

Neuronale Netze/Deep Learning und Predictive Maintenance

Felix Neubürger

01. Oktober 2025

Fachhochschule Südwestfalen, Ingenieurs- & Wirtschaftswissenschaften



Inhalte der Vorlesung

- Mathematischer Refresher: Lineare Algebra, Differentiation, Notation
- Grundlagen Neuronaler Netze: Perceptron, Universal Approximation Theorem
- Mathematische Theorie: Warum funktionieren neuronale Netze?
- Training und Optimierung: Gradientenabstieg, Backpropagation, ADAM
- Deep Learning: Vanishing Gradients, Aktivierungsfunktionen, tiefe Netze
- Spezielle Architekturen: CNNs, RNNs, LSTMs, GANs, Autoencoders



Ziele der Vorlesung - Welche Fragen sollen beantwortet werden?

- Mathematisch: Wie funktionieren neuronale Netze wirklich?
- **Theoretisch**: Warum können sie jede Funktion approximieren?
- **Praktisch**: Wie trainiert man sie effizient?
- Architektur: Welche speziellen Netze für welche Probleme?
- **Anwendung**: Wann ist Deep Learning die richtige Wahl?



[https://xkcd.com/2451/]

(2)



Mathematischer Refresher - Vektoren und Matrizen

■ **Vektor**: Spaltenvektor $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$ mit d Komponenten

$$\mathbf{x} = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} \tag{1}$$

- **Zeilenvektor**: $\mathbf{x}^T = (x_1, x_2, ..., x_d)$ (Transponiert)
- Matrix: $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ mit m Zeilen und n Spalten

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \\ \\ a_{m1} & a_{m2} & \cdots & a_{mn} \end{pmatrix}$$



Mathematischer Refresher - Grundoperationen

Skalarprodukt (Dot Product): Für $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in \mathbb{R}^d$

$$\mathbf{x}^{\mathsf{T}}\mathbf{y} = \mathbf{x} \cdot \mathbf{y} = \sum_{i=1}^{d} x_{i} y_{i}$$
 (3)

■ Matrix-Vektor-Multiplikation: $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^n$

$$\mathbf{y} = \mathbf{A}\mathbf{x} \in \mathbb{R}^m, \quad y_i = \sum_{j=1}^n a_{ij} x_j$$
 (4)

■ Matrix-Matrix-Multiplikation: $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times k}$, $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{k \times n}$

$$\mathbf{C} = \mathbf{A}\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{m \times n}, \quad c_{ij} = \sum_{\ell=1}^{k} a_{i\ell} b_{\ell j}$$
 (5)

Elementweise Operationen: Hadamard-Produkt $\mathbf{A} \circ \mathbf{B}$

$$(\mathbf{A} \circ \mathbf{B})_{ii} = a_{ii} \cdot b_{ii} \tag{6}$$



Mathematischer Refresher - Normen und Abstände

- Euklidische Norm: $||\mathbf{x}||_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^d x_i^2}$ (Länge des Vektors)
- **L1-Norm**: $||\mathbf{x}||_1 = \sum_{i=1}^d |x_i|$ (Manhattan-Distanz)
- Unendlich-Norm: $||\mathbf{x}||_{\infty} = \max_{i} |x_{i}|$ (Maximum-Norm)
- Frobenius-Norm (für Matrizen): $||\mathbf{A}||_F = \sqrt{\sum_{i,j} a_{ij}^2}$
- **Einheitsvektor**: \mathbf{u} mit $||\mathbf{u}||_2 = 1$
- Orthogonale Vektoren: $\mathbf{x} \perp \mathbf{y}$ wenn $\mathbf{x}^\mathsf{T} \mathbf{y} = \mathbf{0}$
- Linearkombination: $\mathbf{y} = \alpha_1 \mathbf{x}_1 + \alpha_2 \mathbf{x}_2 + ... + \alpha_k \mathbf{x}_k$

Mathematischer Refresher – Differentiation und Gradienten

■ Partielle Ableitung: Für $f : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$

$$\frac{\partial f}{\partial x_i} = \lim_{h \to 0} \frac{f(\mathbf{x} + h\mathbf{e}_i) - f(\mathbf{x})}{h}$$
 (7)

■ **Gradient**: Vektor aller partiellen Ableitungen

$$\mathcal{I}f(\mathbf{x}) = \begin{pmatrix} \frac{\partial f}{\partial x_1} \\ \frac{\partial f}{\partial x_2} \\ \\ \frac{\partial f}{\partial x} \end{pmatrix} \tag{8}$$

Kettenregel: Für f(g(x))

$$\frac{d}{dx}f(g(x)) = f'(g(x)) \cdot g'(x) \tag{9}$$

■ Multivariable Kettenregel: Für $f(\mathbf{u}(\mathbf{x}))$

$$\frac{\partial f}{\partial x_i} = \sum_j \frac{\partial f}{\partial u_j} \frac{\partial u_j}{\partial x_i} = \nabla_{\mathbf{u}} f \cdot \frac{\partial \mathbf{u}}{\partial x_i}$$
(10)



Mathematischer Refresher – Wichtige Funktionen und Eigenschaften

- **Exponentialfunktion**: e^x , Ableitung: $\frac{d}{dx}e^x = e^x$
- Logarithmus: ln(x), Ableitung: $\frac{d}{dx} ln(x) = \frac{1}{x}$
- Sigmoid-Funktion: $\sigma(x) = \frac{1}{1+e^{-x}}$

$$\sigma'(x) = \sigma(x)(1 - \sigma(x)) \tag{1}$$

- **Quadratische Funktion**: $f(x) = ax^2 + bx + c$, Ableitung: f'(x) = 2ax + b
- Produktregel: (fg)' = f'g + fg'
- Summenregel: (f + g)' = f' + g'
- Konstante Faktoren: (cf)' = cf' für Konstante c



Mathematische Notation - Überblick für diese Vorlesung

- **Skalare**: Kleinbuchstaben *a, b, c, x, y, z*
- **Vektoren**: Fettgedruckte Kleinbuchstaben **x**, **y**, **w**, **b**
- Matrizen: Fettgedruckte Großbuchstaben A, W, X
- **Funktionen**: *f* , *g* , *h* , *L* (Verlustfunktion)
- **Aktivierungsfunktionen**: σ , ReLU, tanh
- Indizes:
 - *i, j, k*: Datenindizes, Neuron-Indizes
 - (ℓ): Schicht-Index, z.B. W^(ℓ)
 - **(**t**)**: Zeit-/Iterationsindex, z.B. $\mathbf{w}^{(t)}$
- Wahrscheinlichkeiten: $P, p, \mathbb{E}[\cdot]$ (Erwartungswert)
- **Approximation**: ≈, Proportionalität: ∝



Was sind Neuronale Netze und was ist Deep Learning?

- Abstrakt: Verkettung nichtlinearer Abbildungen
- Die Parameter dieser Abbildungen wird mit vorhandenen Daten "gelernt"
- Verschiedene Optimierungsverfahren zur Festlegung der "besten" Parameter



[https://xkcd.com/1838/]



Warum funktionieren Neuronale Netze? – Mathematische Intuition

- **Grundproblem:** Finde eine Funktion $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}^k$, die Eingaben \mathbf{x} auf gewünschte Ausgaben \mathbf{y} abbildet
- Funktionsapproximation: Neuronale Netze sind universelle Funktionsapproximatoren
- Komposition einfacher Funktionen:

$$f(\mathbf{x}) = f_L \cdot f_{L-1} \cdot \dots \cdot f_2 \cdot f_1(\mathbf{x}) \tag{12}$$

■ Jede Schicht f_i führt eine **affine Transformation** gefolgt von **Nichtlinearität** aus:

$$f_i(\mathbf{x}) = \sigma_i(\mathbf{W}_i \mathbf{x} + \mathbf{b}_i)$$
 (13)

■ Warum Nichtlinearität wichtig ist: Ohne sie wäre das gesamte Netz nur eine lineare Transformation

$$\mathbf{W}_{L}(\mathbf{W}_{L-1}(...(\mathbf{W}_{1}\mathbf{x}))) = (\mathbf{W}_{L}\mathbf{W}_{L-1}...\mathbf{W}_{1})\mathbf{x} = \mathbf{W}_{eff}\mathbf{x}$$
 (14)



Warum funktionieren Neuronale Netze? – Universal Approximation Theorem

- Universal Approximation Theorem [1, 2]:
- Ein Feedforward-Netz mit einer versteckten Schicht kann jede stetige Funktion auf einem kompakten Definitionsbereich beliebig genau approximieren
- Mathematische Formulierung: Sei $\sigma: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ eine nicht-konstante, beschränkte und monotone Aktivierungsfunktion. Dann kann für jede stetige Funktion $g: [0,1]^d \to \mathbb{R}$ und $\epsilon > 0$ eine Funktion

$$F(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{N} \alpha_i \sigma(\mathbf{w}_i^\mathsf{T} \mathbf{x} + b_i)$$
 (15)

gefunden werden, sodass $|F(\mathbf{x}) - g(\mathbf{x})| < \epsilon$ für alle $\mathbf{x} \in [0,1]^d$

- Praktische Bedeutung:
 - Theoretisch können neuronale Netze jede Funktion lernen
 - Problem: Anzahl der benötigten Neuronen kann exponentiell wachsen
 - Deep Learning: Mehr Schichten können effizienter sein als breitere Netze



Die Mathematik des Lernens – Warum Gradientenabstieg funktioniert

- **Optimierungsproblem**: Minimiere Verlustfunktion $L(\theta)$ über Parameter θ
- Gradientenabstieg basiert auf Taylor-Entwicklung:

$$L(\theta + \Delta\theta) \approx L(\theta) + \nabla L(\theta)^{\mathsf{T}} \Delta\theta \tag{16}$$

- Um L zu minimieren, wähle $\Delta\theta = -\eta \nabla L(\theta)$ (mit $\eta > 0$)
- Warum funktioniert das? Für kleine η :

$$L(\theta - \eta \nabla L(\theta)) \approx L(\theta) - \eta ||\nabla L(\theta)||^{2} \le L(\theta)$$
(17)

- Konvergenz-Eigenschaften:
 - Für konvexe Funktionen: Garantierte Konvergenz zum globalen Minimum
 - Für nicht-konvexe Funktionen (neuronale Netze): Konvergenz zu lokalen Minima
 - Überraschung: Lokale Minima sind oft "gut genug" für praktische Anwendungen



Konstruktion von Neuronalen Netzen: Single-Layer-Perceptron

■ Einfacher binärer Klassifikator mit Aktivierungsfunktion

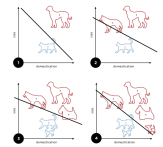
$$f(\mathbf{x}) = \begin{cases} 1 & \text{if } \mathbf{w}^{\mathsf{T}} \mathbf{x} + b \ge \theta, \\ 0 & \text{otherwise} \end{cases}$$
 (18)

- mit dem Gewichtsvektor $\mathbf{w} \in \mathbb{R}^d$, Eingabevektor $\mathbf{x} \in \mathbb{R}^d$, Bias $b \in \mathbb{R}$ und Schwellwert θ
- Das Skalarprodukt: $\mathbf{w}^T \mathbf{x} = \sum_{i=1}^d w_i x_i$
- Entscheidungsgrenze im 2D-Fall (d = 2): Gerade mit Gleichung

$$W_1 X_1 + W_2 X_2 + b = \theta (19)$$

$$x_2 = -\frac{w_1}{w_2} x_1 - \frac{b - \theta}{w_2} \tag{20}$$

- lacksquare Geometrische Interpretation: Hyperebene teilt den \mathbb{R}^d in zwei Halbräume
- Linear separierbare Probleme: Klassen können durch Hyperebene getrennt werden



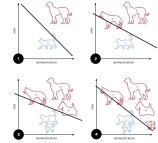


Perceptron Training: Lernalgorithmus

- **Gegeben**: Trainingsdaten $D = \{(\mathbf{x}_i, y_i)\}_{i=1}^n \text{ mit } y_i \in \{-1, +1\}$
- Perceptron-Lernregel [3]:

$$\mathbf{w}^{(t+1)} = \mathbf{w}^{(t)} + \eta \sum_{(\mathbf{x}_i, y_i) \in F^{(t)}} y_i \mathbf{x}_i$$
 (21)

- Fehlklassifizierungen: $F^{(t)} = \{(\mathbf{x}_i, y_i) : y_i(\mathbf{w}^{(t)\mathsf{T}}\mathbf{x}_i) \le 0\}$
- Algorithmus:
 - 1. Initialisiere $\mathbf{w}^{(0)} = \mathbf{0}$
 - 2. Für jede Fehlklassifikation: Update w
 - 3. Wiederhole bis Konvergenz
- Konvergenz-Garantie: Für linear separierbare Daten konvergiert in endlich vielen Schritten





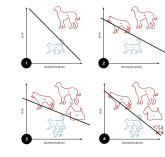
Gradientenabstieg: Allgemeines Optimierungsverfahren

- **Grundprinzip**: Iterative Minimierung der Verlustfunktion
- Update-Regel:

$$\theta^{(t+1)} = \theta^{(t)} - \eta \nabla_{\theta} L(\theta^{(t)})$$

- Parameter
 - \blacksquare $\eta > 0$: Lernrate (Schrittweite)
 - \bullet : Parametervektor (Gewichte)
 - VI · Gradient der Verlustfunktion
- Intuition: Gradient zeigt bergauf $\rightarrow -\nabla L$ zeigt zum Minimum
- Perceptron-Gradient:

$$\nabla_{\mathbf{w}} L = -\sum_{(\mathbf{x}_i, \mathbf{y}_j) \in F} \mathbf{y}_i \mathbf{x}_i$$
 (23)



(22)



Grenzen des Single-Layer-Perceptrons – Das XOR-Problem

- Fundamentale Limitation: Perceptron kann nur linear separierbare Probleme lösen
- XOR-Problem [4]:

<i>X</i> ₁	<i>X</i> ₂	XOR
0	0	0
0	1	1
1	0	1
1	1	0

- Mathematischer Beweis der Unmöglichkeit:
- Angenommen, es existiert $\mathbf{w} = (w_1, w_2)$ und b, sodass:

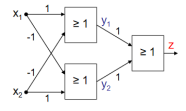
$$W_1 \cdot 0 + W_2 \cdot 1 + b > 0$$
 (für (0,1)) (24)

$$w_1 \cdot 1 + w_2 \cdot 0 + b > 0$$
 (für (1,0)) (25)

$$W_1 \cdot 0 + W_2 \cdot 0 + b \le 0$$
 (für (0,0)) (26)

$$W_1 \cdot 1 + W_2 \cdot 1 + b \le 0$$
 (für (1,1)) (27)

■ Aus (1) und (3): $w_2 > -b \ge 0 \Rightarrow w_2 > 0$





Konstruktion von Neuronalen Netzen: Multi-Layer-Perceptron

- Lösung des XOR-Problems: Mehrschichtige Netze!
- Komposition von Hyperebenen:
 - Erste Schicht: Erzeugt mehrere lineare Entscheidungsgrenzen
 - Zweite Schicht: Kombiniert diese zu komplexeren Formen
- Mathematische Intuition f
 ür XOR:

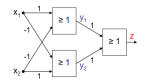
$$h_1 = \sigma(x_1 + x_2 - 0.5)$$
 (OR-Gate) (28)

$$h_2 = \sigma(-x_1 - x_2 + 1.5)$$
 (NAND-Gate) (29)

$$XOR = \sigma(h_1 + h_2 - 1.5) \tag{30}$$

- Universal Approximation: Mit einer versteckten Schicht k\u00f6nnen beliebige stetige Funktionen approximiert werden
- Tiefe vs. Breite: Tiefere Netze können effizienter sein als breitere







Training von Neuronalen Netzen: Multi-Layer-Perceptron

- Multilayer Perceptron (MLP): Neuronales Netz mit versteckten Schichten
- Forward-Pass für 2-Schicht-Netz:

$$\mathbf{z}^{(1)} = \mathbf{W}^{(1)}\mathbf{x} + \mathbf{b}^{(1)}$$
 (lineare Transformation) (31)

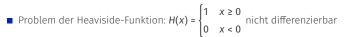
$$\mathbf{a}^{(1)} = \sigma(\mathbf{z}^{(1)})$$
 (Aktivierung) (32)

$$\mathbf{z}^{(2)} = \mathbf{W}^{(2)} \mathbf{a}^{(1)} + \mathbf{b}^{(2)}$$
 (33)

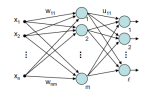
$$\hat{\mathbf{y}} = \sigma(\mathbf{z}^{(2)}) \tag{34}$$

Mean Squared Error (MSE) Loss:

$$L(\mathbf{W}, \mathbf{b}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} ||\hat{\mathbf{y}}_i - \mathbf{y}_i||_2^2$$
 (35)



■ Lösung: Glatte Aktivierungsfunktionen (Sigmoid, Tanh, ReLU)



Training von Neuronalen Netzen: Multi-Layer-Perceptron

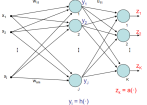
$$f(w) = \sum_{y \in P} ||g(w; x) - g^*(x)||^2 \rightarrow \min$$
 (36)

 \blacksquare mit dem Output des Netzes g(w;x) und dem erwarteten Output $g^*(x)$

$$u^{(t+1)} = u^t - \gamma \nabla_u f(w_t, u_t)$$
(37)

$$w^{(t+1)} = w^t - \gamma \nabla_w f(w_t, u_t)$$
 (38)

(39)



- \mathbf{x}_i : Inputs
- \mathbf{y}_i : Werte nach dem ersten Layer
- \mathbf{z}_{b} : Werte nach dem zweiten Layer



Backpropagation: Grundidee

- Backpropagation [5]: Effizienter Algorithmus zur Berechnung von Gradienten
- **Problem**: Wie berechnen wir $\frac{\partial L}{\partial w_{ii}}$ in tiefen Netzen?
- Lösung: Anwendung der Kettenregel der Differentiation:

$$\frac{\partial L}{\partial w_{ij}^{(l)}} = \frac{\partial L}{\partial z_j^{(l)}} \cdot \frac{\partial z_j^{(l)}}{\partial w_{ij}^{(l)}} \tag{40}$$

■ Definition der **lokalen Gradienten** (Deltas):

$$\delta_j^{(l)} = \frac{\partial L}{\partial z_i^{(l)}} \tag{41}$$

■ Idee: Berechne Fehler rückwärts durch das Netz



Backpropagation: Algorithmus

- Forward Pass: Berechne Ausgaben für alle Schichten
- Backward Pass: Berechne Gradienten rekursiv
- Output-Schicht:

$$\delta_j^{(L)} = \frac{\partial L}{\partial a_j^{(L)}} \cdot \sigma'(z_j^{(L)}) \tag{42}$$

Versteckte Schichten:

$$\delta_j^{(l)} = \left(\sum_k \delta_k^{(l+1)} w_{jk}^{(l+1)}\right) \sigma'(z_j^{(l)}) \tag{43}$$

Gradientenberechnung:

$$\frac{\partial L}{\partial w_{ij}^{(l)}} = \delta_j^{(l)} \cdot a_i^{(l-1)} \tag{44}$$

$$\frac{\partial L}{\partial b_j^{(l)}} = \delta_j^{(l)} \tag{45}$$



MLP Training: Grundlagen

- Analog zum SLP: Gradientenabstieg zur Fehlerminimierung
- Batch-Gradient:

$$\nabla f(w,u) = \sum_{x,z^* \in B} \nabla f(w,u;x,z^*) \tag{46}$$

■ Sigmoid-Aktivierungsfunktion:

$$\sigma(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}} \quad \text{mit} \quad \sigma'(x) = \sigma(x) \cdot (1 - \sigma(x))$$
 (47)

■ Kettenregel:

$$[f(g(x))]' = f'(g(x)) \cdot g'(x) \tag{48}$$

■ **Fehlerterm** (Delta): $\delta_j = \frac{\partial L}{\partial z_i}$



MLP Training: Gradientenberechnung Output-Schicht

■ Fehlerterm für Output-Schicht:

$$\delta_k^{(out)} = \frac{\partial L}{\partial z_k^{(out)}} \tag{49}$$

$$=2(z_k-z_k^*)\cdot\sigma'(z_k^{(out)})\tag{50}$$

$$= 2(z_{k} - z_{k}^{*}) \cdot z_{k} \cdot (1 - z_{k}) \tag{51}$$

■ Gradient für Output-Gewichte:

$$\frac{\partial L}{\partial u_{jk}} = \delta_k^{(out)} \cdot y_j \tag{52}$$

 \blacksquare Wobei y_i die Aktivierung der versteckten Schicht ist



MLP Training: Gradientenberechnung versteckte Schicht

■ Fehlerterm für versteckte Schicht:

$$\delta_j^{(hidden)} = \frac{\partial L}{\partial z_j^{(hidden)}} \tag{53}$$

$$= \sum_{k} \delta_{k}^{(\text{out})} \cdot u_{jk} \cdot \sigma'(z_{j}^{(\text{hidden})})$$
 (54)

$$= y_j (1 - y_j) \sum_k \delta_k^{(out)} \cdot u_{jk}$$
 (55)

Gradient f
ür versteckte Gewichte:

$$\frac{\partial L}{\partial W_{ij}} = \delta_j^{(hidden)} \cdot x_i \tag{56}$$

■ Backpropagation: Fehler propagiert rückwärts!



Verallgemeinerung Training von Neuronalen Netzen: M-Layer-Perceptron

- bei einem Neuronalen Netz mi L Layern $S_1, S_2, ..., S_L$
- den Gewichten w_{ii} in der Matrix W
- \blacksquare dem output eines Neurons o_i
- ist der Fehlerterm:

$$\delta_j = \begin{cases} o_j \cdot (1 - o_j) \cdot (o_j - z_j \star) & \text{if } j \in S_L, \text{ output Neuron} \\ o_j \cdot (1 - o_j) \cdot \sum_{k \in S_{m+1}} \delta_k \cdot w_{jk} & \text{if } j \in S_m \text{ and } m < L \end{cases}$$

Der Korrekturterm für die einzelnen Gewichte ist dann:

$$w_{ij}^{(t+1)} = w_{ij}^{t} - \gamma \cdot o_i \cdot \delta_j \tag{57}$$



Fortgeschrittene Optimierungsalgorithmen

■ Momentum: Beschleunigung in konsistente Richtungen

$$\mathbf{v}^{(t+1)} = \beta \mathbf{v}^{(t)} + \eta \nabla L(\theta^{(t)}) \tag{58}$$

$$\boldsymbol{\theta}^{(t+1)} = \boldsymbol{\theta}^{(t)} - \mathbf{v}^{(t+1)} \tag{59}$$

■ ADAM [6] (Adaptive Moment Estimation) - Kombination aus Momentum und RMSprop:

$$m_w^{(t+1)} = \beta_1 m_w^{(t)} + (1 - \beta_1) \nabla_w L^{(t)}$$
 (1. Moment) (60)

$$v_w^{(t+1)} = \beta_2 v_w^{(t)} + (1 - \beta_2) (\nabla_w L^{(t)})^2$$
 (2. Moment) (61)

$$\hat{m}_{w}^{(t)} = \frac{m_{w}^{(t+1)}}{1 - \beta_{1}^{t+1}}$$
 (Bias-Korrektur) (62)

$$\hat{v}_w^{(t)} = \frac{v_w^{(t+1)}}{1 - \beta_2^{t+1}} \quad \text{(Bias-Korrektur)}$$

$$W^{(t+1)} = W^{(t)} - \frac{\eta}{\sqrt{\hat{v}_W^{(t)}} + \epsilon} \hat{m}_W^{(t)}$$
(64)

■ Typische Hyperparameter: $\beta_1 = 0.9$, $\beta_2 = 0.999$, $\epsilon = 10^{-8}$



Warum "Deep" Learning? – Mathematische Rechtfertigung für tiefe Netze

- Representation Learning: Tiefere Netze lernen hierarchische Merkmalsdarstellungen
- Mathematischer Vorteil: Exponentiell weniger Parameter für dieselbe Expressivität
- Kompositionelle Struktur: Viele reale Funktionen haben hierarchische Struktur

$$f(\mathbf{x}) = g_L(g_{L-1}(...g_2(g_1(\mathbf{x}))...))$$
 (65)

■ Feature Learning: Jede Schicht *l* lernt Features der Form:

$$\mathbf{h}^{(\ell)} = \sigma(\mathbf{W}^{(\ell)}\mathbf{h}^{(\ell-1)} + \mathbf{b}^{(\ell)}) \tag{66}$$

- Intuition:
 - Untere Schichten: Einfache Features (Kanten, Texturen)
 - Mittlere Schichten: Kombinationen (Formen, Teile)
 - Obere Schichten: Komplexe Konzepte (Objekte, Semantik)

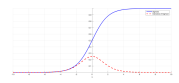


Das Vanishing Gradient Problem – Warum tiefe Netze schwer zu trainieren sind

- **Problem**: Bei tiefen Netzen werden Gradienten exponentiell kleiner
- Mathematische Analyse: Für Sigmoid-Aktivierung $\sigma'(x) \le 0.25$
- Gradient in Schicht ? proportional zu:

$$\frac{\partial L}{\partial \mathbf{W}^{(\ell)}} \propto \prod_{i=\ell+1}^{L} \mathbf{W}^{(i)} \sigma'(\mathbf{z}^{(i)})$$
 (67)

- Für L ℓ Schichten: Faktor ≤ (0.25)^{L-ℓ}
- **Beispiel**: Bei 10 Schichten kann Gradient um Faktor 10⁻⁶ schrumpfen!
- Lösungsansätze:
 - ReLU-Aktivierungen: ReLU'(x) = 1 für x > 0
 - Residual Connections (ResNets)
 - Normalization (BatchNorm, LayerNorm)
 - Bessere Initialisierung (Xavier, He)





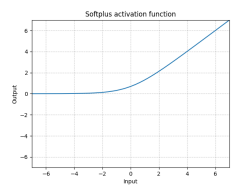
Aktivierungsfunktionen – Mathematische Eigenschaften und Warum sie wichtig sind

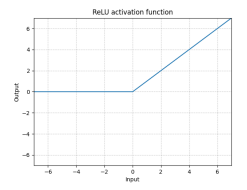
- Sigmoid-Funktion: $\sigma(x) = \frac{1}{1+e^{-x}}$, Ableitung: $\sigma'(x) = \sigma(x)(1-\sigma(x))$
 - Glatt und differenzierbar, Ausgabe in (0,1)
 - **Problem**: Vanishing Gradients für |x| >> 0: $\sigma'(x) \to 0$
- Tanh-Funktion: $tanh(x) = \frac{e^x e^{-x}}{e^x + e^{-x}}$, Ableitung: $tanh'(x) = 1 tanh^2(x)$
 - Ausgabe in (-1, 1), zero-centered (bessere Konvergenz)
 - Ebenfalls Vanishing Gradient Problem
- **ReLU-Funktion** [7]: ReLU(x) = max(0, x), Ableitung: ReLU'(x) = $\begin{cases} 1 & x > 0 \\ 0 & x \le 0 \end{cases}$
 - Löst Vanishing Gradient Problem für x > 0
 - Computationally efficient, führt zu sparse representations
 - **Problem**: "Dying ReLU" Neuronen können "sterben" wenn $x \le 0$
- Warum Nichtlinearität essentiell ist

Ohne
$$\sigma: f(\mathbf{x}) = \mathbf{W}_2(\mathbf{W}_1 \mathbf{x}) = (\mathbf{W}_2 \mathbf{W}_1) \mathbf{x} = \mathbf{W}_{linear} \mathbf{x}$$
 (68)



Häufige Aktivierungsfunktionen – Visualisierung

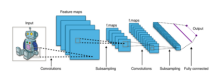


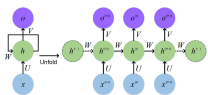




Weitere Netzwerk Architekturen

- spezielle Datenstrukturen profitieren von speziellen Architekturen
- Bilderkennung →Convolutional Neural Network (CNN)
- sequentielle Daten → Recurrent Neural Networks (RNN)
- im speziellen um Kausalität/Kontext herzustellen →Long Short Term Memory (LSTM)

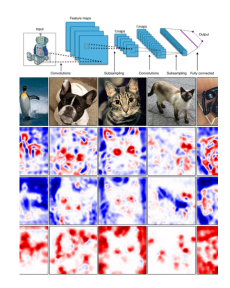






Was sind Convolutional Neural Networks (CNNs)?

- CNNs: Speziell für räumliche Daten entwickelte neuronale Netze
- **Hauptanwendung**: Bildverarbeitung, Computer Vision
- Grundidee: Nutze lokale Strukturen in Bildern
- Kernoperationen:
 - Convolution: Filtere lokale Features
 - **Pooling**: Reduziere räumliche Dimensionen
 - Fully Connected: Klassifikation am Ende
- Hierarchische Feature-Extraktion:
 - Layer 1: Kanten, Ecken
 - Layer 2: Texturen, Formen
 - **Layer 3**: Objektteile
 - Layer 4: Vollständige Objekte
- Vorteil: Automatisches Lernen relevanter Features





CNN Grundoperationen: Convolution

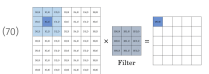
■ Convolution Operation:

$$(f*g)(x,y)=\sum_m\sum_nf(m,n)\cdot g(x-m,y-n)$$

In CNNs:

Output
$$(i,j) = \sum_{m} \sum_{n} \text{Filter}(m,n) \cdot \text{Input}(i+m,j+n)$$

- Filter (Kernel):
 - Kleine Matrizen (z.B. 3×3, 5×5)
 - Erkennen spezifische Muster
 - Gewichte werden gelernt
- Beispiel: Kantendetektor, Blur-Filter
- Feature Maps: Ausgabe nach Convolution + Aktivierung



Input image

(69)

Output image



Warum funktionieren CNNs? – Mathematische Prinzipien

- Drei Schlüsselprinzipien von CNNs:
- 1. Lokale Konnektivität: Jedes Neuron ist nur mit lokalem Bereich verbunden

$$y_{i,j}^{(\ell)} = \sigma \left(\sum_{m=-k}^{k} \sum_{n=-k}^{k} w_{m,n}^{(\ell)} \cdot x_{i+m,j+n}^{(\ell-1)} + b^{(\ell)} \right)$$
 (71)

- **2. Parameter Sharing**: Derselbe Filter **W** wird über gesamte Feature-Map verwendet
 - Reduziert Parameter von $O(H \cdot W \cdot d^2)$ auf $O(k^2 \cdot d)$
 - Erzwingt Translationsinvarianz
- lacksquare 3. Equivarianz zu Translationen: Wenn Input um f t verschoben wird, verschiebt sich Output ebenfalls um f t

$$Conv(T_{\mathbf{t}}[\mathbf{x}]) = T_{\mathbf{t}}[Conv(\mathbf{x})]$$
 (72)

■ Pooling führt zu begrenzter Translationsinvarianz:

$$\mathsf{MaxPool}(\mathbf{X})_{i,j} = \max_{(p,q) \in N_{i,j}} \mathbf{X}_{p,q} \tag{73}$$

■ Hierarchische Feature-Extraktion: Einfache → Komplexe Features



Spezielle Netzwerkarchitekturen: CNN - Implementierung

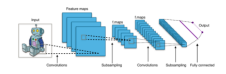
- Convolutional Neural Networks [8]: Spezialisiert auf gitterförmige Daten (Bilder)
- Faltungsoperation (2D-Convolution):

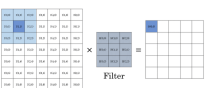
$$(\mathbf{I} \star \mathbf{K})_{i,j} = \sum_{m=0}^{M-1} \sum_{n=0}^{N-1} \mathbf{I}_{i+m,j+n} \cdot \mathbf{K}_{m,n}$$
 (74)

- I: Input-Feature-Map, K: Kernel (Filter) der Größe M×N
- Pooling: Dimensionsreduktion, z.B. Max-Pooling:

$$\mathsf{MaxPool}(\mathbf{X})_{i,j} = \max_{p,q \in P_{i,i}} \mathbf{X}_{p,q}$$
 (75)

- Parameter Sharing: Derselbe Filter wird über gesamte Feature-Map angewendet
- Translation Invariance: Robustheit gegenüber Verschiebungen





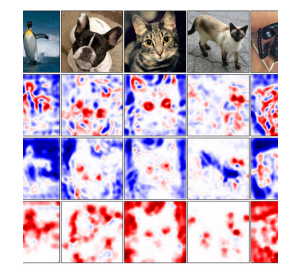
Input image

Output image



Spezielle Netzwerkarchitekturen: CNN

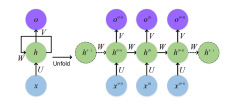
- Anschaulich: Formen werden erkannt
- Katzenohren sind anders als Hundeohren.
- Verallgemeinerbar für andere Objektklassifizierungen
- für Details die XAI Vorlesung nächstes Semester





Spezielle Netzwerkarchitekturen: RNN

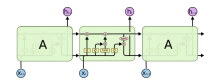
- Anschaulich: Schleife in Netzwerk "merkt" sich voherige Zustände
- funktioniert für kurze Zeiträume
- Entfaltung eines RNN →viele zu trainierende Gewichte
- Problem: langfristige Zusammenhänge werden nicht erfasst
- Problem: Verschwindende Gradienten

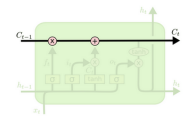




Spezielle Netzwerkarchitekturen: LSTM

- Long Short-Term Memory [9]: Lösung des Vanishing Gradient Problems in RNNs
- lacktriangle Cell State \mathbf{C}_t : Langzeit-Gedächtnis der LSTM-Zelle
- **Hidden State h**_r: Kurzzeit-Output der Zelle
- Drei Gating-Mechanismen kontrollieren Informationsfluss:
 - Forget Gate: Welche Informationen vergessen?
 - Input Gate: Welche neuen Informationen speichern?
 - Output Gate: Welche Teile des Cell States ausgeben?







LSTM: Mathematische Formulierung

lacksquare Forget Gate: Entscheidet, welche Informationen aus $\mathbf{C}_{\mathsf{t-1}}$ gelöscht werden

$$\mathbf{f}_{t} = \sigma(\mathbf{W}_{f} \cdot [\mathbf{h}_{t-1}, \mathbf{x}_{t}] + \mathbf{b}_{f}) \tag{76}$$

■ Input Gate: Bestimmt neue Informationen für Cell State

$$\mathbf{i}_{t} = \sigma(\mathbf{W}_{i} \cdot [\mathbf{h}_{t-1}, \mathbf{x}_{t}] + \mathbf{b}_{i})$$
(77)

$$\tilde{\mathbf{C}}_{t} = \tanh(\mathbf{W}_{c} \cdot [\mathbf{h}_{t-1}, \mathbf{x}_{t}] + \mathbf{b}_{c})$$
 (78)

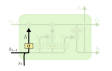
■ Cell State Update:

$$\mathbf{C}_{t} = \mathbf{f}_{t} * \mathbf{C}_{t-1} + \mathbf{i}_{t} * \tilde{\mathbf{C}}_{t}$$
 (79)

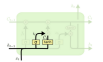
Output Gate und Hidden State:

$$\mathbf{o}_{t} = \sigma(\mathbf{W}_{0} \cdot [\mathbf{h}_{t-1}, \mathbf{x}_{t}] + \mathbf{b}_{0}) \tag{80}$$

$$\mathbf{h}_{\star} = \mathbf{o}_{\star} * \tanh(\mathbf{C}_{\star}) \tag{81}$$



$$f_t = \sigma\left(W_f\!\cdot\! [h_{t-1}, x_t] \ + \ b_f\right)$$



$$\begin{split} i_t &= \sigma \left(W_i \!\cdot\! [h_{t-1}, x_t] \ + \ b_i \right) \\ \tilde{C}_t &= \tanh(W_C \!\cdot\! [h_{t-1}, x_t] \ + \ b_C) \end{split}$$



LSTM: Cell State Update und Output

■ Cell State Update: Kombination von alten und neuen Informationen

$$\mathbf{C}_{t} = \mathbf{f}_{t} \circ \mathbf{C}_{t-1} + \mathbf{i}_{t} \circ \tilde{\mathbf{C}}_{t}$$
 (82)

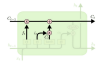
 Output Gate: Bestimmt, welche Teile des Cell States ausgegeben werden

$$\mathbf{o}_{t} = \sigma(\mathbf{W}_{0} \cdot [\mathbf{h}_{t-1}, \mathbf{x}_{t}] + \mathbf{b}_{0}) \tag{83}$$

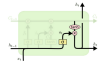
■ Hidden State: Gefilterte Version des Cell States

$$\mathbf{h}_t = \mathbf{o}_t \circ \tanh(\mathbf{C}_t) \tag{84}$$

- Warum funktioniert LSTM?
 - Cell State kann Informationen über viele Zeitschritte transportieren
 - Gates kontrollieren selektiv Informationsfluss
 - Löst das Vanishing Gradient Problem von Standard-RNNs



$$C_t = f_t * C_{t-1} + i_t * \tilde{C}_t$$



$$\begin{aligned} o_t &= \sigma \left(W_o \left[h_{t-1}, x_t \right] \ + \ b_o \right. \\ h_t &= o_t * \tanh \left(C_t \right) \end{aligned}$$

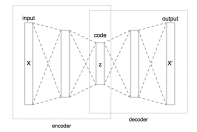


Autoencoder: Grundlagen und Mathematik

- Autoencoder: Unsupervised Learning zur Dimensionsreduktion und Rekonstruktion
- **Encoder**: $\mathbf{z} = f_{enc}(\mathbf{x}; \theta_{enc})$ Komprimierung in latenten Raum
- **Decoder**: $\hat{\mathbf{x}} = f_{dec}(\mathbf{z}; \theta_{dec})$ Rekonstruktion aus latenter Repräsentation
- Verlustfunktion: Rekonstruktionsfehler

$$L(\mathbf{x}, \hat{\mathbf{x}}) = ||\mathbf{x} - \hat{\mathbf{x}}||^2 \tag{85}$$

- **Latenter Raum** $\mathbf{z} \in \mathbb{R}^d$ mit $d \ll$ Eingabedimension
- Anwendungen:
 - Dimensionsreduktion (wie PCA, aber nichtlinear)
 - Anomaly Detection (hoher Rekonstruktionsfehler)
 - Denoising (rauschhafte Eingaben, saubere Ziele)
 - Feature Learning für Downstream-Tasks





Variational Autoencoders (VAEs): Motivation

- Problem klassischer Autoencoders: Latenter Raum ist nicht interpretierbar oder strukturiert
- Ziel der VAEs: Lernen einer probabilistischen latenten Repräsentation
- Generative Modellierung: $p(x) = \int p(x|z)p(z)dz$
- Bayessche Perspektive:
 - Prior: $p(\mathbf{z}) = N(\mathbf{0}, \mathbf{I})$ (Standard-Normalverteilung)
 - Likelihood: $p(\mathbf{x}|\mathbf{z})$ durch Decoder-Netzwerk
 - Posterior: p(z|x) durch Encoder-Netzwerk approximiert
- **Herausforderung**: $p(\mathbf{z}|\mathbf{x})$ ist analytisch nicht berechenbar
- Lösung: Variational Inference mit Evidence Lower Bound (ELBO)
- Vorteil: Latenter Raum ist kontinuierlich und interpolierbar
- Anwendungen: Bildgenerierung, Data Augmentation, Semi-Supervised Learning



VAEs: Mathematische Grundlagen

- Variational Inference: Approximiere $p(\mathbf{z}|\mathbf{x})$ durch $q_{\phi}(\mathbf{z}|\mathbf{x})$
- Evidence Lower Bound (ELBO):

$$\log p(\mathbf{x}) \ge \mathbb{E}_{q_{\phi}(\mathbf{z}|\mathbf{x})}[\log p_{\theta}(\mathbf{x}|\mathbf{z})] - D_{KL}(q_{\phi}(\mathbf{z}|\mathbf{x})||p(\mathbf{z}))$$
(86)

- Zwei Terme der Verlustfunktion:
 - Rekonstruktionsverlust: $\mathbb{E}_{q_{\theta}(\mathbf{z}|\mathbf{x})}[\log p_{\theta}(\mathbf{x}|\mathbf{z})]$
 - Regularisierungsterm: $D_{KL}(q_{\phi}(\mathbf{z}|\mathbf{x})||p(\mathbf{z}))$
- Encoder: $q_{\phi}(\mathbf{z}|\mathbf{x}) = N(\mu_{\phi}(\mathbf{x}), \text{diag}(\sigma_{\phi}^2(\mathbf{x})))$
- Decoder: $p_{\theta}(\mathbf{x}|\mathbf{z}) = N(\mu_{\theta}(\mathbf{z}), \sigma_{\theta}^2 \mathbf{I})$
- KL-Divergenz (analytisch berechenbar für Gauß'sche Verteilungen):

$$D_{KL} = \frac{1}{2} \sum_{j=1}^{d} (1 + \log(\sigma_j^2) - \mu_j^2 - \sigma_j^2)$$
 (87)



VAEs: Reparameterization Trick

- **Problem**: Stochastisches Sampling $\mathbf{z} \sim q_{\phi}(\mathbf{z}|\mathbf{x})$ ist nicht differenzierbar
- Lösung: Reparameterization Trick (Kingma & Welling, 2013)
- Statt: $\mathbf{z} \sim N(\mu, \sigma^2)$
- Verwende:

$$\epsilon \sim N(0, \mathbf{I})$$
 (deterministisches Rauschen) (88)

$$\mathbf{z} = \mu + \sigma \circ \epsilon$$
 (deterministische Transformation) (89)

- Vorteil: Gradienten können durch μ und σ zurückpropagiert werden
- Praktische Implementierung:
 - Encoder gibt $\mu(\mathbf{x})$ und $\log \sigma^2(\mathbf{x})$ aus
 - Sample $\epsilon \sim N(0, \mathbf{I})$
 - Berechne $\mathbf{z} = \mu + \exp(\frac{1}{2} \log \sigma^2) \circ \epsilon$
 - Führe **z** durch Decoder
- Trainingsalgorithmus: Standard-Backpropagation mit stochastischem Gradienten!



VAEs: Eigenschaften und Anwendungen

■ Interpolation im latenten Raum: Glatte Übergänge zwischen Datenpunkten

$$\mathbf{z}_{interp} = \alpha \mathbf{z}_1 + (1 - \alpha) \mathbf{z}_2, \quad \alpha \in [0, 1]$$
 (90)

- Generierung neuer Daten: Sample $\mathbf{z} \sim N(\mathbf{0}, \mathbf{I})$, dann \mathbf{x}_{new} = Decoder(\mathbf{z})
- **Disentangled Representations**: Verschiedene Dimensionen von **z** kodieren verschiedene Eigenschaften
- Anwendungen:
 - Computer Vision: Gesichtsgenerierung, Style Transfer
 - NLP: Text Generation, Sentence Interpolation
 - **Drug Discovery**: Molekularstruktur-Generation
 - **Anomaly Detection**: Niedrige Likelihood → Anomalie
 - **Data Augmentation**: Generierung synthetischer Trainingsdaten
- Varianten:
 - lacksquare eta-VAE: eta · D_{KL} für bessere Disentanglement
 - lacktriangle Conditional VAE: $p(\mathbf{x}|\mathbf{y},\mathbf{z})$ mit Labels \mathbf{y}
 - Hierarchical VAE: Mehrere latente Schichten

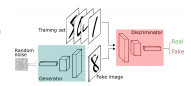


Generative Adversarial Networks (GANs): Grundprinzip

- **Grundidee**: Zwei neuronale Netze konkurrieren miteinander
 - **Generator** *G*: Erzeugt "gefälschte" Daten aus Rauschen
 - **Discriminator** *D*: Unterscheidet echte von gefälschten Daten
- Adversarial Training: Spieltheoretischer Ansatz

$$\min_{G} \max_{D} V(D,G) = \mathbb{E}_{x \sim p_{data}(x)}[\log D(x)] + \mathbb{E}_{z \sim p_{z}(z)}[\log(1 - D(G(z)))]$$

- Training Process:
 - 1. Discriminator Training: Maximiere V(D, G)
 - Lerne echte Daten als "echt" zu klassifizieren.
 - Lerne generierte Daten als "gefälscht" zu erkennen
 - 2. Generator Training: Minimiere V(D, G)
 - Erzeuge Daten, die den Discriminator "täuschen"





GAN Training: Mathematische Details

■ **Discriminator Loss** (Binary Cross-Entropy):

$$L_{D} = -\mathbb{E}_{x \sim p_{data}}[\log D(x)] - \mathbb{E}_{z \sim p_{z}}[\log(1 - D(G(z)))]$$
(92)

■ Generator Loss (Ursprünglich):

$$L_{G} = \mathbb{E}_{z \sim p_{z}}[\log(1 - D(G(z)))] \tag{93}$$

- **Problem**: Vanishing Gradients bei schlechtem Generator
- Praktische Generator Loss (Non-saturating):

$$L_{G} = -\mathbb{E}_{z-p_{z}}[\log D(G(z))] \tag{94}$$

■ Nash-Gleichgewicht: Theoretisch optimal wenn:

$$D^*(x) = \frac{p_{data}(x)}{p_{data}(x) + p_g(x)} = \frac{1}{2}$$
 (95)

wenn $p_a = p_{data}$ (Generator erzeugt perfekte Datenverteilung)



GAN Varianten und Verbesserungen

- Deep Convolutional GANs (DCGANs):
 - Verwendung von Convolutional Layers
 - Batch Normalization, LeakyReLU
 - Bessere Stabilität für Bildgenerierung
- Wasserstein GAN (WGAN):
 - Earth Mover Distance statt JS-Divergenz
 - Stabileres Training, bessere Konvergenz-Eigenschaften
 - Lipschitz-Constraint: Kritisch für WGAN-Theorie
- Conditional GANs (cGANs):
 - Bedingung auf Labels: G(z|y), D(x|y)
 - Kontrollierte Generierung spezifischer Klassen
- StyleGAN:
 - Latent Space Manipulation
 - Progressive Growing, Style Transfer
 - State-of-the-art für hochauflösende Gesichter



WGAN und die Lipschitz-Constraint: Kurz erklärt

- Problem bei Standard GANs: Training instabil, Gradients verschwinden
- WGAN Lösung: Verwende Wasserstein-Distanz statt JS-Divergenz
- Lipschitz-Constraint:
 - Einfach gesagt: Discriminator darf nicht "zu steil" werden
 - Mathematisch: $|f(x_1) f(x_2)| \le L \cdot |x_1 x_2|$
 - Warum nötig? Wasserstein-Distanz erfordert beschränkte Funktionen
- Praktische Umsetzung:
 - Weight Clipping: Einfach, aber problematisch
 - Gradient Penalty: Moderne Lösung bestraft zu steile Gradienten
 - Spectral Normalization: Normalisiert Netzwerk-Gewichte
- **Resultat**: Stabileres Training, bessere Konvergenz
- Take-away: Theoretische Constraints führen zu praktischen Verbesserungen



GAN Herausforderungen und Lösungsansätze

Training Instabilität:

- **Problem**: Discriminator wird zu gut → Generator bekommt keine Gradienten
- Lösung: Balanced Training, Learning Rate Scheduling

■ Mode Collapse:

- Problem: Generator erzeugt nur wenige Modi der Datenverteilung
- Lösung: Unrolled GANs, Diversity-encouraging Loss Terms

Evaluation Metrics:

- Inception Score (IS): Misst Bildqualität und Diversität
- Fréchet Inception Distance (FID): Vergleicht Feature-Statistiken
- Precision & Recall: Qualität vs. Diversität Trade-off

Praktische Tipps:

- Feature Matching, Experience Replay
- Spectral Normalization, Self-Attention
- Progressive Growing für hohe Auflösungen



GANs vs. VAEs: Vergleich der generativen Modelle

■ Generative Adversarial Networks (GANs):

- Adversarial Training: Generator vs. Discriminator
- Sehr scharfe, realistische Bilder
- Training instabil, Mode Collapse möglich
- Kein Encoder keine direkte latente Repräsentation von Daten

Variational Autoencoders (VAEs):

- Likelihood-basiertes Training mit ELBO
- Verschwommene Bilder durch Gauss-Annahme
- Stabiles Training, theoretisch fundiert
- Bidirektional: Encoding und Decoding möglich

Praktische Wahl:

- GANs: Wenn Bildqualität wichtigster Faktor
- VAEs: Wenn interpretierbare latente Repräsentation wichtig
- Hybrid-Modelle: VAE-GAN kombiniert beide Ansätze



Wann Deep Learning? Wann klassisches Machine Learning?

- Deep Learning ist sinnvoll bei:
 - Große Datenmengen: > 10.000 Samples (je mehr, desto besser)
 - Komplexe Muster: Bilder, Audio, Text, Sequenzen
 - Hierarchische Strukturen: Features müssen automatisch gelernt werden
 - Raw Data: Wenig/keine Feature-Engineering nötig
 - End-to-End Learning: Von Rohdaten zur Entscheidung
 - Ausreichend Rechenkapazität: GPUs verfügbar
- Klassisches ML ist besser bei:
 - Kleine Datenmengen: < 1.000 Samples
 - Strukturierte/tabellarische Daten: Features sind bereits bekannt
 - Interpretierbarkeit wichtig: Entscheidungen müssen erklärbar sein
 - Schnelle Inferenz: Real-time Anwendungen mit Latenz-Constraints
 - Begrenzte Ressourcen: Wenig Rechenleistung/Speicher
 - Gut definierte Features: Domain-Wissen kann genutzt werden



Praktische Entscheidungshilfe: Deep Learning vs. klassisches ML

- Beispiele für Deep Learning:
 - Computer Vision: Objekterkennung, medizinische Bildanalyse
 - NLP: Sprachübersetzung, Chatbots, Sentiment Analysis
 - **Predictive Maintenance**: Sensordaten, Zeitreihen mit vielen Features
 - Generative Tasks: Bild-/Texterstellung, Data Augmentation
- Beispiele für klassisches ML:
 - Tabellarische Daten: Kreditscoring, Kundenklassifikation
 - Einfache Klassifikation: Mit wenigen, gut verstandenen Features
 - **Regression**: Preisvorhersage, wissenschaftliche Analysen
 - Clustering: Kundensegmentierung, Anomalieerkennung
- Hybride Ansätze:
 - Feature-Extraktion: Deep Learning für Features + klassisches ML für Klassifikation
 - Ensemble: Kombination verschiedener Ansätze
 - Transfer Learning: Pretrained Models + Domain-spezifische Anpassung
- Praktischer Tipp: Beginne mit einfachsten Methoden, steigere Komplexität schrittweise



Zusammenfassung: Was haben wir gelernt?

- Mathematische Grundlagen: Lineare Algebra, Gradienten, Optimierung als Fundament
- Perceptron bis Deep Learning: Von linearer Separierung zum Universal Approximation Theorem
- Training neuronaler Netze: Backpropagation, Gradientenabstieg, moderne Optimierer (ADAM)
- Warum Deep Learning funktioniert: Hierarchische Features, Komposition, Expressivität
- Herausforderungen: Vanishing Gradients, Aktivierungsfunktionen, Regularisierung
- Spezielle Architekturen:
 - CNNs: Translation Equivarianz für Bilddaten
 - RNNs/LSTMs: Sequentielle Daten und Langzeit-Gedächtnis
 - VAEs: Probabilistische latente Repräsentationen
 - **GANs**: Adversarial Training für realistische Daten



Zentrale Erkenntnisse und Ausblick

■ Theoretisches Verständnis ist entscheidend:

- Neuronale Netze sind nicht "Black Boxes" mathematisch fundiert
- Universal Approximation erklärt das Potenzial
- Gradient Flow erklärt Trainierbarkeit.

Architektur-Wahl ist problemspezifisch:

- Nicht immer ist "Deep Learning" die beste Lösung
- Inductive Biases nutzen (CNNs für Bilder, RNNs für Sequenzen)
- Trade-offs zwischen Komplexität und Interpretierbarkeit

Praktische Anwendung erfordert:

- Datenqualität und -quantität
- Richtige Problemformulierung
- Evaluation und Validierung
- Domain-Wissen einbeziehen
- **Zukunft**: Transformer, Attention, Self-Supervised Learning, Foundation Models
- Ethik: Verantwortlicher Einsatz, Bias, Interpretierbarkeit, Nachhaltigkeit



References I



G. Cybenko, "Approximation by superpositions of a sigmoidal function," Mathematics of control, signals and systems, vol. 2, no. 4, pp. 303–314, 1989.



K. Hornik, "Approximation capabilities of multilayer feedforward networks," Neural networks, vol. 4, no. 2, pp. 251–257, 1991.



F. Rosenblatt, "The perceptron: a probabilistic model for information storage and organization in the brain," Psychological review, vol. 65, no. 6, pp. 386–408, 1958.



M. Minsky and S. Papert, Perceptrons: An introduction to computational geometry. MIT press, 1969.



D. E. Rumelhart, G. E. Hinton, and R. J. Williams, "Learning representations by back-propagating errors," Nature, vol. 323, no. 6088, pp. 533–536, 1986.



D. P. Kingma and J. Ba, "Adam: A method for stochastic optimization," arXiv preprint arXiv:1412.6980, 2014.



V. Nair and G. E. Hinton, "Rectified linear units improve restricted boltzmann machines," in Proceedings of the 27th international conference on machine learning (ICML-10), pp. 807–814, 2010.



Y. LeCun, L. Bottou, Y. Bengio, and P. Haffner, "Gradient-based learning applied to document recognition," Proceedings of the IEEE, vol. 86, no. 11, pp. 2278–2324, 1998.



References II



S. Hochreiter and J. Schmidhuber, "Long short-term memory," Neural computation, vol. 9, no. 8, pp. 1735–1780, 1997.