

杨恒 PhD

J +86-19842750173 | �� +447878711663 | ■ yangheng2021@gmail.com ↑ 个人主页 | ௌ LinkedIn | ♠ GitHub | ∯ Hugging Face | **G** 谷歌学术



最新版本

Department of Computer, University of Exeter, EX4 4RN, United Kingdom 时区: UTC+1(较中国晚 7 小时,例如中国 19:00 对应英国 12:00)。

♣ 研究摘要

- 大语言模型 (LLM):提出 InstOptima,首创以 LLM 为算子的多目标 Prompt 优化框架;提升性能(最大 16.8%)、复杂度(困惑度平均减少 0.07)与简洁性(Prompt 平均减少 200 tokens)等指标;提出基于 GRPO 的 RNA 序列设计框架;熟悉 LLM 技术体系。
- 预训练语言模型 (PLM): 7年 PLM 架构与微调经验;主导研发 DeBERTa-v3-base-ABSA-v1.1 (下载量 > 150 万) 及多款预训练模型;技术栈覆盖预训练、数据增强 / 合成、Code PLM、文本语义攻击 / 防御、以及对抗鲁棒性与公平性等。
- 基因组基础模型(GFM):主导研发 OmniGenome 系列模型(SOTA);独立开发模块化 GFM 框架 OmniGenBench,支持低代码,自动化模型评估和部署;通过抽象接口可无缝支持绝大多数 Transformer、Mamba、Hyena 架构的模型,包括 MoE 模型。
- **情感分析(ABSA):**主流开源情感分析框架 **PyABSA(GitHub 1k+ stars**)的创建者与维护者;集成原创 LCF、LSA 系列 ABSA 模型,该系列模型连续三年 SOTA; PyABSA 是 ChatGPT 与 DeepSeek 等 AI 助手广泛推荐的首选新手友好型开源框架。

☎ 教育与荣誉

University of Exeter,计算机科学博士 预训练模型、大语言模型与基因组模型等

• **华南师范大学**, 计**算机科学硕士** 预训练模型、情感分析等

长江大学,计算机科学学士 自然语言处理、时空轨迹聚类算法等 全额博士奖学金; PhD Research Grant

UK; 2021年9月-2025年10月

研究生国家奖学金(1%); 三次一等学业奖学金(20%) 中国; 2018 年 9 月 - 2021 年 6 月

优秀本科生毕业设计(10%); 优秀本科毕业生(20%)

中国; 2014年9月-2018年6月

</>/> 开源项目

學 发布 18 个原创 GitHub 仓库·>500k LOC·>1.6k Stars·195 Followers·创建和维护 8 个 PyPI Wheels·PyPI>100 万次下载

• RNADesign-GRPO (2025年8月3日发布)

首个将 **强化学习**与 **基因组模型**相结合,用于指导 RNA 序列设计的开源框架。基于 **GRPO** 算法,构建训练一个 **Seq2Seq** 智能体进行序列的逐步生成与优化。提出一种复合奖励函数,融合了一个基于基因组序列-结构对齐模型的 **语义一致性评分器** (LMScorer) 与预测有效性、相似性等。框架在环境、模型到训练均实现了 **向量化**和 **混合精度训练**。

• OmniGenBench (pip 安装量: 53k · 353 stars)

首个 基因组基础模型基准测试与应用统一平台:单行代码完成 123 项下游任务的训练与评估;提供模型、数据与指标的模块化模板,所有模块均可轻松扩展,无需修改源代码;原生支持 LoRA、MoE 与 FlashAttention。首个将常用基因组任务封装为 pipeline 的框架,使用户无需深入学习即可一键将 GFM 应用于实际任务,如降解率、翻译效率预测,RNA 分子结构预测与序列设计优化。

• PyABSA (pip 安装量: > 500k · 1,047 stars)

广泛使用的开源情感分析工具:支持 31+ 个模型与 30+ 个开源 ABSA 基准数据集;支持一键微调、部署与推理。可将情感分析系统的原型搭建与验证时间预计缩短 > 80%。采用模块化与统一封装,提供易用 API,内置自动增强等特性(自研 BoostAug 数据增强技术),便于上手。PyABSA 是 ChatGPT 与 DeepSeek 等主流 AI 助手推荐(无上下文提问)的新手友好型开源框架。

• BoostAug (pip 安装量: > 180k · 15 stars)

基于 BoostAug 的 PyPI 文本数据自动化增强工具。方法利用 **全局特征分布 (偏度)**,并结合 **困惑度、置信度与硬标签**等指标筛选合成样本。在 8 个公开数据集上的实验验证该技术具有普适性,可在 **全部实验**中为传统文本分类与情感分析带来 1%–2% 的性能提升。

☐ HuggingFace

學 发布 10 个原创开源模型 · 10 个 Spaces · 25 Followers · 模型月下载量 > 30 万次 · 模型 / Space 收藏次数 > 220

・ yangheng/deberta-v3-base-absa-v1.1

开源 Top-1 ABSA 模型(基于 PyABSA); 月下载量约 30 万次; 被斯坦福大学 2022 年度 AI 指数报告(p.83)收录下载量: 150 万

• yangheng/OmniGenome-186M

2024年4月 **下载量: 6.7万**

首个 RNA 结构-序列对齐模型;支持 RNA 结构预测与序列设计;提升 RNA 序列设计求解成功率从 3% 至 84% 下载
• Gradio-Blocks/PyABSA Space

2022年5月

2022年3月

0

()

全面的 ABSA 交互式演示中心;为新手提供多任务快速演示;受邀收录为 Gradio-Blocks 官方推荐演示

访问量: 14.2 万

目代表论文

Heng Yang, Ke Li

學 发表 11 篇一作论文·3×CCF A·4×CCF B·1×CCF C·1×Nature Machine Intelligence (Nature 子刊)·Citation: 625

Bridging Sequence-Structure Alignment in RNA Foundation Models
 Heng Yang, Ke Li

AAAI 2025

• MPRNA: Unleashing Multi-species RNA Foundation Model via Calibrated Secondary Structure Prediction

CCF B
Heng Yang, Ke Li**

EMNLP 2024

• The Best Defense is Attack: Repairing Semantics in Textual Adversarial Examples

Heng Yang, Ke Li

EMNLP 2024

• InstOptima: Evolutionary Multi-objective Instruction Optimization via LLM-based Instruction Operators

CCF B

**CCF

Heng Yang, Ke Li
 BoostAug: Boosting Text Augmentation via Hybrid Instance Filtering Framework

CCF A

CCF A ACL 2023

♥ 研究经历 — 涵盖预训练自然语言/Genome/Code 模型、情感分析与文本增强,以及框架开发与维护

- •大语言模型(LLM)。开创性地将遗传算法用于 LLM 的多目标指令进化(InstOptima),提出指令交叉与变异算子。该工作为最早系统化解决指令清晰度、简洁度与模型性能等竞争性目标优化的研究之一;下游任务上提升性能(最大提升 16.8%)、复杂度(平均 Prompt 困惑度减少 0.07)与简洁性 (Prompt 长度平均减少 200 tokens)等指标;后续可在三方面深化:优化遗传算子(如借助另一LLM 的语义能力实现上下文敏感的交叉/变异)、提升可扩展性(降低指令适应度评估成本)、扩展目标维度(如奖励、公平性、创造力及对抗鲁棒性)。首创基于 GRPO 的 RNA 序列设计框架,提出一种复合奖励函数,融合了一个基于基因组序列-结构对齐模型的语义一致性评分器 (LMScorer) 与预测有效性,相似性等。框架在环境、模型到训练均实现了向量化和混合精度训练;首次投稿即被EMNLP 2023 接收。
- 基因组基础模型 (GFM)。主导 AI4Science 预训练研究,聚焦基因组基础模型;针对基因组数据序列稀疏性与单核苷酸变异 (SNP/SNV)等挑战,提出以单碱基为基本语义单元的建模方案,开展 RNA 结构预训练与序列--结构对齐预训练,显著提升 RNA 结构预测 (>20%)与序列设计 (>80%)等任务表现;独立完成从数据收集与处理、模型架构设计到训练脚本与基准测试构建的端到端流程;产出系列论文,其中三篇发表于 Nature Machine Intelligence、AAAI 2025、EMNLP 2024。基于自研模型与代码,设计开发首个完整开源框架OmniGenBench;抽象模型、分词器、数据集与指标模块,配套接口、教程与文档,支持快速将 GFM 到下游任务。
- **情感分析(ABSA)**。独立开展**细粒度、面向方面的情感分析**研究,覆盖**情感三元组/四元组提取**等任务;开源多款模型,在 Hugging Face 获得较高关注,成为平台应用最广的 ABSA 模型之一。全部工作已整合至 **PyABSA** 工具包,并被 ChatGPT、Gemini、Claude 与 DeepSeek 等 AI 助手广泛推荐。发表于 CIKM 2023 和 EACL 2024。
- 文本增强(Text Data Augmentation)。独立研发面向多类文本建模任务的新型文本增强技术(BoostAug),通过全局特征分布(偏度)与困惑度、置信度、硬标签等指标筛选合成样本。作为独立 PyPI 工具发布后已获 18 万次安装;在 8 个公开数据集的全部实验中实现 1%-2% 性能增益,相较 EDA、NLPAug 等方法稳定性与有效性更优;发表于 ACL 2023。
- 对抗攻击与防御(Text Adversarial Attack & Defense)。面向缺乏对抗训练的预训练模型,系统研究文本对抗攻击与防御策略;基于常见对抗模式提出融合对抗样本检测与文本修复的 SOTA 防御技术(Rapid);发表于 EMNLP 2024。
- 软件缺陷预测 (Code Defect Prediction)。提出 LMDP 框架,首次将预训练语言模型用于跨项目与项目内缺陷预测,并引入 "Corrupted Code Detection" 等多任务目标以缓解特征稀疏与定位粒度不足。覆盖 10×CPDP 与 13×WPDP 基准,平均 AUC 提升 4.6%、F1 提升 5.3%,支持行级定位缺陷源,显著优于 AST/GNN 类方法;框架无需 AST、即插即用,适配 CodeT5、CodeBERT 等多款 PLM。
- 鲁棒性 & 公平性协同。首次系统性探索公平性无关对抗攻击对 PLM 偏差的影响(AdvFairness),构建三阶段评估流水线(Benign→Attack→Defend)并在 3 个真实数据集上验证:攻击虽降低准确率,却稳定削弱群体差异(SPD 降 0.07-0.14);进一步对抗训练可在恢复最高 40% 准确率的同时继续改善公平性,揭示鲁棒性与公平性的潜在"帕累托前沿"。
- 网络防火墙(WAF)注入安全测试。提出 DaNuoYi,首个支持多任务、多语言注入的自动化 WAF 测试框架:利用 Injection 翻译模型 共享语义,并以多任务进化算法(共享交配池+6种语义保持变异算子)协同生成 SQLi/XMLi/PHPi/OSi/XSSi/HTMLi 六类注入用例。在 ModSecurity、Ngx-Lua-WAF、Lua-Resty-WAF 三款真实 WAF 上,平均绕过用例数提升 3.8×–5.78×;发表于 IEEE TSE 2024。

目扩展论文列表

• PlantRNA-FM: An Interpretable RNA Foundation Model for Exploration Functional RNA Motifs in Plants
Haopeng Yu#, Heng Yang#, et al. (共一)
Nat. Mach. Intell.

Nat. Mach. Intell.

DaNuoYi: Evolutionary Multi-Task Injection Testing on Web Application Firewalls Ke Li#, Heng Yang#, Willem Visser(技术负责人)

IEEE Transactions on Software Engineering

Modeling Aspect Sentiment Coherency via Local Sentiment Aggregation Heng Yang, Ke Li CORE A EACL 2024

PyABSA: A Modularized Framework for Reproducible Aspect-based Sentiment Analysis Heng Yang, Chen Zhang, Ke Li *CCF B* **CIKM 2023**

• A Multi-task Learning Model for Chinese-oriented Aspect Polarity Classification and Aspect Term Extraction Heng Yang, Biqing Zeng, Jianhao Yang, Youwei Song, Ruyang Xu

CCF C
Neurocomputing

• OmniGenBench: A Modular Platform for Reproducible Genomic Foundation Models Benchmarking *Heng Yang, Jack Cole, Ke Li*

Preprint arXiv Preprint

• Robustness Meets Fairness: Investigating Adversarial Attack Effects on Alleviating Model Bias Heng Yang, Geyong Min, Ke Li Preprint
OpenReview Preprint

• Tokenization or Featurization? Leveraging Language Models for Code Defect Prediction

Preprint

Heng Yang, Ke Li

Preprint

₩ 学术报告

• Google Health, 基因组学团队: OmniGenome

2025年9月

• Mila 研究所(魁北克人工智能研究所),多组学团队: OmniGenBench

2024年12月

▼组织竞赛

• 举办 **ECML-PKDD 基因组基础模型探索挑战赛(2025)**。担任竞赛 Chair,与 ECML-PKDD 2025 联动,协调 Co-chairs 完成评审与赞助对接;主持建立首个多物种、多模态 GFM 基准 **OmniGenomic Benchmark (OGB)**,涵盖 7 项任务(RNA 序列预测、结构建模、功能推断与 DNA 功能预测等);编写代码并设计全自动评测流水线与 CodaBench 排行榜。共 20 人参赛,累计有效提交 227 份。

★ 个人总结

- •技术研究与专长: LLM / PLM / GFM 全链路研发,涵盖预训练、数据增强、对抗攻防、代码智能、基因组序列-结构对齐与设计。
- 科研与项目领导: 主导 ECML-PKDD 基因组挑战赛,构建 OGB 基准与自动评测系统,统筹评审与跨方协作。
- 开源与社区影响: 18 个 GitHub 仓库 (1.6k+ Stars), PyPI 下载 > 100 万, Hugging Face 月下载 > 30 万。
- •工程化与可复现:框架模块化设计、接口抽象、一键训练与部署,支持 LoRA、MoE、FlashAttention 等前沿技术。
- 沟通与学术协作:多次受邀报告(Google Health、Mila)、跨 NLP、基因组学与软件工程开展合作。

附录:原创开源项目与模型

以下内容如无兴趣,您不必浏览

本附录系统梳理本人在科研期间独立或主导的原创开源项目、公开发布的预训练模型与相关软件工具。内容覆盖从应用框架设计、算 法实现到交互式演示多个层面,并标注相应的发表情况或当前状态。部分附录内容或与正文重复,敬请忽略。

GitHub 开源项目(https://github.com/yangheng95)

• PyABSA: 细粒度情感分析旗舰框架,支持 30+ 数据集与 31+ 预训练模型一键调用。	[CIKM 2023, PyPI Index]
• ABSADatasets: ABSA 与文本分类公共数据集仓库。	[CIKM 2023]
• OmniGenBench: RNA/DNA 基础模型应用,自动化基准与评测流水线。	[arXiv 2024, PyPI Index]
• AdvFairness: 对抗鲁棒性与模型公平性综合评测框架。	[OpenReview 2024]
• OmniGenome-Demo: OmniGenome 在线演示与教程脚本。	[AAAI 2025]
• Rapid: 文本对抗性攻击与防御实验集合。	[EMNLP 2024]
• PlantRNA-FM: 植物 RNA 基础模型相关代码。	[Nat. Mach. Intell. 2024]
• MP-RNA: 多物种 RNA 基础模型训练脚本。	[EMNLP 2024]
• InstOptima: 指令多目标进化算法实现。	[EMNLP 2023]
• BoostAug: 文本增强方法实现与数据生成包。	[ACL 2023, PyPI Index]
• LCF-ATEPC: 面向中文 ABSA 的多任务学习模型。	[EACL 2024]
• CodeT5DefectDetection: 代码缺陷检测数据与模型实验。	[TSE 2025, in press]
• DaNuoYi: 面向 WAF 的多任务演化注入测试工具。	[IEEE TSE, PyPI Index]
• EMOO: 演化多目标优化基础代码框架。	[PyPI Index]
• findfile: 关键词级文件/目录快速检索工具。	[PyPI Index]
• autocuda: CUDA 设备自动选择与管理脚本。	[PyPI Index]
• metric-visualizer: 研究指标可视化与日志统一接口。	[PyPI Index]

☐ Hugging Face Models (https://huggingface.co/yangheng)

• RNADesign-GRPO: 基于 GRPO 的 RNA 序列设计方法

• deberta-v3-base-absa-v1.1: 186M 参数;轻量级细粒度情感分析模型。	[ACL 2023, EACL 2024]
• deberta-v3-large-absa-v1.1: 418M 参数;大规模 ABSA 分类器。	[ACL 2023, EACL 2024]
• OmniGenome-186M: 186M 参数; RNA 二级结构预测与设计基础模型。	[AAAI 2025]
• OmniGenome-52M: 52M 参数;快速推理版基因组语言模型。	[AAAI 2025]
• OmniGenome-v1.5: 186M 参数;通用基因组基础模型 v1.5。	[Pending]
• MoEOmniGenomeV2: 577M/2B 参数; MoE 架构基因组大模型。	[Pending]
• MP-RNA: 186M 参数;多物种 RNA 预测模型。	[EMNLP 2024]
• PlantRNA-FM: 35M 参数: 面向植物功能位点挖掘的 RNA 基础模型。	[Nat. Mach. Intell. 2024]

[Pending]

\(\mathbf{\theta}\) Hugging Face Spaces

• PyABSA Space:ABSA 模型交互式演示中心,受邀收录为 Gradio-Blocks 官方演示项目。	[CIKM 2023]
• OmniGenBench: 官方在线排行榜,便于研究者试用基准测试框架。	[arXiv 2024]
• Text-Adversarial-Attack-Defense (Rapid): 文本对抗攻击与防御交互式演示。	[EMNLP 2024]

▲ PyPI 发布与维护(https://pypi.org/user/yangheng)

• omnigenbench: 多任务、多物种的 GFM 自动化基准与排行榜。	[arXiv 2024]
• pyabsa: 细粒度情感分析框架(31 模型×30 数据集)。	[CIKM 2023]
· boostaug: 基于实例过滤的文本增强工具。	[ACL 2023]
• DaNuoVi: 多任务演化注入测试框架 支持 6 类 WAF 注入。	ITSE 20241

• 此处省略四个上文已提到的 PyPI 项目,以降低阅读负担