
Visual Computing

Zusammenfassung
Fabian Damken



TECHNISCHE
UNIVERSITÄT
DARMSTADT

Inhaltsverzeichnis

1	Einführung	6
1.1	Visual Computing	6
1.1.1	3D-Internet	6
1.1.2	Skalierbare Objektmodellierung/-erkennung	6
1.1.3	Big Data, Visual Analytics	6
1.1.4	Scene Understanding	6
1.2	Generalisierte Dokumente	6
1.2.1	Retro-Digitalisierung, Digital Creation	6
1.2.2	Generative Modeling Language	6
2	Wahrnehmung	7
2.1	Human-Computer-Interaction	7
2.2	Überblick	7
2.2.1	Menschliche Informationsverarbeitung	7
2.3	Wahrnehmung	9
2.3.1	Das Auge	9
2.3.2	Vorverarbeitung visueller Informationen	10
2.3.3	Informationsextraktion	12
2.4	Aufmerksamkeit	14
2.4.1	Limitierung der Wahrnehmung	14
2.4.2	Das Gedächtnis und „Gateway to Memory“	14
3	Computer Vision: Objekterkennung und Bayes	16
3.1	Computer Vision	16
3.2	Bayesian Decision Theory	16
3.2.1	Konzepte und Bayes Theorem	16
3.2.2	Problemstellung	17
3.2.3	Entscheidungsregel	17
3.2.4	Naive Bayes Classifier	19
3.3	Probability Density Estimation	19
3.4	Gesichtsdetektion	19
3.4.1	Sliding Window Ansatz	19
3.4.2	Beispiel: Gesichtsdetektion	19
3.4.3	Erkennungsarten	20
4	Fouriertheorie	21
4.1	Mathematische Grundlagen	21
4.1.1	Vektorraum	21
4.1.2	Basis eines Vektorraums	21
4.1.3	Krummlinige Koordinatensysteme	22
4.1.4	Andere Räume	22
4.1.5	Komplexe Zahlen	22
4.1.6	Gerade/Ungerade Funktionen	22
4.2	Fourier-Reihe	23
4.2.1	Dirichlet-Bedingungen	23

4.2.2	2π -periodische Funktion	23
4.2.3	Skalarprodukt, Orthogonale Basis	23
4.2.4	Berechnung der Koeffizienten a_m, b_m	24
4.2.5	Beispiel: Rechteck-Schwingung	24
4.3	Fourier-Transformation	25
4.3.1	Beispiel: Rechteckimpuls	26
4.3.2	Transformationspaare	26
4.3.3	2D-Fourier-Transformation	27
4.4	Faltung	27
4.4.1	Anwendung: Filter	27
4.5	Abtastung	27
4.5.1	Abtasttheorie	28
4.5.2	Abtasttheorem von Whittaker-Shannon	28
5	Bilder	29
5.1	Bildverbesserung	29
5.1.1	Histogramm	29
5.1.2	Pixeloperationen	29
5.1.3	Kontrastspreizung	30
5.1.4	Histogrammausgleich	30
5.1.5	Mittelung	30
5.2	Bildfilterung	30
5.2.1	Ortsraum	31
5.2.2	Frequenzraum	33
5.2.3	Vergleich: Orts- und Frequenzraum-Filter	34
5.3	Bildkompression	34
5.3.1	Harmonische Transformation	35
6	Bildverarbeitung, Deblurring	37
6.1	Korrekt gestellte Probleme	37
6.2	Einschrittverfahren	37
6.2.1	Wiener Filter	37
6.2.2	Mehrkomponentenverfahren	38
6.3	Mehrschrittverfahren (Iterative Methoden)	39
6.3.1	Energie und Variationsableitung	39
6.3.2	Alternativen	39
6.3.3	Perona-Malik	40
6.3.4	Eingeschränkte Evolution: Totale Variation	40
7	Grafikpipeline	42
7.1	Hardware	42
7.1.1	P1: Large-Scale-Computing	42
7.1.2	P2: Personal/Desktop Computing	42
7.1.3	P3: Networked Computing	42
7.1.4	P4: Mobile Computing	42
7.1.5	ZP1: Collaborative Computing	42
7.1.6	ZP2: Virtual Reality	42
7.1.7	Augmented Reality	42
7.1.8	Ambient/Invisible	44
7.1.9	Wearable/Ubiquitous	44

7.2	Computergrafik	44
7.2.1	Geschichte	44
7.2.2	Uncanny Valley	44
7.3	Grafikpipeline	45
7.4	Anwendung	45
7.4.1	Eingabe grafischer Daten	45
7.4.2	Repräsentation von 3D-Daten	45
7.4.3	Räumliche Datenstrukturen	46
7.5	Geometrieverarbeitung	46
7.5.1	Modelltransformation (Orientierung, Position)	46
7.5.2	Simulation der Beleuchtung	46
7.5.3	Perspektivische Transformation und Clipping (Abschneiden)	47
7.5.4	Culling (Verdeckungsrechnung im Objektraum)	47
7.5.5	Projektion	48
7.6	Rasterisierung	48
7.6.1	Scan-Konvertierung	48
7.6.2	Verdeckungsrechnung	48
8	Transformationen	50
8.1	Affine Abbildungen	50
8.1.1	Eigenschaften	50
8.1.2	Homogene Koordinaten	51
8.2	Skalierung, Scherung, Rotation	51
8.2.1	Skalierung	51
8.2.2	Scherung	52
8.2.3	Rotation	52
8.2.4	Nicht-Kommutativität von Transformationen	53
8.2.5	Rechenaufwand	53
8.3	Projektion	53
8.3.1	Perspektive Projektion	54
8.3.2	Parallele Projektion	54
8.3.3	Kanonisches Sichtvolumen	55
8.4	3D-Interaktion	55
8.4.1	Manipulatoren	55
9	3D-Visualisierung	56
9.1	(Gewinnung) 3D-Daten	56
9.2	Triangulation von Punktwolken	56
9.2.1	Ideal Triangulation	56
9.2.2	Voronoi-Diagramm	57
9.2.3	Delaunay-Triangulation	57
9.3	Indirekte Volumenvisualisierung	57
9.3.1	3D-Volumen und Nachbarschaft	57
9.3.2	2D: Konturlinien	57
9.3.3	3D: Isoflächen	57
9.3.4	2D: Marching Squares	58
9.3.5	3D: Marching Cubes	58
9.3.6	Große Polygonmodelle und Performanz	58
9.4	Direkte Volumenvisualisierung	59
9.4.1	Density Emitter Model	59

9.4.2	Volumen-Rendering-Pipeline	59
10	Szenengraphen am Beispiel X3DOM	62
10.1	Szenengraph	62
10.2	X3DOM	63
11	Informationsvisualisierung	64
11.1	Informationsdesign	64
11.2	Datentypen	64
11.2.1	1D-Daten, Zeitreihen	64
11.2.2	2D-Daten	64
11.2.3	mD-Daten (multidimensional)	65
11.2.4	Hierarchien	65
11.2.5	Graphen/Netzwerke	65
11.3	Kuchendiagramm (1D)	65
11.4	Balkendiagramm (1D)	65
11.5	Liniendiagramm (Zeitreihe)	65
11.6	Scatterplot (2D, 3D)	65
11.7	Scatterplotmatrix (nD)	66
11.8	Parallele Koordinaten (3D, nD)	66
11.9	Node-Link-Diagramm (Hierarchien, Graphen)	66
11.10	Treemap (Hierarchien)	67
11.11	Zusammenfassung	67
12	Farbe	68
12.1	Dimensionalität und Farbattribute	68
12.2	Berechnung von Farbattributen	68
12.2.1	Das Auge	68
12.2.2	Spektrale Charakterisierung des Auges	69
12.2.3	Spektralwertfunktion	69
12.2.4	Cone Fundamentals	69
12.3	Objektfarben, Lichtmatrix und CIEXYZ-Farbraum	70
12.3.1	Das CIE Chromaticity Diagramm	70
12.4	Metamerie	70
12.5	Gegenfarbtheorie	71
12.6	Stevenssche Potenzfunktion	71
12.7	CIELAB Farbraum	71
12.8	Technische Farbräume	72
12.8.1	Geräte RGB	72
12.8.2	Geräteunabhängige RGB	72
12.8.3	YCbCr	72
12.8.4	HSI/HSV/HSL	72
12.8.5	CMY/CMYK	72
12.9	Komplexität von Farbe	73
12.9.1	Chromatische Adaptation	73
12.9.2	Farbwahrnehmungsphänomene	73
12.9.3	Farbwahrnehmungsmodelle	74
12.9.4	Kontrastsensitivität	74

13 User Interfaces	75
13.1 Interaktion	75
13.1.1 Möglichkeiten	75
13.1.2 Designprozess	77
13.2 GUI: Benutzeroberflächen	78
13.2.1 Das WIMP-Interface	78
13.2.2 Menübasierte Programme	79
13.2.3 GUI-Anwendungen und Event-basiertes Programmieren	80
13.3 3D-Interaktion	80
14 Multimedia Information Retrieval	81
14.1 Inhaltsbasierte Suche	81
14.1.1 Distanzmaße	81
14.1.2 Query-Modalitäten	81
14.2 Explorative Suche	82

1 Einführung

1.1 Visual Computing

1.1.1 3D-Internet

1.1.2 Skalierbare Objektmodellierung/-erkennung

1.1.3 Big Data, Visual Analytics

1.1.4 Scene Understanding

1.2 Generalisierte Dokumente

1.2.1 Retro-Digitalisierung, Digital Creation

1.2.2 Generative Modeling Language

2 Wahrnehmung

2.1 Human-Computer-Interaction

Abbildung 2.1 zeigt den klassischen Zyklus der *Human-Computer-Interaction* (HCI), d. h. der Interaktion zwischen Mensch und Maschine. Dabei dient insbesondere die visuelle Interaktion und Kommunikation über das Auge eine große Rolle.

2.2 Überblick

Der Mensch hat fünf grundlegende Sinne: Sehen, Hören, Fühlen, Schmecken und Riechen, wobei das Sehen, Hören und Fühlen derzeit dominant sind. Der heute sicherlich relevanteste Sinn ist dabei das Sehen und das menschliche Auge. Da die meisten erzeugten Bilder der Kommunikation von und zum Menschen dienen sollen, ist es gut, das menschliche visuelle System zu kennen, um den Informationstransfer optimal zu gestalten (der Monitorausgang ist nicht das Ende des Informationsflusses).

Hören und Fühlen sind dabei relevant für die Informationsaufnahme und Interaktion mit der realen Welt (außerhalb der Mensch-Maschine-Interaktion).

Bei der Gestaltung von Kommunikation gibt es zwei große Probleme:

- Die Wahrnehmung ist nicht objektiv.
- Das visuelle System ist stark nichtlinear (es ist keine einfache Interpolation oder Extrapolation von Versuchsergebnissen möglich).

2.2.1 Menschliche Informationsverarbeitung

Abbildung 2.2 zeigt die drei Stufen der menschlichen Informationsverarbeitung:

- *Wahrnehmung* von Eindrücken durch die Sinne,
- *Entscheidungsfindung* im Gehirn und
- *Reaktion* durch den Körper.

Dabei verhält sich die Ausführungszeit additiv und die Funktionen werden durch neurologisch getrennte Gehirnteile ausgeführt, die „elektronisch“ verbunden sind.

Dabei braucht jede Bearbeitung in den einzelnen Stufen unterschiedlich lange und die benötigten Zeiten können verwendet werden, um die Performanz abzuschätzen, bzw. vorherzusagen (bspw. für die Bildfrequenz von Filmen, die maximale Morserate, ...). Typische Zeiten sind in Tabelle 2.1 abgebildet.

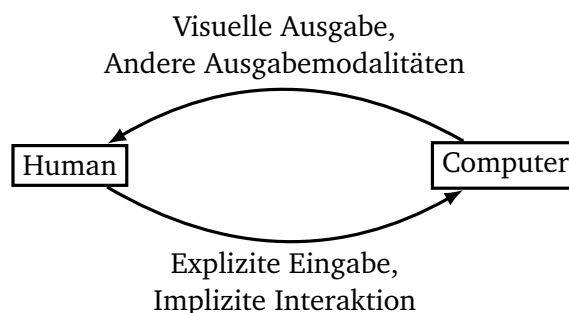


Abbildung 2.1: Klassischer Zyklus der Human-Computer-Interaction (HCI).

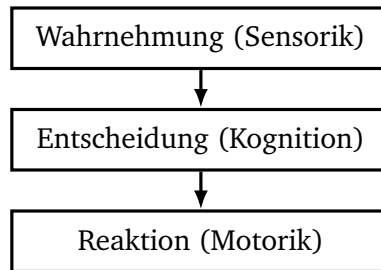


Abbildung 2.2: Modulares Drei-Stufenmodell der menschlichen Informationsverarbeitung.

Untersystem	Durchschnitt	Bereich
Wahrnehmung (Perzeption)	100 ms	50 ms to 200 ms
Entscheidung (Kognition)	70 ms	25 ms to 170 ms
Reaktion (Motorik)	70 ms	30 ms to 100 ms

Tabelle 2.1: Typische Bearbeitungszeiten der Untersysteme der menschlichen Informationsverarbeitung.

Eingabe (Wahrnehmung)

Die Untersysteme der Wahrnehmung,

- Visuell (Sehen)
- Akustisch (Hören)
- Haptisch (Fühlen)

können dabei (theoretisch) parallel arbeiten.

Klangwahrnehmung

Die Hauptkomponenten von Klängen sind

- Klangfarbe,
- Tonlage und
- Lautstärke.

Diese werden durch verschiedene Mechanismen wahrgenommen und Informationen (z. B. der Ursprung eines Geräuschs) extrahiert.

Berührungswahrnehmung

Die Hauptkomponenten der Haptik sind

- Fühl- und Tastsinn (Temperatur, Schmerz, Druck, Oberflächen) und
- Propriozeption (Wahrnehmung der Bewegung und Lage der eigenen Körperglieder).

Dabei interagiert die Haptik stark mit Sehen und Hören, was bei sich widersprechenden Informationen Illusionen hervorrufen kann. Ein User-Interface-Designer nutzt Illusionen dabei gezielt aus, um bestimmte Informationen zu vermitteln.

Ausgabe (Reaktion)

Die Untersysteme der Reaktion,

- Artikulation (Sprechen)
- Motorisch (Bewegen)

können dabei (theoretisch) parallel arbeiten.

Die motorische Ausgabe kann dabei auf verschiedene Weisen angewandt werden:

- Diskret (Schalter) oder
- Kontinuierlich (Heben).

Sie ist dabei beschränkt durch Geschwindigkeit, Stärke, Koordinationsvermögen, Wendigkeit, Neurologisch ist die motorische Ausgabe dabei mit dem haptischen System verbunden (Reflexe).

Das *Muskelgedächtnis* hilft dabei, relevante Positionen im Raum (z. B. die Gangschaltung im Auto) zu lernen.

2.3 Wahrnehmung

2.3.1 Das Auge

Reiz und Licht

Einer äußerer, visueller Reiz (Licht) erzeugt beim Menschen eine physikalische Rezeption des äußeren Reizes (Input). Dies geschieht durch einen Sensor (bspw. das Auge) und die Reizung produziert ein neuro-physiologisches Signal. Dieses wird anschließend verarbeitet und interpretiert.

Physikalisch ist ein solcher Reiz elektromagnetische Strahlung. Dabei wird monochromatisches, d. h. einfarbiges, Licht durch die Angabe der Frequenz ν , bzw. der Wellenlänge λ , beschrieben. Diese beiden Größen sind durch die Beziehung

$$\nu\lambda = c, \quad c \approx 3 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}$$

miteinander verknüpft, wobei c die Ausbreitungsgeschwindigkeit des Lichts ist.

Das menschliche Auge kann dabei Frequenzen im Wellenlängenbereich 380 nm to 750 nm wahrnehmen. Kleinere Wellenlängen haben z. B. Ultraviolett-Licht, Röntgen- und γ -Strahlung. Darüber liegende Wellenlängen haben z. B. Infrarot-Licht und Rundfunk-Wellen.

Das visuelle System

Das menschliche Auge ist aufgebaut aus:

- Hornhaut (Kornea)
- Linse (zur Scharfstellung)
- Iris (Blendenmechanismus)
- Retina (Netzhaut)
 - Blinder Fleck: Hier geht der Sehnerv ab.
 - Fovea Centralis (Gelber Fleck): Bereich mit der höchsten Auflösung.

Photorezeptoren

Die Photorezeptoren (welche auf der Retina platziert sind), bestehen aus:

- Stäbchen
 - Hauptsächlich außerhalb der Fovea.
 - Das Empfindlichkeitsmaximum liegt bei 498 nm („grün“).
- Zapfen
 - Vor allem in der Fovea platziert.
 - Es gibt drei Zapfentypen für Farbsehen.
 - Das Empfindlichkeitsmaximum dieser Zapfen liegt bei 420 nm („blau“), 534 nm („grün“) und 564 nm („rot“).

Skotopisches und Photopisches Sehen

- Nachtsehen (skotopisch): Dominanz der Stäbchen.
- Tagsehen (photopisch): Dominanz der Zapfen.

Zapfenverteilung

2.3.2 Vorverarbeitung visueller Informationen

Signalverarbeitung in der Retina

Neben den Photorezeptoren gibt es noch weitere Zellen zur Signalverarbeitung in der Retina:

- Horizontale Zellen
Kombination von mehreren Rezeptoren einer Region.
- Amakrin-Zellen
Zeitliche Verarbeitung.
- Bipolar-Zellen
Informationsfilter (Sammeln, Gewichten und Weiterleiten).
- Ganglien-Zellen
Integration Informationen (z. B. Kontrastwahrnehmung).

Helligkeit

- *Helligkeit (brightness)* entspricht der wahrgenommenen Menge an Licht, das von einer selbstleuchtenden Lichtquelle ausgeht.
- *Helligkeit (lightness)* entspricht der wahrgenommenen Menge an Licht, das von einer reflektierenden Oberfläche ausgeht.
 - Dies ist keine absolute Wahrnehmungsgröße und abhängig von

- * Reizstärke (Leuchtdichte)
 - * Vorherige Leuchtdichte (Adaption)
 - * Umgebungsleuchtdichte
 - * Größe (Fläche) des Reizes
- Somit subjektiv!

- Dies wirft einige nicht so einfach zu beantwortende Fragen auf, z. B.: Was ist weiß? Was ist schwarz? Was ist mittelgrau?
- Der Hell-Dunkel-Kontrast ist dabei eine wichtige Empfindungsgröße zum Form- und Objektsehen. Daher muss der Unterschied groß genug sein (für kleine Details mindestens 3 : 1, besser 10 : 1).

Kontrast als Reizverhältnis

Für den Kontrast gibt es verschiedene Definitionen, z. B. (dabei ist L stets die Leuchtdichte):

$$m = k = \frac{L_{\max} - L_{\min}}{L_{\max} + L_{\min}}$$

oder

$$K = \frac{L_R - L_H}{L_H} = \frac{\delta L}{L_H}$$

wobei L_R die Leuchtdichte des Vordergrunds und L_H die Leuchtdichte des Hintergrunds darstellt.

Erkennung von Details

Die Erkennung kleiner Details ist begrenzt durch

- Optische Eigenschaften des Auges, z. B. Beugungserscheinungen,
- Abtastung durch Rezeptoren und
- nervöse Verarbeitung.

Zwei mögliche Maße zur „Erkennbarkeit“ sind:

- Kontrastempfindlichkeit
- Schwellenkontrast

Kontrastempfindlichkeit

Die Kontrastempfindlichkeit ist die Auflösung des menschlichen Auges im Frequenzraum. Veränderliche Intensität kann dabei mit Sinus-förmigen Mustern gemessen werden.

Frühe Wahrnehmung

Das Auge nimmt einige Veränderungen der Umgebung schneller wahr als andere. Um die Aufmerksamkeit auf etwas zu lenken, können beispielsweise

- Farbe,
- Richtung,

-
- Bewegung,
 - Größe,
 - Beleuchtung/Schattierung

variiert werden.

2.3.3 Informationsextraktion

Ein reiner Reiz ist noch keine *Wahrnehmung*. Dazu kommen noch andere Faktoren wie Kontext, Erwartungen, Adaption. Das Messen der tatsächlichen Wahrnehmung ist leider sehr schwierig, weshalb häufig nur statistische Aussagen auf Basis von User-Tests getätigt werden können.

Dabei wird erschwert, dass die Wahrnehmung nicht immer der Realität entspricht. Es wird hingegen das Bild durch einen Wahrnehmungsprozess im Gehirn produziert. Dabei wird die menschliche Wahrnehmung adaptiert, bspw. dreht sich das Bild bei einem Kopfstand.

Raumwahrnehmung

Die Wahrnehmung des Raums (Raumwahrnehmung) enthält unter anderem

- Tiefenwahrnehmung,
- Entfernungs- und Distanzwahrnehmung und
- Ausrichtung des Körpers im Raum.

Daran sind viele Wahrnehmungssysteme beteiligt:

- Vestibuläres System (im Innenohr)
- Haptisch-somatisches System (Tasten und Berühren)
- Auditives Sehen (Gehört)
- Propriozeptives System (Eigenwahrnehmung)
- Visuelles System

Dabei ist die Raumwahrnehmung auch mit einem Auge (Monokular) möglich (tatsächlich sind 5 % to 10 % aller Menschen stereoblind und 20 % haben eine Stereo-Schwäche).

Tatsächlich ist die Raumwahrnehmung ein sehr komplexer Prozess, der auch heute nur zu Teilen verstanden wird. Dabei fließen noch viele weitere Phänomene ein, z. B. Größenkonstanz, Annahme starrer Körper oder Vektion. Letzteres ist dabei die scheinbare Eigenbewegung bei einem statischen Vordergrund als Referenzrahmen und einem bewegtem Hintergrund.

Depth Cue Theorie

Die Annahme der *Depth Cue Theorie* ist, dass die Raumwahrnehmung des visuellen Systems auf Hinweisreizen (sogenannten *Depth Cues*) basiert. Diese werden in drei Kategorien eingeteilt:

1. Binokulare Depth Cues (mit zwei Augen)
 - Disparität/Parallaxe
 - Akkomodation (Krümmung der Augenlinsen)

-
- Konvergenz (die Augen nach innen drehen)

2. Pictorial Depth Cues (mit einem Auge)

- Linearperspektive
- Verdeckung
- Texturgradient
- Fokus und Blur
- Atmosphärische Tiefe
- Vertraute Größe
- Höhe im Gesichtsfeld
- Beleuchtung
- Schattenwurf
- Luminanzänderung
- Transluzenz
- Schattierung

3. Dynamische Depth Cues (Animation)

- Bewegungsparallaxe
- Kinetischer Tiefeneffekt
- Interposition
- Bewegung von Highlights

Stereoskopie

Bei der Stereoskopie nehmen beide Augen ein leicht unterschiedliches Bild wahr, woraus die Entfernung zu einem Objekt berechnet werden kann.

Pictorial Depth Cues

Linearperspektive:

Texturgradient: Sind als parallel angenommene Linien nicht mehr parallel, so ergibt sich eine scheinbare Tiefe (als wenn kariertes Papier um einen Ball gerollt und von oben betrachtet wird).

Fokus und Blur: Das Auge fokussiert einen Punkt und produziert somit eine Tiefenschärfe. Daran kann erahnt werden, welche Objekte im Vorder- oder Hintergrund sind.

Atmosphärische Tiefe: Anhand der Atmosphäre (z. B. durch Nebel ausgelöst) wird erkannt, was vermutlich im Hintergrund liegt. So kann zum Beispiel bei einem Foto von einem Berg geschätzt werden, dass der Boden niedriger ist, wenn Wolken über diesem hängen.

Schattenwurf: Annahme: Beleuchtung von oben und Vorhandensein einer Grundebene. Dann kann durch den Abstand von Schatten zum Objekt erahnt werden, wie weit dieses vom Boden entfernt ist.

Dynamische Depth Cues

Motion Parallax:

Raumwahrnehmung durch Bewegung: Wird z. B. eine schaukelnde Vase von oben betrachtet, so bewegt sich die Öffnung charakteristisch, sodass eine Wahrnehmung der Tiefe entsteht.

Kinetic Depth Effect, Structure from Motion:

Auswertung von Depth Cues

Unterschiedliche Depth Cues haben im Allgemeinen einen unterschiedlichen Informationsgehalt. Dabei sind sie nicht redundant, sondern additiv. Durch ein kompliziertes Zusammenspiel (flexible Gewichtung, Dominanz eines Depth Cue) bildet sich das Gehirn ein Bild. Dabei bildet es sich allerdings kein tatsächliches 3D-Modell, sondern verwendet sie unterschiedlichen Cues für verschiedene Aufgaben. Diese können z. B. sein:

- Einschätzen von Objektgrößen
- Einschätzen von Entfernungen
- Verfolgung von Pfaden
- Navigation
- Einschätzen der Eigenbewegung
- Abschätzung der Kollisionszeit

2.4 Aufmerksamkeit

2.4.1 Limitierung der Wahrnehmung

Die initiale Reizaufnahme hat viele Limitierungen, sodass nur ein Bruchteil des äußeren Reizes zur kognitiven Verarbeitung zur Verfügung steht. Dabei sind Aufmerksamkeit und externe Faktoren wichtige Einflüsse auf die tatsächliche Wahrnehmung. Die Wahrnehmung ist dabei eher eine partielle Hypothese, die auf Basis unvollständiger Informationen generiert wurde. Es wird dabei periodisch aktualisiert aufgrund von Beobachtungen, d. h. die Hypothese wird gegen sensorische Daten getestet. Durch eine dynamische Suche des visuellen Systems wird nach der besten Hypothese/Interpretation/Modell gesucht.

2.4.2 Das Gedächtnis und „Gateway to Memory“

Das Gehirn kann sich auf bestimmte Dinge fokussieren und den Rest ignorieren. Dabei gibt es drei verschiedene Arten der Aufmerksamkeit:

- *Gewählte Aufmerksamkeit* (selective): Zwischen mehreren Möglichkeiten wird eine zu fokussierende Sache aktiv ausgewählt.
 - Das Auge folgt den Objekten von Interesse.
 - Der Kopf folgt den Klängen von Interesse.
 - Es gibt nur einen einzigen „Ort der Aufmerksamkeit“.
- *Geteilte Aufmerksamkeit* (divided): Ein Versuch durch „Multitasking“ mehrere Dinge zu fokussieren.
 - Entweder „gleichzeitig“ oder durch schnelles Umschalten (time multiplexing).
 - Dies wirkt sich negativ auf die Verarbeitung aus, wenn die Aufgaben überfordernd sind.
 - Die Aufgaben beeinträchtigen sich gegenseitig.
- *Erfasste Aufmerksamkeit* (captured): Ein äußerer Reiz zieht alle Aufmerksamkeit auf sich.
 - Im Gegensatz zur gewählten Aufmerksamkeit wird der „Ort“ nicht aktiv ausgewählt.

– Dies geschieht z. B. wenn man von einem Tier angefallen wird.

Das menschliche Gedächtnis ist in mehrere „Teilgedächtnisse“ aufgeteilt. Voran steht das *Arbeitsgedächtnis*, auf das ein schneller Zugriff (ca. 70 ms) möglich ist, welches aber einen schnellen Verfall hat (nach ca. 200 ms). Nach wenigen Sekunden wird der Inhalt jedoch an das Langzeitgedächtnis weitergegeben. Es stellt sozusagen das „Schmierblatt“ des Gehirns da.

Das Langzeitgedächtnis ist langsamer (ca. 100 ms), dafür aber auch sehr viel größer (die genaue Größe ist unbekannt). Das Langzeitgedächtnis hat dabei drei Hauptaufgaben:

- Informationen speichern und sich an diese erinnern,
- Informationen abrufen und
- Informationen vergessen.

3 Computer Vision: Objekterkennung und Bayes

Die *Computer Vision* beschäftigt sich mit dem maschinellen Sehen, d. h. der Suche nach einem Modell des menschlichen Sehens. Anwendungsgebiete sind bspw. Autos, die Fußgänger erkennen, medizinische Bildverarbeitung, Überwachung, Unterhaltung, Computergraphik, . . .

3.1 Computer Vision

Das einfachste Standardmodell einer Lochkamera ist ein Kasten mit einem kleinen Loch. Um ein digitales Bild eines solchen Kameramodells zu erhalten, wird das Bild rasterisiert. Demnach ist ein Graustufenbild eine Matrix an Pixeln mit jeweils einem Wert (die „Grauigkeit“ des Pixels).

Die Computer Vision beschäftigt sich nun damit, aus einem solchen Bild Informationen zu extrahieren. Bei der Objekterkennung ist es wichtig, eine gute lokale Beschreibung/Merkmale zu haben (z. B. Augen, Mund, Nase) und eine globale Anordnung der lokalen Merkmale (z. B. relative Positionen, relative Größen). Es ist aber auch eine schnelle Generierung guter Hypothesen, Segmentierung der Bildbereiche und kennen des Szenenkontextes wichtig.

Nach Fischler und Elschlager hat das Modell eines Bildes zwei Komponenten: Teile (2D Bildfragmente) und den Aufbau (die Anordnung der Teile). Mit diesem abstrakten Modell lassen sich viele Dinge (z. B. ein Gesicht) charakterisieren.

3.2 Bayesian Decision Theory

Beispiel: Buchstabenerkennung. Es soll ein neu aufgenommener Buchstabe so klassifiziert werden, dass die Wahrscheinlichkeit der Fehlklassifikation minimiert wird.

3.2.1 Konzepte und Bayes Theorem

Vorbemerkung: Wahrscheinlichkeitsdichte und Wahrscheinlichkeit

Ist $p(x)$ eine Wahrscheinlichkeitsdichte, so ist die Wahrscheinlichkeit, dass x im Intervall (x_0, x_1) liegt, gegeben durch:

$$P(x_0 < x < x_1) = \int_{x_0}^{x_1} p(\tau) d\tau$$

Da für die Wahrscheinlichkeit, dass x im Intervall $(x, x + \Delta x)$ mit $\Delta x \rightarrow 0$ gilt:

$$\lim_{\Delta x \rightarrow 0} P(x) = \lim_{\Delta x \rightarrow 0} P(x < t < x + \Delta x) = p(x) \cdot \Delta x$$

kann Wahrscheinlichkeitsdichte und Wahrscheinlichkeit in den meisten Fällen gegeneinander ausgetauscht werden.

1. Konzept: A-Priori Wahrscheinlichkeit (Prior)

Die *a-priori Wahrscheinlichkeit* (Prior) enthält die Information, wie wahrscheinlich eine beliebige Messung der Klasse zugehört (d. h. die „Klassenhäufigkeit“). Ist C_k eine Klasse, so ist $P(C_k)$ der Prior bzgl. der Klasse C_k (analog für $p(C_k)$).

2. Konzept: Bedingte Wahrscheinlichkeit (Likelihood)

Ist \mathbf{x} der Merkmalsvektor (Feature), welcher Eigenschaften der Messung beschreibt (Anzahl schwarzer Pixel, Höhe/Breite, ...) und C_k eine Klasse, so ist $P(\mathbf{x} | C_k)$ die *Likelihood*, d. h. die Wahrscheinlichkeit, dass \mathbf{x} für einen Buchstaben der Klasse C_k gemessen wird (analog für $p(\mathbf{x} | X_k)$).

3. Konzept: A-Posteriori Wahrscheinlichkeit (Posterior), Bayes Theorem

Die *a-posteriori Wahrscheinlichkeit* (Posterior) ist die Wahrscheinlichkeit, dass ein Merkmalsvektor \mathbf{x} einer Klasse C_k angehört, d. h. $P(C_k | \mathbf{x})$. Dieser Posterior kann durch Bayes Theorem gefunden werden:

$$P(C_k | \mathbf{x}) = \frac{P(\mathbf{x} | C_k) \cdot P(C_k)}{P(\mathbf{x})}$$

Oder Namentlich:

$$\text{Posterior} = \frac{\text{Likelihood} \times \text{Prior}}{\text{Normalisierung}}$$

3.2.2 Problemstellung

Abbildung 3.1 zeigt die Likelihood, Prior und den Posterior auf. Die Zielstellung eines Bayesian Classifier ist nun, die Wahrscheinlichkeit der Fehlklassifikation zu minimieren und somit eine Entscheidungsgrenze zu bestimmen. Die Wahrscheinlichkeit eines Fehlers ist gegeben durch:

$$\begin{aligned} P(\text{Fehler}) &= P(x \in R_2, C_1) + P(x \in R_1, C_2) \\ &= P(x \in R_2 | C_1)P(C_1) + P(x \in R_1 | C_2)P(C_2) \\ &= \int_{R_2} p(x \in R_2 | C_1)P(C_1) dx + \int_{R_1} p(x \in R_1 | C_2)P(C_2) dx \end{aligned}$$

Dabei ist $P(x \in R_i, C_j)$ die Wahrscheinlichkeit, dass x zu Klasse R_i gehört, aber als Klasse C_j klassifiziert wurde (für $i \neq j$ entspricht dies einer Fehlklassifikation).

3.2.3 Entscheidungsregel

Durch die Minimierung des Erwartungswertes des Fehlers kann die Entscheidungsregel, wann x in eine Klasse einsortiert wird, hergeleitet werden. Dabei soll x genau dann in Klasse C_1 sortiert werden, wenn

$$P(C_1 | x) > P(C_2 | x)$$

Da die Posteriors im Allgemeinen nicht bekannt sind, werden die über Bayes Theorem berechnet:

$$\begin{aligned} &P(C_1 | x) > P(C_2 | x) \\ \Leftrightarrow &\frac{P(x | C_1)P(C_1)}{P(x)} > \frac{P(x | C_2)P(C_2)}{P(x)} \\ \Leftrightarrow &P(x | C_1)P(C_1) > P(x | C_2)P(C_2) \\ \Leftrightarrow &\frac{P(x | C_1)}{P(x | C_2)} > \frac{P(C_2)}{P(C_1)} \end{aligned}$$

Dies wird auch *Likelihood Ratio Test* genannt.

Dieser Test kann sich für mehr als zwei Klassen verallgemeinern lassen: Wähle Klasse k genau dann, wenn

$$P(C_k | x) > P(C_j | x) \quad \forall j \neq k$$

gilt. Äquivalent zu dem zwei-Klassen-Fall kann dies in einen Likelihood Ratio Test umgeformt werden:

$$\frac{P(x | C_k)}{P(x | C_j)} > \frac{P(C_j)}{P(C_k)} \quad \forall j \neq k$$

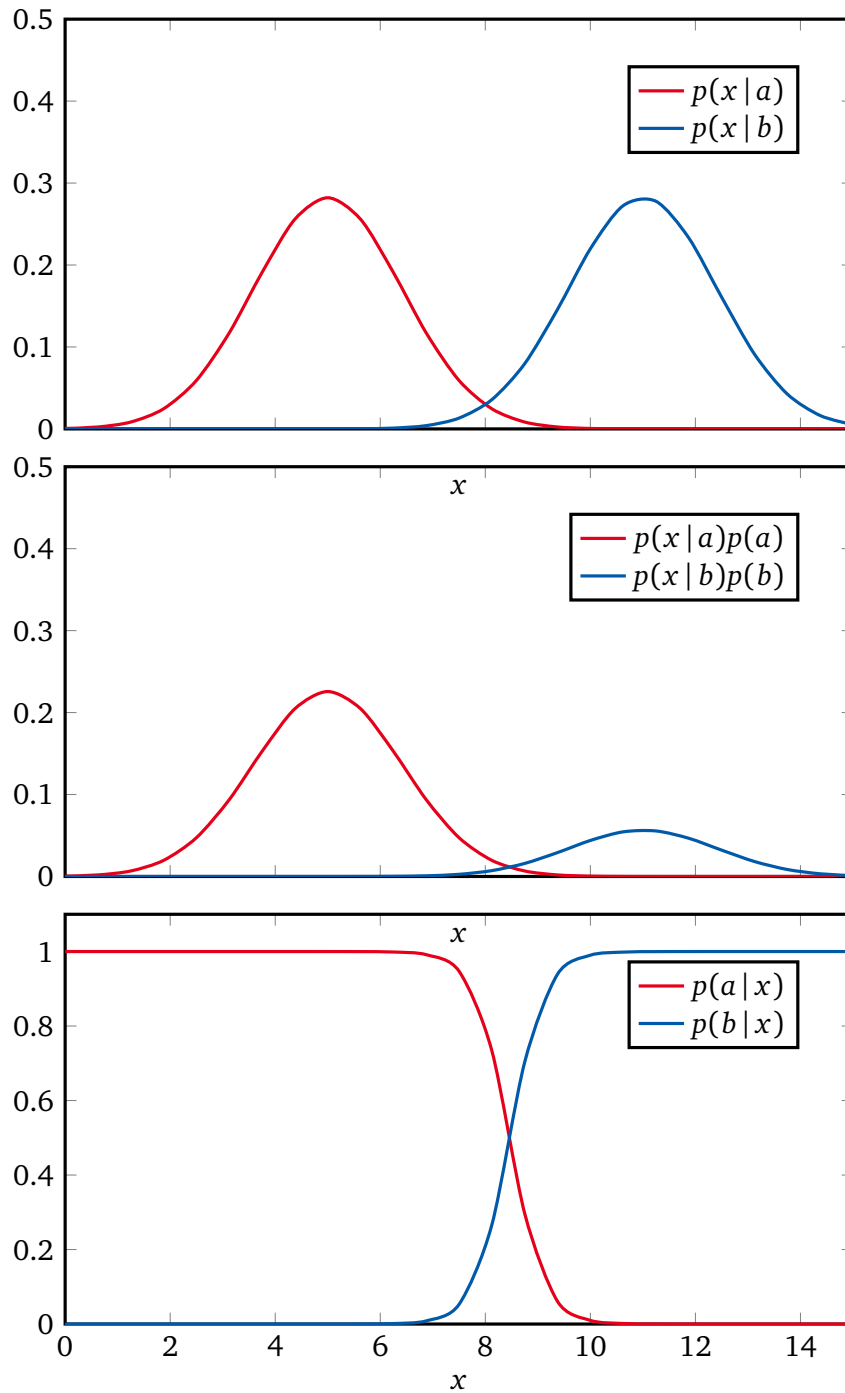


Abbildung 3.1: Likelihood, Likelihood \times Prior und Posterior.

3.2.4 Naive Bayes Classifier

Bei mehr als zwei Merkmalen (z. B. Höhe und Breite) werden $P(x_1, x_2 | C_k)$ und $P(x_1, x_2)$ mehrdimensional und eine Schätzung der Dichte ist nicht immer möglich. Daher nimmt ein *Naive Bayes Classifier* an, dass die Merkmale statistisch unabhängig sind. Damit gilt:

$$P(x_1, x_2 | C_k) = P(x_1 | C_k)P(x_2 | C_k)$$
$$P(x_1, x_2) = P(x_1)P(x_2)$$

In der Realität ist diese Annahme oft nicht korrekt, liefert aber häufig gute Ergebnisse und ist somit eine gute Basis zum Vergleich.

3.3 Probability Density Estimation

Bisher wurden die Wahrscheinlichkeiten $P(x | C_k)$ und $P(C_k)$ als bekannt vorausgesetzt. In der Realität ist dies oft nicht der Fall, weshalb die Wahrscheinlichkeitsdichte geschätzt werden muss. Siehe hierzu auch Vorlesung Statistical Machine Learning.

3.4 Gesichtsdetektion

Bei *Appearance-Bases Methods* wird ein Erscheinungsmodell aus (üblicherweise) großen Mengen von Bildern gelernt. Dabei wird am häufigsten der Sliding Window Ansatz genutzt (siehe 3.4.1). Dabei sind vor allem drei Aspekte relevant:

1. Repräsentation des Objektes (lokale Merkmale, globale Anordnung)
2. Trainingsdaten (positive und negative Beispiele)
3. Klassifikator und Lernmethode

3.4.1 Sliding Window Ansatz

Bei dem *Sliding Window Ansatz* wird ein Bild in Ein-Pixel-Schritten horizontal und vertikal gescannt. Nach jedem Durchlauf wird das Bild immer wieder verkleinert, bis das Bild zu klein ist. So können auch mit einem Klassifikator, der nur Bilder einer Größe entgegen nehmen kann, große Bilder durchsucht werden.

3.4.2 Beispiel: Gesichtsdetektion

1. Repräsentation des Objekts
 - Die Bilder werden in Wavelets zerlegt, d. h. die Gesichtsmerkmale werden mit Frequenzen und deren Ort und Orientierung dargestellt.
 - Lokale Merkmale: Wavelet Koeffizienten (Frequenzen von z. B. Auge und Mund).
 - Globale Merkmale: Absolute Position der Frequenzen im Bild.
2. Trainingsdaten
 - Positive Beispiele
 - Möglichst vielfältig.

-
- Jedes Bild eines Gesichts wird manuell an den Rändern abgeschnitten und auf eine Größe normalisiert.
 - Zusätzlich werden virtuelle Beispiele erstellt (z. B. durch Spiegelung).
 - Negative Beispiele
 - Beliebige Bilder, die keine Gesichter enthalten.
 - Teilbilder von großen Bildern.

3. Klassifikator und Lernmethode

- Naive Bayes Classifier
- Merkmale x_i : Wavelet Koeffizienten an einer bestimmten Position.
- Zwei-Klasse-Problem:
 - C_1 : Gesichter
 - C_2 : Alles andere (keine Gesichter)
- Das „Lernen“ entspricht dem Schätzen der Wahrscheinlichkeiten der Wavelet-Koeffizienten.
- Durch Diskretisierung von Koeffizienten und Positionen gibt es eine diskrete und endliche Anzahl von x_i .
- Schätzen: Zählen, wie häufig jedes x_i in Bildern mit und ohne Gesichtern vorkommt.
- Dann wird ein Likelihood Ratio Test verwendet.

Um Bilder aus verschiedenen Perspektiven zu erkennen, wird für jede Ansicht ein eigener Detektor verwendet (jeder für eine Ansicht) und diese kombiniert.

3.4.3 Erkennungsarten

Eine Gesichtserkennung zählt zu den biometrischen Verfahren und werden bspw. in sicherheitstechnischen, kriminalistischen und forensischen Gebieten eingesetzt. Der Zweck ist die Identifikation und Verifikation natürlicher Personen.

- Verifikation: Die Person muss dem System ihren Namen oder User-ID mitteilen und das System entscheidet, ob die Person dazu gehört.
- Identifikation: Die Person offenbart ausschließlich ihre biometrischen Merkmale und das System ermittelt daraus den Namen oder die User-ID.

4 Fouriertheorie

Bei der Beugung an einem einfachen Spalt der Breite a ergibt sich auf dem Schirm ein Beugungsmuster, welches im Zentrum ein Intensitätsmaximum und nach außen hin immer wieder Intensitätsminima und -maxima hat. Der Spalt kann durch eine Rechteckfunktion

$$\text{Rect}(x) = \begin{cases} 1 & -1 \leq x \leq 1 \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

beschrieben werden. Das sich ergebende Beugungsmuster, bzw. die zeitlich gemittelte Intensität I , hat dann die Form

$$I(\theta) = I_0 \left(\frac{\sin(\theta)}{\theta} \right)^2 = I_0 \cdot \text{sinc}^2(\theta)$$

mit der sinc-Funktion $\text{sinc}(\theta) = \sin(\theta)/\theta$. Dabei stellt θ den Ausfallwinkel des Lichts aus dem Spalt hinaus dar.

Dieser Zusammenhang zwischen der Gestalt des beugenden Objekts (hier der Spalt) und der Amplitudenfunktion $I(\theta)$ ist durch eine *Fourier-Transformation* gegeben.

4.1 Mathematische Grundlagen

4.1.1 Vektorraum

Ein *Vektorraum* ist eine algebraische Struktur über einen Zahlenbereich mit Operationen wie Addition und Multiplikationen mit einem Skalar. Alle Operationen müssen dabei Elemente des Vektorraums wieder auf selbigen abbilden. Die Elemente eines solchen Raums sind *Vektoren*.

Beispiel: Ein Beispiel ist der euklidische Vektorraum über den reellen Zahlen. Dabei repräsentieren Vektoren Verschiebungen und es lassen sich Längen und Winkel messen (rechtwinkliges, kartesisches Koordinatensystem). Es ist außerdem ein Skalarprodukt definiert:

$$\langle \mathbf{v}, \mathbf{w} \rangle = \sum_{i=1}^n v_i w_i \in \mathbb{R}$$

$$\langle \mathbf{v}, \mathbf{w} \rangle = v_1 w_1 + v_2 w_2 = \|\mathbf{v}\| \cdot \|\mathbf{w}\| \cos(\angle(\mathbf{v}, \mathbf{w}))$$

Die letztere Eigenschaft gilt nur für $n = 2$ (i. A. lassen sich solche Winkel aber auch mit beliebigem n definieren). In der euklidischen Ebene \mathbb{R}^2 lassen sich Vektoren durch Ortsvektoren (Pfeile) darstellen.

4.1.2 Basis eines Vektorraums

Jeder Satz (Menge) an linear unabhängigen Vektoren eines Vektorraums kann als Basis verwendet werden. Zwei Vektoren \mathbf{v} , \mathbf{w} sind genau dann linear unabhängig, wenn $|\langle \mathbf{v}, \mathbf{w} \rangle| < \|\mathbf{v}\| \cdot \|\mathbf{w}\|$ gilt.

Beispiel: In der euklidischen Ebene \mathbb{R}^2 ist eine Basis durch

$$\mathbf{e}_1 = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \end{bmatrix} \quad \mathbf{e}_2 = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \end{bmatrix}$$

gegeben, wobei \mathbf{e}_1 und \mathbf{e}_2 orthogonal aufeinander stehen ($\langle \mathbf{v}, \mathbf{w} \rangle = 0$) und somit linear unabhängig sind. Alle $\mathbf{v} \in \mathbb{R}^2$ lassen sich dann als *Linearkombination* der Basisvektoren darstellen (mit geeigneten $a_1, a_2 \in \mathbb{R}$):

$$\mathbf{v} = a_1 \mathbf{e}_1 + a_2 \mathbf{e}_2$$

4.1.3 Krummlinige Koordinatensysteme

Gerade in physikalischen Anwendungen kann es von Vorteil sein, keine kartesischen Koordinaten (mit x - und y -Wert) zu nutzen, sondern auf *krummlinige Koordinaten* umzusteigen. Ein typisches krummliniges Koordinatensystem sind z. B. Polarkoordinaten. Dabei wird ein Punkt in der Ebene durch den Abstand r vom Ursprung und durch den Winkel φ mit der x -Achse beschrieben. Die Koordinaten lassen sich durch

$$\begin{aligned}x(r, \varphi) &= r \cdot \cos(\varphi) \\y(r, \varphi) &= r \cdot \sin(\varphi)\end{aligned}$$

in kartesische Koordinaten umrechnen.

Weitere krummlinige Koordinatensysteme sind z. B. Kugel- oder Zylinderkoordinaten.

4.1.4 Andere Räume

Es ist auch möglich, dass die Elemente eines Vektorraums Funktionen sind (Funktionenräume). Auch kann ein Raum unendlich-dimensional sein.

Die *Fourier-Theorie* beschäftigt sich mit der Frage, ob es möglich ist, Basisfunktionen zu finden, mit denen sich beliebige Funktionen bzgl. dieser Basen darstellen lassen.

4.1.5 Komplexe Zahlen

Komplexe Zahlen haben zwei Komponenten: Einen Real- und einen Imaginärteil. Dabei können sie als kartesische Koordinaten in einer zwei-dimensionalen Ebene (der komplexen Ebene) aufgefasst werden und entsprechen dargestellt werden (mit der imaginären Zahl i mit der Eigenschaft $i^2 = -1$):

$$z = a + bi$$

Oder als Polarkoordinaten (in einer zwei-dimensionalen Ebene) mit der Darstellung

$$z = re^{i\varphi}$$

wobei sich kartesische und Polardarstellung wie bei Polarkoordinaten ineinander umrechnen lassen.

Die Äquivalenz der beiden Darstellung geht auf die Euler-Identität

$$e^{i\varphi} = \cos(\varphi) + i \sin(\varphi)$$

zurück, wobei hier $r = 1$ gilt. Aus dieser folgt (für $|z| = 1$) ebenfalls:

$$a = \cos(\varphi) = \frac{1}{2}(e^{i\varphi} + e^{-i\varphi}) \quad (4.1)$$

$$b = \sin(\varphi) = \frac{1}{2i}(e^{i\varphi} - e^{-i\varphi}) \quad (4.2)$$

4.1.6 Gerade/Ungerade Funktionen

Für eine gerade Funktion gilt

$$f(x) = f(-x)$$

für eine ungerade Funktion gilt

$$f(x) = -f(-x)$$

für jeweils alle x .

4.2 Fourier-Reihe

4.2.1 Dirichlet-Bedingungen

Jede Funktion, die die *Dirichlet-Bedingungen* erfüllt:

1. Die Anzahl Unstetigkeiten innerhalb einer Periode ist endlich.
2. Die Anzahl Maxima und Minima innerhalb einer Periode ist endlich.
3. Die Funktion ist in jeder Periode integrierbar (d. h. die Fläche unter dem Betrag der Funktion ist endlich).

Kann durch eine Summe von Kosinus- und Sinusfunktionen dargestellt werden.

4.2.2 2π -periodische Funktion

Ist $f(x)$ eine periodische Funktion mit der Periodenlänge 2π (d. h. die wiederholt sich alle 2π), die die Dirichlet-Bedingungen erfüllt, so gilt

$$f(x) = \sum_{n=0}^{\infty} (a_n \cos(nx) + b_n \sin(nx))$$

mit geeigneten *Fourier-Koeffizienten* a_n und b_n .

4.2.3 Skalarprodukt, Orthogonale Basis

Sei H der Raum aller 2π -periodischen reellen Funktionen, die die Dirichlet-Bedingungen erfüllen. Dann wird durch

$$\langle f, g \rangle := \int_{-\pi}^{\pi} f(\tau)g(\tau) \, d\tau$$

ein Skalarprodukt definiert.

Die Funktionen

$$u_n(x) = \cos(nx)$$

$$v_n(x) = \sin(nx)$$

bilden dann eine orthogonale Funktionenfolge in H :

$$\langle u_n, u_m \rangle = \begin{cases} 0 & m \neq n \\ 2\pi & m = n = 0 \\ \pi & m = n > 0 \end{cases}$$

$$\langle v_n, v_m \rangle = \begin{cases} 0 & m \neq n \\ 0 & m = n = 0 \\ \pi & m = n > 0 \end{cases}$$

$$\langle u_n, v_m \rangle = \langle v_m, u_n \rangle = 0$$

Durch diese Darstellung kann die allgemeine Fourier-Reihe mit $u_n = u_n(x)$ und $v_n = v_n(x)$ auch geschrieben werden als:

$$f(x) = \sum_{n=0}^{\infty} (a_n u_n + b_n v_n)$$

4.2.4 Berechnung der Koeffizienten a_m, b_m

Um die Koeffizienten $a_m, m = 1, 2, \dots$ zu bestimmen, wird das Skalarprodukt zwischen f und u_m gebildet:

$$\langle f, u_m \rangle = \left\langle \sum_{n=0}^{\infty} (a_n u_n + b_n v_n), u_m \right\rangle = \langle (a_m u_m + b_m v_m), u_m \rangle = \langle a_m u_m, u_m \rangle = a_m \langle u_m, u_m \rangle = a_m \pi$$

Umstellen nach a_m liefert die Werte der Fourier-Koeffizienten:

$$a_m = \frac{1}{\pi} \langle f, u_m \rangle = \frac{1}{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x) \cos(mx) \, dx$$

Analog für a_0 mit u_0 :

$$\langle f, u_0 \rangle = \left\langle \sum_{n=0}^{\infty} (a_n u_n + b_n v_n), u_0 \right\rangle = \langle (a_0 u_0 + b_0 v_0), u_0 \rangle = \langle a_0 u_0, u_0 \rangle = a_0 \langle u_0, u_0 \rangle = a_0 2\pi$$

Umstellen nach a_0 :

$$a_0 = \frac{1}{2\pi} \langle f, u_0 \rangle = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x) \cos(0x) \, dx = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x) \, dx$$

Analog für $b_m, m = 1, 2, \dots$:

$$\langle f, v_m \rangle = \left\langle \sum_{n=0}^{\infty} (a_n u_n + b_n v_n), v_m \right\rangle = \langle (a_m u_m + b_m v_m), v_m \rangle = \langle b_m v_m, v_m \rangle = b_m \langle v_m, v_m \rangle = b_m \pi$$

Umstellen nach b_m :

$$b_m = \frac{1}{\pi} \langle f, v_m \rangle = \frac{1}{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x) \sin(mx) \, dx$$

Da $\sin(0x) = \sin(0) = 0$ ist, muss b_0 nicht berechnet werden.

4.2.5 Beispiel: Rechteck-Schwingung

Sei eine Rechteck-Schwingung

$$f(x) = \begin{cases} -k & -\pi < x < 0 \\ k & 0 < x < \pi \end{cases}, \quad f(x) = f(x + 2\pi)$$

gegeben. Für diese lauten die Fourier-Koeffizienten:

$$a_0 = 0$$

$$a_n = 0$$

$$b_n = \frac{4k}{n\pi} \text{ für ungerade } n$$

Daraus ergibt sich die Fourier-Reihe:

$$f(x) = \frac{4k}{\pi} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{2k+1} \sin((2k+1)x)$$

Die Rechteck-Schwingung ist dabei eine ungerade Funktion. Allgemein gilt:

- Für gerade Funktionen sind alle $b_n = 0$.
- Für ungerade Funktionen sind all $a_n = 0$.

4.3 Fourier-Transformation

Mit der Fourier-Transformation wird versucht, eine ähnliche Darstellung wie die Fourier-Reihe für Funktionen zu finden, die nicht 2π -periodisch sind.

Durch die Euler-Identität kann die allgemeine Fourier-Reihe umgeformt werden:

$$\begin{aligned}
 f(x) &= a_0 + \sum_{n=1}^{\infty} (a_n \cos(nx) + b_n \sin(nx)) \\
 &= a_0 + \sum_{n=1}^{\infty} \left(a_n \frac{e^{inx} + e^{-inx}}{2} + b_n \frac{e^{inx} - e^{-inx}}{2i} \right) \\
 &= a_0 + \sum_{n=1}^{\infty} \left(a_n \frac{e^{inx} + e^{-inx}}{2} - b_n i \frac{e^{inx} - e^{-inx}}{2} \right) \\
 &= a_0 + \sum_{n=1}^{\infty} \left(\frac{a_n - ib_n}{2} e^{inx} + \frac{a_n + ib_n}{2} e^{-inx} \right) \\
 &= a_0 + \sum_{n=1}^{\infty} \frac{a_n - ib_n}{2} e^{inx} + \sum_{n=1}^{\infty} \frac{a_n + ib_n}{2} e^{-inx} \\
 &= a_0 + \sum_{n=1}^{\infty} \frac{a_n - ib_n}{2} e^{inx} + \sum_{n=-\infty}^{-1} \frac{a_{-n} + ib_{-n}}{2} e^{inx} \\
 &= c_0 + \sum_{n=1}^{\infty} c_n e^{inx} + \sum_{n=-\infty}^{-1} c_n e^{inx} \\
 &= \sum_{n=-\infty}^{\infty} c_n e^{inx}
 \end{aligned}$$

woraus sich eine äquivalente Formulierung der Fourier-Reihe mit den komplexen Koeffizienten

$$c_n = \frac{a_n - ib_n}{2} e^{inx}, \quad n = 1, 2, \dots \qquad c_n = \frac{a_{-n} + ib_{-n}}{2}, \quad n = -1, -2, \dots \qquad c_0 = a_0$$

ergibt. Nun werden zunächst Funktionen $f_L(x)$ mit einer beliebigen Periode $2L$ betrachtet:

$$\begin{aligned}
 f_L(x) &= \sum_{n=-\infty}^{\infty} c_n e^{in \frac{2\pi}{2L} x} \\
 &= \sum_{n=-\infty}^{\infty} c_n e^{in \frac{\pi}{L} x}
 \end{aligned}$$

Einsetzen der Koeffizienten c_n :

$$= \sum_{n=-\infty}^{\infty} \left(\frac{1}{2L} \int_{-L}^L f(\tau) e^{-in \frac{\pi}{L} \tau} d\tau \right) e^{in \frac{\pi}{L} x}$$

Nun wird der Übergang $L \rightarrow \infty$, d. h. zu nicht-periodischen Funktionen, betrachtet:

$$\begin{aligned}
 \lim_{L \rightarrow \infty} f(x) &= \lim_{L \rightarrow \infty} \sum_{n=-\infty}^{\infty} \left(\frac{1}{2L} \int_{-L}^L f(\tau) e^{-in\frac{\pi}{L}\tau} d\tau \right) e^{in\frac{\pi}{L}x} \\
 &= \lim_{L \rightarrow \infty} \sum_{n=-\infty}^{\infty} \frac{1}{2L} \int_{-L}^L f(\tau) e^{-in\frac{\pi}{L}(\tau-x)} d\tau \\
 &= \lim_{L \rightarrow \infty} \sum_{n=-\infty}^{\infty} \int_{-L}^L \frac{1}{2L} f(\tau) e^{-in\frac{\pi}{L}(\tau-x)} d\tau \\
 &= \lim_{L \rightarrow \infty} \int_{-L}^L \sum_{n=-\infty}^{\infty} \frac{1}{2L} f(\tau) e^{-in\frac{2\pi}{2L}(\tau-x)} d\tau \\
 &= \lim_{L \rightarrow \infty} \int_{-L}^L f(\tau) \int_{-\infty}^{\infty} e^{-2\pi i u(\tau-x)} du d\tau \\
 &= \int_{-\infty}^{\infty} f(\tau) \int_{-\infty}^{\infty} e^{-2\pi i u(\tau-x)} du d\tau
 \end{aligned}$$

Dieser Übergang lässt sich als „Superposition“ auffassen mit:

$$\begin{aligned}
 f(x) &= \int_{-\infty}^{\infty} F(u) e^{2\pi i u x} du \\
 F(u) &= \int_{-\infty}^{\infty} f(x) e^{-2\pi i u x} dx
 \end{aligned}$$

Dabei heißt der Übergang $f(x) \rightarrow F(u)$ *Fourier-Transformation* und der Übergang $F(u) \rightarrow f(x)$ *Inverse Fourier-Transformation*. Dabei ist $F(u)$ oft komplex und $f(x)$ ist reell.

4.3.1 Beispiel: Rechteckimpuls

Für einen Rechteckimpuls

$$f(x) = \begin{cases} 1 & -1 < x < 1 \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

ergibt sich die Fourier-Transformation

$$F(u) = \int_{-1}^1 e^{-2\pi i u \tau} d\tau = \frac{1}{2\pi i u} [e^{-2\pi i u \tau}]_{-1}^1 = \frac{1}{\pi u} \cdot \frac{e^{2\pi i u} - e^{-2\pi i u}}{2i} = 2 \frac{\sin(2\pi u)}{2\pi u} = 2 \operatorname{sinc}(2\pi u)$$

wie erwartet ein Vielfaches der sinc-Funktion.

4.3.2 Transformationspaare

Die Fourier-Transformation zerlegt eine Funktion in ihre Frequenzbestandteile! Beispielhafte Fourier-Transformationspaare sind:

- $\cos(0) = 1$: Delta-Funktion bei $u = 0$
- $\cos(kx)$: Delta-Funktion bei $u = \pm k$
- $\sin(kx)$: Delta-Funktion bei $u = \pm ik$

4.3.3 2D-Fourier-Transformation

Für eine zweidimensionale Funktion $f(x, y)$ lautet die Fourier-Transformation:

$$f(u, v) = \iint_{-\infty}^{\infty} f(x, y) e^{2\pi i(xu+vy)} \, dx \, dy$$
$$F(x, y) = \iint_{-\infty}^{\infty} f(u, v) e^{-2\pi i(ux+vy)} \, du \, dv$$

Die Fourier-Transformierte ist entspricht also zweidimensionalen Funktionen (Real- und Imaginärteil), die als Graustufenbilder visualisiert werden können. Meistens wird dabei aber nur das sogenannte Amplituden-Spektrum betrachtet, welches die Amplituden der Fourier-Transformation visualisiert. Dabei entspricht der Pixelwert an der Stelle (u, v) der Amplitude, d. h. dem Betrag, der Frequenzen $|F(u, v)|$.

4.4 Faltung

Werden zwei Funktionen $F(u), G(u)$ im Frequenzraum multipliziert:

$$\begin{aligned} F(u) \cdot G(u) &= \int_{-\infty}^{\infty} f(\tau) e^{-2\pi i u \tau} \, d\tau \cdot \int_{-\infty}^{\infty} g(t) e^{-2\pi i u t} \, dt \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} f(\tau) e^{-2\pi i u \tau} \int_{-\infty}^{\infty} g(t - \tau) e^{-2\pi i u (t - \tau)} \, dt \, d\tau \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} e^{-2\pi i u t} \underbrace{\int_{-\infty}^{\infty} f(\tau) g(t - \tau) \, d\tau}_{h(t) :=} \, dt \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} h(t) e^{-2\pi i u t} \, dt \\ &= H(u) \end{aligned}$$

Das Integral $h(t) = \int_{-\infty}^{\infty} f(\tau) g(t - \tau) \, d\tau =: f(t) * g(t)$ ist das sogenannte *Faltungsintegral* der Funktionen f und g . Eine Faltung im Ortsraum entspricht somit einer Multiplikation im Frequenzraum!

Eine Faltung $f(t) * g(t)$ kann als Mittelwertbildung der Werte von f mit Gewichten g verstanden werden. So kann bspw. analytisch ein gleitender Durchschnitt (mit einer Kastenfunktion g) erstellt werden.

4.4.1 Anwendung: Filter

4.5 Abtastung

Ist eine kontinuierliche Funktion, bzw. ein analoges Signal, gegeben, so muss dieses für eine diskrete Repräsentation *abgetastet* werden, d. h. es müssen Messungen an einzelnen Stellen durchgeführt werden. Eine solche diskrete Abtastung kann durch die Funktion

$$\hat{f}(x) = f(x) \cdot \sum_{n=-\infty}^{\infty} \delta(x - n \cdot \Delta x)$$

d. h. als Produkt einer Funktion $f(x)$ und einer Kamm-Funktion beschrieben werden. Die Fourier-Transformierte $\hat{F}(u)$ der abgetasteten Funktion entspricht dann der Fourier-Transformierten $F(u)$ der nicht abgetasteten Funktion, wird aber periodisch mit der Periode $1/\Delta x$ wiederholt und mit $1/\Delta x$ skaliert.

4.5.1 Abtasttheorie

Sei die Funktion $f(x)$ bandbegrenzt durch eine Maximalfrequenz u_G , d. h. $F(u) = 0$ für $|u| > u_G$.

Gilt nun $2u_G < 1/\Delta x$, so überlappen sich die Fouriertransformierten nicht, d. h. die Spektren von $F(u)$ und $\hat{F}(u)$ stimmen auf dem Intervall $[-u_G, u_G]$ (bis auf die Skalierung $1/\Delta x$) überein. Das Frequenzspektrum von $F(u)$ kann somit vollständig aus dem Abtastsignal und den Abtastwerten berechnet werden.

Gilt nun $2u_G > 1/\Delta x$, so überlappen sich die Fouriertransformierten und in den Überschneidungsbereichen bilden sich Summen. Damit ist es unmöglich, das originale Frequenzspektrum von $F(u)$ zu bestimmen (*Aliasing*).

4.5.2 Abtasttheorem von Whittaker-Shannon

Aus den vorherigen Überlegungen ergibt sich das *Abtasttheorem von Whittaker-Shannon*: Existiert für eine Funktion $f(x)$ eine Grenzfrequenz $u_G < \infty$, sodass $F(u) = 0$ für $|u| > u_G$ gilt, dann ist $f(x)$ fehlerfrei rekonstruierbar, sofern die Abtastfrequenz $1/\Delta x$ mindestens doppelt so hoch wie u_G ist:

$$\frac{1}{\Delta x} > 2u_G$$

5 Bilder

5.1 Bildverbesserung

Bei der Bildverbesserung wird versucht, die Bildinformationen so aufzubereiten, dass die für den Betrachter verbessert sind/wirken. Dafür gibt es (leider) keine allgemeine Theorie, sondern die möglichen Verbesserungen sind sehr Anwendungsspezifisch und abhängig von Bild und Betrachter. Typische Anwendungen sind dabei der Ausgleich von nicht-Linearitäten der Kamera, Anpassung von Helligkeit und Kontrast und Hervorhebung von Bildbereichen.

Es wird unterschieden zwischen Methoden im Ortsraum (die direkt Pixelwerte manipulieren) und Methoden im Frequenzraum, bei denen das Bild zunächst durch eine Fourier-Transformation in seine Frequenzen zerlegt, manipuliert und rücktransformiert wird.

5.1.1 Histogramm

Das Histogramm eines Bildes ist die graphische Darstellung der Häufigkeitsverteilung von bestimmten Merkmalen (z. B. von bestimmten Grauwerten). Histogramme von Bildern können viele Aussagen treffen, z. B. über:

- Dynamik (Bereich reeller Lichtintensitäten, er auf der Grauwertskala abgebildet wird)
- Kontrast (Bereich der Grauwertskala, der zur Darstellung ausgenutzt wird)
- Helligkeit (Beleuchtungsstärke (der Grauwert))

Dabei entspricht die Helligkeit eines Grauwertbildes dem Mittelwert aller Grauwerte und der Bildkontrast der Varianz aller Grauwerte.

5.1.2 Pixeloperationen

Bei Pixeloperationen wird ein Pixel unabhängig von seiner Nachbarschaft modifiziert. Beispiele für solche Operationen sind:

- Negativ
- Binärisierung/Thresholding
- Fensterung
- Kontrastspreizung
- Dynamikkompression
- Gammakorrektur (Bildschirm)
- Helligkeit
- Histogrammausgleich
- Differenz
- Mittelung

Bildnegativ

Bei einem Bildnegativ wird der Wert eines Pixels von der Maximal möglichen Intensität abgezogen und dieser Wert als neuer Pixelwert verwendet:

$$g[m, n] = f_{\max} - f[m, n]$$

Binärisierung/Thresholding

Bei der Binärisierung wird ein Schwellwert τ sowie zwei Werte f_{\max} und f_{\min} festgelegt und das Bild wie folgt manipuliert:

$$g[m, n] = \begin{cases} f_{\max} & f[m, n] > \tau \\ f_{\min} & f[m, n] \leq \tau \end{cases}$$

Für den Spezialfall der Binärisierung gilt $f_{\max} = 1$ und $f_{\min} = 0$.

Grauwertfensterung

Bei der Grauwertfensterung wird ein bestimmtes Intensitätsintervall hervorgehoben (gespreizt) und alles andere wird auf einen fixen Wert gesetzt.

5.1.3 Kontrastspreizung

Bei der Kontrastspreizung wird der Grauwert auf eine neue Grauwertskala anhand einer einwertigen oder monotonen Funktion abgebildet.

5.1.4 Histogrammausgleich

Bei einem Histogrammausgleich wird die Grauwertskala anhand der Kurve der Summenwahrscheinlichkeiten, d. h. anhand der kumulierten Wahrscheinlichkeiten bis zu einem bestimmten Wert, transformiert:

$$p(g) = \max(\text{Intensität}) \cdot \sum_{i=0}^g p(i)$$

Ein solcher Histogrammausgleich ist verlustbehaftet und nicht umkehrbar!

5.1.5 Mittelung

Ein unkorreliertes Rauschen im Bild kann durch Mittelung über k Aufnahmen des gleichen Motivs unterdrückt werden:

$$g[m, n] = \frac{1}{k} \sum_{i=0}^{k-1} f_i[m, n]$$

5.2 Bildfilterung

Zur Bildfilterung gibt es zwei grundlegende Vorgehensweise:

- Filterung im Ortsraum durch direkte Manipulation der Pixel und
- Filterung im Frequenzraum durch vorherige Fourier-Transformation und Rücktransformation.

5.2.1 Ortsraum

Filter im Ortsraum werden durch *Filtermasken* beschrieben. Dabei wird ein Pixel in Abhängigkeit von seiner Nachbarschaft modifiziert. Eine Filtermaske wird durch eine $k \times l$ -Matrix (mit k, l ungerade) beschrieben, die die Gewichtung der umliegenden Pixel beschreibt. Dies entspricht einer linearen Filterung (Faltung) im Ortsraum:

$$(f * w)[m, n] = \sum_{i=-\lfloor k/2 \rfloor}^{\lfloor k/2 \rfloor} \sum_{j=-\lfloor l/2 \rfloor}^{\lfloor l/2 \rfloor} w_{ij} f[m + i, n + j]$$

Dabei entspricht $w \in \mathbb{R}^{k \times l}$ der Filtermaske.

Tiefpass-Filter

- Die Koeffizienten (d. h. die Einträge der Filtermaske) sind allesamt positiv und normalisiert, sodass die Summe 1 ergibt.
- Dadurch werden nur positive Werte produziert.
- Es kommt zu Randeffekten, da am Rand die Nachbarn eines Pixels nicht definiert sind.
- Typische Vertreter dieser Kategorie sind Mittelwert- und Gauß-Filter.

Mittelwert-Filter

3×3 -Mittelwertfilter („Boxfilter“):

$$\frac{1}{9} \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

5×5 -Mittelwertfilter:

$$\frac{1}{25} \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

Je größer der Filter gewählt wird, desto mehr wird das Bild „verwischt“.

Gauß-Filter

Bei einem Gauß-Filter werden die umliegenden Pixel durch eine diskrete Approximation der Funktion

$$G(x, y) = \frac{1}{2\pi\sigma^2} \exp\left\{-\frac{x^2 + y^2}{2\sigma^2}\right\}$$

gewichtet. Für 3×3 („Binomialfilter“) und 5×5 ($\sigma = 1$) ergeben sich folgende Approximationen:

$$\frac{1}{16} \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 2 & 4 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \end{bmatrix} \quad \frac{1}{273} \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 & 4 & 1 \\ 4 & 16 & 26 & 16 & 4 \\ 7 & 26 & 41 & 26 & 7 \\ 4 & 16 & 26 & 16 & 4 \\ 1 & 4 & 7 & 4 & 1 \end{bmatrix}$$

Median-Filter

Der Median-Filter ist ein nichtlinearer Filter und kann daher nicht durch eine Faltung ausgedrückt werden. Bei ihm wird jeder Pixel durch den Medianwert seiner Nachbarschaft ersetzt. Dadurch werden keine Grautöne interpoliert, isolierte Punkte und Rauschen wird minimiert und die Schärfe der Kanten bleibt erhalten. Jedoch ist dieser Filter aufgrund der Sortierung sehr rechenintensiv.

Hochpass-Filter

- Die Koeffizienten können sowohl negativ und positiv sein und sind normalisiert, sodass die Summe 0 ergibt.
- Dadurch werden positive und negative Werte produziert.
- Typischer Vertreter dieser Kategorie sind Ableitungen und Differenzfilter.

Diskretisierung von Ableitungen

Eine Ableitung $\partial f / \partial x$ einer Funktion kann durch Rückwärtsdifferenzen approximiert werden:

$$\frac{\partial f}{\partial x}(x) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x) - f(x-h)}{h} \stackrel{h=1}{\approx} \frac{f(x) - f(x-1)}{1} = f(x) - f(x-1)$$

Dies gilt ebenfalls für die zweite Ableitung $\partial^2 f / \partial x^2$ (diesmal durch Vorwärtsdifferenzen):

$$\begin{aligned} \frac{\partial^2 f}{\partial x^2}(x) &= \lim_{h \rightarrow 0} \frac{\frac{\partial f}{\partial x}(x+h) - \frac{\partial f}{\partial x}(x)}{h} \\ &\approx \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x+h) - f(x+h-1) - f(x) + f(x-1)}{h} \\ &\approx \frac{f(x+1) - f(x) - f(x) + f(x-1)}{1} \\ &= f(x+1) - 2f(x) + f(x-1) \end{aligned}$$

Laplacian-Filter

Durch den Laplacian-Filter wird der Laplace-Operator

$$\Delta f(x, y) = \nabla^2 f(x, y) = \frac{\partial^2 f(x, y)}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 f(x, y)}{\partial y^2}$$

approximiert. Für 3×3 ergibt sich bspw. die folgende diskrete Approximation:

$$\begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & -4 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

Eine alternative Approximation mit Parametern stellt

$$\frac{1}{\beta} \begin{bmatrix} \alpha & 1-\alpha & \alpha \\ 1-\alpha & -4 & 1-\alpha \\ \alpha & 1-\alpha & \alpha \end{bmatrix}$$

da, wobei

$$\beta = \begin{cases} 4 & 0 \leq \alpha \leq 1 \\ 4(q-\alpha) & -1 \leq \alpha < 0 \end{cases}$$

gilt (der Parameter α ist frei wählbar).

Laplacian of Gaussian Filter

Oftmals wird zunächst ein Gauß- und danach ein Laplacian-Filter angewandt. Dieser Filter wird „Laplacian of Gaussian Filter“, „Marr-Hildreth-Operator“, „Mexican Hat Filter“ oder „Sombrefilter“ genannt. Dabei wird die Funktion

$$\Delta G(x, y) = \frac{\partial^2 G(x, y)}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 G(x, y)}{\partial y^2}, \quad G(x, y) = \frac{1}{2\pi\sigma^2} \exp\left\{-\frac{x^2 + y^2}{2\sigma^2}\right\}$$

approximiert.

Bilaterale Filter

Bei der bilateralen Filterung wird versucht, die Bilder weichzuzeichnen, aber scharfe Kanten zu erhalten. Dabei fließen Pixelfarben aus der Nachbarschaft nicht nur in Abhängigkeit von der Entfernung, sondern auch vom Farbabstand in die Berechnung ein.

5.2.2 Frequenzraum

Durch eine Multiplikation jeder Frequenz-Komponente $F(u, v)$ anhand einer Gewichtungsfunktion (Filter), können bestimmte Komponenten erhöht oder verringert werden. Durch eine inverse Fouriertransformation werden die Veränderungen sichtbar. Eine solche selektive Beseitigung von Frequenz-Komponenten heißt *Fourier-Filterung*. Filter werden bspw. eingesetzt, um den Einfluss von Datenfehlern oder Störsignalen zu verringern, hoch-/niederfrequente Signale zu trennen oder bestimmte Frequenzen hervorzuheben.

Es werden dabei drei grundlegende Filtertypen unterschieden:

- Hochpass-Filter
Tiefe Frequenzen $|\omega| < D_0$ werden abgeschnitten und es können nur hohe Frequenzen passieren. Dadurch werden scharfe Übergänge deutlicher.
- Tiefpass-Filter
Hohe Frequenzen $|\omega| > D_0$ werden abgeschnitten und es können nur niedrige Frequenzen passieren. Dadurch wird Rauschen eliminiert, das Bild aber etwas unschärfer.
- Bandpass-Filter
Es können nur Frequenzen aus dem Band $D_0 < \omega < D_1$ passieren.

Idealer Tiefpass-Filter

Bei einem idealen Tiefpass-Filter werden alle Frequenzen jenseits einer Grenzfrequenz D_0 abgeschnitten und der „Kegel“ ist radialsymmetrisch zum Ursprung. Der Filter hat dann die Form

$$H(u, v) = \begin{cases} 1 & D \leq D_0 \\ 0 & D > 0 \end{cases}$$
$$D(u, v) = \sqrt{u^2 + v^2}$$

Dieser Filter ist aber so physikalisch nicht realisierbar (dies liegt an der unendlich langen Impulsantwort, z. B. bei einer Rechteck-Funktion)!

Gaußscher Tiefpass-Filter

Stattdessen wird ein Gaußscher Tiefpass-Filter eingesetzt. Da die Fourier-Transformation einer Gauß-Glocke wieder eine Gauß-Glocke ist, ist dieser Filter realisierbar.

Idealer Hochpass-Filter

Ein idealer Hochpass-Filter schneidet alle Frequenzen unter einer Grenzfrequenz D_0 ab:

$$H(u, v) = \begin{cases} 0 & D \leq D_0 \\ 1 & D > 0 \end{cases}$$
$$D(u, v) = \sqrt{u^2 + v^2}$$

Ebenso wie der ideale Tiefpass-Filter ist auch dieser Filter physikalisch nicht realisierbar.

5.2.3 Vergleich: Orts- und Frequenzraum-Filter

- Frequenzraum-Filter können schnell berechnet werden (Fast Fourier-Transform), Ortsraumfilter sind meistens aber noch schneller.
- Einfache Handhabung (Das Filterdesign im Frequenzraum ist intuitiv).
- Ortsraumfilter sind nur eine Approximation der Frequenzraum-Filter (es sind keine unendlich breiten Filter möglich) und Abschneiden führt zu Artefakten.

5.3 Bildkompression

Die Rasterung und Abtastung einer Intensitätsfunktion von Licht erzeugt eine große Menge an Daten, was unpraktisch zur Speicherung und Übertragung ist. Es ist somit eine kompaktere Darstellung gewünscht (ohne oder mit zumutbarem Qualitätsverlust).

Bildkompression versucht dabei die Menge an Daten zur Repräsentation zu reduzieren:

- Eliminierung redundanter Daten
- Kodierungen
- Nachbarschaftsbeziehungen (räumlich, zeitlich)
- Psychovisuelle Effekte (Wahrnehmung des Menschen, Farbauflösung des Auges)

Die Kompressionsverfahren werden dabei in zwei Klassen eingeteilt:

- Verlustfreie Kompression, z. B.:
 - Variable-Length-Coding (Huffman Code, Arithmesischer Code)
 - Bit-Plane Coding (Bit-Plane Slicing, Run-Length Coding)
 - Predictive Coding
 - Lempel-Ziv-Welch-Algorithmus (LZW; GIF, TIFF, Kombination von Variable-Length und Run-Length Coding)
- Verlustbehaftete Kompression

- Die Bildinformationen werden so komprimiert, dass nicht alle Eigenschaften berücksichtigt werden und eine exakte Rekonstruktion ggf. nicht mehr möglich ist.
- Viele Verfahren erlauben dem Anwender das Qualitäts-Kompressions-Verhältnis einzustellen (z. B. JPEG oder PNG).
- Häufig werden Modelle der menschlichen Wahrnehmung verwendet (zur Identifizierung von für den Betrachter irrelevanten Bildeigenschaften, die nicht kodiert werden müssen).

Beispiele für Kompressionsverfahren:

- Audio
 - Unkomprimiert: AIFF, WAV, ...
 - Verlustlos: MPEG-4-ALC, Apple Lossless (ALAC), WMA Lossless, ...
 - Verlustbehaftet: MP3, Ogg Vorbis, MPEG-Audio, AAC (iTunes), WMA, ...
- Bilder
 - Unkomprimiert: BMP, RAW, ...
 - Verlustlos: TIFF, GIF, PNG, ...
 - Verlustbehaftet: JPEG, JPEG2000, ...
- Video
 - Unkomprimiert: Nicht praktikabel.
 - Verlustlos: Nicht praktikabel.
 - Verlustbehaftet: H.264 (DivX, QuickTime), MPEG-4 part 2 (Xvid, DivX), WMV, ...

5.3.1 Harmonische Transformation

Bei einer Kompression durch harmonische Transformation werden die Daten in verschiedene Frequenzanteile zerlegt, z. B. durch Fourier-Transformation oder Wavelet-Transformation. Ein typischer Vertreter ist die das JPEG-Kompressionsverfahren.

JPEG

JPEG ist eine Familie von Algorithmen zur Kompression in Echtfarbqualität (dabei gibt es verlustfreie und verlustbehaftete Verfahren). Die verlustbehafteten Prozesse sind für fotografische Aufnahmen mit fließenden Farbübergängen optimiert und daher nicht so gut für Text oder ähnlichen Bilddaten mit harten Kontrasten geeignet.

Durch JPEG sind Kompressionsraten bis zu 1 : 20 bis 1 : 35 erreichbar, wobei diese in den Hauptanwendungsgebieten verlustbehaftet sind. Dabei basiert JPEG auf einer diskreten Kosinustransformation.

Schritt 1: Umwandlung in den YCbCr-Farbraum

Im ersten Schritt werden die Farben als

- Y Helligkeitswert
- C_B Abweichung von Grau in Richtung Blau
- C_R Abweichung von Grau in Richtung Rot

kodiert:

$$\begin{bmatrix} Y \\ C_B \\ C_R \end{bmatrix} \approx \begin{bmatrix} 0 \\ 128 \\ 128 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 0.299 & 0.587 & 0.114 \\ -0.168736 & -0.331264 & 0.5 \\ 0.5 & -0.418688 & -0.081312 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} R \\ G \\ B \end{bmatrix}$$

Schritt 2: Farb-Subsampling

Die Farben werden verlustbehaftet komprimiert (dies ist aufgrund der höheren Genauigkeit des Auges im grünen Bereich möglich). Dabei wird für ein kleines Gebiet (üblicherweise 2×2 Pixel) die Farbdifferenzwerte C_R und C_B gemittelt und für das gesamte Gebiet zusammen angegeben.

Schritt 3: Diskrete Kosinustransformation

In diesem Schritt werden die Bildinformationen in den Frequenzbereich zerlegt. Dazu wird zunächst jede Komponente (Y, C_B, C_R) in $8 \cdot 8 = 64$ Bildblöcke gerastert und diese anschließend einer diskreten Fourier-Transformation unterzogen. Dabei wird nur der Kosinus-Teil berechnet, da dadurch die Berechnung einfacher wird.

Das Ziel ist, die Informationen in eine Darstellung zu überführen, die besser für die folgenden Schritte geeignet ist.

Vorteil: Wenn sich benachbarte Bildpunkte kaum unterscheiden, d. h. das Bild keine scharfen Kanten hat, sind die meisten Koeffizienten gleich Null.

Schritt 4: Quantisierung

Bei der Quantisierung werden die Informationsanteile beseitigt, die das Auge nicht oder nur schlecht wahrnimmt.

Schritt 5: Kodierung der Koeffizienten

Aus den entstehenden Blöcken wird ein sequentieller Bitstrom erzeugt und die Koeffizienten werden als Differenzen zum vorhergehenden Koeffizienten kodiert (durch die Kohärenz ergeben sich hier kleine Werte). Die Koeffizienten werden dabei entlang einer Zick-Zack-Kurve kodiert (ähnliche wie bei Cantors Diagonalargument). Da hohe Frequenzen oft sehr klein sind, entsteht so eine für die Kompression günstige Reihenfolge.

Bisher wurde noch nichts wirklich komprimiert, sondern nur grob transformiert. Der entstehende Bitstrom kann nun aber durch typische Kompressionstechniken (Huffman-Algorithmus, Arithmetisches Kodieren) komprimiert werden.

6 Bildverarbeitung, Deblurring

Beim Deblurring wird versucht, eine vorhandene Verwischung (Blurring) eines Bildes zu entfernen.

Sei bekannt, dass das Bild g die mit einer Faltung a verwischte Version (Blurring) eines Bildes f ist, d. h. $g = a(f)$ (oftmals ist a eine Gauß-Glocke). Im Fourier-Raum ergibt sich dann $G = A \cdot F$ und die Rekonstruktion des Bildes f , bzw. der Frequenzen F , scheint mit $F = A^{-1} \cdot G$ sehr einfach. Bei dieser Rekonstruktion treten jedoch mehrere Probleme auf:

1. Der Blurring-Kernel A kann unendlich klein werden, sodass es beinahe zu einer Division durch Null kommt. Dadurch werden Rauschen und numerische Fehler verstärkt.
2. Es gibt immer Rauschen n : $g = a(f) + n$

Für das erste Problem kann verwendet werden, dass A i. A. komplex ist. Es gilt dann mit der komplex konjugierten Matrix A^* :

$$G = A \cdot F \quad \Longrightarrow \quad A^* \cdot A \cdot F = |A|^2 \cdot F$$

Und mit $|A|^2 > 0$ kann die Rekonstruktion umgeformt werden:

$$F = \frac{1}{A} G = \frac{A^*}{A^* A} G = \frac{A^*}{|A|^2} G$$

Dadurch hat das rekonstruierte Bild nun keine reellen Zahlen mehr.

6.1 Korrekt gestellte Probleme

Nach Jacques Hadamard ist ein mathematisches Modell *korrekt gestellt*, wenn:

- Eine Lösung existiert,
- diese eindeutig ist und
- die Lösung in einer vernünftigen Topologie kontinuierlich von den Daten abhängt.

Ansonsten ist das Problem nicht korrekt gestellt.

Als Konsequenz daraus folgt, dass Blurring korrekt gestellt, Deblurring aber nicht korrekt gestellt ist. Daher ist eine Regularisierung notwendig, d. h. es werden zusätzliche Annahmen (Glätte, Informationen zum Rauschen) hinzugenommen.

6.2 Einschrittverfahren

6.2.1 Wiener Filter

Das zweite Problem von Deblurring (Rauschen) kann durch eine Regularisierung des Filter im Fourier-Raum:

$$F = \frac{A^*}{|A|^2 + R^2} G$$

reduziert werden (dies wird als *Wieder Filter* bezeichnet). Dabei ist R das Verhältnis von Rauschen zum Signal. Der Parameter entscheidet dabei, das verstärkt wird.

- Ist R zu groß, so verhält sich der Filter wie ein Tiefpass-Filter, d. h.:
 - Grobe Struktur bleibt erhalten.
 - Kanten werden verwischt.
 - Rauschen wird entfernt.
- Ist R zu klein, so verhält sich der Filter wie ein Hochpass-Filter, d. h.:
 - Grobe Strukturen werden entfernt.
 - Kanten werden entfernt.
 - Rauschen wird verstärkt.
- Ist R optimal, so verhält sich der Filter wie ein Bandpass-Filter, d. h.:
 - Grobe Struktur bleibt erhalten.
 - Kanten werden verstärkt.
 - Rauschen wird entfernt.

Vorteile:

- Schnell
- Häufig verwendet
- Beliebt (dadurch viel Know-How vorhanden)
- Leicht zu implementieren

Nachteile:

- Nur ein Filter für das gesamte Bild
- Keine lokalen, spezifischen Verbesserungen
- Nur ein Wert für R

Der Wiener-Filter kann z. B. durch lokale Verfeinerungen (Mehrkomponentenverfahren) oder iterative Verfeinerungen (Mehrschrittverfahren) verbessert werden.

6.2.2 Mehrkomponentenverfahren

Scale-Space-Ansatz

Zum Schärfen wird der Laplace-Operator, multipliziert mit einer unabhängigen Konstante t , vom Bild abgezogen:

$$L_{\text{schärfer}} = L_0 - t \underbrace{(L_{xx} + L_{yy})}_{=\Delta L} = L_0 - t \cdot \Delta L$$

Durch Hinzufügen von zusätzlichen Termen (mit Ableitungen höherer Ordnung) kann das Ergebnis weiter verfeinert werden:

$$L_{\text{schärfer}} = L_0 - t(L_{xx} + L_{yy}) + \frac{1}{2}t^2(L_{xxxx} + 2L_{xxyy} + L_{yyyy}) - \frac{1}{6}t^3(L_{xxxxx} + 3L_{xxxxy} + 3L_{xxyyy} + L_{yyyyy})$$

Diese Sequenz ist eine Taylorreihe der partiellen Differentialgleichung

$$\frac{\partial L}{\partial t} = \frac{\partial^2 L}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 L}{\partial y^2}$$

in $-t$. Die Veränderung in einem Bild über eine gewisse Zeit ist also durch eine partielle Differentialgleichung zweiter Ordnung definiert.

6.3 Mehrschrittverfahren (Iterative Methoden)

6.3.1 Energie und Variationsableitung

Sei E die Energie eines Bildes L :

$$E(L) = \frac{1}{2} \iint_{x,y} L^2 \, dx \, dy$$

Diese „Energie“ sagt aus, wie viel Intensität in den Pixeln vorhanden ist. Eine Minimierung der Intensität führt dann zum optimalen Bild bzgl. der definierten Energie. Dieses Minimum kann durch Variationsrechnung oder iterative Prozesse gefunden werden.

Die Variationsableitung $\delta E(L)$ ist eine Verallgemeinerung der normalen Ableitung, wobei dieses Prinzip hier nicht näher beleuchtet werden soll. Für die Energie

$$E(L) = \frac{1}{2} \iint_{x,y} L^2 \, dx \, dy$$

gilt $\delta E(L) = L$ und das Minimum liegt bei $\delta E(L) \stackrel{!}{=} 0$. In diesem Fall liegt das Minimum also bei $L = 0$, d. h. $E(L) = 0$.

Für die Energie

$$E(L) = \frac{1}{2} \iint_{x,y} L_x^2 + L_y^2 \, dx \, dy$$

folgt $\delta E(L) = -(L_{xx} + L_{yy}) = -\Delta L$. Hier ist es weniger trivial das Minimum zu finden, weshalb das System in eine partielle Differentialgleichung

$$L_t = -\delta E(L)$$

überführt wird und das Minimum iterativ gesucht wird.

6.3.2 Alternativen

Da mit den bisherigen Energien keine guten interessanten Bilder generiert werden können, gibt es noch andere Energien, z. B.:

- Perona-Malik
 - Rauschen wird verwischt
 - Kanten werden verstärkt
 - Smart Energy Term und Stoppzeit
- Totale Variation
 - Rauschen wird verwischt
 - Kanten werden verstärkt
 - Smart Energy Term und Distance Penalty
- uvm.

6.3.3 Perona-Malik

Die Heat-Equation $L_t = L_{xx} + L_{yy} = \Delta L$ wird modifiziert zu

$$\partial_t L = \nabla \circ (c \cdot \nabla L)$$

wobei c der *Conductivity Coefficient* ist, durch den die Diffusion an lokale Bildstrukturen anpassbar ist (d. h. $c = c(L, L_x, L_x x, \dots)$). Mit $c = 1$ fällt die Methode zurück zum gaußschen Scale-Space.

Die Perona-Malik-Gleichung

Nach Perona und Malik ist $c(\cdot)$ eine Funktion der Gradientenstärke, welche die Diffusion dort reduziert, wo Kanten sind (c nahe Null) und in flachen Bereichen erhöht. Dies eingesetzt ergibt:

$$\partial_t L = \nabla \circ (c(|\nabla L|^2) \cdot \nabla L)$$

Für c gibt es im Grunde zwei Möglichkeiten, die beide mehr oder weniger das gleiche Verhalten erzeugen:

$$c_1 = \exp \left\{ -\frac{|\nabla L|^2}{k^2} \right\} \quad c_2 = \left(1 + \frac{|\nabla L|^2}{k^2} \right)^{-1}$$

Dabei bestimmt k den Einfluss der Kantenstärke. Bei einem großen k bleiben nur die größten Gradienten (starke Kanten) übrig, bei einem kleinen k bleiben (fast) alle Gradienten (Kanten, Rauschen) übrig.

Implementierung

Für die Lösung der Perona-Malik-Gleichung gibt es keine analytischen Methoden, weshalb eine iterative Methode eingesetzt wird:

$$L^{(t+1)} = L^{(t)} + \Delta t \cdot \left(\nabla \circ (c(|\nabla L|^2) \cdot \nabla L) \right)$$

dabei ist:

- $L^{(0)}$ das originale Bild und
- Δt ein kleiner Zeitschritt.

„Irgendwann“ muss die Iteration beendet werden, z. B. nach n Schritten oder wenn $L^{(t+1)}$ „gut aussieht“.

Stopzeit

Während der Iteration steige das Signal-Rausch-Verhältnis i. A. an und fällt danach wieder ab (das Bild konvergiert gegen eine gleichmäßig graue Fläche). Das heißt die Iteration stoppt nicht bei der optimalen Lösung und es wird eine *Stopzeit* benötigt.

6.3.4 Eingeschränkte Evolution: Totale Variation

Wird sichergestellt, dass die Iterationen gegen die optimale Lösung konvergieren, so ist keine benutzerdefinierte Stopzeit nötig. Daher wird versucht, eine klug gewählte Energie zu minimieren und ein *Distance Penalty* hinzuzufügen.

Distance Penalty

Bei einem Distance Penalty wird zusätzlich zum Modell des Bildes ein Rauschmodell angenommen (z. B. gaußsches Zufallsrauschen), sodass es zusätzliche Bedingungen an die Lösung L gibt:

$$\begin{aligned}\iint_{x,y} (g - a(L)) \, dx \, dy &= 0 \\ \iint_{x,y} (g - a(L))^2 \, dx \, dy &= \sigma^2\end{aligned}$$

Diese Beschränkungen können zur Energie hinzugefügt werden, um das Konvergenzverhalten zu verbessern.

Totale Variation

Bei der Methode der totalen Variation wird die Energie

$$E(L) = \iint_{x,y} (|\nabla L| + \lambda(g - a(L))^2) \, dx \, dy$$

minimiert, wobei λ ein vom Rauschen abhängiger Parameter ist. Da die totale Variation gegen die optimale Lösung konvergiert, wird keine Stoppzeit benötigt.

Erweiterungen

- Schwierigere Funktionen/Energien (Statistik, Niveaumengen für Segmentierung, ...)
- Andere Rauschstatistiken (z. B. Multiplikatives Rauschen)
- Andere Steuerungsmechanismen für den Conductive Coefficient c (z. B. Kantenverstärkende Diffusion, Kohärenzverstärkende Diffusion, ...)

7 Grafikpipeline

7.1 Hardware

Abbildung 7.1 zeigt einen Überblick über Computer-Paradigmen. Die Überschneidungen sind dabei Bereiche, in denen mehrere Paradigmen zusammenlaufen.

7.1.1 P1: Large-Scale-Computing

Die ursprünglichen Mainframe-Computer waren sehr große Rechenmaschinen, die als Hosts angesteuert wurden. Der Zugriff auf diese fand über externe, mit Tastaturen ausgerüstete, alphanumerische, Terminals statt (Host- und Terminal-System).

7.1.2 P2: Personal/Desktop Computing

Computer stehen nun Zuhause und sind sehr viel kleiner.

7.1.3 P3: Networked Computing

Computer kommunizieren untereinander.

7.1.4 P4: Mobile Computing

Es gibt viele verschiedene Arten von mobilen Geräten (Laptops, Tablets, Smartphones, ...).

7.1.5 ZP1: Collaborative Computing

Zum Beispiel Multi-Touch-Tables.

7.1.6 ZP2: Virtual Reality

Virtuelle Realität lässt den Menschen in virtuelle Welten eintauchen. Dabei gibt es zwei Arten:

- Nicht-immersive Umgebungen (Bildschirm- und Zeigerbasiert, 3D-Anzeige, mglw. haptisches Feedback).
- Immersive Umgebungen (es wird tatsächlich der Eindruck erweckt, in einer Welt aus virtuellen Objekten zu sein).

7.1.7 Augmented Reality

Augmented Reality beschreibt die Integration von virtuellen und realen Objekten, wobei die Wahrnehmung des Benutzers erweitert und verbessert werden soll. Die Ein- und Ausgabegeräte sind z. B. Heads-Up-Displays (HUDs) oder Head-Mounted-Displays (HMDs).

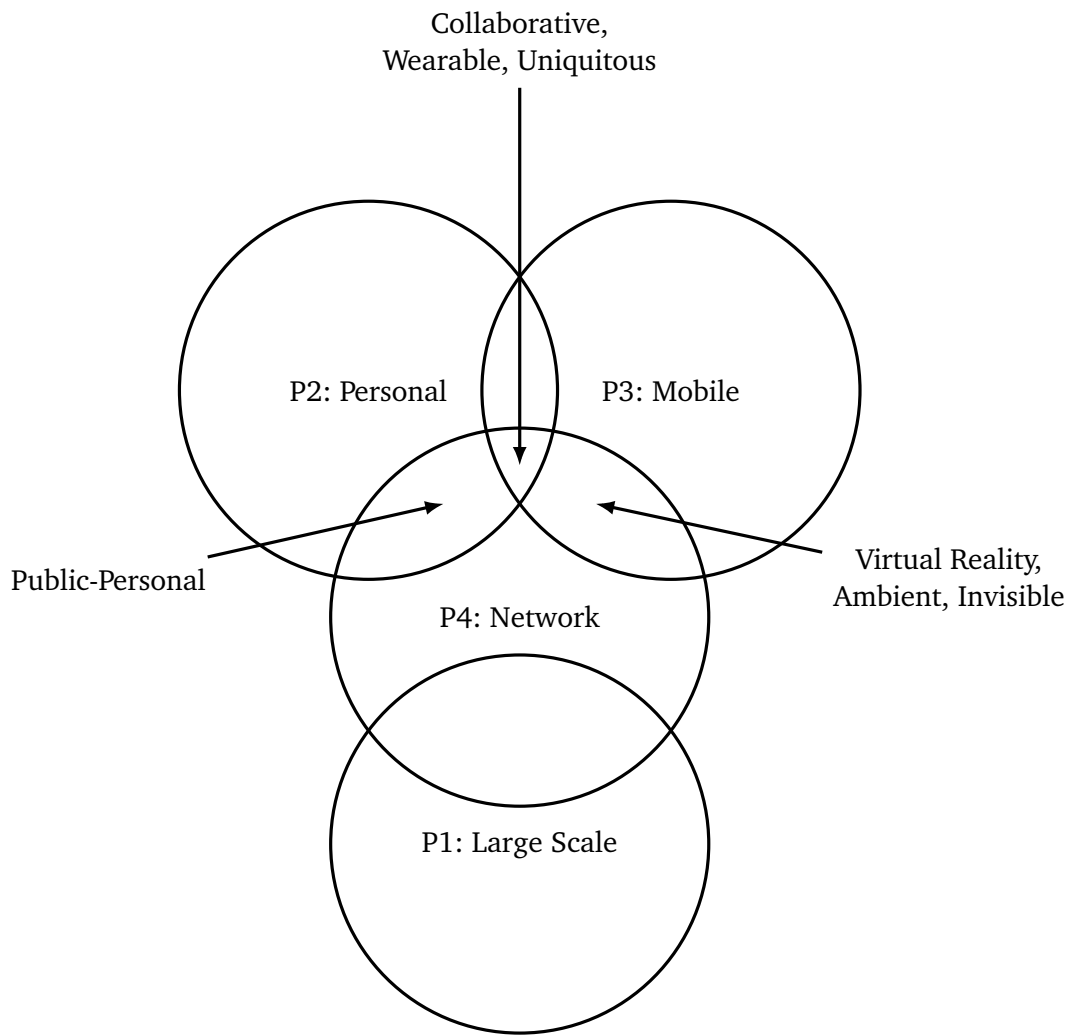


Abbildung 7.1: Hardware und Paradigmen

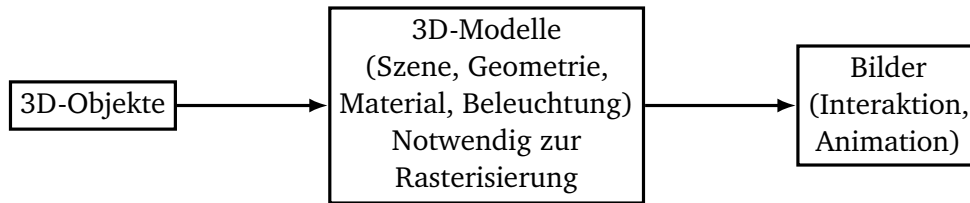


Abbildung 7.2: Einfache Pipeline der Computergrafik.

7.1.8 Ambient/Invisible

Zum Beispiel Freiraum-Gestenerkennung.

7.1.9 Wearable/Ubiquitous

Die Geräte müssen nicht mehr explizit gehalten werden, sondern sie sind „anziehbar“, z. B. eine Smart-watch.

7.2 Computergrafik

Abbildung 7.2 zeigt eine stark vereinfachte Pipeline der Computergrafik.

7.2.1 Geschichte

Die Anfänge

60er Jahre

70er Jahre

80er Jahre

90er Jahre

2000 bis 2005

2006 bis 2020

7.2.2 Uncanny Valley

Das *Uncanny Valley* beschreibt eine Beziehung zwischen der Ähnlichkeit eines Objekts zum Menschen und der emotionalen Reaktion darauf. Dabei tritt kurz vor einer absoluten Ähnlichkeit ein Tief auf, welches als Uncanny Valleys bezeichnet wird. In diesem Bereich werden Objekte besonders gruselig wahrgenommen (siehe z. B. hier für eine Demonstration dieses Effekts).

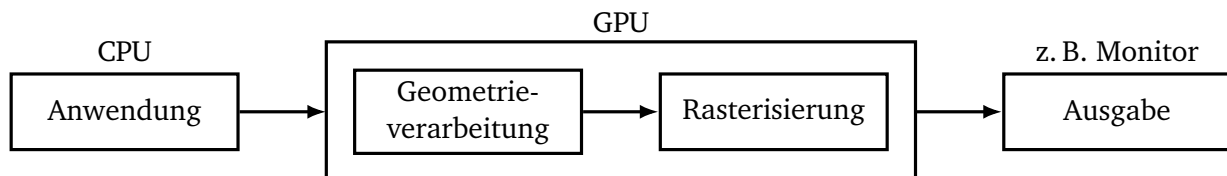


Abbildung 7.3: Typische Grafikpipeline

7.3 Grafikpipeline

Abbildung 7.3 zeigt die typische Grafikpipeline von der Anwendung zur Ausgabe. Dabei geschehen folgende Schritte:

- Anwendung
Dieser Schritt produziert eine Modellierung der Daten.
- Geometrieverarbeitung
Dieser Schritt produziert 2D-Koordinaten und zusätzliche Daten (z-Buffer Werte, Farbwerte pro Knoten/Primitiv).
- Rasterisierung
Dieser Schritt produziert ein Rasterbild (Bildspeicher).
- Ausgabe
Speichern/Anzeigen des Bilds.

7.4 Anwendung

Die Anwendung beschäftigt sich mit der Eingabe von grafischen Daten sowie deren Repräsentation.

7.4.1 Eingabe grafischer Daten

Grafische Daten können bspw. durch die Generierung von 3D-Modellen oder der Abtastung realer Objekte eingegeben werden.

7.4.2 Repräsentation von 3D-Daten

Grafische Primitive

Grafische Primitive, aus denen ein größeres Modell zusammengesetzt werden kann, sind z. B.:

- Punkte
- Linien
- Dreiecke

Transformationen

Siehe Kapitel 8.

7.4.3 Räumliche Datenstrukturen

Räumliche Datenstrukturen werden bspw. zum View Frustum Culling (feststellen der Sichtbarkeit eines Objekts im Sichtvolumen), Occlusion Culling/z-Buffer (Verdeckung) oder Kollisionserkennung genutzt. Sie werden in folgende Klassen eingeteilt:

- Hüllkörperhierarchie (bspw. Bounding Sphere Hierarchy)
- Raumunterteilung (Gitter, Hierarchisch (k-d Tree, Quadtree, Octree, Binary Space Partition))

Hüllkörper/-hierarchien

Ein *Hüllkörper* ist eine einfache Form um den eigentlichen Körper herum, sodass sich Schnitttests mit anderen Primitiven einfach durchführen lassen. Typische Primitive sind z. B. Kugeln, Rechtecke oder rotierte Rechtecke. Eine *Hüllkörperhierarchie* wird dann aus mehreren solchen Hüllkörpern zusammengesetzt.

Raumunterteilung

Achsenparallele Gitter (Grids)

Der Raum wird in ein Gitter eingeteilt, wobei Objekte in mehreren Zellen enthalten sein können (Redundanz). Die Aufteilung kann sich demnach nicht der Geometrie anpassen und ist sehr speicherintensiv. Dennoch ist sie sehr effizient traversierbar und es ist ein schneller Zugriff auf Nachbarn möglich.

Quadtree/Octree

Bei einem *Quadtree* wird der Raum in ein Gitter aufgeteilt und aus diesem ein Baum berechnet (siehe GdR Zusammenfassung, Abschnitt „Approximative Zellzerlegung“).

Ein *Octree* entspricht dann einem Quadtree im dreidimensionalen.

Binary Space Partition

Bei einer *Binary Space Partition* (BSP) wird der Raum binär unterteilt, wobei immer an den durch Polygone induzierten Ebenen geteilt wird. Dann entspricht jeder Knoten einer Unterteilungsebene, die den Raum in zwei Halbräume unterteilt.

7.5 Geometrieverarbeitung

7.5.1 Modelltransformation (Orientierung, Position)

7.5.2 Simulation der Beleuchtung

Um die Beleuchtung eines Objekts zu simulieren, müssen zunächst die Leuchtdichten eines Primitivs bestimmt werden (in der Praxis findet die Bestimmung der Leuchtdichte pro Pixel erst während der Rasterisierung statt). Zur Bestimmung der Beleuchtung gibt es unterschiedliche Ansätze:

- Flat Shading
 - Die Normale des Primitivs ergibt eine einheitliche Helligkeit.
- Gouraud Shading
 - Die Normalen in den Eckpunkten ergeben die Helligkeitswerte für die Eckpunkte.

- Die Helligkeitswerte der Eckpunkte werden linear interpoliert.
- Phong Shading
 - Die Normalen in den Eckpunkten werden für jeden Punkt linear interpoliert und normiert.
 - Der Helligkeitswert ergibt sich aus der interpolierten Normalen.

Phong-Beleuchtungsmodell

Im Phong-Beleuchtungsmodell setzt sich die Gesamtbeleuchtung

$$I_{total} = I_{amb} + I_{diff} + I_{spec}$$

aus

- Ambienter Reflexion I_{amb} (global modelliert),
- Diffuser Reflexion I_{diff} (lokal modelliert) und
- Spiegelnder Reflexion I_{spec} (lokal modelliert).

zusammen. Die ambiente Komponente ist richtungsunabhängig und abhängig von dem Umgebungslicht C sowie der Materialkonstanten k :

$$I_{amb} = k_{amb} C_{amb}$$

Die diffuse Reflexion ist abhängig von der Richtung des Lichts, der Oberflächennormalen \mathbf{N} und der Richtung zum Licht \mathbf{L} :

$$I_{diff} = k_{diff} C_{light} (\mathbf{N} \circ \mathbf{L})$$

Die spiegelnde Reflexion ist abhängig von der Richtung der Reflexion \mathbf{R} , der Betrachtungsrichtung \mathbf{V} und der „Rauheit“ m des Materials:

$$I_{spec} = k_{spec} C_{light} (\mathbf{R} \circ \mathbf{V})^m$$

7.5.3 Perspektivische Transformation und Clipping (Abschneiden)

Liegen mehrere Objekte voreinander, so ist der dem Auge nächste Punkt sichtbar (es sei denn, das Objekt ist transparent, dann wird auch der dahinterliegende Punkt sichtbar, usw.). *Clipping* bezeichnet nun das Abschneiden von Objekten am Rand des gewünschten Bildausschnitts.

Painters Algorithmus

Bei diesem Algorithmus werden die Primitive „wie von einem Maler“ gezeichnet: Es wird mit dem tiefsten z-Wert begonnen und die Objekte mit aufsteigendem z-Wert darüber gezeichnet. So verdecken sich hintereinander liegende Polygone „automatisch“. Jedoch sind transparente Objekte sowie „im Kreis überdeckende“ Objekte nicht korrekt darstellbar.

7.5.4 Culling (Verdeckungsrechnung im Objektraum)

Üblicherweise machen die Rückseiten von Objekten ca. die Hälfte der vorkommenden Flächen aus, können aber nicht gesehen werden. Durch *Culling* werden die Rückseiten berechnet und beim Rendering explizit ausgeschlossen, um Rechenleistung zu sparen.

Eine Fläche ist immer dann eine Rückseite, wenn das Skalarprodukt von Sehstrahl \mathbf{s} und Normale \mathbf{n} positiv ist: $\mathbf{n} \circ \mathbf{s} > 0$.

7.5.5 Projektion

Siehe 8.3.

7.6 Rasterisierung

Bei der *Rasterisierung* werden die Primitive (Linien, Polygone) in Pixel zerlegt und zusätzlich pro Pixel eine Verdeckungsrechnung und Shading durchgeführt.

7.6.1 Scan-Konvertierung

Rasterisierung von Linien (Bresenham-Algorithmus)

Der Bresenham-Algorithmus 1 ist ein Algorithmus zum Zeichnen von Linien von Anfangspunkt (x_1, y_1) mit Endpunkt (x_2, y_2) . Mit $\Delta x := x_2 - x_1 \geq 0$ und $\Delta y := y_2 - y_1 \geq 0$ (die Bedingung ≥ 0 kann durch geschickte Vertauschung immer eingehalten werden), muss der Algorithmus genau $\max\{\Delta x, \Delta y\} + 1$ Pixel zeichnen.

Algorithmus 1: Bresenham-Algorithmus zum Rastern einer Linie.

Input: Startpunkt (x_1, y_1) , Endpunkt (x_2, y_2)

```
1  $\delta x \leftarrow x_2 - x_1$ 
2  $\delta y \leftarrow y_2 - y_1$ 
3  $x \leftarrow x_1$ 
4  $y \leftarrow y_1$ 
5 Setze Pixel  $(x, y)$ 
6  $\xi \leftarrow \delta x / 2$ 
7 while  $x < x_2$  do
8    $x \leftarrow x + 1$ 
9    $\xi \leftarrow \xi - \delta y$ 
10  if  $\xi < 0$  then
11     $y \leftarrow y + 1$ 
12     $\xi \leftarrow \xi + \delta x$ 
13  Setze Pixel  $(x, y)$ ;
```

Rasterisierung von Polygonen (Scanline Algorithmus)

Polygone können bspw. mit dem *Scanline Algorithmus* gerastert werden. Dieser scannt die Pixelebene von oben nach unten mit einer „Scan Line“ durch und findet alle Schnittpunkte mit den Kanten des Polygons. Anschließend werden die Schnittpunkt nach x -Koordinaten sortiert und die Pixel zwischen Paaren aufeinanderfolgender Schnittpunkte gefüllt. Dabei wird eine Parität mitgeführt, die in jedem Schritt um Eins erhöht wird (beginnend von Null). Ist die Parität ungerade, wird der Pixel gesetzt, sonst nicht.

7.6.2 Verdeckungsrechnung

z-Buffer-Algorithmus

- Zu jedem Bildpunkt wird noch ein z-Wert gespeichert.
- Initialisierung: Der Bildspeicher wird auf die Hintergrundfarbe gesetzt, der z-Speicher auf den maximalen Wert.
- Anschließend werden alle Objekte der Szene nacheinander gerastert, wobei keine besondere Reihenfolge notwendig ist:
Für jeden Punkt (x, y) eines Polygons wird $z(x, y)$ berechnet. Aufgrund der perspektivischen Transformation ist eine lineare Interpolation nicht mehr einfach möglich! Ist $z(x, y)$ kleiner als der bereits gespeicherte Wert, so wird $z(x, y)$ gespeichert und der zugehörige Farbwert in den Bildspeicher geschrieben.
- Nach der Behandlung aller Objekte steht im Objektspeicher das Bild der gewünschten (Teil-) Flächen.

Vorteile:

- Jede Szene mit jeder Art von Objekten kann behandelt werden.
- Die Komplexität ist unabhängig von der Tiefenkomplexität.
- In eine fertige Szene können nachträglich Objekte eingefügt werden.
- Spezielle Objekte (z. B. ein 3D-Cursor) können in der Szene mit korrekter Verdeckung dargestellt werden.
- Leicht in Hardware zu realisieren.

Nachteile:

- Für jeden Bildpunkt wird nur ein Objekt gespeichert (dies führt zu Abtastfehlern).
- Transparenz ist prinzipiell nicht realisierbar.
- Die Genauigkeit des z-Buffers ist beschränkt (getrennte Objekte erhalten den selben z-Wert, die Farbe wird dann von der Objektreihenfolge bei der Rasterung bestimmt).

8 Transformationen

Aus Sicht der Grafikpipeline gibt es viele unterschiedliche Koordinaten:

- Objektkoordinaten (Festlegung der lokalen Lage von 3D-Objekten)
- Weltkoordinaten (Beschreibung der gesamten Szene in 3D)
- Projektionskoordinaten (nach der Anwendung der Projektionstransformation)
- Bildschirmkoordinaten (Darstellung der Szene in einem Fenster mit gewählter Position und Größe)

Abbildung 8.1 zeigt die Umwandlung der Koordinaten innerhalb der Grafikpipeline.

8.1 Affine Abbildungen

8.1.1 Eigenschaften

Affine Abbildungen (Translation, Rotation, Skalierung, Scherung) haben folgende Eigenschaften:

- Geraden werden auf Gerade abgebildet.
- Beschränkte Objekte bleiben beschränkt.
- Verhältnisse von Längen, Flächen, Volumen bleiben erhalten.
- Parallele Objekte bleiben parallel.

Mathematischer formuliert: Eine Abbildung $\Phi : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$ heißt *affin*, gdw. Φ in der Form

$$\Phi(\mathbf{v}) = A(\mathbf{v}) + I(\mathbf{b})$$

mit einer linearen Abbildung $A : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$, der Identitätsabbildung $I : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$ und $\mathbf{v}, \mathbf{b} \in \mathbb{R}^n$ darstellbar ist. Eine affine Abbildung setzt sich also aus einer linearen Abbildung und einer Translation zusammen.

Eine Abbildung $A : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$ heißt *linear*, gdw.

$$A(\lambda \mathbf{u} + \mu \mathbf{v}) = \lambda A(\mathbf{u}) + \mu A(\mathbf{v})$$

für alle $\mathbf{u}, \mathbf{v} \in \mathbb{R}^n$ und $\lambda, \mu \in \mathbb{R}$ gilt.

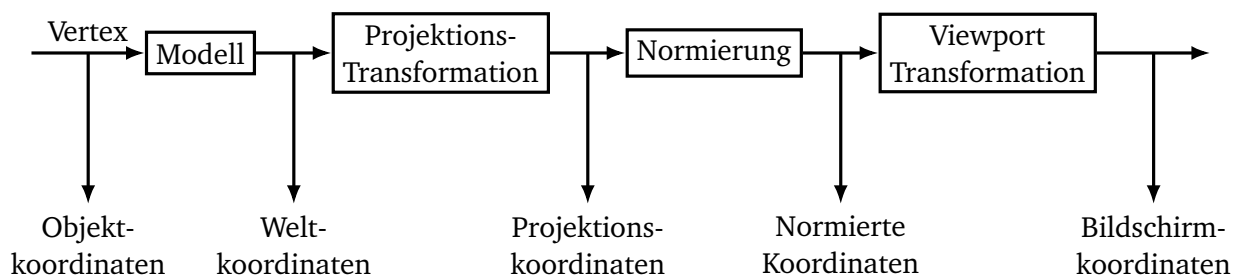


Abbildung 8.1: Änderung der Koordinaten innerhalb der Grafikpipeline.

8.1.2 Homogene Koordinaten

Anstelle der aufwendigen Notation $Av + \mathbf{b}$ für affine Abbildungen können homogene Koordinaten verwendet werden (sei dazu im folgenden $n = 3$). Dann wird eine Äquivalenzklasse nach \mathbb{R}^4 definiert durch:

$$\begin{bmatrix} x \\ y \\ z \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} x \\ y \\ z \\ 1 \end{bmatrix} \quad \begin{bmatrix} x \\ y \\ z \\ w \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} x/w \\ y/w \\ z/w \\ 1 \end{bmatrix}$$

Wobei $w \neq 0$ einen Skalierungsfaktor darstellt (dieser ist meistens 1).

Eine reine Translation kann dann in homogenen Koordinaten ausgedrückt werden als:

$$\begin{bmatrix} x' \\ y' \\ z' \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & x_0 \\ 0 & 1 & 0 & y_0 \\ 0 & 0 & 0 & z_0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x \\ y \\ z \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} x + x_0 \\ y + y_0 \\ z + z_0 \\ 1 \end{bmatrix}$$

Allgemein ergibt sich für homogene Koordinaten die Transformationsmatrix

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & x_0 \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & y_0 \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & z_0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

was einer Anwendung der Matrix A und eine Translation um den Vektor $[x_0 \ y_0 \ z_0]^T$ entspricht (dies ist leicht nachzurechnen).

Diese einheitliche und kompakte Darstellung von Rotationen/Skalierungen/... und Translationen als eine Matrixmultiplikation erlaubt eine einfache Implementierung und eine Hintereinanderausführung mehrerer Operationen entspricht einer reinen Multiplikation von Matrizen.

8.2 Skalierung, Scherung, Rotation

Die affinen Abbildung der Skalierung, Scherung und Rotation lassen den Ursprung invariant, d. h. der Vektor $[0 \ 0 \ 0]^T$ wird nicht verschoben. Hierfür während theoretisch normale (3×3) -Matrizen ausreichend.

8.2.1 Skalierung

Eine Skalierung wird durch eine Diagonalmatrix

$$\begin{bmatrix} s_1 & 0 & 0 \\ 0 & s_2 & 0 \\ 0 & 0 & s_3 \end{bmatrix} \rightarrow \underbrace{\begin{bmatrix} s_1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & s_2 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & s_3 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\text{Homogene Koordinaten}}$$

beschrieben. Dabei wird die x -Achse um s_1 skaliert, die y -Achse um s_2 und die z -Achse um s_3 . Gilt $s_1 = s_2 = s_3$, so werden alle Koordinaten gleichermaßen skaliert.

8.2.2 Scherung

Eine Scherung wird durch eine Matrix

$$\begin{bmatrix} 1 & s_2 & s_5 \\ s_1 & 1 & s_6 \\ s_3 & s_4 & 1 \end{bmatrix} \rightarrow \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & s_2 & s_5 & 0 \\ s_1 & 1 & s_6 & 0 \\ s_3 & s_4 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\text{Homogene Koordinaten}}$$

beschrieben.

8.2.3 Rotation

Eine Basisrotation (um eine der Koordinatenachsen) wird durch folgende drei Matrizen beschrieben (von oben nach unten jeweils um die x -, y - und z -Achse):

$$\begin{aligned} \mathbf{R}(x; \alpha) &= \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos(\alpha) & -\sin(\alpha) \\ 0 & \sin(\alpha) & \cos(\alpha) \end{bmatrix} \\ \mathbf{R}(y; \alpha) &= \begin{bmatrix} \cos(\alpha) & 0 & \sin(\alpha) \\ 0 & 1 & 0 \\ -\sin(\alpha) & 0 & \cos(\alpha) \end{bmatrix} \\ \mathbf{R}(z; \alpha) &= \begin{bmatrix} \cos(\alpha) & -\sin(\alpha) & 0 \\ \sin(\alpha) & \cos(\alpha) & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \end{aligned}$$

Der Kompaktheit halber wurden hier die homogenen Formulierungen weg gelassen, sie werden aber analog zu denen der Skalierung und Scherung gebildet.

Rotation um beliebige Achse

Zur Rotation um einen beliebigen, normierten Vektor \mathbf{r} um den Winkel α muss zunächst das körperfeste Koordinatensystem des zu rotierenden Körpers koinzident zu den Ursprungsachsen gedreht werden (durch eine Rotationsmatrix \mathbf{R}) und anschließend um eine der Achsen (z. B. der x -Achse) rotiert werden und anschließend wieder zurück in das körperfeste Koordinatensystem gedreht werden:

$$\mathbf{R}_r(\alpha) = \mathbf{R}^{-1} \cdot \mathbf{R}(x; \alpha) \cdot \mathbf{R}$$

Dazu muss zunächst eine orthonormale Basis $(\mathbf{r}, \mathbf{s}, \mathbf{t})$ bestimmt werden. Der erste Basisvektor ist die Drehachse \mathbf{r} , die anderen beiden Vektoren werden wie folgt berechnet:

$$\mathbf{s} = \begin{cases} \frac{\mathbf{r} \times \mathbf{e}_y}{\|\mathbf{r} \times \mathbf{e}_y\|} & \text{falls } r \parallel \mathbf{e}_x \\ \frac{\mathbf{r} \times \mathbf{e}_x}{\|\mathbf{r} \times \mathbf{e}_x\|} & \text{sonst} \end{cases}$$

$$\mathbf{t} = \mathbf{r} \times \mathbf{s}$$

Daraus ergibt sich mit $\mathbf{R} = [\mathbf{r} \ \mathbf{s} \ \mathbf{t}]$ die benötigte Transformationsmatrix.

Rotation um beliebigen Punkt

Soll ein Objekt um einen anderen Punkt als den Ursprung gedreht werden, so muss das Rotationszentrum zunächst in den Ursprung verschoben, dann die Rotation durchgeführt und anschließend das Rotationszentrum wieder zurückgeschoben werden.

Beispiel: Es soll eine Transformationsmatrix erstellt werden, die eine Rotation um die i -Achse ($i \in \{x, y, z\}$) im Punkt beschrieben durch \mathbf{r} durchführt. Die Transformationsmatrix lautet dann allgemein:

$$T = \text{Trans}(\mathbf{r}) \cdot \text{Rot}(i; \alpha) \cdot \text{Trans}(-\mathbf{r})$$

8.2.4 Nicht-Kommutativität von Transformationen

Die Reihenfolge von Transformationen darf i. A. nicht vertauscht werden (insbesondere ist die Matrixmultiplikation nicht kommutativ).

8.2.5 Rechenaufwand

Bei vielen nacheinander ausgeführten Transformationen ist es sinnvoller, einmal die gesamte Transformationsmatrix zu berechnen, statt oftmals Matrix-Vektor-Multiplikationen durchzuführen.

8.3 Projektion

Zur Projektion von 3D-Elementen gibt es viele unterschiedliche Möglichkeiten:

- Aufriss (Frontansicht)
- Kabinett-/Kavallierperspektive
- Allgemeine Parallelprojektion
- Isometrische Perspektive
- Zentralperspektive
- Vogelperspektive

Solche projektiven Abbildungen können durch homogene Transformationen beschrieben werden, wobei jedoch die Winkel verändert werden! Außerdem geht die Parallelität von Linien oft verloren (d. h. Parallelen schneiden sich in Fluchtpunkten). Dies ist der allgemeine Unterschied zwischen perspektivischer und paralleler Projektion:

- Bei einer perspektivischen Projektion treffen sich die Strahlen im Augenpunkt (Projektionszentrum) und Winkel werden verändert.
- Bei der parallelen Projektionen sind die Projektionsstrahlen parallel und die Winkel bleiben erhalten.

8.3.1 Perspektive Projektion

- Vergleichbar mit einem fotografischen System.
- Entspricht der natürlichen Wahrnehmung.
- Der Abstand zwischen Objekten und Projektionsebene geht ein.
- Längenverhältnisse ändern sich.
- Winkel ändern sich.
- Parallele Geraden bleiben nicht parallel.

Das heißt perspektivische Projektionen sind im allgemeinen keine affinen Abbildungen! Insbesondere werden vom Blickpunkt weiter entfernte Objekte kleiner dargestellt.

Ist der zu projizierende Punkt $P = (x, y)$ und der Augpunkt $A = (-x_0, 0)$ gegeben, so gilt für den Bildpunkt $B = (0, y_0)$:

$$\frac{y_0}{y} = \frac{x_0}{x + x_0}$$

Allgemein lautet mit $y_0 = yx_0/(x + x_0)$ die Abbildung wie folgt:

$$\begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} \mapsto \begin{bmatrix} 0 \\ \frac{yx_0}{x_0+x} \end{bmatrix}$$

Daraus ergibt sich die homogene (3×3)-Matrix:

$$\begin{bmatrix} 0 \\ \frac{yx_0}{x_0+x} \\ 1 \end{bmatrix} \approx \begin{bmatrix} 0 \\ yx_0 \\ x_0 + x \end{bmatrix}$$

Und somit die perspektivische Transformation:

$$\begin{bmatrix} x' \\ y' \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & x_0 & 0 \\ 1 & 0 & x_0 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x \\ y \\ 1 \end{bmatrix} \approx \frac{1}{x_0} \begin{bmatrix} x' \\ y' \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1/x_0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x \\ y \\ 1 \end{bmatrix}$$

Allgemeine perspektivische Transformation

Mit dem Fluchtpunkt in (x_0, y_0, z_0) wird eine allgemeine perspektivische Transformation beschrieben durch:

$$\begin{bmatrix} x' \\ y' \\ z' \\ w' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1/x_0 & 1/y_0 & 1/z_0 & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x \\ y \\ z \\ w \end{bmatrix}$$

8.3.2 Parallele Projektion

- Ist weniger realistisch.
- Winkel ändern sich i. A. nicht.
- Parallele Geraden bleiben parallel.

8.3.3 Kanonisches Sichtvolumen

Die perspektivische Projektion wird in zwei Abbildungen zerlegt:

- Die perspektivische Transformation und
- eine anschließende Parallelprojektion.

Nach der perspektivischen Transformation ist das Sichtvolumen ein Würfel und durch eine Rotation in den Augpunkt wird erreicht, dass der Würfel achsenparallel wird:

$$\underbrace{\begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1/x_0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\text{Perspektivische Projektion}} = \underbrace{\begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\text{Parallelprojektion}} \cdot \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1/x_0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\text{Perspektivische Transformation}}$$

Ist die Kamera im Unendlichen (Parallelprojektion), wird das Sichtvolumen ein Einheitswürfel. Bei einer perspektivischen Projektion ist das Sichtvolumen eine Pyramide, nach der perspektivischen Transformation hingegen wieder ein Würfel!

8.4 3D-Interaktion

Bei der 3D-Interaktion ist nicht immer klar, welche Bewegung der Nutzer ausgeführt haben möchte. Ansätze hierzu sind

- Desktop,
- Multi-Window (Mehrfachauswahl),
- Direktes 2D-Maus-Mapping oder
- Manipulatoren.

8.4.1 Manipulatoren

Im zweidimensionalen werden Manipulatoren häufig eingesetzt (Manipulatoren sind dabei zum Beispiel kleine „Rädchen“ um ein Objekt, mit welchen dieses gedreht werden kann). Auch werden z. B. Kästchen eingesetzt, mit denen skaliert und verschoben werden kann (Drag-and-Drop). Dabei sind sie im zweidimensionalen sehr einfach zu implementieren, da eine Eins-zu-Eins Abbildung der Mauszeigerposition zum Manipulator erstellt werden kann. Außerdem gibt es keine Probleme bei der perspektivischen Abbildung.

Immer häufiger werden Manipulatoren auch im dreidimensionalen, z. B. zur Navigation der Kamera eingesetzt. Hier ist die Implementierung jedoch sehr viel schwieriger, da es unendliche viele Möglichkeiten gibt, eine Cursorposition auf einer geraden Linie im 3D-Raum abzubilden. Dennoch stellen Manipulatoren eines der besten momentan verfügbaren Werkzeuge zur 3D-Interaktion dar.

9 3D-Visualisierung

9.1 (Gewinnung) 3D-Daten

Bei 3D-Daten werden die Messwerte dreidimensional im Raum verteilt und jeder Wert hat drei Koordinaten (x, y, z) . Dabei können die Werte gleichmäßig oder unterschiedlich verteilt sein und ein Wert kann skalar oder höherdimensional sein (z. B. ein Vektor in einem Strömungsfeld).

Terrain

Zum Scannen eines Terrains wird an beliebigen Positionen (x, y) die Höhe z gemessen, wodurch sich eine 3D-Position ergibt. Oberflächeninformationen (z. B. Vegetation) können durch Satellitenbilder gewonnen werden.

Laser Scanning

Beim Laser Scanning wird ein Laserstrahl auf eine Oberfläche projiziert und das rückstrahlende Licht gemessen. Aus dem Abstand zwischen Laser und Kamera kann dann die Distanz durch Triangulation berechnet werden. Dies ergibt eine unstrukturierte Punktwolke.

Range Images

Aus einem Range Image $r(u, v)$ ergibt sich die Pixelinformation als 3D-Punkt $(u, v, r(u, v))$.

Medizinische Bilddaten

In der Medizin werden viele bildgebende Geräte verwendet, um physikalische Eigenschaften zu messen (MRI, CT, Ultraschall, ...). Diese produzieren einen „Stapel“ von parallelen Scheiben (Slices), die jeweils einem regulären 2D-Gitter entsprechen. Ein solcher Scan produziert jedoch riesige Datenmengen!

Wetter

Die Parameter des Wetters (z. B. Temperatur, Druck, Niederschlag, Windrichtung, ...) sind für bestimmte Regionen auf verschiedenen Höhen unterschiedlich und sowohl vektoriell als auch skalar. Zur Messung dieser Daten wird die Erde in viele Zellen einer bestimmten Größe (meist einige Kilometer) aufgeteilt.

9.2 Triangulation von Punktwolken

Eine unstrukturierten Punktmenge $s_i = (x_i, y_i, z_i)$ auf einer Oberflächen S wird als *Punktwolke* bezeichnet. Für einfache Oberflächen (ohne Falten) können Punkte auf eine Ebene projiziert und in 2D trianguliert werden (planare Triangulation). Dieses 2D-Netz wird dann entsprechend der z_i -Werte deformiert.

9.2.1 Ideal Triangulation

Bei einer idealen Triangulation haben alle Dreiecke die Innenwinkel (60 deg, 60 deg, 60 deg), d. h. die Dreiecke sind gleichschenkelig. Dies führt zu einer numerischen Stabilität und vereinfacht das Post-Processing.

9.2.2 Voronoi-Diagramm

Statt einer idealen Triangulation, die schwer zu berechnen ist, kann ein Voronoi-Diagramm eingesetzt werden. Dabei wird für jeden (in 2D projizierten) Punkt \bar{s}_i eine *Voronoi-Zelle* definiert, die alle Punkte enthält, die näher an \bar{s}_i als an allen anderen Orten (andere \bar{s}_j) liegt. Die Kante einer Voronoi-Zelle liegt dann auf den Punkten mit dem gleichen Abstand zu den zwei nächsten Orten und der Knoten einer Voronoi-Zelle auf einem Punkt, der den gleichen Abstand zu drei anderen Orten hat. Dadurch wird die 2D-Fläche „parkettiert“.

9.2.3 Delaunay-Triangulation

Durch Betrachtung des dualen Graph zu einem Voronoi-Diagramm wird eine *Delaunay-Triangulation* beschrieben (es sind jedoch mglw. Korrekturen nötig). Dabei ist ein Dreiecksnetz nur dann eine Delaunay-Triangulation, wenn alle Umkreise von allen Dreiecken leer sind, d. h. es liegt kein Ort in ihnen. Dies kann durch das „Umdrehen“ einer Kante korrigiert werden.

9.3 Indirekte Volumenvisualisierung

Eine Menge von Volumendaten enthält viele Informationen, was das Rendering verlangsamt, obwohl vieles (z. B. verdeckte) Elemente gar nicht angezeigt wird. Deshalb wird i. A. nicht das gesamte Volumen, sondern nur ein Teil angezeigt.

9.3.1 3D-Volumen und Nachbarschaft

In einem normalen 3D-Raster wird ein Volumenelement (Würfel) als *Voxel* bezeichnet. Die Dicke eines Slices (d. h. die Breite eines Würfels) ist dabei oftmals größer als die Pixelabstände (anisotropische Volumen). Die Eine Rasterposition wird dabei durch einen Index (i, j, k) beschrieben.

Ein Voxel ist dabei adjazent zu einem Referenzvoxel:

- Im zweidimensionalen sind dies über 4 Kanten und 4 Ecken insgesamt 8 Nachbarvoxel.
- Im dreidimensional sind dies über 6 Flächen, 12 Kanten und 8 Ecken insgesamt 24 Nachbarvoxel.

9.3.2 2D: Konturlinien

Eine *Konturlinie* ist eine Linie entlang der selben Höhe, d. h. der Wert ist entlang einer Konturlinie konstant (d. h. ein Kontur-Diagramm entspricht einer Höhenkarte). Dabei ist die Ausrichtung des Gefälles orthogonal zu den Konturlinien.

9.3.3 3D: Isoflächen

Eine Trennung zwischen verschiedenen Strukturen führt zu einer Eingrenzung von Strukturen, wodurch ebendiese Strukturen erkannt werden könne. Die Voxel an einer solchen Eingrenzung bilden, wenn die die gleiche Intensität haben, sogenannte *Isoflächen*. Eine Isofläche ist dabei eine implizite Fläche

$$i(x) = V(x) - \tau = 0$$

wobei $V(x)$ der Voxelwert und $\tau = \text{const}$ ein festgesetzter Isowert ist. Die Datenmenge wird dann aufgeteilt in innen ($i(x) > 0$) und außen ($i(x) < 0$) liegende Flächen. Die Definition eines solchen Isowerts entspricht also einem Thresholding der Daten.

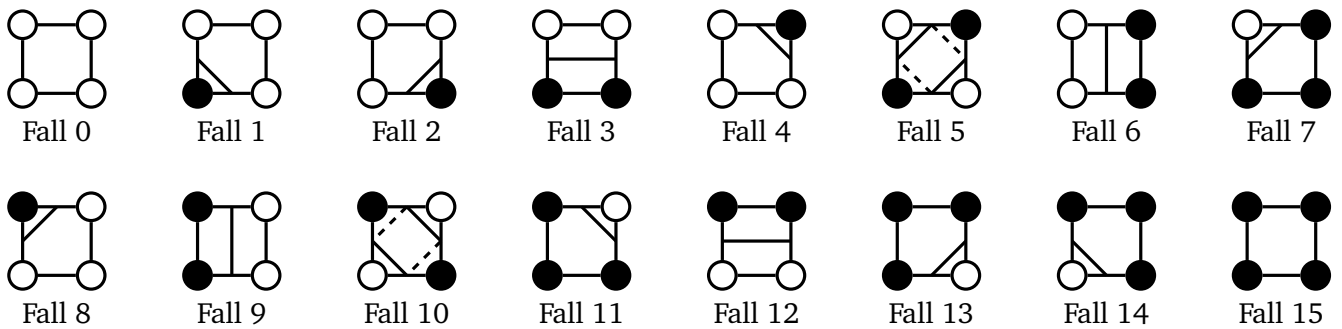


Abbildung 9.1: Möglichkeiten zur Isolinien-Legung in den Bildzellen beim Marching Squares Algorithmus. Dabei bedeutet ein schwarzer Pixel, dass der Pixel im Zustand „Set Pixel“ ist, weiß bedeutet dementsprechend „Reset Pixel“. In den Fällen 5 und 11 ist die Legung der Linie nicht eindeutig und es kann wahlweise die gestrichelte Version oder die durchgezogene Version gewählt werden.

9.3.4 2D: Marching Squares

Der *Marching Squares Algorithmus* versucht, gegeben einem Fixen Isowert τ die Isolinie $s(x) = 0$ zu finden, um so die Fläche in innen und außen zu unterteilen. Dabei sei jede Bildzelle durch ihre vier umgebenden Pixel definiert. Danach wird jede Bildzelle abgelaufen, um sie einem der in Abbildung 9.1 aufgezeigten Fälle zuzuordnen und die Isolinie entsprechend zu ziehen. Ein Pixel hat dabei den „Set Pixel“-Zustand, wenn dieser größer oder gleich τ ist.

Werden Rotationen und Symmetrien beachtet, so reduzieren sich die Fälle auf fünf Fälle.

9.3.5 3D: Marching Cubes

Der *Marching Cubes Algorithmus* erweitert die Idee von Marching Squares auf drei Dimensionen, wobei eine Volumenzelle durch ihre acht umgebenden Voxel definiert ist. Es gibt, ohne Beachtung von Symmetrien, 256 verschiedene Kombination von „Set Pixel“ und „Reset Pixel“ Zuständen. Unter Einbeziehung von Symmetrien werden diese auf 15 Klassen reduziert.

9.3.6 Große Polygonmodelle und Performanz

Der Marching Cubes Algorithmus erzeugt sehr viele Millionen Dreiecke, was zu einem hohen Berechnungsaufwand führt. Daher muss das entstehende Mesh vor dem Rendern noch reduziert werden.

Culling von Geometrie

Eine Möglichkeit stellt das Culling von Geometrie dar, bei dem unsichtbare Polygone aus der Rendering-Pipeline entfernt werden:

- Backface-Culling: Rückseiten werden nicht gezeichnet.
- View-Frustum-Culling: Polygone, die sich ganz oder teilweise außerhalb des View-Frustums befinden, werden nicht (oder nur teilweise) gezeichnet.
- Occlusion-Culling: Polygone werden nach der tiefe sortiert und nur gerendert, wenn sie nicht vollständig verdeckt sind (Transparenz muss beachtet werden!).
- uvm.

Meshreduktion

Bei der Meshreduktion wird die Anzahl der Polygone verringert, wobei die „Größe“ der Vereinfachung stark vom Szenario abhängt (Genauigkeit vs. Zeitbegrenzung).

Mesh-Glättung

Das Ziel der Mesh-Glättung ist die Bereitstellung einer guten Visualisierung sowie der Artefakt-Reduzierung und Entfernung von „Löchern“. Die Herausforderung ist hierbei, dass Volumen zu erhalten.

Laplacian Glättung:

- Es wird eine „Regenschirm“-Region betrachtet (d. h. ausgehend von einem Vertex alle durch eine Kante verbundenen Vertexe sowie deren Verbindungen).
- Anschließend werden hochfrequente Oberflächeninformationen reduziert.
- Dies sorgt für eine Reduktion von Krümmungen.

9.4 Direkte Volumenvisualisierung

Im Gegensatz zur indirekten Volumenvisualisierung, bei der zunächst eine Zwischendarstellung generiert wird und die Komplexität von der Anzahl an Polygonen abhängig ist, wird bei der direkten Volumenvisualisierung die Voxel direkt ohne Zwischendarstellung visualisiert. Dabei ist die Komplexität von der Anzahl der Voxel und der Auflösung der Anzeigefläche abhängig.

9.4.1 Density Emitter Model

- Es werden nur Emission und Absorption betrachtet.
- Jeder Voxel in der Datenmenge ist eine kleine Lichtquelle.
- Das Licht wird schwächer, wenn es durch die Volumendatenmenge wandert.
- Das Medium ist eine homogene Dichtewolke.

Dadurch wird die Bestrahlungsstärke $I(s)$ eines Voxels s beschrieben durch:

$$I(s) = I_{s_0} \cdot \exp \left\{ - \int_{s_0}^s \tau(t) dt \right\} + \int_{s_0}^s Q(\tilde{s}) \cdot \exp \left\{ - \int_{\tilde{s}}^s \tau(t) dt \right\} d\tilde{s} \quad (9.1)$$

wobei I_{s_0} die Beleuchtungsstärke des Hintergrunds und $Q(\tilde{s})$ die aktive Emission des Voxels \tilde{s} ist. Mit $t_i := \exp \left\{ - \tau(i \cdot \Delta t) \cdot \Delta t \right\}$ kann die Volumen-Rendering-Gleichung 9.1 diskretisiert werden:

$$I(s) = I_0 \prod_{k=0}^{n-1} t_k + \sum_{k=0}^{n-1} \left(Q(k \cdot \Delta s) \cdot \Delta s \prod_{j=k+1}^{n-1} t_j \right) \quad (9.2)$$

9.4.2 Volumen-Rendering-Pipeline

In der Volumen-Rendering-Pipeline gibt es drei grundlegende Schritte:

1. Abtastung (Sampling)
2. Klassifizierung und Beleuchtung
3. Komposition

Die nacheinander durchlaufen werden

Abtastung

Es werden Voxelwerte an bestimmten Orten angesammelt, wobei die Position dieser Orte durch die Abtastdistanz Δs festgelegt ist (diese sollte kleiner als die Hälfte der Rasterauflösung sein, Shannons Abtasttheorem). Dabei befinden sich die Abtastpositionen meistens zwischen den Rasterpositionen.

Anschließend werden die Werte interpoliert, bspw. mit Nearest Neighbor, Trilinear oder B-Spline Modellen.

Klassifikation und Beleuchtung

Für jeden Abtastpunkt wird nun der Anteil (Farbwert) $Q_k = Q(k \cdot \Delta s)$ sowie der Abschwächungsfaktor (Transparenz) t_i bei jedem Abtastpunkt berechnet. Dadurch wird der beleuchtete Anteil berechnet, wobei Volumenabtastungen als gerichtete Lichtquellen betrachtet werden (Shading).

Komposition

Die abgetasteten, klassifizierten und beleuchteten Objekte werden nun zusammengeführt (akkumuliert), wobei die Volumen-Rendering-Gleichung numerisch approximiert wird (Gleichung 9.2). Diese Akkumulation wird in zwei Unterschritte geteilt:

1. Back-to-Front-Komposition
2. Front-to-Back-Komposition

Back-to-Front-Komposition: Bei der Back-to-Front-Komposition wird mit der Abtastposition am Ende des Volumens mit der Zusammensetzung begonnen und in die Richtung des Sichtpunktes fortgefahren. Dabei wird iterativ die Farbe C_k sowie die Intensität T_k an der aktuellen Abtastposition k berechnet:

$$C_k = Q(k \cdot \Delta s) \cdot \Delta s$$
$$I_k = I_{k-1} \cdot t_k + C_k$$

Front-to-Back-Komposition: Es wird mit der Abtastposition am Anfang des Volumens begonnen und in Richtung des Endes fortgefahren. Dabei werden iterativ Intensität I_{k-1} , Transparenz τ_{k-1} berechnet:

$$I_{n-1} = C_{n-1}$$
$$\tau_{n-1} = t_{n-1}$$
$$I_{k-1} = T_k + C_k \cdot \tau_k$$
$$\tau_{k-1} = t_k \cdot \tau_k$$

Es müssen immer zwei akkumulierte Werte (Intensität und Transparenz) berechnet werden, um z. B. Nebel darzustellen (bei diesem sind Lichtquellen ab einem bestimmten Punkt irrelevant).

Die Zusammensetzung wird gestoppt, sobald die akkumulierte Transparenz zu klein wird (Early Ray Termination). Dadurch müssen nicht alle Positionen entlang des Strahls betrachtet werden und die Rendering-Geschwindigkeit wird erhöht. Üblicherweise ist dies durch ein Transparenz-Threshold definiert.

Transferfunktion

Die *Transferfunktion* bildet gemessene und abgetastete Werte auf optische Eigenschaften ab (der Farbwert Q durch eine Farbtransferfunktion und die Transparenz t durch eine Opazitätstransferfunktion). Dabei bilden die Voxelwerte den Definitionsbereich und die optischen Eigenschaften den Bildbereich einer eindimensionalen Transferfunktion:

$$tf_i : V \rightarrow O_i$$

Bei Grauwertabbildungen werden nur Grauwerte betrachtet und die Intensität wird gemäß den Abtastwerten zugewiesen (niedrigster Wert schwarz, höchster Wert weiß, die Werte dazwischen werden linear interpoliert). Dunklen Werten wird dabei eine geringe Opazität (Transparenz) zugewiesen.

Spezifikation:

- Es kann z. B. ein Histogramm verwendet werden.
- Die Referenzeinstellungen für Opazität und Farbe werden für eine begrenzte Anzahl von Werten im Definitionsbereich spezifiziert.
- Zwischen den Werten wird dann linear interpoliert.
- Oftmals werden Höchstwerte gewählt, um die Opazität zu erhöhen und die Farbe zu ändern.
- Meistens sind fotorealistische Renderings das Ziel.
- Den verschiedenen Strukturen werden demnach „echte“ Farben zugewiesen.
- Problem: Zwei Strukturen mit dem gleichen Grauwert haben mglw. verschiedene echte Farben.

10 Szenengraphen am Beispiel X3DOM

Zur Beschreibung einer 3D-Szene werden viele Informationen benötigt:

- Objekt-Geometrie (Säule, Ball, ...)
- Transformationen (Positionierung einer Säule, Rotation, ...)
- Materialien (Farbe, Textur, ...)
- Kameras (Ansichten, Kontrolle der Kamera, ...)
- Lichter (Art der Lichtquelle, Farben, ...)
- Spezialeffekte (Nebel, Schatten, Skyboxes, ...)
- uvm.

Dabei haben die Daten untereinander komplexe Beziehungen, z. B. verwendet verschiedene Objekte das gleiche Material, das gleiche Objekt ist an mehreren Orten instantiiert, Objekte werden Gruppirt, ... Ein *Szenengraphen* strukturieren diese Informationen.

10.1 Szenengraph

Ein Szenengraph ist ein gerichteter, azyklischer Graph mit einem Wurzelknoten, der die gesamte Szene „zusammenhält“. Zum Rendering wird der Graph durchlaufen (traversiert):

- Das Durchlaufen startet an der Wurzel und jeder Kindknoten wird rekursiv abgearbeitet.
- Wurde der gesamte Graph traversiert, ist das Bild fertig (da keine Zyklen erlaubt sind, geschieht dies immer).
- Die konkreten Operationen hängen vom Typ des jeweiligen Knotens ab:
 - Gruppierungen: Ist die aktuelle Gruppe eingeschaltet, traversiere die Kindknoten. Wenn nicht, tue nichts.
 - Transformationen: Anwendung der hinterlegten Transformationsmatrix auf alle Kindknoten.
 - Objektdaten: Ein tatsächliches Objekt, welches gezeichnet wird (unter Anwendung aller vorherigen Transformationen).
- Während der Traversierung werden die verschiedenen zustände jeweils geupdated.

Dieses Konzept hat viele Vorteile:

- Bereits definierte Objekte können wiederverwendet werden.
- Objektdaten sind semantisch Gruppierbar.
- Die Transformationshierarchie ermöglicht die Transformation kompletter Gruppen, ohne diese explizit ändern zu müssen.

10.2 X3DOM

X3DOM ist eine deklarative Szenengraph-API auf Basis von X3D im DOM:

- Deklarativ: Der Szenengraph wird durch ein strukturiertes Textformat (z. B. XML) beschrieben.
- X3D: Szenengraph-Standard, XML-basiert, Nachfolger von VRML; Benötigt traditionell sogenannte X3D-Player.
- DOM: HTML Document Object Modell; Die Dokumenten-Baumstruktur und API in HTML/JavaScript.

X3DOM erlaubt dabei die Verwendung von X3D im DOM durch eine reine Implementierung in JavaScript (dadurch ist kein gesonderter X3D-Player nötig), wobei als Rendering-Backend z. B. WebGL verwendet wird. Bisher gibt es jedoch noch keine native Implementierung in den Browsern.

11 Informationsvisualisierung

Bei der Informationsvisualisierung werden textuelle (oder andere) Daten visuell dargestellt, da das Gehirn im allgemeinen visuelle Informationen besser als textuelle Daten erfassen, Muster erkennen und diese Bewerten kann.

11.1 Informationsdesign

Abbildung 11.1 zeigt das Referenzmodell von Card zum Prozess der Visualisierung von Daten bis hin zur eigentlichen Visualisierung. Gute Visualisierungen sollten dabei:

- Die Daten nicht verzerren und Informationen beibehalten.
- Typische Fehler vermeiden:
 - Falsche/irreführende Skalierung
 - Verzerrung, Größenverhältnisse, Farben
 - Zu volle Darstellung
 - Keine Legende

11.2 Datentypen

11.2.1 1D-Daten, Zeitreihen

- 1D-Daten haben nur eine Spalte mit Datenwerten (z. B. Datenwerte über Objekte oder Verteilungen).
- Zeitreihen sind dabei spezielle 1D-Daten, da jeweils ein Wert einer Zeit zugeordnet wird.

11.2.2 2D-Daten

- zwei Spalten mit Datenwerten, z. B. mehrere Datenwerte über Objekte.

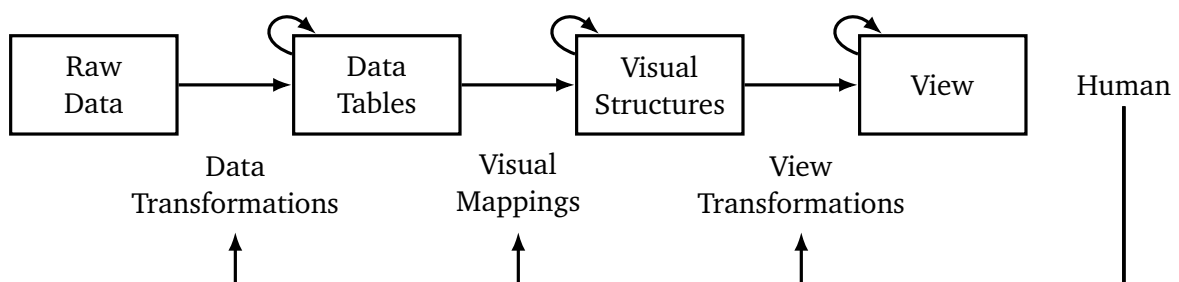


Abbildung 11.1: Referenzmodell von Card

11.2.3 mD-Daten (multidimensional)

- Daten mit drei oder mehr Spalten.
- Auch „multivariate Daten“ genannt.
- Zum Beispiel Befragungsdaten, Objektbeschreibungen, ...

11.2.4 Hierarchien

- Hierarchien sind ein natürlicher Weg, Daten zu strukturieren, bspw. Dateisystem, Unternehmensstruktur, ...

11.2.5 Graphen/Netzwerke

- Graphen sind (nicht zwangsweise gerichtete) Beziehungen zwischen einzelnen Knoten.

11.3 Kuchendiagramm (1D)

- Ein Kuchendiagramm ist beliebt für Anteildaten.
- Werte werden als Größe abgebildet.
- Objekte als Farben.
- Problem: Kleine Wertunterschiede sind schlecht sichtbar.

11.4 Balkendiagramm (1D)

- Werte werden als Größe abgebildet.
- Gut geeignet, um Werte zu vergleichen und abzubilden.

11.5 Liniendiagramm (Zeitreihe)

- Gut zur Visualisierung zeitbezogener Daten.
- Werte werden auf die y -Positionen abgebildet und mit Linien verbunden.
- Problem: Viele Zeitreihen
 - Bei vielen Daten ist nicht mehr erkennbar, wo welche Linie langgeht.
 - Lösung: Wertfilter (nur bestimmte Linien anzeigen).
- Problem: Länge bei langen Zeitreihen

11.6 Scatterplot (2D, 3D)

- Daten werden abgebildet auf x/y -Positionen, Größe, Farbe, ...
- Es können also viele Dimensionen abgebildet werden.
- Ein Scatterplot ist intuitiv und leicht lesbar.
- Problem: Overplotting; Es überschneiden sich zu viele Punkte.

11.7 Scatterplotmatrix (nD)

- Alle Paare der Datenspalten werden jeweils einem Scatterplot zugeordnet (was eine Matrix an Scatterplots bildet).
- Dies ist gut für paarweise Korrelationen und Abhängigkeiten.
- Sehr beliebt.
- Probleme:
 - Viele Dimensionen sind unübersichtlich.
 - Limitierter Platz für jeden einzelnen Scatterplot.
 - Nur paarweise Abhängigkeiten sichtbar.

11.8 Parallele Koordinaten (3D, nD)

- Die Koordinatenachsen der jeweiligen Eigenschaften werden parallel zueinander angeordnet.
- Aus einem Punkt im Scatterplot wird dann eine Linie in parallelen Koordinaten.
- Dadurch sind Abhängigkeiten über mehrere Dimensionen erkennbar.
- Die Achsenanordnung ist wichtig! Schneiden sich an einer Achse zwei oder mehr Linien, so können diese danach nicht mehr unterschieden werden. Dies kann durch Umsortierung gelöst werden.
- Problem: Overplotting
 - Zu viele Linien sind unübersichtlich.
 - Lösung: Filter
- Problem: Viele Dimensionen; Bei vielen Dimensionen wird der Plot zu lang.

11.9 Node-Link-Diagramm (Hierarchien, Graphen)

- Jeder Knoten wird ein Punkt.
- Jede Eltern-Kind-Beziehung wird durch eine Linie dargestellt.
- Dabei ist die Position der Knoten wichtig.
- Problem: Layout
 - Kanten sollten sich möglichst wenig überschneiden.
 - Bei Hierarchien sollten Elemente auf einer Ebene auf einer Ebene dargestellt werden.
 - Begrenzer Platz und Lesbarkeit.
- Problem: Viele Knoten; Große Hierarchien/Graphen machen den Graph unübersichtlich.

Datentyp	Visualisierungstechniken
1D	Balkendiagramm, Kuchendiagramm
Zeitreihe	Liniendiagramm
2D	Scatterplot
3D	Scatterplot+, Parallele Koordinaten
nD, wenig Dimensionen	Scatterplotmatrix, Parallele Koordinaten
Hierarchien	Node-Link-Diagramm, Treemap
Graphen/Netzwerke	Node-Link-Diagramm

11.10 Treemap (Hierarchien)

- Ein Kasten mit einer fixen Größe wird rekursiv aufgeteilt:
 - Beginnend mit der Wurzel.
 - Der Kasten wird anhand der Teilbaumgröße geteilt.
 - Es wird zwischen horizontaler und vertikaler Aufteilung iteriert.
- Problem: Überlappung; Eine Überlappung der Elemente führt zu schlechter Lesbarkeit.
- Problem: Größendarstellung; Der Vergleich der Größen von Rechtecken mit unterschiedlichen Dimensionen ist schwierig.

11.11 Zusammenfassung

12 Farbe

Farbe ist ein wichtiger Bestandteil bei der Aufnahme, Verarbeitung, Kommunikation und Reproduktion von Bildern. Um Empfindungen aufzunehmen, zu verarbeiten und zu reproduzieren wird ein gutes Modell des menschlichen visuellen Systems, von Aufnahmegeräten und Wiedergabegeräten benötigt. Außerdem werden Algorithmen zur Transformation von Wahrnehmungskorrelate in Ansteuerungswerte und zur Transformation von Geräteantworten in Wahrnehmungskorrelate.

12.1 Dimensionalität und Farbattribute

Die Farbwahrnehmung hat dabei fünf Dimensionen:

- Helligkeit (Brightness)
Attribut der Farbwahrnehmung, nach dem eine Fläche mehr oder weniger Licht auszustrahlen scheint.
- Relative Helligkeit (Lightness)
Die Helligkeit einer Fläche relativ zur Helligkeit einer gleich beleuchteten Fläche, die weiß erscheint (nur für bezogene Farben).
- Farbton (Hue)
Attribut, nach dem eine Fläche gleich Rot, Gelb, Grün oder Blau oder einer Kombination von zwei von ihnen erscheint. Eine *achromatische Farbe* ist eine wahrgenommene Farbe ohne Farbton (z. B. Schwarz oder Weiß).
- Farbigkeit (Colorfulness)
Attribut, nach dem eine Fläche mehr oder weniger farbig empfunden wird.
- Buntheit (Chroma)
Farbigkeit einer Fläche relativ zur Helligkeit einer gleich beleuchteten Fläche, die weiß erscheint (nur für bezogene Farben).

Die Sättigung kann durch Helligkeit und Farbigkeit beschrieben werden:

$$\text{Sättigung} = \frac{\text{Farbigkeit}}{\text{Helligkeit}} = \frac{\text{Buntheit}}{\text{Relative Helligkeit}}$$

Eine *bezogene Farbe* wird dabei in Bezug zu anderen Farben wahrgenommen, *unbezogene Farben* werden isoliert wahrgenommen.

Buntheit und relative Helligkeit können wie folgt berechnet werden:

$$\text{Buntheit} = \frac{\text{Farbigkeit}}{\text{Helligkeit von Weiß}} \qquad \text{Relative Helligkeit} = \frac{\text{Helligkeit}}{\text{Helligkeit von Weiß}}$$

12.2 Berechnung von Farbattributen

12.2.1 Das Auge

12.2.2 Spektrale Charakterisierung des Auges

Das Auge lässt sich durch

$$y_i = \int_{\Lambda} x(\lambda) s_i(\lambda) d\lambda, \quad i = 1, 2, \dots$$

mit der i -ten Farbfrequenz y_i , dem Farbreiz $x(\lambda)$, der i -ten Spektralempfindlichkeit $s_i(\lambda)$ und dem Sensitivitätsbereich $\Lambda = [380 \text{ nm}, 730 \text{ nm}]$ modellieren.

Wir angenommen, dass es nur drei Fotorezeptoren gibt und das Auge ein lineares System ist, so kann das Modell mit

$$\mathbf{y} = \mathbf{S}\mathbf{x}$$

diskretisiert werden (mit dem 3-dimensionalen Farbvalenzvektor \mathbf{y} , dem N -dimensionalen Farbreizvektor \mathbf{x} und der $(3 \times N)$ -dimensionalen Systemmatrix \mathbf{S}).

Die Systemmatrix \mathbf{S} kann dabei z. B. durch ein Farbabgleichsexperiment gewonnen werden. Dabei sollen Probanden das Licht dreier linear unabhängiger Lichtquellen $\mathbf{p}_1, \mathbf{p}_2, \mathbf{p}_3 \in \mathbb{R}^N$ durch Verstellung der Intensität $\mathbf{a}_1, \mathbf{a}_2, \mathbf{a}_3 \in \mathbb{R}$ mit einer Testlichtquelle $\mathbf{f} \in \mathbb{R}^N = \text{const}$ abgleichen. Dieser Zusammenhang wird durch

$$\mathbf{S}\mathbf{f} = \mathbf{S}\mathbf{P}\mathbf{a}$$

beschrieben, wobei $\mathbf{P} = [\mathbf{p}_1 \quad \mathbf{p}_2 \quad \mathbf{p}_3]$ und $\mathbf{a} = [a_1 \quad a_2 \quad a_3]^T$ gelte. Ein Abgleich mit N monochromatischen Lichtquellen $\mathbf{f} = \mathbf{e}_i, i = 1, \dots, N$ und abspeichern aller Einstellungen $\mathbf{a}^i = [a_1^i \quad a_2^i \quad a_3^i]^T$ resultiert mit einer Matrix $\mathbf{A} = [\mathbf{a}^1 \quad \dots \quad \mathbf{a}^N]$ in der Gleichung

$$\mathbf{S}\mathbf{I}_N = \mathbf{S} = \mathbf{S}\mathbf{P}\mathbf{A} \quad \iff \quad \mathbf{A} = (\mathbf{S}\mathbf{P})^{-1}\mathbf{S}$$

wobei \mathbf{A} die *Spektralwertmatrix* für die Primärlichtarten \mathbf{P} ist. Dadurch kann die Matrix \mathbf{S} bestimmt werden.

12.2.3 Spektralwertfunktion

Erscheinen zwei Farbreize g, f gleich, so gilt:

$$\mathbf{S}\mathbf{g} = \mathbf{S}\mathbf{f} \quad \iff \quad (\mathbf{S}\mathbf{P})^{-1}\mathbf{S}\mathbf{g} = (\mathbf{S}\mathbf{P})^{-1}\mathbf{S}\mathbf{f} \quad \iff \quad \mathbf{A}\mathbf{g} = \mathbf{A}\mathbf{f}$$

Die Zeilen von \mathbf{A} heißen *Spektralwertfunktionen* (Color Matching Functions, CMF). Durch die Multiplikation mit einer regulären (3×3) -Matrix werden neue CMFs erzeugt: $\mathbf{B} = \mathbf{M}\mathbf{A}$.

Hilfreiche Eigenschaften von CMFs sind:

- Die Funktionen sind positiv.
- Eine CMF ist die Helligkeitsempfindlichkeitsfunktion $V(\lambda)$.
- Viele Nullen (dadurch einfache Berechnungen).

12.2.4 Cone Fundamentals

Cone Fundamentals sind die spektralen Empfindlichkeiten der Zapfen multipliziert mit der Transmission der Augenoptik.

12.3 Objektfarben, Lichtmatrix und CIEXYZ-Farbraum

Für eine Spektralwertmatrix A wird die reflektionsbasierte Farbvalenz \mathbf{y} wie folgt berechnet:

$$\mathbf{y} = \underbrace{A \text{diag}(\mathbf{l})}_{L :=} \mathbf{r} = L\mathbf{r}$$

Dabei ist

- $\mathbf{l} \in \mathbb{R}^N$: Spektrale Dichteverteilung der Lichtart.
- $\mathbf{r} \in \mathbb{R}^N$: Reflektionsspektrum

Die Matrix L wird *Lichtmatrix* genannt.

Die *CIEXYZ-Farbkoordinaten* (Farbvalenzen) sind definiert als

$$\begin{bmatrix} X \\ Y \\ Z \end{bmatrix} = \frac{100}{\bar{\mathbf{y}}^T \mathbf{l}} L\mathbf{r}$$

wobei $L = [\bar{\mathbf{x}} \ \bar{\mathbf{y}} \ \bar{\mathbf{z}}]^T$ die Lichtmatrix und \mathbf{r} das Reflektionszentrum ist. Diese Farbwerte heißen *Normfarbwerte*.

12.3.1 Das CIE Chromaticity Diagramm

Chromaticity-Koordinaten sind gegeben durch:

$$x = \frac{X}{X+Y+Z} \quad y = \frac{Y}{X+Y+Z} \quad z = \frac{Z}{X+Y+Z}$$

Die x - y -Koordinaten der monochromatischen Farbreize erzeugen dabei die Spektralfarblinie. Die restlichen x - y -Chromaticity-Koordinaten mit einer additiven Mischung aus Farbreizen liegen alle innerhalb der konvexen Hülle der Chromaticity-Koordinaten der monochromatischen Farbreize (d. h. der Spektralfarblinie).

Der CIEXYZ-Farbraum ist dabei nicht wahrnehmungsgleichabständig, d. h. der wahrgenommene Farbabstand $\Delta V(\mathbf{q}, \mathbf{p})$ ist nicht immer gleich dem Abstand im CIEXYZ-Farbraum:

$$\exists \mathbf{q}, \mathbf{p} \in \text{CIEXYZ} : (\Delta V(\mathbf{q}, \mathbf{p}) \neq \|\mathbf{q} - \mathbf{p}\|_2)$$

Außerdem modelliert das CIEXYZ-Modell nur die erste Phase des Farbsehens und erlaubt keinen einfachen Zugriff auf Farbattribute.

12.4 Metamerie

- Metamerie:
Zwei Farbreize $\mathbf{g} \neq \mathbf{f}$ heißen *Metamere*, wenn $A\mathbf{g} = A\mathbf{f}$ gilt.
- Beleuchtungsmetamerie:
Zwei Reflektionsspektren $\mathbf{r}_1 \neq \mathbf{r}_2$ heißen *metamere Reflektionsspektren* unter der Lichtart \mathbf{l} , wenn $L\mathbf{r}_1 = L\mathbf{r}_2$ gilt.

- Beobachtermetamerie:

Zwei Farbreize $\mathbf{g} \neq \mathbf{f}$ erzeugen bei gleichen Betrachtungsbedingungen für eine Person die gleichen, für eine andere Person unterschiedliche Farbvalenzen, d. h. $\mathbf{A}_1\mathbf{g} = \mathbf{A}_2\mathbf{f}$, aber $\mathbf{A}_2\mathbf{g} \neq \mathbf{A}_2\mathbf{f}$, wobei \mathbf{A}_i die Spektralwertmatrix für Person i ist.

- Einflussfaktoren sind z. B. die Dichte der Linse, verursacht durch Alter, Ernährung, Ethnie, Rauchen, ...
- Außerdem variiert die maximale spektrale Empfindlichkeit zwischen Personen (um bis zu 9 nm).

12.5 Gegenfarbtheorie

Nach der Gegenfarbtheorie sind die Gegenfarben gegeben durch

$$\begin{bmatrix} L \\ M \\ S \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \mathbf{l}^T \\ \mathbf{m}^T \\ \mathbf{s}^T \end{bmatrix} \mathbf{f}$$

wobei $\mathbf{l}, \mathbf{m}, \mathbf{s}$ die Cone Fundamentals darstellen und \mathbf{f} ein Farbreiz ist.

12.6 Stevenssche Potenzfunktion

Die *Stevenssche Potenzfunktion*

$$\psi = k(I - I_0)^n$$

beschreibt die Beziehung der Reizstärke zur Empfindungsstärke, wobei:

- ψ : Wahrnehmungskorrelation
- I : Reiz
- I_0 : Letzter gerade noch wahrnehmbarer Reiz
- k : Anpassbare Verstärkung
- n : Anpassbarer Exponent

12.7 CIELAB Farbraum

Zur Umwandlung vom CIEXYZ-Farbraum in den CIELAB-Farbraum sind folgende Eingabedaten nötig:

- XYZ-Farbvalenz: (X, Y, Z)
- XYZ-Farbvalenz des Weißpunkts: (X_n, Y_n, Z_n)

Für die Umrechnung gilt dann:

$$\begin{aligned} L^* &= 116f(Y/Y_n) - 16 \\ a^* &= 500(f(X/X_n) - f(Y/Y_n)) \\ b^* &= 200(f(Y/Y_n) - f(Z/Z_n)) \\ f(\omega) &= \begin{cases} \sqrt[3]{\omega} & \omega > 0.008856 \\ 7.787\omega + 16/116 & \omega \leq 0.008856 \end{cases} \end{aligned}$$

wobei L^* die relative Helligkeit, a^* die Rot-Grün Komponente und b^* die Blau-Gelb Komponente darstellt. Eigenschaften des CIELAB-Farbraums:

-
- Gegenfarbraum
 - Es werden Nichtlinearitäten des visuellen Systems modelliert.
 - Nahezu wahrnehmungsgleichabständig, d. h. $\forall \mathbf{q}, \mathbf{p} \in \text{CIELAB} : (\Delta V(\mathbf{q}, \mathbf{p}) \approx \|\mathbf{q} - \mathbf{p}\|_2)$.

Durch die zylindrische Darstellung des CIELAB-Farbraums lässt sich der LCh-Farbraum ableiten mit der Buntheit $C_{ab}^* = \sqrt{(a^*)^2 + (b^*)^2}$ und dem Farbton $h_{ab} = \arctan(b^*/a^*)$.

12.8 Technische Farbräume

12.8.1 Geräte RGB

Bestimmte Geräte verwenden meist eigene RGB-Standards.

12.8.2 Geräteunabhängige RGB

Zum Beispiel sRGB und Adobe RGB.

12.8.3 YCbCr

Der YCbCr-Farbraum ist ein Gegenfarbraum mit

- Y : Luminanz
- C_b : Blau-Gelb
- C_r : Rot-Grün

und kann als lineare Transformation über den RGB-Farbraum definiert werden. Wird bspw. in JPEGs eingesetzt.

12.8.4 HSI/HSV/HSL

Der HSI/HSV/HSL-Farbraum wird definiert durch

- H : Hue (Farbton)
- S : Saturation (Sättigung)
- $I/V/L$: Intensity/Value/Lightness (Helligkeit)

und wird bspw. zur intuitiven Farbauswahl in Grafikprogrammen oder zum Thresholding eingesetzt.

12.8.5 CMY/CMYK

Der CMY/CMYK-Farbraum wird definiert durch

- C : Cyan
- M : Magenta
- Y : Yellow (Gelb)
- K : Black (Schwarz)

und wird bspw. für die Ansteuerungswerte zur Tintenauswahl bei Druckern verwendet.

12.9 Komplexität von Farbe

12.9.1 Chromatische Adaptation

Chromatische Adaption beschreibt die weitgehend unabhängige Regulierung der Mechanismen beim Farbsehen. Häufig wird z. B. die unabhängig Anpassung der Zapfenempfindlichkeit an den dominanten Farbreiz der Umgebung betrachtet.

Von-Kries-Modell

Unter den Hypothesen

1. Jeder Zapfen wird individuell adaptiert.
2. Lineare Transformation.

wird das *Von-Kries-Modell* der Adaption formuliert:

$$\begin{bmatrix} X_2 \\ Y_2 \\ Z_2 \end{bmatrix} = K^{-1} \begin{bmatrix} L_{w,2}/L_{w,1} & 0 & 0 \\ 0 & M_{w,2}/M_{w,1} & 0 \\ 0 & 0 & S_{w,2}/S_{w,1} \end{bmatrix} K \begin{bmatrix} X_1 \\ Y_1 \\ Z_1 \end{bmatrix}$$

wobei $L_{w,1}, M_{w,1}, S_{w,1}$ die Zapfenantwort bei Lichtart l_1 und $L_{w,2}, M_{w,2}, S_{w,2}$ die Zapfenantwort bei Lichtart l_2 ist sowie:

$$\begin{bmatrix} L \\ M \\ S \end{bmatrix} = \underbrace{\begin{bmatrix} 0.3897 & 0.6890 & -0.0787 \\ -0.2298 & 1.1834 & 0.0464 \\ 0.0000 & 0.0000 & 1.0000 \end{bmatrix}}_{K:=} \begin{bmatrix} X \\ Y \\ Z \end{bmatrix} = K \begin{bmatrix} X \\ Y \\ Z \end{bmatrix}$$

Dieses Modell weist jedoch kleine Fehler von der tatsächlichen Adaption ab, primär da die Zapfenregulierung nicht der einzige Mechanismus der Adaption ist. Eine Optimierung der Matrix K kann führt aber zu spitzeren Zapfenantworten und besserer Vorhersagegenauigkeit.

12.9.2 Farbwahrnehmungsphänomene

Simultankontrast

Der Hintergrund, auf dem eine Farbe wahrgenommen wird, beeinflusst die wahrgenommene Farbe. Dabei folgt die Farbverschiebung der Gegenfarbtheorie:

- Ein Heller Hintergrund induziert dunklere Farbe und umgekehrt.
- Rot induziert Grün und Grün induziert Rot.
- Blau induziert Gelb und Gelb induziert Blau.

Crispening Effekt

Der wahrgenommene Farbunterschied zweier Farbreize wird durch einen ähnlichen Hintergrund vergrößert.

Stevens Effekt

Bei steigender Leuchtdichte sehen dunkle Farben dunkler und helle Farben heller aus.

Hunt Effekt

Die Farbigkeit steigt mit der Leuchtdichte.

12.9.3 Farbwahrnehmungsmodelle

Da gleiche Farbreize unterschiedlichen Farben entsprechen können, werden akkurate Farbwahrnehmungsmodelle benötigt, um die Farbreize für den Farbabgleich bei unterschiedlichen Betrachtungsbedingungen anzupassen.

CIECAM02

Das *CIECAM02-Farbwahrnehmungsmodell* ist ein invertierbares Modell, welches eine Vorhersage über den empfundenen Farbabstand zulässt. Dabei gibt es von den Betrachtungsbedingungen abhängige Nichtlinearitäten zur Relation der Leuchtdichte mit der (relativen) Helligkeit.

Vorgehen zur Farbanpassung:

1. Berechnung der Farbattribute mit dem CIECAM02-Modell für die erste Betrachtungsbedingung.
2. Berechnung der CIEXYZ-Werte mit dem inversen CIECAM02-Modell für die zweite Betrachtungsbedingung.

12.9.4 Kontrastsensitivität

Die achromatische Kontrastsensitivität ist größer bei höheren Ortsfrequenzen.

Aufgrund der Kontrastsensitivität sind zusätzlich zu Farbwahrnehmungsmodellen auch Bildwahrnehmungsmodelle nötig. Beispiele sind:

- S-CIELAB (Spacial-CIELAB)
- iCAM (Image Color Appearance Model)

13 User Interfaces

13.1 Interaktion

13.1.1 Möglichkeiten

Es gibt viele verschiedene Möglichkeiten zur Interaktion:

- Kommandozeile
- Menüs
- Formulare
- Fragen und Antworten
- Direkte Manipulation
- 3D-Umgebung
- Natürliche Sprache
- Gesten

Kommandozeile

- Schnell und mächtig.
- Viele Befehle sind Abkürzungen und meistens schnell und sehr effizient.
- Befehle können gleichzeitig auf mehrere Objekte angewandt werden.
- Einige Befehle haben viele Parameter, die präzise und flexibel eingesetzt werden können.

Menüs

- Menübasierte Interfaces konfrontieren den Nutzer mit sequentiellen, hierarchischen Menüs, die Listen von Funktionen enthalten.
- Die Bedienung erfolgt per Maus oder Pfeiltasten zur Funktionswahl (alternativ Nummerntasten und weitere Tastenkürzel).
- Vorteile:
 - Es müssen keine Befehle auswendig gelernt werden.
 - Es werden alle Optionen angezeigt.
 - Die Liste ist beschränkt.
 - Geeignet für kleine Bildschirme.

Formulare

- Ähnlich zu Menüs werden Informationen Bildschirmweise angezeigt.
- Im Gegensatz zu Menüs werden die Informationen linear verarbeitet, d. h. es gibt keine Hierarchie.
- Die Nutzer müssen verstehen, welche Daten in welchem Format benötigt werden.

Fragen und Antworten

- Fragen und Antwort Verfahren werden auch „Wizards“ genannt.
- Sie schränken Experten ein, sind aber leicht verständlich für Anfänger.
- Eventuell bieten sie jedoch nicht die benötigten Informationen.

Direkte Manipulation

- Objekte und Aktionen sollten mit passenden visuellen Metaphern (Diskette zum Speichern, Sanduhr zum Warten, . . .) dargestellt werden.
- Die Ausführung von Aktionen geschieht durch „physische“ Aktionen wie das Drücken von Knöpfen.

3D-Umgebungen

- 3D-Interaktionen sind in der Realität natürlich und auch in Spielen oft anzutreffen.
- Jedoch benötigen komplexe 3D-Umgebungen viel Rechenleistung.
- Heutige GUIs sind größtenteils 2D.
- 3D-Umgebungen sind schwer zu bedienen (3D-Interaktion).

Natürliche Sprache

Natürliche (Alltags-) Sprache zur Interaktion wird häufig in der Science Fiction verwendet. Aktuelle Problematiken dabei sind:

- Mehrdeutigkeit
- Kontextabhängigkeit
- Abhängigkeit von visuellen Informationen

Dabei gibt es zwei zentrale Forschungsgebiete: Spracherkennung und Semantik.

Gesten

Zur Gestenerkennung und -interaktion werden Bewegungen (Zeigen, Wischen, . . .) aufgezeichnet und detektiert und mit Funktionen assoziiert.

13.1.2 Designprozess

Der Prozess des Interaktionsdesigns ist ein iterativer Prozess, wobei nach einem Schritt vorwärts auch mal zurück gegangen werden muss, der „Pfad des Wissens“ sich jedoch konstant vorwärts bewegt.

Das Ziel von *User Centered Design* (UCD) ist es, ein Framework zu entwickeln, das Interaktionsdesignern ermöglicht, besser nutzbare Systeme zu entwickeln. Das Fundament des UCD liegt dabei auf dem frühen Fokus auf Nutzer und deren Aufgaben, eine andauernde Bewertung bezogen auf Erlernbarkeit und Benutzbarkeit und ein iteratives Design.

Siehe hierzu auch Software Engineering Zusammenfassung.

Wasserfallmodell

Bei dem Wasserfallmodell wird zunächst alles entwickelt und anschließend bewertet. Dies ist nicht benutzerzentrisch und nur für kleine Projekte sinnvoll.

Spiralmodell

Das Spiralmodell ist

- Flexibler
- Fokussiert auf Risikominimierung
- Ermutigt zu Iterationen
- Beginnt mit Vorschlägen von Werten
- Das Projekt wird in Unterprojekte zerlegt, konkrete Risiken werden identifiziert.

V-Modell

Bei dem Spiralmodell wird der Entwicklungsprozess aus technischer Sicht beschrieben und Prozesse werden als Folge von Aktivitäten modelliert, die „Produkte“ erstellen oder „Produkte“ verarbeiten. Produkte sind dabei sämtliche Ergebnisse einer Aktivität.

Dynamic Systems Development Method (DSDM)

- Zeitfenster und Ressourcen sind fest.
- Funktionale Anforderungen sind flexibel.
- Drei Schritte:
 - Pro-Projekt, Machbarkeitsstudie und BWL-Phasen
 - Iterationen zwischen der funktionalen Modelliteration, Design- und Builditeration und Implementierungsphase
 - Post-Projekt-Phase

Design Process Model

- Die Designphase besteht aus zwei teilen:
 - Konzeptuelles Design: Evaluierung der Möglichkeiten, mit denen das Design den Problemen begegnen kann.
 - Physisches Design: Evaluierung der Möglichkeiten, das konzeptuelle Design umzusetzen.
- Evaluationsfragen:
 - Wie können die relativen Vorzüge eines Designs gegenüber einem anderen bestimmt werden?
 - Wie kann der Erfolg eines Designs gemessen werden?
 - Wie können echte Nutzer dazu gebracht werden, Feedback zum Design zu geben?
 - Wie können Usability-Tests im frühen Designprozess untergebracht werden?
- Dies wird durch die Ergebnisse von formellem und informellem Usability-Testing dokumentiert.

13.2 GUI: Benutzeroberflächen

13.2.1 Das WIMP-Interface

Das *WIMP-Interface* bestehen aus

- Windows (Fenstern)
- Icons
- Menus (Menüs)
- Pointers (Mauszeiger)

Fenster-Komponenten

Die meisten Fenster-Systeme verwenden Standardfenster, die ähnlich aussehen und sich ähnlich verhalten.

Multiple Document Interface (MDI)

Alle geöffneten Dokumente werden in einem Hauptfenster angezeigt.

Single Document Interface (SDI)

Für jedes Dokument wird ein neues Hauptfenster geöffnet.

Tabbed Document Interface (TDI)

Mehrere Dokumente werden in einem Hauptfenster geöffnet und als Tabs dargestellt (diese Tabs können entweder nur in Vollbild, also nicht überlappend, dargestellt werden, oder sie sind verschiebbar).

Dialogboxen

Dialogboxen stellen Platz für untergeordnete Funktionalitäten bereit, bspw.:

- Setzen und Verändern von Objekteigenschaften
- Funktionen ausführen (z. B. Speichern mit Zusatzfunktionen)
- Prozesse ausführen (z. B. Kopieren mit Fortschrittsanzeige)
- Aktionen bestätigen
- Den Benutzer informieren (meistens über Fehler. . .)

Checkboxen

Checkboxen repräsentieren binäre Sachverhalte („Ja“/„Nein“, „An“/„Aus“, . . .).

Radio Buttons

Radio Buttons verhalten sich ähnlich wie Checkboxen, innerhalb einer *Gruppe* kann aber jeweils nur eine Radio Box ausgewählt werden.

Listboxen

Listboxen repräsentieren eindimensionale Datenmengen, d. h. die Einträge verzweigen nicht weiter. In der Regel kann festgelegt werden, ob nur ein oder mehrere Elemente selektierbar sind.

Comboboxen

Comboboxen verhalten sich wie Listboxen, die Liste ist aber nur bei Bedarf sichtbar (Drop-Down).

Spinner

Spinner enthalten eine beschränkte Liste an Werten, z.B. Zahlen. Hier ist die Inkrementierung/Dekrementierung über Pfeile möglich.

Slider

Slider sind Kalibrierungswerkzeuge, bei denen die Wertemenge links und rechts beschränkt ist.

Weiteres

- Toolbars
- Scrollbars
- Splitter
- Textboxen
- Buttons

13.2.2 Menübasierte Programme

Menübasierte Programme sind z. B. Fahrkartenautomaten.

Untermenüs

Ein Menü kann weitere Untermenüs enthalten, um zusammengehörige Optionen zu Gruppieren.

Auswahl

Durch einen geschickten Menüaufbau sind Verzweigungen (if-then-else-, case-Strukturen) umsetzbar, die sich auch verschachteln lassen

Modularisierung

Da ein menübasiertes Programm viele Funktionen ausführen kann, sollte es in Module aufgeteilt werden, wobei für jeden ausführbaren Fall ein Modul existieren sollte.

13.2.3 GUI-Anwendungen und Event-basiertes Programmieren

Graphical User Interfaces (GUIs)

Bei der Erstellung eines GUI-Programmes bleiben die meisten Schnittstellen gleich, es müssen jedoch zusätzlich GUI-Elemente gestaltet werden. Dies beinhaltet den Verlauf von Fenster zu Fenster. Mit neueren Sprachen ist die Erstellung von GUI-Programmen sehr einfach geworden.

Event-Handler

Event-Handler reagieren auf Ereignisse, die durch Interaktion mit der GUI ausgelöst wurden (z. B. Klicken auf einen Button). Im Gegensatz zu prozeduraler Programmierung wird der Code dann nicht mehr in prozeduraler Reihenfolge ausgeführt, sondern genau dann, wenn der Nutzer mit der GUI interagiert.

13.3 3D-Interaktion

3D-Interaktionen sind sehr viel komplizierter als 2D-Interaktionen, da die gewünschte Aktionen mehrdeutig sind (siehe auch Abschnitt 8.4).

14 Multimedia Information Retrieval

Musik, Bildern, 3D-Modellen, Videos, ... haben einen riesigen Informationsgehalt, der klassischerweise über textuelle Annotationen erschlossen wird. Jedoch beinhalten automatisch erzeugte Annotationen meistens nur syntaktische Informationen (Dateigröße, Pixelanzahl, Dauer, Bildrate, ...) und keine semantischen Annotationen (Aussehen, Funktion, Stil, Genre, ...), welche manuell annotiert werden müssen. Dazu kommt das Problem, dass Sprache i. A. ungenau ist.

14.1 Inhaltsbasierte Suche

Bei der inhaltsbasierten Suche wird versucht, Eigenschaften abzuleiten, die die Dokumente sinnvoll beschreiben. Dabei werden mathematische Deskriptoren aus dem Inhalt des Dokuments berechnet. Ein Distanzmaß über diese Deskriptoren erlaubt einen inhaltlichen Vergleich.

Die Wahl eines Deskriptors sollte dabei abhängen sein von Problemstellung, Semantik der Objekte und den verfügbaren Daten.

14.1.1 Distanzmaße

Ein Distanzmaß soll die Ähnlichkeit der Featurevektoren von Dokumenten messen. Typische Distanzmaße (euklidische Distanz, City-Block) sind dabei Metriken.

Sei S die Menge an Features. Dann ist eine Funktion $d : S \times S \rightarrow \mathbb{R}$ genau dann, wenn gilt:

1. $d(x, y) \geq 0$ (Nicht-Negativität)
2. $d(x, y) = 0 \iff x = y$ (Definitheit)
3. $d(x, y) = d(y, x)$ (Symmetrie)
4. $d(x, y) \leq d(x, z) + d(z, y)$ (Dreiecksungleichung)

Eine Funktion ist eine Semi-Metrik, wenn nur 1, 2 und 3 erfüllt sind und eine Pseudo-Metrik, wenn nur 1, 4 und 4 erfüllt sind. Dabei entsprechen Symmetrie und die Dreiecksungleichung nicht (immer) der menschlichen Wahrnehmung.

14.1.2 Query-Modalitäten

Text

Query-by-Text arbeitet (meistens) auf manuell annotierten Metadaten, die als Zeichenfolge dargestellt sind. Der „Text“ kann auch Sprachlich eingegeben werden, wobei hier zunächst die einzelnen Wörter erkannt werden müssen (aber nur syntaktisch, nicht semantisch!).

Example

Bei Query-by-Example wird ein Beispielobjekt vorgegeben und es werden ähnliche Objekte gesucht (z. B. über k-Nearest-Neighbors)).

Sketch

Bei Query-by-Sketch ist kein Beispielbild erforderlich, sondern der Nutzer hat nur eine Idee, was er sucht. Diese Idee stellt er durch eine Skizze (Sketch) dar.

Problem: Die zeichnerischen Fähigkeiten haben großen Einfluss auf den (Miss-) Erfolg.

14.2 Explorative Suche

Im Vergleich zum Querying (Retrieval) werden bei der explorativen Suche keine konkreten Suchanforderungen gestellt, d. h. es sollten „interessante“ Objekte gefunden werden.