## BONNER ZENTRUM FÜR LEHRERBILDUNG (BZL)

# Singulärwertzerlegung. Theorie und Anwendung

Bachelorarbeit im Fach: Mathematik

vorgelegt von Noah Pferdekamp Matrikelnummer: 123456

Erstbetreuer: Prof. Dr. Philipp Hieronymi Zweitgutachter: Prof. Dr. Thoralf Räsch MATHEMATISCHES INSTITUT

> Wintersemester 2024/2025 Bonn, den 25. Februar 2025

#### Selbstständigkeitserklärung

Ich versichere hiermit, dass die Bachelorarbeit mit dem Titel "Singulärwertzerlegung. Theorie und Anwendung" von mir selbst und ohne jede unerlaubte Hilfe selbstständig angefertigt wurde, dass sie noch an keiner anderen Hochschule zur Prüfung vorgelegen hat und dass sie weder ganz noch in Auszügen veröffentlicht worden ist. Die Stellen der Arbeit — einschließlich Tabellen, Karten, Abbildungen usw. —, die anderen Werken dem Wortlaut oder dem Sinn nach entnommen sind, habe ich in jedem einzelnen Fall kenntlich gemacht.

Bonn, den 25. Februar 2025 Signatur

# Inhaltsverzeichnis

| 1. Einleitung 1  |
|--|
| 2. MATHEMATISCHE THEORIE 3 2.1. Beweisführung 3 2.2. Beispiel und Visualisierung 12                                      |
| 2.3. Arten der Singulärwertzerlegung 15  |
| 3. Anwendungsbeispiele 19 3.1. Hauptkomponentenanalyse 19 3.1.1. Intuition der PCA 19 3.1.2. Mathematische Herleitung 21 |
| LITERATURVERZEICHNIS 25  |
| A. Abbildungen 27  |

# **ABBILDUNGSVERZEICHNIS**

| Abb. 2.1. Wirkung von A auf die Einheitssphäre 15        |     |
|--|-----|
| Abb. 2.2. Visualisierung der Singulärwertzerlegung 16    |     |
| Abb. 3.1. Projektionen im zweidimensionalen Raum 20      |     |
| Abb. A.1. Plotten von Daten in verschiedenen Dimensionen | 2.7 |

# **TABELLENVERZEICHNIS**

## NOTATION

 $\overline{z}$  Komplexe Konjugation

 $\begin{array}{ll} \mathfrak{Re} & & \text{Realteil} \\ \mathfrak{Im} & & \text{Imaginärteil} \\ \mathcal{L} & & \text{Lineare Hülle} \end{array}$ 

||v|| Norm

 $\langle v, w \rangle$  Skalarprodukt  $\mathbf{0}$  Nullmatrix diag $(\lambda_1, \dots, \lambda_n)$  Diagonalmatrix

rg(X) Rang df(X) Defekt

IEinheitsmatrix $x \ll y$ viel kleiner

 $\operatorname{proj}_{u}(x)$  Projektion von x auf u

# **ABKÜRZUNGEN**

SVD Singular value decomposition

(Singulärwertzerlegung)

PCA Principal component analysis

(Hauptkomponentenanalyse)

u.d.B. unter der Bedingung

EINLEITUNG

## MATHEMATISCHE THEORIE

In diesem Kapitel wird zunächst unter Verwendung vorher eingeführter Sätze und Definitionen die Existenz und eine fundamentale Eigenschaft der Singulärwertzerlegung formal bewiesen. Anschließend wird an einem konkreten Beispiel die Berechnung durchgeführt und die SVD visualisiert. Um das Kapitel abzuschließen, erfolgt eine Beschreibung der wichtigsten beiden Arten der Singulärwertzerlegung.

#### 2.1. Beweisführung

Es wird davon ausgegangen, dass der Leser<sup>1</sup> mit den Grundlagen der linearen Algebra vertraut ist, insbesondere mit Matrizen und ihren Eigenschaften. Bekannte Definitionen werden nicht erneut aufgeführt, die einzige Ausnahme bildet Definition 2.1, da diese für jegliche Beweisführung und für das Verständnis in diesem Kapitel unerlässlich ist und deswegen eine Auffrischung sinnvoll erscheint.

#### Definition 2.1.

Sei  $n \in \mathbb{N}$  und  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ . Für

$$Av = \lambda v$$

heißen die Lösungen  $\mathbb{R}^n \ni v \neq 0$  Eigenvektoren und die zugehörigen  $\lambda$  Eigenwerte.

Vorausgesetzte Sätze werden ohne weiteren Beweis verwendet, aber in wichtigen Fällen dennoch vor Verwendung kurz rekapituliert, wie in Wiederholung 2.2 verdeutlicht.

 $<sup>^1</sup>$ Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird das generische Maskulinum verwendet, wobei alle Geschlechter mit eingeschlossen sind.

#### WIEDERHOLUNG 2.2 (Basisergänzungssatz).

Sei V ein beliebiger Vektorraum,  $L\subseteq V$  linear unabhängig und  $E\subseteq V$  ein Erzeugendensystem von V. Dann kann L durch Elemente aus E zu einer Basis von V ergänzt werden.

Um die Existenz der Singulärwertzerlegung für beliebige Matrizen zu beweisen, bedarf es der Hilfe eines anderen Satzes, des sogenannten Spektralsatzes. Dieser hat keine eindeutige Ausführung, sondern beschreibt vielmehr mehrere verwandte Aussagen der Mathematik, wobei sich in dieser Arbeit auf seine Folgerungen für symmetrische Matrizen beschränkt wird. Es ist ebenfalls wichtig zu betonen, dass der Spektralsatz zwar hier "nur" für den Beweis der Singulärwertzerlegung verwendet wird, eine Bezeichnung als Hilfssatz jedoch irreführend wäre, da der Satz für sich genommen bereits eine bedeutende Aussage der linearen Algebra und Funktionalanalysis darstellt. Um den Spektralsatz für symmetrische Matrizen einführen und anschließend beweisen zu können, benötigen wir zunächst Lemma 2.3 und Wiederholung 2.4.

#### **LEMMA 2.3.**

Sei  $z \in \mathbb{C}$  und  $a, b \in \mathbb{R}$  mit z = a + bi.  $z = \overline{z}$  gilt genau dann, wenn  $z \in \mathbb{R}$ .

Beweis. " $\Rightarrow$ " Durch  $z = \overline{z}$  gilt

$$a + bi = a - bi$$

$$\Leftrightarrow 2bi = 0.$$

Da  $i \neq 0$  muss b = 0, womit  $\mathfrak{Im}(z) = 0$ . Also ist  $z = \mathfrak{Re}(z) \in \mathbb{R}$ . "Folgt direkt aus der Definition."

# WIEDERHOLUNG 2.4 (Gram-Schmidtsches Orthonormalisierungsverfahren).

П

Sei V ein euklidischer Vektorraum und  $\{u_1,\ldots,u_n\}$  eine Menge von linear unabhängigen Vektoren in V. Dann kann eine Menge  $\{v_1,\ldots,v_n\}$  aus Vektoren in V konstruiert werden, sodass  $\{v_1,\ldots,v_n\}$  orthonormal ist und

$$\mathcal{L}\{v_1,\ldots,v_n\}=\mathcal{L}\{u_1,\ldots,u_n\}.$$

#### SATZ 2.5 (Spektralsatz).

Sei  $n \in \mathbb{N}$  und  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  quadratisch und symmetrisch. Dann gilt:

- (i) *A* hat reelle Eigenwerte.
- (ii) Es existiert eine orthogonale Matrix  $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , sodass  $R^{-1}AR = \Lambda$  diagonal ist.

Beweis. Die Behauptungen werden nacheinander bewiesen (vgl. [Cra22]).

**Zu** (i): Sei  $\lambda \in \mathbb{C}$  ein Eigenwert von A mit zugehörigem Eigenvektor  $v \in \mathbb{C}^n$ . Dann ist mit Definition 2.1

$$Av = \lambda v$$

$$\Leftrightarrow A\overline{v} = \overline{\lambda}\overline{v}, \tag{2.1}$$

da  $A \in \mathbb{R}$  und somit  $A = \overline{A}$  nach Lemma 2.3. Nun gilt zum einen

$$(A\nu)^T \overline{\nu} = (\lambda \nu)^T \overline{\nu} = \lambda \nu^T \overline{\nu} \tag{2.2}$$

und zum anderen

$$(A\nu)^T \overline{\nu} = \nu^T A^T \overline{\nu} \stackrel{\text{A sym.}}{=} \nu^T A \overline{\nu} \stackrel{(2.1)}{=} \nu^T \overline{\lambda} \overline{\nu} = \overline{\lambda} \nu^T \overline{\nu}. \tag{2.3}$$

Mit (2.2)=(2.3) ergibt sich

$$\lambda v^T \overline{v} = \overline{\lambda} v^T \overline{v}.$$

Da  $v \neq 0$  ist erhalten wir

$$\lambda = \overline{\lambda}$$
.

Nach Lemma 2.3 ist dann  $\lambda \in \mathbb{R}$ , wodurch auch  $\nu \in \mathbb{R}^n$  sein muss.

**Zu** (ii): Induktion über  $n \in \mathbb{N}$ :

*Induktionsanfang.* Für n=1 sind A und R Skalare. Setze R=1. Damit ist R orthogonal, da  $R^{-1}=R^T$  und  $\mathbb{R}\ni A=R^{-1}AR$  trivialerweise diagonal.

Induktionshypothese. Die Behauptung (ii) gelte für festes, beliebiges  $\mathbb{N}\ni n-1$ . Es soll gezeigt werden, dass sie dann auch für n gilt.

Induktionsschritt. Sei  $\lambda_1$  ein beliebiger Eigenwert von A mit zugehörigem normalisiertem Eigenvektor  $v_1$ , also  $||v_1|| = 1$ . Nach (i) gilt  $\lambda_1 \in \mathbb{R}$  und  $v_1 \in \mathbb{R}^n$ . Mit dem Basisergänzungssatz (Wiederholung 2.2) kann  $v_1$  durch Vektoren  $u_2, \ldots, u_n$  zu einer Basis von  $\mathbb{R}^n$  ergänzt werden. Nun kann das Gram-Schmidt'sche Orthonormalisierungsverfahren (Wiederholung 2.4) angewendet

werden, wodurch eine orthonormale Basis  $\{v_1, \dots, v_n\}$  von  $\mathbb{R}^n$  konstruiert wird. Der Leser wird daran erinnert, dass orthonormale Vektoren normiert und orthogonal sind. Sei

$$P = \begin{bmatrix} | & | & | & | \\ v_1 & v_2 & \cdots & v_n \\ | & | & | & | \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

mit  $v_1, \dots, v_n$  als Spaltenvektoren und setze  $\mathbb{R}^{n \times n} \ni B = P^{-1}AP = P^TAP$ .

Das Ziel ist, die Induktionshypothese auf eine symmetrische Untermatrix  $C \in \mathbb{R}^{(n-1)\times(n-1)}$  von B anzuwenden.

Schritt 1. Dafür wird zunächst die Symmetrie von B gezeigt:

$$B^{T} = (P^{T}AP)^{T} = (AP)^{T}P = P^{T}A^{T}P \stackrel{A \text{ sym.}}{=} P^{T}AP = B.$$

Schritt 2. Betrachte jetzt die erste Spalte von B. Die erste Spalte einer beliebigen Matrix erhält man durch Multiplikation mit dem kanonischen Einheitsvektor  $\mathbf{e}_1$ :

$$B\mathbf{e}_{1} = P^{T}AP\mathbf{e}_{1}$$

$$= P^{T}\lambda_{1}v_{1} \qquad (v_{1} \text{ ist die erste Spalte von P})$$

$$= P^{T}\lambda_{1}v_{1} \qquad (\lambda_{1} \text{ ist der Eigenwert zu } v_{1})$$

$$= P^{T}v_{1}\lambda_{1}$$

$$= \begin{bmatrix} -v_{1} - \\ -v_{2} - \\ \vdots \\ -v_{n} - \end{bmatrix} v_{1}\lambda_{1}$$

$$= \begin{bmatrix} \langle v_{1}, v_{1} \rangle \\ \langle v_{2}, v_{1} \rangle \\ \vdots \\ \langle v_{n}, v_{1} \rangle \end{bmatrix} \lambda_{1}$$

$$= \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix} \lambda_{1}. \qquad (\|v_{1}\| = 1 \text{ und bel. } v_{i}, v_{j} \in \{v_{1}, \dots, v_{n}\} \text{ orthogonal})$$

Mit der Darstellung als Blockmatrix und durch Symmetrie von B gilt somit

$$B = \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & C \end{bmatrix} \text{ mit } C \in \mathbb{R}^{(n-1)\times (n-1)} \text{ symmetrisch.}$$

Nach Induktionshypothese gibt es ein orthogonales  $Q \in \mathbb{R}^{(n-1)\times (n-1)}$  mit  $Q^TCQ = D$  diagonal. Damit gilt

$$\begin{split} P^T A P &= B \\ &= \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & C \end{bmatrix} \\ &= \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q D Q^T \end{bmatrix} \\ &= \begin{bmatrix} 1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & D \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q^T \end{bmatrix}. \end{split}$$

Also ist

$$\begin{bmatrix} 1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q^T \end{bmatrix} P^T A P \begin{bmatrix} 1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & D \end{bmatrix}.$$

Definiere

$$R = P \begin{bmatrix} 1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q \end{bmatrix}.$$

Es gilt

$$R^T = \begin{bmatrix} \mathbf{1} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q^T \end{bmatrix} P^T = \begin{bmatrix} \mathbf{1} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & Q^{-1} \end{bmatrix} P^{-1} = R^{-1}.$$

Dementsprechend ist R orthogonal und  $R^{-1}AR = R^TAR = \begin{bmatrix} \lambda_1 & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & D \end{bmatrix} = \Lambda$  diagonal, da D diagonal ist.

#### KOROLLAR 2.6.

Sei  $n \in \mathbb{N}$  und  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  quadratisch und symmetrisch. Dann gilt: Es existiert eine orthogonale Matrix  $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , sodass  $R^{-1}AR = \Lambda$  diagonal ist, wobei die Diagonalwerte von  $\Lambda \in \mathbb{R}^{n \times n}$  die Eigenwerte von A und die Spalten von R die normierten Eigenvektoren von A sind.

*Beweis.* Nach dem Spektralsatz (Satz 2.5) gibt es ein orthogonales  $R = [r_1 \dots r_n]$  mit  $r_1, \dots, r_n \in \mathbb{R}^n$  und  $\Lambda = \text{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_n)$ , sodass

$$R^{-1}AR = \Lambda$$
.

Dann ist

$$AR = R\Lambda$$
,

oder spaltenweise

$$Ar_i = \lambda_i r_i$$
, für  $i = 1, ..., n$ .

Da R orthogonal ist, sind nach Definition die Spaltenvektoren von R, also  $r_1, \ldots, r_n$ , orthonormal. Für beliebiges  $r_i$  gilt somit  $||r_i|| = 1$ , wodurch  $r_i \neq \mathbf{0}$  sein muss. Mit Definition 2.1 sind also  $r_1, \ldots, r_n$  die (normierten) Eigenvektoren von A mit zugehörigen Eigenwerten  $\lambda_1, \ldots, \lambda_n$ .

<u>Hinweis</u>. Mithilfe von Zeilen- und Spaltenvertauschungen innerhalb von R und Λ kann Λ so geordnet werden, dass  $\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \cdots \ge \lambda_n$ . Diese Sortierung wird für den Rest der Arbeit angenommen.

#### Bemerkung 2.7.

Durch Korollar 2.6 lässt sich direkt die nützliche Aussage treffen, dass bei einer symmetrischen Matrix Eigenvektoren zu verschiedenen Eigenwerten orthogonal zueinander sind.

Nun kann mithilfe der vorangegangenen Sätze die Existenz der Singulärwertzerlegung für beliebige reelle Matrizen bewiesen werden. Der Beweis orientiert sich dabei an [Che20].

#### SATZ 2.8 (Singulärwertzerlegung).

Seien  $m, n \in \mathbb{N}$  und  $X \in \mathbb{R}^{m \times n}$ .

Dann existieren orthogonale Matrizen  $U \in \mathbb{R}^{m \times m}$ ,  $V \in \mathbb{R}^{n \times n}$  und eine Diagonalmatrix  $\Sigma \in \mathbb{R}^{m \times n}$ , sodass

$$X = U \Sigma V^T$$
.

*Beweis.* Sei  $C = X^T X \in \mathbb{R}^{n \times n}$  und  $r = \operatorname{rg}(X) \leq \min(m, n)$ . Dann ist C symmetrisch und positiv semidefinit, da zum einen

$$C^T = (X^T X)^T = X^T X = C$$

und zum anderen für beliebiges  $\mathbb{R}^n \ni w \neq 0$  gilt:

$$w^TCw = w^T(X^TX)w = \left(Xw\right)^T\!\!\left(Xw\right) = \langle Xw, Xw\rangle = ||Xw|| \geq 0.$$

Damit sind alle Eigenwerte von C positiv oder gleich null. Nach Korollar 2.6

gibt es dann ein orthogonales

$$\mathbf{V} = \left[ v_1 \dots v_n \right] \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

und diagonales  $\mathbb{R}^{n \times n} \ni \Lambda = \operatorname{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_n)$  mit  $\lambda_1 \ge \dots \ge \lambda_r > 0 = \lambda_{r+1} = \dots = \lambda_n$ , sodass  $C = V \Lambda V^T$ .

Definiere  $\sigma_i := \sqrt{\lambda_i}$  für i = 1, ..., r und

$$\begin{split} \Sigma_{ij} &= \left. \begin{cases} \sigma_i, & i = j. \\ 0, & i \neq j. \end{cases} \\ \Leftrightarrow & \Sigma &= \left[ \begin{matrix} \operatorname{diag}(\sigma_i, \dots, \sigma_r) & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{matrix} \right] \in \mathbb{R}^{m \times n} \end{split}$$

als Blockmatrix. Definiere außerdem

$$u_i = \frac{1}{\sigma_i} X v_i \in \mathbb{R}^m$$
, für  $1 \le i \le r$ .

Dann sind  $u_1, \dots, u_r$  orthornomal:

$$u_i^T u_j = \left(\frac{1}{\sigma_i} X \nu_i\right)^T \left(\frac{1}{\sigma_i} X \nu_j\right)$$

$$= \frac{1}{\sigma_i \sigma_j} \nu_i^T \underbrace{X^T X}_{=C} \nu_j$$

$$= \frac{1}{\sigma_i \sigma_j} \nu_i^T (\lambda_j \nu_j) \qquad (\lambda_j \text{ ist Eigenwert zu } \nu_j)$$

$$= \frac{\sigma_j}{\sigma_i} \nu_i^T \nu_j \qquad (\lambda_j = \sigma_j^2)$$

$$= \begin{cases} 1, & i = j. \\ 0, & i \neq j. \end{cases} \qquad (\nu_i, \nu_j \text{ orthonormal})$$

Wie bereits im Beweis des Spektralsatzes können  $u_1, \ldots, u_r$  mithilfe des Basisergänzungssatzes (Wiederholung 2.2) und des Gram-Schmidt-Verfahrens (Wiederholung 2.4) durch Vektoren  $u_{r+1} \ldots, u_m \in \mathbb{R}^m$  zu einer orthonormalen Basis von  $\mathbb{R}^m$  ergänzt werden. Damit ist

$$\mathbf{U} = \begin{bmatrix} u_1 \dots u_r u_{r+1} \dots u_m \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{m \times m}$$

orthogonal. Es bleibt zu zeigen, dass  $XV = U\Sigma$  ist, also:

$$X[\nu_1 \dots \nu_r \nu_{r+1} \dots \nu_n] = \begin{bmatrix} u_1 \dots u_r u_{r+1} \dots u_m \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \sigma_1 & & & & \\ & \sigma_2 & & & \\ & & \ddots & & \\ & & & \sigma_r & \\ & & & \mathbf{0} & & \mathbf{0} \end{bmatrix}.$$

Für  $1 \le i \le r$  gilt  $Xv_i = u_i\sigma_i$  nach Konstruktion. Für i > r soll gezeigt werden, dass  $Xv_i = 0u_i = \mathbf{0}$  ist. Betrachte dafür

$$X^T X \nu_i = C \nu_i \stackrel{(*)}{=} 0 \nu_i = \mathbf{0}$$

(\*) Der zugehörige Eigenwert zum Eigenvektor  $v_i$  ist 0 für i > r.

Damit muss wie erwünscht  $Xv_i = \mathbf{0}$  gelten, oder  $X^T = \mathbf{0}$ , wodurch ebenfalls  $Xv_i = \mathbf{0}$  folgt. Dementsprechend ist  $X = U\Sigma V^T$  und die Aussage ist bewiesen.

#### Bemerkung 2.9.

- Die Diagonalwerte von  $\Sigma$  heißen <u>Singulärwerte</u> von X und werden meist absteigend sortiert.
- Die Spalten von *U* heißen linke Singulärvektoren von *X*.
- Die Spalten von V heißen rechte Singulärvektoren von X.

Nachdem der zentrale Beweis dieses Kapitels geführt und die Existenz der Singulärwertzerlegung für beliebige reelle Matrizen gezeigt wurde, wird nun auf eine wichtige Eigenschaft der SVD eingegangen.

Dafür werden zunächst die vier fundamentalen Unterräume zu einer Matrix nach [Str03, S. 185] definiert:

#### Definition 2.10.

Sei  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ . Definiere folgende Unterräume zu A:

- Spaltenraum: Bild(A) =  $\{b \in \mathbb{R}^m \mid \exists x \in \mathbb{R}^n, Ax = b\}.$
- Zeilenraum: Bild $(A^T) = \{z \in \mathbb{R}^n \mid \exists y \in \mathbb{R}^m, A^T y = z\}.$

- *Kern/Nullraum*: Kern(A) = { $x \in \mathbb{R}^n \mid Ax = \mathbf{0}$ }.
- Linkskern:  $\operatorname{Kern}(A^T) = \{ y \in \mathbb{R}^m \mid A^T y = \mathbf{0} \}.$

Die vier Unterräume geben umfangreichen Aufschluss über die Wirkung einer Matrix auf verschiedene Vektoren und stehen dabei in Verbindung mit zahlreichen Themen der linearen Algebra, wie beispielsweise dem Lösen von Gleichungssystemen.

Die Art der Beziehung zwischen der Singulärwertzerlegung und den vier fundamentalen Unterräumen wird in Korollar 2.12 zusammengefasst. Der Beweis wird nach [Joh21, S. 214 f.] geführt, vor der Beweisführung wird allerdings Wiederholung 2.11 benötigt.

#### WIEDERHOLUNG 2.11 (Dimensionssatz).

Sei  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ . Dann gilt:

$$df(A) + rg(A) = n.$$

#### KOROLLAR 2.12.

Seien  $m, n \in \mathbb{N}, X \in \mathbb{R}^{m \times n}$  und r = rg(X).

Dann existieren orthogonale Matrizen  $U \in \mathbb{R}^{m \times m}$ ,  $V \in \mathbb{R}^{n \times n}$  und eine Diagonalmatrix  $\Sigma \in \mathbb{R}^{m \times n}$ , sodass

$$X = U \Sigma V^T$$

und es gilt:

- Die ersten r Spalten von U sind eine Basis des Spaltenraums von X.
- Die letzten m-r Spalten von U sind eine Basis des Linkskerns von X.
- Die ersten r Spalten von V sind eine Basis des Zeilenraums von X.
- Die letzten n r Spalten von V sind eine Basis des Kerns von X.

Beweis. Mit der Singulärwertzerlegung (Satz 2.8) erhalten wir orthogonales

$$U = [u_1 \dots u_r u_{r+1} \dots u_m] \in \mathbb{R}^{m \times m},$$
  
$$V = [v_1 \dots v_r v_{r+1} \dots v_n] \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

und diagonales

$$\Sigma = \begin{bmatrix} \operatorname{diag}(\sigma_i, \dots, \sigma_r) & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{m \times n},$$

sodass  $X = U\Sigma V^T$ . Sei nun  $i \in \{1, ..., n\}$  und betrachte

$$Xv_i = U\Sigma V^T v_i \stackrel{(**)}{=} U\Sigma \mathbf{e}_i = U\sigma_i \mathbf{e}_i = \sigma_i U \mathbf{e}_i = \sigma_i u_i.$$

(\*\*) Für  $i, j \in \{1, ..., n\}$  sind  $v_i, v_j$  orthonormal.

**Fall 1**:  $1 \le i \le r$ .

Damit ist  $\sigma_i > 0$  und

$$X\frac{v_i}{\sigma_i}=u_i.$$

Nach Definition 2.10 sind dann  $u_1, \ldots, u_r \in \operatorname{Bild}(X)$ . Nun ist  $\dim(\operatorname{Bild}(X)) = \operatorname{rg}(X) = r$  und da  $\mathcal{B}_S = \{u_1, \ldots, u_r\}$  genau r orthonormale Vektoren enthält, bildet  $\mathcal{B}_S$  eine Basis vom  $\operatorname{Bild}(X)$ , also vom Spaltenraum.

**Fall 2**:  $i \ge r + 1$ .

Damit ist  $\sigma_i = 0$  und

$$Xv_i = \mathbf{0}.$$

Nach Definition 2.10 sind dann  $v_{r+1}, \ldots, v_n \in \text{Kern}(X)$ . Durch Wiederholung 2.11 wissen wir, dass  $\dim(\text{Kern}(X)) = \text{df}(X) = n - r$ . Mit  $\mathcal{B}_K = \{v_{r+1}, \ldots, v_n\}$  haben wir n - r orthonormale Vektoren gegeben, also bildet  $\mathcal{B}_K$  eine Basis vom Kern(X).

Die Beweise für die Basen des Linkskerns und des Zeilenraums werden analog gezeigt, indem

$$X^T u_i = V \Sigma U^T u_i$$

betrachtet wird.

Damit ist die Beweisführung dieser Arbeit abgeschlossen und die Berechnung der Singulärwertzerlegung kann an einem Beispiel veranschaulicht und visualisiert werden.

## 2.2. Beispiel und Visualisierung

Beispiel 2.13. Sei

$$A = \begin{bmatrix} 1 & -1 & 3 \\ 3 & 1 & 1 \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{2 \times 3}.$$

Wir wollen nun die SVD dieser Matrix finden. Dafür muss der Beweis der Singulärwertzerlegung (Satz 2.8) mithilfe unserer konkreten Werte schrittweise nachvollzogen werden. Zuerst wird also

$$A^T A = \begin{bmatrix} 10 & 2 & 6 \\ 2 & 2 & -2 \\ 6 & -2 & 10 \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{3 \times 3}$$

bestimmt. Davon sollen die Eigenwerte mit zugehörigen normierten Eigenvektoren berechnet werden. Für die Eigenwerte muss zunächst das charakteristische Polynom

$$\det(A - \lambda I) = 0$$

gesetzt und die Lösungen  $\lambda_i$  für i=1,2,3 gefunden werden. Auf die genaue Berechnung wird an dieser Stelle verzichtet, das Ergebnis lautet:

$$\lambda_1 = 16$$
,  $\lambda_2 = 6$ ,  $\lambda_3 = 0$ .

Mit  $\sigma_j = \sqrt{\lambda_j}$  für j = 1, 2 (da  $\operatorname{rg}(A) = 2$ ) erhalten wir

$$\Sigma = \begin{bmatrix} 4 & 0 & 0 \\ 0 & \sqrt{6} & 0 \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{2 \times 3}.$$

Durch die Lösungen  $\mathbb{R}^3 \ni v_i \neq 0$  von

$$(A - \lambda I)v = 0$$

ergeben sich die normierten Eigenvektoren

$$v_1 = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} \\ 0 \\ \frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix}, \quad v_2 = \begin{bmatrix} -\frac{1}{\sqrt{3}} \\ -\frac{1}{\sqrt{3}} \\ \frac{1}{\sqrt{3}} \end{bmatrix}, \quad v_3 = \begin{bmatrix} -\frac{1}{\sqrt{6}} \\ \frac{2}{\sqrt{6}} \\ \frac{1}{\sqrt{6}} \end{bmatrix}$$

und damit

$$V^{T} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & 0 & \frac{1}{\sqrt{2}} \\ -\frac{1}{\sqrt{3}} & -\frac{1}{\sqrt{3}} & \frac{1}{\sqrt{3}} \\ -\frac{1}{\sqrt{6}} & \frac{2}{\sqrt{6}} & \frac{1}{\sqrt{6}} \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{3 \times 3}.$$

Es muss also nur noch  $U \in \mathbb{R}^{2 \times 2}$  bestimmt werden, welches spaltenweise durch

$$u_j = \frac{1}{\sigma_j} X \nu_j$$

ausgedrückt wird. Wir erhalten also

$$u_1 = \frac{1}{4} \begin{bmatrix} 1 & -1 & 3 \\ 3 & 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} \\ 0 \\ \frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} \\ \frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix}$$

und

$$u_2 = \frac{1}{\sqrt{6}} \begin{bmatrix} 1 & -1 & 3 \\ 3 & 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} -\frac{1}{\sqrt{3}} \\ -\frac{1}{\sqrt{3}} \\ \frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} \\ -\frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix}.$$

Dadurch ist

$$U = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} \\ \frac{1}{\sqrt{2}} & -\frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix}$$

und die Berechnung ist abgeschlossen mit

$$A = \begin{bmatrix} 1 & -1 & 3 \\ 3 & 1 & 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} \\ \frac{1}{\sqrt{2}} & -\frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 4 & 0 & 0 \\ 0 & \sqrt{6} & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & 0 & \frac{1}{\sqrt{2}} \\ -\frac{1}{\sqrt{3}} & -\frac{1}{\sqrt{3}} & \frac{1}{\sqrt{3}} \\ -\frac{1}{\sqrt{6}} & \frac{2}{\sqrt{6}} & \frac{1}{\sqrt{6}} \end{bmatrix} = U \Sigma V^T.$$

Damit genauer verstanden wird, was genau durch die Singulärwertzerlegung geschieht, betrachten wir die Wirkung der Matrix A aus Beispiel 2.13 auf einen Vektor  $v \in \mathbb{R}^3$ , indem wir v und Av grafisch darstellen. Da dies an einem einzelnen Vektor schwer visualisiert werden kann, multiplizieren wir A mit allen Punkten auf der Einheitssphäre, also allen

$$v \in \left\{ \begin{bmatrix} \cos(x)\sin(y) \\ \sin(x)\sin(y) \\ \cos(y) \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^3 \mid x \in [0, 2\pi], y \in [0, \pi] \right\}.$$

Das Ergebnis ist in Abbildung 2.1 dargestellt.

Um nachzuvollziehen, wie dieses Ergebnis zustande gekommen ist, verwen-

den wir die Singulärwertzerlegung und veranschaulichen die Zwischenschritte von  $Av = U\Sigma V^T v$  anhand von einzelner Plots (siehe Abbildung 2.2).

Grundlage für diese Visualisierung ist das Wissen, dass im euklidischen Raum orthogonale Matrizen Drehungen und Diagonalmatrizen Skalierungen (entlang der Hauptachsen) darstellen. An dieser Stelle ist auch wichtig zu erwähnen, dass in Abbildung 2.2c und Abbildung 2.2d der zu beobachtende Wertebereich vergrößert wurde, also eine größere Streckung durch  $\Sigma$  erfolgt ist, als auf dem Plot zu sehen ist. Außerdem sei angemerkt, dass ab Abbildung 2.2c die Darstellung der z-Achse überflüssig und eigentlich nicht zu empfehlen ist, da sich dort durch die Dimensionsreduktion mittels  $\Sigma$  im zweidimensionalen Raum bewegt wird. Um eine Vergleichbarkeit der Plots zu verbessern, wird die Darstellung dennoch beibehalten.

Zusammenfassend zerlegt also die Singulärwertzerlegung eine Matrix in grundlegende geometrische Transformationen: Drehung, Skalierung und gegebenenfalls Dimensionsreduktion oder -erhöhung.

Mit dieser Erkenntnis wird sich dem letzten Abschnitt des theoretischen Teils zugewandt, in dem die wichtigsten beiden Arten der SVD definiert werden.

#### 2.3. Arten der Singulärwertzerlegung

Die Singulärwertzerlegung, die im vorherigen Teil der Arbeit beschrieben wurde, ist die klassische und vollständige Zerlegung. In den tatsächlichen Anwendungsgebieten, welche im nächsten Kapitel ausgeführt werden, finden häufig Variationen Verwendung.

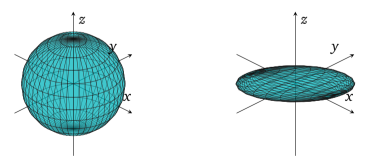


Abb. 2.1. Wirkung von A auf die Einheitssphäre

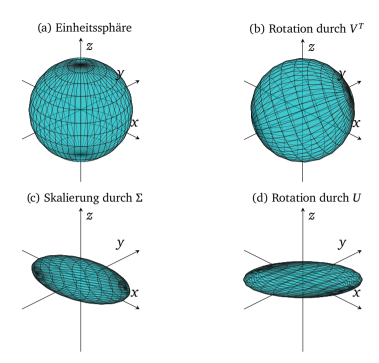


Abb. 2.2. Visualisierung der Singulärwertzerlegung

#### DEFINITION 2.14.

Seien  $m, n \in \mathbb{N}$ ,  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ,  $\operatorname{rg}(A) = r$  und  $A = U \Sigma V^T$  die vollständige SVD von A mit  $U \in \mathbb{R}^{m \times m}$ ,  $\Sigma \in \mathbb{R}^{m \times n}$  und  $V \in \mathbb{R}^{n \times n}$ .

Definiere die reduzierte SVD von A:

$$A = U_r \Sigma_r V_r^T$$

mit

$$\begin{aligned} U_r &= \left[ u_1 \dots u_r \right] \in \mathbb{R}^{m \times r}, \\ \Sigma_r &= \operatorname{diag}(\sigma_i, \dots, \sigma_r) \in \mathbb{R}^{r \times r}, \\ V_r &= \left[ v_1 \dots v_r \right] \in \mathbb{R}^{n \times r}. \end{aligned}$$

Die in Definition 2.14 beschriebene Art der Singulärwertzerlegung besitzt den Vorteil, dass eine exakte Berechnung mit deutlich weniger Speicherbedarf möglich ist, insbesondere bei großen Matrizen  $X \in \mathbb{R}^{m \times n}$  mit  $\operatorname{rg}(X) \ll \min(m, n)$ .

Nachteilig ist, dass die Basen für den Kern und Linkskern "verloren gehen" (siehe Definition 2.10), dies spielt für die meisten Anwendungen allerdings eine untergeordnete Rolle.

Bevor zur nächsten Variation übergegangen werden kann, betrachten wir eine weitere Darstellungsform von Definition 2.14.

#### Bemerkung 2.15.

Sei

$$A = \begin{bmatrix} u_1 \dots u_r \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \sigma_1 & & \\ & \ddots & \\ & & \sigma_r \end{bmatrix} \begin{bmatrix} v_1^T \\ \vdots \\ v_r^T \end{bmatrix}$$

wie in Definition 2.14.

Dann ist  $A_{11} = u_{1,1}\sigma_1 v_{1,1}^T + u_{2,1}\sigma_2 v_{2,1}^T + \cdots + u_{r,1}\sigma_r v_{r,1}^T$ .

Für die andere Komponenten von *A* kann die Summe analog gebildet werden. Wir erhalten also

$$A_{ij} = \sum_{k=1}^{r} \sigma_k u_{k,i} v_{k,j}^T$$

$$\iff A = \sum_{i=1}^{r} \sigma_i u_i v_i^T.$$

Damit kann A als  $Summe \ von \ Rang-1$ - $Matrizen \ dargestellt \ werden, da$  für  $i \in \{1, ..., r\}$  die Zeilen  $von \ (\sigma_i u_i v_i^T) \in \mathbb{R}^{m \times n}$  ein Vielfaches  $von \ v_i^T$  und die Spalten ein Vielfaches  $von \ u_i \ sind.$ 

Beachte, dass  $\sigma_1 \geq \sigma_2 \geq \cdots \geq \sigma_r$  und  $||u_i|| = 1 = ||v_i||$ , also gilt komponentenweise:  $\sigma_1 u_1 v_1^T \geq \sigma_2 u_2 v_2^T \geq \cdots \geq \sigma_r u_r v_r^T$ .

Nun wird die womöglich interessanteste Art der Singulärwertzerlegung für diverse Anwendungsfälle definiert.

#### Definition 2.16.

Seien  $m, n \in \mathbb{N}$ ,  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ,  $\operatorname{rg}(A) = r$  und  $A = U_r \Sigma_r V_r^T = \sum_{i=1}^r \sigma_i u_i v_i^T$  die reduzierte SVD von A mit  $U_r \in R^{m \times r}$ ,  $\Sigma_r \in \mathbb{R}^{r \times r}$  und  $V_r \in \mathbb{R}^{n \times r}$ . Für k < r sei die  $\operatorname{trunkierte}$  SVD definiert mit:

$$A \approx \sum_{i=1}^k \sigma_i u_i v_i^T = A_k.$$

Zur Definition 2.16 sei angemerkt, dass sich  $A_k$  für größere Werte von k

zunehmend A annähert, aber da komponentenweise  $\sigma_1 u_1 v_1^T \ge \cdots \ge \sigma_r u_r v_r^T$  gilt (siehe Bemerkung 2.15), kann bereits mit  $k \ll r$  eine gute Approximation erzielt werden. Außerdem sollte betont werden, dass  $\operatorname{rg}(A_k) = k < r$  ist, aufgrund dessen spricht man auch von einer *Niedrigrang-Approximation*.

Mit den beiden, in diesem Abschnitt eingeführten, Variationen der Singulärwertzerlegung sind alle wesentlichen Grundlagen für die Vertiefung verschiedener Anwendungsmöglichkeiten der SVD gelegt. Damit wird der theoretische Teil dieser Arbeit beendet und zum Anwendungsteil übergegangen.

## ANWENDUNGSBEISPIELE

Dieses Kapitel gliedert sich in verschiedene Unterkapitel, in denen jeweils einzelne Anwendungsbeispiele der Singulärwertzerlegung näher beschrieben werden. In ausgewählten Beispielen wird zusätzlich mithilfe der Programmiersprache Python eine eigene, simplifizierte Art der Anwendung konstruiert. Grundkenntnisse in Python werden bei den Erklärungen des Programmcodes vorausgesetzt, es wird folglich nicht auf jede Zeile im Code genau eingegangen.

#### 3.1. Hauptkomponentenanalyse

Die Hauptkomponentenanalyse (engl. *Principal Component Analysis*, PCA) ist ein Verfahren zur Dimensionsreduktion von Daten. Genauer: Es handelt sich um eine Methode, um komplexe Daten auf ihr Wesentliches zu reduzieren, was eine Weiterverarbeitung und Visualisierung erleichtert.

In diesem Unterkapitel wird zunächst die Intuition hinter der PCA erläutert, bevor der mathematische Hintergrund und insbesondere die Verbindung zur Singulärwertzerlegung beschrieben wird. Abschließend betrachten wir ein konkretes Anwendungsbeispiel und berechnen dies mithilfe von Python. Die Intuition und Mathematik orientiert sich dabei zum Großteil an [NM23, S. 165-169].

#### 3.1.1. Intuition der PCA

Angenommen, es sei eine Datenmatrix

$$[x_1 \dots x_d] \in \mathbb{R}^{n \times d},$$

gegeben, wobei die Spaltenvektoren  $x_i \in \mathbb{R}^n$  für  $i \in \{1, ..., d\}$  die Ausprägung von d Merkmalen über n Objekte hinweg repräsentieren. In Abbildung A.1, zu finden in Anhang A, wird dies für verschiedene Werte von d veranschaulicht. Sollen die Objekte auf Ähnlichkeit bezüglich der verschiedenen Merkmale

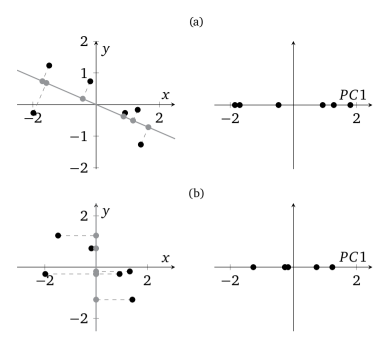


Abb. 3.1. Projektionen im zweidimensionalen Raum

untersucht werden, kann dies im zwei- und dreidimensionalen Raum durch die grafischen Darstellungen erfolgen, indem betrachtet wird, wie sich die Punkte im Raum gruppieren. In höheren Dimensionen ist diese visuelle Interpretation jedoch nicht mehr möglich, es besteht also die Notwendigkeit, die Anzahl der Merkmale zu verringern.

Die Hauptkomponentenanalyse bietet dafür die Möglichkeit, indem neue, unkorrelierte Komponenten konstruiert werden, die sich als Linearkombination aus den bestehenden Merkmalen zusammensetzen. Das Ziel der Analyse ist, die Daten auf eine niedrigere Dimension zu projizieren und gleichzeitig ein Minimum an Informationen zu verlieren, also eine maximale Streuung oder auch Varianz der Daten zu erhalten.

Um dieses Konzept näher zu verdeutlichen, betrachte Abbildung 3.1. Bei der Frage, ob durch die Projektion in Abbildung 3.1a oder durch die in Abbildung 3.1b mehr Informationen bezüglich der Ähnlichkeit der verschiedenen Punkte bewahrt werden, ergibt sich die intuitive Antwort, dass Abbildung 3.1a vorzuziehen ist. Trotz der Reduktion der Dimensionen von zwei auf eine, bleibt die räumliche Verteilung im Wesentlichen erhalten.

Der Grund dafür ist, dass in Abbildung 3.1a eine Richtung gewählt wurde, die

den durchschnittlichen Abstand der ursprünglichen Punkte zu den projizierten Punkten auf der durch die Richtung definierten Gerade minimiert. Es wird also versucht, den Fehler (Informationsverlust) durch die Projektion so gering wie möglich zu halten. Dies ist äquivalent dazu, den durchschnittlichen Abstand der projizierten Punkte zum Ursprung zu maximieren (dies lässt sich durch den Satz des Pythagoras herleiten), folglich bleibt die maximal mögliche Varianz der Daten erhalten. Es sei darauf hingewiesen, dass hier davon ausgegangen wird, dass die Daten zentriert sind, der Mittelwert also null beträgt.

Die erste Hauptkomponente (PC1) stellt dann die gewählte Richtung mit maximaler Varianz dar. In höheren Dimensionen wird die zweite Hauptkomponente orthogonal zur ersten gewählt, um die verbleibende Varianz, die durch den Fehler in der PC1 nicht erklärt wird, erneut zu maximieren. Dies kann beliebig fortgesetzt werden, die PCA besitzt allerdings eine nützliche Eigenschaft, die dies meist nicht erforderlich macht und auf die in der mathematischen Herleitung ausführlicher eingegangen wird.

#### 3.1.2. MATHEMATISCHE HERLEITUNG

Um die vorangegangenen Überlegungen zu formalisieren, wird zunächst die Datenmatrix

$$X = [x_1 \dots x_d] \in \mathbb{R}^{n \times d}$$

standardisiert, indem wir eine neue Matrix

$$\overline{X} = \left[\overline{x}_1 \dots \overline{x}_d\right] \in \mathbb{R}^{n \times d}$$

definieren mit

$$\overline{x}_{i,j} = \frac{x_{i,j} - \mu_i}{\sigma_i} \quad \text{für } i \in \{1, \dots, d\} \text{ und } j \in \{1, \dots, n\},$$

wobei

$$\mu_i = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_{i,j}, \quad \sigma_i^2 = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (x_{i,j} - \mu_i)^2$$

jeweils die Mittelwerte, bzw. die Varianzen der einzelnen Merkmale, also der Spalten sind. Die Zentrierung um den Ursprung durch die Subtraktion des Mittelwerts vereinfacht dabei spätere Rechnungen erheblich, ist rein formal allerdings nicht zwingend erforderlich. Durch die Division der Standardabweichung wird Ungenauigkeiten aufgrund verschiedener Skalen der Merkmale vorgebeugt. Falls Merkmal A beispielsweise das Bruttoinlandsprodukt und

Merkmal B die Geburtenrate verschiedener Länder darstellt, wird dadurch eine Vergleichbarkeit gewährleistet. In den folgenden Berechnungen wird eine Standardisierung angenommen und weiterhin mit *X* gearbeitet. Wir definieren

$$\mathbb{R}^d\ni x^{(i)}:=X_{i,:}\quad\text{für }i\in\{1,\ldots,n\},$$

also die i-te (transponierte) Zeile von X, wobei jede Zeile je einen Punkt im Raum darstellt.

Das Ziel ist, einen Einheitsvektor  $u \in \mathbb{R}^d$  zu finden, sodass nach Projektion der Vektoren  $x^{(i)}$  auf u eine maximale Varianz, also eine maximale quadratische Abweichung vom Mittelwert, erhalten bleibt. Die Projektion eines Vektors ist gegeben durch Wiederholung 3.1.

#### WIEDERHOLUNG 3.1.

Sei  $n \in \mathbb{N}$  und  $u, x \in \mathbb{R}^n$  mit ||u|| = 1.

Dann ist der orthogonal projizierte Vektor  $\operatorname{proj}_u(x)$  von x auf u gegeben durch

$$\operatorname{proj}_u(x) = \langle x, u \rangle u = (x^T u) u.$$

Um die Varianz zu ermitteln wird zunächst der Mittelwert  $\mu_{\text{proj}}$  der projizierten Vektoren berechnet:

$$\mu_{\text{proj}} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (x^{(i)^{T}} u) u = \left( \left( \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x^{(i)} \right)^{T} u \right) u = \mathbf{0},$$

da durch die Standardisierung der Spaltenmittelwert für jede Spalte von X null beträgt, wodurch

$$\sum_{i=1}^n x^{(i)} = \mathbf{0}.$$

Die Entfernung (Abweichung) vom Ursprung für einen beliebigen Vektor  $x^{(i)}$  beträgt

$$\|\operatorname{proj}_{u}(x^{(i)})\| = \|(x^{(i)^{T}}u)u\| = \|(x^{(i)^{T}}u)\|u\| = \|x^{(i)^{T}}u\|.$$

Damit ist die Varianz der projizierten Punkte gegeben durch

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} (x^{(i)^{T}} u)^{2} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x^{(i)^{T}} u x^{(i)^{T}} u$$

$$= \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} u^{T} x^{(i)} x^{(i)^{T}} u \qquad \text{(Skalarprodukt kommutativ)}$$

$$= u^{T} \left( \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x^{(i)} x^{(i)^{T}} \right) u$$

Definiere

$$\Sigma := \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x^{(i)} x^{(i)^T} \in \mathbb{R}^{d \times d}.$$

Diese Matrix ist als *Kovarianzmatrix* bekannt, in unserem Fall ist sie die Kovarianzmatrix der verschiedenen Merkmale. Es sei angemerkt, dass  $\Sigma$  symmetrisch ist, beachte dafür:

$$\Sigma^{T} = \left(\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x^{(i)} x^{(i)^{T}}\right)^{T} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \left(x^{(i)} x^{(i)^{T}}\right)^{T} = \Sigma.$$

Damit haben wir unser Ziel auf folgendes Optimierungsproblem reduziert:

max 
$$u^T \Sigma u$$
,  
u.d.B.  $||u|| = 1$ .

Dieses Optimierungsproblem wird in der Literatur meist mithilfe von Lagrange-Multiplikatoren gelöst. In dieser Arbeit werden wir einen anderen Ansatz verfolgen und mit dem, im vorherigen Kapitel bewiesenen, Spektralsatz (Satz 2.5) vorgehen, wobei sich an [Hsu16] orientiert wird.

Da Σ symmetrisch ist, kann der Spektralsatz angewendet werden, womit

$$\Sigma = R \Lambda R^T$$

für orthogonales  $R = [r_1 \dots r_d] \in \mathbb{R}^{d \times d}$  und diagonales  $\Lambda = \operatorname{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_d)$  mit  $\lambda_1 \ge \dots \ge \lambda_d$ . Für  $w := R^T u$  gilt dann

$$u^T \Sigma u = u^T R \Lambda R^T u = w^T \Lambda w = w^T \begin{bmatrix} \lambda_1 w_1 \\ \vdots \\ \lambda_d w_d \end{bmatrix} = \sum_{i=1}^d \lambda_i w_i^2.$$

Nach Bedingung gilt ||u|| = 1, womit:

$$||w|| = ||R^T u|| = \sqrt{\langle R^T u, R^T u \rangle} = \sqrt{u^T R R^T u} = ||u|| = 1.$$

Da

$$\sum_{i=1}^{d} \lambda_i w_i^2 = \lambda_1 w_1 + \lambda_2 w_2 + \dots + \lambda_d w_d$$

und  $\lambda_1 \geq \cdots \geq \lambda_d$  wird der Ausdruck maximiert für  $w = \mathbf{e}_1$ . Es folgt

$$u = Rw = R\mathbf{e}_1 = r_1,$$

womit u nach Korollar 2.6 gleich dem zugehörigen Eigenvektor zum größten Eigenwert von  $\Sigma$  ist.

## LITERATURVERZEICHNIS

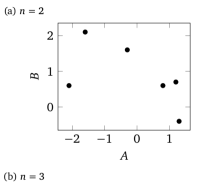
- [Cra22] T. Crawford. Oxford Linear Algebra: Spectral Theorem Proof. 2022. URL: https://tomrocksmaths.com/2022/11/18/oxford-linear-algebra-spectral-theorem-proof/ (Stand: 02.01.2025).
- [Che20] G. Chen. Lecture 5: Singular Value Decomposition (SVD).
  San José State University, 2020.
  URL: https://www.sjsu.edu/faculty/guangliang.chen/
  Math253S20/lec5svd.pdf (Stand: 20.01.2025).
- [Str03] G. Strang. Lineare Algebra. Berlin, Heidelberg: Springer, 2003.
- [Joh21] N. Johnston. *Advanced Linear and Matrix Algebra*. Cham: Springer, 2021.
- [NM23] A. Ng und T. Ma. Machine Learning. CS229 Lecture Notes. Stanford University, 2023.

  URL: https://cs229.stanford.edu/main\_notes.pdf (Stand: 23.02.2025).
- [Hsu16] D. Hsu. Machine Learning Theory. COMS 4772. Topic 5: Principal Component Analysis. Columbia University, 2016. URL: https://www.cs.columbia.edu/~djhsu/AML/lectures/notespca.pdf (Stand: 25.02.2025).

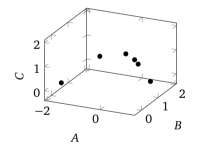
# ABBILDUNGEN



|         | Merk | male |
|---------|------|------|
| Objekte | A    | В    |
| $O_1$   | 1,3  | -0,4 |
| $O_2$   | -1,6 | 2,1  |
| $O_3$   | 1,2  | 0,7  |
| $O_4$   | -2,1 | 0,6  |
| $O_5$   | 0,8  | 0,6  |
| $O_6$   | -0,3 | 1,6  |



|                | M    | Merkmale |      |  |  |
|----------------|------|----------|------|--|--|
| Objekte        | A    | В        | С    |  |  |
| $O_1$          | 1,3  | -0,4     | 1,9  |  |  |
| $O_2$          | -1,6 | 2,1      | 0,2  |  |  |
| $O_3$          | 1,2  | 0,7      | 0,4  |  |  |
| $O_4$          | -2,1 | 0,6      | -0,2 |  |  |
| $O_5$          | 0,8  | 0,6      | 1,1  |  |  |
| O <sub>6</sub> | -0,3 | 1,6      | 0.8  |  |  |



| (c) | n | = | 4 |
|-----|---|---|---|
|-----|---|---|---|

|         |      | Merkmale |      |      |  |
|---------|------|----------|------|------|--|
| Objekte | A    | В        | C    | D    |  |
| $O_1$   | 1,3  | -0,4     | 1,9  | 0.7  |  |
| $O_2$   | -1,6 | 2,1      | 0,2  | 0.9  |  |
| $O_3$   | 1,2  | 0,7      | 0,4  | 1.3  |  |
| $O_4$   | -2,1 | 0,6      | -0,2 | 0.5  |  |
| $O_5$   | 0,8  | 0,6      | 1,1  | -0.8 |  |
| $O_6$   | -0,3 | 1,6      | 0.8  | -1.3 |  |



Abb. A.1. Plotten von Daten in verschiedenen Dimensionen