

Fachbereich Mathematik

Masterarbeit

Analyse der Konvergenzgeschwindigkeit eines einfach berechenbaren Neuronale-Netze-Regressionsschätzers

Adrian Gabel

20. 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, 20. März 2020

Adrian Gabel

Inhaltsverzeichnis

Ll	nleitu	ing	6		
1 Grundlagen und Hilfsresultate					
	1.1	Definitionen	8		
	1.2	Hilfsresultate	11		
2	Konstruktion des Neuronale-Netze-Schätzers				
	2.1	Definition der Netzwerkarchitektur	24		
	2.2	Definition der Gewichte der Ausgabeschicht	33		
3	Res	ultat zur Konvergenzgeschwindigkeit	37		
	3.1	Das Hauptresultat	38		
	3.2	Approximationsresultate für Satz 3.1	39		
	3.3	Die Abschätzung des erwarteten L_2 -Fehlers	42		
4	Anv	vendungsbeispiel auf simulierte Daten	52		
Li	teratı	urverzeichnis	56		
Aı	ppend	lix	57		

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. Insbesondere gehen wir auf die in dieser Arbeit verwendeten neuronalen Netze ein, die als Baustein für unseren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer verwendet werden. Weiterhin werden wir Hilfsresultate darstellen und beweisen, welche wir für das Resultat der Konvergenzgeschwindigkeit des einfach berechenbaren Neuronale-Netze-Regressionsschätzers benötigen werden. In dieser Arbeit bezeichnen wir mit $d \geq 1$ immer eine natürliche Zahl.

1.1 Definitionen

Es ist bekannt (vgl. [Dev96, Theorem 7.2 und Problem 7.2] [Dev80, Section 3]), 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 $\sum_{i=1}^d\alpha_i=q$ 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

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

gilt, wobei $\|\cdot\|$ die euklidische Norm in \mathbb{R}^d bezeichnet.

1.1. DEFINITIONEN 9

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 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 andererseits aus den Ausgaben anderer Neuronen stammen und verarbeiten. Dazu werden für ein künstliches Neuron j die Eingaben mit w_{1j}, \ldots, w_{nj} gewichtet an eine Aktivierungsfunktion σ 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. Da man bei fully connected neuronalen Netzen die Gewichte der Verbindungen zwischen zwei Neuronen auf Null setzen kann, unterscheiden wir hier nicht mehr zwischen neuronalen Netzen die fully connected sind oder nicht.

Als nächstes kommen wir zu einer Definition eines neuronalen Netzes welches wir in dieser Form im weiteren Verlauf dieser Arbeit benötigen werden.

Definition 1.2. Sei $L \in \mathbb{N}$, $\mathbf{k} \in \mathbb{N}^L$ und $\sigma \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$. Ein *mehrschichtiges feedforward* neuronales Netz mit Architektur (L, \mathbf{k}) und Aktivierungsfunktion σ , ist eine reellwertige Funktion $f \colon \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$ 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:

$$f_i^{(r)}(x) = \sigma\left(\sum_{j=1}^{k_r - 1} c_{i,j}^{(r-1)} \cdot f_j^{(r-1)}(x) + c_{i,0}^{(r-1)}\right)$$
(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 $c_{i,0}^{(0)},\dots,c_{i,d}^{(0)}\in\mathbb{R}$, weiterhin sei $\mathfrak{N}(L,\mathbf{k},\sigma)$ die Klasse aller mehrschichtigen feedforward neuronalen Netze mit Architektur (L,\mathbf{k}) und Aktivierungsfunktion σ .

Wir werden ab jetzt der Einfachheit halber nur noch von neuronalen Netzen mit Architektur (L, \mathbf{k}) reden und beziehen uns damit immer auf Definition 1.2. Wenn aus dem Kontext Netzwerkarchitektur bereits bekannt ist sprechen wir nur noch von einem neuronalen Netz, beziehen uns damit aber dennoch auf Definition 1.2.

Bemerkung 1.3. In obiger Definition versteht man unter:

- $L \in \mathbb{N}$ die Anzahl an verborgenen Schichten von f.
- $\mathbf{k} = (k_1, \dots, k_L) \in \mathbb{N}^L$ einen Vektor, der die Anzahl an Neuronen in jeder verborgenen Schicht angibt.

Da wir bei Neuronale-Netze-Regressionsschätzern Funktionswerte schätzen möchten, haben wir in der Ausgabeschicht nur ein Neuron. Damit erreichen wir einen eindimensionalen Output. Wie wir an der Konstruktion des neuronalen Netzes erkennen können, nehmen wir in der Ausgabeschicht die Identität als Aktivierungsfunktion.

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

Wie zuvor erwähnt ist einer der Ausgangspunkte für die Definition eines neuronalen Netzes die Wahl einer Aktivierungsfunktion $\sigma \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$. Wir haben uns in dieser Arbeit für eine sogenannte *Squashing Function* entschieden, welche eine monoton wachsende Funktion ist, für die $\lim_{x\to-\infty} \sigma(x) = 0$ und $\lim_{x\to\infty} \sigma(x) = 1$ gilt. In dieser Arbeit verwenden wir als Squashing Function immer den sogenannten *sigmoidal* bzw. *logistischen Squasher*

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

Wir kommen nun zu einer Eigenschaft die wir für den logistischen Squasher benötigen und in Lemma 1.5 für $N \in \mathbb{N}_0$ zeigen werden.

11

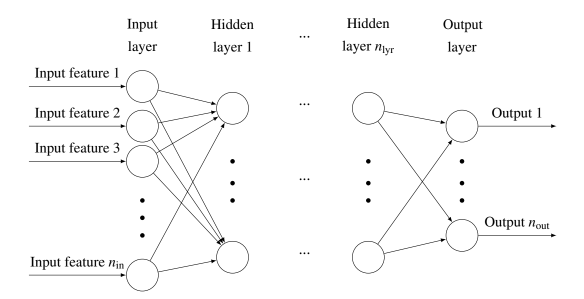


Abbildung 1.1: Mehrschichtiges feedforward neuronales Netz mit einer Eingabeschicht mit $n_{\rm in}$ Neuronen, $n_{\rm lyr}$ vielen verborgenen Schichten, deren Anzahl an Neuronen variieren kann und einer Ausgabeschicht bestehend aus $n_{\rm out}$ Neuronen.

Definition 1.4. Sei $N \in \mathbb{N}_0$. Eine Funktion $\sigma \colon \mathbb{R} \to [0,1]$ wird N-zulässig genannt, wenn sie monoton wachsend und lipschitzstetig ist und wenn zusätzlich die folgenden drei Bedingungen erfüllt sind:

- (i) Die Funktion σ ist (N+1)-mal stetig differenzierbar mit beschränkten Ableitungen.
- (ii) Es existiert ein Punkt $t_{\sigma} \in \mathbb{R}$ mit

$$\frac{\partial^i}{\partial x^i}\sigma(t_{\sigma})\neq 0 \text{ für } i=0,\ldots,N.$$

(iii) Wenn y > 0 ist, gilt $|\sigma(y) - 1| \le \frac{1}{y}$. Wenn y < 0 ist, gilt $|\sigma(y)| \le \frac{1}{|y|}$.

1.2 Hilfsresultate

Als erstes stellen wir ein Resultat vor, welches wir für Approximationsresultate von neuronalen Netzen benötigen um unseren Neuronale-Netze-Schätzer zu konstruieren.

Lemma 1.5. *Sei* $N \in \mathbb{N}_0$ *beliebig, dann ist der logistische Squasher*

$$\sigma \colon \mathbb{R} \to [0,1] \text{ mit } \sigma(x) = \frac{1}{1 + \exp(-x)}$$

N-zulässig.

Beweis. Sei $N \in \mathbb{N}_0$ beliebig. Dadurch, dass $0 \le \frac{1}{1 + exp(-x)} \le 1$ für alle $x \in \mathbb{R}$ gilt, erhalten wir schließlich auch $\sigma : \mathbb{R} \to [0,1]$. Wir wissen, dass σ 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 verwendet haben, dass aufgrund der Monotonie der Exponentialfunktion für $s \le t$ auch $\exp(-s) \ge \exp(-t)$ gilt. Zudem ist σ als Komposition glatter Funktionen insbesondere (N+1)-mal stetig differenzierbar. Die Funktion σ erfüllt die gewöhnliche Differentialgleichung $\frac{\partial \sigma}{\partial x} = (1-\sigma) \cdot \sigma$, da:

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

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

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

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

Mit der Leibnizregel aus der Differentialrechnung erhalten wir:

$$\frac{\partial^n \sigma}{\partial x^n} = \frac{\partial^{n-1}}{\partial x^{n-1}} \left((1 - \sigma(x)) \cdot \sigma(x) \right) = \sum_{k=0}^{n-1} {n-1 \choose k} (1 - \sigma(x))^{(n-1-k)} \sigma(x)^{(k)} \tag{1.3}$$

für n = 1,...,N. Damit erkennen wir, dass alle Ableitungen von σ , Polynome in σ sind. Dadurch folgt Bedingung (i) aus Definition 1.4, da σ nach Voraussetzung beschränkt ist, und die Ableitungen von σ als endliche Summe von Produkten beschränkter Faktoren, ebenfalls beschränkt ist. Da hiermit auch insbesondere die erste Ableitung von σ beschränkt ist, wissen wir, dass σ lipschitzstetig ist.

Nun kommen wir zum Beweis von Bedingung (ii). Da für alle $x \in \mathbb{R}$ $\sigma(x) > 0$ gilt, bleibt dies auch bei Potenzen und positiven Linearkombinationen erhalten. Daher wissen wir durch Gleichung (1.3), dass ein $t_{\sigma} \in \mathbb{R}$ existiert, mit

$$\frac{\partial^i}{\partial x^i} \sigma(t_\sigma) \neq 0 \text{ für } i = 0, \dots, N.$$

Damit ist Bedingung (ii) ebenfalls erfüllt.

Nun zu Bedingung (iii). Wir wissen, dass für $x \in \mathbb{R}$ und damit insbesondere für ein beliebiges x > 0 die Ungleichung

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

gilt. Weiterhin erhalten wir

$$|\sigma(x) - 1| = 1 - \frac{1}{1 + \exp(-x)} = \frac{\exp(-x)}{1 + \exp(-x)}.$$
 (1.4)

Zudem folgt aus $x \le \exp(x) + 1$ die Ungleichung $x \cdot \exp(-x) \le 1 + \exp(-x)$ und damit $\frac{\exp(-x)}{1 + \exp(-x)} \le \frac{1}{x}$. Mithilfe von Gleichung (1.4) erhalten wir nun

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

Dies zeigt den ersten Teil von Definition 1.4 (iii).

Die zweite Teil folgt durch die gleiche Art und Weise, da wir durch

$$\frac{1}{1 + \exp(x)} - \frac{1}{2} = \sigma(0 - x) - \frac{1}{2} = -\sigma(0 + x) + \frac{1}{2} = -\frac{1}{1 + \exp(-x)} + \frac{1}{2}$$
 (1.5)

wissen, dass σ punktsymmetrisch in $(0,\frac{1}{2})$ ist. Dies erhalten wir durch $\frac{1}{1+\exp(x)}-\frac{1}{2}+\frac{1}{1+\exp(-x)}-\frac{1}{2}=0$, indem wir die Brüche auf einen gemeinsamen Nenner bringen und erhalten und dadurch $\frac{2+\exp(-x)+\exp(x)}{2+\exp(-x)+\exp(x)}-1=0$ erhalten, woraus Gleichung (1.5) folgt. Aus der Punktsymmetrie folgt mit

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

für x < 0 aus dem ersten Teil von Definition 1.4 (iii), 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 1.4 gezeigt und unsere Aussage bewiesen.

Als nächstes stellen wir ein Resultat zur Restgliedabschätzung vor, welches wir im weiteren Verlauf der Arbeit benötigen werden.

Lemma 1.6 (Lagrangesche Form des Restglieds, [Kö13, Kapitel 2.4 Seite 67]). i) *Sei* $U \subseteq \mathbb{R}^d$ und $f: U \to \mathbb{R}$ eine (N+1)-mal stetig differenzierbare Funktion und $u, x \in U$ Punkte, deren Verbindungsstrecke in U liegt, so gilt:

$$f(x) = T_N f(x; u) + R_{N+1}(x; u),$$

wobei

$$T_N(f;u) := \sum_{k=0}^{N} \frac{f^{(k)}(u)}{k!} (x-u)^k,$$

das Taylorpolynom der Ordnung N von f in a ist und das Restglied mit einem geeigneten Punkt ξ auf der Verbindungsstrecke zwischen u und x, in der Form

$$R_{N+1}(x;u) = \frac{f^{(N+1)}(\xi)}{(N+1)!}(x-u)^{N+1}$$

dargestellt werden kann.

ii) Sei $I \subseteq \mathbb{R}$ ein Intervall und $f: I \to \mathbb{R}$ eine (N+1)-mal stetig differenzierbare Funktion und $u, x \in I$. Dann existiert ein ξ zwischen u und x, so dass

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

Es folgen nun drei Approximationsresultate, welche wir in Kapitel 2 für die Konstruktion unseres Neuronale-Netze-Regressionschätzers benötigen werden. Wir betrachten erst eine Approximation der Identität durch das neuronale Netz $f_{id} \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ mit Architektur (1,(1)), welches in Abbildung 1.2 veranschaulicht wird und anschließend die Approximation eines Quadrats auf einem Intervall durch das neuronale Netz $f_{sq} \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ mit Architektur (1,(2)).

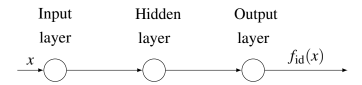


Abbildung 1.2: Neuronales Netz $f_{id}(x)$ mit Architektur (1,(1)).

Lemma 1.7. *Sei* σ : $\mathbb{R} \to \mathbb{R}$ *eine Funktion,* R, a > 0 *und* $\|\cdot\|_{\infty}$ *die Supremumsnorm auf* [-a, a].

a) Angenommen σ ist zweimal stetig differenzierbar und $t_{\sigma,id} \in \mathbb{R}$ so, dass $\sigma'(t_{\sigma,id}) \neq 0$ ist. Dann gilt für das neuronale Netz

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

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 σ ist dreimal stetig differenzierbar und $t_{\sigma,sq} \in \mathbb{R}$ so, dass $\sigma''(t_{\sigma,sq}) \neq 0$ ist. Dann gilt für das neuronale Netz

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

für beliebige $x \in [-a,a]$:

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

Beweis. a) Wir wissen, dass f_{id} zweimal differenzierbar ist, da nach Voraussetzung σ zweimal stetig differenzierbar ist. Damit folgt mit Lemma 1.6 für $f = f_{id}, N = 1, u = 0$ und I = [-a, a], dass ein ξ zwischen 0 und x existiert, so dass,

$$f_{id}(x) = \sum_{k=0}^{1} \frac{f_{id}^{(k)}(0)}{k!} x^{k} + \frac{f_{id}^{(2)}(\xi)}{2!} x^{2}.$$

Es gilt:

$$f'_{\mathrm{id}}(x) = \frac{1}{\sigma'(t_{\sigma,\mathrm{id}})} \cdot \sigma'\left(\frac{x}{R} + t_{\sigma,\mathrm{id}}\right).$$

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

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

$$= \left| 0 + 1 \cdot x + \frac{1}{2} \cdot \frac{1}{R \cdot \sigma'(t_{\sigma,id})} \sigma''(\frac{\xi}{R} + t_{\sigma,id}) \cdot x^2 - x \right|$$

$$= \left| \frac{\sigma''(\frac{\xi}{R} + t_{\sigma,id}) \cdot x^2}{2R \cdot \sigma'(t_{\sigma,id})} + x - x \right|$$

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

wobei sich die letzte Ungleichung aus den Eigenschaften der Supremumsnorm und $x^2 \le a^2$ ergibt, was aus $x \in [-a,a]$ folgt. Daraus erhalten wir die Behauptung.

b) Die Funktion f_{sq} ist dreimal differenzierbar, da σ nach Voraussetzung dreimal stetig differenzierbar ist. Wie in a) folgt durch Lemma 1.6 mit $f = f_{sq}, N = 2, u = 0$ und I = [-a, a], dass ein ξ zwischen 0 und x existiert, so dass:

$$f_{\text{sq}}(x) = \sum_{k=0}^{2} \frac{f_{\text{sq}}^{(k)}(0)}{k!} x^{k} + \frac{f_{\text{sq}}^{(3)}(\xi)}{3!} x^{3}.$$

Es gilt:

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

und

$$f_{\mathrm{sq}}''(x) = \frac{R^2}{\sigma''(t_{\sigma,\mathrm{sq}})} \cdot \left(\frac{4}{R^2} \cdot \sigma''\left(\frac{2x}{R} + t_{\sigma,\mathrm{sq}}\right) - \frac{2}{R^2} \cdot \sigma''\left(\frac{x}{R} + t_{\sigma,\mathrm{sq}}\right)\right).$$

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

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

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

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

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

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

Daraus folgt die Behauptung.

Wir betrachten als Nächstes die Approximation einer Multiplikation zweier Werte auf einem Intervall durch das neuronale Netz $f_{\text{mult}} \colon \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$ mit Architektur (1,(4)), welches in Abbildung 1.3 veranschaulicht wird.

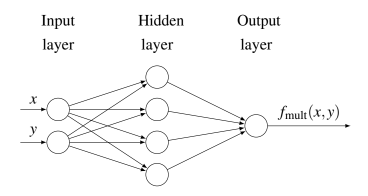


Abbildung 1.3: Neuronales Netz $f_{\text{mult}}(x, y)$ mit Architektur (1, (4)).

Lemma 1.8. Sei σ : $\mathbb{R} \to [0,1]$ 2-zulässig. Zudem sei R > 0 und a > 0 beliebig. Dann gilt für das neuronale Netz

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

für beliebige $x, y \in [-a, a]$ 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 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 Lemma 1.7b) mit $x+y, x-y \in [-2a, 2a]$ verwendet haben. Daraus folgt die Behauptung.

Wir betrachten als nächstes die Approximation der Maximumsfunktion $\max\{x,0\}$ für x aus einem Intervall, durch das neuronale Netz $f_{ReLU} \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ mit Architektur (2,(2,4)), welches in Abbildung 1.4 veranschaulicht wird.

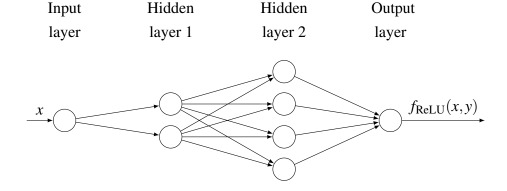


Abbildung 1.4: Neuronales Netz $f_{ReLU}(x)$ mit Architektur (2, (2, 4)).

Lemma 1.9. Sei $\sigma: \mathbb{R} \to [0,1]$ 2-zulässig und $a \ge 1$. Sei f_{mult} das neuronale Netz aus Lemma 1.8 und f_{id} das neuronale Netz aus Lemma 1.7. Angenommen es gelte die Ungleichung

$$R \ge \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|}.$$
 (1.6)

Dann erfüllt das neuronale Netz

$$f_{\text{ReLU}}(x) = f_{\text{mult}}(f_{\text{id}}(x), \sigma(R \cdot x))$$
 (1.7)

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 σ nach Voraussetzung 2-zulässig 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 $x \neq 0$:

$$|\sigma(R \cdot x) - \mathbb{1}_{[0,\infty)}(x)| \le \frac{1}{|R \cdot x|} = \frac{1}{R \cdot |x|}.$$
 (1.8)

Nach Lemma 1.7 und Lemma 1.8 gilt:

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

$$\tag{1.9}$$

und

$$|f_{\text{mult}}(x,y) - x \cdot y| \le \frac{160 \cdot ||\sigma'''||_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} \text{ für } x, y \in [-2a, 2a].$$
 (1.10)

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 und der Dreiecksungleichung:

$$|f_{id}(x)| = |f_{id}(x) - x + x| \le |f_{id}(x) - x| + |x|. \tag{1.11}$$

Aus Gleichung (1.9) und Voraussetzung (1.6), folgt

$$|f_{\mathrm{id}}(x) - x| \le \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} \le \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|}{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a} = a. \tag{1.12}$$

Aus $x \in [-a, a]$ folgt schließlich aus den Ungleichungen (1.11) und (1.12):

$$|f_{\rm id}(x)| \le |f_{\rm id}(x) - x| + |x| \le 2 \cdot a.$$

Daraus folgt insbesondere $f_{id}(x) \in [-2a, 2a]$. Mithilfe von $\max\{x, 0\} = x \cdot \mathbb{1}_{[0,\infty)}(x)$, der Definition des Netzes (1.7), zweier Nulladditionen und zweimal der Dreiecksungleichung erhalten wir:

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

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

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

$$+ |f_{id}(x) \cdot \sigma(R \cdot x) - x \cdot \sigma(R \cdot x)| + |x \cdot \sigma(R \cdot x) - x \cdot \mathbb{1}_{[0, \infty)}(x)|.$$
(1.13)

Wenden wir nun auf den ersten Summanden in Gleichung (1.13) die Ungleichung (1.10) an, erhalten wir:

$$\left| f_{\text{mult}}(f_{\text{id}}(x), \sigma(R \cdot x)) - f_{\text{id}}(x) \cdot \sigma(R \cdot x) \right| \le \frac{160 \cdot \|\sigma'''\|_{\infty} \cdot a^3}{3 \cdot |\sigma''(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R}. \tag{1.14}$$

Klammern wir nun im zweiten Summanden in Gleichung (1.13) den Faktor $\sigma(R \cdot x) \in [0, 1]$ aus und wenden Ungleichung (1.9) an, erhalten wir nach Voraussetzung mit $a^2 \le a^3$:

$$\left| f_{\mathrm{id}}(x) \cdot \sigma(R \cdot x) - x \cdot \sigma(R \cdot x) \right| \le \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^2}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R} \cdot 1 \le \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^3}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} \cdot \frac{1}{R}. \tag{1.15}$$

Wenn wir nun im dritten Summanden in Gleichung (1.13), den Faktor |x| durch die Homogenität des Betrag ausklammern und Ungleichung (1.8) anwenden, erhalten wir:

$$\left| x \cdot \sigma(R \cdot x) - x \cdot \mathbb{1}_{[0,\infty)}(x) \right| \le \frac{1}{R} = \frac{a^3}{a^3} \cdot \frac{1}{R}. \tag{1.16}$$

Setzen wir nun Ungleichungen (1.14)- (1.16) in Ungleichung (1.13) ein, ergibt sich durch Ausklammern von $\frac{1}{R}$ und Umformungen:

$$\begin{split} |f_{\text{ReLU}}(x) - \max\{x, 0\}| &\leq \left(\frac{160}{3} \cdot \frac{\|\sigma'''\|_{\infty} \cdot a^{3}}{|\sigma''(t_{\sigma})|} + \frac{\|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^{3}}{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|} + \frac{a^{3}}{a^{3}}\right) \cdot \frac{1}{R} \\ &\leq \left(\frac{160 \cdot \|\sigma'''\|_{\infty} \cdot a^{3} + 3 \cdot \|\sigma''\|_{\infty} \cdot a^{3} + 3 \cdot a^{3}}{3 \cdot \min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}}\right) \cdot \frac{1}{R} \\ &\leq \frac{166}{3} \cdot \left(\frac{\max\{\|\sigma'''\|_{\infty}, \|\sigma'''\|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}}\right) \cdot a^{3} \cdot \frac{1}{R} \\ &\leq 56 \cdot \frac{\max\{|\sigma''\|_{\infty}, \|\sigma'''\|_{\infty}, 1\}}{\min\{2 \cdot |\sigma'(t_{\sigma})|, |\sigma''(t_{\sigma})|, 1\}} \cdot a^{3} \cdot \frac{1}{R}. \end{split}$$

Daraus folgt die Behauptung.

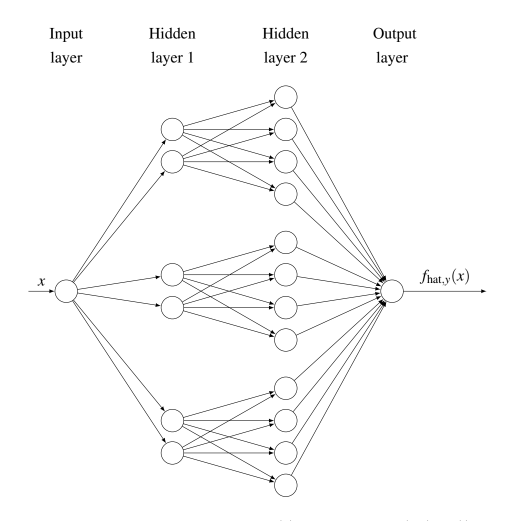


Abbildung 1.5: Neuronales Netz $f_{hat,y}(x)$ mit Architektur (2,(6,12)).

21

Wir betrachten als nächstes die Approximation des Positivteils einer Funktion auf einem Intervall durch das neuronale Netz $f_{hat,y} \colon \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ mit Architektur (2,(6,12)), welches in Abbildung 1.5 veranschaulicht wird.

Lemma 1.10. 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 1.9. 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:

$$(1 - \frac{M}{2a} \cdot |x|)_{+} = \max\{\frac{M}{2a} \cdot x + 1, 0\} - 2 \cdot \max\{\frac{M}{2a} \cdot x, 0\} + \max\{\frac{M}{2a} \cdot x - 1, 0\}, \quad (1.17)$$

die wir im zweiten Teil dieses Beweises zeigen werden. Damit beweisen wir das Resultat mit Hilfe von Lemma 1.9, denn mit der Definition von $f_{hat,y}(x)$ und 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 Lemma 1.9 mit

$$1 \le a = M + 1$$

angewendet haben, da aus $x,y \in [-a,a]$ folgt, dass $\frac{M}{2a} \cdot (x-y) \in [-M,M]$ gilt. Schließlich haben wir

$$(M+1)^3 < (2M)^3 = 8M^3$$

 (\Box)

verwendet, da $M \ge 1$ ist.

Um Gleichung (1.17) zu zeigen unterscheiden wir vier Fälle.

Fall 1 (x < 0) In diesem Fall hat die linke Seite von Gleichung (1.17) nach der Definition des Betrags die Gestalt

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

und die rechte Seite von Gleichung (1.17) 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 von Gleichung (1.17):

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

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 von Gleichung (1.17) nach der Definition des Betrags die Gestalt

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

und die rechte Seite von Gleichung (1.17) 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 von Gleichung (1.17) die Gestalt

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

und die rechte Seite von Gleichung (1.17) 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 Fall ist die linke Seite von Gleichung (1.17) gleich 0, da $1 - \frac{M}{2a} \cdot x < 0$ ist und die rechte Seite besitzt die Form

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

 (\Box)

23

Durch diese Fallunterscheidung wurde die Gleichung (1.17) bewiesen und damit ist der Beweis vollständig.

Das nächste Lemma ist ein Resultat aus der Kombinatorik, welches wir in Kapitel 2 benötigen werden.

Lemma 1.11. *Sei* $d, N \in \mathbb{N}$ *und* $k \in \mathbb{N}_0$ *mit* k < N. *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 Kugeln, die wir mit $1, \ldots, d$ beschriften. Wir ziehen k-mal aus dieser Urne mit Zurücklegen und ohne Beachtung der Reihenfolge und konstruieren so einen Vektor $\mathbf{j} = (j_1, \dots, j_d)$ aus der Menge mit $|\mathbf{j}|_1 = k$. Der Koeffizient j_i mit $i = 1, \dots, d$ gibt an wie oft die Kugel mit der Nummer i gezogen wurde. Damit stimmt die Kardinalität der Menge auf der linken Seite mit der Anzahl aller Möglichkeiten überein die man erhält, wenn man k-mal aus dieser Urne mit Zurücklegen und ohne Beachtung der Reihenfolge zieht.

Im nächsten Kapitel werden wir die hier eingeführten neuronalen Netze als Bausteine verwenden, um unseren Neuronale-Netze-Schätzer zu konstruieren.

Kapitel 2

Konstruktion des Neuronale-Netze-Schätzers

In diesem Kapitel werden wir mithilfe der 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 1.2 vorgestellt, was wir unter einem mehrschichtigen feedforward neuronalen Netz mit Architektur (L, \mathbf{k}) und Aktivierungsfunktion σ verstehen.

Für die Konstruktion unseres Neuronale-Netze-Schätzers wählen wir den logistischen Squasher (1.2) als Aktivierungsfunktion σ , verwenden die gegebene Datenmenge \mathcal{D}_n und wählen die Gewichte des neuronalen Netzes so, dass die resultierende Funktion aus Definition 1.2 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

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

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

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

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

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

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

Hiermit lässt sich das zu m gehörige Taylorpolynom der Ordnung $q \in \mathbb{N}_0$ mit Entwicklungspunkt x_i schreiben als

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

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 mithilfe des folgenden Lemmas, 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 $\mathbf{i} \in [M]^d$ die Funktionen

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

mit x_i als Gitterpunkte aus Gleichung (2.2), B-Splines auf $[-a,a]^d$, für die die folgenden drei Bedingungen gelten:

- *i*) Zerlegung der Eins: $\sum_{i \in [M]^d} B_i(x) = 1$ für $x \in [-a, a]$.
- *ii*) Nichtnegativität: $B_{\mathbf{i}}(x) \ge 0$ 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 $B_{\mathbf{i}}(x) = 0$.

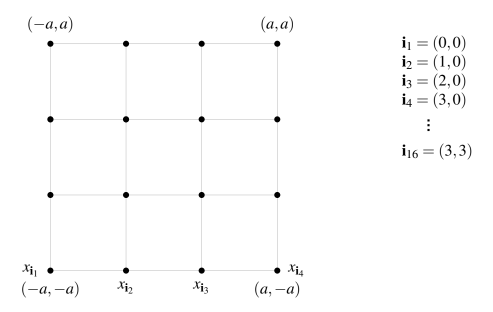


Abbildung 2.1: Beispielhafte Darstellung der x_{i_k} für d=2 und M=3.

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

i) Im Folgenden wollen wir

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M]^d} B_{\mathbf{i}}(x) = 1 \text{ für } x \in [-a, a]^d$$
(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_{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 $x_{(0,\dots,0)} \leq x \leq x_{(1,\dots,1)}$ komponentenweise gilt. 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 $(1-\frac{M}{2a}\cdot \left|x^{(d+1)}-x_{(0,\ldots,0)}^{(d+1)}\right|)$ 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:

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

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
$$\prod_{j=1}^d (1 - \frac{M}{2a} \cdot |x^{(j)} - x_i^{(j)}|)_+ \ge 0$$
 für alle $i \in [M]^d$, da

$$z_+ = \max\{z, 0\} \ge 0 \text{ für } z \in \mathbb{R}$$

gilt.

iii) Es handelt sich hierbei um einen lokalen 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.

Mit der Definition eines B-Splines aus Lemma 2.1 erhalten wir nun:

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

$$= \sum_{\mathbf{i} \in [M]^{d}} p_{\mathbf{i}}^{m}(x) \cdot B_{\mathbf{i}}(x).$$
(2.5)

Damit wissen wir, dass $P_m(x)$ eine Spline Interpolation von Taylorpolynomen von m ist. Die Wahl der Netzwerkarchitektur und der Werte aller Gewichte bis auf die der Ausgabeschicht ist durch folgendes Approximationsresultat motiviert.

Lemma 2.2. Sei $M \in \mathbb{N}$, 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 zu Gleichung (2.5) eine lokale Spline Interpolation von Taylorpolynomen von f. Dann gilt:

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

mit einer Konstante c, die von p,d,s und C abhängt.

Beweis. Nach Lemma 1.6 i) über die Lagrange Form des Restglieds existiert ein ξ auf der Verbindungsstrecke zwischen x_i und x, so, dass

$$f(x) = T_{q-1}f(x;x_{\mathbf{i}}) + R_{q}(x;x_{\mathbf{i}})$$

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

Nach der B-Spline 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:

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

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

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

$$(2.8)$$

Nach Gleichung (2.6) erhalten wir:

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

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

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

$$\leq \left(\frac{2a}{M} \right)^q \|\xi - x_{\mathbf{i}}\|^s \cdot C.$$
(2.10)

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

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

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

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

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

wobei wir bei der letzten Ungleichung die Eingenschaft der Zerlegung der Eins aus Gleichung (2.4) und q + s = p verwendet haben, mit

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

Bilden wir schließlich noch das Supremum über $x \in [-a,a]^d$, erhalten wir die Behauptung.

Durch geeignet gewählte $a_{i,j} \in \mathbb{R}$ lässt sich $P_m(x)$ in die Form

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

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 $f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}$ mit Netzwerkarchitektur (L,\mathbf{k}) 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 (L,\mathbf{k}) 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 der Klasse $\mathfrak{N}(L, \mathbf{k}, \sigma)$ enthalten sind. Um dies zu erreichen, sei

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

der logistische Squasher (1.2). Zudem wählen wir $R \ge 1$ und definieren die folgenden neuronalen Netze:

Das neuronale Netz

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

mit Netzwerkarchitektur (1,(1)), welches, wie in Lemma 1.7 gezeigt, die Funktion f(x) = x approximiert und in Abbildung 1.2 veranschaulicht wurde.

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)

mit Netzwerkarchitektur (1,(4)), welches, wie in Lemma 1.8 gezeigt, die Funktion $f(x,y) = x \cdot y$ approximiert und in Abbildung 1.3 veranschaulicht wurde.

Das neuronale Netz

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

mit Netzwerkarchitektur (2,(2,4)), welches, wie in Lemma 1.9 gezeigt, die Funktion $f(x) = x_+$ approximiert und in Abbildung 1.4 veranschaulicht wurde und schließlich das neuronale Netz

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

mit Netzwerkarchitektur (2, (6, 12)), welches, wie in Lemma 1.10 gezeigt, für fixes $y \in \mathbb{R}$ die Funktion

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

approximiert und in Abbildung 1.5 veranschaulicht wurde.

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 $k \in \{1,\ldots,(M+1)^d\}$:

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

wobei

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

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

$$f_k^{(s)}(x) = f_{id}(f_{id}(x^{(l)} - x_{\mathbf{i}_k}^{(l)}))$$
(2.15)

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

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

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 $f_{\text{net,j,i}}$ aus mehreren neuronalen Netzen zusammengebaut wurde, lässt sich dadurch auch die Anzahl an Schichten und Neuronen pro Schicht durch diese Struktur erklären. Aus der rekursiven Definition (2.15) entnimmt man, dass $f_{\text{net,j,i}}$ s+2 verborgene Schichten, durch s-maliges Anwenden von f_{mult} und einer Anwendung von f_{hat} bzw. $f_{\text{id}}(f_{\text{id}})$, hat. Da f_{hat} zwei verborgene Schichten besitzt, ergibt sich daraus die Anzahl an verborgenen Schichten von $f_{\text{net,j,i}}$. Die Anzahl der Neuronen pro verborgener Schicht von $f_{\text{net,j,i}}$ 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_{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_{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_{mult} ineinander geschachtelt aufrufen.

Da man, wie in Kapitel 1 bereits erwähnt, 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 $f_{\text{net},\mathbf{j},\mathbf{i}}$ nach Definition 1.2 in $\mathfrak{N}(s+2,\{24\cdot(N+d)\}^{s+2},\sigma)$, da die größte Anzahl an Neuronen in einer Schicht

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

ist. 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

$$\varphi(a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}) := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} |Y_i - \tilde{m}_n(X_i)|^2 + \frac{c}{n} \cdot \|(a_{\mathbf{i},\mathbf{j}})\|_2^2$$
 (2.17)

für Regularitätsterm $\frac{c}{n}\|(a_{\mathbf{i},\mathbf{j}})\|_2^2$ mit einer von n unabhängigen Konstante c>0 erhalten. Wir wollen Gleichung (2.17) als Gleichungssystem darstellen. Dafür definieren wir uns die Menge

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

wobei

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

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 jedes dieser $(M+1)^d$ Möglichkeiten ist noch zu beachten, dass wir zusätzlich d-mal aus einer Menge mit (N+1) vielen Zahlen ziehen und gleichzeitig die Bedingung beachten müssen, 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 1.11 wissen wir, dass für $d, N \in \mathbb{N}$ und $k \in \mathbb{N}_0$ die Identität

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

gilt. Damit erhalten wir

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

mit der Hockey-Stick Identität

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

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 \tilde{m}_n .

Lemma 2.3. Der Koeffizientenvektor unseres Schätzers \tilde{m}_n aus Gleichung (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)

 $mit (a_s)_{s=1,...,S} = \mathbf{a} \in \mathbb{R}^S.$

Es gilt $\mathbf{a}^T \mathbf{U}^T \mathbf{Y} = \mathbf{Y}^T \mathbf{U} \mathbf{a}$, da dieser Ausdruck eine reelle Zahl und damit insbesondere symmetrisch ist. Damit erhalten wir für die rechte Seite aus 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 $x \in \mathbb{R}$:

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

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 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

$$\mathbf{b}^T \mathbf{A} \mathbf{a} = \mathbf{a}^T \mathbf{A} \mathbf{b} = \frac{1}{n} \cdot \mathbf{a}^T \mathbf{U}^T \mathbf{Y},$$

was aus der Symmetrie von A folgt, erhalten wir mit

$$-\frac{2}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{a} = -\mathbf{b}^T\mathbf{A}\mathbf{a} - \mathbf{a}^T\mathbf{A}\mathbf{b}$$

und der Nulladdition

$$\frac{1}{n}\mathbf{b}^T\mathbf{U}^T\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{Y}^T\mathbf{U}\mathbf{b}$$

die Gleichung

$$-\frac{2}{n}\mathbf{Y}^{T}\mathbf{U}\mathbf{a} = -\mathbf{b}^{T}\mathbf{A}\mathbf{a} - \mathbf{a}^{T}\mathbf{A}\mathbf{b} = -\mathbf{b}^{T}\mathbf{A}\mathbf{a} - \mathbf{a}^{T}\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{b}^{T}\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^{T}\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{Y}^{T}\mathbf{U}\mathbf{b}$$

$$= -\mathbf{b}^{T}\mathbf{A}\mathbf{a} - \mathbf{a}^{T}\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{b}^{T}\mathbf{U}^{T}\mathbf{Y} - \frac{1}{n}\mathbf{Y}^{T}\mathbf{U}\mathbf{b}$$

$$= -\mathbf{b}^{T}\mathbf{A}\mathbf{a} - \mathbf{a}^{T}\mathbf{A}\mathbf{b} + \frac{1}{n}\mathbf{b}^{T}\mathbf{A}\mathbf{b} - \frac{1}{n^{2}}\mathbf{Y}^{T}\mathbf{U}\mathbf{A}^{-1}\mathbf{U}^{T}\mathbf{Y}$$
(2.22)

Damit erhalten wir in Gleichung (2.21):

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

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 $f_{\text{net,j,i}}$ nach Konstruktion 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:

 $(X,Y),(X_1,Y_1),(X_2,Y_2),\ldots$ 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

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

Gesucht ist eine Schätzung

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

von m, für die der L_2 -Fehler

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

möglichst "klein" ist. [GKW02]

3.1 Das Hauptresultat

In diesem Abschnitt 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

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

für eine Konstante $c_1 > 0$ und die Verteilung von X besitzt 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 $q \in \mathbb{N}_0$, $s \in (0,1]$ und C > 0.

Wir betrachten unseren Neuronale-Netze-Regressionsschätzer \tilde{m}_n aus Kapitel 2.2 der aus mehreren neuronalen Netzen konstruiert wurde. Für diesen wählen wir unsere Aktivierungsfunktion σ als den logistische squasher aus Gleichung (1.2). Aufgrund der Konstruktion unseres Schätzers wählen wir zudem $N \ge q, M = M_n = \lceil c_2 \cdot n^{1/(2p+d)} \rceil$ 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

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

 $mit T_{\beta}z = \max\{\min\{z,\beta\}, -\beta\} \text{ für } z \in \mathbb{R} \text{ und } \beta > 0.$

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.

3.2 Approximations resultate für Satz 3.1

Die nächsten Definitionen und Lemmata benötigen wir für den Beweis unseres Hauptresultats, einer Aussage über die Konvergenzgeschwindigkeit unseres Neuronale-Netze-Schätzers. Die 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 1.4. Sei $a \ge 1$ und $R \in \mathbb{R}$ mit

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

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 $f_{\mathrm{hat},z}$ (für $z \in \mathbb{R}$) die neuronalen Netze aus Lemma 1.7, Lemma 1.8 und Lemma 1.10. Wir definieren das Netz $f_{\mathrm{net},\mathbf{j},y}$ durch:

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

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

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

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

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

 $f\ddot{u}r \ 1 \le k \le d \ und$

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

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

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 von n unabhängige Konstante c > 0.

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

Definition 3.3. (X, δ) sei ein halbmetrischer Raum [For16] . Für $x \in X$ und $\varepsilon > 0$ sei:

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

die Kugel um x mit Radius ε .

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

$$A\subseteq\bigcup_{k=1}^N U_{\varepsilon}(z_k).$$

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

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

Definition 3.4. 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 - ε -Uberdeckungszahl von \mathscr{F} auf x_1^n definiert durch:

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

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

• X =Menge aller Funktionen $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$,

•
$$\delta(f,g) = \delta_p(f,g) = (\frac{1}{n}\sum_{i=1}^n |f(x_i) - g(x_i)|^p)^{1/p}$$
.

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 3.6 liefern wir ein Resultat zur Abschätzung einer L_p - ε -Überdeckungszahl.

Lemma 3.5 ([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 Θ_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 :

$$\begin{split} & \mathbb{E} \int |m_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) \\ & \leq \frac{c \cdot \log(n)^2 \cdot \left(\log\left(\sup_{X_1^n \in (\operatorname{supp}(X))^n} \mathcal{N}_1\left(\frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathscr{F}_n, x_1^n\right)\right) + 1\right)}{n} \\ & + 2 \cdot \mathbb{E} \left(\min_{l \in \Theta_n} \int |g_{n,l}(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) + pen_n(g_{n,l})\right), \end{split}$$

für n > 1 und eine von n unabhängige Konstante c > 0.

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 3.6 ([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 σ 2-zulässig nach Definition 1.4. Sei \mathscr{F} die Menge aller Funktionen die durch Definition 1.2 definiert sind mit $k_1 = k_2 = \cdots = k_L = 24 \cdot (N+d)$ und einer Beschränkung der Betrag der Gewichte durch $c_3 \cdot n^{c_4}$.

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

Dann gilt für n > 1:

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

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

3.3 Die Abschätzung des erwarteten L_2 -Fehlers

Mit den Approximationsresultaten aus dem vorherigen Abschnitt verfügen wir nun über alle Bausteine um unser Hauptresultat zu beweisen.

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

Sei \mathscr{F} die Menge aller Funktion aus Definition 1.2 mit Aktivierungsfunktion σ 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 $c_5>0$

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

wobei

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

mit c_6 als Konstante des Regularitätsterms 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 bestimmen. 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

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

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

$$\sum_{\mathbf{i} \in [M_n]^d} \sum_{\substack{\mathbf{j} \in [q]^d \\ |\mathbf{j}|_1 \le q}} \left| \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right|^2 \le (M_n + 1)^d (N + 1)^d \cdot \left| \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right|^2 \\
\le (2c_2 \cdot n^{1/2p+d})^d \cdot (N + 1)^d \cdot \left| \frac{1}{\mathbf{j}!} \cdot \partial^{\mathbf{j}} m(x_{\mathbf{i}}) \right|^2 \\
\le c_5 \cdot n,$$

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

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

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 Chebyshev-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, \dots, 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 haben wir schließlich verwendet dass β_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 Gleichungen (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

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

erfüllen, wobei wir bei der letzten Ungleichung wie in Kapitel 2 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

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

erfüllen müssen. Aus der Definition des Ereignisses A_n in Gleichung (3.4) und der Definition der Konstante c_5 in Gleichung (3.1) erhalten wir dann die Abschätzung

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

woraus durch $f_j \in \mathscr{F}$ schließlich $\tilde{m}_n \in \mathscr{F}^{(J_n)}$ 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 . Die Koeffizienten $a_{\mathbf{i},\mathbf{j}}$ von \tilde{m}_n haben wir durch Minimierung des Funktionals in Gleichung (2.17) erhalten. Nach Voraussetzung ist $N \geq q$ und damit gilt dann insbesondere $\{0,\ldots,q\}\subseteq \{0,\ldots,N\}$. Bei der Minimierung des Funktionals hat man daher auch die Koeffizienten von g_n betrachtet. Daher erhalten wir:

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

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 $(X_1,Y_1),(X_2,Y_2),\ldots$ ist, sind mit der einelementigen Parametermenge Θ_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* pen $_n(g_{n,1})=c_8\cdot\frac{(M_n+1)^d}{n}>0$ die Voraussetzungen für Lemma 3.5 erfüllt. Wir erhalten durch dessen

Anwendung:

$$\begin{split} & \mathbb{E} \int |\hat{m}_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) \\ & \leq \frac{c_8 \cdot \log(n)^2 \cdot \left(\log\left(\sup_{X_1^n \in (\operatorname{supp}(X))^n} \mathcal{N}_1\left(\frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathcal{F}^{(J_n)}, x_1^n\right)\right) + 1\right)}{n} \\ & + 2 \cdot \mathbb{E} \left(\min_{l \in \Theta_n} \int |g_{n,l}(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) + c_8 \cdot \frac{(M_n + 1)^d}{n}\right) \\ & = \frac{c_8 \cdot \log(n)^2 \cdot \left(\log\left(\sup_{X_1^n \in (\operatorname{supp}(X))^n} \mathcal{N}_1\left(\frac{1}{n \cdot \beta_n}, \mathcal{F}^{(J_n)}, x_1^n\right)\right) + 1\right)}{n} \\ & + 2 \int |g_n(x) - m(x)|^2 \mathbb{P}_X(dx) + 2 \cdot c_8 \cdot \frac{(M_n + 1)^d}{n}, \end{split}$$

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 3.6, 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 σ welcher nach Lemma 1.5 insbesondere 2-zulässig ist. Da die hier betrachtete Menge von Funktionen $\mathscr{F}^{(J_n)}$ identisch mit der aus Lemma 3.6 ist, sind nun alle Voraussetzungen für Lemma 3.6 erfüllt. Nach Voraussetzung wissen wir, dass $\mathrm{supp}(\mathbb{P}_X)$ beschränkt ist, und wir können n so groß wählen, dass wir ohne Beschränkung der Allgemeinheit annehmen können, dass $\mathrm{supp}(\mathbb{P}_X) = \{x \in \mathbb{R}^d \mid \forall \varepsilon > 0 : \mathbb{P}_X(S_\varepsilon(x)) > 0\} \subseteq [-a_n, a_n]^d$ ist, mit S_ε als ε -Umgebung um $x \in \mathbb{R}^d$. In der nächsten Ungleichungskette fassen 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 3.6 für hinreichend großes n:

$$\frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(\log\left(\sup_{X_{1}^{n} \in (\sup(X))^{n}} \mathcal{N}_{1}\left(\frac{1}{n \cdot \beta_{n}}, \mathcal{F}^{(J_{n})}, x_{1}^{n}\right)\right) + 1\right)}{n} \\
\leq \frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(\left(c \cdot \log(n) \cdot (M_{n} + 1)^{d} \cdot (N + 1)^{d}\right) + 1\right)}{n} \\
\leq \frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(2 \cdot c \cdot \log(n) \cdot (M_{n} + 1)^{d} \cdot (N + 1)^{d}\right)}{n} \\
\leq c_{9} \cdot \frac{\log(n)^{3} \cdot (M_{n} + 1)^{d} \cdot (N + 1)^{d}}{n}, \tag{3.12}$$

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

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

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

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

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

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

Aus der Supremumseigenschaft folgt

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

wobei wir im letzten Schritt 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 σ aus Gleichung 1.2, welcher nach Lemma 1.5 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 1.5 erfüllt. Wir erhalten damit

für $x \in [-a_n, a_n]^d$ und n hinreichend groß:

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

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

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

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

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

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

$$(3.14)$$

wobei wir in c alle von n unabhängige Konstante zusammenfassen, welche insbesondere die Konstante aus Lemma 1.5 enthält. 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 $a_n > 0$, m (p,C)-glatt und $P_{m,n}(x)$ nach Lemma 2.1 eine Spline Interpolation von Taylorpolynomen von m ist, erhalten wir mit Lemma 2.2:

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

In dieser Ungleichung ist $c_{11} > 0$ eine von n unabhängige Konstante aus Lemma 2.2 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 (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 über $x \in [-a_n, a_n]^d$. Durch Einsetzen der

Definitionen von M_n und R_n erhalten wir für n hinreichend groß:

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

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

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

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

$$\le c^2 \cdot \log(n)^2 \cdot \frac{m_n + 1}{R_n^2}$$

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

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

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

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

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

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

mit $c_{10} = c^2 \cdot (2c_2)^{8d} > 0$ und unabhängig von n ist. Bei der letzten Ungleichung haben wir verwendet, dass $\frac{16p}{2p+d} > \frac{2p}{2p+d}$, da p > 0 ist und $\log(n)^2 < \log(n)^3$ für n hinreichend groß gilt. Ebenfalls erhalten wir:

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

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

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

Mit analogem Vorgehen erhalten wir für Ungleichung (3.12):

$$\frac{c_{8} \cdot \log(n)^{2} \cdot \left(\log\left(\sup_{X_{1}^{n} \in (\sup(X))^{n}} \mathcal{N}_{1}\left(\frac{1}{n \cdot \beta_{n}}, \mathcal{F}^{(J_{n})}, x_{1}^{n}\right)\right) + 1\right)}{n} \\
\leq c_{9} \cdot \frac{\log(n)^{3} \cdot (M_{n} + 1)^{d} \cdot (N + 1)^{d}}{n} \\
\leq c_{9} \cdot (N + 1)^{d} \cdot \log(n)^{3} \cdot \frac{(c_{2} \cdot n^{\frac{1}{2p+d}} + 2)^{d}}{n} \\
\leq c_{9} \cdot (N + 1)^{d} \cdot 2^{d} \cdot \log(n)^{3} \cdot \frac{c_{2}^{d} \cdot n^{\frac{d}{2p+d}}}{n} \\
= c_{9} \cdot (N + 1)^{d} \cdot 2^{d} \cdot c_{2}^{d} \cdot \log(n)^{3} \cdot n^{\frac{d}{2p+d} - 1} \\
= c_{12} \cdot \log(n)^{3} \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}}, \tag{3.18}$$

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

$$\frac{4 \cdot c_7 \cdot \beta_n^2}{n} \le c_{14} \cdot \log(n)^3 \cdot n^{-1}
\le c_{14} \cdot \log(n)^3 \cdot n^{-\frac{2p}{2p+d}},$$
(3.20)

mit von n unabhängigen Konstanten $c_{13} := c_8 \cdot (2c_2)^d > 0$ und $c_{14} := 4 \cdot c_7 \cdot c_3^2 > 0$. Nun haben wir alle Summanden von Ungleichung (3.9) abgeschätzt und erhalten schließlich mit Ungleichungen (3.14) - (3.20):

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

mit

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

wobei c_{fin} als Summe nichtnegativer und 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 ε als standardnormalverteilt und unabhängig von X und wir definieren Y durch:

$$Y = m_j(X) + \sigma \cdot \lambda_j \cdot \varepsilon$$
,

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 λ_j als Interquartilsabstand einer Stichprobe von m(X) der Größe N=800. 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=1000.

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 $n_l = 0.2 \cdot N$. 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 $\{1,2,3\} \cup \{4,8,12,16,\dots,4 \cdot \lfloor \frac{n_l}{4} \rfloor \}$ 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 4.1 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%
$\bar{\varepsilon}_{L_2,N}(avg)$	13.4482362	13.3925910	0.03245693	0.03118817
approach	Median (IQR)	Median (IQR)	Median (IQR)	Median (IQR)
new_neural_network_estimate	$2.482e^{-5}(1.6e^{-5})$	1 2F ⁻⁵)	AFG	004
fc_neural_1_estimate	Aland	AX	ALA	248
nearest_neighbor_estimate	Albania	AL	ALB	008

Tabelle 4.1: Median und IQR des skalierten empirischen L_2 -Fehlers für Schätzungen für m_1 und m_2 mit Stichprobengröße N=1000.

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.
- [Bos09] BOSCH, S.: Algebra. Springer-Lehrbuch. Springer, Berlin, 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.
- [Dev80] DEVROYE, L., WAGNER T. J.: Distribution-free consistency results in non-parametric discrimination and regression function estimation. Annals of Statistic, 8:231–239, 1980.
- [Dev96] DEVROYE, L., GYÖRFI L. LUGOSI G.: A Probabilistic Theory of Pattern Recognition. Springer, New York, 1996.
- [EKT⁺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 Hilfsfunktionen 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 = 1000
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:
185
            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 = ""
            print("Der empirische L2 Fehler für d = 1 und sigma = 0.05 ist berechnet worden!
188
189
190
       else:
            series_noise_2 = pd. Series ([repr(sigma)+'%', np. median(e_L2_avg), "(Median, IQR)"
191
                ,(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 = ""
192
193
            print("Der empirische L2 Fehler für d = 1 und sigma = 0.1 ist berechnet worden!"
                )
194
195
196 error_df = pd.concat([series_noise_1, series_noise_2], axis=1)
197 #print(error_df)
198 error_df.to_csv('out_d_1.csv',index = True)
199
200 ,,,
201 ein Vergleich des emp. L2 Fehler gemacht für d = 2
202 ,,,
203 # Parameter für unseren neuen Neuronale-Netze-Regressionschätzer
204
205 N = 2
206 \ q = 2
207 R = 10 ** 6
208 \ a = 2
209 M = 2
210 d = 2
212 \text{ spreads} = [0.05, 0.1]
scaled_error = np.empty((50, 3,))
215 scaled_error[:] = np.nan
217 e_L2_avg = np.zeros(25)
218 e_L2_avg[:] = np.nan
219
220 for sigma in spreads:
       for i in range(0, np. size(scaled_error, 0), 1):
           X_{train} = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(int(n_train), d))
224
           m_X_{train}, Y_{train} = gen_{data}Y(X_{train}, sigma)
225
226
           X_{test} = np.random.uniform(low=-2,high=2,size=(int(n_test),d))
           #Y_pred_constant = constant_estimate(Y_train)
228
           Y_pred_new_nn = new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d
```

```
, M, a,)
           Y_pred_fc_nn_1 = fc_neural_1_estimate(X_train, Y_train, X_test)
230
           Y\_pred\_nearest\_neighbor = nearest\_neighbor\_estimate(X\_train \ , \ Y\_train \ , \ X\_test)
232
           m_X_test, not_needed = gen_data_Y(X_test, sigma)
234
           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)
           for j in range(0, np. size(e_L2_avg),1):
239
240
               X = np.random.uniform(low=-2, high=2, size=(n_test, d))
241
               m_X, Y = gen_data_Y(X, sigma)
               Y_pred_constant = constant_estimate(Y)
244
               e_L2_avg[j] = np.mean(abs(Y_pred_constant - m_X) ** 2)
245
246
           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)
248
           scaled_error[i,2] = e_L2_nearest_neighbor / np.median(e_L2_avg)
249
250
       iqr_new_nn = iqr(scaled_error[:,0])
251
       iqr_fc_nn_1 = iqr(scaled_error[:,1])
253
       iqr_nearest_neighbor = iqr(scaled_error[:,2])
       median_new_nn = np.median(scaled_error[:,0])
255
       median_fc_nn_1 = np.median(scaled_error[:,1])
       median_nearest_neighbor = np.median(scaled_error[:,2])
258
       rows = ["noise", "e_L2_avg", "approach", "new_nn", "fc_nn_1", "nearest_neighbor"]
259
       if sigma == 0.05:
261
           series_noise_1 = pd. Series([repr(sigma)+'%', np. median(e_L2_avg), "(Median, IQR)"
262
                ,(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 = ""
           print ("Der empirische L2 Fehler für d = 2 und sigma = 0.05 ist berechnet worden!
265
       else:
266
           series_noise_2 = pd. Series([repr(sigma)+'%',np.median(e_L2_avg),"(Median, IQR)"
267
                , (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 = ""
268
           print("Der empirische L2 Fehler für d = 2 und sigma = 0.1 ist berechnet worden!"
270
271 error_df = pd.concat([series_noise_1, series_noise_2], axis=1)
272 #print(error_df)
273 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
12
13 import numpy as np
14 from scipy.stats import iqr
15
16 # Regressionsfunktionen
18 # x: Ein Vektor x der Dimension d
19 # d: Dimension des Vektors x
21 def m_d (x, d):
      pi = np.pi
23
      cos = np.cos
24
25
      sin = np.sin
      exp = np.exp
26
27
       if d == 1:
28
           return \sin(0.2 * x[0] ** 2) + \exp(0.5 * x[0]) + x[0] ** 3
29
       elif d == 2:
31
           return np. sin(np. sqrt(x[0] ** 2 + x[1] ** 2))
32
33
34
           print("Your data has the wrong dimension!")
35
36
37 def error_limit (x, p, c, d):
38
           return c * (np.log(x) ** 3) * (x ** (-(2 * p)/(2 * p + d)))
39
    Generiert den Vektor Y_1, \dots, Y_n für den Datensatz (X_1, Y_1), \dots, (X_n, Y_n)
41 #
42 #
43 # X: Inputdaten der Form (X_1, \dots, X_n), wobei X_i \in \mathbb{R}^d für i = 1, \dots, n
44 # sigma: Schwankung in den Werten (Noise) in \{0.05, 0.1\}
46 def gen_data_Y (X, sigma):
47
48
      n = np. size(X, 0)
49
      d = np.size(X, 1)
50
      m_X = np.zeros((n,1,))
51
52
      m_X[:] = np.nan
53
      S = np.random.standard_normal(size = (n, 1))
      for t in range (0,n):
55
          m_X[t] = m_d(X[t], d)
56
57
```

```
Y = m_X + sigma * iqr(m_X) * S
return (m_X, Y)
```

Listing 4.3: help_neural_networks.py

```
1 #!/usr/bin/env python3
2 # -*- coding: utf-8 -*-
3 """
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
15 # x: x \in \R
17 def sigmoid (x):
      return 1 / (1 + np.exp(-x))
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
30 # Neuronales Netz welches die Funktion f(x, y) = x * y approximiert
31 #
32 # x: reelle Zahl
33 # y: reelle Zahl
34 \# R: reelle Zahl >= 1
36 def f_mult(x, y, R):
      return (((R ** 2) / 4) * (((1 + np.exp(-1)) ** 3) / (np.exp(-2) - np.exp(-1))))
      * (sigmoid(((2 * (x + y)) / R) + 1) - 2 * sigmoid(((x + y) / R) + 1) 
39
      - sigmoid(((2 * (x - y)) / R) + 1) + 2 * sigmoid(((x - y) / R) + 1))
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):
48
      return f_{mult}(f_{id}(x, R), sigmoid(R * x),R)
49
```

```
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), 
61
           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.
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
16 import math
17
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/2a) * abs(x^{(j)} - x_i k^{(j)})), 0)
20 #
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, \ldots, j_d \in \{0, 1, \ldots, N\}
24 # X_i: Ist eine d x (M+1)^d Matrix.
25 # N: Natürliche Zahl >= q
26 # q:
27 \# s: [log_2(N + d)]
28 # R: Zahl >= 1
29 # M: M \in N
30 # a: > 0
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
34
35
       \#((1 + M) ** d) + 1
       f_1_k = np.empty((s + 1, (2 ** s) + 1,))
       f_1_k[:] = np.nan
38
39
```

for k in $range(np.sum(j_1_d) + d + 1, (2 ** s) + 1, 1)$:

```
f_1_k[s, k] = 1
41
42
      for k in range (1, d + 1, 1):
43
           f_1_k[s, np.sum(j_1_d) + k] = f_hat(x[k-1], X_i[k-1], R, M, a)
44
45
      for 1 in range (1, d + 1, 1):
46
           k = j_1d[range(0, 1 - 1, 1)].sum() + 1
47
           while k in range (j_1_d[range(0, 1 - 1, 1)].sum() + 1, j_1_d[range(0, 1, 1)].sum()
               f_1_k[s, k] = f_id(f_id(x[1-1]-X_i[1-1], R), R)
               k += 1
50
51
      for 1 in range (s - 1, -1, -1):
52
           for k in range ((2 ** 1), 0, -1):
               f_1k[1, k] = f_mult(f_1k[1 + 1, (2 * k) - 1], f_1k[1 + 1, 2 * k], R)
55
      \begin{array}{ll} \textbf{return} & f\_1\_k\,[\,0\,\,,1\,] \end{array}
56
58 # Bestimmung der Gewichte der Ausgabeschicht durch lösen eines regularisierten
59 # Kleineste-Quadrate Problems
60 #
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), \dots, (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
      s = math.ceil(math.log2(N + d))
72
73
      # Anzahl der Eingabevektoren X_1, \ldots, X_n
75
      n = np.size(X, 0)
76
77
      # Eine beliebige constante > 0
78
      \#c_3 = np.random.randint(1,10)
80
      c_3 = 0.01
81
      # Anzahl der Spalten der Matrix für das Kleinste-Quadrate Problem
      # In den Spalten sind die Funktionswerte von f_net eingespeichert
85
      J = int(((1 + M) ** d) * scipy.special.binom(N + d, d))
86
87
      # Für die Konstruktion der Matrix brauchen wir erstmal alle Inputparameter
      # für f_net, da wir dort nur den Funktionswert für einen Vektor j_1,...,j_d
           einsetzen
      # 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_i = np.transpose(np.empty((d, (1 + M) ** d,)))
93
94
       X_{ik}[:] = np.nan
       I_k = np. array(list(itertools.product(range(0, M + 1), repeat = d)))
96
       X_i = (I_k[:] * ((2 * a) / M)) - a
97
98
       all_jl_jd = np.array(list(itertools.product(range(0, N + 1), repeat = d)))
       all_jl_jd_by_cond = all_jl_jd[all_jl_jd.sum(axis=1) \le N]
100
101
       B = np.empty((n, J,))
102
103
       B[:] = np.nan
105
       for i in range (0, n):
           i = 0
106
           for k in range (0, ((M + 1) ** d)):
107
                for z in range(0, int(scipy.special.binom(N + d, d))):
                    B[i,j] = f_net(X[i], d, all_jl_jd_by_cond[z], X_ik[k], N, q, s, R, M, a)
       \#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_j1_jd_by_cond, X_ik)
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
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
129
130 def new_neural_network_estimate(X_train, Y_train, X_test, N, q, R, d, M, a):
       Y_{pred} = np.empty((len(X_{test}), 1,))
       Y_pred[:] = np.nan
134
135
       s = math.ceil(math.log2(N + d))
136
137
       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):
142
143
           j = 0
           while j < J:
144
                for k in range (0, ((M + 1) ** d)):
145
                    for z in range(0, int(scipy.special.binom(N + d, d))):
146
                        F_{net}[0,j] = f_{net}(X_{test}[u], d, all_jl_jd_by_cond[z], X_ik[k], N, q
147
                             , s, R, M, a)
                        j += 1
149
           Y_pred[u] = np.sum(np.transpose(weights) * F_net)
150
151
       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.
15 # X: Eingabevektoren der Form (X_1,...,X_n) für das Neuronale Netz aus dem Datensatz (X
       _1, Y_1), \dots, (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
   def fc_neural_1_estimate (X_train,Y_train,X_test):
       Ynew = np.empty((len(X_train), len([5,10,25,50,75]),))
20
       Y_{new}[:] = np.nan
21
22
23
       count = 0
       n_neurons = [5, 10, 25, 50, 75]
24
25
       d = np.size(X_train, 1)
26
       for j in n_neurons:
           model = Sequential()
29
           model.add(Dense(j, input_dim=d, activation='relu'))
30
31
           model.add(Dense(1, activation='linear'))
32
           model.compile(loss='mse', optimizer='adam')
33
           model.fit(X_train, Y_train, epochs=1000, verbose=0)
```

Ynew[:,count] = model.predict(X_train)[:,0]

34

35

count += 1

```
37
       Diff = Ynew[:] - Y_train[:]
38
       best_n_neurons = n_neurons[(1/len(X_train) * (Diff.sum(axis=0) ** 2)).argmin()]
39
40
      model = Sequential()
41
      model.add(Dense(best_n_neurons, input_dim=d, activation='relu'))
42
      model.add(Dense(1, activation='linear'))
43
      model.compile(loss='mse', optimizer='adam')
44
      model.fit(X_train, Y_train, epochs=1000, verbose=1)
45
      return model.predict(X_test)
```

Listing 4.6: nearest_neighbor.py

```
1 #!/usr/bin/env python3
2 \# -*- coding: utf-8 -*-
3 """
4 Created on Fri Oct 11 11:14:47 2019
6 @author: adrian
7 K-Nearest-Neighbors Algorithm
9
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.
20 #
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
24
25 def nearest_neighbor_estimate (X_train, Y_train, X_test):
      params = {'n_neighbors':[2,3,4,5,6,7,8,9], 'weights': ['uniform', 'distance']}
27
28
      knn = neighbors. KNeighborsRegressor()
29
30
      knn_gridsearch_model = GridSearchCV(knn, params, cv=5)
32
      knn_gridsearch_model.fit(X_train,Y_train)
33
      return knn_gridsearch_model.predict(X_test)
34
```

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
6 @author: adrian
7 Constant Estimator
9 import numpy as np
10 from scipy import mean
12 # Gibt den Mittelwert der Funktionswerte einer Funktion als Schätzer zurück
13 #
14 # Y: Datensatz der Form (Y_1, \dots) wobei Y_i \in \mathbb{R} für i = 1, \dots
15
16 def constant_estimate(Y):
    m = np.zeros((len(Y),1,))
18
    m[:] = mean(Y)
   return m
19
```