

Titel der Arbeit, bei Bedarf auch zweizeilig

Untertitel der Arbeit, auch mehrzeilig oder ganz weglassen.

Name:	Vorname Nachname
Matrikelnummer:	123 45678
Abgabedatum:	12.08.2021
Betreuer und Gutachter:	Name des Betreuers und ersten Gutachters Universität Rostock Fakultät
Gutachter:	Name des zweiten Gutachters Universität Musterstadt Fakultät

Zusammenfassung

Platz für eine kurze Zusammenfassung.

Inhaltsverzeichnis

Abbildungsverzeichnis	III
Tabellenverzeichnis	IV
Algorithmenverzeichnis	IV
List of Algorithms	V
Verzeichnis der Listings	VI
Abkürzungsverzeichnis	VII
Symbolverzeichnis	VIII
1. Einleitung	1
2. Grundlagen	4
2.1. Mathe/ ML Learning	4
2.2. Relationale Datenbanksysteme	4
2.2.1. Das Relationenmodell	4
2.2.2. Die Relationenalgebra	5
2.2.3. Die Anfragesprache SQL	7
2.2.4. Lineare Algebra in SQL	10
3. Grundlagen neuronaler Netze	14
3.1. Das Perzeptron	14
3.2. Multi-Layer-Perzeptron	15
3.3. Training neuronaler Netze	19
3.3.1. Neuronale Netze als universelle Schätzer	19
3.3.2. Optimale Parameterwahl bei neuronalen Netzen	20
3.4. Zusammenfassung	25
4. Gefaltete neuronale Netze	28
4.1. Die Faltungsoperation	28
4.2. CNN Architektur	31
4.3. Backpropagation bei CNN	33
4.4. Anwendung bei der Ziffernerkennung	34
4.5. Motivation der Faltung	41

5. Datenbankgestützte Implementierung von CNN	42
5.1. Die Faltungsoperation in SQL	42
5.2. Datenbankgestützte FFN	42
5.3. Evaluation	42
6. Zusammenfassung und Ausblick	43
A. Anhang	44
A.1. Weitere Basisoperation in SQL	44
Literatur	45
B. Anhang	i
B.1. Listings	i
B.2. Biber	i

Abbildungsverzeichnis

3.1. Arbeitsweise eines Perzeptrons mit entsprechender Notation aus Definition 8.	15
4.1. Beispielbilder, vgl. [24] aus der öffentlichen MNIST-Datenbank. Zu sehen sind handgeschriebene Ziffern und zugehörige Annotationen.	35

Tabellenverzeichnis

2.1.	Abgebildet ist die Beispielrelation Angestellte mit den Attributen ID, Name, Spezialisierung, Projektnummer und Gehalt.	8
2.2.	Abgebildet ist die Beispielrelation Projekt mit den Attributen Projektnummer, Projektname, Budget, Ort und Status.	8
2.5.	tt	9
2.6.	coordinate	11

List of Algorithms

1.	Vorwärtsrechnung	18
2.	Online-Backpropagation für ein FFN, vgl. [du_diss]	26
3.	An algorithm with caption	43

Verzeichnis der Listings

B.1. C Code - direkt eingefügt	i
B.2. Java Code - über externe Datei eingefügt	i

Abkürzungsverzeichnis

Symbolverzeichnis

1. Einleitung

!!! eine kurze Einleitung, wird noch verbessert/erweitert, in Kontext CNN einordnen!!!
!!! ist die Einleitung von der Projektarbeit(FeedForwardNetze in SQL)

!!! Literaturnachweise in bibmanager eingügen !!!

Assistenzsysteme stellen Informationen und Hilfestellungen bei bestimmten Produkten bereit, um deren Bedienung zu erleichtern. Heutzutage spielen sie in fast allen Bereichen der Industrie und Forschung eine große Rolle und unterstützen Menschen bei ihren Tätigkeiten [**winner2014handbook**, **kurihata2005rainy**, **omerdic2011design**]. Meist werden solche Systeme intelligent genannt, denn sie sind in der Lage, durch die Verarbeitung von Sensordaten eigenständig auf bestimmte Szenarien zu reagieren beziehungsweise Vorhersagen über zukünftige Situationen zu treffen. Die Analyse solcher Assistenzsysteme ist daher Forschungsgegenstand in den Bereichen der Big Data Analytics und Künstlichen Intelligenz. Sensoren liefern hierbei im Zusammenhang des *Internet of Things* [**xia2012internet**, **wortmann2015internet**] meist große Datenmengen, die geschickt gespeichert und verarbeitet werden sollen.

Das PArADISE-Projekt [**paradise**] des Lehrstuhls für Datenbank- und Informationssysteme der Universität Rostock beschäftigt sich mit dem Designprozess von Assistenzsystemen mit dem Ziel, die Entwickler von assistiven Systemen zu unterstützen. Durch eine hochparallele Analyse großer Mengen von Sensordaten soll hierbei die datengetriebene Entwicklung von Assistenzsystemen gelingen. In der Anwendung werden jene Systeme genutzt, um Vorhersagen über bestimmter Ereignisse durch Algorithmen (Maschinelles Lernen) zu treffen. Verfahren des überwachten maschinellen Lernens lassen sich typischerweise in 2 Schritten durchführen. In einer Trainingsphase werden mit Hilfe von Trainingsdaten per Annotation Modelle zur Erkennung von Mustern abgeleitet. In der späteren Erkennungsphase wird dann das trainierte Modell genutzt, um erkannte Muster in einer Zieldatenmenge effizient ableiten zu können.

In der Arbeit von Marten [**marten2017machine**] wird am Beispiel eines Meeting Szenarios ein Maschinelles Lernverfahren namens Hidden-Markov-Modelle untersucht. Es wird erläutert, wie die Erkennungsphase eines zuvor trainierten Modells datenbankgestützt in parallelen SQL-Datenbanksystemen realisiert werden kann. Als Ergebnis wird festgehalten, dass die datenbankgestützte Umsetzung von ML-Algorithmen, hier speziell bei Hidden-Markov-Modellen, in bestimmten Szenarien gute Skalierungseigenschaften hinsichtlich der Datenmenge besitzt und verschiedenste Resultate der relationalen Datenbankforschung vorteilhaft genutzt werden können. Dies motiviert Analysen anderer Machine-Learning-Verfahren und deren Transformation in SQL. Diese Arbeit beschäftigt sich mit neuronalen Netzen als weitverbreitete Machine Learning Methode und deren Transformation in SQL-Datenbanksystemen unter Zuhilfenahme von Werkzeugen der linearen Algebra.

Motivation

In diesem Abschnitt wird die Nutzung relationaler Datenbanksysteme zur Trainings- und Erkennungsphase von Aktivitätsmodellen basierend auf Algorithmen des Machine Learnings [anzai2012pattern], kurz ML, motiviert. Die vielen verwendeten Sensoren liefern meist hoch frequente Daten und daher fallen in der Lernphase riesige Datenmengen an, die performant behandelt werden müssen. Hier sollen Techniken aus Datenbanksystemen eingebunden werden, um ML-Tools sinnvoll zu unterstützen, was sich als spannendes Forschungsgebiet der Informationssysteme herausstellt [abiteboul2018research]. Gelingt dies, so können verschiedenste Resultate der relationalen Datenbankforschung vorteilhaft genutzt werden.

- Techniken der parallelen Datenbanksysteme ermöglichen es, SQL Anfragen auf Rechnercluster zu verteilen, um so die Performance von ML Algorithmen zu verbessern.
- Konzepte wie *Query Decomposition* [chirkova2011materialized] und *Answering Queries using Views* [afrazi2019answering, levy1999answering] werden genutzt, um bestimmte Auswertungen von Daten näher an den Sensoren durchzuführen und damit *Privacy* [agrawal2000privacy] Aspekte von Nutzern zu berücksichtigen.
- *Data Provenance* [heuer2015metis, bruder2017konzepte] kann genutzt werden, um herauszufinden, welche Daten für die Detektierung bzw. Vorhersage von Aktivitäten gebraucht werden. So wird unter anderem festgestellt, welche der vielen eingesetzten Sensoren für das Modell essentiell beziehungsweise uninteressant sind.

Das Ziel dieser Arbeit ist, den Transformationsprozess von Machine-Learning-Algorithmen in SQL Anfragen zu beleuchten. Besonders interessant ist die Erweiterung von SQL um Konzepte der linearen Algebra, unter anderem motiviert durch Test-of Time-Award-Winner Dan Suciu [interviewsuciu] .

Problemstellung

Aufbau der Arbeit

\input{<DateiName>}

oder

\include{<DateiName>}

einfügt.

Verwendet keine Umlaute oder Leerzeichen in Dateinamen.

`input` fügt den Text direkt an die Stelle des `input`-Befehls ein.

`include` fügt den Text auf einer neuen Seite ein.

2. Grundlagen

2.1. Mathe/ ML Learning

2.2. Relationale Datenbanksysteme

Relationale Datenbanksysteme gehören zu den erfolgreichsten und verbreitetsten Datenbanken, welche zur elektronischen Datenverwaltung in Computersystemen eingesetzt werden. In diesem Abschnitt werden wichtige Grundbegriffe relationaler Datenbanksysteme erläutert und erklärt, wie Daten in Relationen repräsentiert und verarbeitet werden können. Die Notation und Bezeichnungen basieren auf Heuer et al.[16]. Zum Abfragen von Datenbeständen wird die Datenbanksprache SQL im Abschnitt 2.2.3 eingeführt und deren theoretische Grundlage im Abschnitt 2.2.2 beleuchtet. Schließlich werden im Abschnitt 2.2.4 Methoden vorgestellt, um Objekte der linearen Algebra als Relationen darzustellen und damit verbundene Operationen, beispielsweise die Matrixvektormultiplikation, datenbankgestützt umzusetzen.

2.2.1. Das Relationenmodell

Der Grundbaustein relationaler Datenbanksysteme bildet die Relation. Sie stellt eine mathematische Beschreibung einer Tabelle, welche aus Attributen und zugehörigen Domänen besteht, dar.

Definition 1 (Universum, Attribut, Domäne). *Bezeichne die endliche Menge $\mathcal{U} \neq \emptyset$ das Universum. Ein Element $A \in \mathcal{U}$ heißt Attribut. Für $m \in \mathbb{N}$ sei $\mathcal{D} = \{D_1, \dots, D_m\}$ eine Menge nichtleere Mengen. Ein Element $D_i \in \mathcal{D}$ wird Domäne genannt. Für eine Funktion $\text{dom} : \mathcal{U} \rightarrow \mathcal{D}$ bezeichne $\text{dom}(A)$ den Wertebereich von A und $w \in \text{dom}(A)$ ein Attributwert.*

Nun können das Relationenschema und zugehörige Begriffe wie Relation und Tupel definiert werden.

Definition 2 (Relationenschema, Relation, Tupel). *Eine Menge $R \subseteq \mathcal{U}$ heißt Relationenschema über dem Universum \mathcal{U} . Für $R = \{A_1, \dots, A_n\}$ ist eine Relation r über R , kurz $r(R)$, als eine endliche Menge von Abbildungen*

$$t : R \rightarrow \bigcup_{i=1}^m D_i$$

definiert. Dabei gilt $t(A) \in \text{dom}(A)$. Die Abbildungen t werden Tupel genannt und mit $t(A)$ ist die Restriktion der Abbildung t auf $A \in R$ gemeint.

Vereinfacht gesagt, setzt sich eine Datenbank als Menge von Relationen und ein Datenbankschema als Menge der zugehörigen Relationenschemata zusammen.

Definition 3 (Datenbank, Datenbankschema, vgl.[16]). Für $p \in \mathbb{N}$ ist eine Menge von Relationenschemata $S = \{R_1, \dots, R_p\}$ als Datenbankschema definiert. Eine Datenbank d über dem Schema S , kurz $d(S)$, ist eine Menge von Relationen

$$d = \{r_1, \dots, r_p\}$$

mit $r_i(R_i)$ für $1 \leq i \leq p$. Eine Relation $r \in d$ wird Basisrelation genannt.

Weiter können Beziehungen zwischen Attributen und Relationen definiert werden. Für diese Arbeit ist der Begriff des Schlüsselattributs wesentlich.

Definition 4 (Schlüssel). Sei R ein Relationenschema und $K = \{B_1, \dots, B_k\} \subseteq R$. Gilt für jede Relation $r(R)$ die Beziehung

$$\forall t_1, t_2 \in r : [t_1 \neq t_2 \Rightarrow \exists B \in K : t_1(B) \neq t_2(B)],$$

so wird K identifizierende Attributmenge genannt. Ein Schlüssel ist eine bezüglich der Mengeninklusion \subset minimal identifizierende Attributmenge. Die Attribute eines Schlüssels werden Primattribute genannt.

Mit diesen Begriffen lässt sich das relationale Datenbanksystem definieren.

Definition 5. Ein relationales Datenbanksystem ist eine Kombination aus Datenbank und Datenbankmanagementsystem, wobei letzteres zur Verwaltung der Daten verwendet wird.

Das Managementsystem ist als abgekapseltes Softwaremodul zu interpretieren, welches bestimmte Funktionen zur Verwaltung der Datenbank unter gewissen Anforderungen liefert. Typischerweise sind die von Edgar F. Codd etablierten Anforderungspunkte, siehe [16], von einem Datenbankmanagementsystem umzusetzen. Eine der geforderten Funktion bildet die Anfrage an eine Datenbank, um Daten auslesen zu können. Dabei sei bemerkt, dass je nach Datenbanksystem die Anfragebearbeitung unterschiedlich abläuft. Für eine vertiefende Analyse von Architekturen, Funktionalitäten und Implementierungsmöglichkeiten von relationalen Datenbanksystemen sei auf Heuer et. al.[17, 16] verwiesen.

Im Folgenden wird die Relationenalgebra als Anfragesprache vorgestellt. Sie bildet die theoretische Grundlage der weitverbreiteten Anfragesprache SQL, welche im Folgeabschnitt 2.2.3 im Fokus steht. Zusammen mit der erweiterten Relationenalgebra gelingt im Abschnitt 2.2.4 die Umsetzung von Basisoperationen der linearen Algebra in SQL.

2.2.2. Die Relationenalgebra

In der Relationenalgebra werden Relationen als abstrakte Datentypen mit darauf definierten Operationen definiert. Eine Anfrage ist eine Komposition von Operatoren aus einem gewissen Operatorensystem. Ein geeignetes System ist $\omega = \{\pi, \sigma, \bowtie, \cup, \setminus, \beta\}$, welches im Folgenden definiert wird.

- Für eine relation $r(R)$ mit Tupeln t wird die Projektion $\pi_X(r)$ auf das Attribut $X \subseteq R$ durch

$$\pi_X(r) := \{t(X) \mid t \in r\}$$

definiert.

- Die Konstantenselektion $\sigma_{X\theta c}$ ist als

$$\sigma_{X\theta c}(r) := \{t \mid t \in r \wedge t(X) \theta c\}$$

definiert. Hierbei ist $\theta \in \{=, \neq\}$ möglich und bei Wertebereichen, welche mit einer Halbordnung ausgestattet sind, ist $\theta \in \{\leq, <, \geq, >, =, \neq\}$ möglich. Bei Attributen mit demselben Wertebereich ist die Attributselektion $\sigma_{X\theta Y}$ für $X, Y \subseteq R$ als

$$\sigma_{X\theta Y}(r) := \{t \mid t \in r \wedge t(X) \theta t(Y)\}$$

definiert. Zudem können mehrere Selektionsbedingungen beliebig logisch mit \wedge, \vee und \neg in F verknüpft werden. Die Selektion σ ist eine Konstanten- oder Attributselektion.

- Sind $r_1(R_1)$ und $r_2(R_2)$ Relationen, so verbindet der natürliche Verbund \bowtie Tupel der beiden Relationen mit gleichen Attributwerten von gleichnamigen Attributen, also

$$r_1 \bowtie r_2 := \{t \mid t(R_1 \cup R_2) \wedge \exists t_1 \in r_1 : t_1 = t(R_1) \wedge \exists t_2 \in r_2 : t_2 = t(R_2)\}.$$

Ist $R_1 = R_2$ so wird \bowtie zum mengentheoretischen Durchschnitt und für $R_1 \cap R_2 = \emptyset$ ergibt sich das kartesische Produkt von r_1 und r_2 .

- Die Vereinigung zweier Relationen $r_1(R)$ und $r_2(R)$ über dem Relationenschema R ist durch

$$r_1 \cup r_2 := \{t \mid t \in r_1 \wedge t \in r_2\}$$

definiert.

- Die Differenz zweier Relationen $r_1(R)$ und $r_2(R)$ über dem Relationenschema R ist als

$$r_1 \setminus r_2 := \{t \mid t \in r_1 \wedge t \notin r_2\}$$

definiert.

- Die Umbenennung β wird für die obigen Operationen benötigt, da diese von der Attributbenennung abhängen. Für $A \in R, B \notin (R \setminus \{A\})$ sei $R' := (R \setminus \{A\}) \cup B$. Die Umbenennung β von A zu B in $r(R)$ ist für $\text{dom}(A) = \text{dom}(B)$ als

$$\beta_{B \leftarrow A} := \{t' \mid \exists t \in r : t'(R \setminus \{A\}) = t(R \setminus \{A\}) \wedge t'(B) = t(A)\}$$

erklärt.

Es sei darauf hingewiesen, dass weitere Operatorensysteme existieren, welche zu ω äquivalent sind[16].

2.2.3. Die Anfragesprache SQL

SQL als Abkürzung für *Structured Query Language* ist eine Datenbanksprache zur Definition von Datenstrukturen in relationalen Datenbanksystemen. Sie wird genutzt, um Datenbestände zu bearbeiten und abzufragen und basiert dabei auf der im vorherigen Abschnitt eingeführten Relationenalgebra. SQL wird als standardisierte Sprache in allen kommerziellen und frei zugänglichen Datenbankmanagementsystemen unterstützt. Da die Sprache unter Mitwirkung von Normungsgremien wie des *American National Standard Institute* (ANSI) und der *International Organization for Standardization* (ISO) seit 1986 standardisiert ist, ist es möglich, über die Grenzen spezieller Systeme hinaus SQL als einheitliche Datenbanksprache zu benutzen. Für eine detailliertere Darstellung der einzelnen Standards sei auf die entsprechende Literatur verwiesen. Ein guter Überblick ist in Heuer et. al.[16] zu finden.

SQL ist aus mehreren Teilsprachen aufgebaut, welche jeweils unterschiedliche Aufgaben des Datenbankmanagementsystems hinsichtlich der Datendefinition, Dateiorganisation und Anfragebearbeitung übernehmen. Um Methoden der linearen Algebra in Sequenzen von SQL-Anfragen darzustellen, wird der Anfrageteil *Interactive Query Language*, kurz IQL, als deklarative Programmiersprache im Folgenden beleuchtet. Diese bildet das Fundament der Datenselektion und wird zur Analyse von Daten in relationalen Systemen genutzt. Eine Anfrage hat die Form

SELECT Projektionsliste
FROM Relationenliste
[**WHERE** Bedingung]. (2.1)

Das Resultat einer Anfrage ist wieder eine Relation. Daher ist es möglich, verschachtelte Anfragen zu formulieren. Die **SELECT**-Anweisung gibt durch die Attribute in der Projektionsliste das Schema der Ergebnistabelle vor. Die **FROM**-Klausel beinhaltet die Relationenliste, in welcher die Relationen aufgeführt sind, aus denen Attribute selektiert werden sollen. Die Liste kann aus einer oder aus mehreren Unteranfragen bestehen, welche optional durch Operationen wie dem natürlichen Verbund oder dem kartesischem Produkt kombiniert werden können. Ebenfalls optional ist die **WHERE**-Klausel, welche Selektionsbedingungen bezüglich Konstanten oder Attributen enthält.

Um den Abfragemechanismus nachzuvollziehen, seien im Folgenden zwei Relationen *Angestellte* und *Projekt* wie in den Tabellen 2.1 und 2.2 gegeben. Die Anfrage

SELECT A.Name, P.Projektname
FROM Angestellte A **JOIN** Projekt P **ON** A.Projektnummer = P.Projektnummer
WHERE P.Status = 'offen' (2.2)

Angestellte				
ID	Name	Spezialisierung	Projektnummer	Gehalt
1	Martin	Elektrotechnik	3	2300
2	Lennardt	Informatik	1	1500
3	Johann	Informatik	3	1800
4	Anna	Buchhaltung	3	2000
5	Antonia	Buchhaltung	2	2000

Tabelle 2.1.: Abgebildet ist die Beispielrelation Angestellte mit den Attributen ID, Name, Spezialisierung, Projektnummer und Gehalt.

Projekt				
Projektnummer	Projektname	Budget	Ort	Status
1	Datenbank 2.0	50000	Rostock	abgeschlossen
2	Verwaltung	25000	Rostock	offen
3	Forschungsabteilung	40000	Schwerin	offen

Tabelle 2.2.: Abgebildet ist die Beispielrelation Projekt mit den Attributen Projektnummer, Projektname, Budget, Ort und Status.

liefert die Namen der Angestellten von offenen Projekten. Dementsprechend ist die Ergebnisrelation in Tabelle 2.3 dargestellt. Die Aliasnamen „A“ und „P“ dienen hier

Ergebnis	
A.Name	P.Projektname
Martin	Forschungsabteilung
Johann	Forschungsabteilung
Anna	Forschungsabteilung
Antonia	Verwaltung

Tabelle 2.3.: Zu sehen ist die Ergebnisrelation der zuvor beschriebenen Anfrage (2.2).

zur Übersicht und sind bei geschalteten SQL-Anfragen zwingend notwendig. Die klassische Anfrage (2.1) kann mit arithmetischen Operationen und Aggregatfunktionen sowie Gruppierungsfunktionen erweitert werden. Die Funktion **SUM** kann zur Summierung numerischer Attributwerte eines Attributs über mehrere Tupel verwendet werden. Die in dieser Arbeit oft verwendete **GROUP BY**-Klausel dient zur Gruppierung von Tupeln bezüglich gleicher Attributwertkombinationen. Eine Kombination aus der Aggregatfunktion **SUM** und der Gruppierung wird beispielsweise in der Anfrage

```

SELECT A.Spezialisierung, SUM(A.Gehalt) AS Angestelltenkosten
FROM Angestellte A
GROUP BY A.Spezialisierung

```

(2.3)

verwendet. Diese berechnet die Angestelltenkosten und gruppiert sie nach den jeweiligen

Spezialisierungen. Die Ergebnistabelle ist in Tabelle 2.4 dargestellt. Ein Beispiel einer

Ergebnis	
A.Spezialisierung	Angestelltenkosten
Elektrotechnik	2300
Informatik	3300
Buchhaltung	4000

Tabelle 2.4.: Es ist die Ergebnisrelation der zuvor beschriebenen Anfrage (2.3) abgebildet.

geschalteten Anfrage zur Bestimmung des Angestellten mit dem höchstem Gehalt ist durch

```
SELECT A.Name AS Topverdiener, A.Gehalt
FROM Angestellte A
WHERE A.Gehalt = (SELECT MAX(Gehalt) FROM Angestellte)
```

(2.4)

gegeben. Dabei wird die in dieser Arbeit oft verwendete Aggregatfunktion **MAX** verwendet. Die Ergebnisrelation beinhaltet in diesem Beispiel ein Tupel mit Martin als Topverdiener mit einem Gehalt von 2300 Euro.

Weitere Operationen der Relationenalgebra wie die Vereinigung (**UNION**) und die Mengendifferenz (**EXCEPT**) können ebenfalls in SQL-Anfragen eingebunden werden. Es sei bemerkt, dass Ergebnisse von SQL-Anfrage immer als Multimengen fungieren. Um eine Duplikateeliminierung zur Verfügung zu haben, kann die **SELECT**-Klausel durch den **DISTINCT**-Operator erweitert werden. Die Repräsentierung der Operatoren der Relationenalgebra durch SQL-Anfragen wird in Tabelle 2.5 dargestellt. In vielen Datenbankmanagementsystemen gibt es weitere Funktionalitäten und Operatoren, welche in dieser Arbeit nicht weiter beleuchtet werden. Für die datenbankgestützte Umsetzung linearer Algebra genügt der SQL-Anfragekern wie in Tabelle 2.5.

Relationenalgebra	SQL
Projektion π	SELECT DISTINCT [GROUP BY]
Selektion σ	WHERE ohne Schachtelung
Verbund \bowtie	FROM, WHERE FROM mit JOIN
Umbenennung β	FROM mit Tupelvariable AS
Differenz \setminus	WHERE mit Schachtelung EXCEPT
Vereinigung \cup	UNION

Tabelle 2.5.: Vergleich des Operatorensystems aus Abschnitt 2.2.2 mit dem SQL-Anfragekern, vgl.[16].

2.2.4. Lineare Algebra in SQL

In diesem Abschnitt werden Darstellungsformen für Vektoren und Matrizen als Relationen vorgestellt. Es werden zwei Strategien erläutert, welche jeweils zur Repräsentierung von dicht und dünn besetzten Matrizen genutzt werden. Weiter werden Ideen zur Umsetzung wichtiger Basisoperationen mit Vektoren und Matrizen in SQL beleuchtet, da diese mathematischen Objekte bei zahlreichen statistischen Analysen eingesetzt werden.

Dicht besetzte Matrizen

Im Folgenden wird das *Coordinate-Schema*[**martendiss**] als Schema für die Darstellung dichtbesetzter Matrizen genutzt. Dieses Schema gestaltet sich als einfach und ist daher weit verbreitet [**saad1990sparskit**]. Für eine weiterführende Diskussion anderer Darstellungsmöglichkeiten und deren Vor- und Nachteile, sei auf Marten[**martendiss**] verwiesen. Das Coordinate-Schema beinhaltet drei Arrays, welche den Zeilenindex, Spaltenindex und den Matrixeintrag angeben. Für $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ kann das Tupel $(i, j, A_{i,j})$ als Schlüssel-Wert-Paar interpretiert werden. So ergibt sich auf natürliche Weise die Überführung von Matrizen und Vektoren in relationale Schemata.

Definition 6 (Coordinate-Schema). Für $x \in \mathbb{R}^n$ und $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ergeben sich die Relationen

$$\mathbf{x}(\underline{i} \text{ int}, \\ v \text{ double})$$

für den Vektor x und

$$\mathbf{A}(\underline{i} \text{ int}, \\ \underline{j} \text{ int}, \\ v \text{ double})$$

für die Matrix A . Die Indizes i und j sind jeweils als ganzzahlige Datentypen, engl. integer, dargestellt. Die Matrixeinträge werden in double precision[20] abgespeichert. Die unterstrichenen Attribute stellen die Schlüsselattribute, vgl. Definition 4 dar. Diese Darstellungsform wird Coordinate-Schema genannt und für dichtbesetzte Matrizen im weiteren Verlauf dieser Arbeit genutzt.

Beispiel 1. Ist

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 \\ -5 & 2 \\ 0 & 7 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{3 \times 2}$$

gegeben, so ergibt sich Coordinate Schema wie in Tabelle 2.6.

A		
i	j	v
1	1	1
1	2	2
2	1	-5
2	2	2
3	1	0
3	2	7

Tabelle 2.6.: Das Coordinate Schema zur Matrix A aus Beispiel 1.

Basisoperationen

In diesem Abschnitt werden typische Operationen der linearen Algebra beschrieben. Einfache Funktionen wie die Summation und Multiplikation für reelle Zahlen sind bereits im SQL-Standard[23] enthalten. Seien nun Vektoren $x, y \in \mathbb{R}^n$ sowie Matrizen $A, B \in \mathbb{R}^{m \times n}$ und Skalare $r, s \in \mathbb{R}$ gegeben. Die jeweiligen Relationen werden gemäß dem Coordinate-Schema erstellt. Die SQL-Anweisung für die Vektoraddition $rx + sy$ lautet

```
SELECT  $x.i$  AS  $i$ ,  $r * x.v + (s * y.v)$  AS  $v$ 
FROM  $x$  JOIN  $y$  ON  $x.i = y.i$ 
```

Ähnlich ergibt sich die Matrixaddition $rA + sB$ zu

```
SELECT  $A.i$  AS  $i$ ,  $A.j$  AS  $j$ ,  $(r * A.v) + (s * B.v)$  AS  $v$ 
FROM  $A$  JOIN  $B$  ON  $A.i = B.i$  AND  $A.j = B.j$ 
```

Mit der Aggregation **SUM** können zudem Skalarprodukte und damit Längenbegriffe wie Normen formuliert werden. Die entsprechenden SQL-Anfragen sind im Anhang A.1 zu finden.

Weitere wichtige Operationen sind die Matrixvektor- und Matrixmatrixmultiplikation. Durch Kombination vorheriger Basisoperationen ergeben sich die entsprechende Transformation für die Matrixvektormultiplikation $Ax \in \mathbb{R}^m$ einer Matrix $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ und Vektors $x \in \mathbb{R}^n$ zu

```
SELECT  $A.i$  AS  $i$ , SUM( $A.v * x.v$ ) AS  $v$ 
FROM  $A$  JOIN  $x$  ON  $A.j = x.i$ 
GROUP BY  $A.i$ .
```

Die Matrix $C = AB \in \mathbb{R}^{m \times n}$ als Produkt zweier Matrizen $A \in \mathbb{R}^{m \times k}$ und $B \in \mathbb{R}^{k \times n}$ lässt sich durch

```

SELECT A.i AS i, B.j AS j, SUM(A.v * B.v) AS v
FROM A JOIN B ON A.j = B.i
GROUP BY A.i, B.j

```

berechnen. Schließlich kann auch die Transponierte A^T einer Matrix A einfach berechnet werden, siehe dazu Anhang A.1.

Dünn besetzte Matrizen

Bei bestimmten Anwendungen werden dünnbesetzte Matrizen benötigt, deren Zeilen- und Spaltenanzahl erheblich größer als bei dicht besetzten Problemen sind. Oft enthalten diese Matrizen dann eine Menge von Nicht-Null-Elementen, welche im Vergleich zu den Null-Elementen verschwindend gering ist. Daher lohnt es sich, nur die Nicht-Null-Elemente sinnvoll zu speichern. In dieser Arbeit wird das *Compressed-Sparse-Column-Schema*[11] verwendet, um dünn besetzte Matrizen zu repräsentieren. Es besteht ähnlich des Coordinate-Schemas wieder aus drei Arrays. Das erste Array gibt das Spaltenmuster **colPtr**, das zweite den Zeilenindex **rowInd** und das dritte den Matrixeintrag **val**. Der formale Zusammenhang zwischen einer Matrix $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ und der Darstellung im Compressed-Sparse-Column-Schema ist durch

$$A_{i,j} = \text{val}[k] \Leftrightarrow (\text{rowInd} = i) \wedge (\text{colPtr}[j] \leq k < \text{colPtr}[j+1])$$

gegeben. Folgendes Beispiel illustriert diese Beziehung.

Beispiel 2. Für die Matrix

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & 0 & 0 & a_{14} \\ a_{21} & a_{22} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & a_{33} & 0 \\ 0 & a_{42} & 0 & a_{44} \end{pmatrix}$$

Zusammenfassend stellt sich heraus, dass wesentliche Objekte der linearen Algebra und damit verbundene fundamentale Operationen im SQL-Kern umgesetzt werden können. Im folgenden Abschnitt werden diese Resultate genutzt und im Zusammenhang mit einem Machine-Learning-Verfahren eingesetzt. Problemstellung(Einleitung)

Definition 7. Eine Matrix $X \in [0, 1]^{h \times b}$ heißt (Grauwert)-Bild mit der Höhe h und Breite b . Mit $X_{i,j}$ wird der Grauwert des Pixels $p = (i, j)$ bezeichnet.

Training, Aufgabe Leistung
supervises, unsupervised erklären
Klassifikationsproblem
Merkmalsextraktion(1FFT 2FFT, IFFT NFFT)
(Faltung)
(FFT Regeln insb convolution/corrrelation theorem mit FFT)

Trennbarkeit linear/nichtlinear Entscheidungsgrenzen Hyperebene
Perzeptron Theorem
numerische Minimierung, kurz Abstiegsverfahren in einfacher Version
falls nötig adaptive Verfahren
warum NN?
warum später CNN?

SQL

Relationen, Tensoren
Matrizen/Vektoren als Relationen
Basisoperationen

3. Grundlagen neuronaler Netze

In diesem Kapitel werden Künstliche Neuronale Netze[8], kurz KNN, als Forschungsgegenstand der Informatik eingeführt und deren mathematische Grundlagen präzisiert. Sie stellen informationsverarbeitende Systeme nach dem Vorbild von tierischen beziehungsweise menschlichen Gehirnen dar und bestehen aus Neuronen in gewissen Zuständen und Schichten, die über gewichtete Verbindungen miteinander gekoppelt sind. Jene Gewichte sind als freie Parameter des neuronalen Netzes zu verstehen und können während des Trainingsprozesses so angepasst werden, um eine entsprechende Aufgabe zu lösen. Gelingt dies, so können neuronale Netze genutzt werden, um bestimmte Muster in Daten, typischerweise in Bildern, Audio oder Stromdaten, zu erkennen[29, 30, 40]. Sie eignen sich daher für viele typische Aufgaben des maschinellen Lernens, beispielsweise für die Klassifikation digitalisierter Objekte.

Im ersten Abschnitt wird das Perzeptron[32] als Grundeinheit eines neuronalen Netzes eingeführt. Im folgenden Abschnitt wird das Konzept der Multi-Layer-Perzeptronen[42] durch die Kopplung mehrerer Perzeptronen mit bestimmten Übertragungs- und Aktivierungsfunktion in einem Netz erläutert. Diese Repräsentierung eines KNN wird im weiteren Verlauf dieser Arbeit genutzt. Weiter wird das Training neuronaler Netze hinsichtlich der Klassifikationsaufgabe im Abschnitt 3.3 erläutert und schließlich eine kurze Zusammenfassung im letzten Abschnitt 3.4 gegeben.

3.1. Das Perzeptron

Zunächst wird das *Perzeptron* ähnlich wie in Minsky [27] als fundamentaler Baustein eines neuronalen Netzes eingeführt. Das Perzeptron wird oft als Basis moderner KNN angeführt und kann mithilfe des Perzeptron-Lernalgorithmus[32] trainiert werden, um das Problem der linearen Trennbarkeit ?? von Punktmengen zu lösen.

Definition 8 (Perzeptron). *Für eine gegebene Funktion $\psi : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$, einen Vektor $w \in \mathbb{R}^n$ und ein Skalar $\theta \in \mathbb{R}$ wird die Funktion*

$$\Psi : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}, \quad x \mapsto \psi(w^T x + \theta) =: y,$$

Perzeptron genannt. Mit $x \in \mathbb{R}^n$ wird die vektorwertige Eingabe und mit $y \in \mathbb{R}$ die skalare Ausgabe, auch Aktivierung, des Perzeptrons bezeichnet. Dabei ist mit $w^T x = \sum_{i=1}^n w_i x_i$ das Standardskalarprodukt im euklidischen Vektorraum \mathbb{R}^n gemeint. Die Komponenten von w werden Gewichte und der Skalar θ Schwellwert oder auch Bias genannt.

Die Funktionsweise eines Perzeptrons ist in Abbildung 3.1 dargestellt. In dieser Arbeit wird das Perzeptron oft einfach Neuron genannt. Die Begriffe sind austauschbar und

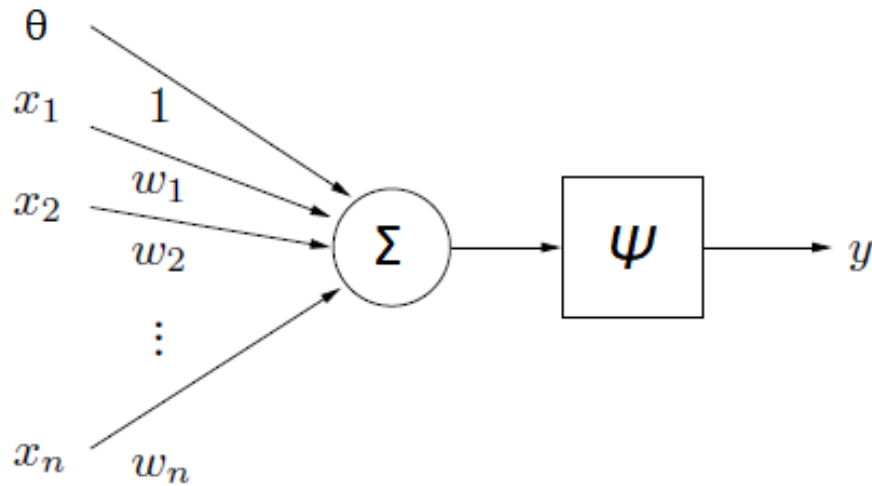


Abbildung 3.1.: Arbeitsweise eines Perzeptrons mit entsprechender Notation aus Definition 8.

meinen dasselbe. Bei der Wahl der Funktion ψ gibt es mehrere Möglichkeiten. Wird wie in Minsky[27] die Heavyside-Funktion

$$\psi : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}, \quad \psi(x) = \begin{cases} 1, & x \geq 0 \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

genutzt, kann das Perzeptron als binärer Klassifikator wie in ?? interpretiert werden. Dabei dient $w^T x + \theta = 0$ als trennende Hyperebene. Ist $w^T x + \theta < 0$, so ist $\psi(x) = 0$ und x wird der Klasse K_{-1} zugeordnet. Gilt jedoch $w^T x + \theta \geq 0$ und damit $\psi(x) = 1$, so ist der Vektor x der Klasse K_1 zugehörig.

Für ein Klassifikationsproblem, bei dem die Klassen nicht linear trennbar sind, scheitern diese einfachen Perzeptrenen. Hier wird oft das zweidimensionale XOR-Problem angeführt, bei denen die Punktmengen $P_{-1} = \{(0, 0), (1, 1)\}$ und $P_1 = \{(1, 0), (0, 1)\}$ getrennt werden sollen. Um solche Aufgaben zu lösen, ist es notwendig, mehrere Perzeptrenen geschickt zu verknüpfen, um komplexe Entscheidungsgrenzen zu erhalten.

3.2. Multi-Layer-Perzeptron

In dieser Arbeit wird ein Künstliches Neuronales Netz als eine Menge von Perzeptrenen, die in gewissen Schichten partitioniert und miteinander verbunden sind, notiert. Diese sogenannten *Multi-Layer-Perzeptrenen*, kurz MLP, gelten als erste tiefe neuronale Netze und sind seit den späten 1980er-Jahren Gegenstand der Forschung[5, 4, 34]. Zunächst sind einige Definitionen notwendig, um eine lesbare Notation des MLPs zu geben.

Definition 9 (Übertragungsfunktion). Für eine gegebene Matrix $W \in \mathbb{R}^{n \times m}$ und einen

Vektor $b \in \mathbb{R}^m$ ist

$$\Psi^{W,b} : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^m, \quad x \mapsto W^T x + b$$

als Übertragungsfunktion definiert. Der Vektor $y = \Psi^{W,b}(x) \in \mathbb{R}^m$ wird als Netzeingabe bezeichnet.

Hierbei ist W eine Gewichtsmatrix und b ein Biasvektor, welche als freie Parameter fungieren und die Netzeingabe eines Eingabevektors $x \in \mathbb{R}^n$ auf lineare Art und Weise beeinflussen. Um auch nichtlineare Zusammenhänge darzustellen, werden Aktivierungsfunktionen benutzt.

Definition 10 (Aktivierungsfunktion). Eine stetige, monoton steigende und nicht notwendigerweise lineare Funktion $\psi : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ wird als Aktivierungsfunktion bezeichnet.

Es sei erwähnt, dass auch nicht monotone Aktivierungsfunktionen genutzt werden können, beispielsweise radiale Basisfunktionen[31], welche jedoch in dieser Arbeit nicht weiter von Interesse sind. Typische Aktivierungsfunktionen, welche heutzutage verwendet werden, sind die:

$$\text{Identität : } \psi(x) = x,$$

$$\text{Logistische Funktion : } \psi(x) = \frac{1}{1 + e^{-x}},$$

$$\text{Tangens Hyperbolicus : } \psi(x) = \tanh(x),$$

$$\text{ReLU (rectified linear unit) : } \psi(x) = \max\{0, x\}.$$

Bemerkung 1. Ist ψ eine Aktivierungsfunktion, so wird für $x \in \mathbb{R}^n$ mit

$$\psi(x) := (\psi(x_1), \dots, \psi(x_n))^T \in \mathbb{R}^n$$

der Vektor bezeichnet, welcher sich durch die elementweise Auswertung der Aktivierungsfunktion ψ an den Stellen x_1, \dots, x_n ergibt.

Bei Klassifikationsproblemen wird oft die *Softmax*-Funktion[9] genutzt, welche die gesamte Eingabe berücksichtigt. Im Abschnitt ?? wird erläutert, warum sich in diesem Fall die Softmax-Funktion eignet.

Definition 11 (Softmax-Funktion). Für $x \in \mathbb{R}^n$ wird die Funktion $\psi : \mathbb{R}^n \rightarrow (0, 1]^n$ mit

$$\psi(x) := \left(\frac{e^{x_1}}{\sum_{i=1}^n e^{x_i}}, \dots, \frac{e^{x_n}}{\sum_{i=1}^n e^{x_i}} \right)^T$$

als *Softmax-Funktion* definiert. Die Einträge des Vektors $\psi(x)$ summieren sich zu Eins.

Für den späteren Trainingsprozess ist es nützlich, die Ableitung der verwendeten Aktivierungsfunktion, sofern sie existiert, zur Verfügung zu haben. Zudem ist es möglich, für bestimmte Aktivierungsfunktionen die Ableitung mithilfe der verwendeten Funktion zu berechnen.

Lemma 1. (i) Für die ReLU $\psi(x) = \max\{0, x\}$ gilt

$$\psi'(x) = \begin{cases} 0 & , x < 0 \\ 1 & , x > 0 \end{cases}.$$

An der Stelle 0 ist die Ableitung nicht definiert und wird oft mit $\psi'(0) = \frac{1}{2}$ festgelegt.

(ii) Für die logistische Funktion $\psi(x) = \frac{1}{1+e^{-x}}$ gilt

$$\psi'(x) = \psi(x)(1 - \psi(x))$$

für alle $x \in \mathbb{R}$.

(iii) Für den Tangens Hyperbolicus $\psi(x) = \tanh(x)$ gilt

$$\psi'(x) = 1 - \psi^2(x)$$

für alle $x \in \mathbb{R}$.

Beweis. Einfaches Differenzieren liefert für (i) und (ii) die Resultate. Bei (iii) wird die Darstellung $\tanh(x) = \frac{2}{e^{2x}+1}$ genutzt und das Differenzieren mittels Quotientenregel liefert die Aussage. \square

Ähnlich der Definition des Perzeptrons 8 wird nun eine Schicht als Verknüpfung von Übertragungsfunktion und Aktivierungsfunktion definiert.

Definition 12 (Neuronenschicht). Ist $\Psi^{W,b}$ eine Übertragungsfunktion mit den Parametern $W \in \mathbb{R}^{n \times m}$ und $b \in \mathbb{R}^m$ sowie ψ eine Aktivierungsfunktion, so wird das Paar $(\Psi^{W,b}, \psi)$ als Neuronenschicht \mathcal{S} bezeichnet. Für eine Eingabe $x \in \mathbb{R}^n$ ist die Ausgabe $y \in \mathbb{R}^m$ der Schicht \mathcal{S} durch

$$y = \psi \circ \Psi^{W,b}(x) = \psi(\Psi^{W,b}(x))$$

gegeben. Die Komponenten y_i werden für $1 \leq i \leq m$ Aktivierungen der Neuronen in der Schicht \mathcal{S} genannt und gleichen jeweils der Ausgabe eines einfachen Perzeptrons wie in Definition 8. Eine Schicht besteht also aus m Perzeptronen $\tilde{\Psi}_i$ mit $y_i = \tilde{\Psi}_i(x_i) = \psi(W_{i,:}^T x + b_i)$ für $1 \leq i \leq m$.

Im Hinblick auf MLPs werden nun mehrere Schichten so verbunden, dass die Ausgabe einer Schicht \mathcal{S}_k als Eingabe einer darüberliegenden Schicht \mathcal{S}_{k+1} für ein $k \in \mathbb{N}$ dient. Die Anzahl der Neuronen kann dabei von Schicht zu Schicht variieren. Dementsprechend werden die Dimensionen der beteiligten Gewichtsmatrizen $W^{(k)}$ und Biasvektoren $b^{(k)}$ passend gewählt. Um die Notation übersichtlich zu halten, bezeichne $\Psi^{W^{(k)}, b^{(k)}, \psi_k}$ die Schicht \mathcal{S}_k mit $\Psi^{W^{(k)}, b^{(k)}, \psi_k}(x) := \psi_k(\Psi^{W^{(k)}, b^{(k)}}(x))$.

Definition 13 (Multi-Layer-Perzeptron, vgl. gruening). Für eine gegebene Anzahl $l \in \mathbb{N}$, $l > 1$ von Schichten $\Psi^{W^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1}, \dots, \Psi^{W^{(l)}, b^{(l)}, \psi_l}$ bezeichne $s_l \in \mathbb{N}$ die Anzahl der

Neuronen in Schicht l . Für eine Eingabe $x \in \mathbb{R}^{s_0}$ lässt sich die Ausgabe $y \in \mathbb{R}^{s_l}$ eines Multi-Layer-Perzeptron $\Lambda_l : \mathbb{R}^{s_0} \rightarrow \mathbb{R}^{s_l}$, $x \mapsto y$ mit l Schichten durch

$$y = \Psi^{W^{(l)}, b^{(l)}, \psi_l} \circ \dots \circ \Psi^{W^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1}(x)$$

berechnen. Dabei gelten für die Gewichtsmatrizen die Dimensionsbedingungen

$${}_1W^{(1)} = s_0, \quad {}_2W^{(l)} = s_l, \quad \forall i \in [l-1] : {}_2W^{(i)} = {}_1W^{(i+1)}.$$

Die Eingabeschicht \mathcal{S}_0 besitzt keine Parameter W und b und besteht nur aus dem Eingabevektor $x \in \mathbb{R}^{s_0}$. Die letzte Schicht $\Psi^{W^{(l)}, b^{(l)}, \psi_l}$ wird als Ausgabeschicht bezeichnet. Weiter werden die Schichten $\mathcal{S}_1, \dots, \mathcal{S}_{l-1}$ als verdeckte Schichten definiert. Das MLP wird auch Feed-Forward-Netz (FFN) genannt und die Funktionsauswertung $\Lambda_l(x)$ für eine Eingabe x wird mit Vorwärtsrechnung, engl. *forward propagation*, bezeichnet.

Algorithm 1 Vorwärtsrechnung

Require: MLP Λ_l , Eingabe $x_0 \in \mathbb{R}^n$

Ensure: $y = \Lambda_l(x) \in \mathbb{R}^m$

```

 $x = x_0$ 
for  $i = 1, \dots, l$  do
     $u = W^{(i)T}x + b^{(i)}$ 
     $x = \psi_i(u)$ 
end for
 $y = x$ 

```

Das MLP-Modell wird im weiteren Verlauf dieser Arbeit repräsentativ als Künstliches Neuronales Netz bezeichnet. Die Begriffe MLP und FFN sind austauschbar. Die Funktionsauswertung eines FNN wird im Algorithmus Vorwärtsrechnung 1 festgehalten. Das zuvor angesprochene XOR-Problem kann nun beispielsweise mithilfe eines KNN bestehend aus zwei Schichten gelöst werden[13]. Es lassen sich zwischen Modell- und Hyperparameter von KNN unterscheiden.

Definition 14 (Hyper- und Modellparameter). Sei für $l \in \mathbb{N}$ ein KNN Λ_l gegeben. Dann werden die Eingabe- und Ausgabedimension s_0, s_l , die Anzahl l der (verdeckten) Schichten sowie die verwendeten Aktivierungsfunktion ψ_l Hyperparameter des neuronalen Netzes genannt. Die Gewichtsmatrizen und Biasvektoren mit den entsprechend passenden Abmessungen stellen die Modellparameter $\mathcal{W} := \{(W^{(i)}, b^{(i)}) : i = 1, \dots, l\}$ des neuronalen Netzes dar.

Die Hyperparameter werden oft anwendungsspezifisch für das jeweilige Problem gewählt, während die Modellparameter dynamisch in einem Trainingsprozess angepasst werden, sodass die gegebene Aufgabe zufriedenstellend gelöst wird. Wie dies geschieht, wird im folgenden Abschnitt ?? erläutert.

3.3. Training neuronaler Netze

Künstliche Neuronale Netze gehören zu den typischen Vertretern von maschinellen Lernalgorithmen, welche hinsichtlich einer bestimmten Aufgabe, engl. *task* T , und einem Leistungsmaß, engl. *performance* P an der Erfahrung, engl. *experience* E lernen[13]. Dabei ist mit Lernen gemeint, dass das Computerprogramm bezüglich der Aufgabe T sein Leistungsmaß P mit wachsender Erfahrung E schrittweise steigert. Wie in Kapitel ?? erläutert, gibt es viele verschiedene Aufgaben, wie die Regression, Klassifikation oder Clusterung bestimmter Objekte.

In den folgenden Abschnitten wird das Klassifikationsproblem als *task* T im Mittelpunkt stehen. Weiter werden KNNs als Modellschätzer aus der Wahrscheinlichkeitstheorie interpretiert und fundamentale Aussagen wie das *Universal-Approximation-Theorem*[19] gegeben. Schließlich wird bezüglich der Klassifikationsaufgabe das Training neuronaler Netze erläutert.

3.3.1. Neuronale Netze als universelle Schätzer

Beim Klassifikationsproblem müssen bestimmte bedingte Wahrscheinlichkeiten, die in diesem Abschnitt erklärt werden, ermittelt werden. Oft wird dazu die Ausgangsbeschriftung eines KNN als Wahrscheinlichkeit interpretiert und daher KNN als Schätzer der bedingten Wahrscheinlichkeiten eingesetzt. Zunächst werden Klassifikationsfunktion und -problem definiert.

Definition 15. Seien die Mengen $D \subset \mathbb{R}^n$ und $\mathcal{C} = \{c_1, \dots, c_m\}$ gegeben. Eine Funktion $f : D \rightarrow \mathcal{C}$, welche ein Element aus D einer Klasse $c_i \in \mathcal{C}$ zuordnet, wird Klassifikationsfunktion genannt. Hier gibt es $m \in \mathbb{N}$ verschiedene Klassenlabels.

Das Ziel beim Klassifikationsproblem ist die Approximation einer nicht bekannten Klassifikationsfunktion $f : D \rightarrow \mathcal{C}$ durch ein Modell $\tilde{f} : D \rightarrow \mathcal{C}$. In dieser Arbeit werden dafür KNNs genutzt, welche als probabilistische Modelle auf folgende Weise genutzt werden. Auf der Ergebnismenge $\Omega = D \times \mathcal{C}$ sei die nicht bekannte gemeinsame (Wahrscheinlichkeits-) Verteilung $p_{\text{Daten}}(x, c)$, genannt Datenverteilung, gegeben. Ein Modell soll nun konstruiert werden, welches die a posteriori-Verteilung $p_{\text{Daten}}(\cdot | x)$ der Klassen schätzt.

In dieser Arbeit werden KNN so benutzt, dass die Klassenzugehörigkeit direkt anhand der Eingabe $x \in D$ geschätzt wird. Die Funktion $P_{\text{Daten}} : D \rightarrow [0, 1]^m$ mit

$$P_{\text{Daten}}(x) := (p_{\text{Daten}}(c_1 | x), \dots, p_{\text{Daten}}(c_m | x))^T \in \mathbb{R}^m \quad (3.1)$$

soll für alle $x \in D$ approximiert werden. Dazu wird die Funktion $P_{\text{Modell}} : D \rightarrow [0, 1]^m$ mit

$$P_{\text{Modell}}(x; \mathcal{W}) := (p_{\text{Modell}}(c_1 | x; \mathcal{W}), \dots, p_{\text{Modell}}(c_m | x; \mathcal{W}))^T \in \mathbb{R}^m \quad (3.2)$$

für alle $x \in D$ genutzt, welche von den Modellparametern \mathcal{W} abhängig ist. Die Klassifikationsfunktion des Modells ergibt sich als

$$f_{\text{Modell}}(x) := \operatorname{argmax}_{c \in \mathcal{C}} p_{\text{Modell}}(c | x). \quad (3.3)$$

Es stellt sich die Frage, inwiefern das MLP als Modell genutzt werden kann, um beliebige Datenverteilungen P_{Daten} zu approximieren. Folgende Resultate liefern die Antwort.

Satz 1 (Universal-Approximation-Theroem[gruen]). *Sei ψ_1 eine nichtkonstante, beschränkte Aktivierungsfunktion und $id : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ die Identität sowie $D \subset \mathbb{R}^n$ kompakt. Dann existieren für alle $\varepsilon > 0$ und stetigen Funktionen $f : D \rightarrow \mathbb{R}$ Parameter $N \in \mathbb{N}$, $W^{(1)} \in \mathbb{R}^{n \times N}$, $b^{(1)} \in \mathbb{R}^N$ sowie $W^{(2)} \in \mathbb{R}^{N \times 1}$, sodass*

$$\left| f(x) - \Psi^{W^{(2)}, 0, id} \circ \Psi^{W^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1}(x) \right| < \varepsilon, \quad \forall x \in D \quad (3.4)$$

gilt.

Beweis. Ein Beweis kann in Hornik[18] nachgelesen werden. □

Das Universal-Approximation-Theroem kann ebenfalls auf unbeschränkte und nicht-konstante Funktion $f : D \rightarrow \mathbb{R}^m$ erweitert werden. Heutzutage wird oft die ReLU-Funktion als Aktivierungsfunktion verwendet[36, 26].

Korollar 1. *Mit den gleichen Voraussetzungen wie in Satz 1 gilt die Abschätzung 3.4 für $\psi_1(x) = \max\{0, x\}$.*

Beweis. Siehe Sonoda et. al.[37]. □

Hinsichtlich der Approximation von beliebigen Funktionen P_{Daten} mithilfe eines neuronalen Netzes mit der Softmax-Funktion als Aktivierungsfunktion liefert Strauß[**strauss**] folgendes Resultat.

Korollar 2. *Ein MLP mit zwei Schichten, wobei ψ_2 die Softmax-Funktion ist, kann genutzt werden, um stetige Funktionen $f : K \rightarrow [0, 1]^m$, welche von einem Kompaktum $K \subset \mathbb{R}^n$ in eine (Wahrscheinlichkeits)-Verteilung über die Klassen \mathcal{C} abbilden, beliebig genau zu approximieren.*

Beweis. Siehe [**strauss**]. □

Die Aussage kann auf das MLP mit beliebig vielen Schichten erweitert werden. In dieser Arbeit umfasst die Menge D aus Definition 15 digitalisierte Objekte als Vektoren $x \in \mathbb{R}^n$ und ist endlich und damit kompakt. Daher kann wegen Korollar 2 das MLP als Modell genutzt werden, um stetige Funktionen P_{Daten} sinnvoll zu approximieren.

3.3.2. Optimale Parameterwahl bei neuronalen Netzen

Wird ein künstliches neuronales Netz als probabilistisches Modell genutzt und sind die Hyperparameter festgelegt, müssen die Modellparameter \mathcal{W} gewählt werden. Um die Approximationsgüte, also die *performance* P , bezüglich des Klassifikationsproblems messbar zu machen, werden Fehlerfunktionen eingeführt. Mit Trainingsdaten als *experience* E und dem Gradientenverfahren[28] sollen optimale Parameter \mathcal{W} gefunden werden, sodass die gewählte Fehlerfunktion minimiert wird. Im folgenden steht ein

MLP $\Lambda(\cdot; \mathcal{W}) : D \rightarrow [0, 1]^m$ mit der Softmax-Funktion als Aktivierungsfunktion im Mittelpunkt, welches als parametrisiertes Modell f_{Modell} wie in 3.3 genutzt wird. Die Trainingsdaten werden in Trainingsmengen und Testmengen aufgeteilt.

Definition 16 (Trainingsmenge, Testmenge). *Sei p_{daten} eine Datenverteilung auf der Ergebnismenge $\Omega = D \times \mathcal{C}$. Dann heißen für $n_{\text{train}}, n_{\text{test}} \in \mathbb{N}$ die Mengen*

$$\begin{aligned}\mathcal{T} &:= \{(x^{(i)}, c^{(i)}) \mid i \in [n_{\text{train}}]\} \subset \Omega \\ \mathcal{T}' &:= \{(x^{(i)}, c^{(i)}) \mid i \in [n_{\text{test}}]\} \subset \Omega\end{aligned}$$

Trainingsmenge \mathcal{T} und Testmenge \mathcal{T}' , jeweils bestehend aus Datenpaaren, welche unabhängig durch p_{Daten} generiert wurde. Oft werden die Mengen disjunkt gewählt. Die Menge \mathcal{T} wird zum Trainieren und die Menge \mathcal{T}' zur Validierung des Modells P_{Modell} bezüglich P_{Daten} wie in 3.1 genutzt.

Die Approximationsgüte des Modells f_{Modell} wird als Likelihood gegeben einer Trainingsmenge \mathcal{T} gemessen und lässt sich als

$$L(\mathcal{T}, \mathcal{W}) := \prod_{(x,c) \in \mathcal{T}} p_{\text{Modell}}(c \mid x; \mathcal{W}) \quad (3.5)$$

wie in Bishop[2] berechnen. Für eine Trainingsmenge \mathcal{T} soll das Produkt über alle Wahrscheinlichkeiten der korrekten Klassenzugehörigkeiten c gegeben der Eingaben x maximiert werden. Dieser Ansatz wird *Maximum Likelihood-Methode*[35] genannt und eine Parameterwahl ist durch eine Lösung des Optimierungsproblems

$$\prod_{(x,c) \in \mathcal{T}} p_{\text{Modell}}(c \mid x; \mathcal{W}) \rightarrow \max \quad (3.6)$$

gegeben. Dabei sei bemerkt, dass die Optimierung unabhängig von den Hyperparametern vorgenommen wird.

Für ein Trainingspaar $(x, c) \in \mathcal{T}$ bezeichne $t(x, c) \in \mathbb{R}^m$ den Zielvektor der Klasse c mit sogenannter (1 aus m)-Kodierung. Die Komponenten des Zielvektors sind

$$t_k(x, c) := \begin{cases} 1 & , \text{wenn } k = c \\ 0 & , \text{sonst} \end{cases}, \quad \forall k \in [m].$$

Mit dieser Bezeichnung lässt sich das Optimierungsproblem 3.6 als Minimierungsproblem mithilfe der *negative log likelihood* schreiben.

Definition 17 (negative log likelihood). *Seien die Mengen D und $\mathcal{C} = \{c_1, \dots, c_m\}$ mit einer dazugehörigen Trainingsmenge \mathcal{T} sowie entsprechende Zielvektoren gegeben. Weiter seien die a posteriori Wahrscheinlichkeiten $p_{\text{Modell}}(c \mid x; \mathcal{W})$ wie in Gleichung 3.2 gegeben. Die negative log likelihood ist als Funktion*

$$L_{\text{NNL}}(\mathcal{T}, \mathcal{W}) := - \sum_{(x,c) \in \mathcal{T}} \sum_{i=1}^m t_i(x, c) \log(p_{\text{Modell}}(c_i \mid x; \mathcal{W})) \quad (3.7)$$

definiert.

Das Minimieren der negative log likelihood ist äquivalent zur Maximierung der Likelihood aus 3.5, denn es gilt

$$\log \left(\prod_{(x,c) \in \mathcal{T}} p_{Modell}(c | x; \mathcal{W}) \right) = \sum_{(x,c) \in \mathcal{T}} \log(p_{Modell}(c | x; \mathcal{W}))$$

und der natürliche Logarithmus ist monoton steigend. Wird zusätzlich angenommen, dass die a posteriori Verteilung $p_{Daten}(c | x)$ einer Normalverteilung mit konstanter Varianz entspricht, so ist das Maximieren von 3.5 äquivalent zur Minimierung der mittleren quadratischen Abweichung

$$L_{MSE}(\mathcal{T}, \mathcal{W}) := \frac{1}{2} \sum_{(x,c) \in \mathcal{T}} \|\hat{c} - t(x, c)\|_2^2,$$

wobei $\hat{c} = f_{Modell}(x)$ und $t(x, c)$ der Zielvektor des Datenpaars (x, c) ist, siehe Goodfellow[13]. Das Problem 3.6 wird nun allgemein mit Fehlerfunktionen definiert.

Definition 18 (Fehlerfunktion). *Seien \mathcal{T} eine Trainingsmenge und \mathcal{W} Modellparameter eines KNN. Es soll das Problem*

$$E(\mathcal{T}, \mathcal{W}) \rightarrow \min \tag{3.8}$$

gelöst werden. Dabei wird \mathcal{E} Fehlerfunktion genannt.

Backpropagationsalgorithmus

Bei FFN wird Backpropagation, etabliert von Rumelhart et. al. [34], als Lernalgorithmus genutzt, um eine gewählte Fehlerfunktion E zu minimieren. Dazu wird das Gradientenverfahren zur numerischen Minimierung von E im Raum der Modellparameter \mathcal{W} genutzt. Dabei sei bemerkt, dass das Finden von globalen Minima durch den Backpropagationsalgorithmus nicht garantiert ist. In dieser Arbeit wird E immer als stückweise stetig differenzierbare Funktion gewählt, damit das Gradientenverfahren angewendet werden kann. Sowohl die negative log likelihood L_{NNL} als auch die mittlere quadratische Abweichung L_{MSE} sind als Fehlerfunktion geeignet. Weiter sollten auch die Aktivierungsfunktionen aus Definition 10 als stückweise stetig differenzierbare Funktion vorausgesetzt werden. Die Optimierung der Parameter geschieht iterativ und besteht jeweils aus zwei Schritten. Zuerst wird eine Abstiegsrichtung

$$\Delta_n := -\lambda \nabla_{\mathcal{W}} \mathcal{E}(\mathcal{T}, \mathcal{W}) \tag{3.9}$$

berechnet und dann die Parameter

$$\mathcal{W}_{n+1} := \mathcal{W}_n + \Delta_n \tag{3.10}$$

aktualisiert. Es werden also Gradienten der Fehlerfunktion bezüglich der Gewichtsmatrizen und Biasvektoren ermittelt und anschließend werden jene Parameter mit einer wählbaren Lernrate $\lambda \in \mathbb{R}$ angepasst. In (3.9) wird der Gradient über alle Trainingspaare berechnet. Diese Variante nennt sich *Offline-Version* des Gradientenverfahrens und ist besonders für große Trainingsmengen ineffizient. Die *Online-Version* berechnet den Gradienten lediglich für ein Trainingspaar und passt die Parameter direkt an. In dieser Arbeit wird ein Kompromiss aus beiden Verfahren verwendet und zwar das *Mini-Batch-Verfahren*, siehe Algorithmus ??, bei dem die Gradienten über kleine Teilmengen $\mathbb{T} \subset \mathcal{T}$ der Trainingsmenge berechnet werden.

Die Abstiegsrichtungen werden mithilfe der mehrdimensionalen Kettenregel berechnet.

Satz 2 (Mehrdimensionale Kettenregel). *Ist $f = f(x_1(y_1, \dots, y_m), \dots, x_n(y_1, \dots, y_m))$ und sind alle beteiligten Funktionen stetig differenzierbar, so ergeben sich die partielle Ableitungen mittels Kettenregel zu*

$$\frac{\partial f}{\partial y_i} = \sum_{j=1}^n \frac{\partial f}{\partial x_j} \frac{\partial x_j}{\partial y_i}.$$

Beweis. siehe [12] □

Im Bereich des tiefen Lernens zählt die effiziente Berechnung dieser Gradienten zu den schwersten Aufgaben[25]. Im Folgenden wird der Online-Backpropagationalgorithmus, im Englischen auch als *Stochastic Gradient Descent* bezeichnet, erläutert. Grundsätzlich lässt sich das Verfahren in zwei Schritte einteilen.

- Bei der Vorwärtsrechnung wird dem FFN Λ ein Trainingspaar $(x, c) \in \mathcal{T}$ präsentiert und die Aktivierungen der Schichten schrittweise von der Eingabeschicht über die verdeckten Schichten bis zur Ausgabeschicht berechnet.
- Bei der Rückwärtsrechnung wird für jedes Neuronen ein lokaler Gradient bezüglich E berechnet, beginnend in der Ausgabeschicht über die verdeckten Schichten bis zur Eingabeschicht.

Als Fehlerfunktion wird im weiteren Verlauf die mittlere quadratische Abweichung

$$E = \frac{1}{2} \sum_{(x,c) \in \mathcal{T}} \|y - t\|_2^2, \quad (3.11)$$

genutzt, wobei wieder $y = \Lambda(x)$ der Ausgabevektor des FFN und $t = t(x, c)$ der Zielvektor des Datenpaars (x, c) ist. Beim Online-Verfahren wird der Fehler

$$E_x = \frac{1}{2} \|y - t(x, c)\|_2^2 = \frac{1}{2} \sum_{k=1}^{s_l} (y_k - t_k)^2 \quad (3.12)$$

für eine einzige Eingabe x berechnet. Die Ausgabeschicht von Λ besitze s_l Neuronen. Nun müssen die Abstiegsrichtungen

$$\Delta_{W^{(k)}} = -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial W^{(k)}}$$

$$\Delta_{b^{(k)}} = -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial b^{(k)}}$$

für $1 \leq k \leq s_l$ ermittelt werden. Dazu wird im Folgenden die Notation **[du_diss]**

$e_k = y_k - t_k$	Fehler des k -ten Ausgabeneurons,
$w_{k,j}^l$	Eintrag der Gewichtsmatrix $W^{(l)}$ der Ausgabeschicht,
$w_{j,i}^h$	Eintrag der Gewichtsmatrix $W^{(h)}$ einer verdeckten Schicht,
$V_j = \sum_i w_{j,i}^h x_i + b_j^h$	Netzeingabe des verdeckten Neurons j mit Bias $b^{(h)}$,
$z_j = \psi(V_j)$	Aktivierung des versteckten Neurons j ,
$V_k = \sum_j w_{k,j}^l z_j + b_k^l$	Netzeingabe des Ausgabeneurons k mit Bias $b^{(l)}$

genutzt. Es wird nur eine verdeckte Schicht mit s_j Neuronen betrachtet. Die Verallgemeinerung für beliebig viele Schichten ist analog. Mit i ist ein Eingabeneuron, j eine verstecktes Neuron und k eine Ausgabeneuron gemeint. Außerdem werden die Gradienten komponentenweise berechnet und daher die Parameter komponentenweise aktualisiert. Die mehrmalige Anwendung der Kettenregel 2 auf die Fehlerfunktion (3.12) liefert

$$\begin{aligned} \Delta w_{k,j}^l &= -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial w_{k,j}^l} \\ &= -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial e_k} \frac{\partial e_k}{\partial y_k} \frac{\partial y_k}{\partial V_k} \frac{\partial V_k}{\partial w_{k,j}^l} \\ &= -\lambda e_k \psi'(V_k) z_j \\ &= -\lambda \delta_k z_j \end{aligned}$$

mit

$$\delta_k := e_k \psi'(V_k) \quad (3.13)$$

als sogenannte lokale Fehler für $1 \leq k \leq s_l$. Für die Schwellwerte gilt analog

$$\Delta b_k^l = -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial b_k^l} = -\lambda \delta_k.$$

Die Gradienten für die Parameter der verdeckten Schicht lassen sich mithilfe der lokalen

Fehler δ_k der darüberliegenden Ausgabeschicht berechnen, also

$$\begin{aligned}
\Delta w_{j,i}^h &= -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial w_{j,i}^h} \\
&= -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial z_j} \frac{\partial z_j}{\partial V_j} \frac{\partial V_j}{\partial w_{j,i}^h} \\
&= -\lambda \left(\sum_{k=1}^{s_l} e_k \frac{\partial e_k}{\partial z_j} \right) \psi'(V_j) x_i \\
&= -\lambda \left(\sum_{k=1}^{s_l} e_k \frac{\partial e_k}{\partial y_k} \frac{\partial y_k}{\partial V_k} \frac{\partial V_k}{\partial z_j} \right) \psi'(V_j) x_i \\
&= -\lambda \left(\sum_{k=1}^{s_l} e_k \psi'(V_k) w_{k,j}^l \right) \psi'(V_j) x_i \\
&= -\lambda \delta_j x_i
\end{aligned}$$

mit x_i als Eingabeneuron und

$$\delta_j := \left(\sum_{k=1}^{s_l} \delta_k w_{k,j}^l \right) \psi'(V_j).$$

als lokale Fehler der verdeckten Neuronen für $1 \leq j \leq s_j$. Für die Schwellwerte gilt wieder

$$\Delta b_j^h = -\lambda \frac{\partial E_x}{\partial b_j^h} = -\lambda \delta_j.$$

Die Backpropagation wird als iterativer Algorithmus beschrieben. Daher tauchen im Algorithmus 2 Variablen in Abhängigkeit von n auf. Als Abbruchbedingung kann eine maximale Anzahl N von Iterationen vorgegeben werden. Andere Abbruchbedingungen können mit der Norm der Abstiegsrichtungen oder abhängig von der Größe des Trainingsfehlers mit einer Fehlertoleranz $\varepsilon > 0$ formuliert werden.

Bei der Wahl der Lernrate werden heutzutage werden oft adaptive Verfahren genutzt, welche vorangegangene Gradienten berücksichtigen und die Lernrate so anpassen. Bekannte Verfahren sind *Nesterov accelerated gradient*[38], *AdaGrad*[10], *RMSProp*[39] sowie *Adam*[21]. So sollen Probleme wie des *vanishing gradients* oder des *exploding gradients* vermieden werden, siehe dazu[15]. Für eine tiefere Analyse des Gradientenverfahrens und dessen Varianten sei auf die jeweiligen Arbeiten beziehungsweise als Zusammenfassung auf Ruder[33] verwiesen. Darüber hinaus gibt es andere Techniken wie die Regularisierung, um die oben genannten Probleme zu entgehen. Für die Problemstellung in dieser Arbeit genügt es, das Online-Verfahren mit konstanter Lernrate zu nutzen.

3.4. Zusammenfassung

In diesem Kapitel wurden KNN als Feed-Forward-Netze eingeführt. Es stellt sich heraus, dass diese Netze als probabilistische Modelle genutzt werden können, um Klassi-

Algorithm 2 Online-Backpropagation für ein FFN, vgl. [du_diss]

Require: Trainingsmenge \mathcal{T} , Modellparameter \mathcal{W}_0 , Fehlerfunktion E , Lernrate λ

Ensure: optimierte Modellparameter \mathcal{W}

Initialisiere zufällig alle Gewichte und Schwellwerte des FFN Λ

$n = 0$

while $E > \varepsilon$ **or** $n < N$ **do** ▷ Abbruchbedingung, siehe Text

for $(x, c) \in \mathcal{T}$ **do**

$y(n) = \Lambda(x(n))$

$e_k(n) = y_k(n) - t_k(n)$

 Berechne die Gradienten bezüglich der Ausgabeschicht

$\delta_k(n) = e_k(n)\psi'(V_k(n))$

$\Delta w_{k,j}^l(n) = -\lambda \delta_k(n) z_j(n)$

$\Delta b_k^l(n) = -\lambda \delta_k(n)$

 Berechne die Gradienten bezüglich der verdeckten Schicht

$\delta_j(n) = \left(\sum_{k=1}^{s_l} \delta_k w_{k,j}^l \right) \psi'(V_j)$

$\Delta w_{j,i}^h(n) = -\lambda \delta_j(n) x_i(n)$

$\Delta b_j^h(n) = -\lambda \delta_j(n)$

 Aktualisiere Gewichte

$\mathcal{W}_{n+1} = \mathcal{W}_n + \Delta \mathcal{W}_n$

$n = n + 1$

end for

$E = \frac{1}{2} \sum_{(x,c) \in \mathcal{T}} \|y - t\|_2^2$

end while

fiktionsaufgaben hinreichend gut zu lösen. Dabei ist es wichtig die Hyper- und Modellparameter je nach Anwendung und Leistungsmaß optimal zu wählen. Dazu werden Trainingsdaten genutzt, um während eines Lernprozesses eine Fehlerfunktion zu Minimieren. Eine Lösung von 3.8 kann wegen der Komplexität der Fehlerfunktion E bzw. der großen Menge von Parametern \mathcal{W} selten direkt angegeben werden[3]. Daher wird das Gradientenverfahren als iterativer Ansatz zur numerischen Minimierung der Fehlerfunktion genutzt. Dabei sind partielle Ableitungen der Fehlerfunktion bezüglich der Parameter nötig, welche im Backpropagationsalgorithmus mithilfe der mehrdimensionalen Kettenregel berechnet werden können.

Bei der Analyse von Zeitreihen oder Bildern eignen sich abgewandelte Architekturen wie gefaltete neuronale Netze (CNN), engl. *Convolutional Neural Networks*, welche im folgenden Kapitel 4 näher erläutert werden. Diese Art neuronaler Netze wird im weiteren Verlauf dieser Arbeit im Fokus stehen.

4. Gefaltete neuronale Netze

Feed-Forward-Netze gelten als leistungsstarke maschinelle Lernmethoden, da sie so trainiert werden können, um beliebige komplexe Funktionen abhängig von einer vektorwertigen Eingabe zu approximieren. Ist die Dimension der Eingabeschicht jedoch zu groß, treten bei klassischen FFN Probleme hinsichtlich der Parameteranzahl auf. Die Problemstellung ?? dieser Arbeit besteht in der Klassifikation digitalisierter Bilder. Wird ein FFN mit 100 Ausgabeneuronen genutzt und jeder Pixel eines Bildes mit den Abmessungen 1000×1000 als Merkmal genutzt, so ergeben sich bereits $10^8 + 100$ freie Parameter. Stehen nur relativ wenige Trainingsdaten zur Verfügung, ist die Struktur des FFN zu komplex und dies kann zur Überanpassung führen[6, 1]. Die Parameteranzahl muss also deutlich reduziert werden. Konzepte wie *Parameter Sharing* und spärliche Konnektivität, engl. *sparse connectivity* erlauben diese Reduktion, vgl. Goodfellow[13] und werden in den folgenden Abschnitten erläutert.

Ein weiterer Nachteil des FFN ergibt sich dadurch, dass Korrelationen von benachbarten Eingabeneuronen, z.B. Bilsegmente wie Kanten oder Ecken, nicht miteinbezogen werden. Es muss also ein Modell entwickelt werden, welches diese lokalen Muster extrahiert und sie miteinander verknüpft. Das Modell sollte zudem äquivariant gegenüber Translationen sein.

In diesem Kapitel wird erläutert, wie gefaltete neuronale Netze die erwähnten Nachteile von FFN umgehen. CNN sind in der Lage, lokale Muster zu erkennen, sind äquivariant gegenüber Translationen und realisieren Konzepte wie Parameter Sharing, um die Anzahl der freien Parameter drastisch zu reduzieren. So gelingt es, besonders bei Aufgaben der Computergrafik[22, 24, 7] die Generalisierungsrate gegenüber klassischen FFN zu erhöhen.

Gefaltete neuronale Netze unterscheiden sich von FFN bei der Berechnung der Übertragungsfunktion. Dazu wird die gefaltete Übertragungsfunktion definiert, welche das Konzept der diskreten Faltung nutzt. Im folgenden Abschnitt 4.1 wird zunächst die Faltung als mathematische Operation eingeführt und deren Zusammenhang zur Fourier-Transformation[43] erläutert. Anschließend wird im Abschnitt ?? das CNN-Modell definiert und schließlich im Abschnitt 4.3 der Backpropagationsalgorithmus 2 auf CNN verallgemeinert.

4.1. Die Faltungsoperation

In der Analysis ist die Faltung ein mathematischer Operator und liefert für zwei Funktionen f und g die Funktion $f * g$, wobei mit dem Sternchen die Faltungsoperation gemeint ist.

Definition 19 (Faltung). Für zwei Funktionen $f, g : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{C}$ ist die Faltung als

$$(f * g)(x) := \int_{\mathbb{R}^n} f(\tau)g(x - \tau)d\tau$$

definiert, wobei gefordert wird, dass das Integral für fast alle x wohldefiniert ist. Für $f, g \in L^1(\mathbb{R}^n)$ ist dies der Fall.

Für die Faltung gelten einige Rechenregeln.

Lemma 2. Seien $f, g, h \in L^1(\mathbb{R}^n)$ und $a \in \mathbb{C}$. Dann gelten

- (i) $f * g = g * f$ (Kommutativität)
- (ii) $f * (g * h) = (f * g) * h$ (Assoziativität)
- (iii) $f * (g + h) = (f * g) + (f * h)$ (Distributivität)
- (iv) $a(f * g) = (af) * g = f * (ag)$ (Assoziativität mit skalarer Multiplikation)

Beweis. Eine Beweis dieser Rechenregeln kann in Werner[43] nachgesehen werden. \square

In der digitalen Signal- und Bildverarbeitung werden meist diskrete Funktionen analysiert und daher die diskrete Faltung genutzt, bei der statt der Integration eine Summation auftaucht. Die Regeln aus Lemma 2 gelten analog.

Definition 20 (Diskrete Faltung). Für zwei Funktionen $f, g : D \rightarrow \mathbb{C}$ mit einem diskreten Definitionsbereich $D \subseteq \mathbb{Z}^n$ ist die diskrete Faltung als

$$(f * g)(n) := \sum_{k \in D} f(k)g(n - k)$$

definiert. Hier wird über dem gesamten Definitionsbereich D summiert. Ist D beschränkt, werden f beziehungsweise g durch Nullen fortgesetzt.

Ist für $f, g : D \rightarrow \mathbb{C}$ der Definitionsbereich D endlich, so können die Funktionen als zeitdiskrete Signale $f = (f_0, \dots, f_{n-1})^T \in \mathbb{C}^n$ und $g = (g_0, \dots, g_{n-1})^T \in \mathbb{C}^n$ aufgefasst werden. In diesem Fall kann die Faltung als Matrix-Vektor-Produkt mit einer zyklischen Matrix ausgedrückt werden.

Definition 21 (Zyklische Matrix, vgl. Gray[14]). Eine quadratische Matrix heißt zyklisch im Vektor $a = (a_0, \dots, a_{n-1})^T \in \mathbb{R}^n$, wenn sie die Gestalt

$$\text{zyk}(a) := \begin{pmatrix} a_0 & a_{n-1} & a_{n-2} & \dots & a_1 \\ a_1 & a_0 & a_{n-1} & \dots & a_2 \\ a_2 & a_1 & a_0 & \dots & a_3 \\ & \ddots & \ddots & \ddots & \\ a_{n-1} & a_{n-2} & a_{n-3} & \dots & a_0 \end{pmatrix}$$

besitzt.

Bemerkung 2. Für ein zeitdiskrete Signal $f = (f_0, \dots, f_{n-1})^T \in \mathbb{C}^n$ sei $F = \text{zyk}(f)$ die zyklische Matrix im Vektor f . Sei weiter $g = (g_0, \dots, g_{n-1})^T \in \mathbb{C}^n$. Dann lässt sich mit

$$(Fg)_k = \sum_{j=0}^{n-1} f_{k-j} g_j, \quad k = 0, \dots, n-1$$

die diskrete Faltung von f und g darstellen. Dabei werden Indizes außerhalb von $0, \dots, n-1$ zyklisch durch Modulo-Rechnung ($\text{mod } n$) in den gültigen Indexbereich abgebildet.

In Hinblick auf die Klassifikation von digitalisierten Bildern, dargestellt als Matrizen, wird die Matrixfaltung mit sogenannten quadratischen Kernen $K \in \mathbb{R}^{k \times k}$ mit ungeradem $k \in \mathbb{N}$ definiert.

Definition 22 (Matrixfaltung, vgl. [gruening]). Für gegebene Matrizen $X \in \mathbb{R}^{h \times b}$ und $K \in \mathbb{R}^{k \times k}$ sei $l = \lfloor k/2 \rfloor$. Die zweidimensionale Faltung $Y = X * K \in \mathbb{R}^{h \times w}$ ist als

$$Y_{i,j} := \sum_{u=-l}^l \sum_{v=-l}^l X_{i+u,j+v} K_{u+l+1,v+l+1} \quad \forall i \in [h], j \in [b] \quad (4.1)$$

mit $X_{i,j} = 0$ für $i \notin [h]$ und $j \notin [b]$ definiert. In der Literatur wird dieses Auffüllen mit Nullen am Rand von X mit *zero padding* bezeichnet. In dieser Definition besitzt das Ergebnis Y der Faltung, genauer der Kreuzkorrelation, die gleichen Abmessungen wie X . In der Literatur werden die Begriffe Faltung und Kreuzkorrelation oft für dieselbe Operation genutzt. In dieser Arbeit wird (4.1) als Faltung bezeichnet

Bemerkung 3. Oft wird eine kompakte Schreibweise der Faltung von $X \in \mathbb{R}^{h \times b}$ und $K \in \mathbb{R}^{k \times k}$ mit

$$Y_{i,j} = \sum_{u=-l}^l \sum_{v=-l}^l X_{i+u,j+v} K_{u,v} \quad (4.2)$$

und $X_{i,j} = 0$ für $i \notin [h]$ und $j \notin [b]$ angegeben. Dabei wird der Kern negative indiziert. Ist beispielsweise $k = 5$, so ist mit $K_{-2,-2}$ das Matricelement $k_{1,1}$ und mit $K_{0,0}$ der Wert im Mittelpunkt $k_{3,3}$ gemeint.

Bei gefalteten neuronalen Netzen wird oft eine Reduktion der Dimensionen angestrebt. Dafür werden natürliche Zahlen als Schrittweiten, engl. *strides*, genutzt.

Bemerkung 4. Für Schrittweiten $s_h, s_b \in \mathbb{N}$ ergibt sich die reduzierte zweidimensionale Faltung $Y = X * K$ zu

$$Y_{i,j} := \sum_{u=-l}^l \sum_{v=-l}^l X_{i \cdot s_h + u, j \cdot s_b + v} K_{u+l+1,v+l+1} \quad \forall i \in [\lceil h/s_h \rceil], j \in [\lceil b/s_b \rceil].$$

Für $s_h = s_b = 1$ ergibt sich die Standardvariante wie in 4.1.

4.2. CNN Architektur

Beim maschinellen Lernen sind Eingabedaten oft als mehrdimensionale Arrays abgelegt, welche eine oder mehrere Achsen repräsentieren, wobei die Ordnung dieser eine Rolle spielt. Bei digitalisierten Bildern sind das beispielsweise die Höhe und Breite des Bildes, welche als Raumachsen bezeichnet werden. Hinzu kommen Kanalachsen, zum Beispiel besitzen Grauwert-Bilder einen Farbkanal, während RGB-Farbbilder drei Kanäle der Farben rot, grün und blau besitzen. Dementsprechend werden Grauwert-Bilder wie in Definition 7 nun als dreidimensionale Arrays $X \in [0, 1]^{h \times b \times 1}$ dargestellt. Dies erlaubt die Definition der gefalteten Übertragungsfunktion, wie in Gruening[gruening]

Definition 23 (Gefaltete Übertragungsfunktion). *Sei ein vierdimensionales Array $K \in \mathbb{R}^{z_{out} \times z_{in} \times k \times k}$ und ein Biasvektor $b \in \mathbb{R}^{z_{out}}$ gegeben. Die Funktion*

$$\Psi_{conv}^{K,b} : \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z_{in}} \rightarrow \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z_{out}}$$

mit

$$\Psi_{conv}^{K,b}(X)_{:, :, q} := \sum_{p=1}^{z_{in}} \alpha_p (K_{q,p, :, :} * X_{:, :, p}) + b_q \quad \forall q \in [z_{out}]$$

wird gefaltete Übertragungsfunktion bezeichnet. Mit $*$ ist die Matrixfaltung wie in Definition 22 gemeint und mit \cdot werden beliebige Raumachsen bezeichnet. Die Skalare α_p können als lernbare Parameter genutzt werden. In dieser Arbeit gelte $\alpha_p = 1$ für alle $p \in [z_{in}]$.

Bemerkung 5. Ist $\psi : \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ eine Aktivierungsfunktion wie in Definition 10, so wird für $X \in \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z}$ mit

$$\psi(X)_{i,j, :} := (\psi(X_{i,j,1}), \dots, \psi(X_{i,j,z}))^T \in \mathbb{R}^z \quad \forall i \in [{}_1X], j \in [{}_2X]$$

der Vektor bezeichnet, welcher sich durch die elementweise Auswertung der Aktivierungsfunktion ψ ergibt.

Ähnlich der Definition 12 wird nun eine Faltungsschicht als Verknüpfung von gefalteter Übertragungsfunktion und Aktivierungsfunktion definiert.

Definition 24 (Faltungsschicht). *Ist $\Psi_{conv}^{K,b}$ eine gefaltete Übertragungsfunktion und ψ eine Aktivierungsfunktion, so wird das Paar $(\Psi_{conv}^{K,b}, \psi)$ als Faltungsschicht \mathcal{S}_{conv} bezeichnet. Für eine sogenannte Eingabekarte $X \in \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z_{in}}$ ist die Ausgabe $Y \in \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z_{out}}$ der Schicht \mathcal{S}_{conv} durch*

$$Y = \psi \circ \Psi_{conv}^{K,b}(X) = \psi \left(\Psi_{conv}^{K,b}(X) \right)$$

gegeben. Die Matrizen $Y_{:, :, p}$ werden für $1 \leq p \leq z_{out}$ Merkmalskarten genannt. Weiter bezeichne $\Psi_{conv}^{K,b,\psi}$ die Faltungsschicht \mathcal{S}_{conv} mit $\Psi_{conv}^{K,b,\psi}(X) := \psi \left(\Psi_{conv}^{K,b}(X) \right)$.

Bei CNN werden sogenannte *Pooling*-Schichten verwendet, um die Dimensionen der Raumachsen neben dem zero padding weiter zu verkleinern und das Modell robuster gegenüber Überanpassung zu machen. Dazu werden Pooling-Funktionen eingesetzt,

welche unabhängig voneinander auf Merkmalskarten operieren und so die Rechenkomplexität des Modells reduzieren. Es ist sinnvoll, symmetrische Pooling-Funktionen T zu wählen, für die die Bedingung

$$\forall \pi \in S_n \forall x \in \mathbb{R}^n : T(x_1, \dots, x_n) = T(x_{\pi(1)}, \dots, x_{\pi(n)})$$

gilt. Mögliche Pooling-Funktionen sind

$$\text{Maximum : } T(x_1, \dots, x_n) = \max\{x_1, \dots, x_n\},$$

$$\text{Mittelwert : } T(x_1, \dots, x_n) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i.$$

Heutzutage wird oft die von Weng et. al.[41] eingeführte Max-Pooling-Schicht benutzt. Für den späteren Trainingsprozess ist es nützlich, die Ableitung der verwendeten Pooling-Funktionen, sofern sie existiert, zur Verfügung zu haben. Für den Mittelwert T gilt $\nabla T = \frac{1}{n} \mathbf{1}$. Ist T die Maximum-Funktion so ergibt sich

$$\frac{\partial T}{\partial x_i} = \begin{cases} 1, & \text{falls } \forall j \neq i : x_i > x_j \\ 0, & \text{falls } \exists j \neq i : x_i < x_j \end{cases}$$

mit der Konvention, dass für $x_1 = x_2 = \dots = x_n$ die Ableitung auf $\frac{1}{2}$ gesetzt wird. Pooling-Schichten werden wieder durch Schrittweiten parametrisiert.

Definition 25 (Pooling-Schicht, vgl. Grüning [gruening]). *Seien $p_h, p_b \in \mathbb{N}$ und T eine Pooling-Funktion. Die Funktion*

$$\Psi_{pool,T}^{p_h,p_b} : \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z} \rightarrow \mathbb{R}^{\cdot \times \cdot \times z}$$

mit

$$\Psi_{pool,T}^{p_h,p_b}(X)_{i,j,l} := \begin{matrix} T \\ (i-1) \cdot p_h < i' \leq \min\{i \cdot p_h, 1X\} \\ (j-1) \cdot p_w < j' \leq \min\{j \cdot p_w, 2X\} \end{matrix} (X_{i',j',l})$$

für alle $i \in [\lceil 1X/p_h \rceil], j \in [\lceil 2X/p_w \rceil]$ und $l \in [z]$ wird Pooling-Schicht genannt. Die Schrittweiten $p_h, p_b \in \mathbb{N}$ werden subsampling-Faktoren genannt.

Pooling-Schichten verdichten also Information von Eingabedaten, welche sich lokal in Fenstern der Größe $p_h \times p_b$ befinden und reduzieren so die Raumdimension. In dieser Arbeit wird das Maximum-Pooling oder Mittelwert-Pooling benutzt. Für andere Pooling-Funktion sei auf Yu et. al.[44] verwiesen. Die Idee bei CNN besteht nun darin, Faltungsschichten mit Pooling-Schichten zu kombinieren und schließlich ein FFN wie in Definition 13 anzuknüpfen. Dazu wird für allgemeine mehrdimensionale Arrays die Flatten-Schicht definiert.

Definition 26. *Sei $X \in \mathbb{R}^{n_1 \times n_2 \times n_3}$. Dann wird die Funktion $T_f : \mathbb{R}^{n_1 \times n_2 \times n_3} \rightarrow \mathbb{R}^{n_1 \cdot n_2 \cdot n_3}$ mit*

$$T_f(X)_{(i-1) \cdot (n_2 \cdot n_3) + (j-1) \cdot n_3 + k} := X_{i,j,k}, \quad \forall i \in [n_1], j \in [n_2], k \in [n_3]$$

Flatten-Funktion genannt. Die multidimensionale Eingabe wird also in einen Vektor umgewandelt.

Dies erlaubt die Definition des CNN-Modells als Kombination aus Faltungsschichten, Pooling-Schichten und Neuronenschichten des MLP aus Kapitel 3.

Definition 27. (*Gefaltetes Neuronales Netz*) Seien $h, w, z_{in}, z_{out}, l, c \in \mathbb{N}$ und Schichten $\Psi^{W^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1}, \dots, \Psi^{W^{(l)}, b^{(l)}, \psi_l}$ sowie Faltungsschichten $\Psi_{conv}^{K^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1}, \dots, \Psi_{conv}^{K^{(l)}, b^{(l)}, \psi_l}$ gegeben. Die Vorwärtsrechnung eines CNN lässt sich als Komposition

$$y = \Psi^{W^{(l)}, b^{(l)}, \psi_l} \circ \dots \circ \Psi^{W^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1} \circ T_f \circ \Psi_{conv}^{K^{(c)}, b^{(c)}, \psi_c} \circ \dots \circ \Psi_{conv}^{K^{(1)}, b^{(1)}, \psi_1}(X) \quad (4.3)$$

darstellen. Dabei seien wieder die Dimensionen der Parameter passend gewählt, so dass die Komposition wohldefiniert ist. In (4.3) können zwischen den Faltungsschichten Pooling-Schichten $\Psi_{pool, T}^{p_h, p_b}(X)$ geschaltet werden.

Auch CNN bestehen aus Hyper- und Modellparametern.

Definition 28 (Hyper- und Modellparameter von CNN). Die Eingabe- und Ausgabedimensionen h, b, z_{in}, z_{out} , die Anzahl c der Faltungsschichten, die Anzahl l der Neuronenschichten, die Dimensionen der Kerne, die Schrittweiten bei der Faltung bzw. dem Pooling sowie die verwendeten Aktivierungs- und Poolingfunktionen sind Hyperparameter des CNN. Die Kerne, Gewichtsmatrizen und Biasvektoren mit den entsprechend passenden Abmessungen stellen die Modellparameter $\mathcal{W} := \{(W^{(i)}, b^{(i)}) : i = 1, \dots, l\}$ und $\mathcal{W}_{conv} := \{(K^{(i)}, b^{(i)}) : i = 1, \dots, c\}$ des CNN dar.

Die Hyperparameter werden wieder anwendungsspezifisch für das jeweilige Problem gewählt und die Modellparameter während des Trainingsprozesses angepasst.

4.3. Backpropagation bei CNN

Der Backpropagationalgorithmus 2 soll nun für das CNN-Modell verallgemeinert werden. Als Fehlerfunktion wird wieder die mittlere quadratische Abweichung (3.11) genutzt. Die Abstiegsrichtungen für die Schichten des FFN wurden bereits im vorherigen Kapitel 3 hergeleitet. Es müssen nun Gradienten innerhalb der Faltungsschichten beziehungsweise Pooling-Schichten berechnet werden. Die Einträge der Eingabe- und Merkmalskarten, in Zukunft einfach Karten genannt, können als Neuronenaktivierungen interpretiert werden. Weiter werden zur Vereinfachung die trainierbaren Gewichte der Kerne mit $w_{j,i}^{(l)}$ bezeichnet. Gemeint ist also das Gewicht zwischen Neuron i auf Schicht $l - 1$ und Neuron j der Schicht l bezeichnet. Weiter sei $y_i^{(l-1)}$ die Aktivierung des Neurons i der Schicht $l - 1$ und $\delta_j^{(l)}$ sei der lokale Fehler des Neurons j der Schicht l . Die Funktion ψ repräsentiere eine Aktivierungsfunktion, Pooling-Funktion oder Flatten-Funktion, je nachdem auf welcher Schicht sie benutzt wird.

Die Gradienten werden wieder komponentenweise berechnet. Angenommen, l ist eine Faltungsschicht. Die Aktivierung einer Merkmalskarte j an der Stelle (x, y) lässt sich mit der Matrixfaltung, siehe 22, 23, als

$$y_j^{(l)}(x, y) = \psi \left(\sum_{i=1}^{z_{in}} \sum_{(u,v) \in F} y_i^{(l)}(x+u, y+v) w_{j,i}^{(l)}(u, v) + b_j^{(l)} \right) \quad (4.4)$$

schreiben. Es ist zu beachten, dass (x, y) ein Pixel der Karte j meint. Mit k als Dimension der Kerns und $l = \lfloor k/2 \rfloor$ ist $F = \{(u, v) : -l \leq u, v \leq l\}$. Das Gewicht des Kerns von der Karte i zur Karte j an der Stelle (u, v) ist mit $w_{j,i}^{(l)}(u, v)$ bezeichnet. Der Gradient ergibt sich als Summe über alle beteiligten Pixel (x, y) der Merkmalskarte j , also

$$\Delta w_{j,i}^{(l)}(u, v) = -\lambda \sum_{(x,y)} \left(y_i^{(l-1)}(x+u, y+v) \delta_j^{(l)}(x, y) \right) \quad (4.5)$$

Der Zusammenhang in Gleichung (4.5) ist in Abbildung ?? grafisch dargestellt. Analog ergibt sich für den Schwellwert

$$\Delta b_j^{(l)} = -\lambda \sum_{(x,y)} \delta_j^{(l)}(x, y).$$

Die Berechnung des lokalen Fehlers $\delta_j^{(l)}$ der Schicht l ist abhängig von der Schicht $l+1$. Auch hier wird wieder komponentenweise vorgegangen. Ist die Schicht $l+1$ eine Neuronenschicht mit s_k Neuronen, wird Gleichung 3.3.2 zu

$$\delta_j^{(l)}(x, y) = \sum_{k=1}^{s_k} \left(\sum_{(x,y)} \delta_k^{(l+1)} w_{k,j}^{(l+1)}(x, y) \right)$$

verallgemeinert. Ist die nachfolgende Schicht eine Faltungsschicht, so ergibt sich der lokale Fehler der Schicht l zu

$$\delta_j^{(l)}(x, y) = \sum_{k=1}^{z_{out}} \left(\sum_{(u,v) \in F} \delta_k^{(l+1)}(x, y) w_{k,j}^{(l+1)}(u, v) \right)$$

Ist $l+1$ eine Pooling-Schicht mit Schrittweiten p_h, p_b und einer Pooling-Funktion T , so gilt

$$\delta_j^{(l)}(x, y) = \delta_k^{(l+1)}(\lceil x/p_h \rceil, \lceil y/p_b \rceil) \nabla T(j)$$

Dieses Vorgehen wird auch Upsampling genannt.

!!!!!!

!!! noch als algorithmus aufschreiben und mit dem folgenden Beispiel vergleichen, ob Indizes/lokale Fehler usw. richtig sind!!!

!!!!!!

4.4. Anwendung bei der Ziffernerkennung

In diesem Abschnitt wird ein CNN zur Klassifikation von Grauwert-Bildern aus einem konkreten Datensatz vorgestellt. Der MNIST-Datensatz[24] bietet 60.000 Trainingsbilder handgeschriebener Ziffern und 10.000 Testbilder, welche jeweils durch menschliches Wissen annotiert sind. Dieser Datensatz gilt als typischer Benchmark zur Klassifikation von Ziffern und wird im weiteren Verlauf dieser Arbeit genutzt. Jedes einzelne Bild besteht aus 28×28 Pixeln, welche jeweils einen Grauwert zwischen 0 und 1 annehmen, vgl. Abbildung 4.1. Ein Bild wird als $X \in [0, 1]^{28 \times 28 \times 1}$ und ein Trainingspaare als (X, c)

mit $c \in \{0, \dots, 9\}$ bezeichnet.

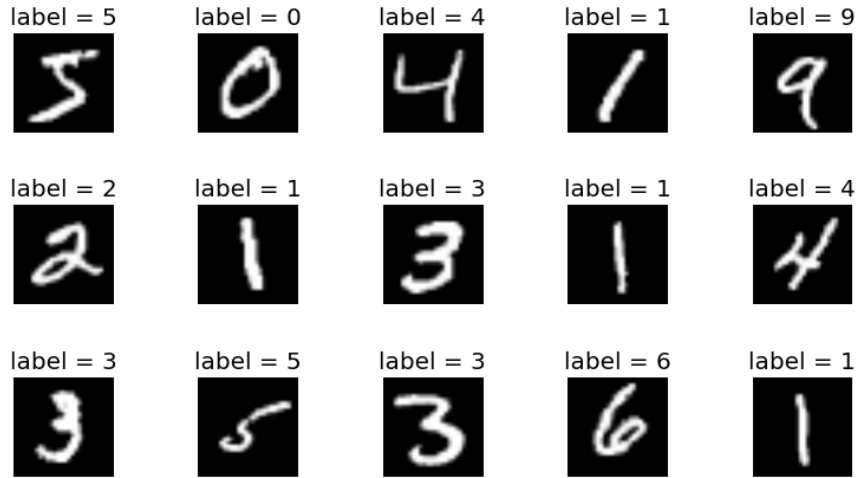


Abbildung 4.1.: Beispielbilder, vgl. [24] aus der öffentlichen MNIST-Datenbank. Zu sehen sind handgeschriebene Ziffern und zugehörige Annotationen.

Es wird ein CNN mit zwei Faltungsschichten C^1 und C^2 mit der logistischen Aktivierungsfunktion ψ genutzt. Die Ausgabe der Schicht C^1 umfasst sechs Merkmalskarten und die Ausgabe der Schicht C^2 zwölf Merkmalskarten. Zur Faltung werden quadratische 5×5 -Kerne verwendet. Außerdem werden zwei Pooling-Schichten P^1 und P^2 mit den Schrittweiten $p_h = p_b = 2$ und der Mittelwert-Funktion genutzt. Anschließend wird ein FFN mit 10 Ausgabeneuronen angekoppelt, sodass dessen Aktivierung zur Klassifikation der Eingabe genutzt werden kann. Die Architektur, ähnlich dem Le-Net-5-Modell[24], ist in Abbildung ?? dargestellt. Dabei sind

- X ein Grauwert-Bild der Größe $h = b = 28$,
- $K^1 \in \mathbb{R}^{6 \times 1 \times 5 \times 5}$ der Kern der Schicht C^1 ,
- $b^1 \in \mathbb{R}^6$ der Biasvektor der Schicht C^1 ,
- $K^2 \in \mathbb{R}^{12 \times 6 \times 5 \times 5}$ der Kern der Schicht C^2 ,
- $b^2 \in \mathbb{R}^{12}$ der Biasvektor der Schicht C^2 ,
- $W \in \mathbb{R}^{192 \times 10}$ die Gewichtsmatrix der Neuronenschicht,
- $b \in \mathbb{R}^{10}$ der Biasvektor der Neuronenschicht,
- $y \in \mathbb{R}^{10}$ die Ausgabe des CNN.

Im Folgenden wird der Online-Backpropagationsalgorithmus ?? verwendet, um das CNN zu trainieren. Dieser besteht zunächst aus der Initialisierung und der Vorwärtsrechnung. Zur Übersicht wird im Folgenden eine komponentenweise Schreibweise genutzt.

Vorwärtsrechnung

Alle Biasvektoren werden als Nullvektor initialisiert. Zur Initialisierung der Gewichte wird die Xavier-Initialisierung ?? genutzt, also

$$\begin{aligned} K_{p,1}^1(u, v) &\sim \mathcal{N}\left(0, \frac{2}{5 \cdot 5 \cdot (1 + 6)}\right), \quad \forall p \in [6], \\ K_{q,p}^2(u, v) &\sim \mathcal{N}\left(0, \frac{2}{5 \cdot 5 \cdot (6 + 12)}\right), \quad \forall q \in [12], \forall p \in [6], \\ W(i, j) &\sim \mathcal{N}\left(0, \frac{2}{192 + 10}\right), \quad \forall i \in [192], \forall j \in [10]. \end{aligned}$$

Die Parameteranzahl ist damit

$$\underbrace{(5 \cdot 5 + 1) \cdot 6}_{\text{Gewichte in } C^1} + \underbrace{(5 \cdot 5 \cdot 6 + 1) \cdot 12}_{\text{Gewichte in } C^2} + \underbrace{(192 + 1 \cdot 10)}_{\text{Gewichte im FFN}} = 3898.$$

Sei $X \in \mathbb{R}^{28 \times 1}$ das Eingabebild und ψ die logistische Funktion. In der Schicht C^1 werden sechs Merkmalskarten

$$\begin{aligned} C_p^1 &= \psi(X * K_{p,1}^1 + b_p^1 \mathbf{1}) \\ C_p^1(i, j) &= \psi\left(\sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 X(i+u, j+v) \cdot K_{p,1}^1(u, v) + b_p^1\right) \end{aligned} \quad (4.6)$$

für $1 \leq p \leq 6$ berechnet. Mit $\mathbf{1} \in \mathbb{R}^{24 \times 24}$ ist die Matrix gemeint, deren Einträge nur Einsen sind. Die Matrixfaltung $*$ wird ohne zero padding genutzt und daher reduziert sich die Raumdimension. Es gilt $C_p^1 \in \mathbb{R}^{24 \times 24 \times 1}$. Anschließend folgen das Mittelwert-Pooling P^1 mit

$$P_p^1(i, j) = \frac{1}{4} \sum_{u=0}^1 \sum_{v=0}^1 C_p^1(2i-u, 2j-v), \quad i, j \in [12] \quad (4.7)$$

für $1 \leq p \leq 6$ und die zweite Faltungsschicht C^2 , welche zwölf Merkmalskarten

$$\begin{aligned} C_q^2 &= \psi\left(\sum_{p=1}^6 P_p^1 * K_{q,p}^2 + \mathbf{1} b_q^2\right) \\ C_q^2(i, j) &= \psi\left(\sum_{p=1}^6 \sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 P_p^1(i+u, j+v) \cdot K_{q,p}^2(u, v) + b_q^2\right) \end{aligned} \quad (4.8)$$

für $1 \leq q \leq 12$ berechnet. Die Matrixfaltung $*$ wird wieder ohne zero padding genutzt und daher reduziert sich die Raumdimension. Es gilt $C_q^2 \in \mathbb{R}^{8 \times 8 \times 1}$. Es folgt das

Mittelwert-Pooling P^2 mit

$$P_q^2(i, j) = \frac{1}{4} \sum_{u=0}^1 \sum_{v=0}^1 C_p^1(2i - u, 2j - v), \quad i, j \in [4] \quad (4.9)$$

für $1 \leq q \leq 12$. Es gilt $P^2 \in \mathbb{R}^{4 \times 4 \times 12}$. Diese zwölf 4×4 -Matrizen werden durch die Flatten-Funktion T_f aus Definition 26 in einen Vektor $f \in \mathbb{R}^{4 \cdot 4 \cdot 12}$ umgewandelt. Dies sei durch

$$f = T_f(P^2) \quad (4.10)$$

beschrieben. Die Umkehrung wird mit

$$P^2 = T_f^{-1}(f). \quad (4.11)$$

bezeichnet. Die Ausgabe des FFN ergibt sich schließlich zu

$$y = \psi(W^T f + b). \quad (4.12)$$

und der mittlere quadratische Fehler lautet

$$E_X = \frac{1}{2} \sum_{k=1}^{10} (y(k) - t(k))^2, \quad (4.13)$$

wobei $t = t(X, c)$ der Zielvektor des Datenpaars (X, c) ist.

Backpropagation

Zuerst werden die Gradienten bezüglich der Gewichtsmatrix und Biasvektor der Neuronenschicht des FNN berechnet. Es gilt

$$\begin{aligned} \Delta W(j, k) &= -\lambda \frac{\partial E}{\partial W(j, k)} \\ &= -\lambda \frac{\partial L}{\partial y(k)} \cdot \frac{\partial y(k)}{\partial W(j, k)} \\ &= -\lambda (y(k) - t(k)) \cdot \frac{\partial}{\partial W(j, k)} \psi \left(\sum_{j=1}^{192} W(j, k) f(j) + b(k) \right) \\ &= -\lambda (y(k) - t(k)) \cdot y(k) (1 - y(k)) \cdot f(j). \end{aligned} \quad (4.14)$$

Mit $\delta^{\text{FFN}}(k) = (y(k) - t(k)) \cdot y(k) (1 - y(k))$ für $1 \leq k \leq 10$ lässt sich ΔW als dyadisches Produkt

$$\begin{aligned} \Delta W(j, k) &= -\lambda (\delta^{\text{FFN}}(k) \cdot f(j)) \\ \Rightarrow \Delta W &= -\lambda (f \otimes (\delta^{\text{FFN}})^T) \end{aligned}$$

darstellen. Analog gilt

$$\Delta b = -\lambda \delta^{\text{FFN}}.$$

Um $\Delta K_{q,p}^2$ zu bestimmen, ist zunächst der lokale Fehler der darüberliegenden Neuro-nenschicht zu ermitteln. Der lokale Fehler $\delta^f \in \mathbb{R}^{192}$ wird mithilfe des lokalen Fehlers des FNN berechnet und lautet

$$\begin{aligned} \delta^f(j) &= \frac{\partial E}{\partial f} \\ &= \sum_{k=1}^{10} \frac{\partial E}{\partial y(k)} \cdot \frac{\partial y(k)}{\partial f(j)} \\ &= (y(k) - t(k)) \cdot \frac{\partial}{\partial f(j)} \psi \left(\sum_{j=1}^{192} W(k, j) f(j) + b(k) \right) \\ &= - \sum_{k=1}^{10} (y(k) - t(k)) \cdot y(k) (1 - y(k)) \cdot W(k, j) \\ &= \sum_{k=1}^{10} \delta^{\text{FFN}}(k) \cdot W(k, j) \\ &\Rightarrow \delta^f = W \delta^{\text{FFN}}. \end{aligned}$$

In der Pooling-Schicht P^2 sind keine Gradienten zu bestimmen, da diese nicht von den Modellparametern abhängt. Mit

$$\delta^{P^2} = T_f^{-1}(\delta^f) \in \mathbb{R}^{4 \times 4 \times 12}$$

folgt mit der Mittelwert-Funktion $\phi: \mathbb{R}^4 \rightarrow \mathbb{R}^4$ und $\nabla \phi = \frac{1}{4} \mathbf{1}$ das Upsampling

$$\delta_q^{C^2}(i, j) = \delta_q^{P^2}(\lceil i/2 \rceil, \lceil j/2 \rceil) \cdot \frac{1}{4} \quad \forall i, j \in [8], \forall q \in [12].$$

Es gilt $\delta^{C^2} \in \mathbb{R}^{8 \times 8 \times 12}$. Nun kann $\Delta K_{q,p}^2$ an einer Stelle (u, v) als

$$\begin{aligned} \Delta K_{q,p}^2(u, v) &= -\lambda \frac{\partial E}{\partial K_{q,p}^2(u, v)} \\ &= -\lambda \sum_{i=1}^8 \sum_{j=1}^8 \frac{\partial E}{\partial C_q^2(i, j)} \cdot \frac{\partial C_q^2(i, j)}{\partial K_{q,p}^2(u, v)} \\ &= -\lambda \sum_{i=1}^8 \sum_{j=1}^8 \delta_q^{C^2}(i, j) \cdot \frac{\partial}{\partial K_{q,p}^2(u, v)} \psi \left(\sum_{p=1}^6 \sum_{u=0}^4 \sum_{v=0}^4 P_p^1(i+u, j+v) \cdot K_{q,p}^2(u, v) + b_q^2 \right) \\ &= -\lambda \sum_{i=1}^8 \sum_{j=1}^8 \delta_q^{C^2}(i, j) \cdot C_q^2(i, j) (1 - C_q^2(i, j)) \cdot P_p^1(i+u, j+v) \end{aligned}$$

für $1 \leq q \leq 12, 1 \leq p \leq 6$ berechnet werden. Bezeichne

$$\begin{aligned}\delta_{q,\psi}^{C^2}(i, j) &:= \delta_q^{C^2}(i, j) \cdot C_q^2(i, j) (1 - C_q^2(i, j)) \\ &= \delta_q^{C^2}(i, j) \cdot \psi'(C_q^2(i, j)), \quad \forall i, j \in [8], \forall q \in [12]\end{aligned}$$

den lokalen Fehler $\delta_{q,\psi}^{C^2}$ der Faltungsschicht C^2 . Damit ergibt sich

$$C_{q,\psi}^2(i, j) = \sum_{p=1}^6 \sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 P_p^1(i+u, j+v) \cdot K_{q,p}^2(u, v) + b_q^2.$$

Es gilt

$$\begin{aligned}\Delta K_{q,p}^2(u, v) &= -\lambda \sum_{i=1}^8 \sum_{j=1}^8 P_p^1(u+i, v+j) \cdot \delta_{q,\psi}^{C^2}(i, j) \\ \Rightarrow \Delta K_{q,p}^2 &= -\lambda P_p^1 * \delta_{q,\psi}^{C^2}, \quad \forall q \in [12], \forall p \in [6].\end{aligned}$$

Dies ist besonders für die effiziente Implementierung der Rückwärtsrechnung nützlich, da Abstiegsrichtungen wieder mithilfe von Faltungsoperationen ausgedrückt werden können. Es muss also besonders die Faltung prefomant implementiert werden. Analog ergibt sich

$$\Delta b_q^2 = -\lambda \sum_{i=1}^8 \sum_{j=1}^8 \delta_{q,\psi}^{C^2}(i, j), \quad \forall q \in [12].$$

Um $\Delta K_{p,1}^1$ zu bestimmen, ist zunächst der lokale Fehler der darüberliegenden Pooling-Schicht zu ermitteln. Dieser lässt sich wieder mit dem lokalen Fehler $\delta_{q,\psi}^{C^2}$ der Faltungsschicht C^2 ausdrücken. Es gilt

$$\begin{aligned}\delta_p^{P^1}(i, j) &= \frac{\partial E}{\partial P_p^1(i, j)} \\ &= \sum_{q=1}^{12} \sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 \frac{\partial E}{\partial C_{q,\psi}^2(i-u, j-v)} \cdot \frac{\partial C_{q,\psi}^2(i-u, j-v)}{\partial P_p^1(i, j)} \\ &= \sum_{q=1}^{12} \sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 \delta_{q,\psi}^{C^2}(i-u, j-v) \cdot \frac{\partial}{\partial P_p^1(i, j)} \left(\sum_{p=1}^6 \sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 P_p^1(i, j) \cdot K_{q,p}^2(u, v) + b_q^2 \right) \\ &= \sum_{q=1}^{12} \sum_{v=-2}^2 \sum_{u=-2}^2 \delta_{q,\psi}^{C^2}(i-u, j-v) \cdot K_{q,p}^2(u, v), \quad \forall i, j \in [12], \forall p \in [6]\end{aligned}$$

Mit $K_{q,p,rot180}^2(-u, -v) := K_{q,p}^2(u, v)$ ergibt sich

$$\begin{aligned}\delta_p^{P^1}(i, j) &= \sum_{q=1}^{12} \sum_{v=-2}^2 \sum_{u=-2}^2 \delta_{q,\psi}^{C^2}(i + (-u), j + (-v)) \cdot K_{q,p,rot180}^2(-u, -v) \\ \Rightarrow \delta_p^{P^1} &= \sum_{q=1}^{12} \delta_{q,\psi}^{C^2} * K_{q,p,rot180}^2, \quad \forall p \in [6].\end{aligned}$$

Es gilt $\delta^{P^1} \in \mathbb{R}^{12 \times 12 \times 6}$. Mit dem Upsampling

$$\delta_p^{C^1}(i, j) = \delta_p^{P^1}(\lceil i/2 \rceil, \lceil j/2 \rceil) \cdot \frac{1}{4}, \quad \forall i, j \in [24], \forall p \in [6]$$

kann nun der Gradient $\Delta K_{p,1}^1$ an einer Stelle (u, v) als

$$\begin{aligned}\Delta K_{p,1}^1(u, v) &= -\lambda \frac{\partial E}{\partial K_{p,1}^1(u, v)} \\ &= -\lambda \sum_{i=1}^{24} \sum_{j=1}^{24} \frac{\partial E}{\partial C_p^1(i, j)} \cdot \frac{\partial C_p^1(i, j)}{\partial K_{p,1}^1(u, v)} \\ &= -\lambda \sum_{i=1}^{24} \sum_{j=1}^{24} \delta_p^{C^1}(i, j) \cdot \frac{\partial}{\partial K_{p,1}^1(u, v)} \psi \left(\sum_{u=-2}^2 \sum_{v=-2}^2 X(i+u, j+v) \cdot K_{p,1}^1(u, v) + b_p^1 \right) \\ &= -\lambda \sum_{i=1}^{24} \sum_{j=1}^{24} \delta_p^{C^1}(i, j) \cdot C_p^1(i, j) (1 - C_p^1(i, j)) \cdot X(i+u, j+v).\end{aligned}$$

für $1 \leq p \leq 6$ berechnet werden. Sei wieder

$$\begin{aligned}\delta_{p,\psi}^{C^1}(i, j) &:= \delta_p^{C^1}(i, j) \cdot C_p^1(i, j) (1 - C_p^1(i, j)) \\ &= \delta_p^{C^1}(i, j) \cdot \psi'(C_p^1(i, j)), \quad \forall i, j \in [8], \forall p \in [6].\end{aligned}$$

Dann gilt schließlich

$$\begin{aligned}\Delta K_{p,1}^1(u, v) &= -\lambda \sum_{i=1}^{24} \sum_{j=1}^{24} X(u+i, v+j) \cdot \delta_{p,\psi}^{C^1}(i, j) \\ \Rightarrow \Delta K_{p,1}^1 &= -\lambda X * \delta_{p,\psi}^{C^1}, \quad \forall p \in [6]\end{aligned}$$

und

$$\Delta b_p^1 = -\lambda \sum_{i=1}^{24} \sum_{j=1}^{24} \delta_{p,\psi}^{C^1}(i, j), \quad \forall p \in [6].$$

4.5. Motivation der Faltung

Weiter machen! Sie nutzt wichtige Konzepte zur Optimierung von Machine-Learning-Verfahren wie spärliche Konnektivität (engl. *sparse connectivity*), *Parameter Sharing* und *äquivariante Repräsentation*, vgl. [goodfellow]. Spärliche Konnektivität bedeutet, dass Neuronen auf einer Schicht \mathcal{I}_{l+1} nur durch wenige Neuronen der Schicht \mathcal{S}_l beeinflusst wird. Dies ist bei CNNs typisch, da meist die verwendeten Filter viel kleiner als die Eingabe ist. Noch mehr erklären + Abbildung

Mit Parameter Sharing ist die Nutzung von gleichen Parametern für mehrere Funktionen im neuronalen Netz gemeint. In herkömmlichen Feed-Forward-Netzen wird jedes Element der Gewichtsmatrizen für die Berechnung der Aktivierungen der jeweiligen Schichten verwendet. Anschließend werden diese Gewichte dann nicht mehr gebraucht. Im Zusammenhang von CNNs bedeutet Parameter Sharing während der Faltungsoperation, dass nur eine bestimmte Menge von Parametern erlernt werden müssen. Noch mehr erklären + Abbildung

5. Datenbankgestützte Implementierung von CNN

5.1. Die Faltungsoperation in SQL

5.2. Datenbankgestützte FFN

5.3. Evalution

6. Zusammenfassung und Ausblick

Algorithm 3 An algorithm with caption

Require: $n \geq 0$

Ensure: $y = x^n$

$y \leftarrow 1$

$X \leftarrow x$

$N \leftarrow n$

while $N \neq 0$ **do**

if N is even **then**

$X \leftarrow X \times X$

$N \leftarrow \frac{N}{2}$

▷ This is a comment

else if N is odd **then**

$y \leftarrow y \times X$

$N \leftarrow N - 1$

end if

end while

A. Anhang

A.1. Weitere Basisoperation in SQL

Die euklidische Norm

$$||x||_2 := \left(\sum_{i=1}^n x_i^2 \right)^{\frac{1}{2}}$$

eines Vektors $x \in \mathbb{R}^n$ und die Frobeniusnorm

$$||A||_F := \left(\sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^n a_{ij}^2 \right)^{\frac{1}{2}}$$

einer Matrix $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ sind als SQL-Anfrage durch

```
SELECT sqrt(SUM( $v * v$ )) AS 2Norm  
FROM  $x$ 
```

beziehungsweise

```
SELECT sqrt(SUM( $v * v$ )) AS FNorm  
FROM  $A$ 
```

gegeben. Im euklidischen Vektorraum \mathbb{R}^n ist das Skalarprodukt $\langle x, y \rangle$ zweier Vektoren $x, y \in \mathbb{R}^n$ definiert als

$$\langle x, y \rangle := \sum_{i=1}^n x_i y_i.$$

Eine entsprechende Transformation in SQL mit dem Aggregationsoperator **SUM** lautet

```
SELECT SUM( $x.v * y.v$ ) AS  $v$   
FROM  $x$  JOIN  $y$  ON  $x.i = y.i$ 
```

Die Transponierte Matrix $A^T \in \mathbb{R}^{n \times m}$ einer Matrix $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ kann durch die Anfrage

```
SELECT  $A.j$  AS  $i$ ,  $A.i$  AS  $j$ ,  $A.v$   
FROM  $A$ 
```

berechnet werden.

Literatur

- [1] Imanol Bilbao und Javier Bilbao. „Overfitting problem and the over-training in the era of data: Particularly for Artificial Neural Networks“. In: *2017 Eighth International Conference on Intelligent Computing and Information Systems (ICICIS)*. 2017, S. 173–177. DOI: 10.1109/INTELCIS.2017.8260032.
- [2] Christopher M Bishop und Nasser M Nasrabadi. *Pattern recognition and machine learning*. Bd. 4. 4. Springer, 2006.
- [3] Avrim L Blum und Ronald L Rivest. „Training a 3-node neural network is NP-complete“. In: *Neural Networks* 5.1 (1992), S. 117–127.
- [4] David G Bounds u. a. „A multilayer perceptron network for the diagnosis of low back pain.“ In: *ICNN*. Bd. 2. 1988, S. 481–489.
- [5] Herve Bourlard und Christian J Wellekens. „Links between Markov models and multilayer perceptrons“. In: *IEEE Transactions on pattern analysis and machine intelligence* 12.12 (1990), S. 1167–1178.
- [6] Rich Caruana, Steve Lawrence und Lee Giles. „Overfitting in Neural Nets: Back-propagation, Conjugate Gradient, and Early Stopping“. In: *Proceedings of the 13th International Conference on Neural Information Processing Systems*. MIT Press, 2000, S. 381–387.
- [7] Dan C. Ciresan, Ueli Meier und Jürgen Schmidhuber. „Multi-column deep neural networks for image classification“. In: *CVPR*. IEEE Computer Society, 2012, S. 3642–3649.
- [8] Judith E Dayhoff. *Neural network architectures: an introduction*. Van Nostrand Reinhold Co., 1990.
- [9] John Denker und Yann LeCun. „Transforming neural-net output levels to probability distributions“. In: *Advances in neural information processing systems* 3 (1990).
- [10] John Duchi, Elad Hazan und Yoram Singer. „Adaptive subgradient methods for online learning and stochastic optimization.“ In: *Journal of machine learning research* 12.7 (2011).
- [11] Iain S Duff, Roger G Grimes und John G Lewis. „Sparse matrix test problems“. In: *ACM Transactions on Mathematical Software (TOMS)* 15.1 (1989), S. 1–14.
- [12] Otto Forster. *Analysis 2: Differentialrechnung im \mathbb{R}^n , gewöhnliche Differentialgleichungen*. Springer-Verlag, 2017.
- [13] Ian Goodfellow, Yoshua Bengio und Aaron Courville. *Deep Learning*. <http://www.deeplearningbook.org>. MIT Press, 2016.

- [14] Robert M Gray u. a. „Toeplitz and circulant matrices: A review“. In: *Foundations and Trends® in Communications and Information Theory* 2.3 (2006), S. 155–239.
- [15] Boris Hanin. „Which neural net architectures give rise to exploding and vanishing gradients?“ In: *Advances in neural information processing systems* 31 (2018).
- [16] Andreas Heuer, Gunter Saake und Kai-Uwe Sattler. *Datenbanken - Konzepte und Sprachen, 6. Auflage*. MITP, 2018.
- [17] Andreas Heuer, Gunter Saake und Kai-Uwe Sattler. *Datenbanken - Implementierungstechniken, 4. Auflage*. MITP, 2019.
- [18] Kurt Hornik. „Approximation capabilities of multilayer feedforward networks“. In: *Neural networks* 4.2 (1991), S. 251–257.
- [19] Kurt Hornik, Maxwell Stinchcombe und Halbert White. „Multilayer feedforward networks are universal approximators“. In: *Neural Networks* 2.5 (1989), S. 359–366. DOI: [https://doi.org/10.1016/0893-6080\(89\)90020-8](https://doi.org/10.1016/0893-6080(89)90020-8).
- [20] „IEEE Standard for Binary Floating-Point Arithmetic“. In: *ANSI/IEEE Std 754-1985* (1985), S. 1–20. DOI: 10.1109/IEEESTD.1985.82928.
- [21] Diederik P. Kingma und Jimmy Ba. „Adam: A Method for Stochastic Optimization“. In: *CoRR* abs/1412.6980 (2015).
- [22] Alex Krizhevsky, Ilya Sutskever und Geoffrey E. Hinton. „ImageNet Classification with Deep Convolutional Neural Networks“. In: *NIPS*. 2012, S. 1106–1114.
- [23] Rick F. van der Lans. *SQL standard - a complete reference*. Prentice Hall, 1989.
- [24] Yann LeCun u. a. „Gradient-based learning applied to document recognition“. In: *Proc. IEEE* 86.11 (1998), S. 2278–2324.
- [25] Yann LeCun u. a. „Efficient BackProp“. In: *Neural Networks: Tricks of the Trade (2nd ed.)* Bd. 7700. Lecture Notes in Computer Science. Springer, 2012, S. 9–48.
- [26] Yuezhi Li und Yang Yuan. „Convergence analysis of two-layer neural networks with relu activation“. In: *Advances in neural information processing systems* 30 (2017).
- [27] Marvin Minsky und Seymour A Papert. *Perceptrons, Reissue of the 1988 Expanded Edition with a new foreword by Léon Bottou: An Introduction to Computational Geometry*. MIT press, 2017.
- [28] Jorge Nocedal und Stephen J Wright. *Numerical optimization*. Springer, 1999.
- [29] Abhijit S Pandya und Robert B Macy. *Pattern recognition with neural networks in C++*. CRC press, 1995.
- [30] Yohhan Pao. „Adaptive pattern recognition and neural networks“. In: (1989).
- [31] J. Park und I. W. Sandberg. „Universal Approximation Using Radial-Basis-Function Networks“. In: *Neural Computation* 3.2 (1991), S. 246–257. DOI: 10.1162/neco.1991.3.2.246.
- [32] Frank Rosenblatt. „The perceptron: a probabilistic model for information storage and organization in the brain.“ In: *Psychological review* 65.6 (1958), S. 386.

-
- [33] Sebastian Ruder. „An overview of gradient descent optimization algorithms“. In: *arXiv preprint arXiv:1609.04747* (2016).
 - [34] Rumelhart u. a. *Parallel distributed processing: explorations in the microstructure of cognition. Volume 1. Foundations*. Jan. 1986.
 - [35] Ludger Rüschendorf. *Mathematische Statistik*. Bd. 62. Springer, 2014.
 - [36] Johannes Schmidt-Hieber. „Nonparametric regression using deep neural networks with ReLU activation function“. In: *The Annals of Statistics* 48.4 (2020), S. 1875–1897.
 - [37] Sho Sonoda und Noboru Murata. „Neural network with unbounded activation functions is universal approximator“. In: *Applied and Computational Harmonic Analysis* 43.2 (2017), S. 233–268.
 - [38] Ilya Sutskever u. a. „On the importance of initialization and momentum in deep learning“. In: *International conference on machine learning*. PMLR. 2013, S. 1139–1147.
 - [39] Tijmen Tieleman, Geoffrey Hinton u. a. „Lecture 6.5-rmsprop: Divide the gradient by a running average of its recent magnitude“. In: *COURSERA: Neural networks for machine learning* 4.2 (2012), S. 26–31.
 - [40] Ilona Urbaniak und Marcin Wolter. „Quality assessment of compressed and resized medical images based on pattern recognition using a convolutional neural network“. In: *Communications in Nonlinear Science and Numerical Simulation* 95 (2021), S. 105582.
 - [41] Juyang Weng, Narendra Ahuja und Thomas S Huang. „Cresceptron: a self-organizing neural network which grows adaptively“. In: *[Proceedings 1992] IJCNN International Joint Conference on Neural Networks*. Bd. 1. IEEE. 1992, S. 576–581.
 - [42] Paul J Werbos. „Generalization of backpropagation with application to a recurrent gas market model“. In: *Neural networks* 1.4 (1988), S. 339–356.
 - [43] D. Werner. *Funktionalanalysis*. Springer-Lehrbuch. Springer Berlin Heidelberg, 2011.
 - [44] Dingjun Yu u. a. „Mixed pooling for convolutional neural networks“. In: *International conference on rough sets and knowledge technology*. Springer. 2014, S. 364–375.

Erklärung

Ich versichere hiermit, dass ich die vorliegende Arbeit selbstständig angefertigt und ohne fremde Hilfe verfasst habe. Dazu habe ich keine außer den von mir angegebenen Hilfsmitteln und Quellen verwendet und die den benutzten Werken inhaltlich und wörtlich entnommenen Stellen habe ich als solche kenntlich gemacht.

Rostock, den 12.08.2021

Vorname Nachname

B. Anhang

B.1. Listings

Listing B.1: C Code - direkt eingefügt

```
1 #include <stdio.h>
2 #define N 10
3 /* Block
4  * comment */
5
6 int main()
7 {
8     int i;
9
10    // Line comment.
11    puts("Hello world!");
12
13    for (i = 0; i < N; i++)
14    {
15        puts("LaTeX is also great for programmers!");
16    }
17
18    return 0;
19 }
```

Listing B.2: Java Code - über externe Datei eingefügt

```
1 public class HelloWorld {
2     public String SayHello() {
3         return "Hello World!";
4     }
5 }
```

B.2. Biber

Bib \LaTeX mit Biber

Bib \LaTeX

- Formatierungen von Zitaten und Literaturverzeichnis mit \LaTeX -Befehlen
- biblatex unterstützt:
 - unterteilte Bibliographien (nach Kapitel, Überschrift, Typ, Schlüsselwort)
 - mehrere Bibliographien in einem Dokument
 - stellt mehrere Zitierstile zur Auswahl bereit
 - ersetzt folgende Einzelpakete: babelbib, bibtopic, bibunits, chapterbib, cite, inlinebib, mlbib, multibib, splitbib
- Kompatibilitätsmodus zu natbib und mcite/mciteplus
- FAQ zu biblatex
<http://projekte.dante.de/DanteFAQ/LiteraturverzeichnisMitBiblatex>

Biber

- biber ist ein backend bibliography processor für biblatex
- biber ist bibtex-Ersatz speziell für biblatex
- Vorteile:
 - löst alle bibtex-Probleme (richtige Sortierung da Unicodeunterstützung, Speicherbedarf, Kodierungen etc.)
 - <http://www.ctan.org/pkg/translation-biblatex-de>, S. 47

Einbinden von Biber in Editoren

- **TexWorks** in aktueller Version bereits enthalten
- **TeXnicCenter**
über `Ausgabe\Ausgabeprofile` definieren... im genutzten Profil, z.B. Latex -> PDF
C:\Program Files\MiKTeX 2.9\miktex\bin\x64\bibtex.exe durch
C:\Program Files\MiKTeX 2.9\miktex\bin\x64\biber.exe ersetzen

Ablauf

1. pdflatex foo.tex
2. biber foo.bcf
3. pdflatex foo.tex
4. pdflatex foo.tex

In **TexWorks** nacheinander ausführen (evtl. Anzeige per Hand aktualisieren). In **TeXnicCenter** werden 1. und 2. zusammen ausgeführt. Dann sind noch zwei Durchläufe (3. und 4. erforderlich).

Erläuterungen zum Ablauf

- in foo.tex muss biblatex mit `backend=biber` geladen sein, damit foo.bcf geschrieben wird
- *.bcf steht für **biber control file** und enthält Anweisungen (welche bib-Datei, welche Sortierung usw.)

Literaturverwaltungsprogramm Citavi

Die Universität Rostock hat eine Campuslizenz Citavi erworben. Mit Citavi verwalten Sie Ihre Literatur, recherchieren in Fachdatenbanken und Bibliothekskatalogen, arbeiten Literatur inhaltlich auf, sammeln Zitate, organisieren Wissen, konzipieren Texte, planen Aufgaben und erstellen automatisch Literaturverzeichnisse in unterschiedlichen Zitationsstilen.

Durch die Campuslizenz haben alle Studierenden und Lehrenden unserer Hochschule die Möglichkeit, dieses leistungsfähige Programm kostenlos zu nutzen.

Weitere Details findet man unter:

<https://www.itmz.uni-rostock.de/anwendungen/software/rahmenvertraege/citavi/>

Erzeugung einer *.bib-Datei mit Citavi:

- Datei / Exportieren
- auswählen was exportiert werden soll
- beim ersten Mal Exportfilter hinzufügen: BibLatex (auswählen)
- Dateinamen angeben und Exportvorlage bei Bedarf speichern
- fertig

Beispiel einer *.tex-Datei mit Nutzung der Literaturdatenbank test1.bib

```
\documentclass[parskip=half]{scrartcl}
\usepackage[utf8]{inputenc} %select encoding
\usepackage[T1]{fontenc} % T1 Schrift Encoding
\usepackage{lmodern} % Schriftfamilie lmodern
\usepackage[ngerman]{babel}% dt. Sprache
\usepackage[babel, german=quotes]{csquotes} % einfache Handhabung von quotations

\usepackage[backend=biber]{biblatex} %biblatex mit biber laden
\ExecuteBibliographyOptions{
    sorting=nyt, %Sortierung Autor, Titel, Jahr
    bibwarn=true, %Probleme mit den Daten, die Backend betreffen anzeigen
    isbn=false, %keine isbn anzeigen
    url=false %keine url anzeigen
}
\addbibresource{test1.bib} %Bibliographiedateien laden

\begin{document}
TEXT mit Beispielen, s.~\cite{Mittelbach.2013}

\printbibliography %hier Bibliographie ausgeben lassen
\end{document}
```

Beispiel einer Literaturdatenbank test1.bib

% This file was created with Citavi 6.3.0.0

```
@book{Mittelbach.2013,
  author = {Mittelbach, Frank and Goossens, Michel and Braams, Johannes},
  year = {2013},
  title = {The LATEX companion},
  edition = {2. ed., 12. print},
  publisher = {Addison–Wesley},
  isbn = {978–0201362992},
  language = {eng},
  location = {Boston, Mass.},
  series = {Addison–Wesley series on tools and techniques for computer typesetting},
  abstract = {},
  pagetotal = {1090}
}
```