

### Fachbereich Mathematik

### Masterarbeit

# Analyse der Konvergenzgeschwindigkeit eines einfach berechenbaren Neuronale-Netze-Regressionsschätzers

Adrian Gabel

11. März 2020

Betreuer: Prof. Dr. Michael Kohler

# Erklärung zur Abschlussarbeit gemäß § 22 Abs. 7 und § 23 Abs. 7 APB TU Darmstadt

Hiermit versichere ich, Adrian Gabel, die vorliegende Master-Thesis gemäß § 22 Abs. 7 APB der TU Darmstadt ohne Hilfe Dritter und nur mit den angegebenen Quellen und Hilfsmitteln angefertigt zu haben. Alle Stellen, die Quellen entnommen wurden, sind als solche kenntlich gemacht worden. Diese Arbeit hat in gleicher oder ähnlicher Form noch keiner Prüfungsbehörde vorgelegen.

Mir ist bekannt, dass im Falle eines Plagiats (§ 38 Abs. 2 APB) ein Täuschungsversuch vorliegt, der dazu führt, dass die Arbeit mit 5,0 bewertet und damit ein Prüfungsversuch verbraucht wird. Abschlussarbeiten dürfen nur einmal wiederholt werden.

Bei der abgegebenen Thesis stimmen die schriftliche und die zur Archivierung eingereichte elektronische Fassung gemäß § 23 Abs. 7 APB überein.

Darmstadt, 11. März 2020

Adrian Gabel

# Inhaltsverzeichnis

Ei	nleitu	ng	0			
1	1 Grundlagen und Hilfsresultate					
	1.1	Definitionen	8			
	1.2	Hilfsresultate	12			
2 Konstruktion des Neuronale-Netze-Schätzers						
	2.1	Definition der Netzwerkarchitektur	21			
	2.2	Definition der Gewichte der Ausgabeschicht	31			
3	Resi	ıltat zur Konvergenzgeschwindigkeit	35			
4	4 Anwendungsbeispiel auf simulierte Daten					
Li	teratı	ırverzeichnis	52			
Ar	pend	ix	53			

### **Einleitung**

Erfinder träumen schon lange davon, Maschinen zu schaffen, die denken. Dieser Wunsch geht zumindest auf die Zeit des antiken Griechenlands zurück. Die mythischen Figuren Pygmalion, Daedalus und Hephaestus können alle als legendäre Erfinder interpretiert werden, und Galatea, Talos und Pandora können alle als künstliches Leben betrachtet werden (Ovid und Martin, 2004; Sparkes, 1996; Tandy, 1997). Als programmierbare Computer zum ersten Mal konzipiert wurden, fragten sich die Menschen, ob solche Maschinen intelligent werden könnten, mehr als hundert Jahre bevor man sie baute (Lovelace, 1842). Heute ist die künstliche Intelligenz (KI) ein blühendes Feld mit vielen praktischen Anwendungen und aktiven Forschungsthemen. Künstliche Intelligenz ist längst in unserem Alltag präsent und dringt in immer mehr Bereiche vor. Sprachassistenten etwa sind bereits als Helfer auf dem Smartphone, im Auto oder zu Hause Normalität geworden. Fortschritte im Bereich der KI beruhen vor allem auf der Verwendung Neuronaler Netze. Vergleichbar mit der Funktionsweise des menschlichen Gehirns verknüpfen sie mathematisch definierte Einheiten miteinander.

Es besteht eine große Lücke zwischen den Schätzungen, für die schönen Konvergenzergebnisse die in der Theorie nachgewiesen wurden, und den Schätzungen, die in der Praxis verwendet werden können.

Maschinelle Lernverfahren können als Lernen einer Funktion (f) zusammengefasst werden, die Eingangsvariablen (X) auf Ausgangsvariablen (Y) abbildet.

$$Y = f(x)$$

Ein Algorithmus lernt diese Zielabbildungsfunktion aus Trainingsdaten. Die Form der Funktion ist unbekannt, so dass es unsere Aufgabe als Praktiker des maschinellen Lernens ist, verschiedene Algorithmen des maschinellen Lernens zu evaluieren und zu sehen, welcher die zugrunde liegende Funktion besser annähert. Unterschiedliche Algorithmen machen unterschiedliche Annahmen oder Vorurteile über die Form der Funktion und die Art und Weise, wie sie gelernt werden kann.

Algorithmen, die keine starken Annahmen über die Form der Abbildungsfunktion treffen, werden als nichtparametrische Algorithmen des maschinellen Lernens bezeichnet. Indem

sie keine Annahmen treffen, können sie jede beliebige Funktionsform aus den Trainingsdaten lernen. Nichtparametrische Methoden sind gut, wenn Sie über viele Daten und keine Vorkenntnisse verfügen und wenn Sie sich nicht allzu sehr um die Auswahl der richtigen Funktionen kümmern wollen. (Referenz - Artificial Intelligence: A Modern Approach, Seite 757)

Ziel dieser Arbeit ist es, die folgende Frage genauer zu betrachten: Wenn wir eine Regressionsschätzung des neuronalen Netzes theoretisch genau so definieren, wie sie in der Praxis umgesetzt wird, welches Konvergenzergebnis können wir dann für diese Schätzung vorweisen?

Als erstes werden wir in Kapitel 1 grundlegende Definition und Hilfsresultate für den weiteren Verlauf der Arbeit sammeln. Anschließend definieren wir in Kapitel 2 eine neue Regressionsschätzung für neuronale Netze, bei der die meisten Gewichte unabhängig von den Daten gewählt werden, die durch einige neuere Approximationsergebnisse für neuronale Netze motiviert sind, und die daher leicht zu implementieren ist. In Kapitel 3 zeigen wir dann unser Hauptresultat, dass wir für diese Schätzung Konvergenzraten ableiten können, falls die Regressionsfunktion glatt ist.

Mit diesem Hauptergebnis ist es nun möglich einfach zu implementierende Regressionsverfahren für neuronale Netze zu definieren, die die gleiche Konvergenzrate wie lineare Regressionsschätzungen (z.B. Kernel- oder Spline-Schätzungen) erreichen, d.h. sie erreichen (bis zu einem logarithmischen Faktor) die optimale Minimax-Konvergenzrate n-2p/(2p+d) im Falle einer (p,C)-glatten Regressionsfunktion, für jedes p>0. Abschließend wird die Leistung unseres neu vorgeschlagenen Schätzers für simulierte Daten in Kapitel 4 veranschaulicht. Diese Arbeit orientiert sich an [AB19].

# Kapitel 1

# Grundlagen und Hilfsresultate

Der Zweck dieses Kapitels ist es, grundlegende Definitionen zu sammeln, die in den folgenden Kapiteln verwendet werden. Weiterhin werden wir Hilfsresultate darstellen und beweisen, welche wir für das Resultat der Konvergenzgeschwindigkeit des einfach berechenbaren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer benötigen werden.

### 1.1 Definitionen

Es ist bekannt, dass man Glattheitsvoraussetzungen an die Regressionsfunktion haben muss, um nichttriviale Konvergenzresultate für nichtparametrische Regressionsschätzer herzuleiten. Dafür verwenden wir die folgende Definition.

**Definition 1.1** ((p,C)-Glattheit). Sei p=q+s mit  $q\in\mathbb{N}_0$  und  $s\in(0,1]$  (also  $p\in(0,\infty)$  und sei C>0. Eine Funktion  $f\colon\mathbb{R}^d\to\mathbb{R}$  heißt (p,C)-glatt, falls für alle  $\alpha=(\alpha_1,\ldots,\alpha_d)\in\mathbb{N}_0^d$  mit  $\sum_{j=1}^d\alpha_j=q$  die partielle Ableitung

$$\frac{\partial^q f}{\partial x_1^{\alpha_1} \dots \partial x_d^{\alpha_d}}$$

existiert und falls für alle  $x, z \in \mathbb{R}^d$  die Abschätzung

$$\left| \frac{\partial^q f}{\partial x_1^{\alpha_1} \dots \partial x_d^{\alpha_d}}(x) - \frac{\partial^q f}{\partial x_1^{\alpha_1} \dots \partial x_d^{\alpha_d}}(z) \right| \le C \cdot ||x - z||^r,$$

gilt, wobei  $\|\cdot\|$  die euklidische Norm ist.

Bemerkung 1.2. Im Falle von  $p \le 1$  ist eine Funktion genau dann (p, C)-glatt, wenn sie hölderstetig ist mit Exponent p und Hölderkonstante C.

Da wir uns in dieser Arbeit mit neuronalen Netzen beschäftigen, ist es hilfreich zu wissen was man darunter versteht. Ein neuronales Netz ist nichts anderes als eine Ansammlung

1.1. DEFINITIONEN 9

von Neuronen, welche als Informationsverarbeitungseinheiten dienen, die schichtweise in einer Netzwerkarchitektur angeordnet sind. Beginnend mit der Eingabeschicht (*Input Layer*) fließen Informationen über eine oder mehrere verborgene Schichten (*Hidden Layer*) bis hin zur Ausgabeschicht (*Output Layer*). Die Informationsweitergabe der Neuronen verläuft so, dass sie die Eingaben  $x_1, \ldots, x_n$ , die einerseits aus dem beobachteten Prozess resultieren können, dessen Werte dem Neuron übergeben werden, oder wiederum aus den Ausgaben anderer Neuronen stammen, verarbeiten und entsprechend über seine Aktivierung reagieren. Dazu werden für ein künstliches Neuron j die Eingaben mit  $w_{1j}, \ldots, w_{nj}$  gewichtet an eine Aktivierungsfunktion  $\sigma$  übergeben, welche die Neuronenaktivierung berechnet. Der Endpunkt des Informationsflusses in einem neuronalen Netz ist die Ausgabeschicht, die hinter den verborgenen Schichten liegt. Sie bildet damit die letzte Schicht in einem neuronalen Netz. Die Ausgabeschicht enthält somit das Ergebnis der Informationsverarbeitung durch das Netz. Zwei wichtige Charakteristika, die neuronale Netze aufweisen können, sind:

- Wenn in einem neuronalen Netz die Information von der Eingabeschicht über die verborgenen Schichten bis hin zur Ausgabeschicht in eine Richtung ("vorwärts") weitergereicht wird, spricht man von einem *feedforward* neuronalen Netz.
- Ein neuronales Netz wird als ein *fully connected* ("vollständig verbundenes") neuronales Netz bezeichnet, wenn sämtliche Neuronen einer Schicht mit allen der darauffolgenden verbunden sind. Jedes Neuron der verborgenen Schicht ist also mit allen Neuronen der Eingabeschicht verbunden und ebenso ist jedes Neuron der Ausgabeschicht mit allen der letzten verborgenen Schicht verbunden.

Für ein neuronales Netz sind die Aktivierungsfunktionen von großer Bedeutung, da sie dabei helfen, das wirklich komplizierte und nichtlineare komplexe funktionale Mapping zwischen den Eingangsdaten und den abhängigen Ergebnissen zu lernen und zu verstehen.

**Definition 1.3.** Eine *Aktivierungsfunktion* ist eine Transformation, die wir über die Eingabe durchführen, bevor wir sie an die nächste Schicht von Neuronen senden oder sie als Ausgabe finalisieren.

**Definition 1.4.** Ein *neuronales Netz* ist eine Funktion  $f: X \to Y$ , wobei f(x) für  $x \in X$ , definiert ist als Komposition von weiteren Funktionen  $g_i: X \to Y$ , die weiter in andere Funktionen zerlegt werden können. Die Funktion f ist eine nichtlinear gewichtete Summe, mit  $f(x) = \sigma(\sum_i w_i g_i(x))$ , wobei  $w_i$  die Gewichte sind und  $\sigma$  eine Aktivierungsfunktion ist.

Als nächstes Definieren wir, was wir unter einer Netzwerkarchitektur verstehen um damit anschließend eine Definition eines mehrschichtigen feedforward neuronalen Netzes zu konstruieren.

**Definition 1.5.** Eine *Netzwerkarchitektur*  $(L, \mathbf{k})$  ist eine Klasse aller neuronaler Netze f für die gilt:

- Das neuronale Netz hat  $L \in \mathbb{N}_0$  verborgenen Schichten.
- Die Anzahl an Neuronen in jeder verborgenen Schicht wird durch den Vektor  $\mathbf{k} = (k_1, \dots, k_L) \in \mathbb{N}^L$  angegeben.

Mit dieser Definition können wir nun sagen, dass eine Netzwerkarchitektur wie ein Grundgerüst für die Konstruktion weiterer neuronale Netze ist.

**Definition 1.6.** Ein *mehrschichtiges feedforward neuronales Netz mit Architektur*  $(L, \mathbf{k})$  *und Aktivierungsfunktion*  $\sigma$ , ist eine reellwertige Funktion  $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  definiert durch:

$$f(x) = \sum_{i=1}^{k_L} c_i^{(L)} \cdot f_i^{(L)}(x) + c_0^{(L)}$$

mit Gewichten  $c_0^{(L)},\dots,c_{k_L}^{(L)}\in\mathbb{R}$  und für  $f_i^{(L)}$  mit  $i=1,\dots,k_L$  rekursiv definiert durch:

$$f_i^{(r)}(x) = \sigma\left(\sum_{i=1}^{k_r - 1} c_{i,j}^{(r-1)} \cdot f_j^{(r-1)}(x) + c_{i,0}^{(r-1)}\right)$$
(1.1)

mit Gewichten  $c_{i,0}^{(r-1)},\dots,c_{i,k_{r-1}}^{(r-1)}\in\mathbb{R}$  mit  $r=2,\dots,L$  und:

$$f_i^{(1)}(x) = \sigma \left( \sum_{j=1}^d c_{i,j}^{(0)} \cdot x^{(j)} + c_{i,0}^{(0)} \right)$$

für die Gewichte  $c_{i,0}^{(0)},\dots,c_{i,d}^{(0)}\in\mathbb{R}.$ 

Da wir bei Neuronale-Netze-Regressionsschätzern Funktionswerte schätzen möchten, haben wir in der Ausgabeschicht nur ein Neuron. Damit erreichen wir einen eindimensionalen Output und nehmen als Aktivierungsfunktion die Identität. Man könnte auch für jede Schicht eine andere Aktivierungsfunktion wählen aber beschränkten uns in dieser Arbeit nur auf den Fall dass wir in allen verborgenen Schichten die selbe Aktivierungsfunktion verwenden.

Abbildung 1.1 zeigt schematisch ein mehrschichtiges fully connected feedforward neuronales Netz, welches aus einer Eingabeschicht (*Input feature 1 - Input feature n*<sub>in</sub>),  $n_{lyr}$  verborgenen Schichten und einer Ausgabeschicht (*Output 1 - Output n*<sub>out</sub>) besteht.

1.1. DEFINITIONEN 11

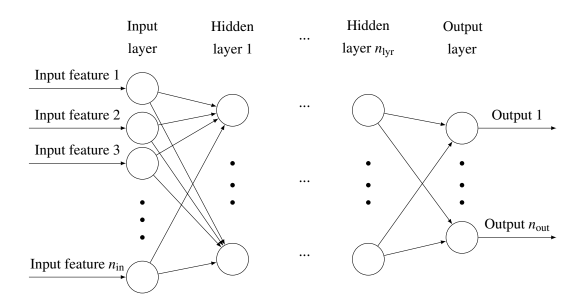


Abbildung 1.1: Fully connected feedforward neuronales Netz mit einer Eingabeschicht mit  $n_{\rm in}$  Neuronen,  $n_{\rm lyr}$  vielen verborgenen Schichten dessen Anzahl an Neuronen variieren kann und einer Ausgabeschicht bestehend aus  $n_{\rm out}$  Neuronen.

Eines der Ausgangspunkte für die Definition eines neuronalen Netzes ist die Wahl einer Aktivierungsfunktion  $\sigma \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ . Wir haben uns in dieser Arbeit für die sogenannten *squashing functions* entschieden, welche eine monoton wachsend Funktion ist, für die  $\lim_{x\to-\infty}\sigma(x)=0$  und  $\lim_{x\to\infty}\sigma(x)=1$  gilt. Ein Beispiel für eine squashing function ist der sogenannte *sigmoidal* bzw. *logistische squasher* 

$$\sigma(x) = \frac{1}{1 + \exp(-x)} \quad (x \in \mathbb{R}). \tag{1.2}$$

**Definition 1.7.** Sei  $N \in \mathbb{N}_0$ . Eine Funktion  $\sigma \colon \mathbb{R} \to [0,1]$  wird *N-zulässig* genannt, wenn sie monoton wachsend und lipschitzsteig [For16] ist und wenn zusätzlich die folgenden drei Bedingungen erfüllt sind:

- (i) Die Funktion  $\sigma$  ist N+1 mal stetig differenzierbar mit beschränkten Ableitungen.
- (ii) Es existiert ein Punkt  $t_{\sigma} \in \mathbb{R}$ , in welchem alle Ableitungen bis hin zur N-ten Ableitung von  $\sigma$  ungleich Null sind.
- (iii) Wenn y > 0 ist, gilt  $|\sigma(y) 1| \le \frac{1}{y}$ . Wenn y < 0 ist, gilt  $|\sigma(y)| \le \frac{1}{|y|}$ .

In Lemma 1.10 werden wir zudem zeigen, dass der logistische squasher (1.2) N-zulässig ist für beliebiges  $N \in \mathbb{N}_0$ .

Als geben wir eine Definition von wir Überdeckungszahlen an, da wir im Beweis für unser Hauptresultat eine Abschätzung einer  $L_p$ - $\varepsilon$ -Überdeckungszahl anwenden.

**Definition 1.8.** (X,d) sei ein halbmetrischer Raum [For16] . Für  $x \in X$  und  $\varepsilon > 0$  sei:

$$U_{\varepsilon}(x) = \{ z \in X : d(x, z) < \varepsilon \}$$

die Kugel um x mit Radius  $\varepsilon$ .

a)  $\{z_1, \ldots, z_N\} \subseteq X$  heißt  $\varepsilon$ -Überdeckung einer Menge  $A \subseteq X$ , falls gilt:

$$A\subseteq igcup_{k=1}^N U_{m{arepsilon}}(z_k).$$

b) Ist  $A \subseteq X$  und  $\varepsilon > 0$ , so ist die sogenannte  $\varepsilon$ -Überdeckungszahl von A in (X,d) definiert als:

$$\mathcal{N}_{(X,d)}(\varepsilon,A) = \inf\{|U| : U \subseteq X \text{ ist } \varepsilon\text{-} \text{Überdeckung von } A\}.$$

**Definition 1.9.** Sei  $\mathscr{F}$  eine Menge von Funktionen  $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$ , sei  $\varepsilon > 0$ ,  $1 \le p < \infty$  und seien  $x_1, \ldots, x_n \in \mathbb{R}^d$  und  $x_1^n = (x_1, \ldots, x_n)$ . Dann ist die  $L_p$ - $\varepsilon$ -Uberdeckungszahl von  $\mathscr{F}$  auf  $x_1^n$  definiert durch:

$$\mathcal{N}_p(\varepsilon, \mathcal{F}, x_1^n) := \mathcal{N}_{(X,d)}(\varepsilon, \mathcal{F}),$$

wobei der halbmetrische Raum (X, d) gegeben ist durch

- X = Menge aller Funktionen  $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$ ,
- $d(f,g) = d_p(f,g) = (\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n |f(x_i) g(x_i)|^p)^{1/p}$ .

In anderen Worten:  $\mathcal{N}_p(\varepsilon, \mathscr{F}, x_1^n)$  ist das minimal  $N \in \mathbb{N}$ , so dass Funktionen  $f_1, \ldots, f_N \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  existieren mit der Eigenschaft, dass für jedes  $f \in \mathscr{F}$  gilt:

$$\min_{j=1,...,N} \left(\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |f(x_i) - f_j(x_i)|^p\right)^{1/p} < \varepsilon.$$

In Lemma 3.4 liefern wir ein Resultat zur Abschätzung einer  $L_p$ - $\varepsilon$ -Überdeckungszahl.

### 1.2 Hilfsresultate

**Lemma 1.10.** Sei  $N \in \mathbb{N}_0$  beliebig, dann erfüllt der logistische squasher  $\sigma \colon \mathbb{R} \to [0,1], \sigma(x) = \frac{1}{1+\exp(-x)}$  die Bedingungen aus Definition 1.7.

13

*Beweis.* Sei  $N \in \mathbb{N}_0$  beliebig. Wir wissen, dass  $\sigma$  monoton wachsend ist, da für beliebige  $s,t \in \mathbb{R}$  mit  $s \le t$  gilt:

$$\sigma(s) = \frac{1}{1 + \exp(-s)} \le \frac{1}{1 + \exp(-t)} = \sigma(t),$$

wobei wir bei der Ungleichung die Monotonie der Exponentialfunktion verwendet haben und die obige Ungleichung aus

$$\exp(s) \le \exp(t)$$

$$\Leftrightarrow \exp(-s) \ge \exp(-t)$$

$$\Leftrightarrow 1 + \exp(-s) \ge 1 + \exp(-t)$$

$$\Leftrightarrow \frac{1}{1 + \exp(-s)} \le \frac{1}{1 + \exp(-t)}$$

folgt. Zudem ist  $\sigma$  als Komposition glatter Funktionen, N+1 mal stetig differenzierbar ist. Die Ableitungen von  $\sigma$  haben die Form:

$$\frac{\partial \sigma}{\partial x}(x) = -\frac{1}{(1 + \exp(-x))^2} \cdot (-\exp(-x))$$

$$= \frac{\exp(-x)}{1 + \exp(-x)} \cdot \frac{1}{1 + \exp(-x)}$$

$$= \left(1 - \frac{1}{1 + \exp(-x)}\right) \cdot \frac{1}{1 + \exp(-x)}$$

$$= (1 - \sigma(x)) \cdot \sigma(x).$$

Da wir bei weiterem Ableiten die Produktregel wiederholt anwenden sind alle Ableitungen von  $\sigma$ , Polynome in  $\sigma$ . Dadurch folgt Bedingung (i) aus Definition 1.7, da  $\sigma$  nach Voraussetzung durch 0 und 1 beschränkt ist, und die Ableitungen von  $\sigma$  als Produkt von beschränkten Faktoren daher auch. Da hiermit auch die erste Ableitung von  $\sigma$  beschränkt ist wissen wir, dass  $\sigma$  lipschitzstetig ist.

Nun kommen wir zum Beweis von Bedingung (ii). Polynome, die nicht das 0-Polynom sind, haben nach Satz ... (REFERENZ) auf (0,1) endlich viele Nullstellen und  $\sigma$  bildet nach Voraussetzung in das Intervall  $[0,1] \supseteq (0,1)$  ab. Da die Ableitungen von  $\sigma$ , als Zusammensetzung von Polynomen in  $\sigma$ , wieder Polynome sind für die die obere Eigenschaft ebenfalls gilt, existiert ein  $t_{\sigma} \in \mathbb{R}$  mit  $\sigma(t_{\sigma}) \neq 0$ , sodass alle Ableitungen bis zum Grad N von  $\sigma$ , aufgrund ihrer Struktur ungleich 0 sind. Daher ist Bedingung (ii) ebenfalls erfüllt. Wir wissen, dass für  $x \in R$  und damit insbesondere für ein beliebiges x > 0:

$$x < \exp(x) + 1$$

gilt. Daraus erhalten wir mit Umformungen da x > 0 und  $1 + \exp(-x) > 0$  ist:

$$x \le \exp(x) + 1$$

$$\Leftrightarrow x \cdot \exp(-x) \le 1 + \exp(-x)$$

$$\Leftrightarrow \frac{\exp(-x)}{1 + \exp(-x)} \le \frac{1}{x}$$

$$\Leftrightarrow 1 - \frac{1}{1 + \exp(-x)} \le \frac{1}{x}$$

$$\Leftrightarrow |\sigma(x) - 1| \le \frac{1}{x}.$$

Wobei die letzte Ungleichung aus der Eigenschaft des Betrags kommt, da  $\frac{1}{1+\exp(-x)}-1<0$  ist, weil  $1+\exp(-x)>1$ , da  $\exp(-x)>0$ . Dies zeigt die erste Relation aus Bedingung (iii). Die zweite Relation folgt durch die gleiche Art und Weise, da wir durch

$$\frac{1}{1 + \exp(x)} - \frac{1}{2} = \sigma(0 - x) - \frac{1}{2} = -\sigma(0 + x) + \frac{1}{2} = -\frac{1}{1 + \exp(-x)} + \frac{1}{2}$$

wissen, dass  $\sigma$  punktsymmetrisch in  $(0,\frac{1}{2})$  ist. Die obige Gleichheit folgt aus

$$\frac{1}{1 + \exp(x)} - \frac{1}{2} = -\frac{1}{1 + \exp(-x)} + \frac{1}{2}$$

$$\Leftrightarrow \frac{1}{1 + \exp(x)} - \frac{1}{2} + \frac{1}{1 + \exp(-x)} = \frac{1}{2}$$

$$\Leftrightarrow \frac{1 + \exp(-x) + 1 + \exp(x)}{(1 + \exp(x)) \cdot (1 + \exp(-x))} - \frac{1}{2} = \frac{1}{2}$$

$$\Leftrightarrow \frac{2 + \exp(-x) + \exp(x)}{2 + \exp(-x) + \exp(x)} - \frac{1}{2} = \frac{1}{2}$$

$$\Leftrightarrow 1 - \frac{1}{2} = \frac{1}{2}.$$

Aus dieser Eigenschaft folgt mit

$$\sigma(-x) - 1 = \frac{1}{1 + \exp(x)} - 1 = -\frac{1}{1 + \exp(-x)} = -\sigma(x)$$

für x < 0 aus der ersten Relation, da -x > 0 ist:

$$|\sigma(x)| = |-\sigma(x)| = |\sigma(-x) - 1| \le \frac{1}{-x} = \frac{1}{|x|}.$$

Damit haben wir alle drei Bedingungen aus Definition 1.7 gezeigt und unsere Aussage bewiesen.

**Lemma 1.11** (Langrangesche Form des Restglieds [For16]). Sei  $f: I \to \mathbb{R}$  eine (N+1)-mal stetig differenzierbare Funktion und  $u, x \in I$ . Dann existiert ein  $\xi \in [u, x]$ , so dass

$$f(x) = \sum_{k=0}^{N} \frac{f^{(k)}(u)}{k!} (x - u)^k + \frac{f^{(N+1)}(\xi)}{(N+1)!} (x - u)^{N+1}.$$

15

#### **Lemma 1.12.** *Sei* $\sigma$ : $\mathbb{R} \to \mathbb{R}$ *eine Funktion und* R, a > 0.

a) Angenommen  $\sigma$  ist zwei mal stetig differenzierbar und  $t_{\sigma,id} \in \mathbb{R}$  so, dass  $\sigma'(t_{\sigma,id}) \neq 0$  ist. Dann gilt mit

$$f_{id}(x) = \frac{R}{\sigma'(t_{\sigma,id})} \cdot \left(\sigma\left(\frac{x}{R} + t_{\sigma,id}\right) - \sigma(t_{\sigma,id})\right)$$

*für beliebige*  $x \in [-a,a]$ :

$$|f_{\mathrm{id}}(x) - x| \le \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma,\mathrm{id}})|} \cdot \frac{1}{R}.$$

b) Angenommen  $\sigma$  ist drei mal stetig differenzierbar und  $t_{\sigma,sq} \in \mathbb{R}$  so, dass  $\sigma''(t_{\sigma,sq}) \neq 0$  ist. Dann gilt mit

$$f_{\text{sq}}(x) = \frac{R^2}{\sigma''(t_{\sigma,\text{sq}})} \cdot \left(\sigma\left(\frac{2 \cdot x}{R} + t_{\sigma,\text{sq}}\right) - 2 \cdot \sigma\left(\frac{x}{R} + t_{\sigma,\text{sq}}\right) + \sigma(t_{\sigma,\text{sq}})\right)$$

*für beliebige*  $x \in [-a,a]$ :

$$|f_{\mathrm{sq}}(x) - x^2| \le \frac{5 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma,\mathrm{sq}})|} \cdot \frac{1}{R}.$$

Beweis. a) Wir wissen, dass  $f_{id}$  2-mal differenzierbar ist, da nach Vorraussetzung  $\sigma$  2-mal stetig differenzierbar ist. Damit folgt mit Lemma 1.11 für  $f = f_{id}, N = 1$  und I = [-a, a], dass ein  $\xi \in [0, x]$  existiert, so dass:

$$f_{id}(x) = \sum_{k=0}^{N} \frac{f_{id}^{(k)}(0)}{k!} x^{k} + \frac{f_{id}^{(N+1)}(\xi)}{(N+1)!} x^{N+1}.$$

Mit  $f_{id}(0) = 0$  und  $f'_{id}(0) = 1$  erhalten wir:

$$\begin{aligned} |f_{\mathrm{id}}(x) - x| &= \left| 0 + 1 \cdot x + \frac{1}{2} \cdot \frac{1}{R \cdot \sigma'(t_{\sigma,\mathrm{id}})} \sigma''(\frac{\xi}{R} + t_{\sigma,\mathrm{id}}) \cdot x^2 - x \right| \\ &= \left| \frac{\sigma''(\frac{\xi}{R} + t_{\sigma,\mathrm{id}}) \cdot x^2}{2R \cdot \sigma'(t_{\sigma,\mathrm{id}})} + x - x \right| \\ &\leq \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma,\mathrm{id}})|} \cdot \frac{1}{R}, \end{aligned}$$

Wobei sich die letzte Ungleichung aus den Eigenschaften der Supremumsnorm ergibt und zudem aus  $x \in [-a,a] \Leftrightarrow -a \leq x \leq a$  durch Quadrieren der Ungleichung folgt, dass  $x^2 \leq a^2$  ist.

b) Die Funktion  $f_{sq}$  die hier nun 3-mal differenzierbar ist, da  $\sigma$  nach Voraussetzung 3-mal stetig differenzierbar ist. Es wie in a) durch Lemma 1.11 mit  $f = f_{sq}, N = 2$  und I = [-a, a], dass ein  $\xi \in [0, x]$  existiert, so dass:

$$f_{\text{sq}}(x) = \sum_{k=0}^{N} \frac{f_{\text{sq}}^{(k)}(0)}{k!} x^{k} + \frac{f_{\text{sq}}^{(N+1)}(\xi)}{(N+1)!} x^{N+1}.$$

Mit  $f_{sq}(0) = 0$ ,  $f'_{sq}(0) = 0$  und  $f''_{sq}(0) = 2$  erhalten wir:

$$|f_{sq}(x)-x^{2}|$$

$$= \left|x^{2} + \frac{1}{6} \cdot \frac{R^{2}}{\sigma''(t_{\sigma,sq})} \left(\frac{8}{R^{3}} \sigma'''(\frac{2\xi}{R} + t_{\sigma,sq}) - \frac{2}{R^{3}} \sigma'''(\frac{\xi}{R} + t_{\sigma,sq})\right) \cdot x^{3} - x^{2}\right|$$

$$\leq \frac{a^{3}}{6 \cdot |\sigma''(t_{\sigma,sq})|} \cdot \frac{1}{R} \cdot \left(8 \cdot |\sigma'''(\frac{2\xi}{R} + t_{\sigma,sq})| + 2|\sigma'''(\frac{\xi}{R} + t_{\sigma,sq})|\right)$$

$$\leq \frac{10 \cdot a^{3}}{6 \cdot |\sigma''(t_{\sigma,sq})|} \cdot \frac{1}{R} \cdot ||\sigma'''||_{\infty}$$

$$= \frac{5 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^{3}}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma,sq})|} \cdot \frac{1}{R}.$$

**Lemma 1.13.** Sei  $\sigma: \mathbb{R} \to [0,1]$  2-zulässig. Zudem sei R > 0 und a > 0 beliebig. Dann gilt für das neuronale Netz

$$\begin{split} f_{\text{mult}}(x,y) &= \frac{R^2}{4 \cdot \sigma''(t_{\sigma})} \cdot \left( \sigma \left( \frac{2 \cdot (x+y)}{R} + t_{\sigma} \right) - 2 \cdot \sigma \left( \frac{x+y}{R} + t_{\sigma} \right) \right. \\ &\left. - \sigma \left( \frac{2 \cdot (x-y)}{R} + t_{\sigma} \right) + 2 \cdot \sigma \left( \frac{x-y}{R} + t_{\sigma} \right) \right) \end{split}$$

für beliebige  $x, y \in [-a, a]$  die folgende Ungleichung:

$$|f_{\text{mult}}(x,y) - x \cdot y| \le \frac{20 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R}.$$

Beweis. Durch Einsetzen erhalten wir

$$f_{\text{mult}}(x,y) = \frac{1}{4}(f_{\text{sq}}(x+y) - f_{\text{sq}}(x-y))$$

und

$$x \cdot y = \frac{1}{4} ((x+y)^2 - (x-y)^2).$$

Aus diesen beiden Gleichungen folgt durch Ausklammern von  $\frac{1}{4}$ , der Homogenität des

Betrags und der Anwendung der Dreiecksungleichung:

$$|f_{\text{mult}}(x,y) - x \cdot y| = \frac{1}{4} \cdot |f_{\text{sq}}(x+y) - f_{\text{sq}}(x-y) - (x+y)^2 + (x-y)^2|$$

$$\leq \frac{1}{4} \cdot |f_{\text{sq}}(x+y) - (x+y)^2| + \frac{1}{4} \cdot |(x-y)^2 - f_{\text{sq}}(x-y)|$$

$$\leq 2 \cdot \frac{1}{4} \cdot \frac{40 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R}$$

$$= \frac{20 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R},$$

wobei wir bei der letzten Ungleichung verwendet haben, dass a > 0 nach Lemma 1.12b) beliebig gewählt wurde und daher insbesondere für beliebiges  $x \in [-2a, 2a]$ 

$$|f_{\text{sq}}(x) - x^2| \le \frac{40 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R}$$

gilt.  $\Box$ 

**Lemma 1.14.** Sei  $\sigma: \mathbb{R} \to [0,1]$  2-zulässig. Sei  $f_{\text{mult}}$  das neuronale Netz aus Lemma 1.13 und  $f_{\text{id}}$  das neuronale Netz aus Lemma 1.12. Angenommen es gelten die Ungleichungen

$$a \ge 1$$
 und  $R \ge \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|}.$  (1.3)

Dann erfüllt das neuronale Netz

$$f_{\text{ReLU}}(x) = f_{\text{mult}}(f_{\text{id}}(x), \sigma(R \cdot x))$$
 (1.4)

für alle  $x \in [-a, a]$  folgende Ungleichung:

$$|f_{\text{ReLU}}(x) - \max\{x, 0\}| \le 56 \cdot \frac{\max\{|\sigma''|_{\infty}, \|\sigma'''|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma}), |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}} \cdot a^3 \cdot \frac{1}{R}.$$

*Beweis.* Da  $\sigma$  nach Voraussetzung 2-zulässig nach Definition 1 ist, gilt für  $R \ge 0$ , und  $x \in \mathbb{R} \setminus \{0\}$ :

$$|\sigma(R \cdot x) - 1| \le \frac{1}{R \cdot x}$$
 für  $x > 0$ 

und

$$|\sigma(R \cdot x)| \le \frac{1}{|R \cdot x|}$$
 für  $x < 0$ .

Damit folgt aus der Homogenität des Betrags für alle  $x \neq 0$ :

$$|\sigma(R \cdot x) - \mathbb{1}_{[0,\infty)}(x)| \le \frac{1}{|R \cdot x|} = \frac{1}{R \cdot |x|}.$$
 (1.5)

Nach Lemma 1.12 und Lemma 1.13 gilt:

$$|f_{\mathrm{id}}(x) - x| \le \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} \text{ für } x \in [-a, a]$$

$$\tag{1.6}$$

und

$$|f_{\text{mult}}(x,y) - x \cdot y| \le \frac{160 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} \text{ für } x, y \in [-2a, 2a].$$
 (1.7)

Da nach Voraussetzung  $a \ge 1$  ist, gilt insbesondere  $[0,1] \subseteq [-2a,2a]$  und daher gilt insbesondere  $\sigma(Rx) \in [0,1] \subseteq [-2a,2a]$ . Zudem erhalten wir durch eine Nulladdition, das Anwenden der Dreiecksungleichung, die Verwendung von Lemma 1.12 und (1.3) für R:

$$|f_{id}(x)| = |f_{id}(x) - x + x|$$

$$\leq |f_{id}(x) - x| + |x|$$

$$\frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} + |x|$$

$$\frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|}{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a} + |x|$$

$$= a + |x|$$

$$\leq 2 \cdot a$$

wobei  $x \in [-a,a]$ . Daraus folgt insbesondere  $f_{id}(x) \in [-2a,2a]$ . Mithilfe von  $\max\{x,0\} = x \cdot \mathbb{1}_{[0,\infty)}(x)$ , Gleichung (1.4), zweier Nulladditionen und dem zweifachen Anwenden der Dreiecksungleichung erhalten wir:

$$|f_{\text{ReLU}}(x) - \max\{x, 0\}|$$

$$= |f_{\text{mult}}(f_{\text{id}}(x), \sigma(R \cdot x)) - x \cdot \mathbb{1}_{[0, \infty)}(x)|$$

$$\leq |f_{\text{mult}}(f_{\text{id}}(x), \sigma(R \cdot x)) - f_{\text{id}}(x) \cdot \sigma(R \cdot x)|$$

$$+ |f_{\text{id}}(x) \cdot \sigma(R \cdot x) - x \cdot \sigma(R \cdot x)| + |x \cdot \sigma(R \cdot x) - x \cdot \mathbb{1}_{[0, \infty)}(x)|.$$
Daraus ergibt sich mithilfe von (1.5) - (1.7),  $\sigma(Rx) \in [0, 1]$  und  $a^3 \geq 1$ 

$$\leq \frac{160 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot ||\sigma''(t_{\sigma})||} \cdot \frac{1}{R} + \frac{||\sigma''||_{\infty} \cdot a^3}{2 \cdot ||\sigma''(t_{\sigma})||} \cdot \frac{1}{R} \cdot 1 + \frac{1}{R}$$

$$\leq \frac{\frac{1}{3} \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} + \frac{\frac{1}{3} \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} \cdot 1 + \frac{1}{R}$$

$$\leq \left(\frac{160}{3} \cdot \frac{\|\sigma'''\|_{\infty} \cdot a^{3}}{|\sigma''(t_{\sigma})|} + \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^{3}}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} + \frac{a^{3}}{a^{3}}\right) \cdot \frac{1}{R}$$

$$\leq \left(\frac{160 \cdot \|\sigma'''\|_{\infty} \cdot a^{3} + 3 \cdot \|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^{3} + 3 \cdot a^{3}}{3 \cdot \min\{2 \cdot \sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}}\right) \cdot \frac{1}{R}$$

$$\leq \frac{166}{3} \cdot \left(\frac{\max\{\|\sigma'''\|_{\infty}, \|\sigma'''\|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot \sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}}\right) \cdot a^{3} \cdot \frac{1}{R}$$

$$\leq 56 \cdot \frac{\max\{|\sigma'''\|_{\infty}, \|\sigma'''\|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}} \cdot a^{3} \cdot \frac{1}{R}.$$

**Lemma 1.15.** Sei  $M \in \mathbb{N}$  und sei  $\sigma \colon \mathbb{R} \to [0,1]$  2-zulässig. Sei a > 0 und

$$R \geq \frac{\|\sigma''\| \infty \cdot (M+1)}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|},$$

sei  $y \in [-a,a]$  und  $f_{ReLU}$  das neuronale Netz aus Lemma 1.14. Dann erfüllt das neuronale Netz.

$$f_{\text{hat},y}(x) = f_{\text{ReLU}}\left(\frac{M}{2a} \cdot (x - y) + 1\right) - 2 \cdot f_{\text{ReLU}}\left(\frac{M}{2a} \cdot (x - y)\right) + f_{\text{ReLU}}\left(\frac{M}{2a} \cdot (x - y) - 1\right)$$

für alle  $x \in [-a, a]$  mit  $z_+ = \max\{0, z\}$   $(z \in \mathbb{R})$ :

$$\left| f_{\text{hat},y}(x) - \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x - y| \right)_{+} \right| \leq 1792 \cdot \frac{\max\{|\sigma''|_{\infty}, \|\sigma'''|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma,\text{id}}), |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}} \cdot M^{3} \cdot \frac{1}{R}.$$

*Beweis.* Für  $x \in \mathbb{R}$  gilt die Gleichung:

$$(1 - \frac{M}{2a} \cdot |x|)_{+} = \max\{\frac{M}{2a} \cdot x + 1, 0\} - 2 \cdot \max\{\frac{M}{2a} \cdot x, 0\} + \max\{\frac{M}{2a} \cdot x - 1, 0\}, \quad (1.8)$$

die wir im zweiten Teil dieses Beweises zeigen werden. Damit beweisen wir das Resultat mit Hilfe von Lemma 1.14, denn mit der Definition von  $f_{hat,y}(x)$  und zwei mal der Dreiecksungleichung folgt:

$$\left| f_{\text{hat,y}}(x) - \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x - y| \right)_{+} \right| \leq \left| f_{\text{ReLU}} \left( \frac{M}{2a} \cdot (x - y) + 1 \right) - \max \left\{ \frac{M}{2a} \cdot (x - y) + 1, 0 \right\} \right|$$

$$+ 2 \cdot \left| f_{\text{ReLU}} \left( \frac{M}{2a} \cdot (x - y) \right) - \max \left\{ \frac{M}{2a} \cdot (x - y), 0 \right\} \right|$$

$$+ \left| f_{\text{ReLU}} \left( \frac{M}{2a} \cdot (x - y) - 1 \right) - \max \left\{ \frac{M}{2a} \cdot (x - y) - 1, 0 \right\} \right|$$

$$\leq 1792 \cdot \frac{\max \left\{ |\sigma''|_{\infty}, ||\sigma'''|_{\infty}, 1 \right\}}{\min \left\{ 2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma}), |\sigma'''(t_{\sigma})|, 1 \right\}} \cdot M^{3} \cdot \frac{1}{R},$$

wobei die letzte Ungleichung daraus folgt, dass wir auf jeden Summanden mit  $1 \le a =$ M+1 Lemma 1.14 angewendet haben und die Abschätzung

$$(M+1)^3 \le (2M)^3 = 8M^3$$

verwendet haben, da  $M \ge 1$  ist.

 $(\square)$ 

Um Gleichung (1.8) zu zeigen unterscheiden wir vier Fälle.

Fall 1 (x < 0) In diesem Fall hat die linke Seite nach der Definition des Betrags die Gestalt

$$\max\{1+\frac{M}{2a}\cdot x,0\}$$

und die rechte Seite die Form

$$\max\{\frac{M}{2a} \cdot x + 1, 0\} - 2 \cdot 0 + 0,$$

da x < 0 und damit die letzten zwei Summanden 0 sind. Es erfordert hier eine weitere Fallunterscheidung.

Fall 1.1  $(0 > x \ge -\frac{2a}{M})$  In diesem Fall gilt für die linke und rechte Seite:

$$\max\{1 + \frac{M}{2a} \cdot x, 0\} = 1 + \frac{M}{2a} \cdot x.$$

Fall 1.2  $(x < -\frac{2a}{M})$  In diesem Fall sind beide Seiten gleich 0, da  $1 + \frac{M}{2a} \cdot x \le 0$  ist.  $(\Box)$ 

Fall 2  $(x \ge 0)$  In diesem Fall hat die linke Seite nach der Definition des Betrags die Gestalt

$$\max\{1 - \frac{M}{2a} \cdot x, 0\}$$

und die rechte Seite die Form

$$\max\{\frac{M}{2a}\cdot x + 1, 0\} - 2\cdot \max\{\frac{M}{2a}\cdot x, 0\} + \max\{\frac{M}{2a}\cdot x - 1, 0\}$$

und erfordert daher eine weitere Fallunterscheidung.

Fall 2.1  $(0 \le x < \frac{2a}{M})$  In diesem Fall hat die linke Seite die Gestalt

$$1 - \frac{M}{2a} \cdot x$$

und die rechte Seite die Form

$$\frac{M}{2a} \cdot x + 1 - 2 \cdot \frac{M}{2a} \cdot x + 0 = 1 - \frac{M}{2a} \cdot x.$$

und stimmt daher mit der linken Seite überein.

Fall 2.2  $(x \ge \frac{2a}{M})$  In diesem ist die linke Seite gleich 0, da  $1 - \frac{M}{2a} \cdot x < 0$  ist und die rechte Seite bestitz die Form

$$\frac{M}{2a} \cdot x + 1 - 2 \cdot \frac{M}{2a} \cdot x + \frac{M}{2a} \cdot x - 1 = 0.$$

Durch diese Fallunterscheidung wurde die Gleichung (1.8) bewiesen und damit ist der Beweis vollständig.

Das nächste Lemma ist ein Kombinatorikargument welches wir in Kapitel 2 benötigen werden.

**Lemma 1.16.** *Sei*  $d, N \in \mathbb{N}$  *und*  $k \in \mathbb{N}_0$ *, dann gilt:* 

$$\left|\left\{\mathbf{j}\in[N]^d:|\mathbf{j}|_1=k\right\}\right|=\binom{d+k-1}{k}.$$

Beweis. Diese Aussage folgt aus einer Analogie zu einem Urnenexperiment. Wir betrachten eine Urne mit d-vielen Kugeln die wir mit  $j_1, \ldots, j_d$  beschriften. Wir ziehen k-Mal aus dieser Urne mit Zurücklegen und ohne Beachtung der Reihenfolge und konstruieren einen Vektor  $(j_1, \ldots, j_d)$  welcher mit jeder Komponente angibt, wie oft welche Kugel gezogen wurde.

# **Kapitel 2**

### Konstruktion des

### Neuronale-Netze-Schätzers

In diesem Kapitel werden wir mithilfe der uns gegebenen Datenmenge

$$\mathcal{D}_n = \{ (X_1, Y_1), \dots, (X_n, Y_n) \}, \tag{2.1}$$

unseren Regressionsschätzer  $\tilde{m}_n$  konstruieren. In Kapitel 1 haben wir bereits in Definition 1.6 vorgestellt, was wir unter einem mehrschichtigen feedforward neuronalen Netz verstehen.

Für die Konstruktion unseres Neuronale-Netze-Schätzers wählen wir den logistischen Squasher (1.2) als Aktivierungsfunktion, verwenden die gegebene Datenmenge  $\mathcal{D}_n$  und wählen die Gewichte des neuronalen Netzes so, dass die resultierende Funktion aus Gleichung (1.1) eine gute Schätzung für die Regressionsfunktion m ist. Dafür wählen wir die Gewichte bis auf die in der Ausgabeschicht fest und schätzen die Gewichte in der Ausgabeschicht, indem wir mit unserer Datenmenge (2.1) ein regularisiertes Kleinste-Quadrate-Problem (REFERENZ) lösen.

### 2.1 Definition der Netzwerkarchitektur

Sei a > 0 fest und  $M \in \mathbb{N}$ . Zunächst fixieren wir die Multiindexnotation, die wir aufgrund der Übersichtlichkeit im weiteren Verlauf dieser Arbeit verwenden werden.

Sei 
$$[M]^d := \{0, 1, \dots, M\}^d$$
. Für  $(\mathbf{i}^{(1)}, \dots, \mathbf{i}^{(d)}) = \mathbf{i} \in [M]^d$  und  $x \in \mathbb{R}^d$  definieren wir

$$|\mathbf{i}|_1 \coloneqq \sum_{k=1}^d \mathbf{i}^{(k)} \quad \mathbf{i}! \coloneqq \mathbf{i}^{(1)}! \cdots \mathbf{i}^{(d)}! \quad x^{\mathbf{i}} \coloneqq x_1^{\mathbf{i}^{(1)}} \cdots x_d^{\mathbf{i}^{(d)}}.$$

Für  $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  ausreichend oft differenzierbar definieren wir

$$\partial^{\mathbf{i}} f(x) := \frac{\partial^{|\mathbf{i}|_1} f}{\partial^{\mathbf{i}^{(1)}} x_1 \cdots \partial^{\mathbf{i}^{(d)}} x_d} (x).$$

Wir betrachten im Folgenden ein d-dimensionales äquidistantes Gitter im Würfel  $[-a,a]^d$  mit Schrittweite  $\frac{2a}{M}$ . Dann ordnen wir jedem Multiindex  $\mathbf{i} \in [M]^d$  einen Gitterpunkt  $x_{\mathbf{i}}$  mit:

$$x_{\mathbf{i}} = \left( -a + \mathbf{i}^{(1)} \cdot \frac{2a}{M}, \dots, -a + \mathbf{i}^{(d)} \cdot \frac{2a}{M} \right) = -\mathbf{a} + \frac{2a}{M} \cdot \mathbf{i}, \tag{2.2}$$

zu, mit  $\mathbf{a} = (a, a, \dots, a) \in \mathbb{R}^d$ .

Hiermit lässt sich das zu m gehörige Taylorpolynom der Ordnung q mit Entwicklungspunkt  $x_i$  schreiben als

$$p_{\mathbf{i}}^{m}(x) = \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^{d} \\ |\mathbf{i}|_{1} < q}} \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!}.$$

Zudem betrachten wir eine Funktion

$$P_m(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} p_{\mathbf{i}}^m(x) \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+, \tag{2.3}$$

für die wir im weiteren Verlauf dieser Arbeit zeigen werden, dass diese die Regeressionsfunktion m approximiert.

Wir zeigen mit folgenden Lemma dass  $P_m(x)$  eine lokale Spline Interpolation von Taylorpolynomen von m ist.

**Lemma 2.1.** *Sei* a > 0 *und*  $M \in \mathbb{N}$ . *Dann sind für*  $\mathbf{i} \in [M]^d$  *und*  $x \in \mathbb{R}^d$  *die Funktionen* 

$$B_{\mathbf{i}}(x) = \prod_{j=1}^{d} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_{+},$$

B-Splines im  $\mathbb{R}^d$ , wobei wir unter  $x_i$  die Gitterpunkte aus Gleichung (2.2) verstehen. Dafür sind folgende drei Bedingungen für  $x \in \mathbb{R}^d$  zu überprüfen:

- i) Zerlegung der Eins:  $\sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} B_{\mathbf{i}}(x) = 1$ .
- ii) Nicht-Negativität:  $B_{\mathbf{i}}(x) \geq 0$  für alle  $\mathbf{i} \in [M]^d$ .
- iii) Lokaler Träger: Für  $\mathbf{i} \in [M]^d$  ist  $B_{\mathbf{i}}(x) > 0$  falls  $|x^{(j)} x_{\mathbf{i}}^{(j)}| < \frac{2a}{M}$  für alle  $j \in \{1, \dots, d\}$  gilt und andernfalls  $B_{\mathbf{i}}(x) = 0$ .

*Beweis*. Als erstes möchten wir für d = 2 und M = 3 eine Skizze angeben um die Idee des Beweises zu veranschaulichen. Es ist ein Gitter mit  $(M+1)^d$  Gitterpunkten die den  $x_{i_k}$ 

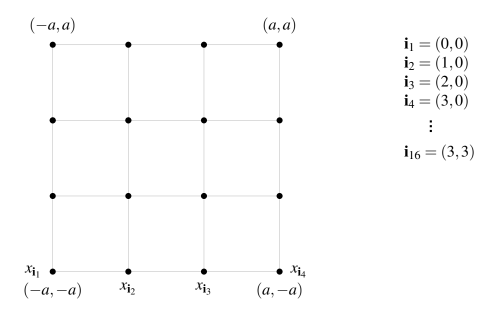


Abbildung 2.1: Beispielhafte Darstellung der  $x_{\mathbf{i}_k}$  für d=2 und M=3.

entsprechen. Der Abstand zwischen zwei Gitterpunkten beträgt  $\frac{2a}{M}$ . Man betrachtet immer den Abstand zu den nächsten  $2^d$  Gitterpunkten, da  $(1-\frac{M}{2a}\cdot|x^{(j)}-x_{\mathbf{i}}^{(j)}|)_+=0$  immer dann gilt, wenn der Abstand zwischen  $x^{(j)}$  und  $x_{\mathbf{i}}^{(j)}$  größer als  $\frac{2a}{M}$  ist.

i) Im Folgenden wollen wir

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} B_{\mathbf{i}}(x) = 1 \quad (x \in \mathbb{R}^d)$$
(2.4)

per Induktion über d zeigen.

Induktionsanfang (IA): Für d=1 kann x nur zwischen zwei Gitterpunkten  $x_{\mathbf{i}_1} \neq x_{\mathbf{i}_2}$  liegen. Sei ohne Beschränkung der Allgemeinheit  $x_{\mathbf{i}_1} \leq x \leq x_{\mathbf{i}_2}$ , dann gilt mit der gleichen Begründung wie im einleitenden Beispiel:

$$\begin{split} \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} (1 - \frac{M}{2a} \cdot |x - x_{\mathbf{i}}|)_+ &= (1 - \frac{M}{2a} \cdot |x - x_{\mathbf{i}_1}|)_+ + (1 - \frac{M}{2a} \cdot |x - x_{\mathbf{i}_2}|)_+ \\ &= 1 + 1 - \frac{M}{2a} \cdot (x - x_{\mathbf{i}_1} + x_{\mathbf{i}_2} - x) \\ &= 1 + 1 - \frac{M}{2a} \cdot \frac{2a}{M} \\ &= 1. \end{split}$$

wobei wir unter anderem verwendet haben, dass beide Summanden unabhängig von dem Positivteil nichtnegativ sind, da der Abstand von x zu den beiden Gitterpunkten  $x_{\mathbf{i}_1}$  und $x_{\mathbf{i}_2}$  kleiner gleich  $\frac{2a}{M}$  ist. Zudem haben wir verwendet, dass  $x_{\mathbf{i}_2} - x_{\mathbf{i}_1} = \frac{2a}{M}$  gilt, da beides Gitterpunkte sind.

Induktionshypothese (IH): Aussage (2.4) gelte für ein beliebiges aber festes  $d \in \mathbb{N}$ . Induktionsschritt (IS): Wir nehmen ohne Beschränkung der Allgemeinheit an, dass  $x_{(0,\dots,0)} \leq x \leq x_{(1,\dots,1)}$  gilt bzgl. (d+1)-stelliger Relation. Das heißt also, dass  $x \in [-a,-a+\frac{2a}{M}]^{d+1}$  gilt. Im Folgenden zeigen wir

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M]^{(d+1)}} B_{\mathbf{i}}(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M]^{(d+1)}} \prod_{j=1}^{d+1} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot \left| x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)} \right| \right)_{+} = 1.$$

Ein Summand ist Null, wenn ein  $j \in \{1,\ldots,d+1\}$  existiert mit  $\left|x^{(j)}-x_{\mathbf{i}}^{(j)}\right| \geq \frac{2a}{M}$ . Zudem haben wir ohne Beschränkung der Allgemeinheit angenommen dass  $x \in [-a,-a+\frac{2a}{M}]^{d+1}$  gilt, damit haben wir also nur noch  $2^{d+1}$  Summanden, was der Anzahl der Gitterpunkte die am nächsten bei x liegen entspricht. Zudem wissen wir, dass alle Gitterpunkte, die in der (d+1)-ten Komponente den selben Wert haben, in dieser Dimension gleich weit von  $x^{(d+1)}$  entfernt sind. Das heißt, in jedem Summanden kommt der Faktor  $(1-\frac{M}{2a}\cdot \left|x^{(d+1)}-x_{(1,\ldots,1)}^{(d+1)}\right|)$  bzw.  $(1-\frac{M}{2a}\cdot \left|x^{(d+1)}-x_{(1,\ldots,1)}^{(d+1)}\right|)$  vor, da

$$\left(1 - \frac{M}{2a} \cdot \left| x^{(d+1)} - x_{\mathbf{i}}^{(d+1)} \right| \right) = \begin{cases}
\left(1 - \frac{M}{2a} \cdot \left| x^{(d+1)} - x_{(0,\dots,0)}^{(d+1)} \right| \right) & \mathbf{i} \in \{0,1\}^d \times \{0\} \\
\left(1 - \frac{M}{2a} \cdot \left| x^{(d+1)} - x_{(1,\dots,1)}^{(d+1)} \right| \right) & \mathbf{i} \in \{0,1\}^d \times \{1\}
\end{cases}$$

gilt. Daraus ergibt sich:

$$\begin{split} \sum_{\mathbf{i} \in [M]^{(d+1)}} \prod_{j=1}^{d+1} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_{+} \\ &= \sum_{\mathbf{i} \in \{0,1\}^{d+1}} \prod_{j=1}^{d+1} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right) \\ &= \left( \sum_{\mathbf{i} \in \{0,1\}^{d} \times \{0\}} \prod_{j=1}^{d} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right) \right) \cdot \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(d+1)} - x_{(0,\dots,0)}^{(d+1)}| \right) \\ &+ \left( \sum_{\mathbf{i} \in \{0,1\}^{d} \times \{1\}} \prod_{j=1}^{d} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right) \right) \cdot \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(d+1)} - x_{(1,\dots,1)}^{(d+1)}| \right) \\ &= 1 \cdot \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(d+1)} - x_{(0,\dots,0)}^{(d+1)}| \right) + 1 \cdot \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(d+1)} - x_{(1,\dots,1)}^{(d+1)}| \right) \\ &= 1 + 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(d+1)} - x_{(0,\dots,0)}^{(d+1)}| + x_{(1,\dots,1)}^{(d+1)} - x^{(d+1)}| \\ &= 1 + 1 - 1 \\ &= 1, \end{split}$$

wobei wir bei der vorletzten Gleichung angewendet haben, dass  $x_{(1,\dots,1)}^{(d+1)}-x_{(0,\dots,0)}^{(d+1)}=\frac{2a}{M}$  ist, da beides Gitterpunkte sind.

ii) Es folgt 
$$\prod_{j=1}^{d} (1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}|)_{+} \ge 0$$
 für alle  $\mathbf{i} \in [M]^{d}$ , da  $z_{+} = \max\{z, 0\} > 0 \quad (z \in \mathbb{R})$ 

gilt. Damit wäre die Nichtnegativität der Koeffizienten der Linearkombination gezeigt. Damit ist jeder Summand in

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+$$

größer gleich Null und wegen (2.4) muss dann auch

$$\prod_{j=1}^{d} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_{+} \le 1$$
 (2.5)

gelten.

iii) Es handelt sich hierbei um einen lokale Träger, da nach der Konstruktion von  $B_{\mathbf{i}}(x)$  der Funktionswert genau dann Null ist, wenn ein  $j \in \{1, \dots, d\}$  existiert, sodass  $|x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \ge \frac{2a}{M}$  gilt. Andernfalls erhalten wir mit Bedingung ii), dass  $B_{\mathbf{i}}(x) > 0$  ist.

Hiermit erhalten wir, dass:

$$P_m(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} p_{\mathbf{i}}^m(x) \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+$$
$$= \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} p_{\mathbf{i}}(x) \cdot B_{\mathbf{i}}(x)$$

gilt und damit  $P_m(x)$  eine Spline Interpolation von Taylorpolynomen von m ist. Die Wahl der Netzwerkarchitektur und der Werte aller Gewichte bis auf die aus der Ausgabeschicht ist durch folgendes Approximationsresultat durch eine lokale Spline Interpolation von Taylorpolynomen für (p,C)-glatte Funktionen auf dem Intervall  $[-a,a]^d$  motiviert.

**Lemma 2.2.** Sei  $M \in \mathbb{N}$ , c > 0, a > 0 und f eine (p,C)-glatte Funktion, wobei p = q + s mit  $q \in \mathbb{N}_0$ ,  $s \in (0,1]$  und C > 0 sind. Sei zudem  $P_f(x)$  analog wie in (2.3) eine lokale Spline Interpolation von Taylorpolynomen von f. Dann gilt:

$$\sup_{x \in [-a,a]^d} |f(x) - P_f(x)| \le c \cdot \left(\frac{a}{M}\right)^p.$$

*Beweis.* Nach Lemma 1.11 über die Lagrange Form des Restglieds existiert ein  $\xi \in [0,1]$ , so, dass

$$f(x) = T_{x_{\mathbf{i}},q-1}[f(x)]$$

$$= \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q-1}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x-x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} + \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}} + \xi(x-x_{\mathbf{i}})) \frac{(x-x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!}.$$
(2.6)

Nach der Basispline Eigenschaft aus Gleichung (2.4) erhalten wir

$$f(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} f(x) \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+.$$

Zudem wissen wir, dass man immer den Abstand zu den nächsten  $2^d$  Gitterpunkten betrachtet, da  $(1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}|)_+ = 0$  immer dann gilt, wenn der Abstand zwischen  $x^{(j)}$  und  $x_{\mathbf{i}}^{(j)}$  größer als  $\frac{2a}{M}$  ist. Daher ergibt sich:

$$\sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}})) \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \le \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}})) \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \left(\frac{2a}{M}\right)^q. \tag{2.7}$$

Mithilfe der Dreiecksungleichung und der Definition von  $P_f(x)$  erhalten wir:

$$|f(x) - P_f(x)| \le \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \left| f(x) - \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right| \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+. \tag{2.8}$$

Nach Gleichung (2.6) erhalten wir:

$$\left| f(x) - \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right| \\
= \left| \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q - 1}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} + \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}})) \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right| \\
- \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right| \\
= \left| \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}})) \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} - \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right|.$$
(2.9)

Aus der (p,C)-Glattheit von f nach Definition 1.1 mit  $x_i + \xi(x-x_i), x_i \in \mathbb{R}^d$  folgt durch (2.7) und (2.9):

$$\left| \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}})) \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} - \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 = q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right|$$

$$\leq \left( \frac{2a}{M} \right)^q ||x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}}) - x_{\mathbf{i}}||^s \cdot C.$$

$$(2.10)$$

Fassen wir die Gleichungen (2.8), (2.9) und (2.10) zusammen, erhalten wir:

$$|f(x) - P_f(x)| \leq \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \left| f(x) - \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \leq q}} \partial^{\mathbf{j}} f(x_{\mathbf{i}}) \cdot \frac{(x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}}}{\mathbf{j}!} \right| \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+$$

$$\leq \left( \frac{2a}{M} \right)^q ||x_{\mathbf{i}} + \xi(x - x_{\mathbf{i}}) - x_{\mathbf{i}}||^s \cdot C \cdot \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+$$

$$\leq \left( \frac{2a}{M} \right)^q \cdot \left( \frac{2a}{M} \right)^s \cdot d^{s/2} \cdot C$$

$$= c \cdot \left( \frac{a}{M} \right)^p,$$

wobei wir bei der letzten Gleichheit Bedingung (2.4) und q + s = p verwendet und

$$c = 2^p \cdot d^{s/2} \cdot C$$

gewählt haben.

 $P_m(x)$  lässt sich in die Form

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}} \cdot (x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}} \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+$$

durch geeignet gewählte  $a_{i,j} \in \mathbb{R}$  bringen, da sich jedes  $p_i^m(x)$  als Polynom umordnen lässt und wir daher auch  $P_m(x)$  umschreiben können.

Als nächstes wollen wir geeignete neuronale Netze  $f_{\text{net},\mathbf{i},\mathbf{i}}$  definieren, die die Funktionen

$$x \mapsto (x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}} \prod_{j=1}^{d} \left( 1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_{+}$$

approximieren. Zudem möchten wir die Netzwerkarchitektur so wählen, dass neuronale Netze der Form

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}} \cdot f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}(x) \qquad (a_{\mathbf{i},\mathbf{j}} \in \mathbb{R})$$

in ihr enthalten sind. Um dies zu erreichen, sei

$$\sigma(x) = \frac{1}{(1 + \exp(-x))}$$
  $(x \in \mathbb{R})$ 

der logistische Squasher (1.2), wählen  $R \ge 1$  und definieren die folgenden neuronale Netze:

Das neuronale Netz

$$f_{\rm id}(x) = 4R \cdot \sigma\left(\frac{x}{R}\right) - 2R,$$
 (2.11)



Abbildung 2.2: Neuronales Netz  $f_{id}(x) = 4R \cdot \sigma(\frac{x}{R}) - 2R$ 

welches, wie in Lemma 1.12 gezeigt, die Funktion f(x) = x approximiert und in Abbildung 2.2 veranschaulicht wird.

Das neuronale Netz

$$f_{\text{mult}}(x,y) = \frac{R^2}{4} \cdot \frac{(1 + \exp(-1))^3}{\exp(-2) - \exp(-1)} \cdot \left(\sigma\left(\frac{2(x+y)}{R} + 1\right) - 2 \cdot \sigma\left(\frac{x+y}{R} + 1\right) - \sigma\left(\frac{x+y}{R} + 1\right)\right) - \sigma\left(\frac{2(x-y)}{R} + 1\right) + 2 \cdot \sigma\left(\frac{x-y}{R} + 1\right),$$
(2.12)

welches, wie in Lemma 1.13 gezeigt, die Funktion  $f(x,y) = x \cdot y$  approximiert und in Abbildung 2.3 veranschaulicht wird.

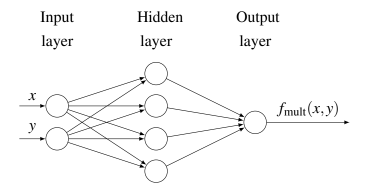


Abbildung 2.3: Neuronales Netz  $f_{\text{mult}}(x) = ...$ 

Das neuronale Netz

$$f_{ReLu}(x) = f_{\text{mult}}(f_{\text{id}}(x), \sigma(R \cdot x)), \tag{2.13}$$

welches, wie in Lemma 1.14 gezeigt, die Funktion  $f(x) = x_+$  approximiert und in Abbildung 2.4 veranschaulicht wird und schließlich das neuronale Netz

$$f_{\text{hat},y}(x) = f_{\text{ReLu}}\left(\frac{M}{2a}\cdot(x-y) + 1\right) - 2\cdot f_{\text{ReLu}}\left(\frac{M}{2a}\cdot(x-y)\right) + f_{\text{ReLu}}\left(\frac{M}{2a}\cdot(x-y) - 1\right),\tag{2.14}$$

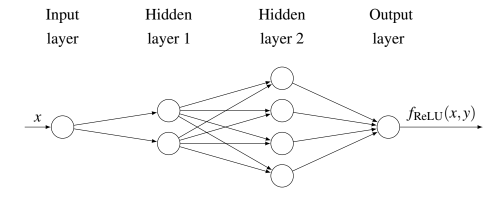


Abbildung 2.4: Neuronales Netz  $f_{ReLU}(x) = ...$ 

welches, wie in Lemma 1.15 gezeigt, für fixes  $y \in \mathbb{R}$  die Funktion

$$f(x) = \left(1 - \left(\frac{M}{2a}\right) \cdot |x - y|\right)_{+}$$

approximiert und in Abbildung 2.5 veranschaulicht wird.

Mit diesen neuronalen Netzen können wir nun  $f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}$  rekursiv definieren. Dafür wählen wir N > q, setzen  $s = \lceil \log_2(N+d) \rceil$  und definieren für  $\mathbf{j} \in [N]^d$ ,  $\mathbf{i} \in [M]^d$  und  $k \in \{1,\ldots,(M+1)^d\}$ :

$$f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}(x) = f_1^{(0)}(x).$$

wobei

$$f_k^{(l)}(x) = f_{\text{mult}}(f_{2k-1}^{(l+1)}(x), f_{2k}^{(l+1)}(x))$$

für  $k \in \{1, 2, ..., 2^l\}$  und  $l \in \{0, ..., s-1\}$ , und

$$f_k^{(s)}(x) = f_{id}(f_{id}(x^{(l)} - x_{i_k}^{(l)}))$$

für  $j_1 + j_2 + \dots + j_{l-1} + 1 \le k \le j_1 + j_2 + \dots + j_l$  und  $1 \le l \le d$  und

$$f_{|\mathbf{j}|_1+k}^{(s)}(x) = f_{\text{hat},x_{\mathbf{i}_k}^{(k)}}(x^{(k)})$$
(2.15)

für  $1 \le k \le d$  und

$$f_k^{(s)}(x) = 1$$

für  $|\mathbf{j}|_1 + d + 1 \le k \le 2^s$ .

Da das neuronale Netz  $f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}$  aus mehrere neuronalen Netzen zusammengebaut wurde, lässt sich dadurch auch die Anzahl an Schichten und Neuronen pro Schicht durch diese

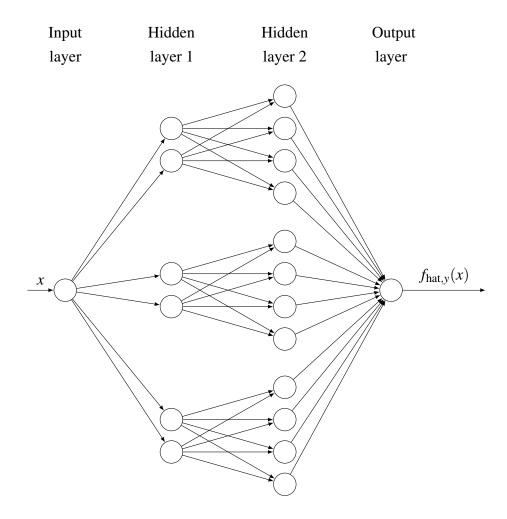


Abbildung 2.5: Neuronales Netz  $f_{hat,y}(x) = ...$ 

Struktur erklären. Aus (2.15) entnimmt man, dass  $f_{\text{net}}$  s+2 verborgene Schichten, durch s-maliges Anwenden von  $f_{\text{mult}}$  und einer Anwendung von  $f_{\text{hat}}$  bzw.  $f_{\text{id}}(f_{\text{id}})$ , hat. Da  $f_{\text{hat}}$  zwei verborgene Schichten besitzt, ergibt sich daraus die Anzahl an verborgenen Schichten von  $f_{\text{net}}$ . Die Anzahl der Neuronen pro verborgener Schicht von  $f_{\text{net}}$  ergeben sich wie folgt:

- Die erste verborgene Schicht enthält maximal  $3 \cdot 2 \cdot 2^s = 6 \cdot 2^s$  Neuronen, da dies die erste verborgene Schicht von  $f_{\text{hat}}$  ist und maximal  $2^s$  mal aufgerufen wird.
- Die zweite verborgene Schicht maximal  $3 \cdot 4 \cdot 2^s = 12 \cdot 2^s$  Neuronen, da dies die zweite verborgene Schicht von  $f_{\text{hat}}$  ist und maximal  $2^s$ -mal aufgerufen wird.
- Die verborgenen Schichten 3, ..., s+2 enthalten maximal  $2^{s+1}, 2^s, ..., 2^3, 2^2$  Neuronen, da wir s-mal  $f_{\text{mult}}$  ineinander geschachtelt aufrufen.

Da man bei fully connected neuronalen Netzen die Gewichte der Verbindungen zwischen zwei Neuronen auf Null setzen kann, können auch nicht fully connected neuronale Netze in dieser Klasse enthalten sein. Daher liegt auch  $f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}$  in der der Klasse aller fully connected neuronaler Netze, mit s+2 verbogenen Schichten mit jeweils  $24\cdot(N+d)$  Neuronen pro Schicht, da für die größte Anzahl an Neuronen in einer Schicht

$$12 \cdot 2^s = 12 \cdot 2^{\lceil \log_2(N+d) \rceil} < 12 \cdot 2^{\log_2(N+d)+1} = 24 \cdot (N+d)$$

gilt. Weiterhin erkennt man durch die Zusammensetzung der neuronalen Netze, dass alle Gewichte im Betrag durch  $c \cdot \max\{\frac{M}{2a}, R^2\}$  beschränkt sind, wobei c > 0 ist.

### 2.2 Definition der Gewichte der Ausgabeschicht

Wir definieren unseren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer  $\tilde{m}_n(x)$  durch:

$$\tilde{m}_n(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [N]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le N}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}} \cdot f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}(x), \tag{2.16}$$

wobei n die Größe unserer gegebenen Datenmenge (2.1) ist und wir die Koeffizienten  $a_{i,j}$  durch Minimierung des Funktionals

$$\varphi(a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}) := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_i - \tilde{m}_n(X_i)|^2 + \lambda \|(a_{\mathbf{i},\mathbf{j}})\|_2^2 
= \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_i - \tilde{m}_n(X_i)|^2 + \frac{c}{n} \cdot \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [N]^d \\ |\mathbf{i}|_i < N}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}^2$$
(2.17)

für eine Konstante c>0 und Regularitätsterm  $\lambda\|(a_{\mathbf{i},\mathbf{j}})\|_2^2$  erhalten. Dieses regularisierte lineare Kleinste-Quadrate Schätzung erhalten wir durch die Lösung des, in (2.18) folgenden, linearen Gleichungssystems. Dafür definieren wir uns die Menge

$$\{U_s \mid s = 1, \dots, S\} = \left\{ f_{\text{net}, \mathbf{j}, \mathbf{i}}(x) \mid \mathbf{i} \in [M]^d \text{ und } |\mathbf{j}|_1 \le N \text{ mit } \mathbf{j} \in [N]^d \right\}$$

wobei

$$S = \left| [M]^d \right| \cdot {N+d \choose d} = (M+1)^d \cdot {N+d \choose d}$$

die Kardinalität der Menge ist . Diese Kardinalität erhalten wir mit einem Kombinatorik Argument. Wir wissen, dass es insgesamt  $(M+1)^d$  Möglichkeiten gibt d viele Zahlen aus einer Menge mit der Größe (M+1) zu ziehen mit Zurücklegen und da wir Vektoren betrachten und die Komponenten nicht vertauschbar sind ist auch die Reihenfolge der Ziehung zu beachten. Für jede dieser  $(M+1)^d$  Möglichkeiten ist noch zu beachten, dass wir zusätzlich d mal aus einer Menge mit (N+1) vielen Zahlen ziehen müssen und gleichzeitig die Bedingung dass die Summe der gezogen d Elemente zwischen Null und N liegt. Gesucht ist also

$$\left|\left\{\mathbf{j}\in[N]^d:|\mathbf{j}|_1\leq N\right\}\right|=:H.$$

Wir stellen fest, dass:

$$\left\{ \mathbf{j} \in [N]^d : |\mathbf{j}|_1 \le N \right\}$$

$$= \left\{ \mathbf{j} \in [N]^d : |\mathbf{j}|_1 = 0 \right\} \cup \left\{ \mathbf{j} \in [N]^d : |\mathbf{j}|_1 = 1 \right\} \cup \dots \cup \left\{ \mathbf{j} \in [N]^d : |\mathbf{j}|_1 = N \right\}$$

gilt. Mit Lemma 1.16 wissen wir, dass für  $d, N \in \mathbb{N}$  und  $k \in \mathbb{N}_0$ :

$$\left|\left\{\mathbf{j}\in[N]^d:|\mathbf{j}|_1=k\right\}\right|=\binom{d+k-1}{k}$$

gilt. Damit erhalten wir:

$$|H| = \sum_{k=0}^{N} \binom{N-1+k}{k} = \binom{N+d}{d},$$

mit dem Hockey Stick Lemma

$$\binom{n}{k} = \sum_{i=0}^{k} \binom{n-k-1+i}{i} \quad (k, n \in \mathbb{N} \text{ mit } k < n).$$

Wir setzen nun

$$\mathbf{U} = (U_s(X_i))_{1 \le i \le n, 1 \le s \le S}$$
 und  $\mathbf{Y} = (Y_i)_{i=1,\dots,n}$ .

Im folgenden Lemma bestimmen wir den Koeffizientenvektor unseres Schätzers (2.16).

**Lemma 2.3.** Der Koeffizientenvektor unseres Schätzers (2.16) ist die eindeutige Lösung des linearen Gleichungssystems

$$\left(\frac{1}{n}\mathbf{U}^{T}\mathbf{U} + \frac{c}{n}\cdot\mathbf{1}\right)\mathbf{a} = \frac{1}{n}\mathbf{U}^{T}\mathbf{Y}$$
(2.18)

Hierbei ist 1 eine  $S \times S$ -Einheitsmatrix und  $\mathbf{a} \in \mathbb{R}^S$ , wobei  $\mathbf{a}$  wie in Gleichung (2.17) den Ausdruck:

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_i - \tilde{m}_n(X_i)|^2 + \frac{c}{n} \cdot \sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [N]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le N}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}^2$$

$$= \frac{1}{n} (\mathbf{Y} - \mathbf{U}\mathbf{a})^T (\mathbf{Y} - \mathbf{U}\mathbf{a}) + \frac{c}{n} \cdot \mathbf{a}^T \mathbf{a}$$
(2.19)

minimiert.

Beweis. Der Schätzer aus Gleichung (2.16) lässt sich umschreiben zu

$$\tilde{m}_n(x) = \sum_{s=1}^S a_s \cdot U_s(x)$$
(2.20)

mit  $(a_s)_{s=1,...,S} = \mathbf{a} \in \mathbb{R}^S$ . Da  $\mathbf{Y}^T \mathbf{U} \mathbf{a} = \mathbf{a}^T \mathbf{U}^T \mathbf{Y}$  gilt, da dieser Ausdruck eine reelle Zahl und damit insbesondere symmetrisch ist erhalten wir mit Gleichung (2.19):

$$\frac{1}{n}(\mathbf{Y} - \mathbf{U}\mathbf{a})^{T}(\mathbf{Y} - \mathbf{U}\mathbf{a}) + \frac{c}{n} \cdot \mathbf{a}^{T}\mathbf{a}$$

$$= \frac{1}{n}(\mathbf{Y}^{T}\mathbf{Y} - \mathbf{Y}^{T}\mathbf{U}\mathbf{a} - \mathbf{a}^{T}\mathbf{U}^{T}\mathbf{Y} + \mathbf{a}^{T}\mathbf{U}^{T}\mathbf{U}\mathbf{a}) + \frac{c}{n} \cdot \mathbf{a}^{T}\mathbf{a}$$

$$= \frac{1}{n}(\mathbf{Y}^{T}\mathbf{Y} - 2\mathbf{Y}^{T}\mathbf{U}\mathbf{a}) + \mathbf{a}^{T}\left(\frac{1}{n}\mathbf{U}^{T}\mathbf{U} + \frac{c}{n} \cdot \mathbf{1}\right)\mathbf{a}.$$
(2.21)

Die Matrix  $\mathbf{U}^T\mathbf{U} \in \mathbb{R}^{S \times S}$  ist positiv semidefinit, denn aufgrund der Verschiebungseigenschaft des Standardskalarprodukts gilt für alle  $x \in \mathbb{R}$ :

$$\langle x, \mathbf{U}^{\mathsf{T}} \mathbf{U} x \rangle = \langle \mathbf{U} x, \mathbf{U} x \rangle \ge 0.$$

Zudem wissen wir dass  $\frac{c}{n}$ 1 durch die Wahl von c nur positive Eigenwerte besitzt und damit positiv definit ist. Daher wissen wir, dass die Matrix

$$\mathbf{A} := \frac{1}{n} \mathbf{U}^T \mathbf{U} + \frac{c}{n} \cdot \mathbf{1}$$

also Summe einer positiv semidefiniten und einer positiv definiten Matrix nur positive Eigenwerte besitzt (REFERENZ), damit also positiv definit und damit insbesondere invertierbar ist. Zudem ist die Matrix A symmetrisch. Mit

$$\mathbf{b} = \frac{1}{n} \cdot \mathbf{A}^{-1} \mathbf{U}^T \mathbf{Y} \in \mathbb{R}^S$$

und

$$\mathbf{b}^T \mathbf{A} \mathbf{a} = \mathbf{a}^T \mathbf{A} \mathbf{b} = \mathbf{Y}^T \mathbf{U} \mathbf{a},$$

was aus der Symmetrie von A folgt, erhalten wir in Gleichungs (2.21):

$$\begin{split} &\frac{1}{n}(\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - 2\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{a}) + \mathbf{a}^T\left(\frac{1}{n}\mathbf{U}^T\mathbf{U} + \frac{c}{n}\cdot\mathbf{1}\right)\mathbf{a} \\ &= \frac{1}{n}(\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - 2\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{a}) + \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{a} \\ &= \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \frac{1}{n}\mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{b} + \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{a} \\ &= \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \frac{1}{n}\mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{U}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{b} + \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{a} \\ &= \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \frac{1}{n}\mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{b} + \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{a} \\ &= \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \frac{1}{n}\mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{b} - \frac{1}{n^2}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^T\mathbf{Y} + \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{a} \\ &= \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \frac{1}{n}\mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{b} + \mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n^2}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^T\mathbf{Y} \\ &= (\mathbf{a} - \frac{1}{n}\cdot\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^T\mathbf{Y})^T\mathbf{A}(\mathbf{a} - \frac{1}{n}\cdot\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^T\mathbf{Y}) - \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n^2}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^T\mathbf{Y}. \end{split}$$

Die letzte Gleichung wird für  $\mathbf{a} = \frac{1}{n} \cdot \mathbf{A}^{-1} \mathbf{U}^T \mathbf{Y}$  minimal, da wir wissen dass  $\mathbf{A}$  positiv definit ist und damit  $x^T \mathbf{A} x > 0$  für alle  $x \in \mathbb{R}^S$  mit  $x \neq 0$  gilt und  $(\mathbf{a} - \mathbf{b})^T \mathbf{A} (\mathbf{a} - \mathbf{b}) = 0$  genau dann, wenn  $\mathbf{a} = \mathbf{b}$  gilt. Dies zeigt also, dass der Koeffizientenvektor unseres Schätzers (2.16) die eindeutige Lösung des linearen Gleichungssystems (2.18) ist.

Bemerkung 2.4. Da der Koeffizientenvektor **a** die Gleichung (2.19) minimiert, erhalten wir, wenn wir den Koeffizientenvektor gleich Null setzen:

$$\frac{1}{n}(\mathbf{Y} - \mathbf{U}\mathbf{a})^T(\mathbf{Y} - \mathbf{U}\mathbf{a}) + \frac{c}{n} \cdot \mathbf{a}^T \mathbf{a} \le \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n Y_i^2,$$

was uns erlaubt eine obere Schranke für den absoluten Wert unserer Koeffizienten abzuleiten. Daraus können wir folgern, dass unser Neuronale-Netze-Regressionsschätzer  $\tilde{m}_n$  beschränkt ist, da  $f_{\text{net,j,i}}$  ebenfalls beschränkt ist.

# Kapitel 3

### Resultat zur

# Konvergenzgeschwindigkeit

In dieser Arbeit behandeln wir Neuronale-Netze-Regressionsschätzer im Kontext der nichtparametrischen Regression mit zufälligem Design.

Im Gegensatz zur parametrischen Regression ist bei der nichtparametrischen die Bauart der zu schätzenden Funktion komplett unbekannt, was den Vorteil besitzt, dass weniger Annahmen getroffen werden müssen, man aber dadurch noch mehr Daten benötigt, um eine Funktion zu schätzen.

Bei der nichtparametrischen Regressionsschätzung seien  $(X,Y),(X_1,Y_1),(X_2,Y_2),\ldots$  unabhängig identisch verteilte (u.i.v.)  $\mathbb{R}^d \times \mathbb{R}$ -wertige Zufallsvariablen mit  $\mathbb{E}[Y^2] < \infty$  und  $d \in \mathbb{N}$ . Zudem sei  $m \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  definiert durch  $m(x) = \mathbb{E}[Y \mid X = x]$  die zugehörige Regressionsfunktion. Ausgehend von der Stichprobe

$$(X_1,Y_1),\ldots,(X_n,Y_n),$$

mit Stichprobengröße  $n \in \mathbb{N}$ , soll die Regressionsfunktion m geschätzt werden.

Das Problem der Regressionsschätzung bei zufälligem Design lässt sich wie folgt erläutern: In Anwendungsfällen ist üblicherweise die Verteilung von (X,Y) unbekannt, daher kann  $m(x) = \mathbb{E}[Y \mid X = x]$  nicht berechnet werden. Oft ist es aber möglich, Werte von (X,Y) zu beobachten. Ziel ist es dann, daraus die Regressionsfunktion m zu schätzen. Im Hinblick auf die Minimierung des  $L_2$ -Risikos sollte dabei der  $L_2$ -Fehler der Schätzfunktion möglichst klein sein.

Für das  $L_2$ -Risiko einer beliebigen messbaren Funktion  $f \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  gilt:

$$\mathbb{E}[|f(X) - Y|^2] = \mathbb{E}[|m(X) - Y|^2] + \int_{\mathbb{R}^d} |f(X) - m(X)|^2 \mathbb{P}_X(dX),$$

d.h. der mittlere quadratische Vorhersagefehler einer Funktion ist darstellbar als Summe des  $L_2$ -Risikos der Regressionsfunktion (unvermeidbarer Fehler) und des  $L_2$ -Fehlers

der entsteht aufgrund der Verwendung von f an Stelle von m bei der Vorhersage bzw. Approximation des Wertes von Y.

Formal führt das daher auf folgende Problemstellung:  $(X,Y),(X_1,Y_1),(X_2,Y_2),...$  seien u.i.v.  $\mathbb{R}^d \times \mathbb{R}$  wertige Zufallsvariablen mit  $\mathbb{E}[Y^2] < \infty$  und  $m \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  definiert durch  $m(x) = \mathbb{E}[Y \mid X = x]$  sei die zugehörige Regressionsfunktion. Gegeben sei die Datenmenge

$$\mathscr{D}_n = \{(X_1, Y_1), \dots, (X_n, Y_n)\}.$$

Gesucht ist eine Schätzung

$$m_n(\cdot) = m_n(\cdot, \mathscr{D}_n) \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$$

von m, für die der  $L_2$ -Fehler

$$\int |m_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx)$$

möglichst "klein" ist. (Referenz Györfi (2002))

In diesem Kapitel stellen wir das Hauptresultat dieser Arbeit vor. Ziel im Folgenden ist es, eine Abschätzung des erwarteten  $L_2$ -Fehlers

$$\mathbb{E}\int |m_n(x)-m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx)$$

im Falle unseres Neuronale-Netze-Regresssionsschätzers aus Kapitel 2 mit einer (p, C)glatten Regressionsfunktion m herzuleiten.

Satz 3.1. Angenommen die Verteilung von Y erfüllt

$$\mathbb{E}\left[e^{c_1\cdot |Y|^2}\right]<\infty$$

für eine Konstante  $c_1 > 0$  und die Verteilung von X hat einen beschränkten Träger  $\operatorname{supp}(\mathbb{P}_X)$ . Sei  $m(x) = \mathbb{E}[Y \mid X = x]$  die zu dem Tupel (X,Y) gehörige Regressionsfunktion. Angenommen m ist (p,C)-glatt, mit  $q \in \mathbb{N}_0$  und  $s \in (0,1]$  und sei C > 0.

Wir betrachten unseren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer  $\tilde{m}_n$  aus Kapitel 2.2 welcher aus mehreren neuronalen Netzen zusammengebaut wurde. Für diesen wählen wir unsere Aktivierungsfunktion  $\sigma$  als den logistische squasher aus Gleichung logsquasher. Aufgrund der Konstruktion unseren Schätzers wählen wir zudem  $N \geq q, M = M_n = \lceil c_2 \cdot n^{1/(2p+d)} \rceil$  mit  $c_2 > 0$  und unabhängig von n,  $R = R_n = n^{d+4}$  und  $a = a_n = (\log n)^{1/(6(N+d))}$ . Sei  $\beta_n = c_3 \cdot \log(n)$  für eine hinreichend große und von n unabhängige Konstante  $c_3 > 0$  und sei  $m_n$  gegeben durch

$$m_n(x) = T_{\beta_n} \tilde{m}_n(x)$$

 $mit\ T_{\beta}z = \max\{\min\{z,\beta\}, -\beta\}\ f\ddot{u}r\ z \in \mathbb{R}\ und\ \beta > 0.$ 

Dann erhalten wir für hinreichend großes n:

$$\mathbb{E}\int |m_n(x)-m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) \leq c_{fin} \cdot (\log n)^3 \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}},$$

wobei  $c_{fin} > 0$  ist und nicht von n abhängt.

Die nächsten Lemmata benötigen wir für den Beweis unseres Hauptresultats, einer Aussage über die Konvergenzgeschwindigkeit unseres Neuronale-Netze-Schätzers. Diese Lemmata werden hier nur der Vollständigkeit halber und ohne Beweis aufgeführt.

**Lemma 3.2** ([AB19], Lemma 5). *Sei*  $M \in \mathbb{N}$  *und*  $\sigma \colon \mathbb{R} \to [0,1]$  2-zulässig nach Definition 1.7. Sei  $a \ge 1$  und  $R \in \mathbb{R}$  mit

$$R \geq \max \left\{ \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot (M+1)}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma, \text{id}})|}, \frac{9 \cdot \|\sigma''\|_{\infty} \cdot a}{|\sigma'(t_{\sigma, \text{id}})|}, \frac{20 \cdot \|\sigma'''\|_{\infty}}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot 3^{3 \cdot 3^{s}} \cdot a^{3 \cdot 2^{s}}, 1792 \cdot \frac{\max\{\|\sigma''\|_{\infty}, \|\sigma'''\|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma, \text{id}})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}} \cdot M^{3} \right\}$$

und sei  $y \in [-a,a]^d$ . Sei  $N \in \mathbb{N}$  und  $\mathbf{j} \in [\mathbb{N}_0]^d$  so, dass  $|\mathbf{j}|_1 \leq N$  gilt und wir setzen  $s = \lceil \log_2(N+d) \rceil$ . Sei  $f_{id}$ ,  $f_{mult}$  und  $f_{hat,z}$  (für  $z \in \mathbb{R}$ ) die neuronalen Netze aus Lemma 1.12, Lemma 1.13 und Lemma 1.15. Wir definieren das Netz  $f_{net,\mathbf{j},y}$  durch:

$$f_{net, \mathbf{j}, y}(x) = f_1^{(0)}(x).$$

wobei

$$f_k^{(l)}(x) = f_{\text{mult}}\Big(f_{2k-1}^{(l+1)}(x), f_{2k}^{(l+1)}(x)\Big)$$

für  $1 \le k \le 2^l$  und  $0 \le l \le s - 1$  und

$$f_k^{(s)}(x) = f_{id}(f_{id}(x^{(l)} - y^{(l)}))$$

 $f \ddot{u} r j_1 + j_2 + \dots + j_{l-1} + 1 \le k \le j_1 + j_2 + \dots + j_l \text{ und } 1 \le l \le d \text{ und}$ 

$$f_{|\mathbf{i}|_1+k}^{(s)}(x) = f_{\text{hat},v^{(k)}}(x^{(k)})$$

*für* 1 ≤ k ≤ d *und* 

$$f_k^{(s)}(x) = 1$$

$$f\ddot{u}r |\mathbf{j}|_1 + d + 1 < k < 2^s$$
.

Dann erhalten wir für  $x \in [-a,a]^d$ :

$$\left| f_{net,\mathbf{j},y}(x) - (x^{(1)} - y^{(1)})^{j_1} \cdots (x^{(d)} - y^{(d)})^{j_d} \prod_{j=1}^d (1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - y^{(j)}|)_+ \right|$$

$$\leq c \cdot 3^{3 \cdot 3^s} \cdot a^{3 \cdot 2^s} \cdot M^3 \cdot \frac{1}{R},$$

für eine Konstante c > 0.

**Lemma 3.3** ([AB19], Lemma 8). Sei  $\beta_n = c_1 \cdot \log(n)$  für eine hinreichend große Konstante  $c_1 > 0$ . Angenommen die Verteilung von Y erfüllt

$$\mathbb{E}\left[\mathrm{e}^{c_2\cdot|Y|^2}\right]<\infty$$

für eine Konstante  $c_2 > 0$  und dass der Betrag der Regressionsfunktion m beschränkt ist. Sei  $\mathscr{F}_n$  eine Menge von Funktionen  $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  und wir nehmen an, dass der Schätzer  $m_n$ 

$$m_n = T_{\beta_n} \tilde{m}_n$$

erfüllt, mit

$$\tilde{m}_n(\cdot) = \tilde{m}_n(\cdot, (X_1, Y_1), \dots, (X_n, Y_n)) \in \mathscr{F}_n$$

und

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_i - \tilde{m}_n(X_i)|^2 \le \min_{l \in \Theta_n} \left( \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_i - g_{n,l}(X_i)|^2 + pen_n(g_n, l) \right)$$

mit einer nichtleeren Parametermenge  $\Theta_n$ , zufällige Funktionen  $g_{n,l} \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  und deterministischen penalty Terme  $pen_n(g_{n,l}) \geq 0$ , wobei die zufälligen Funktionen  $g_{n,l} \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  nur von den Zufallsvariablen

$$\mathbf{b}_1^{(1)}, \dots, \mathbf{b}_r^{(1)}, \dots, \mathbf{b}_1^{(I_n)}, \dots, \mathbf{b}_r^{(I_n)},$$

abhängen, die unabhängig von  $(X_1, Y_1), (X_2, Y_2), \dots$  sind. Dann erfüllt  $m_n$ :

$$\mathbb{E} \int |m_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx)$$

$$\leq \frac{c \cdot \log(n)^2 \cdot \left(\log\left(\sup_{X_1^n \in (\operatorname{supp}(X))^n} \mathcal{N}_1\left(\frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathcal{F}_n, x_1^n\right)\right) + 1\right)}{n}$$

$$+ 2 \cdot \mathbb{E} \left(\min_{l \in \Theta_n} \int |g_{n,l}(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) + pen_n(g_{n,l})\right),$$

für n > 1 und einer Konstante c > 0 welche nicht von n abhängt.

Das nächste Lemma benötigen wir um eine Schranke für die Überdeckungszahl  $\mathcal{N}_1\left(\frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathcal{F}_n, x_1^n\right)$  zu finden.

**Lemma 3.4** ([AB19], Lemma 9). Sei a > 0 und  $d, N, J_n \in \mathbb{N}$  so, dass  $J_n \leq n^{c_1}$  und setze  $\beta_n = c_2 \cdot \log(n)$ . Sei  $\sigma$  2-zulässig nach Definition 1.7. Sei  $\mathscr{F}$  die Menge aller Funktionen die durch Definition 1.6 definiert sind mit  $k_1 = k_2 = \cdots = k_L = 24 \cdot (N+d)$  und einer Beschränkung der Betrag der Gewichte durch  $c_3 \cdot n^{c_4}$ .

$$\mathscr{F}^{(J_n)} = \left\{ \sum_{j=1}^{J_n} a_j \cdot f_j : f_j \in \mathscr{F} \quad und \quad \sum_{j=1}^{J_n} a_j^2 \leq c_5 \cdot n^{c_6} \right\}.$$

Dann gilt für n > 1:

$$\log \left( \sup_{x_1^n \in [-a,a]^{d \cdot n}} \mathcal{N}_1 \left( \frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathcal{F}^{(J_n)}, x_1^n \right) \right) \le c \cdot \log(n) \cdot J_n,$$

für eine Konstante c die nur von L,N,a und d abhängt.

Mit diesen Hilfsresultaten können wir nun unser Hauptresultat beweisen.

Beweis von Satz 3.1. Da nach Voraussetzung supp( $\mathbb{P}_X$ ) beschränkt ist und supp( $\mathbb{P}_X$ ) immer abgeschlossen ist, wissen wir dass supp( $\mathbb{P}_X$ ) beschränkt ist. Wir wissen, dass m als (p,C)-glatte Funktion insbesondere stetig ist und damit auf einer beschränkten Menge ihr Maximum und Minimum annimmt. Wir können unser n also wieder so groß wählen, dass ohne Beschränkung der Allgemeinheit  $||m||_{\infty} \leq \beta_n$  gilt.

Sei  $\mathscr{F}$  die Menge aller Funktion aus Definition 1.6 mit Aktivierungsfunktion  $\sigma$  und  $L=s+2=\lceil\log_2(N+d)\rceil+2$ , mit  $k_1=k_2=\cdots=k_L=24\cdot(N+d)$  und der Eigenschaft, dass der Betrag der Gewichte durch  $n^{c_4}$ , mit einer Konstante  $c_4>0$  beschränkt ist. Sei für eine Konstante  $c_5>0$ 

$$\mathscr{F}^{(J_n)} = \left\{ \sum_{j=1}^{J_n} a_j \cdot f_j \mid f_j \in \mathscr{F} \quad \text{und} \quad \sum_{j=1}^{J_n} a_j^2 \le c_5 \cdot n \right\}$$

wobei

$$c_5 := \max \left\{ \frac{1 + \mathbb{E}[Y^2]}{c_6}, c_2 \cdot (N+1)^d \cdot \max \left\{ \left| \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right|^2 \middle| \mathbf{j} \in [q]^d, |\mathbf{j}|_1 \le q \right\} \right\}, \quad (3.1)$$

mit  $c_6$  als Konstante aus Gleichung (2.17). Da wir uns in der nichtparametrischen Regressionsschätzung befinden gilt unter anderem die Bedingung  $\mathbb{E}[Y^2] < \infty$ , und daher ist  $c_5$  auch wohldefiniert. Weiterhin ist

$$J_n = (M_n + 1)^d \cdot |\{\mathbf{j} \mid \mathbf{j} \in [N]^d, |\mathbf{j}|_1 \le N\}|,$$

die Kardinalität der Menge  $\mathscr{F}^{(J_n)}$ . Ohne die Restriktion  $|\mathbf{j}|_1 \leq N$  lässt sich

$$\left| \{ \mathbf{j} \mid \mathbf{j} \in [N]^d \} \right|$$

durch eine Analogie zu einem Urnenexperiment bestimmten. Wir betrachten die Anzahl an Möglichkeiten, wie man d-Mal mit Zurücklegen (da auch mehrere Komponenten den gleichen Wert haben können) und mit Beachtung der Reihenfolge (da wir einen Vektor betrachten und die Komponenten nicht vertauschen können) aus (N+1) Kugeln ziehen kann. Durch das Weglassen der Restriktion  $|\mathbf{j}|_1 \le N$  erhalten wir:

$$J_n \le (M_n + 1)^d \cdot (N + 1)^d. \tag{3.2}$$

Da m nach Voraussetzung (p, C)-glatt ist, folgt:

$$z := \max_{\mathbf{i} \in [M]^d, \, \mathbf{j} \in [q]^d, \, |\mathbf{j}|_1 \le q} \left| \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right| < \infty, \tag{3.3}$$

denn das größte Elemente muss auch beschränkt sein, wenn der Abstand zweier beliebiger Elemente beschränkt ist. Sei

$$g_n(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M_n]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \cdot f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}(x).$$

Da nach Konstruktion  $f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}} \in \mathscr{F}$  ist, folgt mit Gleichung (3.1), dass für n hinreichend groß

$$\sum_{\mathbf{i}\in[M_n]^d}\sum_{\substack{\mathbf{j}\in[q]^d\\|\mathbf{j}|_1\leq q}}\left|\frac{1}{\mathbf{j}!}\cdot\partial^{\mathbf{j}}m(x_{\mathbf{i}})\right|^2\leq (M_n+1)^d(N+1)^d\cdot\left|\frac{1}{\mathbf{j}!}\cdot\partial^{\mathbf{j}}m(x_{\mathbf{i}})\right|^2\leq c_5\cdot n,$$

gilt und damit  $g_n$  in  $\mathcal{F}^{(J_n)}$  liegt. Wir wählen das Ereignis

$$A_n := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n Y_i^2 \le 1 + \mathbb{E}[Y^2]. \tag{3.4}$$

Wir wissen, dass aufgrund der Unabhängigkeit und identischen Verteiltheit der  $\mathbb{R}^d \times \mathbb{R}$ wertigen Zufallsvariablen  $(X,Y),(X_1,Y_1),(X_2,Y_2),\ldots$  auch die Zufallsvariablen  $Y_1,\ldots,Y_n$ unabhängig und identisch verteilt sind. Daraus folgern wir  $\mathbb{E}\left[\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n Y_i^2\right] = \mathbb{E}\left[Y^2\right]$  mit der
Linearität des Erwartungswerts. Mit Hilfe der Monotonie der Wahrscheinlichkeitsfunktion  $\mathbb{P}$  und der Tschebycheff-Ungleichung für  $\varepsilon=1$  ([Kle13], Satz 5.11) erhalten wir:

$$\mathbb{P}(A_n^{\mathsf{c}}) = \mathbb{P}\left(\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n Y_i^2 - \mathbb{E}[Y^2] \ge 1\right)$$

$$\leq \mathbb{P}\left(\left|\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n Y_i^2 - \mathbb{E}[Y^2]\right| \ge 1\right)$$

$$\leq \mathbb{V}\left[\frac{1}{n} \sum_{i=1}^n Y_i^2\right].$$

Da die Zufallsvariablen  $Y_1, \dots, Y_n$  u.i.v. sind, folgt mit den Rechenregeln der Varianz:

$$\mathbb{P}(A_n^{\mathsf{c}}) \le \frac{n \cdot \mathbb{V}[Y^2]}{n^2}$$

$$= \frac{\mathbb{V}[Y^2]}{n}$$

$$= \frac{c_7}{n},$$
(3.5)

wobei  $c_7 := \mathbb{V}[Y^2]$  ist.

Sei

$$\hat{m}_n := \mathbb{1}_{A_n} m_n + \mathbb{1}_{A_n} T_{\beta_n} g_n$$

mit  $m_n = T_{\beta_n} \tilde{m}_n$ .

Für zwei beliebige reelle Zahlen  $u, v \in \mathbb{R}$  gilt durch  $0 \le (u - v)^2 = u^2 + v^2 - 2uv$ :

$$u^2 + v^2 > 2uv$$

und damit schließlich:

$$|(u-v)^{2}| = |u^{2} - 2uv + v^{2}|$$

$$\leq u^{2} + 2uv + v^{2}$$

$$\leq 2u^{2} + 2v^{2}.$$
(3.6)

Mit Ungleichung (3.6) und durch die Unabhängigkeit von  $A_n$  von den Zufallsvariablen  $X, X_1, \ldots, X_n$  erhalten wir:

$$\mathbb{E}\left[\int |m_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) \mathbb{1}_{A_{n}^{\mathsf{c}}}\right] = \mathbb{E}\left[\int |m_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx)\right] \cdot \mathbb{P}(A_{n}^{\mathsf{c}})$$

$$\leq \mathbb{E}\left[\int 2m_{n}(x)^{2} + 2m(x)^{2} \mathbb{P}_{X}(dx)\right] \cdot \mathbb{P}(A_{n}^{\mathsf{c}})$$

$$\leq \mathbb{E}\left[\int 2\beta_{n}^{2} + 2\beta_{n}^{2} \mathbb{P}_{X}(dx)\right] \cdot \mathbb{P}(A_{n}^{\mathsf{c}})$$

$$= 4\beta_{n}^{2} \cdot \mathbb{P}(A_{n}^{\mathsf{c}})$$

$$\stackrel{(3.5)}{\leq} \frac{4 \cdot c_{7} \cdot \beta_{n}^{2}}{n}.$$

$$(3.7)$$

Da wir nach Bemerkung (2.4) wissen, dass  $\tilde{m}_n$  beschränkt ist, ist  $m_n$  nach Konstruktion ebenfalls beschränkt. Wir haben daher bei Ungleichung (3.7) zudem verwendet, dass wir n und  $c_3$  so groß wählen, dass  $\max\{\|m\|_{\infty}, \|m_n\|_{\infty}\} < \beta_n$  gilt. Bei der letzten Gleichung habe wir schließlich verwendet dass  $\beta_n$  deterministisch und  $\mathbb{P}(X \in \text{supp}(\mathbb{P}_X)) = 1$  ist. Durch unsere Definition von  $\hat{m}_n$  erhalten wir durch die Monotonie des Erwartungswerts

und einer Abschätzung über den ganzen Raum:

$$\mathbb{E}\left[\int |m_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) \mathbb{1}_{A_n}\right] = \mathbb{E}\left[\int |\hat{m}_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) \mathbb{1}_{A_n}\right]$$

$$\leq \mathbb{E}\left[\int |\hat{m}_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx)\right].$$
(3.8)

Zusammen mit (3.5), (3.7), (3.8) und der Linearität des Erwartungswerts erhalten wir dann:

$$\mathbb{E} \int |m_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) = \mathbb{E} \left[ \int |m_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) \cdot (\mathbb{1}_{A_{n}^{c}} + \mathbb{1}_{A_{n}}) \right]$$

$$= \mathbb{E} \left[ \int |m_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) \mathbb{1}_{A_{n}^{c}} \right]$$

$$+ \mathbb{E} \left[ \int |m_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) \mathbb{1}_{A_{n}} \right]$$

$$\leq \frac{4 \cdot c_{7} \cdot \beta_{n}^{2}}{n} + \mathbb{E} \left[ \int |\hat{m}_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) \right].$$
(3.9)

Wir zeigen nun  $\tilde{m}_n \in \mathscr{F}^{(J_n)}$ .

Nach Gleichung (2.20) können wir unseren Schätzer  $\tilde{m}_n$  darstellen durch:

$$\tilde{m}_n(x) = \sum_{j=1}^{J_n} \hat{a}_j \cdot f_j$$

für geeignete  $f_j \in \mathscr{F}$  und  $\hat{a}_j$  welche

$$\frac{c_6}{n} \sum_{j=1}^{J_n} \hat{a}_j^2 = \frac{c_6}{n} \sum_{\substack{\mathbf{i} \in [M]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}^2 
\leq \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n |Y_i - \tilde{m}_n(X_i)|^2 + \frac{c_6}{n} \sum_{\substack{\mathbf{i} \in [M]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \sum_{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}^2 
\leq \sum_{i=1}^n Y_i^2,$$

erfüllen, wobei wir bei der letzten Ungleichung wie in (2.17) die minimierende Eigenschaft von  $a_{i,j}$  verwendet haben und zum Schluss die Koeffizienten Null gesetzt haben. Da  $c_6 > 0$  ist, erhalten wir dass die Koeffizienten  $\hat{a}_j$  die Eigenschaft

$$\sum_{j=1}^{J_n} \hat{a}_j^2 \le \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n Y_i^2 \cdot \frac{n}{c_6}$$

erfüllen müssen. Aus (3.4) und (3.1) erhalten wir dann die Abschätzung

$$\sum_{j=1}^{J_n} \hat{a}_j^2 \le \frac{1 + \mathbb{E}[Y^2]}{c_6} \cdot n \le c_5 \cdot n,$$

woraus durch  $f_j \in \mathscr{F}$  dann  $\tilde{m}_n \in \mathscr{F}^{(J_n)}$  folgt.

Daher setzen wir  $\hat{m}_n := T_{\beta_n} \bar{m}_n$  für  $\bar{m}_n \in \{\tilde{m}_n, g_n\} \subseteq \mathscr{F}^{(J_n)}$ . Die Funktionen  $\tilde{m}_n$  und  $g_n$  unterscheiden sich in den Vorfaktoren von  $f_j$ . Da wir die Koeffizienten  $a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}$  von  $\tilde{m}_n$  durch Minimierung von (2.17) erhalten haben und nach Voraussetzung  $N \geq q$  ist, damit dann  $\{0,\ldots,q\}\subseteq\{0,\ldots,N\}$  und wir bei der Minimierung daher auch insbesondere die Koeffizienten von  $g_n$  betrachtet haben, erhalten wir:

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_{i} - \tilde{m}_{n}(X_{i})|^{2} 
\leq \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_{i} - \tilde{m}_{n}(X_{i})|^{2} + \frac{c_{6}}{n} \cdot \sum_{\mathbf{i} \in [M_{n}]^{d}} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [N]^{d} \\ |\mathbf{j}|_{1} \leq N}} a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}^{2} 
\leq \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_{i} - g_{n}(X_{i})|^{2} + \frac{c_{6}}{n} \cdot \sum_{\substack{\mathbf{i} \in [M_{n}]^{d} \\ |\mathbf{j}|_{1} \leq q}} \left| \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right|^{2} 
= \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_{i} - g_{n}(X_{i})|^{2} + c_{8} \cdot \frac{(M_{n} + 1)^{d}}{n},$$
(3.10)

mit  $c_8 = c_6 \cdot (q+1)^d \cdot \left| \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right|^2$  als Konstante die unabhängig von n ist. Wir erhalten damit:

$$\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}|Y_i-\bar{m}_n(X_i)|^2 \le \frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}|Y_i-g_n(X_i)|^2 + c_8 \cdot \frac{(M_n+1)^d}{n},\tag{3.11}$$

da für  $\bar{m}_n = g_n$  die Ungleichung unmittelbar folgt.

Da  $g_n$  nach Definition deterministisch, damit also unabhängig von  $(X_1,Y_1),(X_2,Y_2),...$  ist, sind mit der einelementigen Parametermenge  $\Theta_n$ , der Funktion  $g_{n,1}=g_n$ , der Abschätzung (3.11) für  $\hat{m}_n=T_{\beta_n}\bar{m}_n$  mit  $\hat{m}_n\in\mathscr{F}^{(J_n)}$  und dem penalty Term  $\operatorname{pen}_n(g_{n,1})=c_8\cdot\frac{(M_n+1)^d}{n}>0$  die Voraussetzungen für Lemma 3.3 erfüllt und wir erhalten durch dessen Anwendung:

$$\mathbb{E} \int |\hat{m}_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) 
\leq \frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(\log\left(\sup_{x_{1}^{n} \in (\sup(X))^{n}} \mathcal{N}_{1}\left(\frac{1}{n \cdot \beta_{n}}, \mathcal{F}^{(J_{n})}, x_{1}^{n}\right)\right) + 1\right)}{n} 
+ 2 \cdot \mathbb{E} \left(\min_{l \in \Theta_{n}} \int |g_{n,l}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) + c_{8} \cdot \frac{(M_{n} + 1)^{d}}{n}\right) 
= \frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(\log\left(\sup_{x_{1}^{n} \in (\sup(X))^{n}} \mathcal{N}_{1}\left(\frac{1}{n \cdot \beta_{n}}, \mathcal{F}^{(J_{n})}, x_{1}^{n}\right)\right) + 1\right)}{n} 
+ 2 \int |g_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) + 2 \cdot c_{8} \cdot \frac{(M_{n} + 1)^{d}}{n},$$

wobei wir bei der letzten Gleichheit verwendet haben, dass der letzte Summand deterministisch ist. Zudem wissen wir, dass  $c_8$  unabhängig von n ist und n > 1, da wir n hinreichend

groß wählen. Als nächstes überprüfen wir die Voraussetzungen von Lemma 3.4, um damit dann die letzte Gleichung mit der Überdeckungszahl  $\mathcal{N}_1$ weiter abzuschätzen. Nach Voraussetzung ist  $\beta_n = c_3 \cdot \log(n)$  und  $a_n = (\log n)^{1/(6(N+d))} > 0$  für hinreichend großes n. Nach Voraussetzung sind zudem  $d, N, J_n \in \mathbb{N}$  und es gilt nach Gleichung (3.2):

$$J_n \le (M_n + 1)^d \cdot (N + 1)^d \le n^c,$$

für hinreichend großes n und Konstante c>0. Wir betrachten hier den logistischen squasher  $\sigma$  welcher nach Lemma 1.10 insbesondere 2-zulässig ist. Da die hier betrachtete Menge von Funktionen  $\mathscr{F}^{(J_n)}$  identisch mit der aus Lemma 3.4 ist, sind nun alle Voraussetzungen für Lemma 3.4 erfüllt. Nach Voraussetzung wissen wir, dass  $\sup(\mathbb{P}_X)$  beschränkt ist, und wir können unsern n so groß wählen, dass wir ohne Beschränkung der Allgemeinheit annehmen können, dass  $\sup(\mathbb{P}_X) = \{x \in \mathbb{R}^d \mid \forall \varepsilon > 0 : \mathbb{P}_X(S_\varepsilon(x)) > 0\} \subseteq [-a_n, a_n]^d$  ist, mit  $S_\varepsilon$  als  $\varepsilon$ -Umgebung um  $x \in \mathbb{R}^d$ . In der nächsten Ungleichung bezeichnen wir die Konstanten die sich von  $c_8$  unterscheiden und die unabhängig von n sind, zu einer Konstante c zusammen. Wir erhalten damit durch Lemma 3.4 für hinreichend großes n:

$$\frac{c_8 \cdot \log(n)^2 \cdot \left(\log\left(\sup_{X_1^n \in (\operatorname{supp}(X))^n} \mathcal{N}_1\left(\frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathcal{F}^{(J_n)}, x_1^n\right)\right) + 1\right)}{n} \\
\leq \frac{c_8 \cdot \log(n)^2 \cdot \left(\left(c \cdot \log(n) \cdot (M_n + 1)^d \cdot (N + 1)^d\right) + 1\right)}{n} \\
\leq \frac{c_8 \cdot \log(n)^2 \cdot \left(2 \cdot c \cdot \log(n) \cdot (M_n + 1)^d \cdot (N + 1)^d\right)}{n} \\
\leq c_9 \cdot \frac{\log(n)^3 \cdot (M_n + 1)^d \cdot (N + 1)^d}{n}, \tag{3.12}$$

wobei  $c_9 := c_8 \cdot c$  eine von n unabhängige Konstante ist. Sei

$$P_n(x) = \sum_{\mathbf{i} \in [M_n]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \cdot (x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}} \prod_{j=1}^d \left( 1 - \frac{M_n}{2a_n} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}| \right)_+.$$

Mit Ungleichung (3.6), zusammen mit einer Nulladdition und der Linearität des Integrals erhalten wir:

$$\int |g_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx)$$

$$= \int |g_n(x) - P_n(x)|^2 + P_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx)$$

$$\leq \int 2|g_n(x) - P_n(x)|^2 + 2|P_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx).$$

Aus der Supremumseigenschaft folgt

$$\int |g_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) 
\leq 2 \int \sup_{x \in [-a_{n}, a_{n}]^{d}} |g_{n}(x) - P_{n}(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) + 2 \int \sup_{x \in [-a_{n}, a_{n}]^{d}} |P_{n}(x) - m(x)|^{2} \mathbb{P}_{X}(dx) 
= 2 \sup_{x \in [-a_{n}, a_{n}]^{d}} |g_{n}(x) - P_{n}(x)|^{2} + 2 \sup_{x \in [-a_{n}, a_{n}]^{d}} |P_{n}(x) - m(x)|^{2},$$
(3.13)

wobei wir im letzten Schritt  $\operatorname{supp}(\mathbb{P}_X) \subseteq [-a_n, a_n]^d$  und  $\mathbb{P}(X \in \operatorname{supp}(\mathbb{P}_X)) = 1$  verwendet haben. Um die letzten beiden Summanden der Ungleichung (3.13) weiterhin abzuschätzen möchten wir Lemma 3.2 anwenden. Dafür überprüfen wir, ob dafür alle Voraussetzungen erfüllt sind. Wir betrachten wieder den logistischen squasher  $\sigma$  aus Gleichung 1.2, welcher nach Lemma 1.10 insbesondere 2-zulässig ist. Zudem ist für hinreichend großes n die Bedingung

$$R_{n} \geq \max \left\{ \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot (M_{n}+1)}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|}, \frac{9 \cdot \|\sigma''\|_{\infty} \cdot a_{n}}{|\sigma'(t_{\sigma})|}, \frac{20 \cdot \|\sigma'''\|_{\infty}}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot 3^{3 \cdot 3^{s}} \cdot a^{3 \cdot 2^{s}}, 1792 \cdot \frac{\max\{\|\sigma''\|_{\infty}, \|\sigma'''\|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}} \cdot M_{n}^{3} \right\}$$

erfüllt und da unser neuronales Netz (2.15) mit  $x_i \in [-a_n, a_n]^d$  identisch mit der Definition aus Lemma 3.2 ist, sind alle Voraussetzungen für Lemma 1.10 erfüllt. Wir erhalten damit für  $x \in [-a_n, a_n]^d$  und n hinreichend groß:

$$|g_{n}(x) - P_{n}(x)|$$

$$= \left| \sum_{\mathbf{i} \in [M_{n}]^{d}} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^{d} \\ |\mathbf{j}|_{1} \le q}} \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right| \cdot \left| f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}(x) - (x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}} \cdot \prod_{j=1}^{d} (1 - \frac{M_{n}}{2a_{n}} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}|)_{+} \right|$$

$$\stackrel{(3.1)}{\leq} (M_{n} + 1)^{d} \cdot (q + 1)^{d} \cdot z \cdot \left| f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}(x) - (x - x_{\mathbf{i}})^{\mathbf{j}} \cdot \prod_{j=1}^{d} (1 - \frac{M_{n}}{2a_{n}} \cdot |x^{(j)} - x_{\mathbf{i}}^{(j)}|)_{+} \right|$$

$$\leq (M_{n} + 1)^{d} \cdot (q + 1)^{d} \cdot z \cdot c \cdot 3^{3 \cdot 3^{s}} \cdot a_{n}^{3 \cdot 2^{s}} \cdot M_{n}^{3} \cdot \frac{1}{R_{n}}$$

$$\leq (M_{n} + 1)^{d} \cdot (q + 1)^{d} \cdot c_{10} \cdot a_{n}^{3 \cdot (N + d) \cdot 2} \cdot \frac{M_{n}^{3}}{R_{n}}$$

$$= (M_{n} + 1)^{d} \cdot (q + 1)^{d} \cdot c_{10} \cdot \log(n) \cdot \frac{M_{n}^{3}}{R_{n}},$$

$$(3.14)$$

wobei c eine von n unabhängige Konstante ist, welche wir aus Lemma 1.10 erhalten und  $c_{10} := z \cdot c$  damit ebenfalls von n unabhängig ist. Wie haben unter anderem verwendet, dass für hinreichend großes n:

$$a_n^{2\lceil \log_2(N+d)\rceil} \le a_n^{2\log_2(N+d)+1} = a_n^{(N+d)\cdot 2},$$

gilt. Im letzten Schritt haben wir in Ungleichung (3.14) die Definition von  $a_n$  eingesetzt. Da nach Konstruktion a > 0, m (p,C)-glatt und  $P_n(x)$  nach Lemma 2.1 eine Spline Interpolation von Taylorpolynomen von m ist, erhalten wir mit Lemma 2.2:

$$|P_n(x) - m(x)| \le c_{11} \cdot \frac{a_n^p}{M_n^p} \le c_{11} \cdot \log(n) \cdot \frac{1}{M_n^p}.$$
 (3.15)

In dieser Ungleichung ist  $c_{11}$  eine von n unabhängige Konstante und wir haben zudem verwendet, dass:

$$a_n^p = a_n^{q+s} \le a_n^{N+d} \le a_n^{6 \cdot (N+d)} = \log(n),$$

für p = q + s für hinreichend großes n gilt, da nach Voraussetzung  $N \ge q$  und  $d \ge s$  mit  $s \in (0,1]$  ist. Durch Quadrieren bleiben die Ungleichungen Ungleichung (3.14) und (3.15) auch erhalten und da in beiden Ungleichungen die rechte Seite unabhängig von x ist, gelten die Ungleichungen ebenfalls für das Supremum. Durch einsetzen der Definitionen von  $M_n$  und  $R_n$  erhalten wir für n hinreichend groß:

$$\sup_{x \in [-a_n, a_n]^d} |g_n(x) - P_n(x)|^2 \le \left( (M_n + 1)^d \cdot (q + 1)^d \cdot c_{10} \cdot \log(n) \cdot \frac{M_n^3}{R_n} \right)^2$$

$$\le c_{10}^2 \cdot (M_n + 1)^{2d} \cdot \log(n)^2 \cdot \frac{M_n^6}{R_n^2}$$

$$\le c_{10}^2 \cdot (M_n + 1)^{2d} \cdot \log(n)^2 \cdot \frac{(M_n + 1)^{6d}}{R_n^2}$$

$$\le c_{10}^2 \cdot \log(n)^2 \cdot \frac{(M_n + 1)^{8d}}{R_n^2}$$

$$\le c_{10}^2 \cdot \frac{n^{\frac{8d}{2p+d}}}{n^{2d+8}} \cdot \log(n)^2$$

$$= c_{10}^2 \cdot n^{\frac{8d}{2p+d} - 2d - 8} \cdot \log(n)^2$$

$$\le c_{10}^2 \cdot n^{\frac{8d}{2p+d} - 8} \cdot \log(n)^2$$

$$= c_{10}^2 \cdot n^{-\frac{16p}{2p+d}} \cdot \log(n)^2$$

$$= c_{10}^2 \cdot n^{-\frac{16p}{2p+d}} \cdot \log(n)^2$$

$$\le c_{10}^2 \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}} \cdot \log(n)^3$$

wobei wir bei der letzten Ungleichung verwendet haben, dass  $\frac{16p}{2p+d} > \frac{2p}{2p+d}$ , da p > 0 ist und  $\log(n)^2 < \log(n)^3$  für n hinreichend groß. Ebenfalls erhalten wir:

$$\sup_{x \in [-a_{n}, a_{n}]^{d}} |P_{n}(x) - m(x)|^{2} \leq \left(c_{11} \cdot \log(n) \cdot \frac{1}{M_{n}^{p}}\right)^{2}$$

$$\leq c_{11}^{2} \cdot \log(n)^{2} \cdot c_{2}^{-2p} \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}}$$

$$\leq (c_{11}^{2} \cdot c_{2}^{-2p}) \cdot \log(n)^{3} \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}}.$$
(3.17)

Mit analogem Vorgehen erhalten wir für (3.12):

$$\frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(\log\left(\sup_{x_{1}^{n} \in (\operatorname{supp}(X))^{n}} \mathcal{N}_{1}\left(\frac{1}{n \cdot \beta_{n}}, \mathcal{F}^{(J_{n})}, x_{1}^{n}\right)\right) + 1\right)}{n}$$

$$\leq c_{9} \cdot \frac{\log(n)^{3} \cdot (M_{n} + 1)^{d} \cdot (N + 1)^{d}}{n}$$

$$\leq c_{9} \cdot (N + 1)^{d} \cdot \log(n)^{3} \cdot \frac{(c_{2} \cdot n^{\frac{1}{2p+d}} + 2)^{d}}{n}$$

$$\leq c_{9} \cdot (N + 1)^{d} \cdot 2^{d} \cdot \log(n)^{3} \cdot \frac{c_{2}^{d} \cdot n^{\frac{d}{2p+d}}}{n}$$

$$= c_{9} \cdot (N + 1)^{d} \cdot 2^{d} \cdot c_{2}^{d} \cdot \log(n)^{3} \cdot n^{\frac{d}{2p+d} - 1}$$

$$= c_{12} \cdot \log(n)^{3} \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}},$$
(3.18)

mit einer von n unabhängigen Konstante  $c_{12} := c_9 \cdot (N+1)^d \cdot 2^d \cdot c_2^d > 0$ . Zudem erhalten wir, da für n hinreichend groß  $\log(n)^3 > 1$  gilt, mit analogem Vorgehen:

$$c_8 \cdot \frac{(M_n + 1)^d}{n} \le c_{13} \cdot \frac{n^{\frac{d}{2p+d}}}{n}$$

$$\le c_{13} \cdot \log(n)^3 \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}}$$
(3.19)

und

$$\frac{4 \cdot c_4 \cdot \beta_n^2}{n} \le c_{14} \cdot \log(n)^3 \cdot n^{-1} 
\le c_{14} \cdot \log(n)^3 \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}},$$
(3.20)

mit von n unabhängigen Konstanten  $c_{13} := c_8 \cdot 2^d > 0$  und  $c_{14} := 4 \cdot c_4 \cdot c_3^2 > 0$ . Nun haben wir alle Summanden von Ungleichung (3.9) abgeschätzt und erhalten schließlich mit Ungleichungen (3.14) - (3.20):

$$\mathbb{E}\int |m_n(x)-m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) \le c_{\text{fin}} \cdot \log(n)^3 \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}},$$

mit

$$c_{\text{fin}} = c_{14} + 2 \cdot c_{13} + c_{12} + 2 \cdot (2 \cdot c_{11}^2 \cdot c_2^{-2p} + 2 \cdot c_{10}^2),$$

wobei  $c_{\rm fin}$  als Summe nichtnegativer oder positiver Konstanten, die unabhängig von n sind, nichtnegativ und unabhängig von n ist. Damit haben wir unser Hauptresultat bewiesen.  $\square$ 

## **Kapitel 4**

# Anwendungsbeispiel auf simulierte Daten

In diesem Kapitel betrachten wir die Leistung des hier vorgestellten Neuronale-Netze-Regressionsschätzers bei endlicher Stichprobengröße auf simulierte Daten in *Python*. Die simulierten Daten welchen wir verwenden werden, sehen wie gefolgt aus: Wir wählen X gleichverteilt auf  $[-2,2]^d$ , wobei d die Dimension des Inputs ist, zudem wählen wir  $\varepsilon$  als standardnormalverteilt und unabhängig von X und wir definieren Y durch:

$$Y = m_i(X) + \sigma \cdot \lambda_i \cdot \varepsilon$$
,

mit  $m_j$ :  $[-2,2]^d \to \mathbb{R}$   $(j \in \{1,2\})$  wie unten definiert,  $\lambda_j > 0$  als Skalierungsfaktor welcher wie unten definiert wird und einen Rauschfaktor  $\sigma = 0.05$ . Als Regressionsfunktionen verwenden wir die Funktionen:

$$m_1(x) = \sin(0.2 \cdot x^2) + \exp(0.5 \cdot x) + x^3$$

und

$$m_2(x_0,x_1) = \sin\left(\sqrt[2]{x_0^2 + x_1^2}\right).$$

Wir wählen  $\lambda_j$  als Interquartilsabstand einer Stichprobe von m(X) der Größe N=8000. Mit diesen Daten lässt sich nun auch Y darstellen.

Um die Leistung unseres neuronalen Netze Regressionsschätzers zu überprüfen, haben wir erstmals  $m_1$  und  $m_2$  und die jeweilige Schätzung durch unseren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer für  $\sigma = 0.05$  zeichnen lassen. Man erkennt dass der Schätzer eine sehr gute Approximation der Funktion liefert, aber um genauer beurteilen zu können wie gut die Schätzung wirklich ist und wie gut unser Schätzer im Vergleich zu anderen Schätzern abschneidet betrachten wir in Tabelle ... den Interquartilsabstand und den Median der skalierten  $L_2$ -Fehler der einzelnen Schätzer.

Unser vorgehen zum Vergleich der drei hier betrachteten Regressionsschätzern gestaltet sich wie gefolgt: Wir bestimmen erst den  $L_2$ -Fehler der einzelnen Schätzer approximativ durch den empirisch arithmetischen  $L_2$ -Fehler  $\varepsilon_{L_2,N}$  auf einer unabhängigen Stichprobe von X der Größe N=10000.

Da wir unsere Regressionsfunktionen kennen und der Fehler stark vom Verhalten der korrekten Funktion von  $m_j$  abhängt, betrachten wir den empirischen  $L_2$ -Fehler im Verhältnis zum einfachsten Schätzer von  $m_j$ , einer konstanten Funktion. Der Wert dieses konstanten Schätzers bestimmen wir in dem wir das empirische Mittel der beobachtete Daten Y nehmen. Wir erhalten damit einen skaliertes Fehlermaß  $\varepsilon_{L_2,N}(m_{n,i})/\bar{\varepsilon}_{L_2,N}(avg)$  mit  $\bar{\varepsilon}_{L_2,N}(avg)$  als Median von 50 unabhängigen Realisierungen von  $\varepsilon_{L_2,N}$ .

Wir bestimmten  $\varepsilon_{L_2,N}(\cdot)$  als empirisches Mittel von 25 quadratischen Fehlern der Schätzung des konstanten Schätzers. Dieses skalierte Fehlermaß ist so zu deuten, dass ein großer Fehler durch einen der drei Regressionsschätzer im Falle dass der Fehler des konstanten Schätzers klein ist, auf eine noch schlechtere Performance hindeutet. Der Fehler  $\varepsilon_{L_2,N}(m_{n,i})$  wird also durch  $\bar{\varepsilon}_{L_2,N}(avg)$  gewichtet.

Die resultierenden skalierten Fehler hängen noch von der Stichprobe von (X,Y) ab und um diese Werte besser vergleichen zu können, führen wir die Fehlerberechnung jeweils 50 mal durch und geben dann den Median und Interquartilsabstand für die Schätzung der betrachteten Regressionsschätzer aus. Wir teilen für jeden Schätzer die Stichprobe auf in ein learning sample der Größe  $n_l = 0.8 \cdot N$  und in ein testing sample der Größe  $n_t = 0.2 \cdot N$ . Wir bestimmen den Schätzer für alle Parameterwerte mit dem learning sample und bestimmen das korrespondiere  $L_2$ -Risiko auf dem testing sample und wählen dann die Parameter die zu einem minimalen empirischen  $L_2$ -Risiko auf dem testing sample führen. Unser erster Schätzer fc\_neural\_1\_estimate ist ein fully connected neuronales Netz mit einer verborgenen Schicht. Dieser Schätzer hat eine feste Anzahl an Neuronen die wir aus der Menge {5,10,25,50,75} auswählen die bei der Simulation zu einem minimalen empirischen  $L_2$ -Risiko führt. Unser zweiter Schätzer nearest\_neighbor\_estimate ist ein Nächste-Nachbar Schätzer bei der die Anzahl an nächsten Nachbarn aus der Menge  $\{1,2,3\} \cup \{4,8,12,16,\ldots,4\cdot \lfloor \frac{n_l}{4} \rfloor \}$  ausgewählt wird. Unser letzter Schätzer ist der hier vorgestellte Neuronale-Netze-Regressionsschätzer den wir mit new\_neural\_network\_estimate bezeichnen. Hier haben wir die Parameter je nachdem welche Regressionsfunktion wir betrachtet haben entsprechend angepasst. Da wir zum Beispiel den Grad der zu schätzenden Funktion kennen und dies bei unserem Schätzer berücksichtigen können.

Wie wir in den Tabellen anhand des skalierten  $L_2$ -Fehlers sehen können, übertrifft unserer Neuronale-Netze-Schätzer in allen Fällen die Leistung der anderen Schätzer.

	$m_1$		$m_2$	
noise	5%	10%	5%	10%
$\bar{\varepsilon}_{L_2,N}(avg)$				
approach	Median (IQR)	Median (IQR)	Median (IQR)	Median (IQR)
new_neural_network_estimate	Afghanistan	AF	AFG	004
fc_neural_1_estimate	Aland	AX	ALA	248
nearest_neighbor_estimate	Albania	AL	ALB	008

Tabelle 4.1: Truth Tables and Accuracy Measures for each modeling library.

## Literaturverzeichnis

- [AB19] A. BRAUN, M. KOHLER UND A. KRZYZAK: Analysis of the rate of convergence of neural network regression estimates which are easy to implement. 2019.
- [AHM09] ALBRECHER H., BINDER, A. und P. MAYER: Einführung in die Finanzmathematik. Birkhäuser, Basel, 2009.
- [Car96] CARRIERE, J.: Valuation of the early-exercise price for options using simulations and nonparametric regression. Insurance: mathematics and Economics, 19(1):19–30, 1996.
- [EKT<sup>+</sup>07] EGLOFF, D., M. KOHLER, N. TODOROVIC et al.: *A dynamic look-ahead Monte Carlo algorithm for pricing Bermudan options*. The Annals of Applied Probability, 17(4):1138–1171, 2007.
- [For16] FORSTER, O.: Analysis 1 Differential- und Integralrechnung einer Veränderlichen. Springer, Berlin, 2016.
- [GKW02] GYÖRFI, L. KOHLER, M., A. KRZYZAK und H. WALK: A Distribution-Free Theory of Nonparametric Regression. Springer series in statistics. Springer, Berlin, 2002.
- [Gla13] GLASSERMAN, P.: Monte Carlo methods in financial engineering, Band 53 der Reihe Stochastic Modelling and Applied Probability. Springer, New York, 2013.
- [Hill3] HILDEBRANDT, S.: Analysis 2. Springer, Berlin, 2013.
- [Kle13] KLENKE, A.: Wahrscheinlichkeitstheorie. Springer, Berlin, 2013.
- [Koh10] KOHLER, M.: A review on regression-based Monte Carlo methods for pricing American options. In: DEVROYE L., KARASÖZEN, B. KOHLER M. und

- R. KORN (Herausgeber): *Recent Developments in Applied Probability and Statistics*, Seiten 37–58. Physica, Heidelberg, 2010.
- [KS98] KARATZAS, I. und S. SHREVE: Methods of mathematical finance, Band 39 der Reihe Stochastic Modelling and Applied Probability. Springer, New York, 1998.
- [Kö13] KÖNIGSBERGER, K.: Analysis 2. Springer, Berlin, 2013.
- [LS01] LONGSTAFF, F. und E. SCHWARTZ: Valuing American options by simulation: a simple least-squares approach. The review of financial studies, 14(1):113–147, 2001.
- [Mal00] MALKIEL, B.: Börsenerfolg ist kein Zufall die besten Investmentstrategien für das neue Jahrtausend. FinanzBuch, München, 2000.
- [R D17] R DEVELOPMENT CORE TEAM: R: A Language and Environment for Statistical Computing. R Foundation for Statistical Computing, Vienna, 2017.
- [SB07] STOER, J. und R. BULIRSCH: *Numerische Mathematik 1*. Springer, Berlin, 2007.
- [Sto18] STORCH, U. UND WIEBE, H: Grundkonzepte der Mathematik Mengentheoretische, algebraische, topologische Grundlagen sowie reelle und komplexe Zahlen. Springer, Berlin, 2018.
- [TVR99] TSITSIKLIS, J. N. und B. VAN ROY: Optimal stopping of Markov processes: Hilbert space theory, approximation algorithms, and an application to pricing high-dimensional financial derivatives. IEEE Transactions on Automatic Control, 44(10):1840–1851, 1999.

## **Appendix**

Der Programmcode ist wie folgt aufgebaut:

- main.py ist das Hauptprogramm welches alle Schätzer aufruft und die Ouputs generiert.
- data\_gen.py generiert die Daten die wir für unsere Simulation benötigen.
- help\_neural\_networks.py fasst alle Hilfsfunktion zusammen.
- new\_neural\_network.py enthält unseren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer.
- fc\_neural\_network.py enthält das fully connected neuronale Netz mit einer verborgenen Schicht.
- nearest\_neighbor.py enthält einen Nächste-Nachbar Schätzer.
- constant.py enthält den konstanten Schätzer.

Listing 4.1: main.py

```
"""

3 @author: adrian

4 
5 Main Datei die die Simulation und damit den Vergleich der implementierten Schätzer durchführt.

7 """

8 import numpy as np

9 #from mpl_toolkits import mplot3d

10 #import matplotlib . pyplot as plt

11 import pandas as pd

12 #import tikzplotlib

13 from scipy.stats import iqr

14 from data_gen import gen_data_Y

15 from constant import constant_estimate

16 from new_neural_network import new_neural_network_estimate

17 from nearest_neighbor import nearest_neighbor_estimate

18 from fc_neural_network import fc_neural_l_estimate
```

```
20 n = 10000
n_{train} = int(n * 0.8)
22 n_t est = int(n * 0.2)
24 # ', ',
25 #EINDIMENSIONALER FALL (d = 1) wird geplottet
26 # ', ',
27 #
28 \# N = 3
29 \#q = 2
30 \text{ #R} = 10 ** 6
31 \# a = 2
32 \# M = 2
33 \# d = 1
34 #
35 \# sigma = 0.05
36 #
37 ## Parameter für unseren neuen Neuronale-Netze-Regressionschätzer
38 #X_train = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_train),d))
39 #m_X_train, Y_train = gen_data_Y(X_train, sigma)
41 \#X_{\text{test}} = \text{np.random.uniform}(\text{low}=-2, \text{high}=2, \text{size}=(\text{int}(\text{n_test}), d))
43 #Y_pred_new_nn = new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d, M, a
       ,)
44 \# Y_pred_fc_nn_1 = fc_neural_1_estimate(X_train, Y_train, X_test)
45 ##Y_pred_nearest_neighbor = nearest_neighbor_estimate(X_train, Y_train, X_test)
46 \text{ #m}_X_{\text{test}}, dummy = gen_data_Y(X_{\text{test}}, sigma)
47 #
49 ##plt.plot(X_test, Y_pred_nearest_neighbor, '-r', label='nearest_neighbor')
50 ##plt.plot(X_test, Y_pred_fc_nn_1, '-g', label='fc_nn_1')
51 \# colors = (0,0,0)
52 \# area = 4
53 \#plt.scatter(X_test, m_X_test, s=area, color = 'blue', label='m_1', alpha=0.5)
54 #plt.scatter(X_test, Y_pred_new_nn, s=area, color = 'red', label='new_neural_network_
       estimate', alpha=0.5)
55 #plt.title('...')
56 #plt.legend(loc='upper left')
57 #plt.xlabel('x')
58 #plt.ylabel('y')
59 ##plt.savefig('graph_d_1.png')
60 #tikzplotlib.save("mytikz_d1.tex")
61 ## plt.show()
62 ##plt.plot(X_test, Y_pred_new_nn, 'ro-', label='new_nn')
63 ##plt.plot(X_test, m_X_test, '-b', label='m_d')
65 ## plt . xlim (-2, 2)
66 ## plt.xlim(-2,2)
67 ## plt.show()
68 #
69 #
71 #ZEIDIMENSIONALER FALL (d = 2) wird geplottet
72 # ', ',
```

```
73 \# N = 2
74 \# q = 2
75 \#R = 10 ** 6
76 \# a = 2
77 \# M = 2
78 \# d = 2
79 #
80 \# sigma = 0.05
81 #
83 ## Parameter für unseren neuen Neuronale-Netze-Regressionschätzer
84 #X_train = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_train),d))
85 #m_X_train , Y_train = gen_data_Y(X_train , sigma)
87 \text{ #X\_test} = \text{np.random.uniform}(low=-2, high=2, size=(int(n_test), d))
88 #
89 #Y_pred_new_nn = new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d, M, a
90 ##Y_pred_fc_nn_1 = fc_neural_1_estimate(X_train, Y_train, X_test)
91 ##Y_pred_nearest_neighbor = nearest_neighbor_estimate(X_train, Y_train, X_test)
92 \#m_X_{\text{test}}, dummy = gen_data_Y(X_{\text{test}}, sigma)
94 #
95 #
96 \text{ #x} = \text{np.ravel}(X_{\text{test}}[:,0])
97 \#y = np.ravel(X_test[:,1])
98 #
99 ## so wie es sein soll
100 \#\#z = m_X test[:,0]
101 ## was der SChätzer auswirft
102 #z_new = Y_pred_new_nn[:,0]
104 #ax = plt.axes(projection='3d')
105 \#ax.scatter(x, y, z_new, c=z_new, cmap='viridis', linewidth=0.5);
106 #ax.view_init(40, 20)
#plt.savefig('graph_d_2_new_estimate.png')
109 ## so wie es sein soll
110 \#z = m_X test[:,0]
111 ## was der Schätzer auswirft
113 #ax = plt.axes(projection='3d')
114 \text{ #ax.scatter}(x, y, z, c=z, cmap='viridis', linewidth=0.5);
115 #ax.view_init(40, 20)
# plt.savefig('test.png')
##tikzplotlib.save("mytikz_d2.tex")
119 #postpro = np.asarray([ X_test[:,0], X_test[:,1], Y_pred_new_nn[:,0] ])
120 #np.savetxt("plotpostpro.csv", np.transpose(postpro), delimiter=",")
122 ## plt . savefig ('graph_d_2_m_2.png')
125 ein Vergleich des emp. L2 Fehler gemacht für d = 1
126 ,,,
```

```
127 #Parameter für unseren neuen Neuronale-Netze-Regressionschätzer
128
129 N = 3
130 q = 2
131 R = 10 ** 6
132 \ a = 2
133 M = 2
134 d = 1
136 \text{ spreads} = [0.05, 0.1]
137
scaled_error = np.empty((50, 3,))
139 scaled_error[:] = np.nan
141 e_L2_avg = np.zeros(25)
142 e_L2_avg[:] = np.nan
144 for sigma in spreads:
145
       for i in range(0, np. size(scaled_error, 0), 1):
146
           X_{train} = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_train), d))
147
           m_X_{train}, Y_{train} = gen_{data}Y(X_{train}, sigma)
148
149
           X_{test} = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_{test}), d))
150
152
           #Y_pred_constant = constant_estimate(Y_train)
           Y_pred_new_nn = new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d
           Y_pred_fc_nn_1 = fc_neural_1_estimate(X_train, Y_train, X_test)
154
           Y_pred_nearest_neighbor = nearest_neighbor_estimate(X_train, Y_train, X_test)
155
156
           m_X_{test}, not_{needed} = gen_{data_Y(X_{test}, sigma)}
157
158
           e_L2_new_nn = np.mean(abs(Y_pred_new_nn - m_X_test) ** 2)
159
           e_L2_fc_nn_1 = np.mean(abs(Y_pred_fc_nn_1 - m_X_test) ** 2)
160
           e_L2_nearest_neighbor = np.mean(abs(Y_pred_nearest_neighbor - m_X_test) ** 2)
161
           for j in range(0, np. size(e_L2_avg),1):
163
164
               X = np.random.uniform(low=-2,high=2,size=(n_test,d))
165
               m_X, Y = gen_data_Y(X, sigma)
166
               Y_pred_constant = constant_estimate(Y)
167
168
                e_L2_avg[j] = np.mean(abs(Y_pred_constant - m_X) ** 2)
169
170
            scaled_error[i,0] = e_L2_new_nn / np.median(e_L2_avg)
            scaled_error[i,1] = e_L2_fc_nn_1 / np.median(e_L2_avg)
           scaled_error[i,2] = e_L2_nearest_neighbor / np.median(e_L2_avg)
174
175
       iqr_new_nn = iqr(scaled_error[:,0])
176
       iqr_fc_nn_1 = iqr(scaled_error[:,1])
177
       iqr_nearest_neighbor = iqr(scaled_error[:,2])
178
       median_new_nn = np.median(scaled_error[:,0])
179
       median_fc_nn_1 = np.median(scaled_error[:,1])
180
```

```
median_nearest_neighbor = np.median(scaled_error[:,2])
181
182
       rows = ["noise","e_L2_avg","approach","new_nn", "fc_nn_1", "nearest_neighbor"]
183
184
        if sigma == 0.05:
            series_noise_1 = pd. Series([repr(sigma)+'%',np.median(e_L2_avg),"(Median, IQR)"
186
                 ,(median_new_nn, iqr_new_nn), (median_fc_nn_1, iqr_fc_nn_1), (median_nearest
                _neighbor, iqr_nearest_neighbor)], index=rows)
            series_noise_1.name = ""
187
        else:
188
            series_noise_2 = pd. Series ([repr(sigma)+'%', np. median(e_L2_avg), "(Median, IQR)"
189
                 , (median\_new\_nn \,, \ iqr\_new\_nn) \,, \ (median\_fc\_nn\_1 \,, \ iqr\_fc\_nn\_1) \,, \ (median\_nearest
                _neighbor, iqr_nearest_neighbor)], index=rows)
            series_noise_2.name = ""
190
191
192 error_df = pd.concat([series_noise_1, series_noise_2], axis=1)
193 #print(error_df)
194 error_df.to_csv('out_d_1.csv',index = True)
196 ,,,
197 ein Vergleich des emp. L2 Fehler gemacht für d = 2
198 ,,,
199 # Parameter für unseren neuen Neuronale-Netze-Regressionschätzer
201 N = 2
202 q = 2
203 R = 10 ** 6
204 \ a = 2
205 M = 2
206 d = 2
207
208 \text{ spreads} = [0.05, 0.1]
scaled_error = np.empty((50, 3,))
211 scaled_error[:] = np.nan
e_L2_avg = np.zeros(25)
214 \text{ e}_L2_avg[:] = np.nan
215
216 for sigma in spreads:
217
        for i in range(0, np. size(scaled_error, 0), 1):
218
           X_{train} = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_train), d))
219
           m_X_train , Y_train = gen_data_Y(X_train , sigma)
221
           X_{test} = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_test), d))
222
            #Y_pred_constant = constant_estimate(Y_train)
224
            Y_pred_new_nn = new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d
                , M, a,)
226
            Y_pred_fc_nn_1 = fc_neural_1_estimate(X_train, Y_train, X_test)
            Y_pred_nearest_neighbor = nearest_neighbor_estimate(X_train, Y_train, X_test)
228
           m_X_test, not_needed = gen_data_Y(X_test, sigma)
229
230
```

```
e_L2_new_nn = np.mean(abs(Y_pred_new_nn - m_X_test) ** 2)
           e_L2_fc_nn_1 = np.mean(abs(Y_pred_fc_nn_1 - m_X_test) ** 2)
           e_L2_nearest_neighbor = np.mean(abs(Y_pred_nearest_neighbor - m_X_test) ** 2)
234
           for j in range(0, np. size(e_L2_avg),1):
235
236
               X = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(n_test, d))
               m_X, Y = gen_data_Y(X, sigma)
               Y_pred_constant = constant_estimate(Y)
240
               e_L2_avg[j] = np.mean(abs(Y_pred_constant - m_X) ** 2)
241
242
243
           scaled_error[i,0] = e_L2_new_nn / np.median(e_L2_avg)
           scaled_error[i,1] = e_L2_fc_nn_1 / np.median(e_L2_avg)
245
           scaled_error[i,2] = e_L2_nearest_neighbor / np.median(e_L2_avg)
246
247
       iqr_new_nn = iqr(scaled_error[:,0])
       iqr_fc_nn_1 = iqr(scaled_error[:,1])
249
       iqr_nearest_neighbor = iqr(scaled_error[:,2])
250
       median_new_nn = np.median(scaled_error[:,0])
251
       median_fc_nn_1 = np.median(scaled_error[:,1])
252
       median_nearest_neighbor = np.median(scaled_error[:,2])
253
255
       rows = ["noise","e_L2_avg","approach","new_nn", "fc_nn_1", "nearest_neighbor"]
       if sigma == 0.05:
           series_noise_1 = pd. Series([repr(sigma)+'%',np.median(e_L2_avg),"(Median, IQR)"
                ,(median_new_nn, iqr_new_nn), (median_fc_nn_1, iqr_fc_nn_1), (median_nearest
                _neighbor, iqr_nearest_neighbor)], index=rows)
           series_noise_1.name = ""
259
       else:
260
           series_noise_2 = pd. Series([repr(sigma)+'%',np.median(e_L2_avg),"(Median, IQR)"
261
                ,(median_new_nn, iqr_new_nn), (median_fc_nn_1, iqr_fc_nn_1), (median_nearest
                _neighbor, iqr_nearest_neighbor)], index=rows)
           series_noise_2.name = ""
262
264 error_df = pd.concat([series_noise_1, series_noise_2], axis=1)
265 #print(error_df)
266 error_df.to_csv('out_d_2.csv',index = True)
                                   Listing 4.2: data_gen.py
 1 #!/usr/bin/env python3
 2 # -*- coding: utf-8 -*-
 3 """
 4 Created on Fri Oct 11 12:01:42 2019
 6 @author: adrian
 8 Generieren der Daten die wir für einen Vergleich von Regressionsschätzern benötigen
10 # Wir wählen x gleichverteilt auf [-2,2]^{d}, wobei d die dimension des Inputs ist
11 # n is die Größe der Stichprobe
13 import numpy as np
```

```
14 from scipy.stats import iqr
16 # Regressionsfunktionen
17 #
18 # x: Ein Vektor x der Dimension d
19 # d: Dimension des Vektors x
20
21 def m_d (x, d):
      pi = np.pi
23
24
      cos = np.cos
      sin = np.sin
25
      exp = np.exp
26
       if d == 1:
           return \sin(0.2 * x[0] ** 2) + \exp(0.5 * x[0]) + x[0] ** 3
29
30
       elif d == 2:
31
           return np. sin(np. sqrt(x[0] ** 2 + x[1] ** 2))
33
       else:
34
          print("Your data has the wrong dimension!")
35
37 def error_limit (x, p, c, d):
38
           return c * (np.log(x) ** 3) * (x ** (-(2 * p)/(2 * p + d)))
39
40
41 # Generiert den Vektor Y_1, \dots, Y_n für den Datensatz (X_1, Y_1), \dots, (X_n, Y_n)
43 # X: Inputdaten der Form (X_1, \dots, X_n), wobei X_i \in \mathbb{R}^n für i = 1, \dots, n
44 # sigma: Schwankung in den Werten (Noise) \in \{0.05, 0.1\}
45
46 def gen_data_Y (X, sigma):
47
      n = np. size(X, 0)
48
      d = np. size(X, 1)
49
      m_X = np.zeros((n,1,))
      m_X[:] = np.nan
52
53
      S = np.random.standard_normal(size = (n, 1))
54
55
      for t in range (0,n):
          m_X[t] = m_d(X[t], d)
56
57
      Y = m_X + sigma * iqr(m_X) * S
58
       return (m_X, Y)
                           Listing 4.3: help_neural_networks.py
1 #!/usr/bin/env python3
^2 # -*- coding: utf -8 -*-
4 Created on Tue Oct 15 11:22:02 2019
6 @author: adrian
```

```
8 Implementation von Neuronalen-Netzen welche wir für die Konstruktion unseres
9 Neuronale-Netze-Regressionschätzers benötigen
11 import numpy as np
13 # Sigmoidfunktion
14 #
15 # x: x \setminus in \setminus R
17 def sigmoid (x):
18
      return 1 / (1 + np.exp(-x))
19
20
21 # Neuronales Netz welches die Funktion f(x) = x approximiert
23 # x: reelle Zahl
24 # R: reelle Zahl >= 1
26 def f_id(x, R):
      return 4 * R * sigmoid(x / R) - 2 * R
28
29
30 # Neuronales Netz welches die Funktion f(x, y) = x * y approximiert
32 # x: reelle Zahl
33 # y: reelle Zahl
34 \# R: reelle Zahl >= 1
36 def f_mult(x, y, R):
37
      return (((R ** 2) / 4) * (((1 + np.exp(-1)) ** 3) / (np.exp(-2) - np.exp(-1)))) \setminus
38
      * (sigmoid(((2 * (x + y)) / R) + 1) - 2 * sigmoid(((x + y) / R) + 1) 
      - sigmoid(((2 * (x - y)) / R) + 1) + 2 * sigmoid(((x - y) / R) + 1))
41
42 # Neuronales Netz welches die Funktion f(x) = max(x,0) approximiert
43 #
44 # x: reelle Zahl
45 # R: reelle Zahl >= 1
47 def f_{relu}(x, R):
      return f_{mult}(f_{id}(x, R), sigmoid(R * x),R)
51 # Neuronales Netz welches die Funktion f(x) = max(1 - (M/(2 * a)) * abs(x - y), 0)
       approximiert
52 #
53 # x: reelle Zahl
54 # y: fixe reelle Zahl
55 # R: reelle Zahl >= 1
56 # M: fixe natürliche Zahl
57 # a: fixe Zahl > 0
59 def f_{hat}(x, y, R, M, a):
      return f_relu((M / (2 * a)) * (x - y) + 1, R) - 2 * f_relu((M / (2 * a)) * (x - y),
```

```
R) + 2 * f_relu((M / (2 * a)) * (x - y) - 1, R)
```

### Listing 4.4: new\_neural\_network.py

```
1 #!/usr/bin/env python3
2 \# -*- coding: utf-8 -*-
4 Created on Wed Oct 16 15:40:14 2019
6 @author: adrian
8 Um die Gewichte der Ausgabeschicht zu bestimmen lösen wir ein regularisiertes
9 Kleinste-Quadrate Problem.
10
11 """
12 import scipy.special
13 import numpy as np
14 import itertools
15 from help\_neural\_networks import f\_id, f\_mult, f\_hat
18 # Neuronales Netz welches die Funktion f(x) = (x^{(1)} - x_i k^{(1)})^j 1 * \dots *
19 # (x^{(d)} - x_i k^{(d)})^j d * \prod_{\{j = 1\}^d max((1 - (M/2 a) * abs(x^{(j)} - x_i k^{(j)})), 0)\}
21 # x: Eingabevektor für das Neuronale Netz x \in [-a,a]^d
22 # d: Ist die Dimension des Eingabevektors d > 0
23 # j_1_d: Ist ein d-dimensionaler Vektor j_1,...,j_d \in {0,1,...,N}
24 # X_i: Ist eine d x (M+1)^d Matrix.
25 # N: Natürliche Zahl >= q
26 # q:
27 \text{ # s: } [\log_2(N + d)]
28 # R: Zahl >= 1
29 # M: M \in N
30 # a: > 0
31
32 def f_net (x, d, j_1_d, X_i, N, q, s, R, M, a):
33 #initialize f_l_k
      \#(2 ** s) + 1
      \#((1 + M) ** d) + 1
      f_1_k = np.empty((s + 1, (2 ** s) + 1,))
36
      f_1_k[:] = np.nan
37
38
39
       for k in range (np.sum(j_1_d) + d + 1, (2 ** s) + 1, 1):
40
           f_1_k[s, k] = 1
41
42
43
       for k in range (1, d + 1, 1):
           f_1_k[s, np.sum(j_1_d) + k] = f_hat(x[k-1], X_i[k-1], R, M, a)
45
       for 1 in range(1, d + 1, 1):
46
47
           k = j_1d[range(0, 1 - 1, 1)].sum() + 1
           while k in range (j_1]_d[range(0, 1 - 1, 1)].sum() + 1, j_1]_d[range(0, 1, 1)].sum
               () + 1, 1):
               f_1_k[s, k] = f_id(f_id(x[1-1]-X_i[1-1], R), R)
49
               k += 1
50
51
```

```
for 1 in range (s - 1, -1, -1):
52
           for k in range ((2 ** 1), 0, -1):
53
               f_1_k[1, k] = f_mult(f_1_k[1 + 1, (2 * k) - 1], f_1_k[1 + 1, 2 * k], R)
54
55
       return f_1_k[0,1]
58 # Bestimmung der Gewichte der Ausgabeschicht durch lösen eines regularisierten
59 # Kleineste-Quadrate Problems
61 # X: Eingabevektoren der Form (X_1,...,X_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _1, Y_1), \dots, (X_n, Y_n)
62 # Y: Eingabevektoren der Form (Y_1,...,Y_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _{1},Y_{1},\ldots,(X_{n},Y_{n})
63 # N: Natürliche Zahl >= q
64 # q:
65 # R: Zahl >= 1
66 # d: Ist die Dimension des Eingabevektors d > 0
67 # M: M \in \N
68 # a: >0
70 def output_weights(X, Y, N, q, R, d, M, a):
71
72
       s = math.ceil(math.log2(N + d))
73
       # Anzahl der Eingabevektoren X_1,...,X_n
74
76
       n = np.size(X, 0)
       # Eine beliebige constante > 0
78
79
       \#c_3 = np.random.randint(1,10)
80
       c_3 = 0.01
81
82
       # Anzahl der Spalten der Matrix für das Kleinste-Quadrate Problem
83
       # In den Spalten sind die Funktionswerte von f_net eingespeichert
84
       J = int(((1 + M) ** d) * scipy.special.binom(N + d, d))
       # Für die Konstruktion der Matrix brauchen wir erstmal alle Inputparameter
88
       # für f_net, da wir dort nur den Funktionswert für einen Vektor j_1,...,j_d
89
           e i n s e t z e n
       # müssen wir erstmals alle möglichen Vektoren dieser Art konstruieren die die
           Bedingung 0 \le j_1 + \ldots + j_d \le N erfüllen
       # X_ik hat in den Zeilen die Vektoren X_i aus dem Paper
91
92
       X_{ik} = np.transpose(np.empty((d, (1 + M) ** d,)))
      X_ik[:] = np.nan
95
       I_k = np.array(list(itertools.product(range(0, M + 1), repeat = d)))
96
97
      X_ik[:] = (I_k[:] * ((2 * a) / M)) - a
       all_jl_jd = np.array(list(itertools.product(range(0, N + 1), repeat = d)))
       all_j1_jd_by_cond = all_j1_jd[all_j1_jd.sum(axis=1) \le N]
100
101
      B = np.empty((n, J,))
102
```

```
B[:] = np.nan
103
104
       for i in range (0, n):
105
106
           j = 0
           for k in range (0, ((M + 1) ** d)):
107
                for z in range(0, int(scipy.special.binom(N + d, d))):
108
                    B[i,j] = f_net(X[i], d, all_jl_jd_by_cond[z], X_ik[k], N, q, s, R, M, a)
109
                    j += 1
       \# weights = np.linalg.solve((1 / n) * np.dot(np.transpose(B),B) + (c_3 / n) * np.
            identity(J), (1 / n) * np.dot(np.transpose(B),Y))
       weights = np.linalg.solve(np.dot(np.transpose(B),B) + (c_3) * np.identity(J), np.dot
            (np.transpose(B),Y))
114
       return (weights, J, all_jl_jd_by_cond, X_ik)
116
117 # Bestimmung des Funktionswert des Neuronale-Netzte-Regressionsschätzers
118 #
119 # x: Eingabe für einen Vektor der Form [-a,a]^d für den eine Schätzung bestimmt werden
       s o 11
120 # X: Eingabevektoren der Form (X_1,...,X_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _1, Y_1, \dots, (X_n, Y_n)
121 # Y: Eingabevektoren der Form (Y_1,...,Y_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _1, Y_1, \dots, (X_n, Y_n)
122 # N: Natürliche Zahl >= q
123 # q:
124 \# s: [log_2(N + d)]
125 # R: Zahl >= 1
126 # d: Ist die Dimension des Eingabevektors d > 0
127 # M: M \in \N
128 # a: >0
130 def new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d, M, a):
131
       Y_pred = np.empty((len(X_test), 1,))
       Y_pred[:] = np.nan
       s = math.ceil(math.log2(N + d))
136
       weights, J, all_jl_jd_by_cond, X_ik = output_weights(X_train, Y_train, N, q, R, d, M
           , a)
138
       F_{net} = np.empty((1, J,))
139
       F_{net}[:] = np.nan
140
141
       for u in range (0, len(X_test), 1):
           j = 0
           while j < J:
144
                for k in range (0, ((M + 1) ** d)):
145
146
                    for z in range(0, int(scipy.special.binom(N + d, d))):
147
                        F_{net}[0,j] = f_{net}(X_{test}[u], d, all_jl_jd_by_cond[z], X_{ik}[k], N, q
                             , s, R, M, a)
                        j += 1
148
149
           Y_pred[u] = np.sum(np.transpose(weights) * F_net)
150
```

```
151152 return Y_pred
```

Listing 4.5: fc\_neural\_network.py

```
1 #!/usr/bin/env python3
2 # -*- coding: utf-8 -*-
3 """
4 Created on Fri Oct 11 14:23:15 2019
6 @author: adrian
8 import numpy as np
9 from keras.models import Sequential
10 from keras.layers import Dense
12 # Fully-Connected Neuronales Netzt mit einer Verborgenen schicht welches die
13 # Anzahl der Neuronen adaptiv, durch minimierung des L2 fehlers, aus der Menge \{5, 10,
      25, 50, 75\} auswählt.
14 #
15 # X: Eingabevektoren der Form (X_1,...,X_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)
16 # Y: Eingabevektoren der Form (Y_1,...,Y_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _1, Y_1), \ldots, (X_n, Y_n)
17
18 def fc_neural_1_estimate (X_train,Y_train,X_test):
19
20
      Ynew = np.empty((len(X_train), len([5,10,25,50,75]),))
      Ynew[:] = np.nan
22
      count = 0
23
      n_neurons = [5, 10, 25, 50, 75]
24
26
      d = np. size(X_train, 1)
27
      for j in n_neurons:
28
29
          model = Sequential()
30
          model.add(Dense(j, input_dim=d, activation='relu'))
          model.add(Dense(1, activation='linear'))
31
          model.compile(loss='mse', optimizer='adam')
32
          model.fit(X_train, Y_train, epochs=1000, verbose=0)
33
          Ynew[:, count] = model.predict(X_train)[:,0]
          count += 1
36
38
      Diff = Ynew[:] - Y_train[:]
      best_n_neurons = n_neurons [(1/len(X_train) * (Diff.sum(axis=0) ** 2)).argmin()]
39
40
41
      model = Sequential()
      model.add(Dense(best_n_neurons, input_dim=d, activation='relu'))
42
      model.add(Dense(1, activation='linear'))
      model.compile(loss='mse', optimizer='adam')
      model. fit (X_train, Y_train, epochs=1000, verbose=1)
45
46
      return model.predict(X_test)
47
```

#### Listing 4.6: nearest\_neighbor.py

```
1 #!/usr/bin/env python3
^2 # -*- coding: utf -8 -*-
4 Created on Fri Oct 11 11:14:47 2019
6 @author: adrian
7 K-Nearest-Neighbors Algorithm
10 # Generate sample data
11 import numpy as np
12 from sklearn import neighbors
13 from sklearn.model_selection import GridSearchCV
14 import warnings
16 warnings.simplefilter(action='ignore', category=FutureWarning)
18 # Implementierung des k-Nächste-Nachbarn-Algorithmus. Dieser bestimmt auch selber bei
      einer Liste von Anzahlen an Nachbarn die betrachtet werden
19 # sollen welches die beste Wahl ist.
21 # X: Inputvektor für das Kalibirieren des Modells
22 # Y: Inputvektor für das Kalibirieren des Modells (Zielvektor an den die Gewichte
      angepasst werden)
23 # T: Inputvektor für den eine Vorhersage bestimmte werden soll
25 def nearest_neighbor_estimate (X_train, Y_train, X_test):
26
      params = {'n_neighbors':[2,3,4,5,6,7,8,9], 'weights': ['uniform', 'distance']}
27
28
      knn = neighbors. KNeighborsRegressor()
30
      knn\_gridsearch\_model = GridSearchCV(knn, params, cv=5)
31
      knn_gridsearch_model.fit(X_train,Y_train)
32
      return knn_gridsearch_model.predict(X_test)
```

#### Listing 4.7: constant.py

```
1 #!/usr/bin/env python3
2 # -*- coding: utf-8 -*-
3 """
4 Created on Wed Oct 23 15:26:19 2019
5
6 @author: adrian
7 Constant Estimator
8 """
9 import numpy as np
10 from scipy import mean
11
12 # Gibt den Mittelwert der Funktionswerte einer Funktion als Schätzer zurück
13 #
14 # Y: Datensatz der Form (Y_1,...) wobei Y_i \in \R für i = 1,...
15
```