**

Multi-class Classification

对于每个类别,有自己的weight和bias

•
$$C_1: w^1, b_1 \ z_1 = w^1 \cdot x + b_1$$

•
$$C_2: w^2, b_2$$
 $z_2 = w^2 \cdot x + b_2$

•
$$C_3: w^3, b_3$$
 $z_3 = w^3 \cdot x + b_3$

1. 使用 softmax 函数进行分类

•
$$f(z) = \frac{e^z}{\sum_{i=1}^n e^i}$$

- f(z)取值范围为[0,1],且各个样本概率之和为1
- 2. 使用 Cross entropy 进行误差估计,并进行参数更新

•
$$-\sum_{i=1}^n \hat{y_i} lny_i$$

Limitation of Logistic Regression

- 逻辑回归最后的**决策边界是一条直线**,意味着不能对某些复杂数据进行准确分类
- 决策边界为 $\sigma(z) = 0.5$,即 $w \cdot x + b = 0$

解决办法:使用Feature transformation,对数据进行特征变换再进行分类

Discriminative and Generative

Discriminative(判别式模型)

核心思想:直接学习类别之间的决策边界,使得分类误差最小

- 不关心数据具体分布,只关心**给定特征值x,它属于哪个类别**
- 直接对**后验概率**P(y|x)建模
- 表现通常更好,因为不依赖**数据的分布**,当**数据量大且分布未知**时用判别式模型

Generative(生成式模型)

核心思想: 先学习数据概率分布,再推导出分类决策边界

- 先对**先验概率**P(x|y)建模,再根据**贝叶斯公式**计算后验概率
- 在前面例子中可以很直观看到,**生成式模型是先对数据统计分布(均值和协方差)进行估计**,再计算w和b
- 依赖数据分布,若真实数据不满足数据分布假设表现可能不好,当数据量小且分布已知用生成式模型

Deep Learning

Three steps for Deep Learning

1. Define a set of funtion

- 需要定义神经网络的架构,用来表示问题的模型
- 需要决定
 - 模型架构:选择神经网络的类型(如前馈神经网络、卷积神经网络、递归神经网络等)
 - o 激活函数:为每一层选择激活函数(如 ReLU、Sigmoid、Tanh 等)
 - o 损失函数:选择一个损失函数,用来衡量模型预测结果与实际标签之间的误差(如均方误差、交叉熵损失等)
 - o 优化函数: 选择优化算法(如随机梯度下降、Adam等), 用于在训练过程中最小化损失函数

激活函数

• 为什么不在所有层都使用 Sigmoid,而更偏向使用 ReLU? ReLU 有哪些优缺点?

Sigmoid 的问题:

- 输出范围是(0,1),这会导致:
 - 梯度太小,尤其当输入很大或很小的时候,梯度几乎为 0 (梯度消失问题)
- 。 **它不是零中心的**,输出总是正的,会导致网络收敛慢

ReLU 的优势:

- o 输出是 [0,∞),只要是正数就保留,负数直接变 0
- o **计算简单,不会饱和**(不会出现 sigmoid 那种梯度快变没的情况)
- 训练更快、更深的网络更稳定

但 ReLU 也有问题:

o ReLU 死亡现象: 一旦某个神经元输出为 0,在训练中可能永远都不会激活(比如输入是负数时)

2. Goodness of function

- 在评估多个模型之后,选择表现最好的模型。这个阶段包括:
 - o 超参数调优:调整超参数(如学习率、批量大小、网络层数等),找到能使模型表现最佳的配置
 - 。 交叉验证: 使用交叉验证技术(如k折交叉验证)在不同数据子集上测试模型的性能,减少过拟合的风险
 - o 模型比较:如果有多个模型或架构,使用评估指标对它们进行比较,选择能在新数据上泛化表现最好的模型
 - o 最终测试:一旦选择了最佳模型,使用一个独立的测试集进行最终评估,确认其在真实场景中的表现

3. Pick the best function

- 在评估多个模型之后,选择表现最好的模型。这个阶段包括:
 - o 超参数调优:调整超参数(如学习率、批量大小、网络层数等),找到能使模型表现最佳的配置
 - o 交叉验证:使用交叉验证技术(如k折交叉验证)在不同数据子集上测试模型的性能,减少过拟合的风险
 - o 模型比较:如果有多个模型或架构,使用评估指标对它们进行比较,选择能在新数据上泛化表现最好的模型
 - o 最终测试:一旦选择了最佳模型,使用一个独立的测试集进行最终评估,确认其在真实场景中的表现

Gradient Descent

- Learning Rate需要设置适宜
 - o 设置太小训**练时间长**
 - 设置太大反而无法收敛

梯度下降的本质可以由Taylor Series(泰勒展开式)解释

Adagrad优化器

一个自适应调整学习率的算法

Stochastic Gradient Descent

给定**损失函数** $L = \sum_n (\hat{y^n} - (b + \sum (w_i x_i^n)))^2$

- Gradient Descent: $heta^i = heta^{i-1} \eta
 abla L(heta^{i-1})$,选取先前测过的所有样本
- Stochastic Gradient Descent: 随机取样本,只算某一个example的损失函数,再进行参数更新
 - o 因为每次只取一个样本,计算时间变短,使得**随机梯度下降**更新参数的速度**快于梯度下降**

Feature Scaling

将不同尺度的特征值转换到相似范围,常见特征缩放方法有:**归一化**,标准化等

- 能够防止某些特征因数值过大主导模型训练
- 加速模型训练,有利于模型收敛

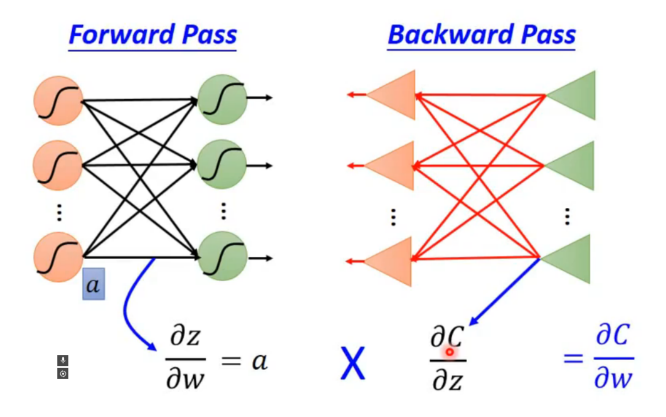
方法:

- $ullet x_i^r \leftarrow rac{x_i^r m_i}{\sigma_i}$
 - \circ 求每个维度第i个值得**均值** m_i **与方差** σ_i
 - 。 最后得到的数据的**均值为0,方差为1**

Backpropagation

- 由Forward pass和Backword pass组成
 - o 前向传播会计算网络中**每一层输出值**和一些**特定中间值**,并计算损失
 - **特定中间值**包括一些可以直接计算的偏导数等
 - o 反向传播会根据前向传播计算的**中间值**计算**张量的梯度**

Backpropagation - Summary



Forward pass(前向传播)

Backword pass(反向传播)

BERT

做的是**文字填空**的工作

Unsupervised Learning

Self-supervised Learning

Word Embedding(词嵌入)

可以说是一种降维技术

降维过程:

- 1. 从高维到低维的转换:
- 传统的词表示如独热编码(one-hot encoding)将每个词表示为词表大小维度的向量(可能是数万甚至数十万维)
- 词嵌入将这些高维稀疏向量转换为低维密集向量(通常仅50-300维)
- 2. 保留语义信息:
- 尽管维度大幅降低,但词嵌入空间保留了词语之间的语义关系
- 相似词在嵌入空间中距离较近,实现了语义压缩

Predication-based

Prediction-based (预测式)模型 是一种通过预测一个词或上下文中其它词来学习词向量的方法以根据目标词的前两个词预测目标词为例子

训练过程

- 1. **输入**:目标词的前两个词的单热编码(one-hot encoding)
 - 比如预测"我喜欢吃"中的"吃",输入就是"我"和"喜欢"的单热编码
- 2. 转换为词向量: 单热编码与词嵌入矩阵相乘
 - 。 "我"的单热编码×词嵌入矩阵→"我"的词向量
- "喜欢"的单热编码×词嵌入矩阵→"喜欢"的词向量
 - o **处理词向量**:对这两个词向量进行处理
 - 。 可以求平均、拼接或通过其他方式组合
 - 。 然后通过神经网络层进行进一步处理
- 4. 预测目标词:输出所有词的概率分布
 - o 模型预测词表中每个词作为目标词的概率
 - o 理想情况下,正确目标词的概率应该最高

- 5. 训练优化: 通过比较预测概率和真实标签(目标词的单热编码)来更新参数
 - 使用交叉熵损失函数
 - o 反向传播更新词嵌入矩阵和其他网络参数

在基于预测的词嵌入训练中,模型会更新多个地方的参数:

- 1. 词嵌入矩阵 (最重要的):
 - 。 这是模型的核心参数,也是我们最终想要得到的词向量
 - 在训练过程中不断更新,使相似上下文的词获得相似的向量表示
- 2. 其他网络参数:
 - 如果使用了隐藏层,那么隐藏层的权重和偏置也会更新
 - o 输出层的权重矩阵(用于将隐藏层表示转换为预测概率)

Seq2Seq

Sequence to Sequence Model,专门设计用于处理序列数据到序列数据的转换任务

主要组件

Seq2Seq模型的核心架构包括两个主要组件:

- 1. 编码器(Encoder): 接收输入序列,并将其编码为固定长度的上下文向量或表示
- 2. 解码器(Decoder): 根据编码器产生的表示生成输出序列

AT (Auto-regressive (自回归)) VS NAT (Non-Autoregressive Transformer (非自回归))

自回归模型(AR/AT):

- 顺序生成输出,每次预测一个元素(如一个词或字符)
- 每个预测依赖于先前已生成的所有元素
- 生成质量通常更高,但速度较慢
- 例如: GPT系列、**原始Transformer的解码器部分**

非自回归模型 (NAT):

- 并行生成输出,一次性预测所有元素
- 预测之间相互独立,不依赖于模型自己生成的其他输出
- 生成速度快(理论上可以获得显著的推理速度提升)
- 但通常质量较低,可能产生重复或缺失内容