

Organizadores

Dagoberto Adriano Rizzotto Justo - UFRGS

Esequia Sauter - UFRGS

Fabio Souto de Azevedo - UFRGS

Leonardo Fernandes Guidi - UFRGS

Matheus Correia dos Santos - UFRGS

Pedro Henrique de Almeida Konzen - UFRGS

Licença

Este trabalho está licenciado sob a Licença Creative Commons Atribuição-CompartilhaIgual 3.0 Não Adaptada. Para ver uma cópia desta licença, visite http://creativecommons.org/licenses/by-sa/3.0/ ou envie uma carta para Creative Commons, PO Box 1866, Mountain View, CA 94042, USA.

Nota dos organizadores

Estamos escrevendo este livro de forma colaborativa desde 2011 e, recentemente, decidimos por abrir a colaborações externas. Nosso objetivo é produzir um material didático no nível de graduação de excelente qualidade e de acesso livre pela colaboração entre professores e alunos de universidades, institutos de educação e demais interessados na análise, estudo e aplicação de métodos numéricos nos mais diversos ramos da ciência e da tecnologia.

O sucesso do projeto depende da colaboração! Edite você mesmo o livro, dê sugestões ou nos avise de erros e imprecisões. Toda a colaboração é bem vinda. Saiba mais visitando o site oficial do projeto:

http://www.ufrgs.br/numerico

Nós preparamos uma série de ações para ajudá-lo a participar. Em primeiro lugar, o acesso irrestrito ao livro pode se dar através do site oficial do projeto. Disponibilizamos o livro na versão original em PDF e versões adaptadas em HTML, EPUB e Slides. Além disso, o livro está escrito em código LATEX disponível em repositório GitHub público.

Nada disso estaria completo sem uma licença apropriada à colaboração. Por isso, escolhemos disponibilizar o material do livro sob licença Creative Commons Atribuição-CompartilhaIgual 3.0 Não Adaptada (CC-BY-SA 3.0). Ou seja, você pode copiar, redistribuir, alterar e construir um novo material para qualquer uso, inclusive comercial. Leia a licença para maiores informações.

Desejamos-lhe ótimas colaborações!

Prefácio

Este livro busca abordar os tópicos de um curso de introdução ao cálculo numérico moderno oferecido a estudantes de matemática, física, engenharias e outros. A ênfase é colocada na formulação de problemas, implementação em computador da resolução e interpretação de resultados. Pressupõe-se que o estudante domine conhecimentos e habilidades típicas desenvolvidas em cursos de graduação de cálculo, álgebra linear e equações diferenciais. Conhecimentos prévios em linguagem de computadores é fortemente recomendável, embora apenas técnicas elementares de programação sejam realmente necessárias.

Nesta versão do livro, fazemos ênfase na utilização do **software** livre Scilab para a implementação dos métodos numéricos abordados. Recomendamos ao leitor ter à sua disposição um computador com o Scilab instalado. Não é necessário estar familiarizado com esta linguagem, mas recomendamos a leitura do Apêndice A, no qual apresentamos uma rápida introdução a este pacote computacional. Alternativamente, existem algumas soluções em nuvem que fornecem acesso ao Scilab via internet. Por exemplo, a plataforma virtual rollApp (https://www.rollapp.com/app/scilab) ou o Scilab on Cloud (http://cloud.scilab.in/).

Os códigos computacionais dos métodos numéricos apresentados no livro são implementados em uma abordagem didática. Isto é, temos o objetivo de que a implementação em linguagem computacional venha a auxiliar o leitor no aprendizado das técnicas numéricas que são apresentadas no livro. Implementações computacionais eficientes de técnicas de cálculo numérico podem ser obtidas na série de livros "Numerical Recipes", veja [10].

Sumário

C	apa		i
O	rgani	izadores	ii
Li	cenç	a a	iii
N	ota d	los organizadores	iv
P	refác	io	\mathbf{v}
Sı	ımár	io	x
1	Intr	rodução	1
2	Rep	presentação de números e aritmética de máquina	3
	2.1	Sistema de numeração e mudança de base	3
	2.2	Notação científica e notação normalizada	11
	2.3	Representação decimal finita	13
		2.3.1 Arredondamento de números	13
	2.4	Representação de números em máquina	17
		2.4.1 Números inteiros	17
		2.4.2 Sistema de ponto fixo	19
		2.4.3 Sistema de ponto flutuante	20
		2.4.4 Precisão e épsilon de máquina	23
		2.4.5 Distribuição dos números	24
	2.5	Tipos de erros	26
	2.6	Erros nas operações elementares	30
	2.7	Cancelamento catastrófico	30
	2.8	Condicionamento de um problema	33
	2.9	Exemplos selecionados de cancelamento catastrófico	38

SUMÁRIO vii

3	Sol	ução de equações de uma variável	49
	3.1	Existência e unicidade	49
	3.2	Método da bisseção	53
		3.2.1 Código Scilab: método da bisseção	56
	3.3	Iteração de ponto fixo	59
		3.3.1 Teorema do ponto fixo	63
		3.3.2 Teste de convergência	66
		3.3.3 Estabilidade e convergência	67
		3.3.4 Erro absoluto e tolerância	68
	3.4	Método de Newton-Raphson	75
		3.4.1 Interpretação geométrica	76
		3.4.2 Análise de convergência	76
	3.5	Método das secantes	83
		3.5.1 Interpretação geométrica	
		3.5.2 Análise de convergência	84
	3.6	Critérios de parada	89
	3.7	Exercícios finais	
4	Solı	ução de sistemas lineares	96
	4.1		
		4.1.1 Eliminação gaussiana com pivotamento parcial	
	4.2	Complexidade de algoritmos em álgebra linear	
	4.3	Sistemas triangulares	
		4.3.1 Código Scilab: resolução de um sistema triangular superior .	
		4.3.2 Código Scilab: resolução de um sistema triangular inferior .	
	4.4	Fatoração LU	
		4.4.1 Código Scilab: Fatoração LU	
		4.4.2 Custo computacional para resolver um sistema linear usando	
		fatoração $\stackrel{1}{ m LU}$	116
		4.4.3 Custo para resolver m sistemas lineares	
		4.4.4 Custo para calcular a matriz inversa de A	
	4.5	Método da matriz tridiagonal	
	4.6	Condicionamento de sistemas lineares	
		4.6.1 Norma de vetores	
		4.6.2 Norma de matrizes	
		4.6.3 Número de condicionamento	
	4.7	Métodos iterativos para sistemas lineares	
	•	4.7.1 Método de Jacobi	
		4.7.2 Método de Gauss-Seidel	
		4.7.3 Análise de convergência	
	4.8	Cálculo de autovalores e autovetores	

viii Cálculo Numérico

		4.8.1	Método da potência	. 140
		4.8.2	Método da iteração inversa	. 149
	4.9	Exercí	cios finais	. 155
5	Solu	ıção de	e sistemas de equações não lineares	15
	5.1	Métod	o de Newton para sistemas	. 158
		5.1.1	Código Scilab: Newton para sistemas	. 16
	5.2	Lineari	ização de uma função de várias variáveis	. 17
		5.2.1	Gradiente	. 17
		5.2.2	Matriz jacobiana	. 173
6	Inte	erpolaç	ão	170
	6.1	Interpo	olação polinomial	. 17'
	6.2	Diferer	nças divididas de Newton	. 18
	6.3	Polinô	mios de Lagrange	. 183
	6.4	Aproxi	imação de funções reais por polinômios interpoladores	. 18
	6.5	Interpo	olação linear segmentada	. 188
	6.6	Interpo	olação cúbica segmentada - spline	. 189
		6.6.1	Spline natural	. 193
		6.6.2	Spline fixado	. 19
		6.6.3	Spline not-a-knot	. 19
		6.6.4	Spline periódico	. 19'
7	A ju	ste de	curvas	199
	7.1	Ajuste	de uma reta	. 200
	7.2	Ajuste	linear geral	. 20
		7.2.1	Ajuste polinomial	. 210
	7.3	Aproxi	imando problemas não lineares por problemas lineares	. 21
8	Der	ivação	numérica	219
	8.1	Diferer	nças finitas	. 219
		8.1.1	Diferenças finitas via série de Taylor	. 22
		8.1.2	Erros de arredondamento	. 22
	8.2	Diferer	nça finita para derivada segunda	. 229
	8.3	Obten	ção de fórmulas por polinômios interpoladores	. 23
		8.3.1	Exercícios resolvidos	. 23
	8.4	Fórmu	las de diferenças finitas	
	8.5	Deriva	da via ajuste ou interpolação	. 230
	8.6	Exercío	cios finais	23

SUMÁRIO ix

9	Inte	gração numérica	239
	9.1	Regras de Newton-Cotes	241
		9.1.1 Somas de Riemann	242
		9.1.2 Regra do trapézio	242
		9.1.3 Regra de Simpson	245
	9.2	Obtenção das regras de quadratura	249
	9.3	Regras compostas	251
		9.3.1 Código Scilab: Regras compostas em geral	251
		9.3.2 Método composto dos trapézios	252
		9.3.3 Código Scilab: trapézio composto	252
		9.3.4 Método composto de Simpson	253
		9.3.5 Código Scilab: Simpson composto	253
	9.4	O método de Romberg	256
	9.5	Ordem de precisão	260
	9.6	Quadratura de Gauss-Legendre	265
		9.6.1 Código Scilab: Quadratura gaussiana com N intervalos	269
	9.7	Exercícios finais	270
10	Pro	blemas de valor inicial	275
	10.1	Rudimentos da teoria de problemas de valor inicial	276
	10.2	Método de Euler	277
	10.3	Método de Euler melhorado	283
	10.4	Solução de sistemas de equações diferenciais	286
	10.5	Solução de equações e sistemas de ordem superior	290
	10.6	Erro de truncamento	293
	10.7	Métodos de Runge-Kutta explícitos	295
		10.7.1 Métodos de Runge-Kutta com dois estágios	297
		10.7.2 Métodos de Runge-Kutta com três estágios	299
		10.7.3 Métodos de Runge-Kutta com quatro estágios	300
	10.8	Métodos de Runge-Kutta implícitos	304
		10.8.1 Método de Euler implícito	305
		10.8.2 O método trapezoidal	306
		10.8.3 O método theta	308
	10.9	Método de Adams-Bashforth	308
	10.10	OMétodo de Adams-Moulton	312
	10.13	1Método de Adams-Moulton para sistemas lineares	315
	10.12	2Estratégia preditor-corretor	316
	10.13	3Problemas rígidos	318
	10.14	$ ext{4Validação e } \stackrel{Benchmarking}{ ext{}} \dots \dots \dots \dots \dots$	318

11	Pro	olemas de valores de contorno 3	25
	11.1	Método de diferenças finitas	325
A	Ráp	da introdução ao Scilab	37
	A.1	Sobre o Scilab	337
		A.1.1 Instalação e execução	337
		A.1.2 Usando o Scilab	338
	A.2	Elementos da linguagem	339
		A.2.1 Operações matemáticas elementares	340
		A.2.2 Funções e constantes elementares	
		A.2.3 Operadores lógicos	
	A.3	Matrizes	341
		A.3.1 O operador ":"	342
		A.3.2 Obtendo dados de uma matriz	
		A.3.3 Operações matriciais e elemento-a-elemento	344
	A.4	Estruturas de ramificação e repetição	
		A.4.1 A instrução de ramificação "if"	
		A.4.2 A instrução de repetição "for"	
		A.4.3 A instrução de repetição "while"	
	A.5	Funções	
	A.6	Gráficos	
Re	espos	cas dos Exercícios 3	49
Re	e <mark>ferê</mark> i	cias Bibliográficas 3	51
Co	olabo	radores 3	52
Ín	dice	Remissivo 3	53

Capítulo 1

Introdução

Cálculo numérico é a disciplina que estuda as técnicas para a solução aproximada de problemas matemáticos. Estas técnicas são de natureza analítica e computacional. As principais preocupações normalmente envolvem exatidão e desempenho.

Aliado ao aumento contínuo da capacidade de computação disponível, o desenvolvimento de métodos numéricos tornou a simulação computacional de problemas matemáticos uma prática usual nas mais diversas áreas científicas e tecnológicas. As então chamadas simulações numéricas são constituídas de um arranjo de vários esquemas numéricos dedicados a resolver problemas específicos como, por exemplo: resolver equações algébricas, resolver sistemas de equações lineares, interpolar e ajustar pontos, calcular derivadas e integrais, resolver equações diferenciais ordinárias etc. Neste livro, abordamos o desenvolvimento, a implementação, a utilização e os aspectos teóricos de métodos numéricos para a resolução desses problemas.

Trabalharemos com problemas que abordam aspectos teóricos e de utilização dos métodos estudados, bem como com problemas de interesse na engenharia, na física e na matemática aplicada.

A necessidade de aplicar aproximações numéricas decorre do fato de que esses problemas podem se mostrar intratáveis se dispomos apenas de meios puramente analíticos, como aqueles estudados nos cursos de cálculo e álgebra linear. Por exemplo, o teorema de Abel-Ruffini nos garante que não existe uma fórmula algébrica, isto é, envolvendo apenas operações aritméticas e radicais, para calcular as raízes de uma equação polinomial de qualquer grau, mas apenas casos particulares:

- Simplesmente isolar a incógnita para encontrar a raiz de uma equação do primeiro grau;
- Fórmula de Bhaskara para encontrar raízes de uma equação do segundo grau;
- Fórmula de Cardano para encontrar raízes de uma equação do terceiro grau;

- Existe expressão para equações de quarto grau;
- Casos simplificados de equações de grau maior que 4 onde alguns coeficientes são nulos também podem ser resolvidos.

Equações não polinomiais podem ser ainda mais complicadas de resolver exatamente, por exemplo:

$$\cos(x) = x$$
 ou $xe^x = 10$

Para resolver o problema de valor inicial

$$y' + xy = x,$$
$$y(0) = 2,$$

podemos usar o método de fator integrante e obtemos $y=1+e^{-x^2/2}$. No entanto, não parece possível encontrar uma expressão fechada em termos de funções elementares para a solução exata do problema de valor inicial dado por

$$y' + xy = e^{-y},$$
$$y(0) = 2,$$

Da mesma forma, resolvemos a integral

$$\int_{1}^{2} xe^{-x^2} dx$$

pelo método da substituição e obtemos $\frac{1}{2}(e^{-1}-e^{-2})$. Porém a integral

$$\int_{1}^{2} e^{-x^2} dx$$

não pode ser expressa analiticamente em termos de funções elementares, como uma consequência do teorema de Liouville.

A maioria dos problemas envolvendo fenômenos reais produzem modelos matemáticos cuja solução analítica é difícil (ou impossível) de obter, mesmo quando provamos que a solução existe. Nesse curso propomos calcular aproximações numéricas para esses problemas, que apesar de, em geral, serem diferentes da solução exata, mostraremos que elas podem ser bem próximas.

Para entender a construção de aproximações é necessário estudar como funciona a aritmética implementada nos computadores e erros de arredondamento. Como computadores, em geral, usam uma base binária para representar números, começaremos falando em mudança de base.

Capítulo 2

Representação de números e aritmética de máquina

Neste capítulo, abordaremos formas de representar números reais em computadores. Iniciamos com uma discussão sobre representação posicional e mudança de base. Então, enfatizaremos a representação de números com quantidade finita de dígitos, mais especificamente, as representações de números inteiros, ponto fixo e ponto flutuante em computadores.

A representação de números e a aritmética em computadores levam aos chamados erros de arredondamento e de truncamento. Ao final deste capítulo, abordaremos os efeitos do erro de arredondamento na computação científica.

2.1 Sistema de numeração e mudança de base

Usualmente, utilizamos o sistema de numeração decimal para representar números. Esse é um sistema de numeração posicional onde a posição do dígito indica a potência de 10 que o dígito representa.

Exemplo 2.1.1. O número 293 é decomposto como

$$293 = 2 \text{ centenas} + 9 \text{ dezenas} + 3 \text{ unidades}$$

= $2 \cdot 10^2 + 9 \cdot 10^1 + 3 \cdot 10^0$.

O sistema de numeração posicional também pode ser usado com outras bases. Vejamos a seguinte definição.

Definição 2.1.1 (Sistema de numeração de base b). Dado um número natural b > 1 e o conjunto de símbolos $\{\pm, 0, 1, 2, \dots, b-1\}^1$, a sequência de símbolos

$$(d_n d_{n-1} \cdots d_1 d_0, d_{-1} d_{-2} \cdots)_b$$

¹Para b > 10, veja a Observação 2.1.1.

representa o número positivo

$$d_n \cdot b^n + d_{n-1} \cdot b^{n-1} + \dots + d_0 \cdot b^0 + d_{-1} \cdot b^{-1} + d_{-2} \cdot b^{-2} + \dots$$

Para representar números negativos usamos o símbolo - a esquerda do numeral².

Observação 2.1.1 ($b \ge 10$). Para sistemas de numeração com base $b \ge 10$ é usual utilizar as seguintes notações:

• No sistema de numeração decimal (b = 10), costumamos representar o número sem os parênteses e o subíndice, ou seja,

$$\pm d_n d_{n-1} \dots d_1 d_0, d_{-1} d_{-2} \dots := \pm (d_n d_{n-1} \dots d_1 d_0, d_{-1} d_{-2} \dots)_{10}.$$

• Se b > 10, usamos as letras A, B, C, \cdots para denotar os algarismos: A = 10, B = 11, C = 12, D = 13, E = 14, F = 15.

Exemplo 2.1.2 (Sistema binário). O sistema de numeração em base dois é chamado de binário e os algarismos binários são conhecidos como *bits* (do inglês binary digits). Um *bit* pode assumir dois valores distintos: 0 ou 1. Por exemplo:

$$x = (1001,101)_2$$

= $1 \cdot 2^3 + 0 \cdot 2^2 + 0 \cdot 2^1 + 1 \cdot 2^0 + 1 \cdot 2^{-1} + 0 \cdot 2^{-2} + 1 \cdot 2^{-3}$
= $8 + 0 + 0 + 1 + 0.5 + 0 + 0.125 = 9.625$.

Ou seja, $(1001,101)_2$ é igual a 9,625 no sistema decimal.

No Scilab podemos converter o número $(1001,101)_2$ para a base decimal computando

$$--> 1*2^3 + 0*2^2 + 0*2^1 + 1*2^0 + 1*2^{-1} + 0*2^{-2} + 1*2^{-3}$$

ans = 9.6250

Exemplo 2.1.3 (Sistema quaternário). No sistema quaternário a base b é igual a 4 e, portanto, temos o seguinte conjunto de algarismos $\{0, 1, 2, 3\}$. Por exemplo:

$$(301,2)_4 = 3 \cdot 4^2 + 0 \cdot 4^1 + 1 \cdot 4^0 + 2 \cdot 4^{-1} = 49,5.$$

Verifique no computador!

Exemplo 2.1.4 (Sistema octal). No sistema octal a base é b = 8. Por exemplo:

$$(1357,24)_8 = 1 \cdot 8^3 + 3 \cdot 8^2 + 5 \cdot 8^1 + 7 \cdot 8^0 + 2 \cdot 8^{-1} + 4 \cdot 8^{-2}$$

= 512 + 192 + 40 + 7 + 0,25 + 0,0625 = 751,3125.

Verifique no computador!

²O uso do símbolo + é opcional na representação de números positivos.

Exemplo 2.1.5 (Sistema hexadecimal). O sistema de numeração cuja a base é b = 16 é chamado de sistema hexadecimal. Neste, temos o conjunto de algarismos $\{0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, A, B, C, D, E, F\}$. Convertendo o número $(E2AC)_{16}$ para a base 10 temos

$$(E2AC)_{16} = 14 \cdot 16^3 + 2 \cdot 16^2 + 10 \cdot 16^1 + 12 \cdot 16^0$$

= $57344 + 512 + 160 + 12 = 58028$.

Verifique no computador!

Observação 2.1.2. O Scilab oferece algumas funções para a conversão de números inteiros em dada base para a base decimal. Por exemplo, temos:

```
-->bin2dec('1001')
ans =
    9.
-->hex2dec('451')
ans =
    1105.
-->oct2dec('157')
ans =
    111.
-->base2dec('BEBA',16)
ans =
    48826.
```

Nos exemplos acima vimos como converter números representados em um sistema de numeração de base b para o sistema decimal. Agora, vamos estudar como fazer o processo inverso. Isto é, dado um número decimal $(X)_{10}$ queremos escrevê-lo em uma outra base b, isto é, queremos obter a seguinte representação:

$$(X)_{10} = (d_n d_{n-1} \cdots d_0, d_{-1} \cdots)_b$$

= $d_n \cdot b^n + d_{n-1} \cdot b^{n-1} + \cdots + d_0 \cdot b^0 + d_{-1} \cdot b^{-1} + d_{-2} \cdot b^{-2} + \cdots$

Separando as partes inteira e fracionária de X, isto é, $X = X^{\dot{1}} + X^{\dot{1}}$, temos

$$X^{\dot{1}} = d_n \cdot b^n + \dots + d_{n-1}b^{n-1} + \dots + d_1 \cdot b^1 + d_0 \cdot b^0$$

e

$$X^{f} = \frac{d_{-1}}{h^{1}} + \frac{d_{-2}}{h^{2}} + \cdots$$

Nosso objetivo é determinar os algarismos $\{d_n, d_{n-1}, ...\}$.

Primeiramente, vejamos como tratar a parte inteira $X^{\dot{1}}$. Calculando sua divisão de $X^{\dot{1}}$ por b, temos:

$$\frac{X^{\mathbf{i}}}{b} = \frac{d_0}{b} + d_1 + d_2 \cdot b^1 + \dots + d_{n-1} \cdot b^{n-2} + d_n \cdot b^{n-1}.$$

Observe que d_0 é o resto da divisão de $X^{\dot{1}}$ por b, pois $d_1+d_2\cdot b^1+\cdots+d_{n-1}\cdot b^{n-2}+d_n\cdot b^{n-1}$ é inteiro e $\frac{d_0}{b}$ é uma fração com $d_0< b$. Da mesma forma, o resto da divisão de $d_1+d_2\cdot b^1+\cdots+d_{n-1}\cdot b^{n-2}+d_n\cdot b^{n-1}$ por b é d_1 . Ou seja, repetindo este processo encontramos os algarismos $d_0, d_1, d_2, \ldots, d_n$.

Vamos, agora, converter a parte fracionária X^{f} do número decimal X para o sistema de base b. Multiplicando X^{f} por b, temos

$$bX^{f} = d_{-1} + \frac{d_{-2}}{b} + \frac{d_{-3}}{b^2} + \cdots$$

Observe que a parte inteira desse produto é d_{-1} e $\frac{d_{-2}}{b} + \frac{d_{-3}}{b^2} + \cdots$ é a parte fracionária. Quando multiplicamos $\frac{d_{-2}}{b} + \frac{d_{-3}}{b^2} + \cdots$ por b novamente, encontramos d_{-2} . Repetindo este processo encontramos os demais algarismos.

Exemplo 2.1.6. Vamos converter o número 9,625 para a base binária (b = 2). Primeiramente, decompomos 9,625 na soma de suas partes inteira e fracionária.

$$9.625 = 9 + 0.625$$
.

Conversão da parte inteira. Para converter a parte inteira, fazemos sucessivas divisões por b=2 obtendo

$$9 = 4 \cdot 2 + 1$$

= $(2 \cdot 2 + 0) \cdot 2 + 1$
= $2^{3} + 1$.

Ou seja, temos que $9 = (1001)_2$. No Scilab, podemos usar os comandos fix (truncamento) e modulo (resto da divisão) para computar esta conversão da seguinte forma

```
-->d1 = modulo(9,2), x = fix(x/2)
d1 =
   1.
x =
   2.
-->d2 = modulo(9,2), x = fix(x/2)
d2 =
   1.
x =
   1.
-->d3 = modulo(9,2), x = fix(x/2)
d3 =
   1.
   =
Х
   0.
```

Conversão da parte fracionária. Para converter a parte fracionária, fazemos sucessivas multiplicações por b=2 obtendo

$$\begin{array}{lll} 0,625 &= 1,25 \cdot 2^{-1} = 1 \cdot 2^{-1} + 0,25 \cdot 2^{-1} \\ &= & 1 \cdot 2^{-1} + (0,5 \cdot 2^{-1}) \cdot 2^{-1} = 1 \cdot 2^{-1} + 0,5 \cdot 2^{-2} \\ &= & 1 \cdot 2^{-1} + (1 \cdot 2^{-1}) \cdot 2^{-2} = 1 \cdot 2^{-1} + 1 \cdot 2^{-3}. \end{array}$$

Ou seja, temos que $0.625 = (0.101)_2$. No Scilab, podemos computar esta conversão da parte fracionária da seguinte forma

```
-->x = 0.625

x =

0.625

-->d = fix(2*x), x = 2*x - d

d =

1.

x =

0.25

-->d = fix(2*x), x = 2*x - d

d =

0.

x =

0.5

-->d = fix(2*x), x = 2*x - d

d =
```

```
1.
x =
0.
```

Conclusão. Da conversão das partes inteira e fracionária de 9,625, obtemos $9 = (1001)_2$ e $0,625 = (0,101)_2$. Logo, concluímos que $9,625 = (1001,101)_2$.

Observação 2.1.3. O Scilab oferece algumas funções para a conversão de números inteiros em base decimal para uma dada base. Por exemplo, temos:

```
-->dec2base(9,2)
ans =
1001
-->dec2base(111,8)
ans =
157
-->dec2base(48826,16)
ans =
BEBA
```

Observação 2.1.4. Uma maneira de converter um número dado em uma base b_1 para uma base b_2 é fazer em duas partes: primeiro converter o número dado na base b_2 para base decimal e depois converter para a base b_1 .

Exercícios resolvidos

ER 2.1.1. Obtenha a representação do número 125,583 na base 6.

Solução. Decompomos $125,58\bar{3}$ nas suas partes inteira 125 e fracionária $0,58\bar{3}$. Então, convertemos cada parte.

Conversão da parte inteira. Vamos escrever o número 125 na base 6. Para tanto, fazemos sucessivas divisões por 6 como segue:

$$125 = 20 \cdot 6 + 5$$
 (125 dividido por 6 é igual a 20 e resta 5)
= $(3 \cdot 6 + 2) \cdot 6 + 5 = 3 \cdot 6^2 + 2 \cdot 6 + 5$,

 $\log 125 = (325)_6.$

Estes cálculos podem ser feitos no Scilab com o auxílio das funções modulo e int. A primeira calcula o resto da divisão entre dois números, enquanto que a segunda retorna a parte inteira de um número dado. No nosso exemplo, temos:

```
-->q = 125, d0 = modulo(q,6)

-->q = int(q/6), d1 = modulo(q,6)

-->q = int(q/6), d2 = modulo(q,6)
```

 \Diamond

Verifique!

Conversão da parte fracionária. Para converter 0,583 para a base 6, fazemos sucessivas multiplicações por 6 como segue:

$$0.58\overline{3} = 3.5 \cdot 6^{-1}$$
 (0.58 $\overline{3}$ multiplicado por 6 é igual a 3.5)
= $3 \cdot 6^{-1} + 0.5 \cdot 6^{-1}$
= $3 \cdot 6^{-1} + (3 \cdot 6^{-1}) \cdot 6^{-1}$
= $3 \cdot 6^{-1} + 3 \cdot 6^{-2}$,

logo $0.58\overline{3} = (0.33)_6$. As contas feitas aqui, também podem ser computadas no Scilab. Você sabe como?

ER 2.1.2. Obtenha a representação na base 4 do número $(101,01)_2$.

Solução. Começamos convertendo $(101,01)_2$ para a base decimal:

$$(1001,101)_2 = 1 \cdot 2^2 + 1 \cdot 2^0 + 1 \cdot 2^{-2} = 5,25.$$

Então, convertemos 5,25 para a base 4. Para sua parte inteira, temos

$$5 = 1 \cdot 4 + 1 = (11)_4$$
.

Para sua parte fracionária, temos

$$0.25 = 1 \cdot 4^{-1} = (0.1)_4.$$

Logo, $(101,01)_2 = (11,1)_4$. Verifique estas contas no computador!

Exercícios

E 2.1.1. Converta para base decimal cada um dos seguintes números:

- a) $(100)_2$
- b) $(100)_3$
- c) $(100)_b$
- d) $(12)_5$
- e) $(AA)_{16}$
- f) $(7,1)_8$

g) $(3,12)_5$

E 2.1.1. a) 4; b) 9; c) b^2 ; d) 7; e) 170; f) 7,125; g) 3,28

E 2.1.2. Escreva os números abaixo na base decimal.

- a) $(25,13)_8$
- b) $(101,1)_2$
- c) $(12F,4)_{16}$
- d) $(11,2)_3$

E 2.1.2. a) 21,172; b) 5,5; c) 303,25; d) $4,\bar{6}$.

E 2.1.3. Escreva o número 5,5 em base binária. E 2.1.3. $(101,1)_2$.

E 2.1.4. Escreva o número 17,109375 em base hexadecimal (b = 16).

E 2.1.5. Escreva cada número decimal na base b.

- a) $7.\overline{6}$ na base b=5
- b) $29,1\overline{6}$ na base b=6

E 2.1.5. a) $(12,\bar{31})_5$; b) $(45,1)_6$.

E 2.1.6. Escreva $(12.4)_8$ em base decimal e binária. **E 2.1.6.** 10,5; $(1010,1)_2$.

E 2.1.7. Escreva cada número dado para a base b.

- a) $(45,1)_8$ para a base b=2
- b) $(21,2)_8$ para a base b=16
- c) $(1001,101)_2$ para a base b=8
- d) $(1001,101)_2$ para a base b=16

E 2.1.7. a) $(100101,001)_2$; b) $(11,4)_{16}$; c) $(11,5)_8$; d) $(9,A)_{16}$.

E 2.1.8. Quantos algarismos são necessários para representar o número 937163832173947 em base binária? E em base 7? Dica: Qual é o menor e o maior inteiro que pode ser escrito em dada base com N algarismos?

E 2.1.8. 50: 18.

2.2 Notação científica e notação normalizada

Como vimos, no sistema posicional usual um número x na base b é representado por

$$x = \pm (d_n d_{n-1} \cdots d_0, d_{-1} d_{-2} d_{-3} \cdots)_b,$$

onde $d_n \neq 0$ e $d_i \in \{0, 1, \dots, b-1\}$ é o dígito da *i*-ésima posição. Alternativamente, é costumeiro usarmos a chamada notação científica. Nesta, o número x é representado como

$$x = \pm (M)_b \times b^e$$
,

onde $(M)_b = (d_m d_{m-1} \cdots d_0, d_{-1} d_{-2} d_{-3} \cdots)_b$ é chamada de mantissa e $e \in \mathbb{Z}$ é chamado de expoente de x.

Exemplo 2.2.1. a) O número 602,2141 em notação científica pode ser escrito como

$$602,2141 \times 10^0 = 60,22141 \times 10^1 = 0,6022141 \times 10^3.$$

b) O número $(1010,10)_2$ pode ser escrito em notação científica como $(10,1010)_2 \times 2^2$.

Observamos que um número pode ser representado de várias formas equivalentes em notação científica. Para termos uma representação única introduzimos o conceito de notação normalizada.

Definição 2.2.1. Um número x na base b é dito estar representado em notação (científica) normalizada quando está escrito na forma

$$x = (-1)^s (M)_b \times b^E,$$

onde $(M)_b = (d_1, d_{-1}d_{-2}d_{-3}\cdots)_b$, com $d_1 \neq 0^{34}$, s é 0 para positivo e 1 para negativo, E é o expoente.

Exemplo 2.2.2. Vejamos os seguintes casos:

- a) O número 602,2141 em notação (científica) normalizada é representado por 6.022141×10^2 .
- b) O número $(1010,10)_2$ escrito em notação normalizada é $(1,01010)_2 \times 2^3$.

Observação 2.2.1. No Scilab, a representação em ponto flutuante decimal com 8 dígitos é a padrão, por exemplo:

³Em algumas referências é usado $M_b = (0, d_{-1}d_{-2}d_{-3}\cdot)_b$.

⁴No caso de $x = 0, M_b = (0.00 \cdots)_b$.

```
-->-%pi
ans =
- 3.14159D+00
```

Podemos controlar a impressão de números com o comando format. Por exemplo:

```
-->format('v',12); -%pi

ans =

- 3.141592654

-->format('e',12); -%pi

ans =

- 3.14159D+00
```

Observamos que, no primeiro caso, obtemos a representação em ponto flutuante decimal com 10 dígitos (2 posições são reservadas para o sinal e o ponto), enquanto que na segunda obtemos a representação em notação científica normalizada com 6 dígitos (6 posições são reservadas para o sinal, ponto, símbolo D := 10 e expoente). Alternativamente, podemos usar o comando printf, por exemplo:

```
-->printf('%1.5f',-%pi)
-3.14159
-->printf('%1.5e',-%pi)
-3.14159e+00
```

Exercícios resolvidos

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Exercícios

E 2.2.1. Represente os seguintes números em notação científica normalizada:

```
a) 299792,458 b) 66,2607 \times 10^{-35}
c) 0,6674 \times 10^{-7} d) 9806,65 \times 10^{1}
```

E 2.2.1.

```
a) 2,99792458 \times 10^5 b) 6,62607 \times 10^{-34} c) 6,674 \times 10^{-8} d) 9,80665 \times 10^4
```

E 2.2.2. Use o computador para verificar as respostas do Exercício 2.2.1. E 2.2.2. No Scilab, temos:

```
-->printf("%1.7e", 29979.458)
2.9979458e+04
-->printf("%1.5e", 66.2607)
6.62607e+01
-->printf("%1.3e", 0.6674)
6.674e-01
-->printf("%1.5e", 9806.65e1)
9.80665e+04
```

2.3 Representação decimal finita

Em computadores, é usual representarmos números usando uma quantidade de dígitos finita. A quantidade a ser usada normalmente depende da precisão com que as computações estão sendo feitas. Ocorre que quando restringimos a representação a um número finito de dígitos, muitos números não podem ser representado de forma exata, por exemplo, as dízimas infinitas e os números irracionais. Este fenômeno nos leva aos conceitos de número de dígitos significativos e de arredondamento.

Definição 2.3.1 (Número de dígitos significativos). Um número decimal $x = \pm d_1, d_{-1} \cdots d_{-i}d_{-i-1} \cdots d_{-i-n}d_{-i-n-1} \times 10^E$ é dito ter n dígitos significativos quando $d_j = 0$ para $j \ge -i$ e $j \le -i - n - 1$.

Exemplo 2.3.1. O número 0.0602100×10^{-3} tem 4 dígitos significativos.

2.3.1 Arredondamento de números

Quando representamos um número x com uma quantidade de dígitos menor que a de dígitos significativos acabamos com uma aproximação deste. Este procedimento é chamado arredondamento de um número. Mais precisamente, seja dado

$$x = \pm d_0, d_1 d_2 \dots d_{k-1} d_k d_{k+1} \dots d_n \times 10^e$$

em notação normalizada, isto é, $d_0 \neq 0^5$. Podemos representar x com k dígitos da seguinte forma:

1. Arredondamento por truncamento (ou corte): aproximamos x por

$$\bar{x} = \pm d_0, d_1 d_2 \dots d_k \times 10^e$$

simplesmente descartando os dígitos d_j com j > k.

 $^{^5}$ caso $x \neq 0$.

2. Arredondamento por proximidade⁶: se $d_{k+1} < 5$ aproximamos x por

$$\bar{x} = \pm d_0, d_1 d_2 \dots d_k \times 10^e$$

senão aproximamos x por⁷

$$\bar{x} = \pm (d_0, d_1 d_2 \dots d_k + 10^{-k}) \times 10^e$$

3. Arredondamento por proximidade com desempate par: se $d_{k+1} < 5$ aproximamos x por

$$\bar{x} = \pm d_0, d_1 d_2 \dots d_k \times 10^e.$$

Se $d_{k+1}, d_{d+2}d_{k+3} \dots > 5$ aproximamos x por

$$\bar{x} = \pm (d_0, d_1 d_2 \dots d_k + 10^{-k}) \times 10^e.$$

Agora, no caso de empate, i.e. $d_{k+1}, d_{k+2}d_{k+3}... = 5$, então x é aproximado por

$$\bar{x} = \pm d_0, d_1 d_2 \dots d_k \times 10^e$$

caso d_k seja par e, caso contrário, por

$$\bar{x} = \pm (d_0, d_1 d_2 \dots d_k + 10^{-k}) \times 10^e$$
.

Observação 2.3.1. O arredondamento por proximidade é frequentemente empregado para arredondamentos de números reais para inteiros. Por exemplo:

- x = 1.49 arredonda-se para o inteiro 1.
- x = 1,50 arredonda-se para o inteiro 2.
- x = 2.50 arredonda-se para o inteiro 3.

No Scilab, temos:

ans =

1.

-->round(1.50)

$$\pm (d_0, d_1 d_2 \dots d_k d_{k+1} + 5 \times 10^{-(k+1)}) \times 10^e$$

⁶com desempate infinito.

⁷Note que essas duas opções são equivalentes a somar 5 no dígito a direita do corte e depois arredondar por corte, ou seja, arredondar por corte

```
ans =
2.
-->round(2.50)
ans =
3.
```

Exemplo 2.3.2. Represente os números $x_1 = 0,567$, $x_2 = 0,233$, $x_3 = -0,675$ e $x_4 = 0,314159265... \times 10^1$ com dois dígitos significativos por truncamento e arredondamento.

Solução. Vejamos cada caso:

• Por truncamento:

$$x_1 = 0.56$$
, $x_2 = 0.23$, $x_3 = -0.67$ e $x_4 = 3.1$.

No Scilab, podemos obter a representação de $x_3 = -0.675$ fazendo:

e, em notação normalizada, temos:

```
-->format('e',8)
-->-int(0.675*1e2)/1e2
ans =
- 6.7D-01
```

• Por arredondamento:

$$x_1 = 0.57;$$
 $x_2 = 0.23;$ $x_3 = -0.68$ e $x_4 = 3.1.$

No Scilab, a representação de números por arredondamento por proximidade com desempate par é o padrão. Assim, para obtermos a representação desejada de $x_3 = 0.675$ fazemos:

```
-->format('v',5)
-->-0.675
ans =
- 0.68
```

e, em notação normalizada, temos:

```
-->format('e',8)
-->-0.675
ans =
- 6.8D-01
```

 \Diamond

Observação 2.3.2. Observe que o arredondamento pode mudar todos os dígitos e o expoente da representação em ponto flutuante de um número dado. Por exemplo, o arredondamento de 0.9999×10^{-1} com 3 dígitos significativos é 0.1×10^{0} .

Exercícios resolvidos

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Exercícios

- **E 2.3.1.** Aproxime os seguintes números para 2 dígitos significativos por arredondamento por truncamento.
 - (a) 1,159
 - (b) 7,399
 - (c) -5,901

```
E 2.3.1. (a) 1,1; (b) 7,3; (c) -5,9.
```

- **E 2.3.2.** Aproxime os seguintes números para 2 dígitos significativos por arredondamento por proximidade com desempate par.
 - (a) 1,151
 - (b) 1,15
 - (c) 2,45
 - (d) -2.45

E 2.3.2. (a) 1,2; (b) 1,2; (c) 2,4; (d) -2,4.

E 2.3.3. O Scilab usa arredondamento por proximidade com desempate par como padrão. Assim sendo, por exemplo

```
--> printf('%1.1e\n', 1.25)
1.2e+00
Agora:
--> printf('%1.1e\n', 2.45)
2.5e+00
```

Não deveria ser 2.4? Explique o que está ocorrendo.

2.4 Representação de números em máquina

Os computadores, em geral, usam a base binária para representar os números, onde as posições, chamadas de bits, assumem as condições "verdadeiro" ou "falso", ou seja, 1 ou 0, respectivamente. Os computadores representam os números com uma quantidade fixa de bits, o que se traduz em um conjunto finito de números representáveis. Os demais números são tomados por proximidade àqueles conhecidos, gerando erros de arredondamento. Por exemplo, em aritmética de computador, o número 2 tem representação exata, logo $2^2 = 4$, mas $\sqrt{3}$ não tem representação finita, logo $(\sqrt{3})^2 \neq 3$.

Veja isso no Scilab:

```
-->2^2 == 4

ans =

T

-->sqrt(3)^2 == 3

ans =

F
```

2.4.1 Números inteiros

Tipicamente, um número inteiro é armazenado em um computador como uma sequência de dígitos binários de comprimento fixo denominado **registro**.

Representação sem sinal

Um registro com n bits da forma



representa o número $(d_{n-1}d_{n-2}...d_1d_0)_2$.

Assim, é possível representar números inteiros entre $2^n - 1$ e 0, sendo

$$[111 \dots 111] = 2^{n-1} + 2^{n-2} + \dots + 2^1 + 2^0 = 2^n - 1,$$

$$\vdots$$

$$[000 \dots 011] = 3,$$

$$[000 \dots 010] = 2,$$

$$[000 \dots 001] = 1,$$

$$[000 \dots 000] = 0.$$

Exemplo 2.4.1. No Scilab,

```
-->uint8( bin2dec('00000011') )
ans = 3
-->uint8( bin2dec('111111110') )
ans = 254
```

Representação com bit de sinal

O bit mais significativo (o primeiro à esquerda) representa o sinal: por convenção, 0 significa positivo e 1 significa negativo. Um registro com n bits da forma

representa o número $(-1)^s(d_{n-2}\dots d_1d_0)_2$. Assim, é possível representar números inteiros entre -2^{n-1} e 2^{n-1} , com duas representações para o zero: $(1000\dots 000)_2$ e $(00000\dots 000)_2$.

Exemplo 2.4.2. Em um registro com 8 bits, teremos os números

$$[11111111] = -(2^6 + \dots + 2 + 1) = -127,$$

$$\vdots$$

$$[10000001] = -1,$$

$$[10000000] = -0,$$

$$[01111111] = 2^6 + \dots + 2 + 1 = 127,$$

$$\vdots$$

$$[00000010] = 2,$$

$$[00000001] = 1,$$

$$[00000000] = 0.$$

Representação complemento de dois

O bit mais significativo (o primeiro à esquerda) representa o coeficiente de -2^{n-1} . Um registro com n bits da forma:

representa o número $-d_{n-1}2^{n-1} + (d_{n-2} \dots d_1 d_0)_2$.

Observação 2.4.1. Note que todo registro começando com 1 será um número negativo.

Exemplo 2.4.3. O registro com 8 bits [01000011] representa o número:

$$-0(2^7) + (1000011)_2 = 2^6 + 2 + 1 = 67.$$

Agora, o registro [10111101] representa:

$$-1(2^7) + (0111101)_2 = -128 + 2^5 + 2^4 + 2^3 + 2^2 + 1 = -67.$$

Note que podemos obter a representação de -67 invertendo os dígitos de 67 em binário e somando 1.

Exemplo 2.4.4. Em um registro com 8 bits, teremos os números

$$[11111111] = -2^7 + 2^6 + \dots + 2 + 1 = -1$$

$$\vdots$$

$$[10000001] = -2^7 + 1 = -127$$

$$[10000000] = -2^7 = -128$$

$$[01111111] = 2^6 + \dots + 2 + 1 = 127$$

$$\vdots$$

$$[00000010] = 2$$

$$[00000001] = 1$$

$$[00000000] = 0$$

2.4.2 Sistema de ponto fixo

O sistema de ponto fixo representa as partes inteira e fracionária do número com uma quantidade fixas de dígitos.

Exemplo 2.4.5. Em um computador de 32 bits que usa o sistema de ponto fixo, o registro

$$d_{31} \quad d_{30} \quad d_{29} \quad \cdots \quad d_1 \quad d_0$$

pode representar o número

• $(-1)^{d_{31}}(d_{30}d_{29}\cdots d_{17}d_{16}, d_{15}d_{14}\cdots d_{1}d_{0})_2$ se o sinal for representado por um dígito. Observe que, neste caso, o zero possui duas representações possíveis:

е

• $(d_{30}d_{29}\cdots d_{17}d_{16})_2 - d_{31}(2^{15} - 2^{-16}) + (0,d_{15}d_{14}\cdots d_1d_0)_2$ se o sinal do número estiver representado por uma implementação em complemento de um. Observe que o zero também possui duas representações possíveis:

e

• $(d_{30}d_{29}\cdots d_{17}d_{16})_2 - d_{31}2^{15} + (0,d_{15}d_{14}\cdots d_1d_0)_2$ se o sinal do número estiver representado por uma implementação em complemento de dois. Nesse caso o zero é unicamente representado por

Observe que 16 dígitos são usados para representar a parte fracionária, 15 são para representar a parte inteira e um dígito, o d_{31} , está relacionado ao sinal do número.

2.4.3 Sistema de ponto flutuante

O sistema de ponto flutuante não possui quantidade fixa de dígitos para as partes inteira e fracionária do número.

Podemos definir uma máquina F em ponto flutuante de dois modos:

$$F(\beta, |M|, |E|, BIAS)$$
 ou $F(\beta, |M|, E_{MIN}, E_{MAX})$

onde

- β é a base (em geral 2 ou 10),
- |M| é o número de dígitos da mantissa,

- |E| é o número de dígitos do expoente,
- BIAS é um valor de deslocamento do expoente (veja a seguir),
- E_{MIN} é o menor expoente,
- E_{MAX} é o maior expoente.

Considere uma máquina com um registro de 64 bits e base $\beta=2$. Pelo padrão IEEE754, 1 bit é usado para o sinal, 11 bits para o expoente e 52 bits são usados para o significando tal que

represente o número (o BIAS = 1023 por definição)

$$x = (-1)^s M \times 2^{c - BIAS},$$

onde a característica é representada por

$$c = (c_{10}c_9 \cdots c_1c_0)_2 = c_{10}2^{10} + \cdots + c_12^1 + c_02^0$$

e o significando por

$$M = (1.m_1m_2 \cdots m_{51}m_{52})_2.$$

Observação 2.4.2. Em base 2 não é necessário armazenar o primeiro dígito (por quê?).

Exemplo 2.4.6. O registro

$$[0|100\ 0000\ 0000|1010\ 0000\ 0000\dots 0000\ 0000]$$

representa o número

$$(-1)^{0}(1+2^{-1}+2^{-3}) \times 2^{1024-1023} = (1+0.5+0.125)2 = 3.25.$$

O expoente deslocado

Uma maneira de representar os expoentes inteiros é deslocar todos eles uma mesma quantidade. Desta forma permitimos a representação de números negativos e a ordem deles continua crescente. O expoente é representado por um inteiro sem sinal do qual é deslocado o **BIAS**.

Tendo |E| dígitos para representar o expoente, geralmente o BIAS é predefinido de tal forma a dividir a tabela ao meio de tal forma que o expoente um seja representado pelo sequência [100...000].

Exemplo 2.4.7. Com 64 bits, pelo padrão IEEE754, temos que |E| := 11. Assim, $(100\ 0000\ 0000)_2 = 2^{10} = 1024$. Como queremos que esta sequência represente o 1, definimos BIAS := 1023, pois

$$1024 - BIAS = 1.$$

Com 32 bits, temos |E| := 8 e BIAS := 127. E com 128 bits, temos |E| := 15 e BIAS := 16383.

Com |E| = 11 temos

$$[111\ 1111\ 1111] = \text{reservado}$$

$$[111\ 1111\ 1110] = 2046 - BIAS = 1023_{10} = E_{MAX}$$

$$\vdots =$$

$$[100\ 0000\ 0001] = 2^{10} + 1 - BIAS = 2_{10}$$

$$[100\ 0000\ 0000] = 2^{10} - BIAS = 1_{10}$$

$$[011\ 1111\ 1111] = 1023 - BIAS = 0_{10}$$

$$[011\ 1111\ 1110] = 1022 - BIAS = -1_{10}$$

$$\vdots =$$

$$[000\ 0000\ 0001] = 1 - BIAS = -1022 = E_{MIN}$$

$$[000\ 0000\ 0000] = \text{reservado}$$

O maior expoente é dado por $E_{MAX}=1023$ e o menor expoente é dado por $E_{MIN}=-1022$.

O menor número representável positivo é dado pelo registro

$$[0|000\ 0000\ 0001|0000\ 0000\ 0000\ \dots 0000\ 0000]$$

quando s = 0, c = 1 e $M = (1.000...000)_2$, ou seja,

$$MINR = (1+0)_2 \times 2^{1-1023} \approx 0.2225 \times 10^{-307}.$$

O maior número representável é dado por

$$[0|111 \ 1111 \ 1110|1111 \ 1111 \ \cdots \ 1111 \ 1111]$$

quando
$$s=0,\,c=2046$$
 e $M=(1.1111\ 11111\cdots\ 1111)_2=2-2^{-52},$ ou seja,
$$MAXR=(2-2^{-52})\times 2^{2046-1023}\approx 2^{1024}\approx 0.17977\times 10^{309}.$$

Observação 2.4.3. O menor número positivo, o maior número e o menor número subnormal representáveis no Scilab são:

```
-->MINR=number_properties('tiny')
-->MAXR=number_properties('huge')
-->number properties('tiniest')
```

Outras informações sobre a representação em ponto flutuante podem ser obtidas com help number_properties.

Casos especiais

O zero é um caso especial representado pelo registro

$$[0|000 0000 0000|0000 0000 0000...0000 0000]$$

Os expoentes **reservados** são usados para casos especiais:

- c = [0000...0000] é usado para representar o zero (se m = 0) e os números subnormais (se $m \neq 0$).
- c = [1111...1111] é usado para representar o infinito (se m = 0) e NaN (se $m \neq 0$).

Os números subnormais⁸ tem a forma

$$x = (-1)^s (0.m_1 m_2 \cdots m_{51} m_{52})_2 \times 2^{1-BIAS}.$$

2.4.4 Precisão e épsilon de máquina

A **precisão** p de uma máquina é o número de dígitos significativos usado para representar um número. Note que p = |M| + 1 em binário e p = |M| para outras bases.

O épsilon de máquina, $\epsilon_{mach} = \epsilon$, é definido de forma que $1 + \epsilon$ seja o menor número representável maior que 1, isto é, $1 + \epsilon$ é representável, mas não existem números representáveis em $(1, 1 + \epsilon)$.

Exemplo 2.4.8. Com 64 bits, temos que o épsilon será dado por

$$1 \to (1.0000\ 0000....0000)_2 \times 2^0$$

$$\epsilon \to +(0.0000\ 0000....0001)_2 \times 2^0 = 2^{-52}$$

$$(1.0000\ 0000....0001)_2 \times 2^0 \neq 1$$

Assim, $\epsilon = 2^{-52}$.

 $^{^{8}}$ Note que poderíamos definir números um pouco menores que o MINR.

Observação 2.4.4. No Scilab, o épsilon de máquina é representado pela constante %eps. Observe os seguintes resultados:

```
-->1 + 1e-16 == 1
ans =
T
-->1 + %eps == 1
ans =
F
```

2.4.5 Distribuição dos números

Utilizando uma máquina em ponto flutuante, temos um número finito de números que podemos representar.

Um número muito pequeno geralmente é aproximado por zero (**underflow**) e um número muito grande (**overflow**) geralmente faz o cálculo parar. Além disso, os números não estão uniformemente espaçados no eixo real. Números pequenos estão bem próximos enquanto que números com expoentes grandes estão bem distantes.

Se tentarmos armazenar um número que não é representável, devemos utilizar o número mais próximo, gerando os erros de arredondamento.

Observação 2.4.5. O chamado modo de exceção de ponto flutuante é controlado pela função ieee. O padrão do Scilab é ieee(0). Estude os seguintes resultados das seguintes operações usando os diferentes modos de exceção:

```
-->2*number_properties('huge'), 1/2^999, 1/0, 1/-0
```

Exercícios

E 2.4.1. Usando a representação complemento de dois de números inteiros com 8 bits, escreva o número decimal que corresponde aos seguintes barramentos:

```
a) [01100010].
```

- b) [00011101].
- c) [10000000].
- d) [11100011].
- e) [11111111]

```
E 2.4.1. a) 2^6 + 2^5 + 2^1 = 98; b) 2^4 + 2^3 + 2^2 + 2^0 = 29; c) -2^7; d) -2^7 + 2^6 + 2^5 + 2^1 + 2^0 = -29; e) -2^7 + 2^6 + 2^5 + 2^4 + 2^3 + 2^2 + 2^1 + 2^0 = -1. Observe que o dígito mais significativo (mais à esquera) tem peso negativo.
```

- **E 2.4.2.** Usando a representação complemento de dois de números inteiros com 16 bits, escreva o número decimal que corresponde aos seguintes barramentos:
- a) [0110001001100010].
- b) [0001110100011101].
- c) [1110001011100011].
- d) [111111111111111].

```
E 2.4.2. a) 25186; b) 7453; c) -7453; d) -1.
```

- **E 2.4.3.** Usando a representação de ponto flutuante com 64 **bits**, escreva o número decimal que corresponde aos seguintes barramentos:
- a) [0|10000000000|111000...0].
- b) [1|10000000001|0111000...0].

```
E 2.4.3. a) 3,75; b) −5,75.
```

- E 2.4.4. Explique a diferença entre o sistema de ponto fixo e ponto flutuante.
- E 2.4.5. Considere a seguinte rotina escrita para ser usada no Scilab:

```
x=1
while x+1>x
x=x+1
end
```

Explique se esta rotina finaliza em tempo finito, em caso afirmativo calcule a ordem de grandeza do tempo de execução supondo que cada passo do laço demore $10^{-7}s$. Justifique sua reposta.

E 2.4.5. Devido à precisão finita do sistema de numeração, o laço para quando x for suficientemente grande para que x+1

seja aproximado para 1. Isso acontece quando 1 é da ordem do épsilon de máquina em relação a x, isto é, quando $x \approx 2/\%eps$. O tempo de execução fica em torno de 28 anos.

2.5 Tipos de erros

Em geral, os números não são representados de forma exata nos computadores. Isto nos leva ao chamado erro de arredondamento. Quando resolvemos problemas com técnicas numéricas, estamos sujeitos a este e outros tipos de erros. Nesta seção, veremos quais são estes erros e como controlá-los, quando possível.

Quando fazemos aproximações numéricas, os erros são gerados de várias formas, sendo as principais delas as seguintes:

- 1. Incerteza dos dados são devidos aos erros nos dados de entrada. Quando o modelo matemático é oriundo de um problema físico, existe incerteza nas medidas feitas pelos instrumentos de medição, que possuem acurácia finita.
- 2. Erros de Arredondamento são aqueles relacionados com as limitações existentes na forma de representar números em máquina.
- 3. Erros de Truncamento surgem quando aproximamos um conceito matemático formado por uma sequência infinita de passos por de um procedimento finito. Por exemplo, a definição de integral é dada por um processo de limite de somas. Numericamente, aproximamos por um soma finita. O erro de truncamento deve ser estudado analiticamente para cada método empregado e normalmente envolve matemática mais avançada que a estudado em um curso de graduação.

Uma questão fundamental é a quantificação dos erros imbricados na computação da solução de um dado problema. Para tanto, precisamos definir medidas de erros (ou de exatidão). As medidas de erro mais utilizadas são o **erro absoluto** e o **erro relativo**.

Definição 2.5.1 (Erro absoluto e relativo). Seja x um número real $e \overline{x}$, sua aproximação. O erro absoluto da aproximação \overline{x} é definido como

$$|x-\overline{x}|$$
.

O erro relativo da aproximação \overline{x} é definido como

$$\frac{|x - \overline{x}|}{|x|}, \quad x \neq 0.$$

Observação 2.5.1. Observe que o erro relativo é adimensional e, muitas vezes, é expresso em porcentagens. Mais precisamente, o erro relativo em porcentagem da aproximação \overline{x} é dado por

$$\frac{|x-\bar{x}|}{|x|} \times 100\%.$$

Exemplo 2.5.1. Sejam x=123456,789 e sua aproximação $\bar{x}=123000$. O erro absoluto é

$$|x - \bar{x}| = |123456,789 - 123000| = 456,789$$

e o erro relativo é

$$\frac{|x-\bar{x}|}{|x|} = \frac{456,789}{123456,789} \approx 0,00369999 \text{ ou } 0,36\%$$

Exemplo 2.5.2. Sejam y=1,23456789 e $\bar{y}=1,13$. O erro absoluto é

$$|y - \bar{y}| = |1,23456789 - 1,13| = 0,10456789$$

que parece pequeno se compararmos com o exemplo anterior. Entretanto o erro relativo é

$$\frac{|y-\bar{y}|}{|y|} = \frac{0.10456789}{1.23456789} \approx 0.08469999$$
 ou 8,4%

Note que o erro relativo leva em consideração a escala do problema.

Exemplo 2.5.3. Observe os erros absolutos e relativos em cada caso a seguir:

\overline{x}	\bar{x}	Erro absoluto	Erro relativo
$0,\overline{3}\times10^{-2}$	0.3×10^{-2}	$0,\overline{3} \times 10^{-3}$	10%
$0,\overline{3}$	0,3	$0,\overline{3}\times10^{-2}$	10%
$0,\overline{3} \times 10^2$	0.3×10^2	$0,\overline{3} \times 10^1$	10%

Outra forma de medir a exatidão de uma aproximação numérica é contar o **número de dígitos significativos corretos** em relação ao valor exato.

Definição 2.5.2 (Número de dígitos significativos corretos). A aproximação \overline{x} de um número x tem s dígitos significativos corretos quando⁹

$$\frac{|x - \overline{x}|}{|x|} < 5 \times 10^{-s}.$$

$$DIGSE(x,\bar{x}) = s \approx int \left| \log_{10} \frac{|x - \overline{x}|}{|x|} \right|.$$

 $^{^9}$ Esta definição é apresentada em [3]. Não existe uma definição única na literatura para o conceito de dígitos significativos corretos, embora não precisamente equivalentes, elas transmitem o mesmo conceito. Uma maneira de interpretar essa regra é: calcula-se o erro relativo na forma normalizada e a partir da ordem do expoente temos o número de dígitos significativos corretos. Como queremos o expoente, podemos estimar s por

Exemplo 2.5.4. Vejamos os seguintes casos:

a) A aproximação de x=0,333333 por $\overline{x}=0,333$ tem 3 dígitos significativos corretos, pois

$$\frac{|x - \overline{x}|}{|x|} = \frac{0,000333}{0,3333333} \approx 0,000999 \le 5 \times 10^{-3}.$$

b) Considere as aproximações $\bar{x}_1=0,666$ e $\bar{x}_2=0,667$ de x=0,666888. Os erros relativos são

$$\frac{|x - \bar{x}_1|}{|x|} = \frac{|0,666888 - 0,666|}{0,666888} \approx 0,00133... < 5 \times 10^{-3}.$$

$$\frac{|x - \bar{x}_2|}{|x|} = \frac{|0,666888 - 0,667|}{0,666888} \approx 0,000167... < 5 \times 10^{-4}.$$

Note que \bar{x}_1 possui 3 dígitos significativos corretos e \bar{x}_2 possui 4 dígitos significativos (o quarto dígito é o dígito 0 que não aparece a direita, i.e, $\bar{x}_2 = 0.6670$. Isto também leva a conclusão que x_2 aproxima melhor o valor de x do que x_1 pois está mais próximo de x.

c) $\overline{x} = 9,999$ aproxima x = 10 com 4 dígitos significativos corretos, pois

$$\frac{|x - \overline{x}|}{|x|} = \frac{|10 - 9,999|}{10} \approx 0,0000999... < 5 \times 10^{-4}.$$

d) Considere as aproximações $\overline{x}_1 = 1{,}49$ e $\overline{x}_2 = 1{,}5$ de x = 1. Da definição, temos que 1,49 aproxima 1 com um dígito significativo correto (verifique), enquanto 1,5 tem zero dígito significativo correto, pois:

$$\frac{|1-1.5|}{|1|} = 5 \times 10^{-1} < 5 \times 10^{0}.$$

Exercícios

E 2.5.1. Calcule os erros absoluto e relativo das aproximações \bar{x} para x em cada caso:

- a) $x = \pi = 3,14159265358979...$ e $\bar{x} = 3,141$
- b) $x = 1,00001 \text{ e } \bar{x} = 1$
- c) $x = 100001 \text{ e } \bar{x} = 100000$

 $\textbf{E 2.5.1. a)} \ \ \varepsilon_{abs} = 5.9 \times 10^{-4}, \ \varepsilon_{rel} = 1.9 \times 10^{-2}\%; \ \textbf{b)} \ \ \varepsilon_{abs} = \times 10^{-5}, \ \varepsilon_{rel} = \times 10^{-3}\%; \ \textbf{c)} \ \ \varepsilon_{abs} = 1, \ \varepsilon_{rel} = 10^{-5}\%.$

E 2.5.2. Arredonde os seguintes números para cinco algarismos significativos:

- a) 1,7888544
- b) 1788,8544
- c) 0,0017888544
- d) 0,004596632
- e) $2,1754999 \times 10^{-10}$
- **E 2.5.3.** Represente os seguintes números com três dígitos significativos usando arredondamento por truncamento e arredondamento por proximidade.
- a) 3276.
- b) 42,55.
- c) 0,00003331. **E 2.5.3.** a) 3270, 3280; b) 42,5, 42,6; c) 0,0000333, 0,0000333.
- **E 2.5.4.** Usando a Definição 2.5.2, verifique quantos são os dígitos significativos corretos na aproximação de x por \bar{x} .
- a) $x = 2.5834 \text{ e } \bar{x} = 2.6$
- b) $x = 100 \text{ e } \bar{x} = 99$ E 2.5.4. a) 2; b) 2.
- **E 2.5.5.** Resolva a equação 0.1x 0.01 = 12 usando arredondamento com três dígitos significativos em cada passo e compare com o resultado exato.

$$\begin{array}{cccc} 0.1x-0.01 & = & 12 \\ & 0.1x & = & 12+0.01=12.01 \\ & x & = & 120.1 \end{array}$$

A resposta exata é 120,1.

- **E 2.5.6.** Calcule o erro relativo e absoluto envolvido nas seguintes aproximações e expresse as respostas com três algarismos significativos corretos.
- a) x = 3,1415926535898 e $\tilde{x} = 3,141593$
- b) $x = \frac{1}{7} \text{ e } \tilde{x} = 1,43 \times 10^{-1}$ **E 2.5.6.** a) $\delta_{\text{abs}} = 3,46 \times 10^{-7}$, $\delta_{\text{rel}} = 1,10 \times 10^{-7}$; b) $\delta_{\text{abs}} = 1,43 \times 10^{-4}$, $\delta_{\text{rel}} = 1,00 \times 10^{-3}$.

2.6 Erros nas operações elementares

O erro relativo presente nas operações elementares de adição, subtração, multiplicação e divisão é da ordem do épsilon de máquina. Se estivermos usando uma máquina com 64 bits, temos que $\epsilon=2^{-52}\approx 2{,}22E-16$.

Este erro é bem pequeno para a maioria das aplicações! Assumindo que x e y são representados com todos dígitos corretos, temos aproximadamente 15 dígitos significativos corretos quando fazemos uma das operações x + y, x - y, $x \times y$ ou x/y.

Mesmo que fizéssemos, por exemplo, 1000 operações elementares sucessivas em ponto flutuante, teríamos, no pior dos casos, acumulado todos esses erros e perdido 3 casas decimais $(1000 \times 10^{-15} \approx 10^{-12})$.

Entretanto, quando subtraímos números muito próximos, o erro pode se propagar de forma catastrófico.

2.7 Cancelamento catastrófico

Quando fazemos subtrações com números muito próximos entre si, ocorre o que chamamos de "cancelamento catastrófico", onde podemos perder vários dígitos de precisão em uma única subtração.

Exemplo 2.7.1. Efetue a operação

$$0.987624687925 - 0.987624 = 0.687925 \times 10^{-6}$$

usando arredondamento com seis dígitos significativos e observe a diferença se comparado com resultado sem arredondamento.

Solução. Os números arredondados com seis dígitos para a mantissa resultam na seguinte diferença

$$0.987625 - 0.987624 = 0.100000 \times 10^{-5}$$

Observe que os erros relativos entre os números exatos e aproximados no lado esquerdo são bem pequenos,

$$\frac{|0.987624687925 - 0.987625|}{|0.987624687925|} = 0.00003159$$

e

$$\frac{|0.987624 - 0.987624|}{|0.987624|} = 0\%,$$

enquanto no lado direito o erro relativo é enorme:

$$\frac{|0,100000 \times 10^{-5} - 0,687925 \times 10^{-6}|}{0.687925 \times 10^{-6}} = 45,36\%.$$

 \Diamond

Exemplo 2.7.2. Considere o problema de encontrar as raízes da equação de segundo grau

$$x^2 + 300x - 0.014 = 0.$$

usando seis dígitos significativos.

Aplicando a fórmula de Bhaskara com $a=0,100000\times 10^1,\,b=0,300000\times 10^3$ e $c=0,140000\times 10^{-1},$ temos o discriminante:

$$\begin{array}{lll} \Delta & = & b^2 - 4 \cdot a \cdot c \\ & = & 0.300000 \times 10^3 \times 0.300000 \times 10^3 \\ & + & 0.400000 \times 10^1 \times 0.100000 \times 10^1 \times 0.140000 \times 10^{-1} \\ & = & 0.900000 \times 10^5 + 0.560000 \times 10^{-1} \\ & = & 0.900001 \times 10^5 \end{array}$$

e as raízes:

$$x_1, x_2 = \frac{-0,300000 \times 10^3 \pm \sqrt{\Delta}}{0,200000 \times 10^1}$$

$$= \frac{-0,300000 \times 10^3 \pm \sqrt{0,900001 \times 10^5}}{0,200000 \times 10^1}$$

$$= \frac{-0,300000 \times 10^3 \pm 0,300000 \times 10^3}{0,200000 \times 10^1}$$

Então, as duas raízes obtidas com erros de arredondamento, são:

$$\tilde{x}_1 = \frac{-0,300000 \times 10^3 - 0,300000 \times 10^3}{0,200000 \times 10^1}$$
$$= -\frac{0,600000 \times 10^3}{0,200000 \times 10^1} = -0,300000 \times 10^3$$

е

$$\tilde{x}_2 = \frac{-0,300000 \times 10^3 + 0,300000 \times 10^3}{0.200000 \times 10^1} = 0,000000 \times 10^0$$

No entanto, os valores das raízes com seis dígitos significativos livres de erros de arredondamento, são:

$$x_1 = -0.300000 \times 10^3$$
 e $x_2 = 0.466667 \times 10^{-4}$.

Observe que a primeira raiz apresenta seis dígitos significativos corretos, mas a segunda não possui nenhum dígito significativo correto.

Observe que isto acontece porque b^2 é muito maior que 4ac, ou seja, $b \approx \sqrt{b^2 - 4ac}$, logo a diferença

 $-b + \sqrt{b^2 - 4ac}$

estará próxima de zero. Uma maneira de evitar o cancelamento catastrófico é aplicar procedimentos analíticos na expressão para eliminar essa diferença. Um técnica padrão consiste usar uma expansão em série de Taylor em torno da origem, tal como:

$$\sqrt{1-x} = 1 - \frac{1}{2}x + O(x^2).$$

Substituindo esta aproximação na fórmula de Bhaskara, temos:

$$x = \frac{-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac}}{2a}$$
$$= \frac{-b \pm b\sqrt{1 - \frac{4ac}{b^2}}}{2a}$$
$$\approx \frac{-b \pm b\left(1 - \frac{4ac}{2b^2}\right)}{2a}$$

Observe que $\frac{4ac}{b^2}$ é um número pequeno e por isso a expansão faz sentido. Voltamos no exemplo anterior e calculamos as duas raízes com o nova expressão

$$\tilde{x}_1 = \frac{-b - b + \frac{4ac}{2b}}{2a} = -\frac{b}{a} + \frac{c}{b}$$

$$= -\frac{0,300000 \times 10^3}{0,100000 \times 10^1} - \frac{0,140000 \times 10^{-1}}{0,300000 \times 10^3}$$

$$= -0,300000 \times 10^3 - 0,466667 \times 10^{-4}$$

$$= -0,300000 \times 10^3$$

$$\tilde{x}_{2} = \frac{-b + b - \frac{4ac}{2b}}{2a}$$

$$= -\frac{4ac}{4ab}$$

$$= -\frac{c}{b} = -\frac{-0.140000 \times 10^{-1}}{0.300000 \times 10^{3}} = 0.466667 \times 10^{-4}$$

Observe que o efeito catastrófico foi eliminado.

Observação 2.7.1. O cancelamento catastrófico também poderia ter sido evitado através do seguinte truque analítico:

$$x_{2} = \frac{-b + \sqrt{b^{2} - 4ac}}{2a} = \frac{-b + \sqrt{b^{2} - 4ac}}{2a} \cdot \frac{-b - \sqrt{b^{2} - 4ac}}{-b - \sqrt{b^{2} - 4ac}}$$

$$= \frac{b^{2} - (b^{2} - 4ac)}{2a\left(-b - \sqrt{b^{2} - 4ac}\right)} = \frac{4ac}{2a\left(-b - \sqrt{b^{2} - 4ac}\right)}$$

$$= -\frac{2c}{\left(b + \sqrt{b^{2} - 4ac}\right)}$$

2.8 Condicionamento de um problema

Nesta seção, utilizaremos a seguinte descrição abstrata para o conceito de "resolver um problema": dado um conjunto de dados de entrada, encontrar os dados de saída. Se denotamos pela variável x os dados de entrada e pela variável y os dados de saída, resolver o problema significa encontrar y dado x. Em termos matemáticos, a resolução de um problema é realizada pelo mapeamento $f: x \to y$, ou simplesmente y = f(x).

É certo que, na maioria das aplicações, os dados de entrada do problema — isto é, x — não são conhecidos com total exatidão, devido a diversas fontes de erros, como incertezas na coleta dos dados e erros de arredondamento. O conceito de condicionamento está relacionado à forma como os erros nos dados de entrada influenciam os dados de saída.

Para fins de análise, denotaremos por x, os dados de entrada com precisão absoluta e por x^* , os dados com erro. Definiremos também a solução y^* , do problema com dados de entrada x^* , ou seja, $y^* = f(x^*)$.

Estamos interessados em saber se os erros cometidos na entrada $\Delta x = x - x^*$ influenciaram na saída do problema $\Delta y = y - y^*$. No caso mais simples, temos que $x \in \mathbb{R}$ e $y \in \mathbb{R}$. Assumindo que f seja diferenciável, a partir da série de Taylor

$$f(x + \Delta x) \approx f(x) + f'(x)\Delta x$$

obtemos (subtraindo f(x) dos dois lados)

$$\Delta y = f(x + \Delta x) - f(x) \approx f'(x)\Delta x$$

Para relacionarmos os erros relativos, dividimos o lado esquerdo por y, o lado direito por f(x) = y e obtemos

$$\frac{\Delta y}{y} \approx \frac{f'(x)}{f(x)} \frac{x \Delta x}{x}$$

sugerindo a definição de número de condicionamento de um problema.

Definição 2.8.1. Seja f uma função diferenciável. O número de condicionamento de um problema é definido como

$$\kappa_f(x) := \left| \frac{xf'(x)}{f(x)} \right|$$

e fornece uma estimativa de quanto os erros relativos na entrada $\left|\frac{\Delta x}{x}\right|$ serão amplificados na saída $\left|\frac{\Delta y}{y}\right|$.

De modo geral, quando f depende de várias variáveis, podemos obter

$$\delta_f = |f(x_1, x_2, ..., x_n) - f(\bar{x}_1, \bar{x}_2, ..., \bar{x}_n)| \approx \sum_{i=1}^n \left| \frac{\partial f}{\partial x_i}(x_1, x_2, ..., x_n) \right| \delta_{x_i}$$

Uma matriz de números de condicionamento também poderia ser obtida como em [5].

Exemplo 2.8.1. Considere o problema de calcular \sqrt{x} em x=2. Se usarmos $x^*=1,999$, quanto será o erro relativo na saída? O erro relativo na entrada é

$$\left| \frac{\Delta x}{x} \right| = \left| \frac{2 - 1,999}{2} \right| = 0,0005$$

O número de condicionamento do problema calcular a raiz é

$$\kappa_f(x) := \left| \frac{xf'(x)}{f(x)} \right| = \left| \frac{x\frac{1}{2\sqrt{x}}}{\sqrt{x}} \right| = \frac{1}{2}$$

Ou seja, os erros na entrada serão diminuídos pela metade. De fato, usando $y=\sqrt{2}=1,4142136...$ e $y^*=\sqrt{1,999}=1,41386...$, obtemos

$$\frac{\Delta y}{y} = \frac{\sqrt{2} - \sqrt{1,999}}{\sqrt{2}} \approx 0,000250031...$$

Exemplo 2.8.2. Considere a função $f(x) = \frac{10}{1-x^2}$ e $x^* = 0,9995$ com um erro absoluto na entrada de 0,0001.

Calculando $y^* = f(x^*)$ temos

$$y^* = \frac{10}{1 - (0.9995)^2} \approx 10002,500625157739705173$$

Mas qual é a estimativa de erro nessa resposta? Quantos dígitos significativos temos nessa resposta?

Sabendo que $f'(x) = -20x/(1-x^2)^2$, o número de condicionamento é

$$\kappa_f(x) := \left| \frac{xf'(x)}{f(x)} \right| = \left| \frac{2x^2}{1 - x^2} \right|$$

o que nos fornece para $x^* = 0.9995$,

$$\kappa_f(0.9995) \approx 1998.5$$

Como o erro relativo na entrada é

$$\left| \frac{\Delta x}{x} \right| = \left| \frac{0,0001}{0,9995} \right| \approx 0,00010005...$$

temos que o erro na saída será aproximadamente

$$\left| \frac{\Delta y}{y} \right| \approx \kappa_f(x) \left| \frac{\Delta x}{x} \right| \approx 1998.5 \times 0.00010005... \approx 0.1999$$

ou seja um erro relativo de aproximadamente 19,99%.

Note que se usarmos $x_1 = 0.9994$ e $x_2 = 0.9996$ (ambos no intervalo do erro absoluto da entrada) encontramos

$$y_1^* \approx 8335,83$$

 $y_2^* \approx 12520,50$

confirmando a estimativa de 19,99%.

Exemplo 2.8.3. Seja $f(x) = x \exp(x)$. Calcule o erro absoluto ao calcular f(x) sabendo que $x = 2 \pm 0.05$.

Solução. Temos que $x \approx 2$ com erro absoluto de $\delta_x = 0.05$. Neste caso, calculamos δ_f , isto é, o erro absoluto ao calcular f(x), por:

$$\delta_f = |f'(x)|\delta_x.$$

Como $f'(x) = (1+x)e^x$, temos:

$$\delta_f = |(1+x)e^x| \cdot \delta_x$$

= |3e^2| \cdot 0.05 = 1.1084.

Portanto, o erro absoluto ao calcular f(x) quando $x=2\pm0.05$ é de 1,1084.

Exemplo 2.8.4. Calcule o erro relativo ao medir $f(x,y) = \frac{x^2+1}{x^2}e^{2y}$ sabendo que $x \approx 3$ é conhecido com 10% de erro e $y \approx 2$ é conhecido com 3% de erro.

Solução. Calculamos as derivadas parciais de f:

$$\frac{\partial f}{\partial x} = \frac{2x^3 - (2x^3 + 2x)}{x^4}e^{2y} = -\frac{2e^{2y}}{x^3}$$

е

$$\frac{\partial f}{\partial y} = 2\frac{x^2 + 1}{x^2}e^{2y}$$

Calculamos o erro absoluto em termos do erro relativo:

$$\frac{\delta_x}{|x|} = 0.1 \Rightarrow \delta_x = 3 \cdot 0.1 = 0.3$$

$$\frac{\delta_y}{|y|} = 0.03 \Rightarrow \delta_y = 2 \cdot 0.03 = 0.06$$

Aplicando a expressão para estimar o erro em f temos

$$\delta_f = \left| \frac{\partial f}{\partial x} \right| \delta_x + \left| \frac{\partial f}{\partial y} \right| \delta_y$$
$$= \frac{2e^4}{27} \cdot 0.3 + 2\frac{9+1}{9}e^4 \cdot 0.06 = 8.493045557$$

Portanto, o erro relativo ao calcular f é estimado por

$$\frac{\delta f}{|f|} = \frac{8,493045557}{\frac{9+1}{9}e^4} = 14\%$$

 \Diamond

Exemplo 2.8.5. No exemplo anterior, reduza o erro relativo em x pela metade e calcule o erro relativo em f. Depois, repita o processo reduzindo o erro relativo em y pela metade.

Solução. Na primeira situação temos x=3 com erro relativo de 5% e $\delta_x=0.05\cdot 3=0.15$. Calculamos $\delta_f=7.886399450$ e o erro relativo em f de 13%. Na segunda situação, temos y=2 com erro de 1.5% e $\delta_y=2\cdot 0.015=0.03$. Calculamos $\delta_f=4.853168892$ e o erro relativo em f de 8%. Observe que mesma o erro relativo em f sendo maior, o erro em f de f mais significante na função. f

Exemplo 2.8.6. Considere um triângulo retângulo onde a hipotenusa e um dos catetos são conhecidos a menos de um erro: hipotenusa $a=3\pm0,01$ metros e cateto $b=2\pm0,01$ metros. Calcule o erro absoluto ao calcular a área dessa triângulo.

Solução. Primeiro vamos encontrar a expressão para a área em função da hipotenusa a e um cateto b. A tamanho de segundo cateto c é dado pelo teorema de Pitágoras, $a^2 = b^2 + c^2$, ou seja, $c = \sqrt{a^2 - b^2}$. Portanto a área é

$$A = \frac{bc}{2} = \frac{b\sqrt{a^2 - b^2}}{2}.$$

Agora calculamos as derivadas

$$\frac{\partial A}{\partial a} = \frac{ab}{2\sqrt{a^2 - b^2}},$$

$$\frac{\partial A}{\partial b} = \frac{\sqrt{a^2 - b^2}}{2} - \frac{b^2}{2\sqrt{a^2 - b^2}},$$

e substituindo na estimativa para o erro δ_A em termos de $\delta_a=0.01$ e $\delta_b=0.01$:

$$\delta_A \approx \left| \frac{\partial A}{\partial a} \right| \delta_a + \left| \frac{\partial A}{\partial b} \right| \delta_b$$

$$\approx \frac{3\sqrt{5}}{5} \cdot 0.01 + \frac{\sqrt{5}}{10} \cdot 0.01 = 0.01565247584$$

Em termos do erro relativo temos erro na hipotenusa de $\frac{0,01}{3}\approx 0,333\%$, erro no cateto de $\frac{0,01}{2}=0,5\%$ e erro na área de

$$\frac{0,01565247584}{\frac{2\sqrt{3^2-2^2}}{2}} = 0,7\%$$



Exercícios

E 2.8.1. Considere que a variável $x \approx 2$ é conhecida com um erro relativo de 1% e a variável $y \approx 10$ com um erro relativo de 10%. Calcule o erro relativo associado a z quando:

$$z = \frac{y^4}{1 + y^4} e^x.$$

Suponha que você precise conhecer o valor de z com um erro de 0,5%. Você propõe uma melhoria na medição da variável x ou y? Explique.

E 2.8.1. 2%, deve-se melhorar a medida na variável x, pois, por mais que o erro relativo seja maior para esta variável, a

propagação de erros através desta variáveis é muito menos importante do que para a outra variável.

E 2.8.2. A corrente I em ampères e a tensão V em volts em uma lâmpada se relacionam conforme a seguinte expressão:

$$I = \left(\frac{V}{V_0}\right)^{\alpha}$$

onde α é um número entre 0 e 1 e V_0 é tensão nominal em volts. Sabendo que $V_0=220\pm3\%$ e $\alpha=-0.8\pm4\%$, calcule a corrente e o erro relativo associado

quando a tensão vale $220 \pm 1\%$.

Obs:. Este problema pode ser resolvido de duas formas distintas: usando a expressão aproximada para a propagação de erro e inspecionando os valores máximos e mínimos que a expressão pode assumir. Pratique os dois métodos. Dica: lembre que $x^{\alpha}=e^{\alpha\ln(x)}$ E 2.8.2. 3,2% pela aproximação ou 3,4% pelo segundo método, isto é, (0,96758 $\leq I \leq$ 1,0342).

Exemplos selecionados de cancelamento ca-2.9tastrófico

Exemplo 2.9.1. Considere o seguinte processo iterativo:

$$x_0 = \frac{1}{3}$$

$$x_{n+1} = 4x_n - 1, \quad n \in \mathbb{N}.$$

Observe que $x_0 = \frac{1}{3}$, $x_1 = 4 \cdot \frac{1}{3} - 1 = \frac{1}{3}$, $x_2 = \frac{1}{3}$, ou seja, temos uma sequência constante igual a $\frac{1}{3}$. No entanto, ao calcularmos no computador, usando o sistema de numeração 'double', a sequência obtida não é constante e, de fato, diverge. Faça o teste no Scilab, colocando:

$$-->x = 1/3$$

e itere algumas vezes a linha de comando:

$$-->_{x} = 4*_{x}-1$$

Para compreender o que acontece, devemos levar em consideração que o número $\frac{1}{3} = 0,\overline{3}$ possui um representação infinita tanto na base decimal quanto na base binária. Logo, sua representação de máquina inclui um erro de arredondamento. Seja ϵ a diferença entre o valor exato de $\frac{1}{3}$ e sua representação de máquina, isto é, $\tilde{x}_0 = \frac{1}{3} + \epsilon$. A sequência efetivamente calculada no computador é:

$$\tilde{x}_{0} = \frac{1}{3} + \epsilon
\tilde{x}_{1} = 4x_{0} - 1 = 4\left(\frac{1}{3} + \epsilon\right) - 1 = \frac{1}{3} + 4\epsilon
\tilde{x}_{2} = 4x_{1} - 1 = 4\left(\frac{1}{3} + 4\epsilon\right) - 1 = \frac{1}{3} + 4^{2}\epsilon
\vdots
\tilde{x}_{n} = \frac{1}{3} + 4^{n}\epsilon$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

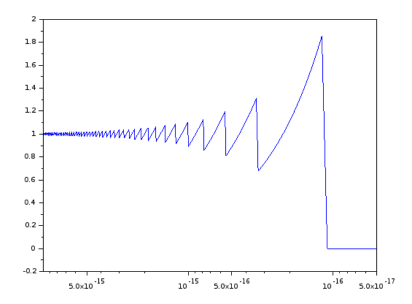


Figura 2.1: Gráfico na função do Exemplo 2.9.2.

Portanto o limite da sequência diverge,

$$\lim_{x \to \infty} |\tilde{x}_n| = \infty$$

Qual o número de condicionamento desse problema?

Exemplo 2.9.2. Observe a seguinte identidade

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

Calcule o valor da expressão à esquerda para $x=10^{-12},\ x=10^{-13},\ x=10^{-14},\ x=10^{-15},\ x=10^{-16}$ e $x=10^{-17}$. Observe que quando x se aproxima do ϵ de máquina a expressão perde o significado. Veja a Figura 2.1 com o gráfico de f(x) em escala logarítmica.

Exemplo 2.9.3. Neste exemplo, estamos interessados em compreender mais detalhadamente o comportamento da expressão

$$\left(1+\frac{1}{n}\right)^n$$

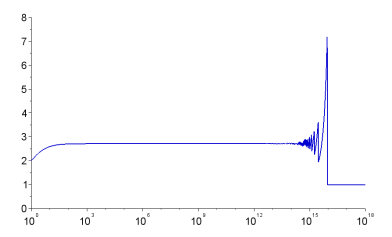


Figura 2.2: Gráfico de $\left(1+\frac{1}{n}\right)^n$ em função de n em escala linear-logarítmica variando de 10^0 até 10^{18} . Veja o Exemplo 2.9.3.

quando n é um número grande ao computá-la em sistemas de numeral de ponto flutuante com acurácia finita. Um resultado bem conhecido do cálculo nos diz que o limite de (2.9.3) quando n tende a infinito é o número de Euler:

$$\lim_{n \to \infty} \left(1 + \frac{1}{n} \right)^n = e = 2,718281828459...$$

Sabemos também que a sequência produzida por (2.9.3) é crescente, isto é:

$$\left(1+\frac{1}{1}\right)^1 < \left(1+\frac{1}{2}\right)^2 < \left(1+\frac{1}{3}\right)^3 < \cdots$$

No entanto, quando calculamos essa expressão no Scilab, nos defrontamos com o seguinte resultado:

n	$\left(1+\frac{1}{n}\right)^n$	n	$\left(1+\frac{1}{n}\right)^n$
1	2,000000000000000	10^{2}	2,7048138294215
2	2,25000000000000	10^{4}	2,7181459268249
3	2,3703703703704	10^{6}	2,7182804690957
4	2,4414062500000	10^{8}	2,7182817983391
5	2,4883200000000	10^{10}	2,7182820532348
6	2,5216263717421	10^{12}	2,7185234960372
7	2,5464996970407	10^{14}	2,7161100340870
8	2,5657845139503	10^{16}	1,00000000000000
9	2,5811747917132	10^{18}	1,00000000000000
10	2,5937424601000	10^{20}	1,00000000000000

Podemos resumir esses dados no gráfico de $\left(1+\frac{1}{n}\right)^n$ em função de n, veja a Figura 2.9.

Observe que quando n se torna grande, da ordem de 10^{15} , o gráfico da função deixa de ser crescente e apresenta oscilações. Observe também que a expressão se torna identicamente igual a 1 depois de um certo limiar. Tais fenômenos não são intrínsecos da função $f(n) = (1 + 1/n)^n$, mas <u>oriundas de erros de arredondamento</u>, isto é, são resultados numéricos espúrios. A fim de pôr o comportamento numérico de tal expressão, apresentamos abaixo o gráfico da mesma função, porém restrito à região entre 10^{14} e 10^{16} .

Para compreendermos melhor por que existe um limiar N que, quando atingido torna a expressão do exemplo acima identicamente igual a 1, observamos a sequência de operações realizadas pelo computador:

$$n \to 1/n \to 1 + 1/n \to (1 + 1/n)^n$$
 (2.1)

Devido ao limite de precisão da representação de números em ponto flutuante, existe um menor número representável que é maior do que 1. Este número é 1+eps, onde eps é chamado de **épsilon de máquina** e é o menor número que somado a 1 produz um resultado superior a 1 no sistema de numeração usado. O épsilon de máquina no sistema de numeração **double** vale aproximadamente $2,22 \times 10^{-16}$. No Scilab, o épsilon de máquina é a constante eps. Observe que:

```
-->1+%eps
ans =
1.00000000000000002220446
```

Quando somamos a 1 um número positivo inferior ao épsilon de máquina, obtemos o número 1. Dessa forma, o resultado obtido pela operação de ponto flutuante 1 + n para $0 < n < 2.22 \times 10^{-16}$ é 1.

Portanto, quando realizamos a sequência de operações dada em (2.1), toda informação contida no número n é perdida na soma com 1 quando 1/n é menor que o épsilon de máquina, o que ocorre quando $n > 5 \times 10^{15}$. Assim, (1+1/n) é aproximado para 1 e a última operação se resume a 1^n , o que é igual a 1 mesmo quando n é grande.

Um erro comum é acreditar que o perda de significância se deve ao fato de 1/n ser muito pequeno para ser representado e é aproximando para 0. Isto é falso, o sistema de ponto de flutuante permite representar números de magnitude muito inferior ao épsilon de máquina. O problema surge da limitação no tamanho da mantissa. Observe como a seguinte sequência de operações não perde significância para números positivos x muito menores que o épsilon de máquina:

$$n \rightarrow 1/n \rightarrow 1/(1/n) \tag{2.2}$$

compare o desempenho numérico desta sequência de operações para valores pequenos de n com o da seguinte sequência:

$$n \to 1 + n \to (1+n) - 1.$$
 (2.3)

Finalmente, notamos que quando tentamos calcular $\left(1+\frac{1}{n}\right)^n$ para n grande, existe perda de significância no cálculo de 1+1/n. Para entendermos isso melhor, vejamos o que acontece no Scilab quando $n=7\times 10^{13}$:

Observe a perda de informação ao deslocar a mantissa de 1/n. Para evidenciar o fenômeno, observamos o que acontece quando tentamos recalcular n subtraindo 1 de 1+1/n e invertendo o resultado:

```
-->y-1
ans =
    1.421085471520200372D-14
-->1/(y-1)
ans =
    7.036874417766400000D+13
```

Para entendermos isso melhor, vejamos o que acontece no Scilab quando $n = 7 \times 10^{13}$:

```
>>> n=7e13; print("%1.15e" % n)
7.00000000000000000e+13
>>> n=7e13; print("%1.20e" % n)
7.00000000000000000000e+13
>>> print("%1.20e" % (1/n))
1.42857142857142843451e-14
>>> y=1+1/n; print("%1.20e" % y)
1.0000000000000001421085e+00
```

Observe a perda de informação ao deslocar a mantissa de 1/n. Para evidenciar o fenômenos, observamos o que acontece quando tentamos recalcular n subtraindo 1 de 1+1/n e invertendo o resultado:

```
>>> print("%1.20e" % (y-1))
1.42108547152020037174e-14
>>> print("%1.20e" % (1/(y-1)))
7.03687441776640000000e+13
```

Exemplo 2.9.4 (Analogia da balança). Observe a seguinte comparação interessante que pode ser feita para ilustrar os sistemas de numeração com ponto fixo e flutuante: o sistema de ponto fixo é como uma balança cujas marcas estão igualmente espaçadas; o sistema de ponto flutuante é como uma balança cuja distância entre as marcas é proporcional à massa medida. Assim, podemos ter uma balança de ponto fixo cujas marcas estão sempre distanciadas de 100g (100g, 200g, 300g, ..., 1Kg, 1,1Kg,...) e outra balança de ponto flutuante cujas marcas estão distanciadas sempre de aproximadamente um décimo do valor lido (100g, 110g, 121g, 133g, ..., 1Kg, 1,1Kg, 1,21Kg, ...) A balança de ponto fixo apresenta uma resolução baixa para pequenas medidas, porém uma resolução alta para grandes medidas. A balança de ponto flutuante distribui a resolução de forma proporcional ao longo da escala.

Seguindo nesta analogia, o fenômeno de perda de significância pode ser interpretado como a seguir: imagine que você deseje obter o peso de um gato (aproximadamente 4Kg). Dois processos estão disponíveis: colocar o gato diretamente

na balança ou medir seu peso com o gato e, depois, sem o gato. Na balança de ponto flutuante, a incerteza associada à medida do peso do gato (sozinho) é aproximadamente 10% de 4Kg, isto é, 400g. Já a incerteza associada à medida da uma pessoa (aproximadamente 70Kg) com o gato é de 10% do peso total, isto é, aproximadamente 7Kg. Esta incerteza é da mesma ordem de grandeza da medida a ser realizada, tornado o processo impossível de ser realizado, já que teríamos uma incerteza da ordem de 14Kg (devido à dupla medição) sobre uma grandeza de 4Kg.

Exercícios resolvidos

ER 2.9.1. Deseja-se medir a concentração de dois diferentes oxidantes no ar. Três sensores eletroquímicos estão disponíveis para a medida e apresentam a seguintes respostas:

$$v_1 = 270[A] + 30[B], \quad v_2 = 140[A] + 20[B] \text{ e } v_3 = 15[A] + 200[B]$$

as tensões v_1 , v_2 e v_3 são dadas em mV e as concentrações em milimol/l.

a) Encontre uma expressão para os valores de [A] e [B] em termos de v_1 e v_2 e, depois, em termos de v_1 e v_3 . Dica: Se $ad \neq bc$, então a matriz A dada por

$$A = \begin{bmatrix} a & b \\ c & d \end{bmatrix}$$

é inversível e sua inversa é dada por

$$A^{-1} = \frac{1}{ad - bc} \begin{bmatrix} d & -b \\ -c & a \end{bmatrix}.$$

b) Sabendo que incerteza relativa associada às sensibilidades dos sensores 1 e 2 é de 2% e que a incerteza relativa associada às sensibilidades do sensor 3 é 10%, verifique a incerteza associada à medida feita com o par 1-2 e o par 1-3. Use [A] = [B] = 10 milimol/l. Dica: Você deve diferenciar as grandezas [A] e [B] em relação aos valores das tensões.

Solução. Em ambos casos, temos a seguinte estrutura:

$$\begin{bmatrix} S_{11} & S_{12} \\ S_{21} & S_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} [A] \\ [B] \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \end{bmatrix}$$

De forma que

$$\begin{bmatrix} [A] \\ [B] \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} S_{11} & S_{12} \\ S_{21} & S_{22} \end{bmatrix}^{-1} \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \end{bmatrix} = \frac{1}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} \begin{bmatrix} S_{22} & -S_{12} \\ -S_{21} & S_{11} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \end{bmatrix}$$

Portanto

$$[A] = \frac{S_{22}v_1 - S_{12}v_2}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}}$$
$$[B] = \frac{-S_{21}v_1 + S_{11}v_2}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}}$$

Usando derivação logarítmica, temos

$$\begin{split} \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{11}} &= -\frac{S_{22}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} \\ \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{12}} &= -\frac{v_2}{S_{22}v_1 - S_{12}v_2} + \frac{S_{21}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} = -\frac{[A]}{[B]} \cdot \frac{S_{22}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} \\ \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{21}} &= \frac{S_{12}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} \\ \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{22}} &= \frac{v_1}{S_{22}v_1 - S_{12}v_2} - \frac{S_{11}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} = \frac{[A]}{[B]} \cdot \frac{S_{12}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} \end{split}$$

e

$$\frac{1}{[B]} \frac{\partial [B]}{\partial S_{11}} = \frac{v_2}{-S_{21}v_1 + S_{11}v_2} - \frac{S_{22}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} = \frac{[B]}{[A]} \frac{S_{21}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}}$$

$$\frac{1}{[B]} \frac{\partial [B]}{\partial S_{12}} = \frac{S_{21}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}}$$

$$\frac{1}{[B]} \frac{\partial [B]}{\partial S_{21}} = -\frac{v_1}{-S_{21}v_1 + S_{11}v_2} + \frac{S_{21}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}} = -\frac{[B]}{[A]} \frac{S_{11}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}}$$

$$\frac{1}{[B]} \frac{\partial [B]}{\partial S_{22}} = -\frac{S_{11}}{S_{11}S_{22} - S_{12}S_{21}}$$

E o erro associado às medidas pode ser aproximado por

$$\frac{1}{[A]}\delta_{[A]} = \left| \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{11}} \right| \delta_{S_{11}} + \left| \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{12}} \right| \delta_{S_{12}} + \left| \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{21}} \right| \delta_{S_{21}} + \left| \frac{1}{[A]} \frac{\partial [A]}{\partial S_{22}} \right| \delta_{S_{22}} \\
= \frac{1}{|\det S|} \left[S_{22}\delta_{S_{11}} + \frac{[A]}{[B]} S_{22}\delta_{S_{12}} + S_{12}\delta_{S_{21}} + \frac{[A]}{[B]} S_{12}\delta_{S_{22}} \right]$$

Analogamente, temos:

$$\frac{1}{[B]}\delta_{[B]} = \frac{1}{|\det S|} \left[\frac{[B]}{[A]} S_{21}\delta_{S_{11}} + S_{21}\delta_{S_{11}} + \frac{[B]}{[A]} S_{11}\delta_{S_{21}} + S_{11}\delta_{S_{22}} \right]$$

onde não se indicou $|S_{ij}|$ nem |[.]| pois são todos positivos.

Fazemos agora a aplicação numérica: Caso do par 1-2:

$$\det S = \begin{vmatrix} 270 & 30 \\ 140 & 20 \end{vmatrix} = 1200$$

$$\frac{1}{[A]}\delta_{[A]} = \frac{1}{1200} [20 \times 270 \times 2\% + 20 \times 30 \times 2\% + 30 \times 140 \times 2\% + 30 \times 20 \times 2\%]$$

$$= \frac{216}{1200} = 0.18 = 18\%$$

$$\frac{1}{[B]}\delta_{[B]} = \frac{1}{1200} [140 \times 270 \times 2\% + 140 \times 30 \times 2\% + 270 \times 140 \times 2\% + 270 \times 20 \times 2\%]$$

$$= \frac{426}{1200} = 0.355 = 35.5\%$$

Caso do par 1-3:

$$\det S = \begin{vmatrix} 270 & 30 \\ 15 & 200 \end{vmatrix} = 53550$$

$$\frac{1}{[A]}\delta_{[A]} = \frac{1}{53550} [200 \times 270 \times 2\% + 200 \times 30 \times 2\% + 30 \times 15 \times 10\% + 30 \times 200 \times 10\%]$$

$$= \frac{1804,6}{52550} \approx 0.0337 = 3.37\%$$

$$\frac{1}{[B]}\delta_{[B]} = \frac{1}{53550} [15 \times 270 \times 2\% + 15 \times 30 \times 2\% + 270 \times 15 \times 10\% + 270 \times 200 \times 10\%]$$

$$= \frac{5895}{53550} \approx 0.11 = 11\%$$

Conclusão, apesar de o sensor 3 apresentar uma incerteza cinco vezes maior na sensibilidade, a escolha do sensor 3 para fazer par ao sensor 1 parece mais adequada.

Exercícios

E 2.9.1. Considere as expressões:

$$\frac{\exp(1/\mu)}{1 + \exp(1/\mu)}$$

е

$$\frac{1}{\exp(-1/\mu) + 1}$$

com $\mu > 0$. Verifique que elas são idênticas como funções reais. Teste no computador cada uma delas para $\mu = 0.1$, $\mu = 0.01$ e $\mu = 0.001$. Qual dessas expressões é mais adequada quando μ é um número pequeno? Por quê? E 2.9.1. Quando μ é pequeno, $e^{1/\mu}$ é um número grande. A primeira expressão produz um "overflow" (número maior que o

máximo representável) quando μ é pequeno. A segunda expressão, no entanto, reproduz o limite 1 quando $\mu \to 0+$.

E 2.9.2. Encontre expressões alternativas para calcular o valor das seguintes funções quando x é próximo de zero.

- a) $f(x) = \frac{1 \cos(x)}{x^2}$
- b) $q(x) = \sqrt{1+x} 1$
- c) $h(x) = \sqrt{x+10^6} 10^3$
- d) $i(x) = \sqrt{1 + e^x} \sqrt{2}$ Dica: Faça $y = e^x 1$ **E 2.9.2.** a) $\frac{1}{2} + \frac{x^2}{4!} + O(x^4)$; b) $x/2 + O(x^2)$; c) $5 \cdot 10^{-4}x + O(x^2)$; d) $\frac{\sqrt{2}}{4}y + O(y^2) = \frac{\sqrt{2}}{4}x + O(x^2)$

E 2.9.3. Use uma identidade trigonométrica adequada para mostrar que:

$$\frac{1-\cos(x)}{x^2} = \frac{1}{2} \left(\frac{\sin(x/2)}{x/2} \right)^2.$$

Analise o desempenho destas duas expressões no computador quando x vale 10^{-5} . 10^{-6} , 10^{-7} , 10^{-8} , 10^{-9} , 10^{-200} e 0. Discuta o resultado. **Dica:** Para $|x| < 10^{-5}$, f(x) pode ser aproximada por $1/2 - x^2/24$ com erro de truncamento inferior a -22 E $\mathbf{2.9.3.}$ A expressão da direita se comporta melhor devido à retirada do cancelamento catastrófico em x em torno de 0.

E 2.9.4. Reescreva as expressões:

$$\sqrt{e^{2x}+1}-e^x$$
 e $\sqrt{e^{2x}+x^2}-e^x$

de modo que seja possível calcular seus valores para x = 100 utilizando a aritmética de ponto flutuante ("Double") no computador.

E 2.9.4. Possíveis soluções são

$$\sqrt{e^{2x} + 1} - e^x = \sqrt{e^{2x} + 1} - e^x \cdot \frac{\sqrt{e^{2x} + 1} + e^x}{\sqrt{e^{2x} + 1} + e^x}$$
$$= \frac{e^{2x} + 1 - e^{2x}}{\sqrt{e^{2x} + 1} + e^x} = \frac{1}{\sqrt{e^{2x} + 1} + e^x}$$

e, de forma análoga:

$$\sqrt{e^{2x} + x^2} - e^x = \frac{x^2}{\sqrt{e^{2x} + x^2} + e^x}.$$

E 2.9.5. Na teoria da relatividade restrita, a energia cinética de uma partícula e sua velocidade se relacionam pela seguinte fórmula:

$$E = mc^2 \left(\frac{1}{\sqrt{1 - (v/c)^2}} - 1 \right),$$

onde E é a energia cinética da partícula, m é a massa de repouso, v o módulo da velocidade e c a velocidade da luz no vácuo dada por c=299792458m/s. Considere que a massa de repouso $m=9,10938291\times 10^{-31}Kg$ do elétron seja conhecida com erro relativo de 10^{-9} . Qual é o valor da energia e o erro relativo associado a essa grandeza quando $v=0,1c,\ v=0,5c,\ v=0,99c$ e v=0,999c sendo que a incerteza relativa na medida da velocidade é 10^{-5} ?

E 2.9.5. 4,12451228× 10^{-16} J; 0,002%; 0,26654956× 10^{-14} J; 0,002%; 4,98497440× 10^{-13} J; 0,057%; 1,74927914× 10^{-12} J;

0,522%.

Capítulo 3

Solução de equações de uma variável

Neste capítulo, construiremos aproximações numéricas para a solução de **equações algébricas em uma única variável real**. Observamos que obter uma solução para uma dada equação é equivalente a encontrar um **zero de uma função real** apropriada. Com isso, iniciamos este capítulo discutindo condições de existência e unicidade de raízes de funções de uma variável real. Então, apresentamos o **método da bisseção** como uma primeira abordagem numérica para a solução de tais equações.

Em seguida, exploramos outra abordagem via **iteração do ponto fixo**. Desta, obtemos o **método de Newton**¹, para o qual estudamos aplicações e critérios de convergência. Por fim, apresentamos o **método das secantes** como uma das possíveis variações do método de Newton.

3.1 Existência e unicidade

O **teorema de Bolzano**² nos fornece condições suficientes para a existência do zero de uma função. Este é uma aplicação direta do **teorema do valor intermediário**.

Teorema 3.1.1 (Teorema de Bolzano). Se $f:[a,b] \to \mathbb{R}$, y = f(x), é uma função contínua tal que $f(a) \cdot f(b) < 0^3$, então existe $x^* \in (a,b)$ tal que $f(x^*) = 0$.

Demonstração. O resultado é uma consequência imediata do teorema do valor intermediário que estabelece que dada uma função contínua $f:[a,b] \to \mathbb{R}, y=$

¹Sir Isaac Newton, 1642 - 1727, matemático e físico inglês.

²Bernhard Placidus Johann Gonzal Nepomuk Bolzano, 1781 - 1848, matemático do Reino da Boêmia.

³Esta condição é equivalente a dizer que a função troca de sinal no intervalo.



Figura 3.1: Teorema de Bolzano.

f(x), tal que f(a) < f(b) (ou f(b) < f(a)), então para qualquer $d \in (f(a), f(b))$ (ou $k \in (f(b), f(a))$) existe $x^* \in (a, b)$ tal que $f(x^*) = k$. Ou seja, nestas notações, se $f(a) \cdot f(b) < 0$, então f(a) < 0 < f(b) (ou f(b) < 0 < f(a)). Logo, tomando k = 0, temos que existe $x^* \in (a, b)$ tal que $f(x^*) = k = 0$.

Em outras palavras, se f(x) é uma função contínua em um dado intervalo no qual ela troca de sinal, então ela tem pelo menos um zero neste intervalo (veja a Figura 3.1).

Exemplo 3.1.1. Mostre que existe pelo menos uma solução da equação $e^x = x+2$ no intervalo (-2,0).

Solução. Primeiramente, observamos que resolver a equação $e^x = x + 2$ é equivalente a resolver f(x) = 0 com $f(x) = e^x - x - 2$. Agora, como $f(-2) = e^{-2} > 0$ e f(0) = -2 < 0, temos do teorema de Bolzano que existe pelo menos um zero de f(x) no intervalo (-2,0). E, portanto, existe pelo menos uma solução da equação dada no intervalo (-2,0).

Podemos usar o Scilab para estudarmos esta função. Por exemplo, podemos definir a função f(x) e computá-la nos extremos do intervalo dado com os seguintes comandos:

```
-->deff('y=f(x)','y=exp(x)-x-2')

-->f(-2),f(0)

ans =

0.1353353

ans =

- 1.
```

Alternativamente (e com maior precisão), podemos verificar diretamente o sinal da função nos pontos desejados com comando sign:

```
-->sign(f(-2)),sign(f(0))
ans =
    1.
ans =
    -1.
```

 \Diamond

Quando procuramos aproximações para zeros de funções, é aconselhável isolar cada raiz em um intervalo. Desta forma, gostaríamos de poder garantir a existência e a unicidade da raiz dentro de um dado intervalo. A seguinte proposição nos fornece condições suficientes para tanto.

Proposição 3.1.1. Se $f:[a,b] \to \mathbb{R}$ é um função diferenciável, $f(a) \cdot f(b) < 0$ e f'(x) > 0 (ou f'(x) < 0) para todo $x \in (a,b)$, então existe um único $x^* \in (a,b)$ tal que $f(x^*) = 0$.

Em outras palavras, para garantirmos que exista um único zero de uma dada função diferenciável em um intervalo, é suficiente que ela troque de sinal e seja monótona neste intervalo.

Exemplo 3.1.2. No Exemplo 3.1.1, mostramos que existe pelo menos um zero de $f(x) = e^x - x - 2$ no intervalo (-2,0), pois f(x) é contínua e $f(-2) \cdot f(0) < 0$. Agora, observamos que, além disso, $f'(x) = e^x - 1$ e, portanto, f'(x) < 0 para todo $x \in (-2,0)$. Logo, da Proposição 3.1.1, temos garantida a existência de um único zero no intervalo dado.

Podemos inspecionar o comportamento da função $f(x) = e^x - x - 2$ e de sua derivada fazendo seus gráficos no Scilab. Para tanto, podemos fazer o seguinte teste:

```
-->x = linspace(-2,0,50);

-->deff('y = f(x)','y=exp(x)-x-2') // define f

-->plot(x,f(x));xgrid // grafico de f

-->deff('y = fl(x)','y=exp(x)-1') // a derivada

-->plot(x,fl(x));xgrid // grafico de f'
```

A discussão feita nesta seção, especialmente o teorema de Bolzano, nos fornece os fundamentos para o método da bisseção, o qual discutimos na próxima seção.

Exercícios

E 3.1.1. Mostre que $\cos x = x$ tem solução no intervalo $[0, \pi/2]$.

Observamos que a equação é equivalente a $\cos(x)-x=0$. Tomando, então, $f(x)=\cos(x)-x$, temos que f(x) é contínua em $[0,\pi/2],\,f(0)=1$ e $f(\pi/2)=-\pi/2<0$. Logo, do teorema de Bolzano 3.1.1, concluímos que a equação dada tem pelo menos uma solução no intervalo $(0,\pi/2)$.

E 3.1.2. Mostre que $\cos x = x$ tem uma única solução no intervalo $[0, \pi/2]$.

No Exercício 3.1.1, mostramos que a função $f(x)=\cos(x)-x$ tem um zero no intervalo $[0,\pi/2]$. Agora, observamos que $f'(x)=-\sin(x)-1$. Como $0<\sin x<1$ para todo $x\in(0,\pi/2)$, temos que f'(x)<0 em $(0,\pi/2)$, isto é, f(x) é monotonicamente decrescente neste intervalo. Logo, da Proposição 3.1.1, temos que existe um único zero da função neste intervalo.

E 3.1.3. Interprete a equação $\cos(x) = kx$ como o problema de encontrar a intersecção da curva $y = \cos(x)$ com y = kx. Encontre o valor positivo k para o qual essa equação admite exatamente duas raízes positivas distintas.

 $k \approx 0.161228$

E 3.1.4. Mostre que a equação:

$$\ln(x) + x^3 - \frac{1}{x} = 10$$

possui uma única solução positiva.

E 3.1.5. Use o teorema de Bolzano para mostrar que o erro absoluto ao aproximar o zero da função $f(x) = e^x - x - 2$ por $\overline{x} = -1,841$ é menor que 10^{-3} .

Escolhendo o intervalo $[a,b]=[-1,841-10^{-3},-1,841+10^{-3}]$, temos $f(a)\approx 5\times 10^{-4}>0$ e $f(b)\approx -1,2\times 10^{-3}<0$, isto é, $f(a)\cdot f(b)<0$. Então, o teorema de Bolzano nos garante que o zero exato x^* de f(x) está no intervalo (a,b). Logo, da escolha feita, $|-1,841-x^*|<10^{-3}$.

E 3.1.6. Mostre que o erro absoluto associado à aproximação $\overline{x}=1{,}962$ para a solução exata x^* de:

$$e^x + \operatorname{sen}(x) + x = 10$$

 $\acute{\rm e}$ menor que 10^{-4} .

E 3.1.6. Basta aplicar as ideias da solução do Exercício 3.1.5.

E 3.1.7. Mostre que a equação

$$\ln(x) + x - \frac{1}{x} = v$$

possui uma solução para cada v real e que esta solução é única.



Figura 3.2: Método da bisseção.

3.2 Método da bisseção

O **método da bisseção** explora o fato de que uma função contínua $f:[a,b] \to \mathbb{R}$ com $f(a) \cdot f(b) < 0$ tem um zero no intervalo (a,b) (veja o teorema de Bolzano 3.1.1). Assim, a ideia para aproximar o zero de uma tal função f(x) é tomar, como primeira aproximação, o ponto médio do intervalo [a,b], isto é:

$$x^{(0)} = \frac{(a+b)}{2}.$$

Pode ocorrer de $f(x^{(0)}) = 0$ e, neste caso, o zero de f(x) é $x^* = x^{(0)}$. Caso contrário, se $f(a) \cdot f(x^{(0)}) < 0$, então $x^* \in (a, x^{(0)})$. Neste caso, tomamos como segunda aproximação do zero de f(x) o ponto médio do intervalo $[a, x^{(0)}]$, isto é, $x^{(1)} = (a + x^{(0)})/2$. No outro caso, temos $f(x^{(0)}) \cdot f(b) < 0$ e, então, tomamos $x^{(1)} = (x^{(0)} + b)/2$. Repetimos este procedimento até obtermos a aproximação desejada (veja Figura 3.2).

De forma mais precisa, suponha que queiramos calcular uma aproximação com uma certa precisão TOL para um zero x^* de uma dada função contínua $f:[a,b] \to \mathbb{R}$ tal que $f(a) \cdot f(b) < 0$. Iniciamos, tomando n=0 e:

$$a^{(n)} = a$$
, $b^{(n)} = b$ e $x^{(n)} = \frac{a^{(n)} + b^{(n)}}{2}$.

Verificamos o **critério de parada**, isto é, se $f(x^{(n)}) = 0$ ou:

$$\frac{|b^{(n)} - a^{(n)}|}{2} < TOL,$$

\overline{n}	$a^{(n)}$	$b^{(n)}$	$x^{(n)}$	$f(a^{(n)})f(x^{(n)})$	$\frac{ b^{(n)} - a^{(n)} }{2}$
0	-2	0	-1	< 0	1
1	-2	-1	-1,5	< 0	0,5
2	-2	-1,5	-1,75	< 0	0,25
3	-2	-1,75	-1,875	> 0	0,125
4	-1,875	-1,75	-1,8125	< 0	0,0625

Tabela 3.1: Iteração do método da bisseção para o Exemplo 3.2.1.

então $x^{(n)}$ é a aproximação desejada. Caso contrário, preparamos a próxima iteração n+1 da seguinte forma: se $f(a^{(n)}) \cdot f(x^{(n)}) < 0$, então definimos $a^{(n+1)} = a^{(n)}$ e $b^{(n+1)} = x^{(n)}$; no outro caso, se $f(x^{(n)}) \cdot f(b^{(n)}) < 0$, então definimos $a^{(n+1)} = x^{(n)}$ e $b^{(n+1)} = b^{(n)}$. Trocando n por n+1, temos a nova aproximação do zero de f(x) dada por:

$$x^{(n+1)} = \frac{a^{(n+1)} + b^{(n+1)}}{2}.$$

Voltamos a verificar o critério de parada acima e, caso não satisfeito, iteramos novamente. Iteramos até obtermos a aproximação desejada ou o número máximo de iterações ter sido atingido.

Exemplo 3.2.1. Use o método da bisseção para calcular uma solução de $e^x = x+2$ no intervalo [-2,0] com precisão $TOL = 10^{-1}$.

Solução. Primeiramente, observamos que resolver a equação dada é equivalente a calcular o zero de $f(x) = e^x - x - 2$. Além disso, temos $f(-2) \cdot f(0) < 0$. Desta forma, podemos iniciar o método da bisseção tomando o intervalo inicial $[a^{(0)}, b^{(0)}] = [-2, 0]$ e:

$$x^{(0)} = \frac{a^{(0)} + b^{(0)}}{2} = -1.$$

Apresentamos as iterações na Tabela 3.1. Observamos que a precisão $TOL = 10^{-1}$ foi obtida na quarta iteração com o zero de f(x) sendo aproximado por $x^{(4)} = 1.8125$.

Usando o Scilab neste exemplo, temos:

-->deff('y = f(x)','y = exp(x) - x - 2')
-->a=-2, b=0,
$$x=(a+b)/2$$
, $TOL = (b-a)/2$, $sign(f(a)*f(x))$
-->b=x, $x=(a+b)/2$, $TOL = (b-a)/2$, $sign(f(a)*f(x))$

e, assim, sucessivamente. Veja o código completo na Seção 3.2.1.

 \Diamond

Vamos agora discutir sobre a **convergência** do método da bisseção. O próximo Teorema 3.2.1 nos garante a convergência do método da bisseção.

Teorema 3.2.1 (Convergência do método da bisseção). Sejam $f:[a,b] \to \mathbb{R}$ uma função contínua tal que $f(a) \cdot f(b) < 0$ e x^* o único zero de f(x) no intervalo (a,b). Então, a sequência $\{x^{(n)}\}_{n>=0}$ do método da bisseção satisfaz:

$$|x^{(n)} - x^*| < \frac{b-a}{2^{n+1}}, \quad \forall n \ge 0,$$

isto é, $x^{(n)} \to x^*$ quando $n \to \infty$.

Demonstração. Notemos que, a cada iteração, a distância entre a aproximação $x^{(n)}$ e o zero x^* da função é menor ou igual que a metade do tamanho do intervalo $[a^{(n)}, b^{(n)}]$ (veja Figura 3.2), isto é:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{b^{(n)} - a^{(n)}}{2}.$$

Por construção do método, temos $[a^{(n)}, b^{(n)}] \subset [a^{(n-1)}, b^{(n-1)}]$ e:

$$b^{(n)} - a^{(n)} = \frac{b^{(n-1)} - a^{(n-1)}}{2}.$$

Desta forma:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{b^{(n)} - a^{(n)}}{2} = \frac{b^{(n-1)} - a^{(n-1)}}{2^2} = \dots = \frac{b^{(0)} - a^{(0)}}{2^{n+1}}, \quad \forall n \ge 1.$$

Logo, vemos que:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{b-a}{2^{n+1}}, \quad \forall n \ge 0.$$

Observamos que a hipótese de que f(x) tenha um único zero no intervalo não é realmente necessária. Se a função tiver mais de um zero no intervalo inicial, as iterações ainda convergem para um dos zero. Veja o Exercício 3.2.3.

Observação 3.2.1. O Teorema 3.2.1 nos fornece uma estimativa para a convergência do método da bisseção. Aproximadamente, temos:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \lesssim \frac{1}{2}|x^{(n)} - x^*|.$$

Isto nos leva a concluir que o método da bisseção tem **taxa de convergência** linear.

Exemplo 3.2.2. No Exemplo 3.2.1, precisamos de 4 iterações do método da bisseção para computar uma aproximação com precisão de 10^{-1} do zero de $f(x) = e^x - x - 2$ tomando como intervalo inicial [a, b] = [-2, 0]. Poderíamos ter estimado o número de iterações **a priori**, pois, como vimos acima:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{b-a}{2^{n+1}}, \quad n \ge 0.$$

Logo, temos:

$$|x^{(n)} - x^*| < \frac{b-a}{2^{n+1}} = \frac{2}{2^{n+1}}$$

= $2^{-n} < 10^{-1} \Rightarrow n > -\log_2 10^{-1} \approx 3.32.$

O que está de acordo com o experimento numérico realizado naquele exemplo.

O método da bisseção tem a boa propriedade de garantia de convergência, bem como de fornecer uma simples estimativa do erro na aproximação calculada. Entretanto, a taxa de convergência linear é superada por outros métodos. A construção de tais métodos está, normalmente, associada à iteração do ponto fixo, a qual exploramos na próxima seção.

3.2.1 Código Scilab: método da bisseção

O seguinte código é uma implementação no Scilab do algoritmo da bisseção. As variáveis de entrada são:

- f função objetivo
- a extremo esquerdo do intervalo de inspeção [a, b]
- b extremo direito do intervalo de inspeção [a, b]
- TOL tolerância (critério de parada)
- N número máximo de iterações

A variável de saída é:

• p - aproximação da raiz de f, isto é, $f(p) \approx 0$.

```
function [p] = bissecao(f, a, b, TOL, N)
  i = 1
  fa = f(a)
  while (i <= N)</pre>
```

```
//iteracao da bissecao
    p = a + (b-a)/2
    fp = f(p)
    //condicao de parada
    if ((fp == 0) | ((b-a)/2 < TOL)) then
      return p
    end
    //bissecta o intervalo
    i = i+1
    if (fa * fp > 0) then
      a = p
      fa = fp
    else
      b = p
    end
  end
  error ('Num. max. de iter. excedido!')
endfunction
```

Exercícios

- **E 3.2.1.** Considere a equação $\sqrt{x} = \cos(x)$. Use o método da bisseção com intervalo inicial [a, b] = [0, 1] e $x^{(1)} = (a + b)/2$ para calcular a aproximação $x^{(4)}$ da solução desta equação.
 - E 3.2.2. Trace o gráfico e isole as três primeiras raízes positivas da função:

$$f(x) = 5 \operatorname{sen}(x^2) - \exp\left(\frac{x}{10}\right)$$

em intervalos de comprimento 0,1. Então, use o método da bisseção para obter aproximações dos zeros desta função com precisão de 10^{-5} . E 3.2.2. Intervalo (0,4,0,5), zero 0,45931. Intervalo (1,7,1,8), zero 1,7036. Intervalo (2,5,2,6), zero 2,5582.

- **E 3.2.3.** O polinômio $p(x) = -4 + 8x 5x^2 + x^3$ tem raízes $x_1 = 1$ e $x_2 = x_3 = 2$ no intervalo [1/2, 3].
 - a) Se o método da bisseção for usando com o intervalo inicial [1/2, 3], para qual raiz as iterações convergem?
 - b) É possível usar o método da bisseção para a raiz x=2? Justifique sua resposta.

E 3.2.3. a) $x_1 = 1$. b) Dica: como $x_2 = 2$ é raiz dupla, tem-se que $p'(x_2) = 0$.

E 3.2.4. O polinômio $f(x) = x^4 - 4x^2 + 4$ possui raízes duplas em $\sqrt{2}$ e $-\sqrt{2}$. O método da bisseção pode ser aplicados a f? Explique.

E 3.2.5. Mostre que a equação do Problema 3.1.7 possui uma solução no intervalo [1, v+1] para todo v positivo. Dica: defina $f(x) = \ln(x) + x - \frac{1}{x} - v$ e considere a seguinte estimativa:

$$f(v+1) = f(1) + \int_{1}^{v+1} f'(x)dx \ge -v + \int_{1}^{v+1} dx = 0.$$

Use esta estimativa para iniciar o método de bisseção e obtenha o valor da raiz com pelo menos 6 algarismos significativos para v=1,2,3,4 e 5. E 3.2.5. 1,390054; 1,8913954; 2,4895673; 3,1641544; 3,8965468

E 3.2.6. (Estática) Considere o seguinte problema físico: uma plataforma está fixa a uma parede através de uma dobradiça cujo momento é dado por:

$$\tau = k\theta$$
,

onde θ é angulo da plataforma com a horizontal e k é uma constante positiva. A plataforma é feita de material homogêneo, seu peso é P e sua largura é l. Modele a relação entre o ângulo θ e o peso P próprio da plataforma. Encontre o valor de θ quando l=1 m, P=200 N, k=50 Nm/rad, sabendo que o sistema está em equilíbrio. Use o método da bisseção e expresse o resultado com 4 algarismos significativos.

E 3.2.6. $k\theta = \frac{lP}{2}\cos(\theta) \cos \theta \in (0, \pi/2); 1{,}030.$

E 3.2.7. Considere a equação de Lambert dada por:

$$xe^x = t$$
,

onde t é um número real positivo. Mostre que esta equação possui uma única solução x^* que pertence ao intervalo [0,t]. Usando esta estimativa como intervalo inicial, quantos passos são necessário para obter o valor numérico de x^* com erro absoluto inferior a 10^{-6} quando t=1, t=10 e t=100 através do método da bisseção? Obtenha esses valores. E 3.2.7. 19; 23; 26; 0,567143; 1,745528; 3,385

E 3.2.8. (Eletrônica) O desenho abaixo mostra um circuito não linear envolvendo uma fonte de tensão constante, um diodo retificador e um resistor. Sabendo que a relação entre a corrente (I_d) e a tensão (v_d) no diodo é dada pela seguinte expressão:

$$I_d = I_R \left(\exp\left(\frac{v_d}{v_t}\right) - 1 \right),$$

onde I_R é a corrente de condução reversa e v_t , a tensão térmica dada por $v_t = \frac{kT}{q}$ com k, a constante de Boltzmann, T a temperatura de operação e q, a carga do elétron. Aqui $I_R = 1pA = 10^{-12}$ A, T = 300 K. Escreva o problema como uma equação na incógnita v_d e, usando o método da bisseção, resolva este problema com 3 algarismos significativos para os seguintes casos:

a)
$$V = 30 \text{ V}$$
 e $R = 1 \text{ k}\Omega$.

b)
$$V = 3 \text{ V e } R = 1 \text{ k}\Omega.$$

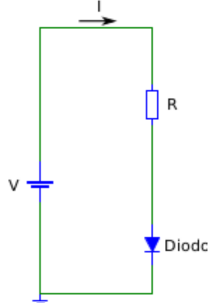
c)
$$V = 3 \text{ V e } R = 10 \text{ k}\Omega.$$

d)
$$V = 300 \text{ mV e } R = 1 \text{ k}\Omega.$$

e)
$$V = -300 \text{ mV e } R = 1 \text{ k}\Omega.$$

f)
$$V = -30 \text{ V} \text{ e } R = 1 \text{ k}\Omega.$$

g)
$$V = -30 \text{ V e } R = 10 \text{ k}\Omega.$$



Dica:
$$V = RI_d + v_d$$
. E 3.2.8. a) 0,623; b) 0,559; c) 0,500; d) 0,300; e) -0,3; f) -30; g) -30

E 3.2.9. (Propagação de erros) Obtenha os valores de I_d no Problema 3.2.8. Lembre que existem duas expressões disponíveis:

$$I_d = I_R \left(\exp\left(\frac{v_d}{v_t}\right) - 1 \right)$$

e

$$I_d = \frac{v - v_d}{R}$$

Faça o estudo da propagação do erro e decida qual a melhor expressão em cada caso. E 3.2.9. a) 0,0294; b) 2.44e-3; c) 2.50e-4; d) $1.09\cdot10^{-7};$ e) $-10^{-12};$ f) $-10^{-12};$ g) -10^{-12}

3.3 Iteração de ponto fixo

Nesta seção, discutimos a abordagem da **iteração do ponto fixo** para a solução numérica de equações de uma variável real. Observamos que sempre podemos reescrever uma equação da forma f(x) = 0 (problema de encontrar os zeros de uma função) em uma equação equivalente na forma g(x) = x (**problema de ponto**

fixo). Um ponto $x = x^*$ tal que $g(x^*) = x^*$ é chamado de **ponto fixo** da função g(x). Geometricamente, um ponto fixo de uma função é um ponto de interseção entre a reta y = x com o gráfico da função g(x) (veja Figura 3.3).

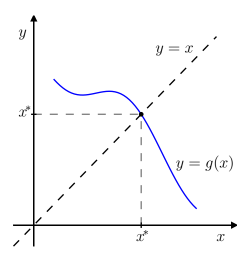


Figura 3.3: Ponto fixo $q(x^*) = x^*$.

Exemplo 3.3.1. Resolver a equação $e^x = x + 2$ é equivalente a resolver f(x) = 0, com $f(x) = e^x - x - 2$. Estes são equivalentes a resolver g(x) = x, com $g(x) = e^x - 2$, isto é:

$$e^x = x + 2 \Leftrightarrow e^x - x - 2 = 0 \Leftrightarrow e^x - 2 = x$$

Dada uma função g(x), a **iteração do ponto fixo** consiste em computar a seguinte sequência recursiva:

$$x^{(n+1)} = g(x^{(n)}), \quad n \ge 1,$$

onde $x^{(1)}$ é uma aproximação inicial do ponto fixo.

Exemplo 3.3.2 (Método babilônico). O método babilônico⁴ é de uma iteração de ponto fixo para extrair a raiz quadrada de um número positivo A, isto é, resolver a equação $x^2 = A$.

Seja r > 0 uma aproximação para \sqrt{A} . Temos três possibilidades:

•
$$r > \sqrt{A} \Longrightarrow \frac{A}{r} < \sqrt{A} \Longrightarrow \sqrt{A} \in \left(\frac{A}{r}, r\right);$$

•
$$r = \sqrt{A} \Longrightarrow \frac{A}{r} = \sqrt{A};$$

⁴Heron de Alexandria, 10 d.C. - 70 d.C., matemático grego.

•
$$r < \sqrt{A} \Longrightarrow \frac{A}{r} > \sqrt{A} \Longrightarrow \sqrt{A} \in (r, \frac{A}{r})$$
.

Ou seja, \sqrt{A} sempre está no intervalo entre r e $\frac{A}{r}$, no qual podemos buscar uma nova aproximação como, por exemplo, pelo ponto médio:

$$x = \frac{r + \frac{A}{r}}{2}.$$

Aplicando esse método repetidas vezes, podemos construir a iteração (de ponto fixo):

$$x^{(1)} = r$$
 $x^{(n+1)} = \frac{x^{(n)}}{2} + \frac{A}{2x^{(n)}}, \quad n = 1,2,3,...$

Por exemplo, para obter uma aproximação para $\sqrt{5}$, podemos iniciar com a aproximação inicial r=2 e A=5. Então, tomamos $x^{(1)}=2$ e daí seguem as aproximações:

$$x^{(2)} = \frac{2}{2} + \frac{2,5}{2} = 2,25$$

$$x^{(3)} = \frac{2,25}{2} + \frac{2,5}{2,25} = 2,2361111$$

$$x^{(4)} = \frac{2,2361111}{2} + \frac{2,5}{2,2361111} = 2,236068$$

$$x^{(5)} = \frac{2,236068}{2} + \frac{2,5}{2,236068} = 2,236068$$

O método babilônico sugere que a iteração do ponto fixo pode ser uma abordagem eficiente para a solução de equações. Ficam, entretanto, as seguintes perguntas:

- 1. Será que a iteração do ponto fixo é convergente?
- 2. Caso seja convergente, será que o limite da sequência produzida, isto é, $x^* := \lim_{n \to \infty} x^{(n)}$ é um ponto fixo?
- 3. Caso seja convergente, qual é a taxa de convergência?

A segunda pergunta é a mais fácil de ser respondida. No caso de g(x) ser contínua, se $x^{(n)} \to x^* \in \text{Dom}(g)$, então:

$$x^* = \lim_{n \to \infty} x^{(n)} = \lim_{n \to \infty} g(x^{(n-1)}) = g\left(\lim_{n \to \infty} x^{(n-1)}\right) = g(x^*).$$

Antes de respondermos as outras perguntas acima, vejamos mais um exemplo.

oes do ponto não para				
\overline{n}	$x_1^{(n)}$	$x_2^{(n)}$		
1	1,700	1,700		
2	2,047	1,735		
3	-0,8812	1,743		
4	4,3013	1,746		
5	-149,4	1,746		

Tabela 3.2: Iterações do ponto fixo para o Exemplo 3.3.3.

Exemplo 3.3.3. Considere o problema de encontrar o zero da função $f(x) = xe^x - 10$. Uma maneira geral de construir um problema de ponto fixo equivalente é o seguinte:

$$f(x) = 0 \Rightarrow \alpha f(x) = 0 \Rightarrow x - \alpha f(x) = x$$

para qualquer parâmetro $\alpha \neq 0$. Consideremos, então, as seguintes duas funções:

$$g_1(x) = x - 0.5f(x)$$
 e $g_2(x) = x - 0.05f(x)$.

Notamos que o ponto fixo destas duas funções coincide com o zero de f(x). Construindo as iterações do ponto fixo:

$$x_1^{(n+1)} = g_1(x_1^{(n)})$$
 e $x_2^{(n+1)} = g_2(x_2^{(n)}),$

tomando $x_1^{(1)} = x_2^{(1)} = 1,7$, obtemos os resultados apresentados na Tabela 3.2. Observamos que, enquanto, a iteração do ponto fixo com a função $g_1(x)$ ($\alpha = 0,5$) parece divergir, a iteração com a função $g_2(x)$ ($\alpha = 0,05$) parece convergir.

No Scilab, podemos computar as iterações do ponto fixo $x^{(n+1)} = g_1(x^{(n)})$ com o seguinte código:

e, assim, sucessivamente. Itere com a função $g_2(x)$ e verifique a convergência!

A fim de estudarmos a convergência da iteração do ponto fixo, apresentamos o teorema do ponto fixo.

3.3.1 Teorema do ponto fixo

O teorema do ponto fixo nos fornece condições suficientes para a existência e unicidade do ponto fixo, bem como para a convergência das iterações do método.

Definição 3.3.1. Uma contração é uma função real $g : [a, b] \rightarrow [a, b]$ tal que:

$$|g(x) - g(y)| \le \beta |x - y|, \quad 0 \le \beta < 1.$$

Observação 3.3.1. Seja $g:[a,b] \rightarrow [a,b]$, y=g(x).

- Se q(x) é uma contração, então q(x) função contínua.
- Se |g'(x)| < k, 0 < k < 1, para todo $x \in [a, b]$, então g(x) é uma contração.

Teorema 3.3.1 (Teorema do ponto fixo). Se $g : [a,b] \to [a,b]$ é uma contração, então existe um único ponto $x^* \in [a,b]$ tal que $g(x^*) = x^*$, isto é, x^* é ponto fixo de g(x). Além disso, a sequência $\{x^{(n)}\}_{n\in\mathbb{N}}$ dada por:

$$x^{(n+1)} = g(x^{(n)})$$

converge para x^* para qualquer $x^{(1)} \in [a, b]$.

Demonstração. Começamos demonstrando que existe pelo menos um ponto fixo. Para tal definimos a função f(x) = x - g(x) e observamos que:

$$f(a) = a - g(a) \le a - a = 0$$

е

$$f(b) = b - g(b) \ge b - b = 0$$

Se f(a) = a ou f(b) = b, então o ponto fixo existe. Caso contrário, as desigualdades são estritas e a f(x) muda de sinal no intervalo. Como esta função é contínua, pelo teorema de Bolzano 3.1.1, existe um ponto x^* no intervalo (a,b) tal que $f(x^*) = 0$, ou seja, $g(x^*) = x^*$. Isto mostra a existência.

Para provar que o ponto fixo é único, observamos que se x^* e x^{**} são pontos fixos, eles devem ser iguais, pois:

$$|x^* - x^{**}| = |g(x^*) - g(x^{**})| \le \beta |x^* - x^{**}|.$$

A desigualdade $|x^* - x^{**}| \le \beta |x^* - x^{**}|$ com $0 \le \beta < 1$ implica $|x^* - x^{**}| = 0$. Para demonstrar a convergência da sequência, observamos que:

$$|x^{(n+1)} - x^*| = |g(x^{(n)}) - x^*| = |g(x^{(n)}) - g(x^*)| \le \beta |x^{(n)} - x^*|.$$

Daí, temos:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \beta |x^{(n-1)} - x^*| \le \beta^2 |x^{(n-2)} - x^*| \le \dots \le \beta^n |x^{(0)} - x^*|.$$

Portanto, como $0 \le \beta < 1$, temos:

$$\lim_{n \to \infty} |x^{(n)} - x^*| = 0,$$

ou seja, $x^{(n)} \to x^*$ quando $n \to \infty$.

Observação 3.3.2. Do teorema do ponto fixo, temos que se g(x) é uma contração com constante $0 \le \beta < 1$, então:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \le \beta |x^{(n)} - x^*|, \quad n \ge 1.$$

Isto é, as iterações do ponto fixo têm taxa de convergência linear.

Exemplo 3.3.4. Mostre que o teorema do ponto fixo se aplica a função $g(x) = \cos(x)$ no intervalo [1/2, 1], isto é, a iteração de ponto fixo converge para a solução da equação $\cos x = x$. Então, calcule as iterações do ponto fixo com aproximação inicial $x^{(1)} = 0.7$, estime o erro absoluto da aproximação e verifique a taxa de convergência.

Solução. Basta mostrarmos que:

- a) $g([1/2,1]) \subseteq [1/2,1];$
- b) $|g'(x)| < \beta$, $0 < \beta < 1$, $\forall x \in [1/2,1]$.

Para provar a), observamos que g(x) é decrescente no intervalo, pelo que temos:

$$0.54 < \cos(1) \le \cos(x) \le \cos(1/2) < 0.88$$

Como $[0,54, 0,88] \subseteq [0,5, 1]$, temos o item a).

Para provar o item b), observamos que:

$$q'(x) = -\operatorname{sen}(x).$$

Da mesma forma, temos a estimativa:

$$-0.85 < -\sin(1) < -\sin(x) < -\sin(1/2) < -0.47.$$

Assim, |q'(x)| < 0.85 temos a designal dade com $\beta = 0.85 < 1$.

A Tabela 3.3 apresenta o comportamento numérico da iteração do ponto fixo:

$$x^{(1)} = 0.7$$

 $x^{(n+1)} = \cos(x^{(n)}), \quad n \ge 1.$

\overline{n}	$x^{(n)}$	$\epsilon_n := x^{(n)} - x^* $
1	0,70000	3,9E-02
2	0,76484	$2,\!6\mathrm{E}\!-\!02$
3	0,72149	$1,\!8\mathrm{E}\!-\!02$
4	0,75082	$1,\!2\mathrm{E}\!-\!02$
5	0,73113	8,0E-03
6	0,74442	$5,\!3\mathrm{E}\!-\!03$
7	0,73548	$3,\!6\mathrm{E}\!-\!03$

Tabela 3.3: Iteração do ponto fixo para o Exemplo 3.3.4.



Figura 3.4: Decaimento do erro $\epsilon_n = |x^{(n)} - x^*|$ da iteração do ponto fixo estudada no Exemplo 3.3.4.

Para estimar o erro, consideramos $x^* = 0.7390851605$. A Figura 3.4 mostrar o decaimento do erro $\epsilon_n = |x^{(n)} - x^*|$ comparado com a taxa de convergência linear com $\beta = 0.85$.

No Scilab, podemos computar estas iterações e o erro absoluto com o seguinte código:

```
//est. da solucao
deff('y = f(x)', 'y = cos(x)-x')
xe = fsolve(0.7, f)

#funcao do pto. fixo
deff('y = g(x)', 'y = cos(x)')

#aprox. inicial
x0 = 0.7
eps = abs(x0-xe)
disp([x0, eps])

for i=2:7
    x = g(x0)
    eps = abs(x-xe)
    disp([x, eps])
x0 = x
end
```

3.3.2 Teste de convergência

Seja $g:[a,b]\to\mathbb{R}$ uma função $C^0[a,b]$ e $x^*\in(a,b)$ um ponto fixo de g. Então x^* é dito estável se existe uma região $(x^*-\delta,x^*+\delta)$ chamada bacia de atração tal que $x^{(n+1)}=g(x^{(n)})$ é convergente sempre que $x^{(0)}\in(x^*-\delta,x^*+\delta)$.

 \Diamond

Proposição 3.3.1 (Teste de convergência). Se $g \in C^1[a,b]$ e $|g'(x^*)| < 1$, então x^* é estável. Se $|g'(x^*)| > 1$ é instável e o teste é inconclusivo quando $|g'(x^*)| = 1$.

Exemplo 3.3.5. No Exemplo 3.3.3, observamos que a função $g_1(x)$ nos forneceu uma iteração divergente, enquanto que a função $g_2(x)$ forneceu uma iteração convergente (veja a Figura 3.5. Estes comportamentos são explicados pelo teste da convergência. Com efeito, sabemos que o ponto fixo destas funções está no intervalo [1,6,1,8] e temos:

$$|q_1'(x)| = |1 - 0.5(x+1)e^x| > 4.8, \quad \forall x \in [1.6, 1.8],$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

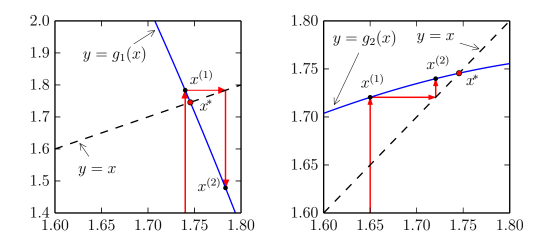


Figura 3.5: Ilustração das iterações do ponto fixo para: (esquerda) $y = g_1(x)$ e (direita) $y = g_2(x)$. Veja Exemplo 3.3.5.

enquanto:

$$|g_2'(x)| = |1 - 0.05(x+1)e^x| < 0.962, \quad \forall x \in [1.6, 1.8].$$

3.3.3 Estabilidade e convergência

A fim de compreendermos melhor os conceitos de estabilidade e convergência, considere uma função $\Phi(x)$ com um ponto fixo $x^* = g(x^*)$ e analisemos o seguinte processo iterativo:

$$x^{(n+1)} = g\left(x^{(n)}\right)$$
$$x^{(0)} = x$$

Vamos supor que a função g(x) pode ser aproximada por seu polinômio de Taylor em torno do ponto fixo:

$$g(x) = g(x^*) + (x - x^*)g'(x^*) + O\left((x - x^*)^2\right), n \ge 0$$

$$= x^* + (x - x^*)g'(x^*) + O\left((x - x^*)^2\right)$$

$$\approx x^* + (x - x^*)g'(x^*)$$

Substituindo na relação de recorrência, temos

$$x^{(n+1)} = g(x^{(n)}) \approx x^* + (x^{(n)} - x^*)g'(x^*)$$

Ou seja:

$$(x^{(n+1)} - x^*) \approx (x^{(n)} - x^*)g'(x^*)$$

Tomando módulos, temos:

$$\underbrace{\left| \underline{x^{(n+1)} - x^*} \right|}_{\epsilon_{n+1}} \approx \underbrace{\left| \underline{x^{(n)} - x^*} \right|}_{\epsilon_n} \left| g'(x^*) \right|,$$

onde $\epsilon_n = |x^{(n)} - x^*|$.

Observação 3.3.3. A análise acima, concluímos:

- Se $|g'(x^*)| < 1$, então, a distância de $x^{(n)}$ até o ponto fixo x^* está diminuindo a cada passo.
- Se $|g'(x^*)| > 1$, então, a distância de $x^{(n)}$ até o ponto fixo x^* está aumentando a cada passo.
- Se $|g'(x^*)| = 1$, então, nossa aproximação de primeira ordem não é suficiente para compreender o comportamento da sequência.

3.3.4 Erro absoluto e tolerância

Na prática, quando se aplica uma iteração como esta, não se conhece de antemão o valor do ponto fixo x^* . Assim, o erro $\epsilon_n = \left| x^{(n)} - x^* \right|$ precisa ser estimado com base nos valores calculados $x^{(n)}$. Uma abordagem frequente é analisar a evolução da diferença entre dois elementos da sequência:

$$\Delta_n = \left| x^{(n+1)} - x^{(n)} \right|$$

A pergunta natural é: Será que o erro $\epsilon_n = \left|x^{(n)} - x^*\right|$ é pequeno quando $\Delta_n = \left|x^{(n+1)} - x^{(n)}\right|$ for pequeno?

Para responder a esta pergunta, observamos que

$$x^* = \lim_{n \to \infty} x^{(n)}$$

portanto:

$$x^* - x^{(N)} = (x^{(N+1)} - x^{(N)}) + (x^{(N+2)} - x^{(N+1)}) + (x^{(N+3)} - x^{(N+2)}) + \dots$$
$$= \sum_{k=0}^{\infty} (x^{(N+k+1)} - x^{(N+k)})$$

Usamos também as expressões:

$$x^{(n+1)} \approx x^* + (x^{(n)} - x^*)g'(x^*)$$

 $x^{(n)} \approx x^* + (x^{(n-1)} - x^*)g'(x^*)$

Subtraindo uma da outra, temos:

$$x^{(n+1)} - x^{(n)} \approx (x^{(n)} - x^{(n-1)})g'(x^*)$$

Portanto:

$$x^{(N+k+1)} - x^{(N+k)} \approx (x^{(N+1)} - x^{(N)}) (g'(x^*))^k$$

E temos:

$$x^* - x^{(N)} = \sum_{k=0}^{\infty} \left(x^{(N+k+1)} - x^{(N+k)} \right)$$

$$\approx \sum_{k=0}^{\infty} \left(x^{(N+1)} - x^{(N)} \right) \left(g'(x^*) \right)^k$$

$$= \left(x^{(N+1)} - x^{(N)} \right) \frac{1}{1 - g'(x^*)}, \quad |g'(x^*)| < 1$$

Tomando módulo, temos:

$$\left| x^* - x^{(N)} \right| \approx \left| x^{(N+1)} - x^{(N)} \right| \frac{1}{1 - g'(x^*)}$$

$$\epsilon_N \approx \frac{\Delta_N}{1 - g'(x^*)}$$

Observação 3.3.4. Tendo em mente a relação $x^{(n+1)} - x^{(n)} \approx (x^{(n)} - x^{(n-1)})g'(x^*)$, concluímos:

- Quando $g'(x^*) < 0$, o esquema é alternante, isto é, o sinal do erro se altera a cada passo. O erro ϵ_N pode ser estimado diretamente da diferença Δ_N , pois o denominador $1 g'(x^*) > 1$.
- Quando $0 < g'(x^*) < 1$, o esquema é monótono e $\frac{1}{1-g'(x^*)} > 1$, pelo que o erro ϵ_N é maior que a diferença Δ_N . A relação será tão mais importante quando mais próximo da unidade for $g'(x^*)$, ou seja, quando mais lenta for a convergência. Para estimar o erro em função da diferença Δ_N , observamos que $g'(x^*) \approx \frac{x^{(n+1)}-x^{(n)}}{x^{(n)}-x^{(n-1)}}$ e

$$|g'(x^*)| \approx \frac{\Delta_n}{\Delta_{n-1}}$$

e portanto

$$\epsilon_N pprox rac{\Delta_N}{1 - rac{\Delta_n}{\Delta_{n-1}}}.$$

Exercícios

E 3.3.1. Resolver a equação $e^x = x + 2$ é equivalente a calcular os pontos fixos da função $g(x) = e^x - 2$ (veja o Exemplo 3.3.1). Use a iteração do ponto fixo $x^{(n+1)} = g(x^n)$ com $x^{(1)} = -1,8$ para obter uma aproximação de uma das soluções da equação dada com 8 dígitos significativos.

E 3.3.2. Mostre que a equação:

$$\cos(x) = x$$

possui uma única solução no intervalo [0,1]. Use a iteração do ponto fixo e encontre uma aproximação para esta solução com 4 dígitos significativos.

0,7391

E 3.3.3. Mostre que a equação $xe^x = 10$ é equivalente às seguintes equações:

$$x = \ln\left(\frac{10}{x}\right)$$
 e $x = 10e^{-x}$.

Destas, considere as seguintes iterações de ponto fixo:

a)
$$x^{(n+1)} = \ln\left(\frac{10}{x^{(n)}}\right)$$

b)
$$x^{(n+1)} = 10e^{-x^{(n)}}$$

Tomando $x^{(1)} = 1$, verifique se estas sequências são convergentes.

Tomemos $x^{(1)} = 1$ como aproximação inicial para a solução deste problema, iterando a primeira sequência a), obtemos:

$$\begin{array}{rcl} x^{(1)} & = & 1 \\ x^{(2)} & = & \ln\left(\frac{10}{1}\right) = 2,3025851 \\ \\ x^{(3)} & = & \ln\left(\frac{10}{2,3025851}\right) = 1,4685526 \\ \\ & \vdots \\ x^{(21)} & = & 1,7455151 \\ x^{(31)} & = & 1,745528 \\ x^{(32)} & = & 1,745528 \end{array}$$

Iterando a segunda sequência b), obtemos:

$$\begin{array}{lll} x^{(1)} & = & 1 \\ x^{(2)} & = & 10e^{-1} = 3,6787944 \\ x^{(3)} & = & 10e^{-3,6787944} = 0,2525340 \\ x^{(4)} & = & 10e^{-0,2525340} = 7,7682979 \\ x^{(5)} & = & 10e^{-7,7682979} = 0,0042293 \\ x^{(6)} & = & 10e^{-0,0042293} = 9,9577961 \end{array}$$

Este experimento numérico sugere que a iteração a) converge para 1,745528 e a iteração b) não é convergente.

E 3.3.4. Verifique (analiticamente) que a única solução real da equação:

$$xe^x = 10$$

é ponto fixo das seguintes funções:

- a) $g(x) = \ln\left(\frac{10}{x}\right)$
- b) $g(x) = x \frac{xe^x 10}{15}$
- c) $g(x) = x \frac{xe^x 10}{10 + e^x}$

Implemente o processo iterativo $x^{(n+1)} = g(x^{(n)})$ para $n \ge 0$ e compare o comportamento. Discuta os resultados com base na teoria estudada.

E 3.3.5. Verifique (analiticamente) que a única solução real da equação:

$$\cos(x) = x$$

é ponto fixo das seguintes funções:

- a) $q(x) = \cos(x)$
- b) $g(x) = 0.4x + 0.6\cos(x)$
- c) $g(x) = x + \frac{\cos(x) x}{1 + \sin(x)}$

Implemente o processo iterativo $x^{(n+1)} = g(x^{(n)})$ para $n \ge 0$ e compare o comportamento. Discuta os resultados com base na teoria estudada.

E 3.3.6. Encontre a solução de cada equação com erro absoluto inferior a 10^{-6} .

- a) $e^x = x + 2$ no intervalo (-2,0).
- b) $x^3 + 5x^2 12 = 0$ no intervalo (1,2).
- c) $\sqrt{x} = \cos(x)$ no intervalo (0,1).

E 3.3.7. Encontre numericamente as três primeiras raízes positivas da equação dada por:

$$\cos(x) = \frac{x}{10 + x^2}$$

com erro absoluto inferior a 10^{-6} . $_{x_1}$ = $_{x_1,x_2}$ = $_{x_1,x_2}$ = $_{x_2,x_3}$ = $_{x_1,x_2}$ = $_{x_2,x_3}$ = $_{x_3,x_4}$ = $_{x_3,x_4}$

E 3.3.8. Considere os seguintes processos iterativos:

$$a \begin{cases} x^{(n+1)} = \cos(x^{(n)}) \\ x^{(1)} = .5 \end{cases}$$

$$b \begin{cases} x^{(n+1)} = .4x^{(n)} + .6\cos(x^{(n)}) \\ x^{(1)} = .5 \end{cases}$$

Use o teorema do ponto fixo para verificar que cada um desses processos converge para a solução da equação x^* de $\cos(x) = x$. Observe o comportamento numérico dessas sequências. Qual estabiliza mais rápido com cinco casas decimais? Discuta.

Dica: Verifique que $\cos([0.5,1]) \subseteq [0.5,1]$ e depois a mesma identidade para a função $f(x) = 0.4x + 0.6\cos(x)$.

- **E 3.3.9.** Use o teorema do ponto fixo aplicado a um intervalo adequado para mostrar que a função $g(x) = \ln(100 x)$ possui um ponto fixo estável.
- **E 3.3.10.** (Fluidos) Na hidráulica, o fator de atrito de Darcy é dado pela implicitamente pela equação de Colebrook-White:

$$\frac{1}{\sqrt{f}} = -2\log_{10}\left(\frac{\varepsilon}{14.8R_h} + \frac{2.51}{\text{Re}\sqrt{f}}\right)$$

onde f é o fator de atrito, ε é a rugosidade do tubo em metros, R_h é o raio hidráulico em metros e Re é o número de Reynolds. Considere $\varepsilon = 2mm$, $R_h = 5cm$ e Re = 10000 e obtenha o valor de f pela iteração:

$$x^{(n+1)} = -2\log_{10}\left(\frac{\varepsilon}{14.8R_h} + \frac{2.51x^{(n)}}{\text{Re}}\right)$$

E 3.3.10. 0.0431266

E 3.3.11. Encontre uma solução aproximada para equação algébrica

$$180 - 100x = 0.052 \operatorname{senh}^{-1}(10^{13}x)$$

com erro absoluto inferior a 10^{-3} usando um método iterativo. Estime o erro associado ao valor de $v=180-100x=0.052\,\mathrm{senh}^{-1}(10^{13}x)$, usando cada uma dessas expressões. Discuta sucintamente o resultado obtido. Dica: Este caso é semelhante ao Problema 3.2.8.

E 3.3.12. Considere que x_n satisfaz a seguinte relação de recorrência:

$$x_{n+1} = x_n - \beta \left(x_n - x^* \right)$$

onde β e x^* são constantes. Prove que

$$x_n - x^* = (1 - \beta)^{n-1}(x_1 - x^*).$$

Conclua que $x_n \to x^*$ quando $|1 - \beta| < 1$.

E 3.3.13. (Convergência lenta) Considere o seguinte esquema iterativo:

$$x^{(n+1)} = x_n + q^n, x^{(0)} = 0,$$

onde $q = 1 - 10^{-6}$.

a) Calcule o limite

$$x_{\infty} = \lim_{n \to \infty} x^{(n)}$$

analiticamente.

- b) Considere que o problema de obter o limite da sequência numericamente usando como critério de parada que $|x^{(n+1)} x^{(n)}| < 10^{-5}$. Qual o valor é produzido pelo esquema numérico? Qual o desvio entre o valor obtido pelo esquema numérico e o valor do limite obtido no item a? Discuta. (Dica: Você não deve implementar o esquema iterativo, obtendo o valor de $x^{(n)}$ analiticamente)
- c) Qual deve ser a tolerância especificada para obter o resultado com erro relativo inferior a 10^{-2} ?

E 3.3.14. (Convergência sublinear) Considere o seguinte esquema iterativo:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - [x^{(n)}]^3, x^{(n)} \ge 0$$

com $x^{(0)} = 10^{-2}$. Prove que $\{x^{(n)}\}$ é sequência de número reais positivos convergindo para zero. Verifique que são necessários mais de mil passos para que $x^{(n)}$ se torne menor que $0.9x^{(0)}$.

E 3.3.15. (Taxa de convergência)

a) Use o teorema do ponto fixo para mostrar que a função $g(x) = 1 - \operatorname{sen}(x)$ possui um único ponto fixo estável o intervalo $\left[\frac{1}{10},1\right]$. Construa um método iterativo $x^{(n+1)} = g(x^{(n)})$ para encontrar esse ponto fixo. Use o computador para encontrar o valor numérico do ponto fixo.

b) Verifique que função $\psi(x) = \frac{1}{2} [x+1-\sin(x)]$ possui um ponto fixo x^* que também é o ponto fixo da função g do item a. Use o computador para encontrar o valor numérico do ponto fixo através da iteração $x^{(n+1)} = \psi(x^{(n)})$. Qual método é mais rápido?

E 3.3.16. (Esquemas oscilantes) (Esquemas oscilantes)

- a) Considere a função g(x) e função composta $\psi(x) = g \circ g = g(g(x))$. Verifique todo ponto fixo de g também é ponto fixo de ψ .
- b) Considere a função

$$g(x) = 10\exp(-x)$$

e função composta $\psi(x) = g \circ g = g(g(x))$. Mostre que ψ possui dois pontos fixos que não são pontos fixos de g.

- c) No problema anterior, o que acontece quando o processo iterativo $x^{(n+1)} = g(x^{(n)})$ é inicializado com um ponto fixo de ψ que não é ponto fixo de g?
- **E 3.3.17.** (Aceleração de convergência introdução ao método de Newton) Mostre que se f(x) possui uma raiz x^* então a x^* é um ponto fixo de $\phi(x) = x + \gamma(x)f(x)$. Encontre uma condição em $\gamma(x)$ para que o ponto fixo x^* de ϕ seja estável. Encontre uma condição em $\gamma(x)$ para que $\phi'(x^*) = 0$.
- **E 3.3.18.** (Aceleração de convergência introdução ao método de Newton) Considere que $x^{(n)}$ satisfaz a seguinte relação de recorrência:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - \gamma f(x^{(n)})$$

onde γ é uma constante. Suponha que f(x) possui um zero em x^* . Aproxime a função f(x) em torno de x^* por

$$f(x) = f(x^*) + f'(x^*)(x - x^*) + O\left((x - x^*)^2\right).$$

Em vista do problema anterior, qual valor de γ você escolheria para que a sequência $x^{(n)}$ convirja rapidamente para x^* .

E 3.3.19. Considere o problema da Questão 3.2.8 e dois seguintes esquemas

iterativos.

$$A \begin{cases} I^{(n+1)} = \frac{1}{R} \left[V - v_t \ln \left(1 + \frac{I^{(n)}}{I_R} \right) \right], n > 0 \\ I^{(0)} = 0 \end{cases}$$

$$B \begin{cases} I^{(n+1)} = I_R \left[\exp \left(\frac{V - RI^{(n)}}{v_t} \right) - 1 \right], n > 0 \\ I^{(0)} = 0 \end{cases}$$

Verifique numericamente que apenas o processo A é convergente para a, b e c; enquanto apenas o processo B é convergente para os outros itens.

3.4 Método de Newton-Raphson

Nesta seção, apresentamos o **método de Newton-Raphson**⁵⁶ para calcular o zero de funções reais de uma variável real.

Consideramos que x^* seja um zero de uma dada função f(x) continuamente diferenciável, isto é, $f(x^*) = 0$. A fim de usar a iteração do ponto fixo, observamos que, equivalentemente, x^* é um ponto fixo da função:

$$g(x) = x + \alpha(x)f(x), \quad \alpha(x) \neq 0,$$

onde $\alpha(x)$ é uma função arbitrária, a qual escolheremos de forma que a iteração do ponto fixo tenha ótima taxa de convergência.

Do **teorema do ponto fixo**, a taxa de convergência é dada em função do valor absoluto da derivada de g(x). Calculando a derivada temos:

$$g'(x) = 1 + \alpha(x)f'(x) + \alpha'(x)f(x).$$

No ponto $x = x^*$, temos:

$$g'(x^*) = 1 + \alpha(x^*)f'(x^*) + \alpha'(x^*)f(x^*).$$

Como $f(x^*) = 0$, temos:

$$g'(x^*) = 1 + \alpha(x^*)f'(x^*).$$

Sabemos que o processo iterativo converge tão mais rápido quanto menor for |g'(x)| nas vizinhanças de x^* . Isto nos leva a escolher:

$$q'(x^*) = 0,$$

 $^{^5 \}mbox{Joseph Raphson},\, 1648$ - 1715, matemático inglês.

⁶Também chamado apenas de método de Newton.

e, então, temos:

$$\alpha(x^*) = -\frac{1}{f'(x^*)},$$

se $f'(x^*) \neq 0$.

A discussão acima nos motiva a introduzir o método de Newton, cujas iterações são dada por:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - \frac{f(x^{(n)})}{f'(x^n)}, \quad n \ge 1,$$

sendo $x^{(1)}$ uma aproximação inicial dada.

3.4.1 Interpretação geométrica

Seja uma dada função f(x) conforme na Figura 3.6. Para tanto, escolhemos uma aproximação inicial $x^{(1)}$ e computamos:

$$x^{(2)} = x^{(1)} - \frac{f(x^{(1)})}{f'(x^{(1)})}.$$

Geometricamente, o ponto $x^{(2)}$ é a interseção da reta tangente ao gráfico da função f(x) no ponto $x=x^{(1)}$ com o eixo das abscissas. Com efeito, a equação desta reta é:

$$y = f'(x^{(1)})(x - x^{(1)}) + f(x^{(1)}).$$

Assim, a interseção desta reta com o eixo das abscissas (y = 0) ocorre quando:

$$f'(x^{(1)})(x-x^{(1)}) + f(x^{(1)}) = 0 \Rightarrow x = x^{(1)} - \frac{f(x^{(1)})}{f'(x^{(1)})}.$$

Ou seja, dada aproximação $x^{(n)}$, a próxima aproximação $x^{(n+1)}$ é o ponto de interseção entre o eixo das abscissas e a reta tangente ao gráfico da função no ponto $x = x^{(n)}$. Observe a Figura 3.6.

3.4.2 Análise de convergência

Seja f(x) um função com derivadas primeira e segunda contínuas tal que $f(x^*) = 0$ e $f'(x^*) \neq 0$. Seja também a função g(x) definida como:

$$g(x) = x - \frac{f(x)}{f'(x)}.$$

Expandimos em série de Taylor em torno de $x = x^*$, obtemos:

$$g(x) = g(x^*) + g'(x^*)(x - x^*) + \frac{g''(x^*)}{2}(x - x^*)^2 + O\left((x - x^*)^3\right).$$

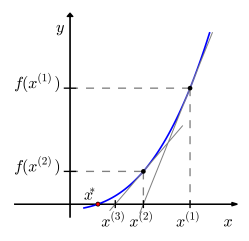


Figura 3.6: Interpretação do método de Newton.

Observamos que:

$$g(x^*) = x^*$$

$$g'(x^*) = 1 - \frac{f'(x^*)f'(x^*) - f(x^*)f''(x^*)}{(f'(x^*))^2} = 0$$

Portanto:

$$g(x) = x^* + \frac{g''(x^*)}{2}(x - x^*)^2 + O\left((x - x^*)^3\right)$$

Com isso, temos:

$$x^{(n+1)} = g(x^{(n)}) = x^* + \frac{g''(x^*)}{2}(x^{(n)} - x^*)^2 + O\left((x - x^*)^3\right),$$

ou seja:

$$\left| x^{(n+1)} - x^* \right| \le C \left| x^{(n)} - x^* \right|^2$$

com constante $C = |g''(x^*)/2|$. Isto mostra que o método de Newton tem **taxa de convergência quadrática**. Mais precisamente, temos o seguinte teorema.

Teorema 3.4.1 (Método de Newton). Sejam $f \in C^2([a,b])$ com $x^* \in (a,b)$ tal que $f(x^*) = 0$ e:

$$m := \min_{x \in [a,b]} |f'(x)| > 0$$
 e $M := \max_{x \in [a,b]} |f''(x)|$.

Escolhendo $\rho > 0$ tal que:

$$q := \frac{M}{2m}\rho < 1,$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

definimos a bacia de atração do método de Newton pelo conjunto:

$$K_{\rho}(x^*) := \{x \in \mathbb{R}; |x - x^*| \le \rho\} \subset [a, b].$$

Então, para qualquer $x^{(1)} \in K_{\rho}(x^*)$ a iteração do método de Newton:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - \frac{f(x^{(n)})}{f'(x^{(n)})},$$

fornece uma sequência $x^{(n)}$ que converge para x^* , isto é, $x^{(n)} \to x^*$ quando $n \to \infty$. Além disso, temos a seguinte estimativa de erro **a priori**:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{2m}{M} q^{(2^{n-1})}, \quad n \ge 2,$$

e a seguinte estimativa de erro **a posteriori**:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^{(n-1)}|^2, \quad n \ge 2.$$

Demonstração. Para $n \in \mathbb{N}$, $n \geq 2$, temos:

$$x^{n+1} - x^* = x^{(n)} - \frac{f(x^{(n)})}{f'(x^{(n)})} - x^* = -\frac{1}{f(x^{(n)})} \left[f(x^{(n)}) + (x^* - x^{(n)}) f'(x^{(n)}) \right].$$
(3.1)

Agora, para estimar o lado direito desta equação, usamos o polinômio de Taylor de grau 1 da função f(x) em torno de $x = x^{(n)}$, isto é:

$$f(x^*) = f(x^{(n)}) + (x^* - x^{(n)})f'(x^{(n)}) + \int_{x^{(n)}}^{x^*} f''(t)(x^* - t) dt.$$

Pela mudança de variável $t = x^{(n)} + s(x^{(n)} - x^*)$, observamos que o resto deste polinômio de Taylor na forma integral é igual a:

$$R(x^*, x^{(n)}) := (x^* - x^{(n)})^2 \int_0^1 f'' \left(x^{(n)} + s(x^* - x^{(n)}) \right) (1 - s) \, ds.$$

Assim, da cota da segunda derivada de f(x), temos:

$$|R(x^*, x^{(n)})| \le M|x^* - x^{(n)}|^2 \int_0^1 (1-s) \, ds = \frac{M}{2} |x^* - x^{(n)}|^2.$$
 (3.2)

Se $x^{(n)} \in K_{\rho}(x^*)$, então de (3.1) e (3.2) temos:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^*|^2 \le \frac{M}{2m} \rho^2 < \rho.$$
 (3.3)

Isto mostra que se $x^{(n)} \in K_{\rho}(x^*)$, então $x^{(n+1)} \in K_{\rho}(x^*)$, isto é, $x^{(n)} \in K_{\rho}(x^*)$ para todo $n \in \mathbb{R}$.

Agora, obtemos a estimativa **a priori** de (3.4.2), pois:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{2m}{M} \left(\frac{M}{2m} |x^{(n-1)} - x^*|\right)^2 \le \dots \le \frac{2m}{M} \left(\frac{M}{2m} |x^{(1)} - x^*|\right)^{2^{n-1}}.$$

Logo:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{2m}{M}q^{2^{n-1}},$$

donde também vemos que $x^{(n)} \to x^*$ quando $n \to \infty$, pois q < 1.

Por fim, para provarmos a estimativa **a posteriori** tomamos a seguinte expansão em polinômio de Taylor:

$$f(x^{(n)}) = f(x^{(n-1)}) + (x^{(n)} - x^{(n-1)})f'(x^{(n-1)}) + R(x^{(n)}, x^{(n-1)}).$$

Aqui, temos:

$$f(x^{(n-1)}) + (x^{(n)} - x^{(n-1)})f'(x^{(n-1)}) = 0$$

e, então, conforme acima:

$$|f(x^{(n)})| = |R(x^{(n)}), x^{(n-1)}| \le \frac{M}{2} |x^{(n)} - x^{(n-1)}|^2.$$

Com isso e do teorema do valor médio, concluímos:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{1}{m} |f(x^{(n)}) - f(x^*)| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^{(n-1)}|^2.$$

Exemplo 3.4.1. Estime o raio ρ da bacia de atração $K_{\rho}(x^*)$ para a função $f(x) = \cos(x) - x$ restrita ao intervalo $[0, \pi/2]$.

Solução. O raio da bacia de atração é tal que:

$$\rho < \frac{2m}{M}$$

onde $m := \min |f'(x)|$ e $M := \max |f''(x)|$ com o mínimo e o máximo tomados em um intervalo [a,b] que contenha o zero da função f(x). Aqui, por exemplo, podemos tomar $[a,b] = [0,\pi/2]$. Como, neste caso, $f'(x) = -\sin(x) - 1$, temos que m = 1. Também, como $f''(x) = -\cos x$, temos M = 1. Assim, concluímos que $\rho < 2$ (lembrando que $K_{\rho}(x^*) \subset [0,\pi/2]$). Ou seja, neste caso as iterações de Newton convergem para o zero de f(x) para qualquer escolha da aproximação inicial $x^{(1)} \in [0,\pi/2]$.

Exercícios

E 3.4.1. Encontre a raiz positiva da função $f(x) = \cos(x) - x^2$ pelo método de Newton inicializando-o com $x^{(0)} = 1$. Realize a iteração até obter estabilidade no quinto dígito significativo.

E 3.4.1. raiz:0,82413, processo iterativo: $x^{(n+1)} = x^{(n)} + \frac{\cos(x) - x^2}{\sin(x) + 2x}$

```
-->x=1

-->x=x+(cos(x)-x^2)/(sin(x)+2*x)

-->x=x+(cos(x)-x^2)/(sin(x)+2*x)

-->x=x+(cos(x)-x^2)/(sin(x)+2*x)

-->x=x+(cos(x)-x^2)/(sin(x)+2*x)
```

E 3.4.2. Considere o problema de calcular as soluções positivas da equação:

$$\operatorname{tg}\left(x\right) =2x^{2}.$$

- a) Use o método gráfico para isolar as duas primeiras raízes positivas em pequenos intervalos. Use a teoria para argumentar quanto à existência e unicidade das raízes dentro intervalos escolhidos.
- b) Calcule cada uma das raízes pelo método de Newton com oito dígitos significativos e discuta a convergência comparando com o item b).

E 3.4.2.

a) Primeiramente, deve-se observar que a função $\operatorname{tg}(x)$ não está definida quando x é um múltiplo ímpar de $\frac{\pi}{2}$, pelo que devemos cuidado nas singularidades. Traçamos o gráfico da função $f(x)=\operatorname{tg}(x)-2x^2$ no Scilab usando os seguintes comandos:

```
-->deff('y=f(x)','y=tan(x)-2*x^2')
-->plot([0:.01:1.3],f)
```

Observamos facilmente uma raiz no intervalo (0,5,0,6) e outra no intervalo (1,2,1,3). Como a função f(x) é contínua fora dos pontos de singularidade da tangente, é fácil verificar que existe pelo menos uma solução nos intervalos dados pelo teorema de Bolzano 3.1.1:

$$\begin{array}{lll} f(0,5) & \approx & 0.046302 > 0 \\ f(0,6) & \approx & -0.035863 < 0 \\ f(1,2) & \approx & -0.30784e - 1 < 0 \\ f(1,3) & \approx & 0.22210e - 1 > 0 \end{array}$$

Para provar a unicidade da solução em cada intervalo, precisamos mostra que a função é monótona, ou seja, a derivada não muda de sinal em cada intervalo:

$$f'(x) = \sec^{2}(x) - 4x = \frac{1}{\cos^{2}(x)} - 4x \le \frac{1}{\cos^{2}(0,6)} - 4 * 0.5 < 0, \quad x \in [0,5,0,6]$$
$$f'(x) = \sec^{2}(x) - 4x = \frac{1}{\cos^{2}(x)} - 4x \ge \frac{1}{\cos^{2}(1,2)} - 4 * 1.3 > 0, \quad x \in [1,2,1,3]$$

b) Para recalcular as raízes pelo método de Newton, basta executar a iteração:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - \frac{f(x^{(n)})}{f'(x^{(n)})}.$$

Em relação à observação, o erro se deveu à falta de cuidado em compreender o problema antes de tentar resolvê-lo, em especial, à falta de observar que a função é descontínua em múltiplos ímpares de $\frac{\pi}{2}$. Nestes pontos, a função f(x) troca de sinal, mas não passa por zero.

E 3.4.3. Considere a equação

$$e^{-x^2} = x$$

trace o gráfico com auxílio do computador e verifique que ela possui uma raiz positiva. Encontre uma aproximação para esta razão pelo gráfico e use este valor para inicializar o método de Newton e obtenha uma aproximação para a raiz com 8 dígitos significativos. (Use o comando format('v',16) para alterar a visualização no Scilab.)

E 3.4.3. 0.65291864

E 3.4.4. Isole e encontre as cinco primeiras raízes positivas da equação com 6 dígitos corretos através de traçado de gráfico e do método de Newton.

$$\cos(10x) = e^{-x}.$$

Dica: a primeira raiz positiva está no intervalo (0,0,02). Fique atento. E 3.4.4. 0,0198679; 0,533890; 0,735412; 1,13237 e 1,38851.

- **E** 3.4.5. Encontre as raízes do polinômio $f(x) = x^4 4x^2 + 4$ através do método de Newton. O que você observa em relação ao erro obtido? Compare com a situação do Problema 3.2.4.
- **E 3.4.6.** Encontre as raízes reais do polinômio $f(x) = \frac{x^5}{100} + x^4 + 3x + 1$ isolando-as pelo método do gráfico e depois usando o método de Newton. Expresse a solução com 7 dígitos significativos.

E 3.4.7. Considere o método de Newton aplicado para encontrar a raiz de $f(x) = x^3 - 2x + 2$. O que acontece quando $x^{(0)} = 0$? Escolha um valor adequado para inicializar o método e obter a única raiz real desta equação.

- **E 3.4.8.** Justifique a construção do processo iterativo do método de Newton através do conceito de estabilidade de ponto fixo e convergência do método da iteração. Dica: Considere os problemas 3.3.17 e 3.3.18.
- **E 3.4.9.** Entenda a interpretação geométrica ao método de Newton. Encontre uma valor para iniciar o método de Newton aplicado ao problema $f(x) = xe^{-x} = 0$ tal que o esquema iterativo divirja.

 $x_0 > 1$.

E 3.4.10. (Computação) Aplique o método de Newton à função $f(x) = \frac{1}{x} - A$ e construa um esquema computacional para calcular a inversa de A com base em operações de multiplicação e soma/subtração.

$$x^{(0)} = \text{C.I.}$$

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} \left(2 - Ax^{(n)}\right)$$

E 3.4.11. (Computação) Aplique o método de Newton à função $f(x) = x^n - A$ e construa um esquema computacional para calcular $\sqrt[n]{A}$ para A > 0 com base em operações de multiplicação e soma/subtração.

$$\begin{array}{rcl} x_0 & = & \mathrm{C.I.} \\ \\ x^{(n+1)} & = & x^{(n)} \left(1 - \frac{1}{n}\right) + \frac{A}{nx^{(n)}} \end{array}$$

E 3.4.12. (Computação) Aplique o método de Newton à função $f(x) = \frac{1}{x^2} - A$ e construa um esquema computacional para calcular $\frac{1}{\sqrt{A}}$ para A>0 com base em operações de multiplicação e soma/subtração.

$$x_0 = \text{C.I.}$$

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} + \frac{x^{(n)} - Ax^{(n)}}{2} = \frac{(3-A)x^{(n)}}{2}$$

E 3.4.13. Considere a função dada por

$$\psi(x) = \ln\left(15 - \ln(x)\right)$$

definida para $x \in (0,e^{15})$

a) Use o teorema do ponto fixo para provar que se $x^{(0)}$ pertence ao intervalo [1,3], então a sequência dada iterativamente por

$$x^{(n+1)} = \psi(x^{(n)}), n \ge 0$$

converge para o único ponto fixo, x^* , de ψ . Construa a iteração $x^{(n+1)} = \psi(x^{(n)})$ e obtenha numericamente o valor do ponto fixo x^* . Expresse a resposta com 5 algarismos significativos corretos.

b) Construa a iteração do método de Newton para encontrar x^* , explicitando a relação de recorrência e iniciando com $x_0 = 2$. Use o computador para obter a raiz e expresse a resposta com oito dígitos significativos corretos.

3.5 Método das secantes

O método das secantes é uma variação do método de Newton, evitando a necessidade de conhecer-se a derivada analítica de f(x). Dada uma função f(x), a ideia é aproximar sua derivada pela razão fundamental:

$$f'(x) \approx \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0}, \quad x \approx x_0.$$

Mais precisamente, o método de Newton é uma iteração de ponto fixo da forma:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - \alpha(x^{(n)}) f(x^{(n)}), \quad n > 1,$$

onde $x^{(1)}$ é uma aproximação inicial dada e $\alpha(x^{(n)}) = 1/f'(x^{(n)})$. Usando a aproximação da derivada acima, com $x = x^{(n)}$ e $x_0 = x^{(n-1)}$, temos:

$$\alpha(x^{(n)}) = \frac{1}{f'(x^{(n)})} \approx \frac{x^{(n)} - x^{(n-1)}}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}.$$

Isto nos motiva a introduzir a iteração do método das secantes dada por:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - f(x^{(n)}) \frac{x^{(n)} - x^{(n-1)}}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}, \quad n \ge 2.$$

Observe que para inicializarmos a iteração acima precisamos de duas aproximações iniciais, a saber, $x^{(1)}$ e $x^{(2)}$. Maneiras apropriadas de escolher estas aproximações podem ser inferidas da interpretação geométrica do método.

Exemplo 3.5.1. Encontre as raízes de $f(x) = \cos(x) - x$.

Solução. Da inspeção do gráfico das funções $y = \cos(x)$ e y = x, sabemos que esta equação possui uma raiz em torno de x = 0.8. Iniciamos o método com $x_0 = 0.7$ e $x_1 = 0.8$.

$x^{(n-1)} \qquad x^{(n)}$		m	$x^{(n+1)}$	
		$\frac{f(0,8) - f(0,7)}{0,8 - 0,7} =$	$0.8 - \frac{f(0.8)}{-1.6813548} =$	
0,7	0,8	-1,6813548	0,7385654	
0,8	0,7385654	-1,6955107	0,7390784	
0,7385654	0,7390784	-1,6734174	0,7390851	
0,7390784	0,7390851	-1,6736095	0,7390851	

3.5.1 Interpretação geométrica

Enquanto, o método de Newton está relacionado às retas tangentes ao gráfico da função objetivo f(x), o método das secantes, como o próprio nome indica, está relacionado às retas secantes.

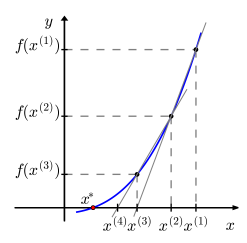


Figura 3.7: Método das secantes.

Sejam f(x) e as aproximações $x^{(1)}$ e $x^{(2)}$ do zero x^* desta função (veja Figura 3.7). A iteração do método das secantes fornece:

$$x^{(3)} = x^{(2)} - f(x^{(2)}) \frac{x^{(2)} - x^{(1)}}{f(x^{(2)}) - f(x^{(1)})}.$$

De fato, $x^{(3)}$ é o ponto de interseção da reta secante ao gráfico de f(x) pelos pontos $x^{(1)}$ e $x^{(2)}$ com o eixo das abscissas. Com efeito, a equação desta reta secante é:

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

Esta reta intercepta o eixo das abscissas no ponto x tal que y=0, isto é:

$$\frac{f(x^{(2)}) - f(x^{(1)})}{x^{(2)} - x^{(1)}} (x - x^{(2)}) + f(x^{(2)}) \Rightarrow x = x^{(2)} - f(x^{(2)}) \frac{x^{(2)} - x^{(1)}}{f(x^{(2)}) - f(x^{(1)})}.$$

3.5.2 Análise de convergência

Uma análise assintótica semelhante àquela feita para o método de Newton na subseção 3.4.2 nos indica que, para uma função f(x) duas vezes diferenciável, as

iterações do método da secante satisfazem:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \approx C|x^{(n)} - x^*||x^{(n-1)} - x^*|,$$

para aproximações iniciais suficientemente próximas de x^* , onde $f(x^*) = 0$. Além disso, veremos que:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \le C|x^{(n)} - x^*|^p, \ p = \frac{\sqrt{5} + 1}{2} \approx 1,618$$

sob certas condições. Ou seja, o método das secantes tem **taxa de convergência** superlinear.

Teorema 3.5.1 (Método das secantes). Seja $f \in C^2([a,b])$ uma função com $x^* \in (a,b)$ tal que $f(x^*) = 0$. Sejam, também:

$$m := \min_{x \in [a,b]} |f'(x)| > 0$$
 e $M := \max_{x \in [a,b]} |f''(x)| < \infty$.

Além disso, seja $\rho > 0$ tal que:

$$q := \frac{M}{2m} \rho < 1, \quad K_{\rho}(x^*) := \{ x \in \mathbb{R}; \ |x - x^*| \le \rho \} \subset [a, b].$$

Então, para aproximações iniciais $x^{(1)}, x^{(2)} \in K_{\rho}(x^*)$, com $x^{(1)} \neq x^{(2)}$, temos que as iterações do método das secantes $x^{(n)} \in K_{\rho}(x^*)$, $n \geq 1$, $e x^{(n)} \to x^*$, quando $n \to \infty$. Além disso, vale a seguinte estimativa de convergência **a priori**:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{2m}{M} q^{\gamma_{n-1}}, \quad n \ge 1,$$

onde $\{\gamma_n\}_{n\in\mathbb{N}}$ é a sequência de Fibonacci⁷⁸, bem como vale a estimativa **a poste**riori:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^{(n-1)}| |x^{(n-1)} - x^{(n-2)}|, \quad n \ge 3.$$

Demonstração. Sejam $n \in \mathbb{N}$ com $n \geq 2$ e $x^{(n)}, x^{(n-1)} \in K_{\rho}(x^*)$, tal que $x^{(n)} \neq x^{(n-1)}, x^{(n)} \neq x^*$ e $x^{(n-1)} \neq x^*$. Seja, também:

$$g(x^{(n)}, x^{(n-1)}) := x^{(n)} - f(x^{(n)}) \frac{x^{(n)} - x^{(n-1)}}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}.$$

⁷Leonardo Fibonacci, c. 1170 - c. 1250, matemático italiano.

⁸A sequência de Fibonacci $\{\gamma_n\}_{n\in\mathbb{N}}$ é definida por $\gamma_0=\gamma_1=1$ e $\gamma_{n+1}=\gamma_n-\gamma_{n-1},\ n\geq 1$.

Com isso, temos:

$$g(x^{(n)}, x^{(n-1)}) - x^* = x^{(n)} - f(x^{(n)}) \frac{x^{(n)} - x^{(n-1)}}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} - x^*$$

$$= \frac{x^{(n)} - x^{(n-1)}}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} \left\{ (x^{(n)} - x^*) \frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} - f(x^{(n)}) + f(x^*) \right\}.$$

Então, da cota assumida para primeira derivada de f(x) e do teorema do valor médio, temos:

$$|g(x^{(n)}, x^{(n-1)}) - x^*| \le \frac{|x^{(n)} - x^*|}{m} \left| \frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} - \frac{f(x^{(n)}) - f(x^*)}{x^{(n)} - x^*} \right|. (3.4)$$

Agora, iremos estimar este último termo a direita. Para tanto, começamos observando que da expansão em polinômio de Taylor de ordem 0 da função f(x) com resto na forma integral, temos:

$$\frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} = -\int_0^1 \frac{d}{dr} f(x^{(n)} + r(x^{(n-1)} - x^{(n)})) \frac{dr}{x^{(n)} - x^{(n-1)}}$$
$$= \int_0^1 f'(x^{(n)} + r(x^{(n-1)} - x^{(n)})) dr$$

De forma análoga, temos:

$$\frac{f(x^{(n)}) - f(x^*)}{x^{(n)} - x^*} = \int_0^1 f'(x^{(n)} + r(x^* - x^{(n)})) dr$$

Logo, temos:

$$\frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} - \frac{f(x^{(n)}) - f(x^*)}{x^{(n)} - x^*} =$$

$$\int_0^1 \left[f'(x^{(n)} + r(x^{(n-1)} - x^{(n)})) - f'(x^{(n)} + r(x^* - x^{(n)})) \right] dr.$$
(3.5)

Agora, novamente temos:

$$f'(x^{(n)} + r(x^{(n-1)} - x^{(n)})) - f'(x^{(n)} + r(x^* - x^{(n)}))$$

$$= \int_0^r \frac{d}{ds} f'(x^{(n)} + r(x^{(n-1)} - x^{(n)}) + s(x^* - x^{(n-1)})) ds$$

$$= \int_0^r f''(x^{(n)} + r(x^{(n-1)} - x^{(n)}) + s(x^* - x^{(n-1)})) ds(x^* - x^{(n-1)}).$$

Retornando à Equação (3.5) e usando a cota para a segunda derivada, obtemos:

$$\left| \frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} - \frac{f(x^{(n)}) - f(x^*)}{x^{(n)} - x^*} \right| \le \frac{M}{2} |x^{(n-1)} - x^*|.$$

Utilizando a Equação (3.4), obtemos:

$$|g(x^{(n)}, x^{(n-1)}) - x^*| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^*| |x^{(n-1)} - x^*| \le \frac{M}{2m} \rho^2 < \rho.$$

Portanto, concluímos que as iterações do método da secantes $x^{(n)}$ permanecem no conjunto $K_{\rho}(x^*)$, se começarem nele. Além disso, temos demonstrado que:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^*| |x^{(n-1)} - x^*|.$$

Com isso, temos:

$$\rho_n := \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^*| \Rightarrow \rho_{n+1} \le \rho_n \rho_{n-1}, \quad n \ge 2.$$

Como $\rho_1 \leq q$ e $\rho_2 \leq q$, temos $\rho_n \leq q^{\gamma_{n-1}}, n \geq 1$. Isto mostra a estimativa de convergência **a priori**:

$$|x^n - x^*| \le \frac{2m}{M} q^{\gamma_{n-1}}.$$

Além disso, como $\gamma_n \to \infty$ quando $n \to \infty$ e q < 1, temos que as iterações do método das secantes $x^{(n)} \to x^*$ quando $n \to \infty$.

Por fim, mostramos a estimativa de convergência **a posteriori**. Para tanto, da cota assumida para a primeira derivada e do teorema do valor médio, temos, para $n \geq 3$:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{1}{m} |f(x^{(n)} - f(x^*)|$$

$$= \frac{1}{m} \left| f(x^{(n-1)}) + (x^{(n)} - x^{(n-1)}) \frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} \right|$$

$$= \frac{1}{m} \left| x^{(n)} - x^{(n-1)} \right| \left| \frac{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} + \frac{f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} \right|.$$

Agora, a iteração do método das secantes fornece:

$$x^{(n)} = x^{(n-1)} - f(x^{(n-1)}) \frac{x^{(n-1)} - x^{(n-2)}}{f(x^{(n-1)}) - f(x^{(n-2)})}$$

e temos:

$$\frac{f(x^{(n-1)})}{x^{(n)} - x^{(n-1)}} = -\frac{f(x^{(n-1)}) - f(x^{(n-2)})}{x^{(n-1)} - x^{(n-2)}}.$$

Portanto:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{1}{m} |x^{(n)} - x^{(n-1)}| \left| \frac{f(x^{(n-1)}) - f(x^{(n)})}{x^{(n-1)} - x^{(n)}} - \frac{f(x^{(n-1)}) - f(x^{(n-2)})}{x^{(n-1)} - x^{(n-2)}} \right|.$$

Observamos que o último termo pode ser estimado como feito acima para o termo análogo na Inequação (3.4). Com isso, obtemos a estimativa desejada:

$$|x^{(n)} - x^*| \le \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^{(n-1)}| |x^{(n)} - x^{(n-2)}|.$$

Proposição 3.5.1 (Sequência de Fibonacci). A sequência de Fibonacci $\{\gamma_n\}_{n\in\mathbb{N}}$ é assintótica a $\gamma_n \sim \lambda_1^{n+1}/\sqrt{5}$ e:

$$\lim_{n \to \infty} \frac{\gamma_{n+1}}{\gamma_n} = \lambda_1,$$

onde $\lambda_1 = (1 + \sqrt{5})/2 \approx 1,618$ é a porção áurea.

Demonstração. A sequência de Fibonacci $\{\gamma_n\}_{n\in\mathbb{N}}$ é definida por $\gamma_0=\gamma_1=1$ e $\gamma_{n+1}=\gamma_n+\gamma_{n-1},\,n\geq 1$. Logo, satisfaz a seguinte equação de diferenças:

$$\gamma_{n+2} - \gamma_{n+1} - \gamma_n = 0, \quad n \in \mathbb{N}.$$

Tomando $\gamma_n = \lambda^n$, $\lambda \neq 0$ temos:

$$\lambda^n \left(\lambda^2 - \lambda - 1 \right) = 0 \Rightarrow \lambda^2 - \lambda - 1 = 0 \Rightarrow \lambda_{1,2} = \frac{1 \pm \sqrt{5}}{2}.$$

Portanto, $\gamma_n = c_1 \lambda_1^n + c_2 \lambda_2^n$. Como $\gamma_0 = \gamma_1 = 1$, as constantes satisfazem:

$$c_1 + c_2 = 1$$

 $c_1 \lambda_1 + c_2 \lambda_2 = 1$ $\Rightarrow c_1 = \frac{1 + \sqrt{5}}{2\sqrt{5}}, \quad c_2 = -\frac{1 - \sqrt{5}}{2\sqrt{5}}.$

Ou seja, obtemos a seguinte forma explícita para os números de Fibonacci:

$$\gamma_n = \frac{1}{\sqrt{5}} \left[\left(\frac{1+\sqrt{5}}{2} \right)^{n+1} - \left(\frac{1-\sqrt{5}}{2} \right)^{n+1} \right].$$

Daí, segue imediatamente o enunciado.

Observação 3.5.1. Sob as hipóteses do Teorema 3.5.1 e da Proposição 3.5.1, temos:

$$\lim_{n \to \infty} \frac{|x^{(n+1)} - x^*|}{|x^{(n)} - x^*|^{\lambda_1}} \le \lim_{n \to \infty} \frac{M}{2m} |x^{(n)} - x^*|^{1-\lambda_1} |x^{(n-1)} - x^*|$$

$$\le \lim_{n \to \infty} \left(\frac{2m}{M}\right)^{1-\lambda_1} q^{(2-\lambda_1)\lambda_1^n/\sqrt{5}} = 0.$$

Isto mostra que o método das secantes (nestas hipóteses) tem taxa de convergência superlinear ($\lambda_1 \approx 1.6$).

3.6 Critérios de parada

Quando usamos métodos iterativos precisamos determinar um critério de parada. A Tabela 3.4 indica critérios de parada usuais para os métodos que estudamos neste capítulo.

Tabela 3.4: Quadro comparativo.

	2000010	· o. i. danai o comparativo.	
Método	Convergência	Erro	Critério de parada
Bisseção	Linear $(p=1)$	$\epsilon_{n+1} = \frac{1}{2}\epsilon$	$\frac{b_n - a_n}{2} < \text{erro}$
Iteração linear	Linear $(p=1)$	$\epsilon_{n+1} \approx \phi'(x^*) \epsilon_n$	$\frac{\frac{ \Delta_n }{1 - \frac{\Delta_n}{\Delta_{n-1}}} < \text{erro}}{\Delta_n < \Delta_{n-1}}$
Newton	Quadrática $(p=2)$	$\epsilon_{n+1} \approx \frac{1}{2} \left \frac{f''(x^*)}{f'(x^*)} \right \varepsilon_n^2$	$ \Delta_n < ext{erro}$
Secante	$p = \frac{\sqrt{5} + 1}{2}$ $\approx 1,618$	$ \varepsilon_{n+1} \approx \left \frac{f''(x^*)}{f'(x^*)} \right \varepsilon_n \varepsilon_{n-1} $ $ \approx M \varepsilon_n^{\phi} $	$ \Delta_n < ext{erro}$

Observação 3.6.1. O erro na tabela sempre se refere ao erro absoluto esperado. Nos três últimos métodos, é comum que se exija como critério de parada que a condição seja satisfeita por alguns poucos passos consecutivos. Outros critérios podem ser usados. No métodos das secantes, deve-se ter o cuidado de evitar divisões por zero quando $x_{n+1} - x_n$ muito pequeno em relação à resolução do sistema de numeração.

Exercícios

E 3.6.1. Refaça as questões 3.4.3, 3.4.4, 3.4.5 e 3.4.6, usando o método das secantes.

E 3.6.2. Dê uma interpretação geométrica ao método das secantes. Qual a vantagem do método das secantes sobre o método de Newton?

E 3.6.3. Aplique o método das secantes para resolver a equação

$$e^{-x^2} = 2x$$

- E 3.6.4. Refaça o Problema 3.2.8 usando o método de Newton e das secantes.
- **E 3.6.5.** Seja uma função f(x) dada duas vezes continuamente diferenciável. Faça uma análise assintótica para mostrar que as iterações do método das secantes satisfazem:

$$|x^{(n+1)} - x^*| \approx C|x^{(n)} - x^*||x^{(n-1)} - x^*|,$$

para aproximações iniciais $x^{(1)}$ e $x^{(2)}$ suficientemente próximas de x^* , onde $f(x^*) = 0$.

E 3.6.5. Seja $f(x) \in C^2$ um função tal que $f(x^*) = 0$ e $f'(x^*) \neq 0$. Considere o processo iterativo do método das secantes:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - \frac{f(x^{(n)})}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} (x^{(n)} - x^{(n-1)})$$

Esta expressão pode ser escrita como:

$$\begin{split} x^{(n+1)} & = & x^{(n)} - \frac{f(x^{(n)})(x^{(n)} - x^{(n-1)})}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} \\ & = & \frac{x^{(n)} \left(f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)}) \right) - f(x^{(n)})(x^{(n)} - x^{(n-1)})}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} \\ & = & \frac{x^{(n)} f(x^{(n-1)}) - x^{(n-1)} f(x^{(n)})}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} \end{split}$$

Subtraindo x^* de ambos os lados temos:

$$\begin{array}{lcl} x^{(n+1)} - x^* & = & \frac{x^{(n)} f(x^{(n-1)}) - x^{(n-1)} f(x^{(n)})}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} - x^* \\ \\ & = & \frac{x^{(n)} f(x^{(n-1)}) - x^{(n-1)} f(x^{(n)}) - x^* \left(f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)}) \right)}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} \\ \\ & = & \frac{(x^{(n)} - x^*) f(x^{(n-1)}) - (x^{(n-1)} - x^*) f(x^{(n)})}{f(x^{(n)}) - f(x^{(n-1)})} \end{array}$$

Definimos $\epsilon_n = x_n - x^*$, equivalente a $x_n = x^* + \epsilon_n$

$$\epsilon_{n+1} = \frac{\epsilon_n f(x^* + \epsilon_{n-1}) - \epsilon_{n-1} f(x^* + \epsilon_n)}{f(x^* + \epsilon_n) - f(x^* + \epsilon_{n-1})}$$

Aproximamos a função f(x) no numerador por

$$f(x^* + \epsilon) \approx f(x^*) + \epsilon f'(x^*) + \epsilon^2 \frac{f''(x^*)}{2}$$
$$f(x^* + \epsilon) \approx \epsilon f'(x^*) + \epsilon^2 \frac{f''(x^*)}{2}$$

$$\epsilon_{n+1} \approx \frac{\epsilon_n \left[\epsilon_{n-1} f'(x^*) + \epsilon_{n-1}^2 \frac{f''(x^*)}{2} \right] - \epsilon_{n-1} \left[\epsilon_n f'(x^*) + \epsilon_n^2 \frac{f''(x^*)}{2} \right]}{f(x^* + \epsilon_n) - f(x^* + \epsilon_{n-1})}$$

$$= \frac{f''(x^*)}{2} \left(\epsilon_n \epsilon_{n-1}^2 - \epsilon_{n-1} \epsilon_n^2 \right) \frac{f''(x^*)}{f(x^* + \epsilon_n) - f(x^* + \epsilon_{n-1})}$$

$$= \frac{1}{2} f''(x^*) \frac{\epsilon_n \epsilon_{n-1} \left(\epsilon_{n-1} - \epsilon_n \right)}{f(x^* + \epsilon_n) - f(x^* + \epsilon_{n-1})}$$

Observamos, agora, que

$$f(x^* + \epsilon_n) - f(x^* + \epsilon_{n-1}) \approx \left[f(x^*) + f'(x^*)\epsilon_n \right] - \left[f(x^*) + f'(x^*)\epsilon_{n-1} \right]$$

$$= f'(x^*)(\epsilon_n - \epsilon_{n-1})$$
(3.6)

Portanto:

$$\epsilon_{n+1} \approx \frac{1}{2} \frac{f''(x^*)}{f'(x^*)} \epsilon_n \epsilon_{n-1} \tag{3.7}$$

ou, equivalentemente:

$$x^{(n+1)} - x^* \approx \frac{1}{2} \frac{f''(x^*)}{f'(x^*)} \left(x^{(n)} - x^* \right) \left(x^{(n-1)} - x^* \right)$$
(3.8)

3.7 Exercícios finais

E 3.7.1. Calcule uma equação da reta tangente a curva $y = e^{-(x-1)^2}$ que passa pelo ponto (3,1/2).

E 3.7.2. Resolva numericamente a inequação:

$$e^{-x^2} < 2x$$

E 3.7.2.

 $x > a \text{ com } a \approx 0,4193648.$

E 3.7.3. A equação

$$\cos(\pi x) = e^{-2x}$$

tem infinitas raízes. Usando métodos numéricos encontre as primeiras raízes dessa equação. Verifique a j-ésima raiz (z_j) pode ser aproximada por j-1/2 para j grande. Use o método de Newton para encontrar uma aproximação melhor para z_j .

E 3.7.3.
$$z_1 \approx 0.3252768, \ z_2 \approx 1.5153738, \ z_3 \approx 2.497846, \ z_4 \approx 3.5002901, \ z_j \approx j - 1/2 - (-1)^j \frac{e^{-2j+1}}{\pi}, \quad j > 4$$

E 3.7.4. (Eletricidade) A corrente elétrica, I, em Ampères em uma lâmpada em função da tensão elétrica, V, é dada por

$$I = \left(\frac{V}{150}\right)^{0.8}$$

Qual a potência da lâmpada quando ligada em série com uma resistência de valor R a uma fonte de 150V quando. (procure erro inferior a 1%)

- a) $R = 0\Omega$
- b) $R = 10\Omega$
- c) $R = 50\Omega$
- d) $R = 100\Omega$
- E) $R = 500\Omega$

E 3.7.4.

150 W, 133 W, 87 W, 55 W, 6,5 W

E 3.7.5. (Bioquímica) A concentração sanguínea de um medicamente é modelado pela seguinte expressão

$$c(t) = Ate^{-\lambda t}$$

onde t>0 é o tempo em minutos decorrido desde a administração da droga. A é a quantidade administrada em mg/ml e λ é a constante de tempo em min $^{-1}$. Responda:

- a) Sendo $\lambda=1/3$, em que instantes de tempo a concentração é metade do valor máximo. Calcule com precisão de segundos.
- b) Sendo $\lambda = 1/3$ e A = 100mg/ml, durante quanto tempo a concentração permanece maior que 10mg/ml.

E 3.7.5.

a) 42 s e 8 min2 s, b) 14 min56 s.

E 3.7.6. Considere o seguinte modelo para crescimento populacional em um país:

$$P(t) = A + Be^{\lambda t}.$$

onde t é dado em anos. Use t em anos e t=0 para 1960. Encontre os parâmetros A, B e λ com base nos anos de 1960, 1970 e 1991 conforme tabela:

Ano	população
1960	70992343
1970	94508583
1980	121150573
1991	146917459

Use esses parâmetros para calcular a população em 1980 e compare com o valor do censo. Dica: considere $\frac{P(31)-P(0)}{P(10)-P(0)}$ e reduza o sistema a uma equação apenas na variável λ .

E 3.7.6. 118940992

- E 3.7.7. (Fluidos) Uma boia esférica flutua na água. Sabendo que a boia tem 10 ℓ de volume e 2Kg de massa. Calcule a altura da porção molhada da boia.
- **E 3.7.8.** (Fluidos) Uma boia cilíndrica tem secção transversal circular de raio 10cm e comprimento 2m e pesa 10Kg. Sabendo que a boia flutua sobre água com o eixo do cilindro na posição horizontal, calcule a altura da parte molhada da boia.

 E 3.7.8.

 4,32 cm
- **E 3.7.9.** Encontre com 6 casas decimais o ponto da curva $y = \ln x$ mais próximo da origem.

(0,652919, 0,426303)

E 3.7.10. (Matemática financeira) Um computador é vendido pelo valor a vista de R\$2.000,00 ou em 1+15 prestações de R\$200,00. Calcule a taxa de juros associada à venda a prazo.

7,19% ao mês

E 3.7.11. (Matemática financeira) O valor de R\$110.000,00 é financiado conforme a seguinte programa de pagamentos:

Mês	pagamento
1	20.000,00
2	20.000,00
3	20.000,00
4	19.000,00
5	18.000,00
6	17.000,00
7	16.000,00

Calcule a taxa de juros envolvida. A data do empréstimo é o mês zero.

 $4{,}54\%$ ao mês.

E 3.7.12. (Controle de sistemas) Depois de acionado um sistema de aquecedores, a temperatura em um forno evolui conforme a seguinte equação

$$T(t) = 500 - 800e^{-t} + 600e^{-t/3}.$$

onde T é a temperatura em Kelvin e t é tempo em horas.

- a) Obtenha analiticamente o valor de $\lim_{t\to\infty} T(t)$.
- b) Obtenha analiticamente o valor máximo de T(t) e o instante de tempo quando o máximo acontece
- c) Obtenha numericamente com precisão de minutos o tempo decorrido até que a temperatura passe pela primeira vez pelo valor de equilíbrio obtido no item a.
- c) Obtenha numericamente com precisão de minutos a duração do período durante o qual a temperatura permanece pelo menos 20% superior ao valor de equilíbrio.

E 3.7.12. 500 K, 700 K em $t = 3 \ln(2)$, 26 min, 4 h27 min.

E 3.7.13. Encontre os pontos onde a elipse que satisfaz $\frac{x^2}{3} + y^2 = 1$ intersepta a parábola $y = x^2 - 2$.

 $(\pm 1,1101388, -0,7675919), (\pm 1,5602111, 0,342585)$

- **E 3.7.14.** (Otimização) Encontre a área do maior retângulo que é possível inscrever entre a curva e^{-x^2} $(1 + \cos(x))$ e o eixo y = 0.
- ${\bf E}$ 3.7.15. (Otimização)Uma indústria consome energia elétrica de duas usinas fornecedoras. O custo de fornecimento em reais por hora como função da potência consumida em kW é dada pelas seguintes funções

$$C_1(x) = 500 + .27x + 4.1 \cdot 10^{-5}x^2 + 2.1 \cdot 10^{-7}x^3 + 4.2 \cdot 10^{-10}x^4$$

 $C_2(x) = 1000 + .22x + 6.3 \cdot 10^{-5}x^2 + 8.5 \cdot 10^{-7}x^3$

Onde $C_1(x)$ e $C_2(x)$ são os custos de fornecimento das usinas 1 e 2, respectivamente. Calcule o custo mínimo da energia elétrica quando a potência total consumida é 1500kW. Obs: Para um problema envolvendo mais de duas usinas, veja 5.1.12.

Aproximadamente 2500 reais por hora.

E 3.7.16. (Termodinâmica) A pressão de saturação (em bar) de um dado hidrocarboneto pode ser modelada pela equação de Antoine:

$$\ln\left(P^{sat}\right) = A - \frac{B}{T+C}$$

onde T é a temperatura e A, B e C são constantes dadas conforme a seguir:

Hidrocarboneto	A	В	С
N-pentano	9.2131	2477.07	-39.94
N-heptano	9.2535	2911.32	-56.51

a) Calcule a temperatura de bolha de uma mistura de N-pentano e N-heptano à pressão de 1.2bar quando as frações molares dos gases são $z_1 = z_2 = 0.5$. Para tal utilize a seguinte equação:

$$P = \sum_{i} z_{i} P_{i}^{sat}$$

b) Calcule a temperatura de orvalho de uma mistura de N-pentano e N-heptano à pressão de 1.2bar quando as frações molares dos gases são $z_1 = z_2 = 0.5$. Para tal utilize a seguinte equação:

$$\frac{1}{P} = \sum_{i} \frac{z_i}{P_i^{sat}}$$

E 3.7.16.

a) 332,74 K b) 359,33 K

E 3.7.17. Encontre os três primeiros pontos de mínimo da função

$$f(x) = e^{-x/11} + x\cos(2x)$$

para x > 0 com erro inferior a 10^{-7} .

1,2285751, 4,76770758, 7,88704085

Capítulo 4

Solução de sistemas lineares

Muitos problemas da engenharia, física e matemática estão associados à solução de sistemas de equações lineares. Nesse capítulo, tratamos de técnicas numéricas empregadas para obter a solução desses sistemas. Iniciamos por uma rápida revisão do método de eliminação gaussiana do ponto de vista computacional. No contexto de análise da propagação dos erros de arredondamento, introduzimos o método de eliminação gaussiana com pivotamento parcial, bem como, apresentamos o conceito de condicionamento de um sistema linear. Além disso, exploramos o conceito de complexidade de algoritmos em álgebra linear. Então, passamos a discutir sobre técnicas iterativas, mais especificamente, sobre os métodos de Jacobi e Gauss-Seidel.

Considere o sistema de equações lineares (escrito na forma algébrica)

$$a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1n}x_n = b_1$$

$$a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + \dots + a_{2n}x_n = b_2$$

$$\vdots$$

$$a_{m1}x_1 + a_{m2}x_2 + \dots + a_{mn}x_n = b_m$$

onde m é o número de equações e n é o número de incógnitas. Este sistema pode ser escrito na **forma matricial**

$$Ax = b$$

onde:

$$A = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \cdots & a_{mn} \end{bmatrix}, x = \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} \in b = \begin{bmatrix} b_1 \\ b_2 \\ \vdots \\ b_m \end{bmatrix},$$

onde A é chamada de matriz dos coeficientes, x de vetor das incógnitas e b de vetor dos termos constantes.

Definimos também a matriz completa (também chamada de matriz estendida) de um sistema como Ax = b como [A|b], isto é

$$[A|b] = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} & b_1 \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} & b_2 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \cdots & a_{mn} & b_m \end{bmatrix}$$

Salvo especificado ao contrário, assumiremos ao longo deste capítulo que a matriz dos coeficientes A é uma matriz real não singular (isto é, invertível).

Exemplo 4.0.1. Consideramos o seguinte sistema linear

$$x + y + z = 1$$

$$4x + 4y + 2z = 2$$

$$2x + y - z = 0$$

. Na sua forma matricial, este sistema é escrito como

$$Ax = b \Leftrightarrow \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 4 & 4 & 2 \\ 2 & 1 & -1 \end{bmatrix}}_{A} \underbrace{\begin{bmatrix} x \\ y \\ z \end{bmatrix}}_{\underline{x}} = \underbrace{\begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 0 \end{bmatrix}}_{b}$$

A matriz estendida do sistema acima é

$$E := [A|b] = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 4 & 4 & 2 & 2 \\ 2 & 1 & -1 & 0 \end{bmatrix}$$

4.1 Eliminação gaussiana

A eliminação gaussiana, também conhecida como escalonamento, é um método para resolver sistemas lineares. Este método consiste em manipular o sistema através de determinadas operações elementares, transformando a matriz

estendida do sistema em uma matriz triangular (chamada de **matriz escalonada do sistema**). Uma vez, triangularizado o sistema, a solução pode ser obtida via substituição regressiva. Naturalmente estas operações elementares devem preservar a solução do sistema e consistem em:

- 1. multiplicação de um linha por uma constante não nula.
- 2. substituição de uma linha por ela mesma somada a um múltiplo de outra linha.
- 3. permutação de duas linhas.

Exemplo 4.1.1. Resolva o sistema

$$x+y+z = 1$$

$$4x+4y+2z = 2$$

$$2x+y-z = 0$$

pelo método de eliminação gaussiana.

Solução. A matriz estendida do sistema é escrita como

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 4 & 4 & 2 & 2 \\ 2 & 1 & -1 & 0 \end{bmatrix}$$

No primeiro passo, subtraímos da segunda linha o quádruplo da primeira e subtraímos da terceira linha o dobro da primeira linha:

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & -2 & -2 \\ 0 & -1 & -3 & -2 \end{bmatrix}$$

No segundo passo, permutamos a segunda linha com a terceira:

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & -1 & -3 & -2 \\ 0 & 0 & -2 & -2 \end{bmatrix}$$

Neste momento, a matriz já se encontra na forma triangular (chamada de **matriz** escalonada do sistema). Da terceira linha, encontramos -2z = -2, ou seja,

z=1. Substituindo na segunda equação, temos -y-3z=-2, ou seja, y=-1 e finalmente, da primeira linha, x+y+z=1, resultando em x=1.

 \Diamond

Neste Exemplo 4.1.1, o procedimento de eliminação gaussiana foi usado para obtermos um sistema triangular (superior) equivalente ao sistema original. Este, por sua vez, nos permitiu calcular a solução do sistema, isolando cada variável, começando da última linha (última equação), seguindo linha por linha até a primeira.

Alternativamente, podemos continuar o procedimento de eliminação gaussiana, anulando os elementos da matriz estendida acima da diagonal principal. Isto nos leva a uma matriz estendida diagonal (chamada **matriz escalonada reduzida**), na qual a solução do sistema original aparece na última coluna.

Exemplo 4.1.2. No Exemplo 4.1.1, usamos o procedimento de eliminação gaussiana e obtivemos

$$\begin{bmatrix}
1 & 1 & 1 & 1 \\
4 & 4 & 2 & 2 \\
2 & 1 & -1 & 0
\end{bmatrix}
\sim
\begin{bmatrix}
1 & 1 & 1 & 1 \\
0 & -1 & -3 & -2 \\
0 & 0 & -2 & -2
\end{bmatrix}$$
matriz escalonada

matriz escalonada

Agora, seguindo com o procedimento de eliminação gaussiana, buscaremos anular os elementos acima da diagonal principal. Começamos dividindo cada elemento da última linha pelo valor do elemento da sua diagonal, obtemos

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & -1 & -3 & -2 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

Então, somando da segunda linha o triplo da terceira e subtraindo da primeira a terceira linha, obtemos

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

Fixamos, agora, na segunda linha. Dividimos esta linha pelo valor do elemento

em sua diagonal, isto nos fornece

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

Por fim, subtraímos da primeira linha a segunda, obtendo a matriz escalonada reduzida

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

Desta matriz escalonada reduzida temos, imediatamente, x=1, y=-1 e z=1, como no Exemplo 4.1.1.

4.1.1 Eliminação gaussiana com pivotamento parcial

A eliminação gaussiana com **pivotamento parcial** consiste em fazer uma permutação de linhas de forma a escolher o maior pivô (em módulo) a cada passo.

Exemplo 4.1.3. Resolva o sistema

$$\begin{array}{rcl} x+y+z & = & 1 \\ 2x+y-z & = & 0 \\ 2x+2y+z & = & 1 \end{array}$$

por eliminação gaussiana com pivotamento parcial.

Solução. A matriz estendida do sistema é

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ 2 & 1 & -1 & 0 \\ 2 & 2 & 1 & 1 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 2 & 1 & -1 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 1 \\ 2 & 2 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$\sim \begin{bmatrix} 2 & 1 & -1 & 0 \\ 0 & 1/2 & 3/2 & 1 \\ 0 & 1 & 2 & 1 \end{bmatrix}$$

$$\sim \begin{bmatrix} 2 & 1 & -1 & 0 \\ 0 & 1 & 2 & 1 \\ 0 & 1/2 & 3/2 & 1 \end{bmatrix}$$

$$\sim \begin{bmatrix} 2 & 1 & -1 & 0 \\ 0 & 1 & 2 & 1 \\ 0 & 1/2 & 3/2 & 1 \end{bmatrix}$$

$$\sim \begin{bmatrix} 2 & 1 & -1 & 0 \\ 0 & 1 & 2 & 1 \\ 0 & 0 & 1/2 & 1/2 \end{bmatrix}$$

Encontramos 1/2z=1/2, ou seja, z=1. Substituímos na segunda equação e temos y+2z=1, ou seja, y=-1 e, finalmente 2x+y-z=0, resultando em x=1.

No Scilab, podemos fazer estas computações da seguinte forma:

```
disp(E)

//L2 <-> L1
aux = E(2,:)
E(2,:) = E(1,:)
E(1,:) = aux
disp(E)

//zera E(2:3,1)
E(2:3,:) = E(2:3,:) - (E(2:3,1)/E(1,1))*E(1,:)
disp(E)

//zera E(3,2)
E(3,:) = E(3,:) - (E(3,2)/E(2,2))*E(2,:)
```

 $E = [1 \ 1 \ 1 \ 1; \ 2 \ 1 \ -1 \ 0; 2 \ 2 \ 1 \ 1]$

 ${\bf Licença~CC\text{-}BY\text{-}SA\text{-}3.0.~Contato:~{\tt livro_colaborativo@googlegroups.com}}$

disp(E)

//subs regressiva x = zeros(3,1) x(3) = E(3,4)/E(3,3) x(2) = (E(2,4) - E(2,3)*x(3))/E(2,2) x(1) = (E(1,4) - E(1,3)*x(3) - E(1,2)*x(2))/E(1,1)disp(x)

 \Diamond

A técnica de eliminação gaussiana com pivotamento parcial ajuda a evitar a propagação dos erros de arredondamento. Vejamos o próximo exemplo.

Exemplo 4.1.4 (Problema com elementos com grande diferença de escala). Resolva o seguinte sistema usando eliminação gaussiana sem e com pivotamento parcial. Discuta, em cada caso, o resultado frente a aritmética de ponto flutuante quando $0 < |\epsilon| \ll 1$.

$$\begin{bmatrix} \varepsilon & 2 \\ 1 & \varepsilon \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 4 \\ 3 \end{bmatrix}$$

Solução. Vamos, primeiramente, executar a eliminação gaussiana sem pivotamento parcial para $\varepsilon \neq 0$ e $|\varepsilon| \ll 1$:

$$\begin{bmatrix} \varepsilon & 2 & | & 4 \\ 1 & \varepsilon & | & 3 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} \varepsilon & 2 & | & 4 \\ 0 & \varepsilon - \frac{2}{\varepsilon} & | & 3 - \frac{4}{\varepsilon} \end{bmatrix}$$

Temos

 $y = \frac{3 - 4/\varepsilon}{\varepsilon - 2/\varepsilon}$

е

$$x = \frac{4 - 2y}{\varepsilon}$$

Observe que a expressão obtida para y se aproximada de 2 quando ε é pequeno:

$$y = \frac{3 - 4/\varepsilon}{\varepsilon - 2/\varepsilon} = \frac{3\varepsilon - 4}{\varepsilon^2 - 2} \longrightarrow \frac{-4}{-2} = 2$$
, quando $\varepsilon \to 0$.

Já expressão obtida para x depende justamente da diferença 2-y:

$$x = \frac{4 - 2y}{\varepsilon} = \frac{2}{\varepsilon}(2 - y)$$

Assim, quando ε é pequeno, a primeira expressão, implementada em um sistema de ponto flutuante de acurácia finita, produz y=2 e, consequentemente, a expressão para x produz x=0. Isto é, estamos diante um problema de cancelamento catastrófico.

Agora, quando usamos a eliminação gaussiana com pivotamento parcial, fazemos uma permutação de linhas de forma a escolher o maior pivô a cada passo:

$$\begin{bmatrix} \varepsilon & 2 & | & 4 \\ 1 & \varepsilon & | & 3 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & \varepsilon & | & 3 \\ \varepsilon & 2 & | & 4 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & \varepsilon & | & 3 \\ 0 & 2 - \varepsilon^2 & | & 4 - 3\varepsilon \end{bmatrix}$$

Continuando o procedimento, temos:

$$y = \frac{4 - 4\varepsilon}{2 - \varepsilon^2}$$

е

$$x = 3 - \varepsilon y$$

Observe que tais expressões são analiticamente idênticas às anteriores, no entanto, são mais estáveis numericamente. Quando ε converge a zero, y converge a 2, como no caso anterior. No entanto, mesmo que y=2, a segunda expressão produz $x=3-\varepsilon y$, isto é, a aproximação $x\approx 3$ não depende mais de obter 2-y com precisão.

Exercícios resolvidos

ER 4.1.1. Resolva o seguinte sistema por eliminação gaussiana com pivotamento parcial.

$$2y + 2z = 8$$
$$x + 2y + z = 9$$
$$x + y + z = 6$$

Solução. A forma matricial do sistema dado é

$$\begin{bmatrix} 0 & 2 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ y \\ z \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 8 \\ 9 \\ 6 \end{bmatrix}$$

Construímos, então, a matriz completa e seguimos com o procedimento de eliminação gaussiana com pivotamento parcial:

$$\begin{bmatrix} 0 & 2 & 2 & 8 \\ 1 & 2 & 1 & 9 \\ 1 & 1 & 1 & 6 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 & 9 \\ 0 & 2 & 2 & 8 \\ 1 & 1 & 1 & 6 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 & 9 \\ 0 & 2 & 2 & 8 \\ 0 & -1 & 0 & -3 \end{bmatrix}$$
$$\sim \begin{bmatrix} 1 & 2 & 1 & 9 \\ 0 & 2 & 2 & 8 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 2 & 0 & 8 \\ 0 & 2 & 0 & 6 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$
$$\sim \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 2 \\ 0 & 2 & 0 & 6 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

Portanto x = 2, y = 3 e z = 1.

 \Diamond

Exercícios

E 4.1.1. Resolva o seguinte sistema de equações lineares

$$x + y + z = 0$$
$$x + 10z = -48$$
$$10y + z = 25$$

Usando eliminação gaussiana com pivotamento parcial (não use o computador para resolver essa questão).

Escrevemos o sistema na forma matricial e resolvemos:

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & | & 0 \\ 1 & 0 & 10 & | & -48 \\ 0 & 10 & 1 & | & 25 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & | & 0 \\ 0 & -1 & 9 & | & -48 \\ 0 & 10 & 1 & | & 25 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & | & 0 \\ 0 & -1 & 9 & | & -48 \\ 0 & 10 & 1 & | & 25 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & | & 0 \\ 0 & 10 & 1 & | & 25 \\ 0 & 0 & 9.1 & | & -45.5 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 & | & 0 \\ 0 & 10 & 1 & | & 25 \\ 0 & 0 & 1 & | & -5 \end{bmatrix} \sim$$

$$\sim \begin{bmatrix} 1 & 1 & 0 & | & 5 \\ 0 & 10 & 0 & | & 30 \\ 0 & 0 & 1 & | & -5 \end{bmatrix} \sim \begin{bmatrix} 1 & 1 & 0 & | & 5 \\ 0 & 1 & 0 & | & 3 \\ 0 & 0 & 1 & | & -5 \end{bmatrix} \sim$$

$$\sim \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & | & 2 \\ 0 & 1 & 0 & | & 3 \\ 0 & 0 & 1 & | & -5 \end{bmatrix}$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Portanto x=2, y=3, z=-5

E 4.1.2. Resolva o seguinte sistema de equações lineares

$$x + y + z = 0$$
$$x + 10z = -48$$
$$10y + z = 25$$

Usando eliminação gaussiana com pivotamento parcial (não use o computador para resolver essa questão).

E 4.1.3. Calcule a inversa da matriz

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 2 & -1 \\ -1 & 2 & 0 \\ 2 & 1 & -1 \end{bmatrix}$$

usando eliminação gaussiana com pivotamento parcial.

E 4.1.4. Demonstre que se $ad \neq bc$, então a matriz A dada por:

$$A = \begin{bmatrix} a & b \\ c & d \end{bmatrix}$$

é inversível e sua inversa é dada por:

$$A^{-1} = \frac{1}{ad - bc} \begin{bmatrix} d & -b \\ -c & a \end{bmatrix}.$$

E 4.1.5. Considere as matrizes

$$A = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

e

$$E = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

e o vetor

106

$$v = \begin{bmatrix} 2 \\ 3 \\ 4 \end{bmatrix}$$

a) Resolva o sistema Ax = v sem usar o computador.

b) Sem usar o computador e através da técnica algébrica de sua preferência, resolva o sistema $(A + \varepsilon E)x_{\varepsilon} = v$ considerando $|\varepsilon| \ll 1$ e obtenha a solução exata em função do parâmetro ε .

c) Usando a expressão analítica obtida acima, calcule o limite $\lim_{\varepsilon \to 0} x_{\varepsilon}$.

d) Resolva o sistema $(A + \varepsilon E)x = v$ no Scilab usando pivotamento parcial e depois sem usar pivotamento parcial para valores muito pequenos de ε como $10^{-10}, 10^{-15}, \dots$ O que você observa?

E 4.1.5.

a)
$$x = [4 \ 3 \ 2]^T$$

b) O sistema é equivalente a

Somando as três equações temos

$$(1+3\varepsilon)(x_1+x_2+x_3) = 9 \Longrightarrow x_1+x_2+x_3 = \frac{9}{1+3\varepsilon}$$

Subtraímos $\varepsilon(x_1+x_2+x_3)$ da cada equação do sistema original e temos:

$$x_3 = 2 - \frac{9\varepsilon}{1+3\varepsilon}$$

$$x_2 = 3 - \frac{9\varepsilon}{1+3\varepsilon}$$

$$x_1 = 4 - \frac{9\varepsilon}{1+3\varepsilon}$$

Assim, temos:

$$x_{\varepsilon} = \begin{bmatrix} 4 & 3 & 2 \end{bmatrix}^T - \frac{9\varepsilon}{1+3\varepsilon} \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}^T$$

E 4.1.6. Resolva o seguinte sistema de 5 equações lineares

$$\begin{array}{rcl} x_1 - x_2 & = & 0 \\ -x_{i-1} + 2.5x_i - x_{i+1} & = & e^{-\frac{(i-3)^2}{20}}, & 2 \le i \le 4 \\ 2x_5 - x_4 & = & 0 \end{array}$$

representando-o como um problema do tipo Ax=b no Scilab e usando o comando de contra barra para resolvê-lo. Repita usando a rotina que implementa eliminação gaussiana.

E 4.1.6. $x = [1.6890368 \ 1.6890368 \ 1.5823257 \ 1.2667776 \ 0.6333888]^T$

E 4.1.7. Encontre a inversa da matriz

$$\begin{bmatrix}
 1 & 1 & 1 \\
 1 & -1 & 2 \\
 1 & 1 & 4
 \end{bmatrix}$$

- a) Usando eliminação gaussiana com pivotamento parcial à mão.
- b) Usando a rotina 'gausspp()'.
- c) Usando a rotina 'inv()' do Scilab.

E 4.1.7.

$$\begin{bmatrix} 1 & 1/2 & -1/2 \\ 1/3 & -1/2 & 1/6 \\ -1/3 & 0 & 1/3 \end{bmatrix}$$

4.2 Complexidade de algoritmos em álgebra linear

Nesta seção, discutiremos um importante conceito em teoria de algoritmos, a complexidade, isto é, uma medida do custo ou eficiência do algoritmo.

Dados dois algoritmos diferentes para resolver o mesmo problema, como podemos escolher qual desses algoritmos é o melhor? Se pensarmos em termos de **eficiência** (ou custo computacional), queremos saber qual desses algoritmos consome menos recursos para realizar a mesma tarefa.

Em geral podemos responder esta pergunta de duas formas: em termos de tempo ou de espaço.

Quando tratamos de **eficiência espacial**, queremos saber quanta memória (em geral RAM) é utilizada pelo algoritmo para armazenar os dados, sejam eles matrizes, vetores ou escalares.

Quando tratamos de **eficiência temporal**, queremos saber quanto tempo um algoritmo demanda para realizar determinada tarefa. Vamos nos concentrar neste segundo conceito, que em geral é o mais difícil de tratar.

Naturalmente o tempo vai depender do tipo de computador utilizado. É razoável pensar que o tempo vai ser proporcional ao número de operações de ponto flutuante (flops) feitas pelo algoritmo (observe que o tempo total não depende apenas disso, mas também de outros fatores como memória, taxas de transferências

de dados da memória para o cpu, redes,...). Entretanto vamos nos concentrar na contagem do número de operações (flops) para realizar determinada tarefa.

No passado (antes dos anos 80), os computadores demoravam mais tempo para realizar operações como multiplicação e divisão, se comparados à adição ou à subtração. Assim, em livros clássicos eram contados apenas o custo das operações × e /. Nos computadores atuais as quatro operações básicas demandam aproximadamente o mesmo tempo. Não obstante, como na maioria dos algoritmos de álgebra linear, o número de multiplicações e divisões é proporcional ao número somas e subtrações (pois a maioria dessas operações podem ser escritas como a combinações de produtos internos), é justificável dizer que o tempo de computação continua podendo ser estimado pelo número de multiplicações e divisões. Desta forma, na maior parte deste material, levaremos em conta somente multiplicações e divisões, a não ser que mencionado o contrário.

Teremos em mente que a ideia é estimar o custo quando lidamos com vetores e matrizes muito grande, isto é, o custo quando estas dimensões crescem infinitamente.

Exemplo 4.2.1 (Produto escalar-vetor). Qual o custo para multiplicar um escalar por um vetor?

Solução. Seja $a \in \mathbb{R}$ e $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$, temos que

$$a\mathbf{x} = [a \times x_1, a \times x_2, ..., a \times x_n] \tag{4.1}$$

usando n multiplicações, ou seja, um custo computacional, C, de

$$C = n \text{ flops.}$$
 (4.2)

 \Diamond

Exemplo 4.2.2 (Produto vetor-vetor). Qual o custo para calcular o produto interno $x \cdot y$?

Solução. Sejam $x, y \in \mathbb{R}^n$, temos que

$$\mathbf{x} \cdot \mathbf{y} = x_1 \times y_1 + x_2 \times y_2 + \dots + x_n \times y_n \tag{4.3}$$

São realizadas n multiplicações (cada produto x_i por y_i) e n-1 somas, ou seja, o custo total de operações é de

$$C := (n) + (n-1) = 2n - 1 \text{ flops}$$
 (4.4)



4.2. COMPLEXIDADE DE ALGORITMOS EM ÁLGEBRA LINEAR 109

Exemplo 4.2.3 (Produto matriz-vetor). Qual o custo para calcular o produto de matriz por vetor Ax?

Solução. Sejam $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ e $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$, temos que

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ \vdots & & & \vdots \\ a_{n1} & & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11} \times x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1n} \times x_n \\ \vdots & & \vdots \\ a_{n1} \times x_1 + a_{n2}x_2 + \dots + a_{nn} \times x_n \end{bmatrix}$$
(4.5)

Para obter o primeiro elemento do vetor do lado direito, devemos multiplicar a primeira linha de A pelo vetor coluna \boldsymbol{x} . Note que esse é exatamente o custo do produto vetor-vetor do exemplo anterior. Como o custo para cada elemento do vetor do lado direito é o mesmo e temos n elementos, teremos que o custo para multiplicar matriz-vetor é¹

$$C := n \cdot (2n - 1) = 2n^2 - n$$
 flops. (4.7)

À medida que $n \to \infty$, temos

$$\mathcal{O}(2n^2 - n) = \mathcal{O}(2n^2) = \mathcal{O}(n^2) \text{ flops.}$$
(4.8)

 \Diamond

Exemplo 4.2.4 (Produto matriz-matriz). Qual o custo para calcular o produto de duas matrizes A e B?

Solução. Sejam $A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$ temos que

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ \vdots & & & \vdots \\ a_{n1} & & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & a_{1n} \\ \vdots & & & \vdots \\ b_{n1} & & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ \vdots & & & \vdots \\ c_{n1} & & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}$$
(4.9)

onde o elemento d_{ij} é o produto da linha i de A pela coluna j de B,

$$d_{ij} = a_{i1} \times b_{1j} + a_{i2} \times b_{2j} + \dots + a_{i2} \times b_{2j} \tag{4.10}$$

$$n \cdot \mathcal{O}(n) = \mathcal{O}(n^2)$$
 flops. (4.6)

¹Contando apenas multiplicações/divisões obtemos

Note que este produto tem o custo do produto vetor-vetor, ou seja, 2n-1. Como temos $n \times n$ elementos em D, o custo total para multiplicar duas matrizes é²

$$C = n \times n \times (2n - 1) = 2n^3 - n^2$$
 flops. (4.12)

 \Diamond

4.3 Sistemas triangulares

Considere um sistema linear onde a matriz é triangular superior, ou seja,

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ 0 & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & \dots & 0 & a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b_1 \\ b_2 \\ \vdots \\ b_n \end{bmatrix}$$

tal que todos elementos abaixo da diagonal são iguais a zero.

Podemos resolver esse sistema iniciando pela última equação e isolando x_n obtemos

$$x_n = b_n/a_{nn} (4.13)$$

Substituindo x_n na penúltima equação

$$a_{n-1,n-1}x_{n-1} + a_{n-1,n}x_n = b_{n-1} (4.14)$$

e isolando x_{n-1} obtemos

$$x_{n-1} = (b_{n-1} - a_{n-1,n}x_n)/a_{n-1,n-1}$$

$$(4.15)$$

e continuando desta forma até a primeira equação obteremos

$$x_1 = (b_1 - a_{12}x_2 \cdots - a_{1n}x_n)/a_{11}.$$
 (4.16)

De forma geral, temos que

$$x_i = (b_i - a_{i,i+1}x_{i+1} \cdot \dots - a_{i,n}x_n)/a_{i,i}, \quad i = 2, \dots, n.$$
 (4.17)

$$n \times n \times (n) = n^3$$
 flops. (4.11)

 $^{^2 \}text{Contando apenas} \times$ e / obtemos

4.3.1 Código Scilab: resolução de um sistema triangular superior

Para resolver um sistema triangular superior iniciamos da última linha em direção a primeira.

4.3.2 Código Scilab: resolução de um sistema triangular inferior

Para resolver um sistema triangular inferior podemos fazer o processo inverso iniciando da primeira equação.

Custo computacional

Vamos contar o número total de flops para resolver um sistema triangular inferior. Note que o custo para um sistema triangular superior será o mesmo.

```
Na linha 3, temos uma divisão, portanto 1 flop.
```

```
Na linha 5 quando i=2, temos \mathbf{x}(2)=(\mathbf{b}(2)-\mathbf{L}(2,1:1)*\mathbf{x}(1:1))/\mathbf{L}(2,2), ou seja, 1 subtração+1 multiplicação + 1 divisão = 3 flops. Quando i=3, \mathbf{x}(3)=(\mathbf{b}(3)-\mathbf{L}(3,1:2)*\mathbf{x}(1:2))/\mathbf{L}(3,3) temos 1 subtração+(2 multiplicações + 1 soma) +1 divisão = 5 flops. Quando i=4, temos 1 subtração+(3 multiplicações + 2 somas) +1 divisão = 7 flops.
```

Até que para i = n, temos

$$x(n)=(b(n)-L(n,1:n-1)*x(1:n-1))/L(n,n),$$

com 1 subtração+(n-1 multiplicações + n-2 somas) + 1 divisão, ou seja, <math>1 + (n-1+n-2) + 1 = 2n-1 flops.

Somando todos esses custos³ temos que o custo para resolver um sistema triangular inferior é

$$1 + 3 + 5 + 7 + \dots + 2n - 1 = \sum_{k=1}^{n} (2k - 1) = 2\sum_{k=1}^{n} k - \sum_{k=1}^{n} 1$$
 (4.19)

e utilizando que a soma dos k inteiros é a soma dos termos de uma progressão aritmética⁴

$$2(n(n+1)/2) - n = n^2$$
 flops. (4.20)

4.4 Fatoração LU

Considere um sistema linear Ax = b, onde a matriz A é densa⁵. A fim de resolver o sistema, podemos fatorar a matriz A como o produto de uma matriz L triangular inferior e uma matriz U triangular superior, ou seja, A = LU.

Sendo assim, o sistema pode ser reescrito da seguinte forma:

$$Ax = b$$

$$(LU)x = b$$

$$L(Ux) = b$$

$$Ly = b e Ux = y$$

Isto significa que, ao invés de resolvermos o sistema original, podemos resolver o sistema triangular inferior Ly=b e, então, o sistema triangular superior Ux=y, o qual nos fornece a solução de Ax=b.

A matriz U da fatoração 6 LU é a matriz obtida ao final do escalonamento da matriz A.

$$(n^2 + n)/2$$
 flops. (4.18)

⁴Temos que
$$\sum_{k=1}^{n} k = n(n+1)/2$$
, $\sum_{k=1}^{n} 1 = n$

³Contando apenas multiplicações/divisões obtemos

⁵Diferentemente de uma matriz esparsa, uma matriz densa possui a maioria dos elementos diferentes de zero.

⁶Não vamos usar pivotamento nesse primeiro exemplo.

A matriz L é construída a partir da matriz identidade I, ao longo do escalonamento de A. Os elementos da matriz L são os múltiplos do primeiro elemento da linha de A a ser zerado dividido pelo pivô acima na mesma coluna.

Por exemplo, para zerar o primeiro elemento da segunda linha de A, calculamos

$$L_{21} = A_{21}/A_{11}$$

e fazemos

$$A_{2.:} \Leftarrow A_{2.:} - L_{21}A_{1.:}$$

Note que denotamos $A_{i,:}$ para nos referenciarmos a linha i de A. Da mesma forma, se necessário usaremos $A_{:,j}$ para nos referenciarmos a coluna j de A.

Para zerar o primeiro elemento da terceira linha de A, temos

$$L_{31} = A_{31}/A_{11}$$

e fazemos

$$A_{3.1} \Leftarrow A_{3.1} - L_{31}A_{1.1}$$

até chegarmos ao último elemento da primeira coluna de A.

Repetimos o processo para as próximas colunas, escalonando a matriz A e coletando os elementos L_{ij} abaixo da diagonal⁷.

Exemplo 4.4.1. Use a fatoração LU para resolver o seguinte sistema linear:

$$x_1 + x_2 + x_3 = -2$$
$$2x_1 + x_2 - x_3 = 1$$
$$2x_1 - x_2 + x_3 = 3$$

⁷Perceba que a partir da segunda coluna para calcular L_{ij} não usamos os elementos de A, mas os elementos da matriz A em processo de escalonamento

Solução. Começamos fatorando a matriz A dos coeficientes deste sistema:

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 2 & 1 & -1 \\ 2 & -1 & 1 \end{bmatrix} \cdot = \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{I_{3,3}} \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 2 & 1 & -1 \\ 2 & -1 & 1 \end{bmatrix}}_{A}$$
$$= \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 \\ 2 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{I_{3,3}} \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & -1 & -3 \\ 0 & -3 & -1 \end{bmatrix}}_{A}$$
$$= \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{I_{3,3}} \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & -1 & -3 \\ 0 & -3 & -1 \end{bmatrix}}_{I_{3,3}}$$

Completada a fatoração LU, resolvemos, primeiramente, o sistema Ly = b:

$$y_1 = -2$$
$$2y_1 + y_2 = 1$$
$$2y_1 + 3y_2 + y_3 = 3$$

o qual no fornece $y_1 = -2$, $y_2 = 5$ e $y_3 = -8$. Por fim, obtemos a solução resolvendo o sistema Ux = y:

$$x_1 + x_2 + x_3 = -2$$
$$-x_2 - 3x_3 = 5$$
$$8x_3 = -8$$

 \Diamond

o qual fornece $x_3 = -1, x_2 = -2 e x_1 = 1.$

4.4.1 Código Scilab: Fatoração LU

No Scilab, podemos implementar o algoritmo para fatoração LU da seguinte forma:

1 function [L,A]=fatoraLU(A) 2 n=size(A,1)

```
L=eye(n,n)
 3
 4
        for j = 1:n-1
5
             for i=j+1:n
                  L(i,j
 6
                             =A(i, j)/A(j, j)
                  A(i, j+1:n) = A(i, j+1:n) - L(i, j) * A(j, j+1:n)
 7
8
                  A(i, j
9
            end
10
        end
11
   endfunction
```

Custo computacional

Podemos analisar o custo computacional, reduzindo o problema em problemas menores.

Na linha 4, iniciamos com j = 1. Desta forma i varia de 2 até n na linha 5.

A linha 6 terá sempre 1 flop.

A linha 7, com j=1 tem um bloco de tamanho 2:n contabilizando n-1 flops do produto e n-1 flops da subtração.

Nas linhas 6-8 são feitas (2(n-1)+1)=2n-1 flops independente do valor de i. Como i varia de 2 até n, teremos que o bloco é repetido n-1 vezes, ou seja, o custo das linhas 5-9 é

$$(n-1) \times (2(n-1)+1) = 2(n-1)^2 + (n-1)$$
(4.21)

Voltamos a linha 4 quando j=2. Das linhas 6-8 teremos n-2 flops (o bloco terá um elemento a menos) que será repetido n-2 vezes, pois i=3:n, ou seja,

$$(n-2) \times (2(n-2)+1) = 2(n-2)^2 + (n-2)$$
(4.22)

Para j = 3, temos $2(n-3)^2 + (n-3)$.

Para j = n - 2, temos $2(2)^2 + 2$.

Finalmente, para j = n - 1, temos $2 \cdot 1^2 + 1$.

Somando todos esses custos, temos

$$(n-1) + 2(n-1)^{2} + (n-2) + 2(n-2)^{2} + \dots + (2) + 2(2)^{2} + 1 + 2 \cdot 1$$

$$= \sum_{k=1}^{n-1} 2k^{2} + k$$

$$= 2\sum_{k=1}^{n-1} k^{2} + \sum_{k=1}^{n-1} k$$

$$= 2\frac{(n-1)n(2n-1)}{6} + \frac{n(n-1)}{2}$$

$$= \frac{2n^{3}}{3} - \frac{n^{2}}{2} - \frac{n}{6} \text{ flops.}$$

4.4.2 Custo computacional para resolver um sistema linear usando fatoração LU

Para calcularmos o custo computacional de um algoritmo completo, uma estratégia é separar o algoritmo em partes menores, mais fáceis de analisar.

Para resolver o sistema, devemos primeiro fatorar a matriz A nas matrizes L e U. Vimos que o custo é

$$\frac{2n^3}{3} - \frac{n^2}{2} - \frac{n}{6}$$
 flops.

Depois devemos resolver os sistemas Ly = b e Ux = y. O custo de resolver os dois sistemas é (devemos contar duas vezes)

$$2n^2$$
 flops.

Somando esses 3 custos, temos que o custo para resolver um sistema linear usando fatoração LU é

$$\frac{2n^3}{3} + \frac{3n^2}{2} - \frac{n}{6}$$
 flops.

Quando n cresce, prevalessem os termos de mais alta ordem, ou seja,

$$\mathcal{O}(\frac{2n^3}{3} + \frac{3n^2}{2} - \frac{n}{6}) = \mathcal{O}(\frac{2n^3}{3} + \frac{3n^2}{2}) = \mathcal{O}(\frac{2n^3}{3})$$

4.4.3 Custo para resolver m sistemas lineares

Devemos apenas multiplicar m pelo custo de resolver um sistema linear usando fatoração LU, ou seja, o custo será

$$m(\frac{2n^3}{3} + \frac{3n^2}{2} - \frac{n}{6}) = \frac{2mn^3}{3} + \frac{3mn^2}{2} - \frac{mn}{6}$$

e com m = n temos

$$\frac{2n^4}{3} + \frac{3n^3}{2} - \frac{n^2}{6}.$$

Porém, se estivermos resolvendo n sistemas com a mesma matriz A (e diferente lado direito \boldsymbol{b} para cada sistema) podemos fazer a fatoração LU uma única vez e contar apenas o custo de resolver os sistemas triangulares obtidos.

Custo para fatoração LU de A: $\frac{2n^3}{3} - \frac{n^2}{2} - \frac{n}{6}$.

Custo para resolver m sistemas triangulares inferiores: mn^2 .

Custo para resolver m sistemas triangulares superiores: mn^2 .

Somando esses custos obtemos

$$\frac{2n^3}{3} - \frac{n^2}{2} - \frac{n}{6} + 2mn^2$$

que quando m = n obtemos

$$\frac{8n^3}{3} - \frac{n^2}{2} - \frac{n}{6}$$
 flops.

4.4.4 Custo para calcular a matriz inversa de A

Como vemos em Álgebra Linear, um método para obter a matriz A^{-1} é realizar o escalonamento da matriz [A|I] onde I é a matriz identidade. Ao terminar o escalonamento, o bloco do lado direito conterá A^{-1} .

Isto é equivalente a resolver n sistemas lineares com a mesma matriz A e os vetores da base canônica $\mathbf{e}_i = [0,...,0,1,0,....0]^T$ tal que

$$A\mathbf{x}_i = \mathbf{e}_i, \qquad i = 1:n$$

onde x_i serão as colunas da matriz A inversa, já que AX = I.

O custo para resolver esses n sistemas lineares foi calculado na seção anterior como

$$\frac{8n^3}{3} - \frac{n^2}{2} - \frac{n}{6}.$$

Exemplo 4.4.2. Qual o melhor método para resolver um sistema linear: via fatoração LU ou calculando a inversa de A e obtendo $x = A^{-1}b$?

4.5 Método da matriz tridiagonal

O método da matriz tridiagonal ou algoritmo de Thomas⁸ ou ainda TDMA (do inglês *tridiagonal matrix algorithm*) é o caso particular da eliminação gaussiana aplicada a matrizes tridiagonais.

Uma matriz tridiagonal é uma matriz quadrada cujos únicos elementos não nulos estão na diagonal principal e nas diagonais imediatamente acima e abaixo da principal. Um sistema tridiagonal é um sistema de equações lineares cuja matriz associada é tridiagonal, conforme a seguir:

$$\begin{bmatrix} b_1 & c_1 \\ a_2 & b_2 & c_2 \\ & a_3 & b_3 & \ddots \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d_1 \\ d_2 \\ d_3 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix}. \tag{4.23}$$

 $^{^8 {\}rm Llewellyn}$ Hilleth Thomas (21 de outubro de 1903 – 20 de abril de 1992) foi um matemático e físico britânico.

Observamos que não é necessário armazenar todos os n^2 elementos da matriz em memória, sendo suficiente armazenar os vetores $a_n,\,b_n$ e c_n . Por conveniência, a partir daqui, definiremos os elementos inexistentes na matriz a_1 e c_n como zero:

$$a_1 = c_n = 0.$$

O algoritmo para a solução do sistema tridiagonal (4.23) pelo algoritmo de Thomas é dada pelas seguintes expressões:

$$c'_{i} = \begin{cases} \frac{c_{i}}{b_{i}}, & i = 1\\ \frac{c_{i}}{b_{i} - a_{i}c'_{i-1}}, & i = 2, 3, \dots, n - 1 \end{cases}$$

$$e$$

$$d'_{i} = \begin{cases} \frac{d_{i}}{b_{i}}, & i = 1\\ \frac{d_{i} - a_{i}d'_{i-1}}{b_{i} - a_{i}c'_{i-1}}, & i = 2, 3, \dots, n. \end{cases}$$

$$(4.24)$$

$$d'_{i} = \begin{cases} \frac{d_{i}}{b_{i}}, & i = 1\\ \frac{d_{i} - a_{i} d'_{i-1}}{b_{i} - a_{i} c'_{i-1}}, & i = 2, 3, \dots, n. \end{cases}$$

$$(4.25)$$

Finalmente a solução final é obtida por substituição reversa:

$$x_n = d'_n (4.26)$$

$$x_n = a_n$$
 (4.20)
 $x_i = d'_i - c'_i x_{i+1}, \quad i = n-1, n-2, \dots, 1.$ (4.27)

Teorema 4.5.1. A aplicação da eliminação gaussiana sem pivotamento ao sistema (4.23) produz o algoritmo dado em (4.24) e (4.26).

Demonstração. O primeiro passo consiste em dividir todos os elementos da primeira linha de (4.23) por b_1 :

$$\begin{bmatrix} 1 & c'_1 & & & & & \\ a_2 & b_2 & c_2 & & & & \\ & a_3 & b_3 & \ddots & & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d'_1 \\ d_2 \\ d_3 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix},$$

onde $c'_1 = \frac{c_1}{b_1}$ e $d'_1 = \frac{d_1}{b_1}$.

O segundo passo consiste em substituir a segunda linha por ela mesma sub-

traída da linha 1 multiplicada por a_2 $(l_2 \leftarrow l_2 - a_2 l_1)$:

$$\begin{bmatrix} 1 & c'_1 & & & & \\ 0 & b_2 - a_2 c'_1 & c_2 & & & \\ & a_3 & b_3 & \ddots & & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d'_1 \\ d_2 - a_2 d'_1 \\ d_3 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix}.$$

Em seguida, dividimos a segunda linha por $b_2 - a_2 c'_1$, a fim de normalizar a diagonal principal:

$$\begin{bmatrix} 1 & c'_1 & & & & \\ 0 & 1 & c'_2 & & & \\ & a_3 & b_3 & \ddots & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d'_1 \\ d'_2 \\ d_3 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix}.$$

onde
$$c_2' = \frac{c_2}{b_2 - a_2 c_1'}$$
 e $d_2' = \frac{d_2 - a_2 d_1'}{b_2 - a_2 c_1'}$.

O próximo passo consiste em substituir a terceira linha por ela mesma subtraída da linha 2 multiplicada por a_3 ($l_3 \leftarrow l_3 - a_3 l_2$):

$$\begin{bmatrix} 1 & c'_1 & & & & & \\ 0 & 1 & c'_2 & & & & \\ & 0 & b_3 - a_3 c'_2 & \ddots & & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d'_1 \\ d'_2 \\ d_3 - a_3 d'_2 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix}.$$

A fim de normalizar o elemento da diagonal da terceira linha, dividimos toda a linha por $d_3 - a_3 d_2'$:

$$\begin{bmatrix} 1 & c'_1 & & & & \\ 0 & 1 & c'_2 & & & \\ & 0 & 1 & \ddots & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d'_1 \\ d'_2 \\ d'_3 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix}.$$

Este procedimento é realizado até que se atinja a última linha e temos o seguinte sistema:

$$\begin{bmatrix} 1 & c'_1 & & & & \\ 0 & 1 & c'_2 & & & \\ & 0 & 1 & \ddots & \\ & & \ddots & \ddots & c'_{n-1} \\ & & & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d'_1 \\ d'_2 \\ d'_3 \\ \vdots \\ d'_n \end{bmatrix}.$$

Neste estágio, podemos encontrar os x_n através de substituição reversa, isto é: a última linha diz

$$x_n = d'_n$$
.

A penúltima linha diz

$$x_{n-1} + c'_{n-1}x_n = d'_{n-1} \Longrightarrow x_{n-1} = d'_{n-1} - c'_{n-1}x_n.$$

Esse mesmo procedimento aplicado à linha $i = 1, \dots n - 1$, nos dá

$$x_i = d_i' - c_i' x_{i+1}.$$

Exemplo 4.5.1. Considere a resolução do seguinte sistema tridiagonal pelo algoritmo de Thomas:

$$\begin{bmatrix} 2 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 2 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 2 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \\ x_5 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 4 \\ 4 \\ 0 \\ 0 \\ 2 \end{bmatrix}. \tag{4.28}$$

Primeiramente identificamos os vetores a, b, c e d:

$$a = (0,1,1,1,1)$$

$$b = (2,2,2,2,2)$$

$$c = (1,1,1,1,0)$$

$$d = (4,4,0,0,2)$$

Agora, calculamos os vetores c' e d':

$$c'_{1} = \frac{c_{1}}{b_{1}} = \frac{1}{2}$$

$$c'_{2} = \frac{c_{2}}{b_{2} - a_{2}c'_{1}} = \frac{1}{2 - 1 \cdot \frac{1}{2}} = \frac{2}{3}$$

$$c'_{3} = \frac{c_{3}}{b_{3} - a_{3}c'_{2}} = \frac{1}{2 - 1 \cdot \frac{2}{3}} = \frac{3}{4}$$

$$c'_{4} = \frac{c_{4}}{b_{4} - a_{4}c'_{3}} = \frac{1}{2 - 1 \cdot \frac{3}{4}} = \frac{4}{5}$$

$$d'_{1} = \frac{d_{1}}{b_{1}} = \frac{4}{2} = 2$$

$$d'_{2} = \frac{d_{2} - a_{2}d'_{1}}{b_{2} - a_{2}c'_{1}} = \frac{4 - 1 \cdot 2}{2 - 1 \cdot \frac{1}{2}} = \frac{4}{3}$$

$$d'_{3} = \frac{d_{3} - a_{3}d'_{2}}{b_{3} - a_{3}c'_{2}} = \frac{0 - 1 \cdot \frac{4}{3}}{2 - 1 \cdot \frac{2}{3}} = -1$$

$$d'_{4} = \frac{d_{4} - a_{4}d'_{3}}{b_{4} - a_{4}c'_{3}} = \frac{0 - 1 \cdot (-1)}{2 - 1 \cdot \frac{3}{4}} = \frac{4}{5}$$

$$d'_{5} = \frac{d_{5} - a_{5}d'_{4}}{b_{5} - a_{5}c'_{4}} = \frac{2 - 1 \cdot \frac{4}{5}}{2 - 1 \cdot \frac{4}{5}} = 1$$

Finalmente, calculamos o vetor x:

$$x_5 = d'_5 = 1$$

$$x_4 = d'_4 - c'_4 \cdot x_5 = \frac{4}{5} - \frac{4}{5} \cdot 1 = 0$$

$$x_3 = d'_3 - c'_3 \cdot x_4 = -1 - \frac{3}{4} \cdot 0 = -1$$

$$x_2 = d'_2 - c'_2 \cdot x_3 = \frac{4}{3} - \frac{2}{3} \cdot (-1) = 2$$

$$x_1 = d'_1 - c'_1 \cdot x_2 = 2 - \frac{1}{2} \cdot 2 = 1$$

E assim, obtemos o vetor x = [1, 2, -1, 0, 1].

Código Scilab: Método da matriz tridiagonal

```
//entradas: vetores coluna a,b,c,d
//saida: vetor coluna x
function x=TDMA(a,b,c,d)
```

```
n=size(a,1) // Recupera ordem do sistema.
    cl=zeros(n,1) //Inicializa cl
    dl=zeros(n,1) //Inicializa dl
   x=zeros(n,1) //Inicializa x
    cl(1)=c(1)/b(1)
    for i=2:n-1
        cl(i)=c(i)/(b(i)-a(i)*cl(i-1))
    end
    dl(1)=d(1)/b(1)
    for i=2:n
        dl(i)=(d(i)-a(i)*dl(i-1))/(b(i)-a(i)*cl(i-1))
    end
    x(n)=dl(n)
    for i=n-1:-1:1
        x(i)=dl(i)-cl(i)*x(i+1)
    end
endfunction
```

Nesse código, usou-se c1 e d1 para denotar c' e d'. Observe que se for desnecessário preservar os valores originais dos vetores c e d, eles podem, com economia de memória e simplicidade de código, ser sobrescritos pelos vetores c' e d', respectivamente. Eis uma nova implementação:

```
//entradas: vetores coluna a,b,c,d
//saida: vetor coluna x
function x=TDMA2(a,b,c,d)
    n=size(a,1) // Recupera ordem do sistema.
    x=zeros(n,1) //Inicializa x

    c(1)=c(1)/b(1)
    for i=2:n-1
        c(i)=c(i)/(b(i)-a(i)*c(i-1))
    end

    d(1)=d(1)/b(1)
    for i=2:n
        d(i)=(d(i)-a(i)*d(i-1))/(b(i)-a(i)*c(i-1))
```

```
x(n)=d(n)
for i=n-1:-1:1
    x(i)=d(i)-c(i)*x(i+1)
end
endfunction
```

end

A solução do sistema do Exemplo 4.5.1 pode ser obtida através dos seguintes comandos:

```
-->a=[0; 1; 1; 1; 1];

-->b=[2; 2; 2; 2; 2];

-->c=[1; 1; 1; 1; 0];

-->d=[4; 4; 0; 0; 2];

-->TDMA(a,b,c,d)
```

E 4.5.1. Considere o problema linear tridiagonal dado por

$$\begin{bmatrix} 5 & 4 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & 3 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 2 & 4 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 2 & 3 & 2 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \\ x_5 \\ x_6 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 13 \\ 10 \\ 20 \\ 16 \\ 35 \\ 17 \end{bmatrix}.$$

$$(4.29)$$

Identifique os vetores $a,\ b,\ c$ e d relativos ao algoritmo da matriz tridiagonal. Depois resolva o sistema usando o computador. E 4.5.1.

```
\begin{array}{lcl} a & = & (0,1,2,1,2,1) \\ b & = & (5,3,4,2,3,2) \\ c & = & (4,1,1,1,2,0) \\ d & = & (13,10,20,16,35,17) \\ x & = & (1,2,3,4,5,6) \end{array}
```

E 4.5.2. Considere o seguinte sistema de equações lineares:

$$x_{1} - x_{2} = 0$$

$$-x_{j-1} + 5x_{j} - x_{j+1} = \cos(j/10), \ 2 \le j \le 10$$

$$x_{11} = x_{10}/2$$
(4.30)

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Identifique os vetores a, b, c e d relativos ao algoritmo da matriz tridiagonal no sistema linear dado. Depois resolva o sistema usando o computador. Veja também Exercício 4.7.4

```
\begin{array}{lll} a & = & (0,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1/2) \\ b & = & (1,5,5,5,5,5,5,5,5,5,1) \\ c & = & (-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,-1,0) \\ d & = & (0,\cos(2/10),\cos(3/10),\cos(4/10),\cos(5/10),\\ & & \cos(6/10),\cos(7/10),\cos(8/10),\cos(9/10),\cos(1),0) \\ x & = & (0,324295,0,324295,0,317115,0,305943,0,291539,\\ & & 0,274169,0,253971,0,230846,0,20355,0,165301,0,082650) \end{array}
```

4.6 Condicionamento de sistemas lineares

Quando lidamos com matrizes no corpo do números reais (ou complexos), existem apenas duas alternativas: i) a matriz é inversível; ii) a matriz não é inversível e, neste caso, é chamada de matriz singular. Ao lidar com a aritmética de precisão finita, encontramos uma situação mais sutil: alguns problema lineares são mais difíceis de serem resolvidos, pois os erros de arredondamento se propagam de forma mais significativa que em outros problemas. Neste caso falamos de problemas bem-condicionados e mal-condicionados. Intuitivamente falando, um problema bem-condicionado é um problema em que os erros de arredondamento se propagam de forma menos importante; enquanto problemas mal-condicionados são problemas em que os erros se propagam de forma mais relevante.

Um caso típico de sistema mal-condicionado é aquele cujos coeficiente estão muito próximos ao de um problema singular. Considere o seguinte exemplo:

Exemplo 4.6.1. Observe que o sistema

$$\begin{bmatrix} 71 & 41 \\ \lambda & 30 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 100 \\ 70 \end{bmatrix} \tag{4.31}$$

é impossível quando $\lambda = \frac{71 \times 30}{41} \approx 51,95122$. Considere os próximos três sistemas:

a)
$$\begin{bmatrix} 71 & 41 \\ 51 & 30 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 100 \\ 70 \end{bmatrix}$$
, com solução
$$\begin{bmatrix} 10/3 \\ -10/3 \end{bmatrix}$$
,

b)
$$\begin{bmatrix} 71 & 41 \\ 52 & 30 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 100 \\ 70 \end{bmatrix}$$
, com solução $\begin{bmatrix} -65 \\ 115 \end{bmatrix}$,

c)
$$\begin{bmatrix} 71 & 41 \\ 52 & 30 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 100,4 \\ 69,3 \end{bmatrix}$$
, com solução
$$\begin{bmatrix} -85,35 \\ 150,25 \end{bmatrix}$$
.

Pequenas variações nos coeficientes das matrizes fazem as soluções ficarem bem distintas, isto é, pequenas variações nos dados de entrada acarretaram em grandes variações na solução do sistema. Quando isso acontece, dizemos que o problema é mal-condicionado.

Precisamos uma maneira de medir essas variações. Como os dados de entrada e os dados de saída são vetores (ou matrizes), precisamos introduzir as definições de norma de vetores e matrizes.

4.6.1 Norma de vetores

Definimos a **norma** L^p , $1 \le p \le \infty$, de um vetor em $v = (v_1, v_2, \dots, v_n) \in \mathbb{R}^n$ por:

$$||v||_p := \left(\sum_{i=1}^n |v_i|^p\right)^{1/p} = (|v_1|^p + |v_2|^p + \dots + |v_n|^p)^{1/p}, \quad 1 \le p < \infty.$$

Para $p = \infty$, definimos a norma L^{∞} (norma do máximo) por:

$$||v||_{\infty} = \max_{1 \le j \le n} \{|v_j|\}.$$

Proposição 4.6.1 (Propriedades de normas). Sejam dados $\alpha \in \mathbb{R}$ um escalar e os vetores $u,v \in \mathbb{R}^n$. Então, para cada $1 \leq p \leq \infty$, valem as seguintes propriedades:

- a) $||u||_n = 0 \Leftrightarrow u = 0$.
- $b)\ \|\alpha u\|_p = |\alpha| \, \|u\|_p.$
- c) $||u+v||_p \le ||u||_p + ||v||_p$ (designaldade triangular).
- d) $\|u\|_p \to \|u\|_\infty$ quando $p \to \infty$.

Demonstração. Demonstramos cada item em separado.

a) Se u=0, então segue imediatamente da definição da norma L^p , $1 \le p \le \infty$, que $\|u\|_p=0$. Reciprocamente, se $\|u\|_\infty=0$, então, para cada $i=1,2,\ldots,n$, temos:

$$|u_i| \le \max_{1 \le j \le n} \{|u_j|\} = ||u||_{\infty} = 0 \Rightarrow u_i = 0.$$

Isto é, u=0. Agora, se $\left\|u\right\|_p=0,\,1\leq p<\infty,$ então:

$$0 = ||u||_p^p := \sum_{i=1}^n |u_i|^p \le n ||u||_{\infty} \Rightarrow ||u||_{\infty} = 0.$$

Logo, pelo resultado para a norma do máximo, concluímos que u=0.

- b) Segue imediatamente da definição da norma L^p , $1 \le p \le \infty$.
- c) Em construção ...
- d) Em construção ...

Exemplo 4.6.2. Calcule a norma L^1 , L^2 e L^∞ do vetor coluna v=(1,2,-3,0). Solução.

$$\begin{split} \|v\|_1 &= 1+2+3+0=6 \\ \|v\|_2 &= \sqrt{1+2^2+3^2+0^2} = \sqrt{14} \\ \|v\|_\infty &= \max\{1,2,3,0\} = 3 \end{split}$$

No Scilab podemos computar normas L^p 's de vetores usando o comando norm. Neste exemplo, temos:

-->norm(v,1), norm(v,'inf'), norm(v,2)
ans =
6.
ans =
3.
ans =
3.7416574

 \Diamond

4.6.2 Norma de matrizes

Definimos a norma induzida L^p de uma matriz $A = [a_{i,j}]_{i,j=1}^{n,n}$ da seguinte forma:

$$||A||_p = \sup_{||v||_p = 1} ||Av||_p,$$

ou seja, a norma p de uma matriz é o máximo valor assumido pela norma de Av entre todos os vetores de norma unitária.

Temos as seguintes propriedades, se A e B são matrizes, I é a matriz identidade, v é um vetor e λ é um real (ou complexo):

$$\begin{split} \|A\|_p &= 0 \Longleftrightarrow A = 0 \\ \|\lambda A\|_p &= |\lambda| \, \|A\|_p \\ \|A + B\|_p &\leq \|A\|_p + \|B\|_p \quad \text{(desigualdade do triângulo)} \\ \|Av\|_p &\leq \|A\|_p \, \|v\|_p \\ \|AB\|_p &\leq \|A\|_p \, \|B\|_p \\ \|I\|_p &= 1 \\ 1 &= \|I\|_p = \|AA^{-1}\|_p \leq \|A\|_p \, \|A^{-1}\|_p \quad \text{(se A é inversível)} \end{split}$$

Casos especiais:

$$||A||_{1} = \max_{j=1}^{n} \sum_{i=1}^{n} |A_{ij}|$$

$$||A||_{2} = \sqrt{\max\{|\lambda| : \lambda \in \sigma(AA^{*})\}}$$

$$||A||_{\infty} = \max_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{n} |A_{ij}|$$

onde $\sigma(M)$ é o conjunto de autovalores da matriz M.

Exemplo 4.6.3. Calcule as normas 1, 2 e ∞ da seguinte matriz:

$$A = \begin{bmatrix} 3 & -5 & 7 \\ 1 & -2 & 4 \\ -8 & 1 & -7 \end{bmatrix}$$

Solução.

$$\begin{split} \|A\|_1 &= \max\{12, 8, 18\} = 18 \\ \|A\|_{\infty} &= \max\{15, 7, 16\} = 16 \\ \|A\|_2 &= \sqrt{\max\{0,5865124, 21,789128, 195,62436\}} = 13,98657 \end{split}$$

No Scilab podemos computar normas L^p 's de matrizes usando o comando norm. Neste exemplo, temos:

18.

ans

16.

ans =

13.986578



4.6.3 Número de condicionamento

O condicionamento de um sistema linear é um conceito relacionado à forma como os erros se propagam dos dados de entrada para os dados de saída. No contexto de um sistema linear Ax = y, temos que a solução x depende dos dados de entrada y. Consideremos, então, o problema

$$A(x + \delta_x) = y + \delta_y$$

Aqui, δ_x representa uma variação (erro) em x e δ_y representa uma variação em y (erro). Temos:

$$Ax + A\delta_x = y + \delta_y$$

e, portanto,

$$A\delta_x = \delta_y$$
.

Queremos avaliar a razão entre o erro relativo em x e o erro relativo em y, isto é

$$\frac{\|\delta_x\| / \|x\|}{\|\delta_y\| / \|y\|} = \frac{\|\delta_x\|}{\|x\|} \frac{\|y\|}{\|\delta_y\|}$$

$$= \frac{\|A^{-1}\delta_y\|}{\|x\|} \frac{\|Ax\|}{\|\delta_y\|}$$

$$\leq \frac{\|A^{-1}\| \|\delta_y\|}{\|x\|} \frac{\|A\| \|x\|}{\|\delta_y\|}$$

$$= \|A\| \|A^{-1}\|$$

Definição 4.6.1 (Número de condicionamento). O número de condicionamento de uma matriz não-singular A é

$$k_p(A) := ||A||_p ||A^{-1}||_p$$

Observação 4.6.1. • O número de condicionamento depende da norma escolhida.

• O número de condicionamento da matriz identidade é 1.

 \Diamond

• O número de condicionamento de qualquer matriz inversível é maior ou igual a 1.

Exemplo 4.6.4. No Exemplo 4.6.1 estudamos a solução de sistemas lineares com as seguintes matrizes de coeficientes:

$$A_1 = \begin{bmatrix} 71 & 41 \\ 51 & 30 \end{bmatrix}$$
 e $A_2 = \begin{bmatrix} 71 & 41 \\ 52 & 30 \end{bmatrix}$.

Calcule os números de condicionamento destes sistemas na norma L^p para p=1, $2 \in \infty$.

Solução. Para a matriz A_1 , temos:

$$k_1(A_1) := ||A_1|| ||A_1^{-1}|| \approx 350,36,$$

 $k_2(A_1) := ||A_2|| ||A_2^{-1}|| \approx 262,12,$
 $k_{\infty}(A_1) := ||A_{\infty}|| ||A_{\infty}^{-1}|| \approx 350,36.$

Para a matriz A_2 , temos:

$$k_1(A_2) := ||A_1||_1 ||A_1^{-1}||_1 \approx 6888,0,$$

$$k_2(A_2) := ||A_1||_2 ||A_1^{-1}||_2 \approx 5163,0,$$

$$k_{\infty}(A_2) := ||A_1||_{\infty} ||A_1^{-1}||_{\infty} \approx 6888,0.$$

No Scilab, podemos computar estes números de condicionamento para a matriz A_1 com o seguinte código:

e, análogo para a matriz A_2 .

Exercícios

E 4.6.1. Calcule o valor de λ para o qual o problema

$$\begin{cases} 71x + 41y = 10\\ \lambda x + 30y = 4 \end{cases}$$

é impossível, depois calcule os números de condicionamento com norma 1,2 e ∞ quando $\lambda = 51$ e $\lambda = 52$.

130

 $\lambda = \frac{71 \times 30}{41} \approx 51.95122, \, \text{para} \, \, \lambda = 51: \, k_1 = k_\infty = 350.4, \, k_2 = 262.1. \, \, \text{Para} \, \, \lambda = 52: \, k_1 = k_\infty = 6888, \, k_2 = 5163.2. \, \, \lambda = 100.2. \, \, \lambda$

E 4.6.2. Calcule o número de condicionamento da matriz

$$A = \left[\begin{array}{rrr} 3 & -5 & 7 \\ 1 & -2 & 4 \\ -8 & 1 & -7 \end{array} \right]$$

 $\underset{\mathbf{E}\text{ 4.6.2.}}{\operatorname{normas}}\ 1,\ 2\ e\ \infty.$

 $k_1(A) = 36, k_2(A) = 18,26, K_{\infty}(A) = 20,8.$

E 4.6.3. Calcule o número de condicionamento das matrizes

$$\begin{bmatrix} 71 & 41 \\ 52 & 30 \end{bmatrix}$$

e

$$\begin{bmatrix}
1 & 2 & 3 \\
2 & 3 & 4 \\
4 & 5 & 5
\end{bmatrix}$$

usando as normas 1, 2 e ∞ .

E 4.6.3. $k_1 = k_{\infty} = 6888, k_2 = \sqrt{26656567} \text{ e } k_1 = 180, k_2 = 128,40972 \text{ e } k_{\infty} = 210$

E 4.6.4. Usando a norma 1, calcule o número de condicionamento da matriz

$$A = \left[\begin{array}{cc} 1 & 2 \\ 2 + \varepsilon & 4 \end{array} \right]$$

em função de ε quando $0<\varepsilon<1$. Interprete o limite $\varepsilon\to0$.

 $\frac{18}{\varepsilon}$ + 3. Quando $\varepsilon \to 0+$, a matriz converge para uma matriz singular e o número de condicionamento diverge para $+\infty$.

E 4.6.5. Considere os sistemas:

$$\begin{cases} 100000x - 9999.99y = -10 \\ -9999.99x + 1000.1y = 1 \end{cases} e \begin{cases} 100000x - 9999.99y = -9.999 \\ -9999.99x + 1000.1y = 1.01 \end{cases}$$

Encontre a solução de cada um e discuta.

E 4.6.5.

As soluções são $[-0.0000990\ 0.0000098]^T$ e $[0.0098029\ 0.0990294]^T$. A grande variação na solução em função de pequena variação nos dados é devido ao mau condicionamento da matriz $(k_1 \approx 1186274.3)$. Exemplo de implementação:

A=[1e5 -1e4+1e-2; -1e4+1e-2 1000.1] b1=[-10 1]' b2=[-9.999 1.01]' A\b1

E 4.6.6. Considere os vetores de 10 entradas dados por

$$x_j = \operatorname{sen}(j/10), \quad y_j = j/10 \quad z_j = j/10 - \frac{(j/10)^3}{6}, \quad j = 1, \dots, 10$$

Use o Scilabpara construir os seguintes vetores de erro:

$$e_j = \frac{|x_j - y_j|}{|x_j|}$$
 $f_j = \frac{|x_j - z_j|}{x_j}$

Calcule as normas 1, 2 e ∞ de e e f E 4.6.6. 0,695; 0,292; 0,188; 0,0237; 0,0123; 0,00967

Exemplo de implementação:

J=[1:1:10]
x=sin(J/10)
y=J/10
z=y-y.^3/6
e=abs(x-y)./x
f=abs(x-z)./x
norm(e,1)
norm(e,2)
norm(e,1)
norm(f,1)
norm(f,2)
norm(f,2)

4.7 Métodos iterativos para sistemas lineares

Na seção anterior, tratamos de métodos diretos para a resolução de sistemas lineares. Em um **método direto** (por exemplo, solução via fatoração LU) obtemos uma aproximação da solução depois de realizarmos um número finito de operações (só teremos a solução ao final do processo).

Veremos nessa seção dois **métodos iterativos** básicos para obter uma aproximação para a solução de um sistema linear. Geralmente em um método iterativo, iniciamos com uma aproximação para a solução (que pode ser ruim) e vamos melhorando essa aproximação através de sucessivas iterações.

4.7.1 Método de Jacobi

O método de Jacobi pode ser obtido a partir do sistema linear

$$a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1n}x_n = y_1$$

$$a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + \dots + a_{2n}x_n = y_2$$

$$\vdots$$

$$a_{n1}x_1 + a_{n2}x_2 + \dots + a_{nn}x_n = y_n$$

Isolando o elemento x_1 da primeira equação temos

$$x_1^{(k+1)} = \frac{y_1 - \left(a_{12}x_2^{(k)} + \dots + a_{1n}x_n^{(k)}\right)}{a_{11}} \tag{4.32}$$

Note que utilizaremos os elementos $x_i^{(k)}$ da iteração k (a direita da equação) para estimar o elemento x_1 da próxima iteração.

Da mesma forma, isolando o elemento x_i de cada equação i, para todo i=2,...,n podemos construir a iteração

$$x_1^{(k+1)} = \frac{y_1 - \left(a_{12}x_2^{(k)} + \dots + a_{1n}x_n^{(k)}\right)}{a_{11}}$$

$$x_2^{(k+1)} = \frac{y_2 - \left(a_{21}x_1^{(k)} + a_{23}x_3^{(k)} + \dots + a_{2n}x_n^{(k)}\right)}{a_{22}}$$

$$\vdots$$

$$x_n^{(k+1)} = \frac{y_2 - \left(a_{n1}x_1^{(k)} + \dots + a_{n,n-2}x_{n-2}^{(k)} + a_{n,n-1}x_{n-1}^{(k)}\right)}{a_{nn}}$$

Em notação mais compacta, o método de Jacobi consiste na iteração

$$x^{(1)}$$
 = aproximação inicial
$$x_i^{(k+1)} = \left(y_i - \sum_{\substack{j=1 \ j \neq i}}^n a_{ij} x_j^{(k)}\right) / a_{ii}$$

Exemplo 4.7.1. Resolva o sistema

$$10x + y = 23$$
$$x + 8y = 26$$

usando o método de Jacobi iniciando com $x^{(1)} = y^{(1)} = 0$.

$$x^{(k+1)} = \frac{23 - y^{(k)}}{10}$$

$$y^{(k+1)} = \frac{26 - x^{(k)}}{8}$$

$$x^{(2)} = \frac{23 - y^{(1)}}{10} = 2,3$$

$$y^{(2)} = \frac{26 - x^{(1)}}{8} = 3,25$$

$$x^{(3)} = \frac{23 - y^{(2)}}{10} = 1,975$$

$$y^{(3)} = \frac{26 - x^{(2)}}{8} = 2,9625$$

Código Scilab: Método de Jacobi

```
function [x,deltax]=jacobi(A,b,x,tol,N)
n=size(A,1)
xnew
         =x
                             //FALSE;
convergiu=%F
k=1
while k<=N & ~convergiu
  xnew(1)=(b(1) - A(1,2:n)*x(2:n))/A(1,1)
  for i=2:n-1
    xnew(i)=(b(i) -A(i,1:i-1)*x(1:i-1) ...
                  -A(i,i+1:n)*x(i+1:n) )/A(i,i)
  xnew(n) = (b(n) -A(n,1:n-1)*x(1:n-1))/A(n,n)
  deltax=max( abs(x-xnew) )
  if deltax<tol then
     convergiu=%T
                        //TRUE
  end
  k=k+1
                         // atualiza x
  x=xnew
  disp([k,x',deltax])
                         // depuracao
end
if ~convergiu then
    error('Nao convergiu')
```

end

endfunction

4.7.2 Método de Gauss-Seidel

Assim, como no método de Jacobi, no método de Gauss-Seidel também isolamos o elemento x_i da equação i. Porém perceba que a equação para $x_2^{(k+1)}$ depende de $x_1^{(k)}$ na iteração k. Intuitivamente podemos pensar em usar $x_1^{(k+1)}$ que acabou de ser calculado e temos

$$x_2^{(k+1)} = \frac{y_2 - \left(a_{21}x_1^{(k+1)} + a_{23}x_3^{(k)} + \dots + a_{2n}x_n^{(k)}\right)}{a_{22}}$$

Aplicando esse raciocínio, podemos construir o método de Gauss-Seidel como

$$x_1^{(k+1)} = \frac{y_1 - \left(a_{12}x_2^{(k)} + \dots + a_{1n}x_n^{(k)}\right)}{a_{11}}$$

$$x_2^{(k+1)} = \frac{y_2 - \left(a_{21}x_1^{(k+1)} + a_{23}x_3^{(k)} + \dots + a_{2n}x_n^{(k)}\right)}{a_{22}}$$

$$\vdots$$

$$x_n^{(k+1)} = \frac{y_2 - \left(a_{n1}x_1^{(k+1)} + \dots + a_{n(n-1)}x_{n-1}^{(k+1)}\right)}{a_{nn}}$$

Em notação mais compacta, o método de Gauss-Seidel consiste na iteração:

$$x^{(1)} = \operatorname{aproximação inicial}$$
 $x_i^{(k+1)} = \frac{y_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} x_j^{(k+1)} - \sum_{j=i+1}^{n} a_{ij} x_j^{(k)}}{a_{ii}}$

Exemplo 4.7.2. Resolva o sistema

$$10x + y = 23$$
$$x + 8y = 26$$

usando o método de Gauss-Seidel com condições iniciais $x^{(1)} = y^{(1)} = 0$.

$$x^{(k+1)} = \frac{23 - y^{(k)}}{10}$$

$$y^{(k+1)} = \frac{26 - x^{(k+1)}}{8}$$

$$x^{(2)} = \frac{23 - y^{(1)}}{10} = 2,3$$

$$y^{(2)} = \frac{26 - x^{(2)}}{8} = 2,9625$$

$$x^{(3)} = \frac{23 - y^{(2)}}{10} = 2,00375$$

$$y^{(3)} = \frac{26 - x^{(3)}}{8} = 2,9995312$$

Código Scilab: Método de Gauss-Seidel

```
function [x,deltax]=gauss_seidel(A,b,x,tol,N)
n=size(A,1)
xnew
         =x
                             //FALSE;
convergiu=%F
k=1
while k<=N & ~convergiu
  xnew(1)=(b(1) - A(1,2:n)*x(2:n))/A(1,1)
  for i=2:n-1
    xnew(i)=(b(i) -A(i,1:i-1)*xnew(1:i-1) ...
                  -A(i,i+1:n)*x(i+1:n) )/A(i,i)
  xnew(n)=(b(n) -A(n,1:n-1)*xnew(1:n-1))/A(n,n)
  deltax=max( abs(x-xnew) )
  if deltax<tol then
     convergiu=%T
                        //TRUE
  end
  k=k+1
                         // atualiza x
  x=xnew
  disp([k,x',deltax])
                         // depuracao
end
if ~convergiu then
    error('Nao convergiu')
```

end

endfunction

4.7.3 Análise de convergência

Nesta seção, analisamos a convergência de métodos iterativos para solução de sistema lineares. Para tanto, consideramos um sistema linear Ax = b, onde $A = [a_{i,j}]_{i,j=1}^{n,n}$ é a matriz (real) dos coeficientes, $b = (a_j)_{j=1}^n$ é um vetor dos termos constantes e $x = (x_j)_{j=1}^n$ é o vetor incógnita. No decorrer, assumimos que A é uma matriz não singular.

Geralmente, métodos iterativos são construídos como uma iteração de ponto fixo. No caso de um sistema linear, reescreve-se a equação matricial em um problema de ponto fixo equivalente, isto é:

$$Ax = b \Leftrightarrow x = Tx + c$$
,

onde $T = [t_{i,j}]_{i,j=1}^{n,n}$ é chamada de **matriz da iteração** e $c = (c_j)_{j=1}^n$ de **vetor da iteração**. Construídos a matriz T e o vetor c, o método iterativo consiste em computar a iteração:

$$x^{(k+1)} = Tx^{(k)} + c, \quad n \ge 1,$$

onde $x^{(1)}$ é uma aproximação inicial dada.

A fim de construirmos as matrizes e os vetores de iteração do método de Jacobi e de Gauss-Seidel, decompomos a matriz A da seguinte forma:

$$A = L + D + U$$
,

onde D é a matriz diagonal $D = \text{diag}(a_{11}, a_{22}, \dots, a_{nn})$, isto é:

$$D := \begin{bmatrix} a_{11} & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & a_{22} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & 0 & a_{33} & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix},$$

e, respectivamente, L e U são as seguintes matrizes triangular inferior e superior:

$$L := \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ a_{21} & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ a_{31} & a_{32} & 0 & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & a_{n3} & \cdots & 0 \end{bmatrix}, \quad U := \begin{bmatrix} 0 & a_{12} & a_{13} & \cdots & a_{1n} \\ 0 & 0 & a_{23} & \cdots & a_{2n} \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & a_{3n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 \end{bmatrix}.$$

Exemplo 4.7.3. Considere o seguinte sistema linear:

$$3x_1 + x_2 - x_3 = 2$$

$$-x_1 - 4x_2 + x_3 = -10$$

$$x_1 - 2x_2 - 5x_3 = 10$$

Escreva o sistema na sua forma matricial Ax = b identificando a matriz dos coeficientes A, o vetor incógnita x e o vetor dos termos constantes b. Em seguida, faça a decomposição A = L + D + U.

Solução. A forma matricial deste sistema é Ax = b, onde:

$$A = \begin{bmatrix} 3 & 1 & -1 \\ -1 & -4 & 1 \\ 1 & -2 & -5 \end{bmatrix}, \quad x = \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{bmatrix} \quad \text{e} \quad b = \begin{bmatrix} 2 \\ -10 \\ 10 \end{bmatrix}.$$

A decomposição da matriz A nas matrizes L triangular inferior, D diagonal e U triangular superior é:

$$\begin{bmatrix}
3 & 1 & -1 \\
-1 & -4 & 1 \\
1 & -2 & -5
\end{bmatrix} = \begin{bmatrix}
0 & 0 & 0 \\
-1 & 0 & 0 \\
1 & -2 & 0
\end{bmatrix} + \begin{bmatrix}
3 & 0 & 0 \\
0 & -4 & 0 \\
0 & 0 & -5
\end{bmatrix} + \begin{bmatrix}
0 & 1 & -1 \\
0 & 0 & 1 \\
0 & 0 & 0
\end{bmatrix}.$$

No Scilab, podemos construir as matrizes L, D e U, da seguinte forma:

Iteração de Jacobi

Vamos, agora, usar a decomposição discutida acima para construir a matriz de iteração T_J e o vetor de iteração c_J associado ao método de Jacobi. Neste caso, temos:

$$Ax = b \Leftrightarrow (L + D + U)x = b$$

$$\Leftrightarrow Dx = -(L + U)x + b$$

$$\Leftrightarrow x = \underbrace{-D^{-1}(L + U)}_{=:T_I} x + \underbrace{D^{-1}b}_{=:c_J}.$$

Ou seja, a iteração do método de Jacobi escrita na forma matricial é:

$$x^{(k+1)} = T_I x^{(k)} + c_I, \quad k > 1,$$

com $x^{(1)}$ uma aproximação inicial dada, sendo $T_J := -D^{-1}(L+U)$ a matriz de iteração e $c_J = D^{-1}b$ o vetor da iteração.

Exemplo 4.7.4. Construa a matriz de iteração T_J e o vetor de iteração c_J do método de Jacobi para o sistema dado no Exemplo 4.7.3.

Solução. A matriz de iteração é dada por:

$$T_{J} := -D^{-1}(L+U) = -\underbrace{\begin{bmatrix} \frac{1}{3} & 0 & 0\\ 0 & -\frac{1}{4} & 0\\ 0 & 0 & -\frac{1}{5} \end{bmatrix}}_{D^{-1}} \underbrace{\begin{bmatrix} 0 & 1 & -1\\ -1 & 0 & 1\\ 1 & 2 & 0 \end{bmatrix}}_{(L+U)} = \begin{bmatrix} 0 & -\frac{1}{3} & \frac{1}{3}\\ -\frac{1}{4} & 0 & \frac{1}{4}\\ \frac{1}{5} & \frac{2}{5} & 0 \end{bmatrix}.$$

O vetor da iteração de Jacobi é:

$$c_{J} := D^{-1}b = \underbrace{\begin{bmatrix} \frac{1}{3} & 0 & 0\\ 0 & -\frac{1}{4} & 0\\ 0 & 0 & -\frac{1}{5} \end{bmatrix}}_{D^{-1}} \underbrace{\begin{bmatrix} 2\\ -10\\ 10 \end{bmatrix}}_{b} = \begin{bmatrix} \frac{2}{3}\\ \frac{5}{2}\\ -2 \end{bmatrix}.$$

No Scilab, podemos computar T_J e c_J da seguinte forma:

 \Diamond

Iteração de Gauss-Seidel

A forma matricial da iteração do método de Gauss-Seidel também pode ser construída com base na decomposição A = L + D + U. Para tando, fazemos:

$$Ax = b \Leftrightarrow (L + D + U)x = b$$

$$\Leftrightarrow (L + D)x = -Ux + b$$

$$\Leftrightarrow x = \underbrace{-(L + D)^{-1}U}_{=:T_G} x + \underbrace{(L + D)^{-1}b}_{=:c_G}$$

Ou seja, a iteração do método de Gauss-Seidel escrita na forma matricial é:

$$x^{(k+1)} = T_G x^{(k)} + c_G, \quad k \ge 1,$$

com $x^{(1)}$ uma aproximação inicial dada, sendo $T_G:=-(L+D)^{-1}U$ a matriz de iteração e $c_J=(L+D)^{-1}b$ o vetor da iteração.

Exemplo 4.7.5. Construa a matriz de iteração T_G e o vetor de iteração c_G do método de Gauss-Seidel para o sistema dado no Exemplo 4.7.3.

Solução. A matriz de iteração é dada por:

$$T_G = -(L+D)^{-1}U = -\underbrace{\begin{bmatrix} 3 & 0 & 0 \\ -1 & -4 & 0 \\ 1 & -2 & -5 \end{bmatrix}}_{(L+D)^{-1}} \underbrace{\begin{bmatrix} 0 & 1 & -1 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}}_{U} = \begin{bmatrix} 0 & -\frac{1}{3} & \frac{1}{3} \\ 0 & \frac{1}{12} & \frac{1}{6} \\ 0 & -\frac{1}{10} & 0 \end{bmatrix}.$$

O vetor da iteração de Gauss-Seidel é:

$$c_G := (L+D)^{-1}b = \underbrace{\begin{bmatrix} 3 & 0 & 0 \\ -1 & -4 & 0 \\ 1 & -2 & -5 \end{bmatrix}}_{(L+D)^{-1}} \underbrace{\begin{bmatrix} 2 \\ -10 \\ 10 \end{bmatrix}}_{b} = \begin{bmatrix} \frac{2}{3} \\ \frac{7}{3} \\ -\frac{28}{10} \end{bmatrix}.$$

No Scilab, podemos computar T_G e c_G da seguinte forma:

$$-->TG = -inv(L+D)*U;$$

 $-->cG = inv(L+D)*b;$

Condições de convergência

Aqui, vamos discutir condições necessárias e suficientes para a convergência de métodos iterativos. Isto é, dado um sistema Ax = b e uma iteração:

$$x^{(k+1)} = Tx^{(k)} + c, \quad k > 1,$$

 $x^{(1)}$ dado, estabelecemos condições nas quais $x^{(k)} \to x^*$, onde x^* é a solução do sistema dado, isto é, $x^* = Tx^* + c$ ou, equivalentemente, $Ax^* = b$.

Lema 4.7.1. Seja T uma matriz real $n \times n$. O limite $\lim_{k \to \infty} ||T^k||_p = 0$, $1 \le p \le \infty$, se, e somente se, $\rho(T) < 1$.

Demonstração. Aqui, fazemos apenas um esboço da demonstração. Para mais detalhes, veja [8], Teorema 4, pág. 14.

Primeiramente, suponhamos que $\|T\|_p < 1, 1 \le p \le \infty$. Como (veja [8], lema 2, pág. 12):

$$\rho(T) \leq \|T\|_p,$$

temos $\rho(T) < 1$, o que mostra a implicação.

Agora, suponhamos que $\rho(T)<1$ e seja $0<\epsilon<1-\rho(T)$. Então, existe $1\leq p\leq \infty$ tal que (veja [8], Teorema 3, página 12):

$$||T||_p \le \rho(T) + \epsilon < 1.$$

Assim, temos:

$$\lim_{k \to \infty} ||T^k||_p \le \lim_{k \to \infty} ||T||_p^m = 0.$$

Da equivalência entre as normas segue a recíproca.

Observação 4.7.1. Observamos que:

$$\lim_{k \to \infty} ||T^k||_p = 0, \quad , 1 \le p \le \infty, \Leftrightarrow \lim_{k \to \infty} t_{ij}^k = 0, \quad 1 \le i, j \le n.$$

Lema 4.7.2. Se $\rho(T) < 1$, então existe $(I - T)^{-1}$ e:

$$(I-T)^{-1} = \sum_{k=0}^{\infty} T^k.$$

Demonstração. Primeiramente, provamos a existência de $(I-T)^{-1}$. Seja λ um autovalor de T e x um autovetor associado, isto é, $Tx = \lambda x$. Então, $(I-T)x = (1-\lambda)x$. Além disso, temos $|\lambda| < \rho(T) < 1$, logo $(1-\lambda) \neq 0$, o que garante que (I-T) é não singular. Agora, mostramos que $(I-T)^{-1}$ admite a expansão acima. Do Lema 4.7.1 e da Observação 4.7.1 temos:

$$(I-T)\sum_{k=0}^{\infty} T^k = \lim_{m \to \infty} (I-T)\sum_{k=0}^m T^k = \lim_{m \to \infty} (I-T^{m+1}) = I,$$

o que mostra que
$$(I-T)^{-1} = \sum_{k=0}^{\infty} T^k$$
.

Teorema 4.7.1. A sequência recursiva $\{x^{(k)}\}_{k\in\mathbb{N}}$ dada por:

$$x^{(k+1)} = Tx^{(k)} + c$$

converge para solução de x=Tx+c para qualquer escolha de $x^{(1)}$ se, e somente se, $\rho(T)<1$.

Demonstração. Primeiramente, assumimos que $\rho(T) < 1$. Observamos que:

$$x^{(k+1)} = Tx^{(k)} + c = T(Tx^{(k-1)} + c) + c$$

$$= T^{2}x^{(k-1)} + (I+T)c$$

$$\vdots$$

$$= T^{(k)}x^{(1)} + \left(\sum_{k=0}^{k-1} T^{k}\right)c.$$

Daí, do Lema 4.7.1 e do Lema 4.7.2 temos:

$$\lim_{k \to \infty} x^{(k)} = (I - T)^{(-1)}c.$$

Ora, se x^* é a solução de x = Tx + c, então $(I - T)x^* = c$, isto é, $x^* = (I - T)^{-1}c$. Logo, temos demonstrado que $x^{(k)}$ converge para a solução de x = Tx + c, para qualquer escolha de $x^{(1)}$.

Agora, suponhamos que $x^{(k)}$ converge para x^* solução de x=Tx+c, para qualquer escolha de $x^{(1)}$. Seja, então, y um vetor arbitrário e $x^{(1)}=x^*-y$. Observamos que:

$$x^* - x^{(k+1)} = (Tx^* + c) - (Tx^{(k)} + c)$$
$$= T(x^* - x^{(k)})$$
$$\vdots$$
$$= T^{(k)}(x^* - x^{(1)}) = T^{(k)}y.$$

Logo, para qualquer $1 \le p \le \infty$, temos, :

$$0 = \lim_{k \to \infty} x^* - x^{(k+1)} = \lim_{k \to \infty} T^{(k)} y.$$

Como y é arbitrário, da Observação 4.7.1 temos $\lim_{k\to\infty}\|T^{(k)}\|_p=0,\ 1\le p\le\infty$. Então, o Lema 4.7.1 garante que $\rho(T)<1$.

Observação 4.7.2. Pode-se mostrar que tais métodos iterativos tem taxa de convergência super linear com:

$$||x^{(k+1)} - x^*|| \approx \rho(T)^k ||x^{(1)} - x^*||$$

Para mais detalhes, veja [8], pág. 61-64.

Exemplo 4.7.6. Mostre que, para qualquer escolha da aproximação inicial, ambos os métodos de Jacobi e Gauss-Seidel são convergentes quando aplicados ao sistema linear dado no Exemplo 4.7.3.

Solução. Do Teorema 4.7.1, vemos que é necessário e suficiente que $\rho(T_J) < 1$ e $\rho(T_G) < 1$. Computando estes raios espectrais, obtemos $\rho(T_J) \approx 0.32$ e $\rho(T_G) \approx 0.13$. Isto mostra que ambos os métodos serão convergentes. \diamondsuit

Condição suficiente

Uma condição suficiente porém não necessária para que os métodos de Gauss-Seidel e Jacobi convirjam é a que a matriz seja **estritamente diagonal dominante**.

Definição 4.7.1. Uma matriz A é estritamente diagonal dominante quando:

$$|a_{ii}| > \sum_{\substack{j=1\\ j\neq i}}^{n} |a_{ij}|, i = 1,...,n$$

Definição 4.7.2. Uma matriz A é diagonal dominante quando

$$|a_{ii}| \ge \sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^{n} |a_{ij}|, i = 1,...,n$$

e para ao menos um i, a_{ii} é estritamente maior que a soma dos elementos fora da diagonal.

Teorema 4.7.2. Se a matriz A for diagonal dominante⁹, então os métodos de Jacobi e Gauss-Seidel serão convergentes independente da escolha inicial $x^{(1)}$.

Se conhecermos a solução exata x do problema, podemos calcular o erro relativo em cada iteração como:

$$\frac{\|x - x^{(k)}\|}{\|x\|}.$$

Em geral não temos x, entretanto podemos estimar o vetor **resíduo** $r^{(k)} = b - Ax^{(k)}$. Note que quando o erro tende a zero, o resíduo também tende a zero.

⁹E consequentemente estritamente diagonal dominante.

Teorema 4.7.3. O erro relativo e o resíduo estão relacionados como (veja [3])

$$\frac{\|x - x^{(k)}\|}{\|x\|} \le \kappa(A) \frac{\|r\|}{\|b\|}$$

onde k(A) é o número de condicionamento.

Exemplo 4.7.7. Ambos os métodos de Jacobi e Gauss-Seidel são convergentes para o sistema dado no Exemplo 4.7.3, pois a matriz dos coeficientes deste é uma matriz estritamente diagonal dominante.

Exercícios

E 4.7.1. Considere o problema de 5 incógnitas e cinco equações dado por

$$x_{1} - x_{2} = 1$$

$$-x_{1} + 2x_{2} - x_{3} = 1$$

$$-x_{2} + (2 + \varepsilon)x_{3} - x_{4} = 1$$

$$-x_{3} + 2x_{4} - x_{5} = 1$$

$$x_{4} - x_{5} = 1$$

- a) Escreva na forma Ax=b e resolva usando eliminação gaussiana para $\varepsilon=10^{-3}$ no Scilab.
- b) Obtenha o vetor incógnita x com $\varepsilon = 10^{-3}$ usando Jacobi com tolerância 10^{-2} . Compare o resultado com o resultado obtido no item d.
- c) Obtenha o vetor incógnita x com $\varepsilon=10^{-3}$ usando Gauss-Seidel com tolerância 10^{-2} . Compare o resultado com o resultado obtido no item d.
- d) Discuta com base na relação esperada entre tolerância e exatidão conforme estudado na primeira área para problemas de uma variável.

E 4.7.1.

```
epsilon=1e-3;
A=[1 -1 0 0 0; -1 2 -1 0 0; 0 -1 (2+epsilon) -1 0; 0 0 -1 2 -1; 0 0 0 1 -1]
v=[1 1 1 1 1]'
xgauss=gauss([A v])
function x=q_Jacobi()
    x0=[0 0 0 0 0]'
    i=0
    controle=0
    while controle<3 & i<1000
    i=i+1</pre>
```

```
x(2)=(1+x0(2)+x0(1))/2

x(3)=(1+x0(2)+x0(4))/(2+epsilon)
    x(4)=(1+x0(3)+x0(5))/2
    delta=norm(x-x0,2)
    controle=controle+1
        controle=0
    mprintf('i=%d, x1=%f, x5=%f, tol=%.12f\n', i, x(1), x(5), delta)
endfunction
function x=q_Gauss_Seidel()
    x0=[0 0 0 0 0]'
     controle=0
    while controle<3 & i<15000
    x(1)=1+x0(2)
x(2)=(1+x0(3)+x(1))/2
    x(3)=(1+x(2)+x0(4))/(2+epsilon)
x(4)=(1+x(3)+x0(5))/2
    x(5)=x(4)-1
    delta=norm(x-x0.2)
    controle=controle+1
        controle=0
    mprintf('i=%d, x1=%f, x5=%f, tol=%.12f\n',i,x(1),x(5),delta) x0=x;
    end
endfunction
```

E 4.7.2. Resolva o seguinte sistema pelo método de Jacobi e Gauss-Seidel:

$$\begin{cases} 5x_1 + x_2 + x_3 &= 50 \\ -x_1 + 3x_2 - x_3 &= 10 \\ x_1 + 2x_2 + 10x_3 &= -30 \end{cases}$$

Use como critério de paragem tolerância inferior a 10^{-3} e inicialize com $x^0 = y^0 = z^0 = 0$.

- **E 4.7.3.** Refaça o Exercício 4.1.6 construindo um algoritmo que implemente os métodos de Jacobi e Gauss-Seidel.
 - E 4.7.4. Considere o seguinte sistema de equações lineares:

$$x_{1} - x_{2} = 0$$

$$-x_{j-1} + 5x_{j} - x_{j+1} = \cos(j/10), \ 2 \le j \le 10$$

$$x_{11} = x_{10}/2$$
(4.33)

Construa a iteração para encontrar a solução deste problema pelos métodos de Gauss-Seidel e Jacobi. Usando esses métodos, encontre uma solução aproximada com erro absoluto inferior a 10^{-5} . Veja também Exercício 4.5.2 E 4.7.4.

 $0,324295,\ 0,324295,\ 0,317115,\ 0,305943,\ 0,291539,\ 0,274169,\ 0,253971,\ 0,230846,\ 0,203551,\ 0,165301,\ 0,082650$ Exemplos de rotinas:

```
function x=jacobi()
    x0=zeros(11,1)
   k=0;
    controle=0;
   while controle<3 & k<1000
k=k+1
        x(1)=x0(2)
        x(j)=(\cos(j/10)+x0(j-1)+x0(j+1))/5
        x(11)=x0(10)/2
        delta=norm(x-x0) //norma 2
        if delta<1e-5 then
            controle=controle+1
       controle=0;
        mprintf('k=\%d, \ x=[\%f,\%f,\%f], \ tol=\%.12f\n',k,x(1),x(2),x(3),delta)
endfunction
function x=gs()
    x0=zeros(11,1)
    k=0;
    controle=0;
    while controle<3 & k<1000
       k=k+1
x(1)=x0(2)
       for j=2:10

x(j)=(\cos(j/10)+x(j-1)+x0(j+1))/5
        x(11)=x0(10)/2
        delta=norm(x-x0) //norma 2
        if delta<1e-5 then
controle=controle+1
        else
        controle=0;
        endfunction
```

E 4.7.5. Faça uma permutação de linhas no sistema abaixo e resolva pelos métodos de Jacobi e Gauss-Seidel:

$$x_1 + 10x_2 + 3x_3 = 27$$
$$4x_1 + x_3 = 6$$
$$2x_1 + x_2 + 4x_3 = 12$$

E 4.7.5.

Permute as linhas 1 e 2.

4.8 Cálculo de autovalores e autovetores

Considere o problema de autovalores $Av = \lambda v$, onde A é uma matriz diagonalizável, isto é, existe uma matriz diagonal D e uma matriz ortogonal U tal que $A = UDU^{-1}$.

4.8.1 Método da potência

O método da potência para cálculo do maior autovalor (em módulo) consiste na iteração

$$\begin{cases} x^{(1)} = \text{aprox. inicial do autovetor,} \\ \lambda^{(1)} = x^{(1)^T} A x^{(1)}, \\ x^{(k+1)} = \frac{A^k x^{(1)}}{\|A^k x^{(1)}\|_2}, \\ \lambda^{(k+1)} = x^{(k+1)^T} A x^{(k+1)}, \end{cases}$$
(4.34)

Para entender melhor o comportamento assintótico da sequência $\{x^{(n)}\}_{n\geq 1}$, primeiro consideramos o caso particular onde A é uma matriz diagonal, isto é,

$$A = \begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \lambda_2 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & 0 & \lambda_3 & \cdots & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & \lambda_n \end{bmatrix}.$$

Suponha que um dos autovalores seja estritamente maior que os demais, isto é, $|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge |\lambda_3| \ge \cdots \ge |\lambda_n|$. Dado $x^{(1)} = (\xi_1, \xi_2, \xi_3, \dots, \xi_n)$, então

$$A^{k}x^{(1)} = A^{k} \begin{bmatrix} \xi_{1} \\ \xi_{2} \\ \xi_{3} \\ \vdots \\ \xi_{n} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \lambda_{1}^{k}\xi_{1} \\ \lambda_{2}^{k}\xi_{2} \\ \lambda_{3}^{k}\xi_{3} \\ \vdots \\ \lambda_{n}^{k}\xi_{n} \end{bmatrix} = \lambda_{1}^{k}\xi_{1} \begin{bmatrix} 1 \\ \frac{\xi_{2}}{\xi_{1}} \left(\frac{\lambda_{2}}{\lambda_{1}}\right)^{k} \\ \frac{\xi_{3}}{\xi_{1}} \left(\frac{\lambda_{3}}{\lambda_{1}}\right)^{k} \\ \vdots \\ \frac{\xi_{n}}{\xi_{1}} \left(\frac{\lambda_{n}}{\lambda_{1}}\right)^{k} \end{bmatrix},$$

desde que $\xi_1 \neq 0$. Como $\frac{\lambda_n}{\lambda_1} \leq \frac{\lambda_{n-1}}{\lambda_1} \leq \cdots \frac{\lambda_3}{\lambda_1} \leq \frac{\lambda_2}{\lambda_1} < 1$, então $\left(\frac{\lambda_j}{\lambda_1}\right)^k$ tende a 0 para cada $j, 2 \leq j \leq n$. Devido à normalização realizada em cada passo da sequência,

$$x^{(k+1)} = \frac{A^k x^{(1)}}{\|A^k x^{(1)}\|_2}$$

converge para $\pm e_1$, $e_1 = (1, 0, 0, \dots, 0)$. Também, a sequência

$$\lambda^{(k)} = x^{(k)T} A x^{(k)}$$

converge para λ_1 , pois

$$\lim_{k \to \infty} \lambda^{(k)} = (\pm e_1)^T A(\pm e_1) = \lambda_1 e_1^T e_1 = \lambda_1.$$

Considere, agora, o caso onde A é diagonalizável, ou seja, $A = UDU^{-1}$ com U uma matriz ortogonal contendo os autovetores em cada coluna e D uma matriz diagonal contendo os autovalores:

$$D = \begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \lambda_2 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & 0 & \lambda_3 & \cdots & 0 \\ \vdots & & \ddots & \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & \lambda_n \end{bmatrix}.$$

Considere a mesma hipótese sobre os autovalores: $|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge |\lambda_3| \ge \cdots \ge |\lambda_n|$. Então

$$A^k = (UDU^{-1})(UDU^{-1})(UDU^{-1})\cdots(UDU^{-1}) = UD^kU^{-1}$$

visto que $UU^{-1} = I$. Suponha que o chute inicial $x^{(1)}$ pode ser escrito da forma

$$x^{(1)} = UU^{-1}x^{(1)} = U[\xi_1 \ \xi_2 \ \xi_3 \ \cdots \ \xi_n]^T$$

com $\xi_1 \neq 0$. Então

$$A^{k}x^{(1)} = (UD^{k}U^{-1})U\begin{bmatrix} \xi_{1} \\ \xi_{2} \\ \xi_{3} \\ \vdots \\ \xi_{n} \end{bmatrix} = U\begin{bmatrix} \lambda_{1}^{k}\xi_{1} \\ \lambda_{2}^{k}\xi_{2} \\ \lambda_{3}^{k}\xi_{3} \\ \vdots \\ \lambda_{n}^{k}\xi_{n} \end{bmatrix} = \lambda_{1}^{k}\xi_{1}U\begin{bmatrix} 1 \\ \frac{\xi_{2}}{\xi_{1}} \left(\frac{\lambda_{2}}{\lambda_{1}}\right)^{k} \\ \frac{\xi_{3}}{\xi_{1}} \left(\frac{\lambda_{3}}{\lambda_{1}}\right)^{k} \\ \vdots \\ \frac{\xi_{n}}{\xi_{1}} \left(\frac{\lambda_{n}}{\lambda_{1}}\right)^{k} \end{bmatrix}.$$

Como na discussão anterior, o último vetor converge para $\pm e_1$ e

$$x^{(k)} = \frac{A^k x^{(1)}}{\|A^k x^{(1)}\|_2}$$

converge para $v_1 = \pm U e_1$ que é um múltiplo do autovetor associado a λ_1 . Também, a sequência

$$\lambda^{(k)} = x^{(k)T} A x^{(k)}$$

converge para o autovalor dominante λ_1 :

$$\lim_{k \to \infty} \lambda^{(k)} = v_1^T A v_1 = \lambda_1 v_1^T v_1 = \lambda_1.$$

Observação 4.8.1. O método da potência tem duas restrições:

- i) A aproximação inicial $x^{(1)}$ não pode ser ortogonal ao autovetor associado ao autovalor dominante.
- ii) Um autovalor deve ter o módulo estritamente maior que os demais. Essa restrição impede o funcionamento do método no caso em que o autovalor dominante é complexo, pois eles aparecem em pares conjugados, possuindo o mesmo módulo.

Outra análise para a convergência do método

Aqui, vamos apresentar uma análise alternativa para a convergência do método da potência: se $A \in \mathbb{R}^{n,n}$ é diagonalizável, então existe um conjunto $\{v_j\}_{j=1}^n$ de autovetores de A tais que qualquer elemento $x \in \mathbb{R}^n$ pode ser escrito como uma combinação linear dos v_j . Sejam $\{\lambda_j\}_{j=1}^n$ o conjunto de autovalores associados aos autovetores tal que um deles seja dominante, ou seja, $|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge |\lambda_3| \ge \cdots |\lambda_n| > 0$. Como os autovetores são linearmente independentes, todo vetor $x \in \mathbb{R}^n$, $x = (x_1, x_2, ..., x_n)$, pode ser escrito com combinação linear dos autovetores da seguinte forma:

$$x = \sum_{j=1}^{n} \beta_j v_j. \tag{4.35}$$

Observamos que se x está na forma (4.35), então $A^k x$ pode ser escrito como

$$A^k x = \sum_{j=1}^n \beta_j A^k v_j = \sum_{j=1}^n \beta_j \lambda_j^k v_j = \beta_1 \lambda_1^k \left(v_1 + \sum_{j=2}^n \frac{\beta_j}{\beta_1} \left(\frac{\lambda_j}{\lambda_1} \right)^k v_j \right).$$

Como $\left|\frac{\lambda_j}{\lambda_1}\right| < 1$ para todo $j \geq 2$, temos

$$\sum_{j=2}^{n} \frac{\beta_j}{\beta_1} \left(\frac{\lambda_j}{\lambda_1} \right)^k v_j \to 0.$$

Assim,

$$\frac{A^k x}{\|A^k x\|_2} = \frac{\beta_1 \lambda_1^k}{\|A^k x\|} \left(v_1 + O\left(\left| \frac{\lambda_2}{\lambda_1} \right|^k \right) \right). \tag{4.36}$$

Como a norma de $\frac{A^k x}{\|A^k x\|}$ é igual a um, temos

$$\left\| \frac{\beta_1 \lambda_1^k}{\|A^k x\|} v_1 \right\| \to 1$$

e, portanto,

$$\left| \frac{\beta_1 \lambda_1^k}{\|A^k x\|} \right| \to \frac{1}{\|v_1\|}.$$

Ou seja, se definimos $\alpha^{(k)} = \frac{\beta_1 \lambda_1^k}{\left\|A^k x\right\|},$ então

$$|\alpha^{(k)}| \to 1.$$

Retornando a (4.36), temos:

$$\frac{A^k x}{\|A^k x\|} - \alpha^{(k)} v_1 \to 0.$$

Observe que um múltiplo de autovetor também é um autovetor e, portanto,

$$x^{(k)} = \frac{A^k x^{(1)}}{\|A^k x^{(1)}\|}.$$

é um esquema que oscila entre os autovetores ou converge para o autovetor v_1 .

4.8.2 Método da iteração inversa

Nesta seção, vamos estudar a sequência

$$x_0, \frac{(A-\sigma I)^{-1}x_0}{\|(A-\sigma I)^{-1}x_0\|_2}, \frac{(A-\sigma I)^{-2}x_0}{\|(A-\sigma I)^{-2}x_0\|_2}, \frac{(A-\sigma I)^{-3}x_0}{\|(A-\sigma I)^{-3}x_0\|_2}, \dots$$

para valores iniciais x_0 e σ . Para o caso onde A é diagonalizável podemos escrever $A = UDU^{-1}$ com D diagonal,

$$D = \begin{bmatrix} \lambda_1 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \lambda_2 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & 0 & \lambda_3 & \cdots & 0 \\ \vdots & & \ddots & \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & \lambda_n \end{bmatrix}.$$

Assim, $A - \sigma I = U(D - \sigma I)U^{-1}$ e, portanto, $(A - \sigma I)^{-1} = U(D - \sigma I)^{-1}U^{-1}$. Observamos que as matrizes A e $(A - \sigma I)^{-1}$ possuem os mesmos autovetores associados aos autovalores λ_j e $(\lambda_j - \sigma)^{-1}$, respectivamente. Agora, supomos que σ satisfaça $|\lambda_k - \sigma| < |\lambda_j - \sigma|$ para algum k e para todo $j \neq k$. Também, Supomos que o chute inicial x_0 possa ser escrito da forma

$$x_0 = UU^{-1}x_0 = U[\xi_1 \ \xi_2 \ \xi_3 \ \cdots \ \xi_n]^T$$

com $\xi_k \neq 0$. Então

$$(A - \sigma I)^{-k} x_0 = (U(D - \sigma I)^{-k} U^{-1}) U \begin{bmatrix} \xi_1 \\ \xi_2 \\ \xi_3 \\ \vdots \\ \xi_n \end{bmatrix}$$

$$= U \begin{bmatrix} (\lambda_1 - \sigma)^{-k} \xi_1 \\ (\lambda_2 - \sigma)^{-k} \xi_2 \\ (\lambda_3 - \sigma)^{-k} \xi_3 \\ \vdots \\ (\lambda_n - \sigma)^{-k} \xi_n \end{bmatrix} = (\lambda_i - \sigma)^{-k} \xi_1 U \begin{bmatrix} \frac{\xi_1}{\xi_i} \left(\frac{\lambda_i - \sigma}{\lambda_1 - \sigma}\right)^k \\ \vdots \\ \vdots \\ \vdots \\ \frac{\xi_n}{\xi_i} \left(\frac{\lambda_i - \sigma}{\lambda_n - \sigma}\right)^k \end{bmatrix}.$$

Como $\left|\frac{\lambda_i - \sigma}{\lambda_j - \sigma}\right| < 1$, o último vetor converge para $\pm e_i$ e

$$x_k = \frac{(A - \sigma I)^{-k} x_0}{\|(A - \sigma I)^{-k} x_0\|_2}$$

converge para $Ue_i = v_i$ que é um múltiplo do autovetor associado a λ_i . Também, a sequência

$$\lambda_k = x_k^T A x_k$$

converge para λ_i :

$$\lim_{k \to \infty} \lambda_k = v_i^T A v_i = \lambda_i v_i^T v_i = \lambda_i.$$

A método da iteração inversa tem restrições semelhantes àquelas do método da potência:

i) O chute x_0 não pode ser ortogonal ao autovetor associado ao autovalor λ_i .

ii) O chute σ deve estar mais próximo de λ_i do que dos λ_j , $j \neq i$.

A vantagem é que conseguimos calcular qualquer autovalor, não apenas o autovalor dominante.

Exercícios

E 4.8.1. Calcule o autovalor dominante e o autovetor associado da matriz

$$\begin{bmatrix} 4 & 41 & 78 \\ 48 & 28 & 21 \\ 26 & 13 & 11 \end{bmatrix}.$$

Expresse sua resposta com seis dígitos significativos.

 $\lambda = 86.1785$ associado ao autovetor dado por $v_1 = \begin{bmatrix} 0.65968 & 0.66834 & 0.34372 \end{bmatrix}^T$.

E 4.8.2. Calcule o autovalor dominante e o autovetor associado da matriz

$$\begin{bmatrix} 3 & 4 \\ 2 & -1 \end{bmatrix}$$

usando o método da potência inciando com o vetor $x = \begin{bmatrix} 1 & 1 \end{bmatrix}^T$.

E 4.8.3. A norma L_2 de um matriz A é dada pela raiz quadrada do autovalor dominante da matriz A^*A (autovalor de maior módulo), isto é:

$$\|A\|_2 = \sqrt{\max\{|\lambda| : \lambda \in \sigma(A^*A)\}}.$$

Use o método da potência para obter a norma L_2 da seguinte matriz:

$$A = \begin{bmatrix} 69 & 84 & 88 \\ 15 & -40 & 11 \\ 70 & 41 & 20 \end{bmatrix}.$$

Expresse sua resposta com seis dígitos significativos. $_{\text{E}}$ 4.8.3. $_{158,726}$

E 4.8.4. Os autovalores de uma matriz triangular são os elementos da diagonal principal. Verifique o método da potência aplicada à seguinte matriz:

$$\left[\begin{array}{ccc}
2 & 3 & 1 \\
0 & 3 & -1 \\
0 & 0 & 1
\end{array}\right].$$

4.9 Exercícios finais

E 4.9.1. O circuito linear da Figura 4.9.1 pode ser modelado pelo sistema dado a seguir. Escreva esse sistema na forma matricial sendo as tensões V_1 , V_2 , V_3 , V_4 e V_5 as cinco incógnitas. Resolva esse problema quando V=127 e

a)
$$R_1 = R_2 = R_3 = R_4 = 2 \text{ e } R_5 = R_6 = R_7 = 100 \text{ e } R_8 = 50$$

b)
$$R_1 = R_2 = R_3 = R_4 = 2 \text{ e } R_5 = 50 \text{ e } R_6 = R_7 = R_8 = 100$$

Complete a tabela abaixo representado a solução com 4 algarismos significativos:

Caso	V_1	V_2	V_3	V_4	V_5
a					
b					

Então, refaça este problema reduzindo o sistema para apenas 4 incógnitas $(V_2,$ $V_3, V_4 e V_5$.

a) $V_5=98.44V$ b) $V_5=103.4V$ O problema com cinco incógnitas pode ser escrito na forma matricial conforme a seguir:

$$\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ \frac{1}{R_1} & -\left(\frac{1}{R_1} + \frac{1}{R_2} + \frac{1}{R_5}\right) & \frac{1}{R_2} & 0 & 0 \\ 0 & \frac{1}{R_2} & -\left(\frac{1}{R_2} + \frac{1}{R_3} + \frac{1}{R_6}\right) & \frac{1}{R_3} & 0 \\ 0 & 0 & \frac{1}{R_3} & -\left(\frac{1}{R_3} + \frac{1}{R_4} + \frac{1}{R_7}\right) & \frac{1}{R_4} \\ 0 & 0 & 0 & \frac{1}{R_4} & -\left(\frac{1}{R_4} + \frac{1}{R_8}\right) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} V_1 \\ V_2 \\ V_3 \\ v_4 \\ V_5 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} V \\ V_1 \\ V_2 \\ V_3 \\ V_4 \\ V_5 \end{bmatrix}$$

Este problema pode ser implementado no Scilab (para o item a) com o seguinte código:

 $\mathtt{R1=2}\text{, }\mathtt{R2=2}\text{, }\mathtt{R3=2}\text{, }\mathtt{R4=2}\text{, }\mathtt{R5=100}\text{, }\mathtt{R6=100}\text{, }\mathtt{R7=100}\text{, }\mathtt{R8=50}\text{, }\mathtt{V=127}$

O problema com quatro incógnitas pode ser escrito na forma matricial conforme a seguir:

$$\begin{bmatrix} -\left(\frac{1}{R_1} + \frac{1}{R_2} + \frac{1}{R_5}\right) & \frac{1}{R_2} & 0 & 0 \\ \frac{1}{R_2} & -\left(\frac{1}{R_2} + \frac{1}{R_3} + \frac{1}{R_6}\right) & \frac{1}{R_3} & 0 \\ 0 & \frac{1}{R_3} & -\left(\frac{1}{R_3} + \frac{1}{R_4} + \frac{1}{R_7}\right) & \frac{1}{R_4} \\ 0 & 0 & \frac{1}{R_4} & -\left(\frac{1}{R_4} + \frac{1}{R_8}\right) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} V_2 \\ V_3 \\ v_4 \\ V_5 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -\frac{V}{R1} \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{bmatrix}$$

Cuja implementação pode ser feita conforme

E 4.9.2. Resolva o Problema 4.9.1 pelos métodos de Jacobi e Gauss-Seidel.

E 4.9.3. (Interpolação) Resolva os seguintes problemas:

- a) Encontre o polinômio $P(x) = ax^2 + bx + c$ que passa pelos pontos (-1, -3), (1, -1) e (2,9).
- b) Encontre os coeficientes A e B da função $f(x) = A \operatorname{sen}(x) + B \operatorname{cos}(x)$ tais que f(1) = 1.4 e f(2) = 2.8.
- c) Encontre a função $g(x) = A_1 \operatorname{sen}(x) + B_1 \cos(x) + A_2 \operatorname{sen}(2x) + B_2 \cos(2x)$ tais que f(1) = 1, f(2) = 2, f(3) = 3 e f(4) = 4.

E 4.9.3.

Dica: P(-1) = -3, P(1) = -1 e P(2) = 9 produzem três equações lineares para os coeficientes a, b e c. Resp: a) $P(x) = 3x^2 + x - 5$, b) $A \approx 2.49$ e $B \approx -1.29$ c) $A_1 \approx 1.2872058$, $A_2 \approx -4.3033034$, $A_1 \approx 2.051533$ e $A_2 \approx -0.9046921$.

Capítulo 5

Solução de sistemas de equações não lineares

Neste capítulo, estudaremos o método de Newton aplicado à resolução de sistemas não lineares de equações.

O método de Newton aplicado a encontrar a raiz x^* da função y = f(x) estudado na Seção 3.4 consiste em um processo iterativo. Em cada passo deste processo, dispomos de uma aproximação $x^{(k)}$ para x^* e construímos uma nova aproximação $x^{(k+1)}$. Cada passo do método de Newton envolve os seguintes procedimentos:

• Linearização da função f(x) no ponto $x^{(k)}$:

$$f(x) = f(x^{(k)}) + (x - x^{(k)})f'(x^{(k)}) + O(|x - x^{(k)}|^2)$$

• A aproximação $x^{(k+1)}$ é definida como o valor de x em que a linearização $f(x^{(k)}) + (x - x^{(k)})f'(x^{(k)})$ passa por zero.

Queremos, agora, generalizar o método de Newton a fim de resolver problemas de várias equações e várias incógnitas, ou seja, encontrar $x_1, x_2, \dots x_n$ que satisfazem as seguinte equações:

$$f_1(x_1, x_2, \dots, x_n) = 0$$

$$f_2(x_1, x_2, \dots, x_n) = 0$$

$$\vdots$$

$$f_n(x_1, x_2, \dots, x_n) = 0$$

Podemos escrever este problema na forma vetorial definindo o vetor $x = [x_1, x_2, \dots, x_n]^T$ e a função vetorial

$$F(x) = \begin{bmatrix} f_1(x_1, x_2, \dots, x_n) \\ f_2(x_1, x_2, \dots, x_n) \\ \vdots \\ f_n(x_1, x_2, \dots, x_n) \end{bmatrix}$$

Exemplo 5.0.1. Suponha que queiramos resolver numericamente os seguinte sistema de duas equações e duas incógnitas:

$$\frac{x_1^2}{3} + x_2^2 = 1$$
$$x_1^2 + \frac{x_2^2}{4} = 1$$

Então definimos

$$F(x) = \begin{bmatrix} \frac{x_1^2}{3} + x_2^2 - 1\\ \\ x_1^2 + \frac{x_2^2}{4} - 1 \end{bmatrix}$$

Neste momento, dispomos de um problema na forma F(x) = 0 e precisamos desenvolver uma técnica para linearizar a função F(x). Para tal, precisamos de alguns conceitos do cálculo de várias variáveis.

Observe que $F(x) - F(x^{(0)})$ pode ser escrito como

$$F(x) - F(x^{(0)}) = \begin{bmatrix} f_1(x_1, x_2, \dots, x_n) - f_1(x_1^{(0)}, x_2^{(0)}, \dots, x_n^{(0)}) \\ f_2(x_1, x_2, \dots, x_n) - f_2(x_1^{(0)}, x_2^{(0)}, \dots, x_n^{(0)}) \\ \vdots \\ f_n(x_1, x_2, \dots, x_n) - f_n(x_1^{(0)}, x_2^{(0)}, \dots, x_n^{(0)}) \end{bmatrix}$$

Usamos a regra da cadeia

$$df_i = \frac{\partial f_i}{\partial x_1} dx_1 + \frac{\partial f_i}{\partial x_2} dx_2 + \dots + \frac{\partial f_i}{\partial x_n} dx_n = \sum_{j=1}^n \frac{\partial f_i}{\partial x_j} dx_j$$

e aproximamos as diferenças por derivadas parciais:

$$f_i(x_1, x_2, \dots, x_n) - f_i(x_1^{(0)}, x_2^{(0)}, \dots, x_n^{(0)}) \approx \sum_{j=1}^n \frac{\partial f_i}{\partial x_j} (x_j - x_j^{(0)})$$

Portanto,

$$F(x) - F(x^{(0)}) \approx \begin{bmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1} & \frac{\partial f_1}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_1}{\partial x_n} \\ \frac{\partial f_2}{\partial x_1} & \frac{\partial f_2}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_2}{\partial x_n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial f_n}{\partial x_1} & \frac{\partial f_n}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_n}{\partial x_n} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 - x_1^{(0)} \\ x_2 - x_2^{(0)} \\ \vdots \\ x_n - x_n^{(0)} \end{bmatrix}, \tag{5.1}$$

Definimos, então, a matriz jacobiana por

$$J_F = \frac{\partial (f_1, f_2, \dots, f_n)}{\partial (x_1, x_2, \dots, x_n)} = \begin{bmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1} & \frac{\partial f_1}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_1}{\partial x_n} \\ \\ \frac{\partial f_2}{\partial x_1} & \frac{\partial f_2}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_2}{\partial x_n} \\ \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \\ \frac{\partial f_n}{\partial x_1} & \frac{\partial f_n}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_n}{\partial x_n} \end{bmatrix}.$$

Isto é, a matriz jacobiana de uma função ou simplesmente, o jacobiano de uma função F(x) é a matriz formada pelas suas derivadas parciais:

$$(J_F)_{ij} = \frac{\partial f_i}{\partial x_i}.$$

Nestes termos, podemos reescrever (5.1) como

$$F(x) \approx F(x^{(0)}) + J_F(x^{(0)})(x - x^{(0)})$$

Esta expressão é chamada de linearização de F(x) no ponto $x^{(0)}$ e generaliza a linearização em uma dimensão dada por $f(x) \approx f(x^{(0)}) + f'(x^{(0)})(x - x^{(0)})$.

5.1 Método de Newton para sistemas

Nesta seção, construiremos o método de Newton ou Newton-Raphson generalizado para sistemas. Assumimos, portanto, que a função F(x) é diferenciável e que existe um ponto x^* tal que $F(x^*) = 0$. Seja $x^{(k)}$ uma aproximação para x^* , queremos construir uma nova aproximação $x^{(k+1)}$ através da linearização de F(x) no ponto $x^{(k)}$.

• Linearização da função F(x) no ponto $x^{(k)}$:

$$F(x) = F(x^{(k)}) + J_F(x^{(k)}) (x - x^{(k)}) + O(||x - x^{(k)}||^2)$$

• A aproximação $x^{(k)}$ é definida como o ponto x em que a linearização $F(x^{(k)}) + J_F(x^{(k)})(x-x^{(k)})$ é nula, ou seja:

$$F(x^{(k)}) + J_F(x^{(k)})(x^{(k+1)} - x^{(k)}) = 0$$

Supondo que a matriz jacobina seja inversível no ponto $x^{(k)}$, temos:

$$J_{F}(x^{(k)})(x^{(k+1)} - x^{(k)}) = -F(x^{(k)})$$

$$x^{(k+1)} - x^{(k)} = -J_{F}^{-1}(x^{(k)})F(x^{(k)})$$

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - J_{F}^{-1}(x^{(k)})F(x^{(k)})$$

Desta forma, o método iterativo de Newton-Raphson para encontrar as raízes de F(x)=0 é dado por:

$$\begin{cases} x^{(k+1)} = x^{(k)} - J_F^{-1}(x^{(k)}) F(x^{(k)}), & n \ge 0 \\ x^{(0)} = \text{dado inicial} \end{cases}$$

Observação 5.1.1. Usamos subíndices para indicar o elemento de um vetor e superíndices para indicar o passo da iteração. Assim, $x^{(k)}$ se refere à iteração k e $x_i^{(k)}$ se refere à componente i no vetor $x^{(k)}$.

Observação 5.1.2. A notação $J_F^{-1}\left(x^{(k)}\right)$ enfatiza que a jacobiana deve ser calculada a cada passo.

Observação 5.1.3. Podemos definir o passo $\Delta^{(k)}$ como

$$\Delta^{(k)} = x^{(k+1)} - x^{(k)}$$

Assim, $\Delta^{(k)} = -J_F^{-1}(x^{(k)}) F(x^{(k)})$, ou seja, $\Delta^{(k)}$ resolve o problema linear:

$$J_F\left(x^{(k)}\right)\Delta^{(k)} = -F(x^{(k)})$$

Em geral, é menos custoso resolver o sistema acima do que calcular o inverso da jacobiana e multiplicar pelo vetor $F(x^{(k)})$.

Exemplo 5.1.1. Retornamos ao nosso exemplo inicial, isto é, resolver numericamente os seguinte sistema não linear:

$$\frac{x_1^2}{3} + x_2^2 = 1$$
$$x_1^2 + \frac{x_2^2}{4} = 1$$

Para tal, definimos a função F(x):

$$F(x) = \begin{bmatrix} \frac{x_1^2}{3} + x_2^2 - 1\\ x_1^2 + \frac{x_2^2}{4} - 1 \end{bmatrix}$$

cuja jacobiana é:

$$J_F = \left[\begin{array}{cc} \frac{2x_1}{3} & 2x_2\\ 2x_1 & \frac{x_2}{2} \end{array} \right]$$

Faremos a implementação numérica no Scilab. Para tal definimos as funções que implementarão F(x) e a $J_F(x)$

```
function y=F(x)

y(1)=x(1)^2/3+x(2)^2-1

y(2)=x(1)^2+x(2)^2/4-1

endfunction
```

function
$$y=JF(x)$$

 $y(1,1)=2*x(1)/3$
 $y(1,2)=2*x(2)$
 $y(2,1)=2*x(1)$
 $y(2,2)=x(2)/2$
endfunction

Alternativamente, estas funções poderiam ser escritas como

function y=F(x) y=[x(1)^2/3+x(2)^2-1; x(1)^2+x(2)^2/4-1] endfunction

function y=JF(x) y=[2*x(1)/3 2*x(2); 2*x(1) x(2)/2] endfunction

Desta forma, se x é uma aproximação para a raiz, pode-se calcular a próxima aproximação através dos comandos:

 $delta=-JF(x)\F(x)$ x=x+delta

Ou simplesmente

 $x=x-JF(x)\backslash F(x)$

Observe que as soluções exatas desse sistema são $\left(\pm\sqrt{\frac{9}{11}},\pm\sqrt{\frac{8}{11}}\right)$.

Exemplo 5.1.2. Encontre uma aproximação para a solução do sistema

$$x_1^2 = \cos(x_1 x_2) + 1$$

 $\sin(x_2) = 2\cos(x_1)$

que fica próxima ao ponto $x_1 = 1.5$ e $x_2 = 0.5$.

Solução. Vamos, aqui, dar as principais ideias para obter a solução usando o método de Newton. Começamos definindo nossa aproximação inicial por $x^{(1)} = (1,5,0,5)$. Então iteramos:

$$x^{(n+1)} = x^{(n)} - J_F^{-1}(x)F(x), \quad n \ge 1.$$

onde

$$F(x) = \begin{bmatrix} x_1^2 - \cos(x_1 x_2) - 1 \\ \sin(x_2) - 2\cos(x_1) \end{bmatrix}$$

e sua jacobiana é

$$J_F(x) = \begin{bmatrix} 2x_1 + x_2 \sin(x_1 x_2) & x_1 \sin(x_1 x_2) \\ 2 \sin(x_1) & \cos(x_2) \end{bmatrix}$$

As iterações convergem para x = (1,3468109, 0,4603195).

No Scilab, podemos implementá-las com o seguinte código:

```
function y=F(x)
    y(1) = x(1)^2-cos(x(1)*x(2))-1
    y(2) = sin(x(2))-2*cos(x(1))
endfunction

function y=JF(x)
    y(1,1) = 2*x(1)+x(2)*sin(x(1)*x(2))
    y(1,2) = x(1)*sin(x(1)*x(2))

    y(2,1) = 2*sin(x(1))
    y(2,2) = cos(x(2))
endfunction
    E agora, basta iterar:
x=[1.5; .5]
x=x-JF(x)\F(x) //(5 vezes)
```

\Diamond

5.1.1 Código Scilab: Newton para sistemas

```
function [x] = newton(F, JF, x0, TOL, N)
  x = x0
  k = 1
  //iteracoes
  while (k <= N)
      //iteracao de Newton
      delta = -inv(JF(x))*F(x)
      x = x + delta
      //criterio de parada
      if (norm(delta, 'inf')<TOL) then
        return x
      end
      k = k+1
      end
      error('Num. de iter. max. atingido!')
endfunction</pre>
```

Exercícios

E 5.1.1. Faça o que se pede:

a) Encontre o gradiente da função

$$f(x,y) = x^2y + \cos(xy) - 4$$

b) Encontre a matriz jacobiana associada à função

$$F(x,y) = \begin{bmatrix} x\cos(x) + y \\ e^{-2x+y} \end{bmatrix}.$$

c) Encontre a matriz jacobiana associada à função

$$L(x) = \begin{bmatrix} a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + a_{13}x_3 - y_1 \\ a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + a_{23}x_3 - y_2 \\ a_{31}x_1 + a_{32}x_2 + a_{33}x_3 - y_3 \end{bmatrix}.$$

E 5.1.1. $\nabla f = [2xy - y \sin(xy), x^2 - x \sin(xy)]^T$

$$J_F = \begin{bmatrix} \cos(x) - x \sin(x) & 1\\ -2e^{-2x+y} & e^{-2x+y} \end{bmatrix}$$

$$(J_L)_{ij} = a_{ij}$$

E 5.1.2. Encontre uma aproximação numérica para o seguinte problema não linear de três equações e três incógnitas:

$$2x_1 - x_2 = \cos(x_1)$$

$$-x_1 + 2x_2 - x_3 = \cos(x_2)$$

$$-x_2 + x_3 = \cos(x_3)$$

Partindo das seguintes aproximações iniciais:

a)
$$x^{(0)} = [1, 1, 1]^T$$

b)
$$x^{(0)} = [-0.5, -2, -3]^T$$

c)
$$x^{(0)} = [-2, -3, -4]^T$$

$$\mathbf{d}) \ x^{(0)} = [0, \, 0, \, 0]^T$$

E 5.1.3. Encontre os pontos de intersecção entre a parábola $y=x^2+1$ e a elipse $x^2+y^2/4=1$ seguindo os seguintes passos:

- a) Faça um esboço das duas curvas e entenda o problema. Verifique que existem dois pontos de intersecção, um no primeiro quadrante e outro no segundo quadrante do plano xy.
- b) A partir de seu esboço, encontre aproximações para x e y em cada ponto.
- c) Escreva o problema na forma $F\left(\begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix}\right) = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}$
- d) Encontre a jacobiana J_F .
- e) Construa a iteração do método de Newton.
- f) Implemente no computador.
- g) Resolva o sistema analiticamente e compare as respostas.

 $\textbf{E 5.1.3.} \text{ As curvas possuem dois pontos de intersecção. A posição exata destes pontos de intersecção é dada por } \left(\sqrt{2\sqrt{3}-3},2\sqrt{3}-2\right)$ $\text{e} \left(-\sqrt{2\sqrt{3}-3},2\sqrt{3}-2\right) \text{. Use a solução exata para comparar com a solução aproximada obtida.}$

- **E 5.1.4.** Encontre os pontos de intersecção entre a parábola $y=x^2$ e a curva $y=\cos(x)$ seguindo os seguintes passos:
 - a) Faça um esboço das duas curvas, entenda o problema. Verifique que existem dois pontos de intersecção, um no primeiro quadrante e outro no segundo quadrante do plano xy.
 - b) A partir de seu esboço, encontre aproximações para x e y em cada ponto.
 - c) Escreva o problema na forma $F\left(\left[\begin{array}{c}x\\y\end{array}\right]\right)=\left[\begin{array}{c}0\\0\end{array}\right]$
 - d) Encontre a jacobiana J_F .
 - e) Construa a iteração do método de Newton.
 - f) Implemente no Scilab.
 - g) Transforme o sistema em um problema de uma única variável e compare com a resposta do Problema 3.4.1.

E 5.1.4. $(\pm 0.8241323, 0.6791941)$



Figura 5.1: Reta bitangente a uma curva.

 ${\bf E}$ 5.1.5. Encontre uma aproximação com erro inferior a 10^{-5} em cada incógnita para a solução próxima da origem do sistema

$$6x - 2y + e^z = 2$$

$$sen(x) - y + z = 0$$

$$sen(x) + 2y + 3z = 1$$

E 5.1.5. $x \approx 0.259751, y \approx 0.302736, z \approx 0.045896$

E 5.1.6. (Entenda casos particulares)

- Considere a função L(x) = Ax b, onde A é uma matriz $n \times n$ inversível e b um vetor coluna em \mathbb{R}^n . O que acontece quando aplicamos o método de Newton para encontrar as raízes de L(x)?
- Mostre que o método de Newton-Raphson aplicado a uma função diferenciável do tipo $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ se reduz ao método de Newton estudado na primeira área.
- **E 5.1.7.** Considere a função $f(x) = \frac{\text{sen}(x)}{x+1}$, encontre a equação da reta que tangencia dois pontos da curva y = f(x) próximos ao primeiro e segundo ponto de máximo no primeiro quadrante, respectivamente. Veja a Figura 5.1. E 5.1.7. y=mx+b com $m\approx -0.0459710$ e $b\approx 0.479237$

Uma metodologia possível para resolver este problema é dada a seguir: Sejam x_1 e x_2 as abscissas dos dois pontos em que a reta tangencia a curva. A equação da reta bitangente assume a seguinte

$$y = f(x_1) + m(x - x_1)$$

onde o coeficiente angular m é dado por

$$m = \frac{f(x_2) - f(x_1)}{x_2 - x_1}$$

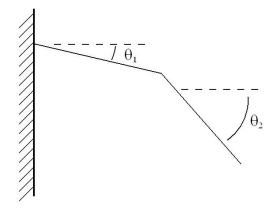


Figura 5.2: Sistema mecânico com dois segmentos.

Da condição de tangência, temos que o coeficiente angular da reta, m, deve igual à derivada da função f(x) nos dois pontos de tangência. $m = f'(x_1) = f'(x_2)$

E sabemos que:

$$f'(x) = \frac{\cos(x)}{1+x} - \frac{\sin(x)}{(1+x)^2}$$

Assim, podemos reescrever o problema como

$$\begin{split} \frac{\cos(x_1)}{1+x_1} - \frac{\sin{(x_1)}}{(1+x_1)^2} - \frac{\cos(x_2)}{1+x_2} + \frac{\sin{(x_2)}}{(1+x_2)^2} &= 0 \\ \frac{\cos(x_1)}{1+x_1} - \frac{\sin{(x_1)}}{(1+x_1)^2} - \frac{f(x_2) - f(x_1)}{x_2 - x_1} &= 0 \end{split}$$

Este é um sistema não linear de duas incógnitas. Os valores iniciais para o método podem ser obtidos do gráfico buscando valores próximos aos dois primeiros pontos de máximos. Por exemplo: $x_1^{(0)}=1$ e $x_2^{(0)}=8$. Obtemos $x_1\approx 1,2464783$ e $x_2\approx 8,1782997$ e m pode ser obtido através desses

E 5.1.8. (Estática) Considere o sistema mecânico constituído de dois segmentos de mesmo comprimento L presos entre si e a uma parede por articulações conforme a Figura 5.2.

O momento em cada articulação é proporcional à deflexão com constante de proporcionalidade k. Os segmentos são feitos de material homogêneo de peso P. A condição de equilíbrio pode ser expressa em termos dos ângulos θ_1 e θ_2 conforme:

$$k\theta_1 = \frac{3PL}{2}\cos\theta_1 + k(\theta_2 - \theta_1)$$
$$k(\theta_2 - \theta_1) = \frac{PL}{2}\cos\theta_2$$

Considere P = 100N, L = 1m e calcule os ângulos θ_1 e θ_2 quando:

- a) k = 1000 Nm/rad
- b) k = 500 Nm/rad

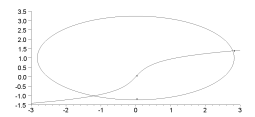


Figura 5.3: intersecção entre duas curvas.

- c) k = 100 Nm/rad
- d) k = 10 Nm/rad

Obs:Você deve escolher valores para iniciar o método. Como você interpretaria fisicamente a solução para produzir palpites iniciais satisfatórios? O que se altera entre o caso a e o caso d? E 5.1.8. (0.1956550; 0.2441719), (0.3694093; 0.4590564), (0.9990712; 1.1865168) e (1.4773606; 1.5552232)

 ${f E}$ 5.1.9. (estática - problemas de três variáveis) Considere, agora, o sistema mecânico semelhante ao do Problema 5.1.8, porém constituído de três segmentos de mesmo comprimento L presos entre si e a uma parede por articulações.

O momento em cada articulação é proporcional à deflexão com constante de proporcionalidade k. Os segmentos são feitos de material homogêneo de peso P. A condição de equilíbrio pode ser expressa em termos dos ângulos θ_1 , θ_2 e θ_3 conforme:

$$k\theta_1 = \frac{5PL}{2}\cos\theta_1 + k(\theta_2 - \theta_1)$$

$$k(\theta_2 - \theta_1) = \frac{3PL}{2}\cos\theta_2 + k(\theta_3 - \theta_2)$$

$$k(\theta_3 - \theta_2) = \frac{PL}{2}\cos\theta_3$$

Considere $P=10{\rm N},\,L=1{\rm m}$ e calcule os ângulos $\theta_1,\,\theta_2$ e θ_3 quando:

- a) k = 1000 Nm/rad
- b) k = 100 Nm/rad
- c) k = 10 Nm/rad

 $\textbf{E 5.1.9.} \ (0.0449310; 0.0648872; 0.0698750), \ (0.3981385; 0.5658310; 0.6069019), \\$

(1.1862966; 1.4348545; 1.480127)

E 5.1.10. Considere o problema de encontrar os pontos de intersecção das curvas descritas por (ver Figura 5.3):

$$\frac{x^2}{8} + \frac{(y-1)^2}{5} = 1$$
$$\tan^{-1}(x) + x = y + y^3$$

Com base no gráfico, encontre soluções aproximadas para o problema e use-as para iniciar o método de Newton-Raphson. Encontre as raízes com erro inferior a 10^{-5} . E 5.1.10. $_{(-1,2085435,-1,0216674)}$ e $_{(2,7871115,1,3807962)}$

Exemplo de implementação:

```
function z=f(x,y)
z=x^2/8+(y-1)^2/5-1 endfunction
function z=g(x,y)
z=atan(x)+x-y-y^3
endfunction
contour([-3:.1:3],[-2:.1:4],f,[0 0])
contour([-3:.1:3],[-2:.1:4],g,[0 0])
function y=F(x)

y(1)=f(x(1),x(2))

y(2)=g(x(1),x(2))
endfunction
function y=JF(x)
y(1,1)=x(1)/4
     y(1,2)=2*(x(2)-1)/5
y(2,1)=1/(1+x(1)^2)+1
     y(2,2)=-1-3*x(2)^2
endfunction
//primeiro ponto
//x=[-1.2;-1.0]
//segundo ponto
//x=[2.8;1.4]
x=x-JF(x)\F(x) // 4 vezes
```

E 5.1.11. Considere o sistema de equações dado por

$$\frac{(x-3)^2}{16} + \frac{(y-1)^2}{36} = 1$$
$$\tanh(x) + x = 2 \operatorname{sen} y - 0.01y^3$$

Usando procedimentos analíticos, determine uma região limitada do plano onde se encontram necessariamente todas as raízes do problema. Encontre as raízes desse sistema com pelo menos quatro dígitos significativos corretos usando o método de Newton. Você deve construir o método de Newton indicando as funções envolvidas e calculando a matriz jacobiana analiticamente. Use que $\frac{d}{du} \tanh u = 1 - \tanh^2 u$, se precisar.

E 5.1.11. A primeira curva trata-se de uma elipse de centro (3,1) e semi-eixos 4 e 6, portanto seus pontos estão contidos no retângulo $-1 \le x \le 7$ e $-5 \le y \le 7$.

As soluções são (-0.5384844, -1.7978634) e (2.8441544, 6.9954443).

Uma possível implementação é

```
function z=f(x,y)
     z=(x-3)^2/16+(y-1)^2/36-1
 ndfunction
function z=g(x,y)
     z=atan(x)+x-sin(y)-0.01*y^3
contour([-1:.1:7],[-5:.1:7],f,[0 0])
contour([-1:.1:7],[-5:.1:7],g,[0 0])
function y=F(x)
  y(1)=f(x(1),x(2))
y(2)=g(x(1),x(2))
endfunction
function y=JF(x)
y(1,1)=(x(1)-3)/8
y(1,2)=(x(2)-1)/18
     y(2,1)=1/(1+x(1)^2)+1

y(2,2)=-\cos(x(2))-0.03*x(2)^2
endfunction
 \end{resp}
//primeiro ponto
//x=[-.5;-2.0]
//segundo ponto
//x=[3;7]
x=x-JF(x)\F(x) // 4 vezes
```

E 5.1.12. (Otimização) Uma indústria consome energia elétrica de três usinas fornecedoras. O custo de fornecimento em reais por hora como função da potência consumida em kW é dada pelas seguintes funções

$$C_1(x) = 10 + .3x + 10^{-4}x^2 + 3.4 \cdot 10^{-9}x^4$$

$$C_2(x) = 50 + .25x + 2 \cdot 10^{-4}x^2 + 4.3 \cdot 10^{-7}x^3$$

$$C_3(x) = 500 + .19x + 5 \cdot 10^{-4}x^2 + 1.1 \cdot 10^{-7}x^4$$

Calcule a distribuição de consumo que produz custo mínimo quando a potência total consumida é 1500kW. Dica: Denote por x_1 , x_2 e x_3 as potências consumidas das usinas 1, 2 e 3, respectivamente. O custo total será dado por $C(x_1,x_2,x_3) = C_1(x_1) + C_2(x_2) + C_3(x_3)$ enquanto o consumo total é $x_1 + x_2 + x_3 = 1500$. Isto é, queremos minimizar a função custo total dada por:

$$C(x_1, x_2, x_3) = C_1(x_1) + C_2(x_2) + C_3(x_3)$$

restrita à condição

$$G(x_1,x_2,x_3) = x_1 + x_2 + x_3 - 1500 = 0.$$

Pelos multiplicadores de Lagrange, temos que resolver o sistema dado por:

$$\nabla C(x_1, x_2, x_3) = \lambda \nabla G(x_1, x_2, x_3)$$

 $G(x_1, x_2, x_3) = 0$

E 5.1.12. $(x_1,x_2,x_3) \approx (453,62,901,94,144,43)$

E 5.1.13. Encontre a função do tipo $f(x) = Ab^x$ que melhor aproxima os pontos (0, 3, 1), (1, 4, 4) e (2, 6, 7) pelo critério dos mínimos quadrados. Dica: Você deve encontrar os valores de A e b que minimizam o resíduo dado por

$$R = [3,1 - f(0)]^{2} + [4,4 - f(1)]^{2} + [6,7 - f(2)]^{2}.$$

Dica: Para construir aproximações para resposta e iniciar o método, considere a função $f(x) = Ab^x$ que passa pelo primeiro e terceiro ponto.

E 5.1.13. Inicialização do método: $A^{(0)} = 3.1$ e $b^{(0)} = \sqrt{\frac{6.7}{3.1}}$ $A \approx 3.0297384$ e $b \approx 1.4835346$.

E 5.1.14. Encontre o valor máximo da função

$$f(x,y) = -x^4 - y^6 + 3xy^3 - x$$

na região $(x,y) \in [-2,0] \times [-2,0]$ seguindo os seguintes passos:

- a) Defina a função $z = f(x,y) = -x^4 y^6 + 3xy^3 x$ e trace o gráfico de contorno na região.
- b) Com base no gráfico, encontre valores aproximados para as coordenadas xy do ponto de máximo.
- c) Sabendo que o ponto de máximo acontece quando o gradiente é nulo, escreva o problema como um sistema de duas equações não lineares e duas incógnitas.
- d) Implemente o método de Newton.

E 5.1.14. $f(-1,1579702,-1,2020694) \approx 2.376985$

```
Um exemplo de implementação no Scilab é:  \frac{\text{deff}('z=f(x,y)', 'z=-x^4-y^6+3*x*y^3-x')}{\text{contour}([-2:.01:0], [-2:.01:0], f, [\ 0:.2:\ 3])} \\ \frac{\text{deff}('z=F(x)', 'z=[-4*x(1)^3+3*x(2)^3-1; -6*x(2)^5+9*x(1)*x(2)^2]')}{\text{deff}('z=JF(x)', 'z=[-12*x(1)^2, 9*x(2)^2; 9*x(2)^2, -30*x(2)^4+18*x(1)*x(2)]')} \\ x=[-1.2;-1.2] \\ x=x-JF(x)F(x) \\ x=x-JF(x) \\ x=x-JF(x)
```

E 5.1.15. A função f(x,y,z) = sen(x) + sen(2y) + sen(3z) possui um máximo quando $x = \pi/2$, $y = \pi/4$ e $z = \pi/6$. Calcule numericamente este ponto.

E 5.1.16. Encontre as raizes do problema

$$3x - \cos(yz + z) - 1/2 = 0$$
$$4x^{2} - 25y^{2} + 0.4y + 2 = 0$$
$$e^{-xy} + 2x - 5z = 10$$

no cubo |x| < 2, |y| < 2, |z| < 2. Dica: Reduza a um problema de duas incógnitas e use recursos gráficos para aproximar as raízes na região. E 5.1.16. $x \approx 0.2982646, y \approx -0.2990796, z \approx -1.6620333$ e $x \approx -0.0691328, y \approx 0.2923039, z \approx -0.8235705$.

E 5.1.17. Considere o seguinte sistema de equações não lineares:

$$x_{1} - x_{2} = 0$$

$$-x_{j-1} + 5(x_{j} + x_{j}^{3}) - x_{j+1} = 10 \exp(-j/3), \ 2 \le j \le 10$$

$$x_{11} = 1$$
(5.2)

a) Escreva este sistema na forma F(x)=0 onde $x=\begin{bmatrix}x_1\\x_2\\\vdots\\x_{11}\end{bmatrix}$ e calcule analitica-

mente a matriz jacobiana $\frac{\partial(F_1,...,F_{11})}{\partial(x_1,...x_{11})}$. Dica: Use a regularidade nas expressões para abreviar a notação.

b) Construa a iteração para encontrar a única solução deste problema pelo método de Newton e, usando esse método, encontre uma solução aproximada com erro absoluto inferior a 10^{-4} .

E 5.1.17.

$$F(x) = \begin{bmatrix} x_1 - x_2 \\ -x_1 + 5(x_2 + x_2^3) - x_3 - 10 \exp(-2/3) \\ -x_2 + 5(x_3 + x_3^3) - x_4 - 10 \exp(-3/3) \\ -x_3 + 5(x_4 + x_4^3) - x_5 - 10 \exp(-4/3) \\ \vdots \\ -x_9 + 5(x_{10} + x_{10}^3) - x_{11} - 10 \exp(-10/3) \\ x_{11} - 1 \end{bmatrix}$$

Exemplo de implementação no Scilab:

function y=F(x) $y(1)=x(1)-x(2) \\ for j=2:10 \\ y(j)=-x(j-1)+5*(x(j)+x(j)^3)-x(j+1)-10*exp(-j/3) \\ end$

5.2. LINEARIZAÇÃO DE UMA FUNÇÃO DE VÁRIAS VARIÁVEIS 171

```
y(11)=x(11)-1
endfunction

function y=JF(x)
y=zeros(11,11)

y(1,1)=1
y(1,2)=-1
for j=2:10

y(j,j-1)=-1
y(j,j)=5*(1+3*x(j)^2)
y(j,j+1)=-1
end
y(11,11)=1
endfunction
```

Resposta final: 0.80447, 0.80447, 0.68686, 0.57124, 0.46535, 0.37061, 0.28883, 0.22433, 0.19443, 0.28667, 1.8883, 0.888, 0.8883, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885, 0.8885

E 5.1.18. Considere a função

$$f(x,y) = \frac{e^{-(x-1)^2 - (y-2)^2}}{1 + x^2 + y^2}$$

- a) Encontre o valor máximo desta função.
- b) Usando multiplicadores de Lagrange, encontre o valor máximo desta função restrito à condição

$$(x-1)^2 + (y-2)^2 = 1.$$

c) Parametrize a circunferência para transformar o problema de máximo com restrição em um problema de uma única variável. Resolva usando as técnicas de equações lineares de uma variável.

E 5.1.18. $f(0.8108792, 1.6217584) \approx 0.1950369$ e $f(0.5527864, 1.1055728) \approx 0.1455298$

5.2 Linearização de uma função de várias variáveis

Nesta seção, discutimos de forma distinta e mais rigorosa os conceitos de matriz jacobiana e linearização de uma função de várias variáveis.

5.2.1 Gradiente

Considere primeiramente uma função $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$, ou seja, uma função que mapeia n variáveis reais em um único real, por exemplo:

$$f(x) = x_1^2 + x_2^2/4$$

Para construirmos a linearização, fixemos uma direção no espaço \mathbb{R}^n , ou seja, um vetor v:

$$v = [v_1, v_2, \cdots, v_n]^T$$

Queremos estudar como a função f(x) varia quando "andamos" na direção v a partir do ponto $x^{(0)}$. Para tal, inserimos um parâmetro real pequeno h, dizemos que

$$x = x^{(0)} + hv$$

e definimos a função auxiliar

$$g(h) = f(x^0 + hv).$$

Observamos que a função g(h) é uma função de \mathbb{R} em \mathbb{R} .

A linearização de q(h) em torno de h=0 é dada por

$$g(h) = g(0) + hg'(0) + O(h^2)$$

Observamos que $g(h) = f(x^{(0)} + hv)$ e $g(0) = f(x^{(0)})$. Precisamos calcular g'(0):

$$g'(h) = \frac{d}{dh}g(h) = \frac{d}{dh}f(x^{(0)} + hv).$$

Pela regra da cadeia temos:

$$\frac{d}{dh}f(x^{(0)} + hv) = \sum_{j=1}^{n} \frac{\partial f}{\partial x_j} \frac{dx_j}{dh}.$$

Observamos que $x_j = x_j^{(0)} + hv_j$, portanto

$$\frac{dx_j}{dh} = v_j$$

Assim:

$$\frac{d}{dh}f(x^{(0)} + hv) = \sum_{j=1}^{n} \frac{\partial f}{\partial x_j} v_j.$$

Observamos que esta expressão pode ser vista como o produto interno entre o gradiente de f e o vetor v:

$$\nabla f = \begin{bmatrix} \frac{\partial f}{\partial x_1} \\ \frac{\partial f}{\partial x_2} \\ \vdots \\ \frac{\partial f}{\partial x_n} \end{bmatrix} \qquad v = \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \\ \vdots \\ v_n \end{bmatrix}$$

5.2. LINEARIZAÇÃO DE UMA FUNÇÃO DE VÁRIAS VARIÁVEIS 173

Na notação cálculo vetorial escrevemos este produto interno como $\nabla f \cdot v = v \cdot \nabla f$ na notação de produto matricial, escrevemos $(\nabla f)^T v = v^T \nabla f$. Esta quantidade é conhecida como **derivada direcional** de f no ponto $x^{(0)}$ na direção v, sobretudo quando ||v|| = 1.

Podemos escrever a linearização $g(h) = g(0) + hg'(0) + O(h^2)$ como

$$f(x^{(0)} + hv) = f(x^{(0)}) + h\nabla^T f(x^{(0)}) v + O(h^2)$$

Finalmente, escrevemos $x = x^{(0)} + hv$, ou seja, $hv = x - x^{(0)}$

$$f(x) = f(x^{(0)}) + \nabla^T f(x^{(0)}) (x - x^{(0)}) + O(\|x - x^{(0)}\|^2)$$

Observação 5.2.1. Observe a semelhança com a linearização no caso em uma dimensão. A notação $\nabla^T f(x^{(0)})$ é o transposto do vetor gradiente associado à função f(x) no ponto $x^{(0)}$:

$$\nabla^T f(x^{(0)}) = \left[\frac{\partial f(x^{(0)})}{\partial x_1}, \frac{\partial f(x^{(0)})}{\partial x_2}, \dots, \frac{\partial f(x^{(0)})}{\partial x_n} \right]$$

5.2.2 Matriz jacobiana

Interessamo-nos, agora, pela linearização da função $F: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$. Lembramos que F(x) pode ser escrita como um vetor de funções $f_i: \mathbb{R}^k \to \mathbb{R}$:

$$F(x) = \begin{bmatrix} f_1(x) \\ f_2(x) \\ \vdots \\ f_n(x) \end{bmatrix}$$

Linearizando cada uma das funções f_i , temos:

$$F(x) = \underbrace{ \begin{bmatrix} f_1(x^{(0)}) + \nabla^T f_1(x^{(0)}) (x - x^{(0)}) + O(\|x - x^{(0)}\|^2) \\ f_2(x^{(0)}) + \nabla^T f_2(x^{(0)}) (x - x^{(0)}) + O(\|x - x^{(0)}\|^2) \\ \vdots \\ f_n(x^{(0)}) + \nabla^T f_n(x^{(0)}) (x - x^{(0)}) + O(\|x - x^{(0)}\|^2) \end{bmatrix}}_{\text{Vetor coluna}}$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

ou, equivalentemente:

$$F(x) = \underbrace{\begin{bmatrix} f_1\left(x^{(0)}\right) \\ f_2\left(x^{(0)}\right) \\ \vdots \\ f_n\left(x^{(0)}\right) \end{bmatrix}}_{\text{Vetor coluna}} + \underbrace{\begin{bmatrix} \nabla^T f_1(x^{(0)}) \\ \nabla^T f_2(x^{(0)}) \\ \vdots \\ \nabla^T f_n(x^{(0)}) \end{bmatrix}}_{\text{Matriz jacobiana}} \underbrace{\begin{bmatrix} (x-x^{(0)}) + O(\|x-x^{(0)}\|^2) \\ \text{Vetor coluna} \end{bmatrix}}_{\text{Vetor coluna}}$$

Podemos escrever a linearização de F(x) na seguinte forma mais enxuta:

$$F(x) = F(x^{(0)}) + J_F(x^{(0)}) (x - x^{(0)}) + O(||x - x^{(0)}||^2)$$

A matriz jacobiana J_F é matriz cujas linhas são os gradientes transpostos de f_j , ou seja:

$$J_F = \frac{\partial (f_1, f_2, \dots, f_n)}{\partial (x_1, x_2, \dots, x_n)} = \begin{bmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1} & \frac{\partial f_1}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_1}{\partial x_n} \\ \frac{\partial f_2}{\partial x_1} & \frac{\partial f_2}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_2}{\partial x_n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \frac{\partial f_n}{\partial x_1} & \frac{\partial f_n}{\partial x_2} & \dots & \frac{\partial f_n}{\partial x_n} \end{bmatrix}$$

A matriz jacobiana de uma função ou simplesmente, o jacobiano de uma função F(x) é a matriz formada pelas suas derivadas parciais:

$$(J_F)_{ij} = \frac{\partial f_i}{\partial x_i}$$

5.2. LINEARIZAÇÃO DE UMA FUNÇÃO DE VÁRIAS VARIÁVEIS 175

Exemplo 5.2.1. Calcule a matriz jacobiana da função

$$F(x) = \begin{bmatrix} \frac{x_1^2}{3} + x_2^2 - 1\\ x_1^2 + \frac{x_2^2}{4} - 1 \end{bmatrix}$$

$$J_F = \begin{bmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1} & \frac{\partial f_1}{\partial x_2} \\ & & \\ \frac{\partial f_2}{\partial x_1} & \frac{\partial f_2}{\partial x_2} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \frac{2x_1}{3} & 2x_2 \\ & & \\ 2x_1 & \frac{x_2}{2} \end{bmatrix}$$

Capítulo 6

Interpolação

Neste capítulo, discutimos os problemas de **interpolação**. Mais precisamente, dada uma sequência de n reais $x_1 < x_2 < \ldots < x_n$, um conjunto de pontos $\{(x_i, y_i) \in I \times \mathbb{R}\}_{i=1}^n$, onde $I = [x_1, x_n]$ e uma família de funções $\mathcal{F}_I = \{\varphi : I \to \mathbb{R}\}$, o problema de interpolação consiste em encontrar alguma função $f \in \mathcal{F}_I$ tal que

$$f(x_i) = y_i, \quad i = 1, 2, \dots, n.$$

Chamamos uma tal f de **função interpoladora** dos pontos dados. Ou ainda, dizemos que f interpola os pontos dados.

Exemplo 6.0.2. Um dos problemas de interpolação mais simples é o de entrar a equação da reta que passa por dois pontos dados. Por exemplo, sejam dados o conjunto de pontos $\{(1,1),(2,2)\}$ e a família de funções $\mathcal{F}_{[1,2]}$:

$$\mathcal{F}_{[1,2]} = \{ f : [1,2] \to \mathbb{R} ; [1,2] \ni x \mapsto f(x) = a + bx; a,b \in \mathbb{R} \}.$$

Para que uma f na família seja a função interpoladora do conjunto de pontos dados, precisamos que

$$a + bx_1 = y_1$$
 isto e $a + b = 1$ $a + bx_2 = y_2$ $a + 2b = 2$

o que nos fornece a=0 e b=1. Então, a função interpoladora f é tal que f(x)=x para um $x\in[1,2]$. Os pontos e a reta interpolada estão esboçados na Figura 6.1.

Um problema de interpolação cuja a família de funções constitui-se de polinômios é chamado de problema de interpolação polinomial.



Figura 6.1: Exemplo de interpolação de dois pontos por uma reta, veja o Exemplo 6.0.2.

6.1 Interpolação polinomial

Interpolação polinomial é um caso particular do problema geral de interpolação, no qual a família de funções é constituída de polinômios. A escolha de polinômios como funções interpolantes é natural por diversos motivos, entre eles: se p é um polinômio de grau n, o valor p(x) para um x real é calculado através de n+1 operações de multiplicação e n+1 operações de adição. Para tanto, pode-se usar o algoritmo de Horner¹. Dado um polinômio p de grau n da forma

$$p(x) = \sum_{k=0}^{n} a_k x^k,$$

é possível reescrevê-lo como a sequência de operações dada por

$$a_0 + x (a_1 + x (a_2 + x (... + x (a_{n-1} + xa_n)...)))$$
.

Também, derivadas e primitivas de polinômios são também polinômios cuja relação algébrica com o original é simples. Além disso, o teorema da aproximação de Weierstrass estabelece que qualquer função contínua definida em um intervalo fechado pode ser aproximada uniformemente por um polinômio tão bem quanto se queira.

Teorema 6.1.1 (Weierstrass). Seja f uma função contínua definida no intervalo fechado [a,b] e seja δ um número positivo. Então existe um polinômio p, tal que para todo $x \in [a,b]$,

$$|f(x) - p(x)| < \delta.$$

¹William George Horner, 1786 - 1837, matemático britânico.

Observe que para o problema ser bem determinado, é necessário restringirmos o grau dos polinômios. Dado um conjunto de n pontos a serem interpolados $\{(x_i,y_i)\}_{i=1}^n, x_i \neq x_j \text{ para } i \neq j$, a família de polinômios $\mathcal{F} = \mathbb{P}_{n-1}$ deve ser escolhida, onde:

$$\mathbb{P}_{n-1} := \left\{ p : x \mapsto p(x) = \sum_{k=0}^{n-1} a_k x^k; \{a_0, a_1, \dots, a_{n-1}\} \in \mathbb{R} \right\},\,$$

isto é, a família dos polinômios reais de grau menor ou igual a n-1.

O Exemplo 6.0.2 discute um dos casos mais simples de interpolação polinomial, o qual consiste em interpolar uma reta por dois pontos. Neste caso, a família de funções consiste de polinômios de grau 1. Se buscarmos interpolar uma parábola pelos dois pontos dados, o problema fica subdeterminado, pois existem infinitas parábolas que passam por dois pontos dados. Além disso, se buscarmos interpolar uma reta por três pontos dados, o problema estaria sobredeterminado e poderia não ter solução se os pontos não fossem colineares. Veja o Exercício 6.1.3.

Assim, dado um conjunto com n pontos $\{(x_i,y_i)\}_{i=1}^n$, chamamos de **polinômio** interpolador o polinômio de grau menor ou igual a n-1 que os interpola.

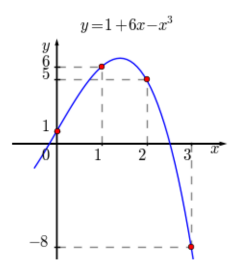


Figura 6.2: Polinômio interpolador do conjunto de pontos $\{(0,1), (1,6), (2,5), (3,-8)\}$. Veja o Exemplo 6.1.1.

Exemplo 6.1.1. Encontre o polinômio interpolador do conjunto de pontos $\{(0,1), (1,6), (2,5), (3,-8)\}.$

Solução. Como o conjunto consiste de 4 pontos, o polinômio interpolador deve ser da forma:

$$p(x) = a_0 + a_1 x + a_2 x^2 + a_3 x^3.$$

 \Diamond

As condições de interpolação são $p(x_i) = y_i$, i = 0, 1, 2, 3, o que nos leva ao sistema linear:

$$a_0$$
 = 1
 $a_0 + a_1 + a_2 + a_3 = 6$
 $a_0 + 2a_1 + 4a_2 + 8a_3 = 5$
 $a_0 + 3a_1 + 9a_2 + 27a_3 = -8$

cuja solução é $a_0 = 1$, $a_1 = 6$, $a_2 = 0$ e $a_3 = -1$. Portanto, o polinômio interpolador é $p(x) = 1 + 6x - x^3$. Veja Figura 6.2.

No Scilab, podemos encontrar o polinômio interpolador e esboçar seu gráfico com os seguintes comandos:

```
-->xi = [0 1 2 3]';

-->yi = [1 6 5 -8]';

-->A = [xi.^0 xi.^1 xi.^2 xi.^3];

-->a = A\yi;

-->p = poly(a,'x','c')

p = 3

1 + 6x - x

-->xx = linspace(-0.5,3.25);

-->plot(xi,yi,'ro',xx,horner(p,xx),'b-');xgrid
```

Teorema 6.1.2. Seja $\{(x_i,y_i)\}_{i=1}^n$ um conjunto de n pares ordenados de números reais tais que $x_i \neq x_j$ se $i \neq j$, então existe um único polinômio p(x) de grau n-1 ou inferior que passa por todos os pontos dados, isto é, $p(x_i) = y_i$, $i = 1, \ldots, n$.

Demonstração. Observe que o problema de encontrar os coeficientes $a_0, a_1, \ldots, a_{n-1}$ do polinômio

$$p(x) = a_0 + a_1 x + a_2 x^2 + \dots + a_{n-1} x^{n-1} = \sum_{k=0}^{n-1} a_k x^k$$

tal que $p(x_i) = y_i$ é equivalente a resolver o sistema linear com n equações e n incógnitas dado por

$$a_0 + a_1 x_1 + a_1 x_1^2 + \dots + a_{n-1} x_1^{n-1} = y_1,$$

$$a_0 + a_1 x_2 + a_2 x_2^2 + \dots + a_{n-1} x_2^{n-1} = y_2,$$

$$\vdots$$

$$a_0 + a_1 x_n + a_2 x_n^2 + \dots + a_{n-1} x_n^{n-1} = y_n.$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

O qual pode ser escrito na forma matricial como

$$\begin{bmatrix} 1 & x_1 & x_1^2 & \cdots & x_1^{n-1} \\ 1 & x_2 & x_2^2 & \cdots & x_2^{n-1} \\ 1 & x_3 & x_3^2 & \cdots & x_3^{n-1} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 1 & x_n & x_n^2 & \cdots & x_n^{n-1} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_0 \\ a_1 \\ a_2 \\ \vdots \\ a_{n-1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_n \end{bmatrix}$$

A matriz envolvida é uma **matriz de Vandermonde** 2 de ordem n cujo determinante é dado pelo produtório duplo

$$\prod_{1 \le i < j \le n} (x_j - x_i)$$

É fácil ver que se as abscissas são diferentes dois a dois, então o determinante é não nulo. Disto decorre que a matriz envolvida é inversível e, portanto, o sistema possui uma solução que é única.

Esta abordagem direta que usamos no Exemplo 6.1.1 e na demonstração do Teorema 6.1.2 se mostra ineficiente quando o número de pontos é grande e quando existe grande variação nas abscissas. Neste caso, a matriz de Vandermonde é mal condicionada (ver [6]), o que acarreta um aumento dos erros de arredondamento na solução do sistema.

Uma maneira de resolver este problema é escrever o polinômio em uma base que produza um sistema bem condicionado.

Exercícios

E 6.1.1. Encontre o polinômio interpolador para o conjunto de pontos $\{(-2, -47), (0, -3), (1, 4), (2, 41)\}$. Então, faça um gráfico com os pontos e o polinômio interpolador encontrado.

E 6.1.1. $p(x) = -3 + 2x + 5x^3$.

E 6.1.2. Encontre o polinômio interpolador para o conjunto de pontos $\{(-1,1,25), (0,5,0,5), (1,1,25), (1,25,1,8125)\}$. **E 6.1.2.** $p(x) = 0.25 + x^2$.

E 6.1.3. Mostre que:

²Alexandre-Théophile Vandermonde, 1735 - 1796, matemático francês.

- a) Existem infinitas parábolas que interpolam dois pontos dados $\{(x_1, y_1), (x_2, y_2)\}$, com $x_1 \neq x_2$.
- b) Não existe reta que interpola os pontos $\{(1,1),(2,2,1),(3,3)\}.$
- c) Não existe parábola de equação $y=a_0+a_1x+a_2x^2$ que interpola dois pontos dados $\{(x_1,y_1),(x_1,y_2)\}$, com $y_1\neq y_2$. Mas, existem infinitas parábolas de equação $x=a_0+a_1y+a_2y^2$ que interpolam estes pontos.
- a) Uma parábola de equação $y = a_1 + a_2 x + a_3 x^2$ que interpola os pontos deve satisfazer o sistema:

$$a_1 + a_2 x_1 + a_3 x_1^2 = y_1$$

 $a_1 + a_2 x_2 + a_3 x_2^2 = y_2$

Sem perda de generalidade, para cada $a_3 \in \mathbb{R}$ dado, temos:

$$a_1 + a_2 x_1 = y_1 - a_3 x_1^2$$

 $a_1 + a_2 x_2 = y_2 - a_3 x_2^2$

o qual tem solução única, pois $x_1 \neq x_2$. Ou seja, para cada $a_3 \in \mathbb{R}$ dado, existem $a_1, a_2 \in \mathbb{R}$ tais que a parábola de equação $y = a_1 + a_2x + a_3x^2$ interpola os pontos dados.

b) Certamente não existem retas de equação x=a que interpolam os pontos dados. Consideremos então retas de equação $y=a_1+a_2x$. Para uma tal reta interpolar os pontos dados é necessário que:

$$a_1 + a_2 = 1$$

 $a_1 + 2a_2 = 2,1,$
 $a_1 + 3a_2 = 3$

o qual é um sistema impossível.

c) Não existe uma parábola de equação $y=a_1+a_2x+a_3x^2$ que interpole os pontos dados, pois tal equação determina uma função de x em y. Agora, para mostrar que existem infinitas parábolas de equação $x=a_1+a_2y+a_3y^2$ que interpolam os pontos dados, basta seguir um raciocínio análogo ao do item a), trocando x por y e y por x.

6.2 Diferenças divididas de Newton

Dado um conjunto com n pontos $\{(x_i, y_i)\}_{i=1}^n$, o **método das diferenças** divididas de Newton consiste em construir o polinômio interpolador da forma

$$p(x) = a_1 + a_2(x - x_1) + a_3(x - x_1)(x - x_2) + \cdots + a_n(x - x_1)(x - x_2) \cdots (x - x_{n-1}).$$

Como $p(x_i) = y_i$, i = 1, 2, ..., n, os coeficientes a_i satisfazem o seguinte sistema triangular inferior:

$$a_{1} = y_{1}$$

$$a_{1} + a_{2}(x_{2} - x_{1}) = y_{2}$$

$$a_{1} + a_{2}(x_{3} - x_{1}) + a_{3}(x_{3} - x_{1})(x_{3} - x_{2}) = y_{3}$$

$$\vdots$$

$$a_{1} + a_{2}(x_{n} - x_{1}) + \dots + a_{n}(x_{n} - x_{1}) \dots (x_{n} - x_{n-1}) = y_{n}$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Resolvendo de cima para baixo, obtemos

$$a_{1} = y_{1}$$

$$a_{2} = \frac{y_{2} - a_{1}}{x_{2} - x_{1}} = \frac{y_{2} - y_{1}}{x_{2} - x_{1}}$$

$$a_{3} = \frac{y_{3} - a_{2}(x_{3} - x_{1}) - a_{1}}{(x_{3} - x_{1})(x_{3} - x_{2})} = \frac{\frac{y_{3} - y_{2}}{(x_{3} - x_{2})} - \frac{y_{2} - y_{1}}{(x_{2} - x_{1})}}{(x_{3} - x_{1})}$$

Note que os coeficientes são obtidos por diferenças das ordenadas divididas por diferenças das abscissas dos pontos dados. Para vermos isso mais claramente, introduzimos a seguinte notação:

$$f[x_j] := y_j$$

$$f[x_j, x_{j+1}] := \frac{f[x_{j+1}] - f[x_j]}{x_{j+1} - x_j}$$

$$f[x_j, x_{j+1}, x_{j+2}] := \frac{f[x_{j+1}, x_{j+2}] - f[x_j, x_{j+1}]}{x_{j+2} - x_j}$$

$$\vdots$$

$$f[x_j, x_{j+1}, \dots, x_{j+k}] := \frac{f[x_{j+1}, x_{j+2}, \dots, x_{j+k}] - f[x_j, x_{j+1}, \dots, x_{j+k-1}]}{x_{j+k} - x_j}$$

Chamamos $f[x_j]$ de diferença dividida de ordem zero (ou primeira diferença dividida), $f[x_i,x_j+1]$ de diferença dividida de ordem 1 (ou segunda diferença dividida) e assim por diante.

Uma inspeção cuidadosa dos coeficientes obtidos em (6.2) nos mostra que

$$a_k = f[x_1, x_2, \dots, x_k]$$

Isto nos permite esquematizar o método conforme apresentado na Tabela 6.1.

Exemplo 6.2.1. Use o método de diferenças divididas para encontrar o polinômio que passe pelos pontos (-1,3),(0,1),(1,3),(3,43).

Solução. Usando o esquema apresentado na Tabela 6.1, obtemos

Tabela 6.1: Esquema de diferenças divididas para um conjunto com três pontos $\{(x_i, y_i)\}_{i=1}^3$.

j	x_j	$f[x_j]$	$f[x_{j-1}, x_j]$	$f[x_{j-2}, x_{j-1}, x_j]$
1	x_1	$f[x_1] = y_1$		
			$f[x_1,x_2] = \frac{f[x_2] - f[x_1]}{x_2 - x_1}$	cr l cr l
2	x_2	$f[x_2] = y_2$		$f[x_1,x_2,x_3] = \frac{f[x_2,x_3] - f[x_1,x_2]}{x_3 - x_1}$
			$f[x_2,x_3] = \frac{f[x_3] - f[x_2]}{x_3 - x_2}$	$x_3 - x_1$
3	x_3	$f[x_3] = y_3$		

Portanto, o polinômio interpolador do conjunto de pontos dados é

$$p(x) = 3 - 2(x+1) + 2(x+1)x + (x+1)x(x-1)$$

ou, equivalentemente, $p(x) = x^3 + 2x^2 - x + 1$.



6.3 Polinômios de Lagrange

Outra maneira clássica de resolver o problema da interpolação polinomial é através dos polinômios de Lagrange. Dado um conjunto de pontos $\{x_j\}_{j=1}^n$ distintos dois a dois, definimos os polinômios de Lagrange como os polinômios de grau n-1

que satisfazem

$$L_k(x_j) = \begin{cases} 1, & \text{se } k = j \\ 0, & \text{se } k \neq j \end{cases}$$

Assim, o polinômio p(x) de grau n-1 que interpola os pontos dados, isto é, $p(x_j)=y_j, j=1,\ldots,n$ é dado por

$$p(x) = y_1 L_1(x) + y_2 L_2(x) + \dots + y_n L_n(x) = \sum_{k=1}^n y_k L_k(x).$$

Para construir os polinômios de Lagrange, podemos analisar a sua forma fatorada, ou seja:

$$L_k(x) = c_k \prod_{\substack{j=1\\j\neq i}}^n (x - x_j)$$

onde o coeficiente c_k é obtido da condição $L_k(x_k)=1$:

$$L_k(x_k) = c_k \prod_{\substack{j=1\\j\neq i}}^n (x_k - x_j) \Longrightarrow c_k = \frac{1}{\prod_{\substack{j=1\\j\neq i}}^n (x_k - x_j)}$$

Portanto,

$$L_k(x) = \prod_{\substack{j=1\\ j \neq i}}^{n} \frac{(x - x_j)}{(x_k - x_j)}$$

Observação 6.3.1. O problema de interpolação quando escrito usando como base os polinômios de Lagrange produz um sistema linear diagonal.

Exemplo 6.3.1. Encontre o polinômio da forma $p(x) = a_1 + a_2x + a_3x^2 + a_4x^3$ que passa pelos pontos (0,0), (1,1), (2,4), (3,9).

Solução. Escrevemos:

$$L_1(x) = \frac{(x-1)(x-2)(x-3)}{(0-1)(0-2)(0-3)} = -\frac{1}{6}x^3 + x^2 - \frac{11}{6}x + 1$$

$$L_2(x) = \frac{x(x-2)(x-3)}{1(1-2)(1-3)} = \frac{1}{2}x^3 - \frac{5}{2}x^2 + 3x$$

$$L_3(x) = \frac{x(x-1)(x-3)}{2(2-1)(2-3)} = -\frac{1}{2}x^3 + 2x^2 - \frac{3}{2}x$$

$$L_4(x) = \frac{x(x-1)(x-2)}{3(3-1)(3-2)} = \frac{1}{6}x^3 - \frac{1}{2}x^2 + \frac{1}{3}x$$

Assim, temos:

$$P(x) = 0 \cdot L_1(x) + 1 \cdot L_2(x) + 4 \cdot L_3(x) + 9 \cdot L_4(x) = x^2$$



6.4 Aproximação de funções reais por polinômios interpoladores

Teorema 6.4.1. Dados n+1 pontos distintos, x_0, x_1, \dots, x_n , dentro de um intervalo [a,b] e uma função f com n+1 derivadas contínuas nesse intervalo $(f \in C^{n+1}[a,b])$, então para cada x em [a,b], existe um número $\xi(x)$ em (a,b) tal que

$$f(x) = P(x) + \frac{f^{(n+1)}(\xi(x))}{(n+1)!}(x - x_0)(x - x_1) \cdots (x - x_n),$$

onde P(x) é o polinômio interpolador. Em especial, pode-se dizer que

$$|f(x) - P(x)| \le \frac{M}{(n+1)!} |(x - x_0)(x - x_1) \cdots (x - x_n)|,$$

onde

$$M = \max_{x \in [a,b]} |f^{(n+1)}(\xi(x))|$$

Exemplo 6.4.1. Considere a função $f(x) = \cos(x)$ e o polinômio P(x) de grau 2 tal que $P(0) = \cos(0) = 1$, $P(\frac{1}{2}) = \cos(\frac{1}{2})$ e $P(1) = \cos(1)$. Use a fórmula de Lagrange para encontrar P(x). Encontre o erro máximo que se assume ao aproximar o valor de $\cos(x)$ pelo de P(x) no intervalo [0,1]. Trace os gráficos de f(x) e P(x) no intervalo [0,1] no mesmo plano cartesiano e, depois, trace o gráfico da diferença $\cos(x) - P(x)$. Encontre o erro efetivo máximo $|\cos(x) - P(x)|$.

Solução. Usando polinômios de Lagrange, obtemos

$$P(x) = 1 \frac{(x - \frac{1}{2})(x - 1)}{(0 - \frac{1}{2})(0 - 1)}$$

$$+ \cos\left(\frac{1}{2}\right) \frac{(x - 0)(x - 1)}{(\frac{1}{2} - 0)(\frac{1}{2} - 1)}$$

$$+ \cos(1) \frac{(x - 0)(x - \frac{1}{2})}{(1 - 0)(1 - \frac{1}{2})}$$

$$\approx 1 - 0.0299720583066x - 0.4297256358252x^{2}$$

No Scilab, podemos computar o polinômio interpolador da seguinte forma:

```
L1=poly([.5 1],'x');L1=L1/horner(L1,0)
L2=poly([0 1],'x');L2=L2/horner(L2,0.5)
L3=poly([0 .5],'x');L3=L3/horner(L3,1)
P=L1+cos(.5)*L2+cos(1)*L3
x=[0:.05:1]
plot(x,cos)
plot(x,horner(P,x),'red')
plot(x,horner(P,x)-cos(x))
```

Para estimar o erro máximo, precisamos estimar a derivada terceira de f(x):

$$|f'''(x)| = |\operatorname{sen}(x)| \le \operatorname{sen}(1) < 0.85$$

e, assim,

$$\max_{x \in [0,1]} \left| x \left(x - \frac{1}{2} \right) (x - 1) \right|.$$

O polinômio de grau três $Q(x)=x\left(x-\frac{1}{2}\right)(x-1)$ tem um mínimo (negativo) em $x_1=\frac{3+\sqrt{3}}{6}$ e um máximo (positivo) em $x_2=\frac{3-\sqrt{3}}{6}$. Logo:

$$\max_{x \in [0,1]} \left| x \left(x - \frac{1}{2} \right) (x - 1) \right| \le \max\{ |Q(x_1)|, |Q(x_2)| \} \approx 0.0481125.$$

Portanto:

$$|f(x) - P(x)| < \frac{0.85}{3!} 0.0481125 \approx 0.0068159 < 7 \cdot 10^{-3}$$

Para estimar o erro efetivo máximo, basta encontrar o máximo de $|P(x) - \cos(x)|$. O mínimo (negativo) de $P(x) - \cos(x)$ acontece em $x_1 = 4.29 \cdot 10^{-3}$ e o máximo (positivo) acontece em $x_2 = 3.29 \cdot 10^{-3}$. Portanto, o erro máximo efetivo é $4.29 \cdot 10^{-3}$.

Exemplo 6.4.2. Considere o problema de aproximar o valor da integral $\int_0^1 f(x)dx$ pelo valor da integral do polinômio P(x) que coincide com f(x) nos pontos $x_0 = 0$, $x_1 = \frac{1}{2}$ e $x_2 = 1$. Use a fórmula de Lagrange para encontrar P(x). Obtenha o valor de $\int_0^1 P(x)dx$ e encontre uma expressão para o erro de truncamento.

O polinômio interpolador de f(x) é

$$P(x) = f(0)\frac{(x-\frac{1}{2})(x-1)}{(0-\frac{1}{2})(0-1)} + f\left(\frac{1}{2}\right)\frac{(x-0)(x-1)}{(\frac{1}{2}-0)(\frac{1}{2}-1)} + f(1)\frac{(x-0)(x-\frac{1}{2})}{(1-0)(1-\frac{1}{2})}$$
$$= f(0)(2x^2 - 3x + 1) + f\left(\frac{1}{2}\right)(-4x^2 + 4x) + f(1)(2x^2 - x)$$

e a integral de P(x) é:

$$\int_{0}^{1} P(x)dx = \left[f(0) \left(\frac{2}{3}x^{3} - \frac{3}{2}x^{2} + x \right) \right]_{0}^{1} + \left[f\left(\frac{1}{2} \right) \left(-\frac{4}{3}x^{3} + 2x^{2} \right) \right]_{0}^{1}$$

$$+ \left[f(1) \left(\frac{2}{3}x^{3} - \frac{1}{2}x^{2} \right) \right]_{0}^{1}$$

$$= f(0) \left(\frac{2}{3} - \frac{3}{2} + 1 \right) + f\left(\frac{1}{2} \right) \left(-\frac{4}{3} + 2 \right) + f(1) \left(\frac{2}{3} - \frac{1}{2} \right)$$

$$= \frac{1}{6}f(0) + \frac{2}{3}f\left(\frac{1}{2} \right) + \frac{1}{6}f(1)$$

Para fazer a estimativa de erro usando o Teorema 6.4.1 e temos

$$\left| \int_{0}^{1} f(x)dx - \int_{0}^{1} P(x)dx \right| = \left| \int_{0}^{1} f(x) - P(x)dx \right|$$

$$\leq \int_{0}^{1} |f(x) - P(x)|dx$$

$$\leq \frac{M}{6} \int_{0}^{1} \left| x \left(x - \frac{1}{2} \right) (x - 1) \right| dx$$

$$= \frac{M}{6} \left[\int_{0}^{1/2} x \left(x - \frac{1}{2} \right) (x - 1) dx \right]$$

$$- \int_{1/2}^{1} x \left(x - \frac{1}{2} \right) (x - 1) dx$$

$$= \frac{M}{6} \left[\frac{1}{64} - \left(-\frac{1}{64} \right) \right] = \frac{M}{192}.$$

Lembramos que $M = \max_{x \in [0,1]} |f'''(x)|$.

Observação 6.4.1. Existem estimativas melhores para o erro de truncamento para este esquema de integração numérica. Veremos com mais detalhes tais esquemas na teoria de integração numérica.

Exemplo 6.4.3. Use o resultado do exemplo anterior para aproximar o valor das seguintes integrais:

a)
$$\int_0^1 \ln(x+1) dx$$

b)
$$\int_{0}^{1} e^{-x^{2}} dx$$

Solução. Usando a fórmula obtida, temos que

$$\int_0^1 \ln(x+1)dx \approx 0.39 \pm \frac{1}{96}$$

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx \approx 0.75 \pm \frac{3.87}{192}$$



Exercícios

E 6.4.1. Use as mesmas técnicas usadas o resultado do Exemplo 6.4.2 para obter uma aproximação do valor de:

$$\int_0^1 f(x)dx$$

através do polinômio interpolador que coincide com f(x) nos pontos x=0 e x=1.

$$\int_{0}^{1} P(x)dx = \frac{f(0)+f(1)}{2}, \ \frac{1}{12} \max_{x \in [0,1]} |f''(x)|$$

6.5 Interpolação linear segmentada

Considere o conjunto $(x_i, y_i)_{j=1}^n$ de n pontos. Assumiremos que $x_{i+1} > x_i$, ou seja, as abscissas são distintas e estão em ordem crescente. A função linear que interpola os pontos x_i e x_{i+1} no intervalo i é dada por

$$P_i(x) = y_i \frac{(x_{i+1} - x)}{(x_{i+1} - x_i)} + y_{i+1} \frac{(x - x_i)}{(x_{i+1} - x_i)}$$

O resultado da interpolação linear segmentada é a seguinte função contínua definida por partes no intervalo $[x_1,x_n]$:

$$f(x) = P_i(x), \quad x \in [x_i, x_{i+1}]$$

Exemplo 6.5.1. Construa uma função linear por partes que interpola os pontos (0,0), (1,4), (2,3), (3,0), (4,2), (5,0).

A função procurada pode ser construída da seguinte forma:

$$f(x) = \begin{cases} 0\frac{x-1}{0-1} + 1\frac{x-0}{1-0}, & 0 \le x < 1\\ 4\frac{x-2}{1-2} + 3\frac{x-1}{2-1}, & 1 \le x < 2\\ 3\frac{x-3}{2-3} + 0\frac{x-2}{3-2}, & 2 \le x \le 3 \end{cases}$$

Simplificando, obtemos:

$$f(x) = \begin{cases} x, & 0 \le x < 1 \\ -x + 5, & 1 \le x < 2 \\ -3x + 9, & 2 \le x \le 3 \end{cases}$$

A Figura 6.3 é um esboço da função f(x) obtida. Ela foi gerada no Scilab usando os comandos:

```
//pontos fornecidos
xi = [0;1;2;3;4;5]
yi = [0;4;3;0;2;0]
//numero de pontos
n = 6
//funcao interpoladora
function [y] = f(x)
  for i=1:n-2
    if ((x>=xi(i)) & (x<xi(i+1))) then
      y = yi(i)*(x-xi(i+1))/(xi(i) - xi(i+1)) ...
          + yi(i+1)*(x-xi(i))/(xi(i+1) - xi(i));
    end
  end
  if ((x>=xi(n-1)) & (x<=xi(n))) then
    y = yi(n-1)*(x-xi(n))/(xi(n-1) - xi(n)) ...
        + yi(n)*(x-xi(n-1))/(xi(n) - xi(n-1));
  end
endfunction
//graficando
xx = linspace(xi(1),xi(n),500)';
clear yy
for i=1:max(size(xx))
  yy(i) = f(xx(i))
plot(xi,yi,'r.',xx,yy,'b-')
```

6.6 Interpolação cúbica segmentada - spline

A ideia empregada na interpolação linear segmentada pode ser estendida através da utilização de polinômios de grau superior. A escolha de polinômios de grau superior implica uma maior liberdade (há um número maior de coeficientes) na construção da interpolação. Parte dessa liberdade pode ser utilizada na exigência de suavidade para a interpolação.

Definição 6.6.1 (spline de ordem m). Dado um conjunto de n pontos $\mathcal{I} = \{(x_j,y_j)\}_{j=1}^n$ tais que $x_{j+1} > x_j$, ou seja, as abscissas são distintas e estão em

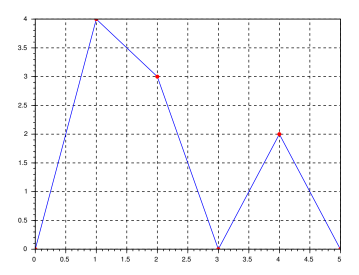


Figura 6.3: Interpolação linear segmentada.

ordem crescente; um spline de ordem m que interpola estes pontos é uma função s com as seguintes propriedades:

- i) Em cada intervalo $[x_j, x_{j+1})$, $j = 1, 2, \ldots n-2$ e no segmento $[x_{n-1}, x_n]$ s é um polinômio de grau menor ou igual a m;
- ii) Em algum dos intervalos s é um polinômio de grau m;
- iii) Em cada $x_i \in \mathcal{I}$, $s(x_i) = y_i$, isto é, o spline interpola os pontos dados;
- iv) s é uma função de classe C^{m-1} , isto é, é função m-1 vezes continuamente diferenciável.

São n-1 intervalos e em cada um deles há m+1 coeficientes a se determinar. As condições iii e iv impostas pela definição correspondem respectivamente a n e m(n-2) equações. Estas últimas, se devem à exigência de continuidade nos pontos internos, ou seja, os pontos de \mathcal{I} com índices $j=2,3,\ldots,n-1$. Portanto, há m-1 coeficientes a mais do que o número de equações e, à exceção do caso m=1 (interpolação linear segmentada), o problema é subdeterminado. Ou seja, uma vez fixada a ordem m>1, existem infinitos splines de ordem m que interpolam os pontos do conjunto \mathcal{I} .

O caso m=3, denominado spline cúbico, é de grande interesse pois reproduz o comportamento físico de réguas delgadas com estrutura elástica homogênea e

perfil uniforme sujeitas aos vínculos representados pelos pontos do conjunto \mathcal{I} . A equação diferencial que rege o comportamento do perfil dessas réguas é um caso particular do equação da viga de Euler-Bernoulli. Neste caso, a equação tem a forma

$$\frac{d^4y}{dx^4} = 0, (6.1)$$

cuja solução geral é um polinômio de grau 3.

Vamos supor que um spline cúbico que interpola o conjunto de pontos \mathcal{I} é conhecido. Como esse spline é uma função de classe \mathcal{C}^2 , as suas derivadas nos pontos do conjunto \mathcal{I} são conhecidas também. Seja y_j' , o valor dessa derivada em $x=x_j$. Agora, vamos considerar dois pares de pontos sucessivos de \mathcal{I} , (x_j,y_j) e (x_{j+1},y_{j+1}) . A forma do spline cúbico no intervalo $[x_j,x_{j+1})$ pode ser identificada com a solução da equação diferencial (6.1) no intervalo (x_j,x_{j+1}) sujeita às condições de contorno

$$y(x_j) = y_j$$
, $y'(x_j) = y'_j$, $y(x_{j+1}) = y_{j+1}$ e $y'(x_{j+1}) = y'_{j+1}$.

A solução desse problema de contorno é escrita de modo conveniente como

$$s_j(x) = a_j + b_j(x - x_j) + c_j(x - x_j)^2 + d_j(x - x_j)^3,$$

onde as constantes a_j , b_j , c_j e d_j se relacionam às do problema de contorno. As duas primeiras seguem imediatamente das condições de contorno em x_j :

$$a_j = y_j$$
 e $b_j = y'_j$.

As duas últimas são obtidas pela solução do sistema de equações formado pelas condições de contorno em x_{j+1} :

$$c_j = 3 \frac{y_{j+1} - y_j}{(x_{j+1} - x_j)^2} - \frac{y'_{j+1} + 2y'_j}{x_{j+1} - x_j} \quad \text{e} \quad d_j = -2 \frac{y_{j+1} - y_j}{(x_{j+1} - x_j)^3} + \frac{y'_{j+1} + y'_j}{(x_{j+1} - x_j)^2}$$

Esta relação entre o conjunto de valores para a derivada de um spline cúbico $\{y'_j\}_j = 1^n$ nos pontos de interpolação \mathcal{I} e os coeficientes dos polinômios em cada intervalo de interpolação pode ser resumida na seguinte proposição:

Proposição 6.6.1. Seja s um spline cúbico que interpola o conjunto de pontos $\mathcal{I} = \{(x_j, y_j)\}_{j=1}^n \subset \mathbb{R}^2$ tais que $x_{j+1} > x_j$. Se $\{y_j'\}_{j=1}^n$ é o conjunto dos valores da derivada de s em x_j , então em cada intervalo $[x_j, x_{j+1})$ (fechado também à direita quando j = n - 1) o spline é igual a s_j :

$$s_j(x) = a_j + b_j(x - x_j) + c_j(x - x_j)^2 + d_j(x - x_j)^3,$$
(6.2)

onde

$$a_{j} = y_{j}, \quad c_{j} = 3\frac{y_{j+1} - y_{j}}{h_{j}^{2}} - \frac{y'_{j+1} + 2y'_{j}}{h_{j}},$$

$$b_{j} = y'_{j}, \quad d_{j} = -2\frac{y_{j+1} - y_{j}}{h_{j}^{3}} + \frac{y'_{j+1} + y'_{j}}{h_{j}^{2}}$$

$$(6.3)$$

e

$$h_j = x_{j+1} - x_j, \quad j = 1, 2, \dots, n-1$$
 (6.4)

é a distância entre as abscissas de dois pontos de interpolação consecutivos.

De acordo com a proposição anterior, toda informação sobre um spline cúbico é armazenada no conjunto $\{(x_j,y_j,y_j')\}_{j=1}^n$. Por construção, uma função s definida a partir de (6.2), (6.3) e (6.4) com um conjunto $\{(x_j,y_j,y_j')\}_{j=1}^n \subset \mathbb{R}^3$, onde $x_{j+1} > x_j$ é de classe \mathcal{C}^1 mas não necessariamente um spline cúbico. Para ser um spline cúbico, os valores do conjunto $\{y_j'\}_{j=1}^n$ devem garantir a continuidade da derivada segunda de s em todo intervalo (x_1,x_n) . Ou seja, devemos ter

$$\lim_{x \nearrow x_{j+1}} s_j''(x) = s_{j+1}''(x_{j+1})$$

em todos os pontos internos $j=1,2,\ldots,n-2$. Em termos dos coeficientes dos polinômios cúbicos (6.2), a equação anterior assume a forma

$$2c_j + 6d_jh_j = 2c_{j+1}, \quad j = 1, 2, \dots, n-2.$$

Esta última equação e (6.3) permitem construir um sistema de equações lineares para as variáveis y'_i :

Proposição 6.6.2. Dado o conjunto de pontos $\mathcal{I} = \{(x_j, y_j)\}_{j=1}^n \subset \mathbb{R}^2$ tais que $x_{j+1} > x_j$, as derivadas de um spline cúbico que interpola os pontos \mathcal{I} , y'_j , $j = 1, 2, \ldots, n$ satisfazem o sistema de equações algébricas lineares

$$h_{j}y'_{j-1} + 2(h_{j-1} + h_{j})y'_{j} + h_{j-1}y'_{j+1} = 3\left(h_{j}\frac{y_{j} - y_{j-1}}{h_{j-1}} + h_{j-1}\frac{y_{j+1} - y_{j}}{h_{j}}\right), \quad (6.5)$$

onde
$$j = 2,3,...,n-1$$
 e $h_j = x_{j+1} - x_j$.

O sistema de equações (6.5) é subdeterminado. São n variáveis e n-2 equações. A inclusão de duas equações adicionais linearmente independentes das n-2 equações (6.5) possibilita a existência de uma única solução. Tipicamente essas equações adicionais envolvem o comportamento do spline na fronteira ou na sua vizinhança. A seguir, veremos quatro escolhas mais conhecidas.

6.6.1 Spline natural

Uma forma de definir as duas equações adicionais para completar o sistema (6.5) é impor condições de fronteira livres (ou naturais), ou seja,

$$s''(x_1) = s''(x_n) = 0. (6.6)$$

De acordo com (6.2) essas equações implicam respectivamente

$$c_1 = 0$$
 e $2c_{n-1} + 6d_{n-1}h_{n-1} = 0$,

ou seja,

$$\begin{cases}
2y'_1 + y'_2 = 3\frac{y_2 - y_1}{h_1} \\
y'_{n-1} + 2y'_n = 3\frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}}
\end{cases}$$
(6.7)

Essas duas equações em conjunto com as equações (6.5) formam um sistema de n equações algébricas lineares Ay' = z, onde

$$A = \begin{bmatrix} 2 & 1 & 0 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ h_2 & 2(h_1 + h_2) & h_1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & h_3 & 2(h_2 + h_3) & h_2 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & h_{n-1} & 2(h_{n-1} + h_{n-2}) & h_{n-2} \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 & 1 & 2 \end{bmatrix},$$
(6.8)

$$y' = \begin{bmatrix} y'_1 \\ y'_2 \\ \vdots \\ y'_n \end{bmatrix} \qquad e \qquad z = 3 \begin{bmatrix} \frac{y_2 - y_1}{h_1} \\ h_2 \frac{y_2 - y_1}{h_1} + h_1 \frac{y_3 - y_2}{h_2} \\ h_3 \frac{y_3 - y_2}{h_2} + h_2 \frac{y_4 - y_3}{h_3} \\ \vdots \\ h_{n-1} \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-1}} + h_{n-2} \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}} \\ \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}} \end{bmatrix}.$$
(6.9)

Observe que a matriz A é diagonal dominante estrita e, portanto, o sistema Ay' = z possui solução única. Calculado y', os valores dos a_j , b_j , c_j e d_j são obtidos diretamente pelas expressões (6.3).

Exemplo 6.6.1. Construa um spline cúbico natural que passe pelos pontos (2, 4,5), (5, -1,9), (9, 0,5) e (12, -0,5).

Solução. O spline desejado é uma função definida por partes da forma:

$$s(x) = \begin{cases} a_1 + b_1(x-2) + c_1(x-2)^2 + d_1(x-2)^3, & 2 \le x < 5 \\ a_2 + b_2(x-5) + c_2(x-5)^2 + d_2(x-5)^3, & 5 \le x < 9 \\ a_3 + b_3(x-9) + c_3(x-9)^2 + d_3(x-9)^3, & 9 \le x \le 12 \end{cases}$$
 (6.10)

As variáveis y'_1, y'_2, y'_3 e y'_4 resolvem o sistema Ay' = z, onde

$$A = \begin{bmatrix} 2 & 1 & 0 & 0 \\ 4 & 2(4+3) & 3 & 0 \\ 0 & 3 & 2(3+4) & 4 \\ 0 & 0 & 1 & 2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 1 & 0 & 0 \\ 4 & 14 & 3 & 0 \\ 0 & 3 & 14 & 4 \\ 0 & 0 & 1 & 2 \end{bmatrix},$$

$$y = \begin{bmatrix} y_1' \\ y_2' \\ y_3' \\ y_4' \end{bmatrix} \quad \text{e} \quad z = 3 \begin{bmatrix} \frac{1}{3}(-1,9-4,5) \\ \frac{4}{3}(-1,9-4,5) + \frac{3}{4}(0,5-(-1,9)) \\ \frac{3}{4}(0,5-(-1,9)) + \frac{4}{3}(-0.5-(0,5)) \\ \frac{1}{3}(-0,5-(0.5)) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -6,4 \\ -20,2 \\ 1,4 \\ -1 \end{bmatrix}.$$

A solução é $y_1' = -2.8\overline{3}$, $y_2' = -0.7\overline{3}$, $y_3' = 0.4\overline{6}$ e $y_4' = -0.7\overline{3}$. Calculamos os coeficientes usando as expressões (6.3):

$$a_1 = y_1 = 4.5,$$
 $b_1 = y'_1 = -2.8\overline{3},$
 $a_2 = y_2 = -1.9,$ $b_2 = y'_2 = -0.7\overline{3},$
 $a_3 = y_3 = 0.5.$ $b_3 = y'_3 = 0.4\overline{6},$

$$c_1 = 0,$$
 $d_1 = 0.07,$ $c_2 = 0.7,$ $d_2 = -0.091\overline{6},$ $c_3 = -0.4,$ $d_3 = 0.0\overline{4}.$

Portanto:

$$S(x) = \begin{cases} 4.5 - 2.8\bar{3}(x-2) + 0.0\bar{7}(x-2)^3 & , 2 \le x < 5 \\ -1.9 - 0.7\bar{3}(x-5) + 0.7(x-5)^2 - 0.091\bar{6}(x-5)^3 & , 5 \le x < 9 \\ 0.5 + 0.4\bar{6}(x-9) - 0.4(x-9)^2 + 0.0\bar{4}(x-9)^3 & , 9 \le x \le 12 \end{cases}$$

No Scilab, podemos utilizar:

```
xi = [2;5;9;12]
yi = [4.5; -1.9; 0.5; -0.5]
hi = xi(2:4)-xi(1:3)
A = [2 \ 1 \ 0 \ 0; hi(2) \ 2*(hi(1)+hi(2)) \ hi(1) \ 0; \dots
   0 hi(3) 2*(hi(2)+hi(3)) hi(2);0 0 1 2 ]
z = 3*[(yi(2)-yi(1))/hi(1); ...
   hi(2)/hi(1)*(yi(2)-yi(1))+hi(1)/hi(2)*(yi(3)-yi(2));...
   hi(3)/hi(2)*(yi(3)-yi(2))+hi(2)/hi(3)*(yi(4)-yi(3));...
   (yi(4)-yi(3))/hi(3)
dyi = A \z
a=yi(1:3)
b = dyi(1:3)
c(1)=0
c(2:3)=3*(yi(3:4)-yi(2:3))./hi(2:3).^2...
         - (dyi(3:4)+2*dyi(2:3))./hi(2:3)
d=-2*(yi(2:4)-yi(1:3))./hi.^3 + (dyi(2:4)+dyi(1:3))./hi.^2
for i=1:3
    P(i) = poly([a(i) b(i) c(i) d(i)], 'x', 'coeff')
    z = [xi(i):.01:xi(i+1)]
    plot(z,horner(P(i),z-xi(i)))
end
```

O mesmo resultado é obtido através das instruções splin e interp do Scilab:

```
xi = [2;5;9;12]
yi = [4.5;-1.9;0.5;-0.5]
dyi=splin(xi,yi,'natural')
z=linspace(xi(1),xi($))
plot(z,interp(z,xi,yi,dyi))
```

 \Diamond

6.6.2 Spline fixado

O spline fixado s é obtido pela escolha dos valores das derivadas nas extremidades do intervalo de interpolação. Isto diminui o número de variáveis para n-2 pois y_1' e y_n' deixam de ser incógnitas.

As equações (6.5) formam um sistema de n-2 equações Ay'=z, onde

$$A = \begin{bmatrix} 2(h_1 + h_2) & h_1 & 0 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ h_3 & 2(h_2 + h_3) & h_2 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & h_4 & 2(h_3 + h_4) & h_3 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & h_{n-2} & 2(h_{n-3} + h_{n-2}) & h_{n-3} \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 & h_{n-1} & 2(h_{n-2} + h_{n-1}) \end{bmatrix},$$

$$y' = \begin{bmatrix} y'_2 \\ y'_3 \\ \vdots \\ y'_{n-1} \end{bmatrix} \quad \text{e} \quad z = 3 \begin{bmatrix} h_2 \frac{y_2 - y_1}{h_1} + h_1 \frac{y_3 - y_2}{h_2} - h_2 y'_1 \\ h_3 \frac{y_3 - y_2}{h_2} + h_2 \frac{y_4 - y_3}{h_3} \\ \vdots \\ h_{n-2} \frac{y_{n-2} - y_{n-3}}{h_{n-3}} + h_{n-3} \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-2}} \\ h_{n-1} \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-2}} + h_{n-2} \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}} - h_{n-2} y'_n \end{bmatrix}.$$

Observe que a matriz A é diagonal dominante estrita e, portanto, o sistema Ay'=z possui solução única.

6.6.3 Spline not-a-knot

O spline *not-a-knot* é definido com um spline cúbico que satisfaz as equações adicionais

$$\lim_{x \nearrow x_2} s_1'''(x) = s_2'''(x_2) \quad \text{e} \quad \lim_{x \nearrow x_{n-1}} s_{n-2}'''(x) = s_{n-1}'''(x_{n-1}).$$

Em termos dos coeficientes (6.2), as equações anteriores correspondem a

$$d_1 = d_2$$
 e $d_{n-2} = d_{n-1}$,

ou seja,

$$\begin{cases} h_2^2 y_1' + (h_2^2 - h_1^2) y_2' - h_1^2 y_3' = 2\left(h_2^2 \frac{y_2 - y_1}{h_1} - h_1^2 \frac{y_3 - y_2}{h_2}\right) \\ h_{n-1}^2 y_{n-2}' + (h_{n-1}^2 - h_{n-2}^2) y_{n-1}' - h_{n-2}^2 y_n' = 2\left(h_{n-1}^2 \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-2}} - h_{n-2}^2 \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}}\right) \end{cases}$$

Essas duas equações agregadas às equações (6.5) formam um sistema de n equações Ay' = z, onde

$$A = \begin{bmatrix} h_2^2 & h_2^2 - h_1^2 & -h_1^2 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ h_2 & 2(h_1 + h_2) & h_1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & h_3 & 2(h_2 + h_3) & h_2 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & h_{n-1} & 2(h_{n-2} + h_{n-1}) & h_{n-2} \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & h_{n-1}^2 & h_{n-1}^2 - h_{n-2}^2 & -h_{n-2}^2 \end{bmatrix},$$

$$y' = \begin{bmatrix} y_1' \\ y_2' \\ \vdots \\ y_n' \end{bmatrix} \quad \text{e} \quad z = \begin{bmatrix} 2\left(h_2^2 \frac{y_2 - y_1}{h_1} - h_1^2 \frac{y_3 - y_2}{h_2}\right) \\ 3\left(h_2 \frac{y_2 - y_1}{h_1} + h_1 \frac{y_3 - y_2}{h_2}\right) \\ \vdots \\ 3\left(h_{n-1} \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-2}} + h_{n-2} \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}}\right) \\ 2\left(h_{n-1}^2 \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-2}} - h_{n-2}^2 \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}}\right) \end{bmatrix}.$$

Se reduzirmos esse sistema pela eliminação das incógnitas y'_1 e y'_n , o sistema resultante possui uma matriz de coeficientes diagonal dominante estrita, portanto, a solução é única.

O termo not-a-knot (não nó) relaciona-se à nomenclatura dos splines. O termo nó é utilizado para os pontos interpolados. Neles, a derivada terceira da função spline é descontínua, portanto, quando impomos a continuidade dessa derivada em x_2 e x_{n-1} é como se esses pontos deixassem de ser nós.

6.6.4 Spline periódico

Se o conjunto de n pontos da interpolação \mathcal{I} for tal que $y_1 = y_n$, então é possível construir o spline periódico, definido com um spline cúbico que satisfaz as seguintes condições de periodicidade

$$s'_1(x_1) = s'_{n-1}(x_n)$$
 e $s''_1(x_1) = s''_{n-1}(x_n)$.

Em termos dos coeficientes (6.2)

$$b_1 = b_{n-1}$$
 e $2c_1 = 2c_{n-1} + 6d_{n-1}h_{n-1}$

ou seja,

$$\begin{cases}
y'_1 - y'_n = 0 \\
2h_{n-1}y'_1 + h_{n-1}y'_2 + h_1y'_{n-1} + 2h_1y'_n = 3\left(h_{n-1}\frac{y_2 - y_1}{h_1} + h_1\frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}}\right) \\
(6.11)
\end{cases}$$

Essas duas equações agregadas às equações (6.5) formam um sistema de n equações Ay' = z, onde

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 & -1 \\ h_2 & 2(h_1 + h_2) & h_1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & h_3 & 2(h_2 + h_3) & h_2 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & h_{n-1} & 2(h_{n-2} + h_{n-1}) & h_{n-2} \\ 2h_{n-1} & h_{n-1} & 0 & \cdots & 0 & h_1 & 2h_1 \end{bmatrix},$$

$$y' = \begin{bmatrix} y'_1 \\ y'_2 \\ \vdots \\ y'_n \end{bmatrix} \qquad e \qquad z = 3 \begin{bmatrix} 0 \\ h_2 \frac{y_2 - y_1}{h_1} + h_1 \frac{y_3 - y_2}{h_2} \\ \vdots \\ h_{n-1} \frac{y_{n-1} - y_{n-2}}{h_{n-2}} + h_{n-2} \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}} \\ h_{n-1} \frac{y_2 - y_1}{h_1} + h_1 \frac{y_n - y_{n-1}}{h_{n-1}} \end{bmatrix}.$$

Neste caso também, se reduzirmos esse sistema pela eliminação das incógnitas y'_1 e y'_n , o sistema resultante possui uma matriz de coeficientes diagonal dominante estrita, portanto, a solução é única.

Capítulo 7

Ajuste de curvas

Neste capítulo, abordamos os problemas de **ajuste de curvas** pelo **método dos mínimos quadrados**. Mais precisamente, dado um conjunto de N pontos $\{(x_j, y_j) \in \mathbb{R}^2\}_{j=1}^N$ e uma família de funções $\mathcal{F} = \{f : \mathbb{R} \to \mathbb{R}; y = f(x)\}$, o problema de ajuste de curvas consiste em encontrar uma função da família \mathcal{F} que melhor se ajusta aos pontos dados, não necessariamente que os interpola.

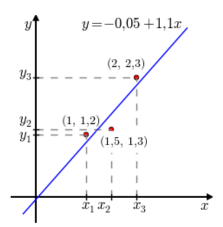


Figura 7.1: Exemplo de um problema de ajuste de uma reta entre três pontos, veja o Exemplo 7.0.2.

Aqui, o termo "melhor se ajusta" é entendido no sentido de mínimos quadrados, isto é, buscamos encontrar uma função $f \in \mathcal{F}$ tal que f(x) resolve o seguinte problema de minimização

$$\min_{f \in \mathcal{F}} \sum_{j=1}^{N} \left(f(x_j) - y_j \right)^2,$$

ou seja, f(x) é a função da família \mathcal{F} cujo erro quadrático entre y_j e $f(x_j)$, $j = 1, 2, \ldots, N$, é mínimo. A expressão

$$R := \sum_{j=1}^{N} (f(x_j) - y_j)^2$$

= $(f(x_1) - y_1)^2 + (f(x_2) - y_2)^2 + \dots + (f(x_N) - y_N)^2$

é chamada de **resíduo** e consiste na soma dos quadrados das diferenças entre a ordenadas y_j e o valor da função procurada $f(x_j)$.

Exemplo 7.0.2. Dado o conjunto de pontos $\{(1,1,2), (1,5,1,3), (2,2,3)\}$ e a família de retas f(x) = a + bx, podemos mostrar que f(x) = -0.05 + 1.1x é a reta que melhor aproxima os pontos dados no sentido de mínimos quadrados. Os pontos e a reta ajustada e são esboçados na Figura 7.1.

Na sequência, discutimos o procedimento de ajuste de uma reta, então, mostramos a generalização da técnica para problemas lineares de ajuste e, por fim, discutimos alguns problemas de ajuste não lineares.

7.1 Ajuste de uma reta

Nesta seção, discutiremos o procedimento de ajuste de uma reta a um conjunto de pontos dados. Em outras palavras, discutiremos o método de solução para o problema de encontrar o polinômio do primeiro grau que melhor se aproxima a um dado conjunto de pontos pelo método dos mínimos quadrados.

Seja, então, $\{(x_1,y_1),(x_2,y_2),\ldots,(x_N,y_N)\}$ um conjunto de N pontos dados. Buscamos encontrar a função $f(x)=a_1+a_2x$ tal que o resíduo

$$R = \sum_{j=1}^{N} (f(x_j) - y_j)^2$$

seja mínimo.

Para tal, primeiro observamos que $f(x_j) = a_1 + a_2 x_j$ e, portanto, o resíduo pode ser escrito explicitamente como uma função de a_1 e a_2 conforme a seguinte expressão:

$$R(a_1, a_2) = \sum_{j=1}^{N} (a_1 + a_2 x_j - y_j)^2.$$

Observamos que $R(a_1,a_2)$ é uma forma quadrática e que seu mínimo ocorre

quando suas derivadas parciais primeiras são iguais a zero, isto é,

$$\frac{\partial R}{\partial a_1} = \frac{\partial}{\partial a_1} \sum_{j=1}^{N} (a_1 + a_2 x_j - y_j)^2 = 0,$$

$$\frac{\partial R}{\partial a_2} = \frac{\partial}{\partial a_2} \sum_{j=1}^{N} (a_1 + a_2 x_j - y_j)^2 = 0.$$

Ou seja,

$$2\sum_{j=1}^{N} (a_1 + a_2 x_j - y_j) \cdot 1 = 0,$$

$$2\sum_{j=1}^{N} (a_1 + a_2 x_j - y_j) \cdot x_j = 0,$$

e isolando as incógnitas temos

$$a_1 \sum_{j=1}^{N} 1 + a_2 \sum_{j=1}^{N} x_j = \sum_{j=1}^{N} y_j,$$

$$a_1 \sum_{j=1}^{N} x_j + a_2 \sum_{j=1}^{N} x_j^2 = \sum_{j=1}^{N} y_j x_j.$$

Observando que $\sum_{j=1}^{N} 1 = N$, o sistema linear acima pode ser escrito na forma matricial Ma = w, isto é,

$$\underbrace{\begin{bmatrix}
N & \sum_{j=1}^{N} x_j \\
\sum_{j=1}^{N} x_j & \sum_{j=1}^{N} x_j^2
\end{bmatrix}}_{M} \underbrace{\begin{bmatrix}
a_1 \\
a_2
\end{bmatrix}}_{a} = \underbrace{\begin{bmatrix}
\sum_{j=1}^{N} y_j \\
\sum_{j=1}^{N} x_j y_j
\end{bmatrix}}_{w}.$$
(7.1)

Este sistema linear de duas equações e duas incógnitas admite uma única solução quando o determinante da matriz dos coeficientes for não nulo, isto é,

$$N \sum_{j=1}^{N} x_j^2 - \left(\sum_{j=1}^{N} x_j\right)^2 \neq 0$$

Pode-se mostrar usando a **desigualdade de Cauchy–Schwarz** que isto acontece quando existem pelo menos duas abscissas diferentes envolvidas no ajuste. Usando a fórmula da inversa de uma matriz dois-por-dois, chegamos às seguintes

fórmulas para os coeficientes a_1 e a_2 :

$$a_{1} = \frac{\sum_{j=1}^{N} x_{j}^{2} \cdot \sum_{j=1}^{N} y_{j} - \sum_{j=1}^{N} x_{j} \cdot \sum_{j=1}^{N} x_{j} y_{j}}{N \sum_{j=1}^{N} x_{j}^{2} - \left(\sum_{j=1}^{N} x_{j}\right)^{2}}$$

$$a_{2} = \frac{N \sum_{j=1}^{N} x_{j} y_{j} - \sum_{j=1}^{N} x_{j} \cdot \sum_{j=1}^{N} y_{j}}{N \sum_{j=1}^{N} x_{j}^{2} - \left(\sum_{j=1}^{N} x_{j}\right)^{2}}$$

$$(7.2)$$

Por fim, observamos que o sistema Ma = w descrito na Equação (7.1) pode ser reescrito na forma $V^TVa = V^Ty$, onde $V := [1\ x]$ é a matriz dos coeficientes do seguinte sistema linear sobre determinado:

$$a_{1} + a_{2}x_{1} = y_{1}$$

$$a_{1} + a_{2}x_{2} = y_{2}$$

$$\vdots$$

$$a_{1} + a_{2}x_{N} = y_{N}$$

$$(7.3)$$

Se os pontos dados não são colineares, este sistema não tem solução. Mas, sempre que pelo menos duas abscissas foram diferentes, $M = V^T V$ é uma matriz invertível e (veja o Exercício 7.1.1), então

$$a = \left(V^T V\right)^{-1} V^T y,\tag{7.4}$$

nos fornece a chamada solução por mínimos quadrados do sistema (7.3). Note que esta é uma forma de obter os coeficientes $a = (a_1, a_2)$ equivalente àquela dada em (7.2).

Exemplo 7.1.1. Retornemos ao Exemplo 7.0.2. Isto é, dado o conjunto de pontos $\{(1,1,2), (1,5,1,3), (2,2,3)\}$, encontrar a função do tipo $f(x) = a_1 + a_2 x$ que melhor se ajusta os pontos dados no sentido de mínimos quadrados.

Solução. Usando as fórmulas em (7.2), obtemos

$$a_1 = \frac{7,25 \cdot 4,8 - 4,5 \cdot 7,75}{3 \cdot 7,25 - 20,25} = -0,05,$$

$$a_2 = \frac{3 \cdot 7,75 - 4,5 \cdot 4,8}{3 \cdot 7,25 - 20,25} = 1,1.$$

Ou seja, verificamos que, de fato, a função f(x) = -0.05 + 1.1x corresponde à reta que melhor ajusta os pontos dados no sentido de mínimos quadrados. Os pontos e a reta ajustada estão esboçados na Figura 7.1.

Deixamos ao leitor a verificação de que os coeficientes a_1 e a_2 também podem ser obtidos pela expressão (7.4).

Os coeficientes a_1 e a_2 podem ser rapidamente calculados no Scilab usando a expressão (7.4). Para tando, digitamos:

Então, o gráfico da função ajustada e dos pontos pode ser obtido com os comandos:

```
-->deff('y = f(x)','y = a(1) + a(2)*x')

-->xx = linspace(0.5,2.5);

-->plot(xj,yj,'ro',xx,f(xx),'b-')
```

 \Diamond

O procedimento apresentado de ajuste de uma reta por mínimos quadrados pode ser generalizado para qualquer família de funções que seja um espaço vetorial de dimensão finita. Problemas de ajuste com tais famílias de funções é o que chamamos de problemas de ajuste linear, os quais exploramos em detalhe na próxima seção.

Exercício resolvido

- **ER 7.1.1.** a) Mostre que o sistema linear Ma = w descrito na Equação 7.1 pode ser reescrito na forma $V^TVa = V^Ty$, onde $V = [1 \ x]$.
- b) Mostre que V, como definido no item a), tem posto igual a 2 quando pelo menos duas abscissas do conjunto de pontos $\{(x_j, y_j)\}_{j=1}^N$ são diferentes. E, portanto, $M = V^T V$ é uma matriz invertível.

Solução. a) Basta observar que

$$V^{T}V = \begin{bmatrix} 1 & 1 & \cdots & 1 \\ x_{1} & x_{2} & \cdots & x_{N} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & x_{1} \\ 1 & x_{2} \\ \vdots & \vdots \\ 1 & x_{N} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} N & \sum_{j=1}^{N} x_{j} \\ \sum_{j=1}^{N} x_{j} & \sum_{j=1}^{N} x_{j}^{2} \end{bmatrix} = M$$

e

$$V^T y = \begin{bmatrix} 1 & 1 & \cdots & 1 \\ x_1 & x_2 & \cdots & x_N \end{bmatrix} \begin{bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_N \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \sum_{j=1}^N y_j \\ \sum_{j=1}^N x_j y_j \end{bmatrix} = w.$$

b) Sejam $x_i \neq x_j$ duas abscissas diferentes. Então, a i-ésima e j-ésima linhas na matriz V são linearmente independentes e, portanto, o posto de V é igual a 2. Por fim, V^TV é não singular, pois, se u é tal que $V^TVu=0$, então

$$0 = u^T V^T V u = (Vu)^T (Vu) = (Vu) \cdot (Vu) \Rightarrow Vu = 0.$$

Agora, Vu=0 é uma combinação linear das linhas de V igual a zero, logo u=0, pois as linhas de V são linearmente independentes como mostrado antes. Concluímos que se $V^TVu=0$, então u=0, isto é, V^TV é não singular.



Exercícios

E 7.1.1. Sejam dados o conjunto de pontos $\{(0,23,-0,54), (-0,30,-0,54),$ (0,04,-0,57). Encontre a função $f(x)=a_1+a_2x$ que melhor se ajusta no sentido de mínimos quadrados aos pontos dados. Faça, então, um gráfico com os pontos e o esboço da função ajustada. E 7.1.1. f(x) = -0.55 - 0.01x.

E 7.1.2. Seja dado o conjunto de pontos $\{(-0.35, 0.2), (0.15, -0.5), (0.23, 0.54),$ (0,35,0,7)}. Encontre a função $f(x) = a_1 + a_2x$ que melhor se ajusta no sentido de mínimos quadrados aos pontos dados. Faça, então, um gráfico com os pontos e o esboço da função ajustada. E 7.1.2. f(x) = 0.19 - 0.47x.

E 7.1.3. Seja dado o conjunto de pontos $\{(-1,94,1,02), (-1,44,0,59), (0,93,-0,28),$ (1,39,-1,04). Encontre a função $f(x) = a_1 + a_2x$ que melhor se ajusta no sentido de mínimos quadrados aos pontos dados. Então, responda cada item:

- a) Encontre o valor de f(1).
- b) Encontre o valor de f(0.93).
- c) Encontre o valor de |f(0.93) (-0.28)|.
- d) Encontre o valor do resíduo $R = \sum_{j=1}^{N} (f(x_j) y_j)^2$.

Forneça os valores calculados com 7 dígitos significativo por arredondamento. E 7.1.3. a) $_{-0,6025387;\ b)}$ $_{-0,5651848;\ c)}$ $_{0,2851848;\ d)}$ $_{0,1488041}$.

7.2 Ajuste linear geral

O problema geral de ajuste linear consiste em dada uma família \mathcal{F} gerada pelo conjunto de m funções $\{f_1(x), f_2(x), \ldots, f_m(x)\}$ e um conjunto de n pares ordenados $\{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \ldots, (x_n, y_n)\}$, calcular os coeficientes a_1, a_2, \ldots, a_m tais que a função dada por

$$f(x) = \sum_{j=1}^{m} a_j f_j(x) = a_1 f_1(x) + a_2 f_2(x) + \dots + a_m f_m(x)$$

minimiza o resíduo

$$R = \sum_{i=1}^{n} [f(x_i) - y_i]^2.$$

Aqui, a minimização é feita por todas as possíveis escolhas dos coeficientes a_1, a_2, \ldots, a_m .

Com o objetivo de tornar a desenvolvimento mais claro, vamos escrever R como a soma dos resíduos parciais:

$$R = \sum_{i=1}^{n} R_i$$
, onde $R_i := [f(x_i) - y_i]^2$.

Do fato que $f(x_i) = \sum_{j=1}^m a_j f_j(x_i)$, temos que cada resíduo pode ser escrito como

$$R_i = \left[\sum_{j=1}^m a_j f_j(x_i) - y_i\right]^2.$$

A fim de encontrar o ponto de mínimo, resolvemos o sistema oriundo de igualar a zero cada uma das derivadas parciais de R em relação aos m coeficientes a_j , isto é, devemos resolver:

$$\frac{\partial R}{\partial a_1} = 2\sum_{i=1}^n \frac{\partial R_i}{\partial a_1} = 2\sum_{i=1}^n \left[\sum_{j=1}^m a_j f_j(x_i) - y_i \right] f_1(x_i) = 0,$$

$$\frac{\partial R}{\partial a_2} = 2\sum_{i=1}^n \frac{\partial R_i}{\partial a_2} = 2\sum_{i=1}^n \left[\sum_{j=1}^m a_j f_j(x_i) - y_i \right] f_2(x_i) = 0,$$
:

$$\frac{\partial R}{\partial a_m} = 2\sum_{i=1}^n \frac{\partial R_i}{\partial a_m} = 2\sum_{i=1}^n \left[\sum_{j=1}^m a_j f_j(x_i) - y_i\right] f_m(x_i) = 0.$$

Dividindo cada equação por 2 e escrevendo na forma matricial, obtemos Ma = w, onde a matriz M é dada por:

$$M = \begin{bmatrix} \sum_{i=1}^{n} f_1(x_i)^2 & \sum_{i=1}^{n} f_2(x_i) f_1(x_i) & \cdots & \sum_{i=1}^{n} f_m(x_i) f_1(x_i) \\ \sum_{i=1}^{n} f_1(x_i) f_2(x_i) & \sum_{i=1}^{n} f_2(x_i)^2 & \cdots & \sum_{i=1}^{n} f_m(x_i) f_2(x_i) \\ \sum_{i=1}^{n} f_1(x_i) f_3(x_i) & \sum_{i=1}^{n} f_2(x_i) f_3(x_i) & \cdots & \sum_{i=1}^{n} f_m(x_i) f_3(x_i) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \sum_{i=1}^{n} f_1(x_i) f_m(x_i) & \sum_{i=1}^{n} f_2(x_i) f_m(x_i) & \cdots & \sum_{i=1}^{n} f_m(x_i)^2 \end{bmatrix}.$$

E os vetores a e w são dados por:

$$a = \begin{bmatrix} a_1 \\ a_2 \\ \vdots \\ a_m \end{bmatrix} \qquad e \qquad w = \begin{bmatrix} \sum_{i=1}^n f_1(x_i)y_i \\ \sum_{i=1}^n f_2(x_i)y_i \\ \sum_{i=1}^n f_3(x_i)y_i \\ \vdots \\ \sum_{i=1}^n f_m(x_i)y_i \end{bmatrix}.$$

Agora, observamos que $M = V^T V$ e $w = V^T y$, onde a matriz V é dada por:

$$V = \begin{bmatrix} f_1(x_1) & f_2(x_1) & \cdots & f_m(x_1) \\ f_1(x_2) & f_2(x_2) & \cdots & f_m(x_2) \\ f_1(x_3) & f_2(x_3) & \cdots & f_m(x_3) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ f_1(x_n) & f_2(x_n) & \cdots & f_m(x_n) \end{bmatrix}$$

e y é o vetor coluna $y = (y_1, y_2, \dots, y_N)$.

Assim, o problema de ajuste se reduz a resolver o sistema linear Ma = w, ou $V^TVa = V^Ty$. Este sistema linear tem solução única se a matriz M for inversível. O teorema a seguir mostra que isto acontece sempre a matriz V possui posto m, ou seja, o número de linhas linearmente independentes for igual ao número de colunas.¹

¹Nota-se que o posto não pode ultrapassar o número de colunas.

Teorema 7.2.1. A matriz $M = V^T V$ é quadrada de ordem m e é inversível sempre que o posto da matriz V é igual a número de colunas m.

Demonstração. Para provar que M é inversível, precisamos mostrar que se v é um vetor de ordem m e Mv=0, então v=0. Suponha, então, que Mv=0, isto é, $V^TVv=0$. Tomando o produto interno da expressão $V^TVv=0$ com v, temos:

$$0 = \left\langle V^T V v, v \right\rangle = \left\langle V v, V v \right\rangle = \|V v\|^2$$

Portanto Mv = 0 implica obrigatoriamente Vv = 0. Como o posto de V é igual ao número de colunas, v precisar ser o vetor nulo.

Observação 7.2.1. Este problema é equivalente a resolver pelo métodos dos mínimos quadrados o seguinte sistema linear:

$$\begin{bmatrix} f_1(x_1) & f_2(x_1) & \cdots & f_m(x_1) \\ f_1(x_2) & f_2(x_2) & \cdots & f_m(x_2) \\ f_1(x_3) & f_2(x_3) & \cdots & f_m(x_3) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ f_1(x_n) & f_2(x_n) & \cdots & f_m(x_n) \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_1 \\ a_2 \\ \vdots \\ a_m \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ y_3 \\ \vdots \\ y_n \end{bmatrix}$$

Observação 7.2.2. O caso de ajuste de um reta para um conjunto de pontos é um caso particular de ajuste linear.

Exemplo 7.2.1. Encontre a reta que melhor se ajusta aos pontos dados na seguinte tabela:

Solução. O problema consiste em ajustar uma função da forma $f(x) = a_1 + a_2 x$ no conjunto de pontos dados. Notamos que f(x) é uma função da família gerada pelo conjunto de funções $\{f_1(x) = 1, f_2(x) = x\}$. Então, aplicando o procedimento acima, temos que o vetor dos coeficientes $a = (a_1, a_2)$ é solução por mínimos



Figura 7.2: Gráfico da solução do problema apresentado no Exemplo 7.2.1.

quadrados do sistema linear Va = y, onde:

$$V = \begin{bmatrix} f_1(x_1) & f_2(x_1) \\ f_1(x_2) & f_2(x_2) \\ f_1(x_3) & f_2(x_3) \\ f_1(x_4) & f_2(x_4) \\ f_1(x_5) & f_2(x_5) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0.01 \\ 1 & 1.02 \\ 1 & 2.04 \\ 1 & 2.95 \\ 1 & 3.55 \end{bmatrix}.$$

Ou seja, é a solução do sistema $V^TVa = V^Ty$ dado por

$$\begin{bmatrix} 5 & 9,57 \\ 9,57 & 26,5071 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a_1 \\ a_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 34,07 \\ 85,8144 \end{bmatrix}$$

A solução desse sistema é $a_1 = 1,9988251$ e $a_2 = 2,5157653$. A Figura 7.2, apresenta um gráfico dos pontos e da reta ajustada.

 \Diamond

Exemplo 7.2.2. Encontre a função $f(x) = a_1 \operatorname{sen}(\pi x) + a_2 \cos(\pi x)$ que melhor se ajusta pelo critérios dos mínimos quadrados aos seguintes pontos dados

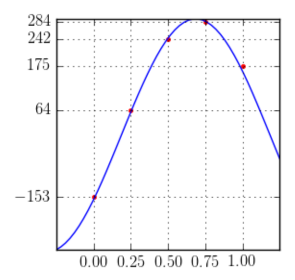


Figura 7.3: Gráfico da solução do problema apresentado no Exemplo 7.2.2.

Solução. Pelo procedimento visto nesta seção, temos que os coeficientes a_1 e a_2 são dados pela solução por mínimos quadrados do seguinte sistema linear Va=y

$$a_1 \operatorname{sen}(\pi x_1) + a_2 \cos(\pi x_1) = y_1$$

$$a_1 \operatorname{sen}(\pi x_2) + a_2 \cos(\pi x_2) = y_2$$

$$a_1 \operatorname{sen}(\pi x_3) + a_2 \cos(\pi x_3) = y_3$$

$$a_1 \operatorname{sen}(\pi x_4) + a_2 \cos(\pi x_4) = y_4$$

$$a_1 \operatorname{sen}(\pi x_5) + a_2 \cos(\pi x_5) = y_5$$

cuja matriz de coeficientes V é:

$$V = \begin{bmatrix} \sin(0) & \cos(0) \\ \sin(0.25\pi) & \cos(0.25\pi) \\ \sin(0.5\pi) & \cos(0.5\pi) \\ \sin(0.75\pi) & \cos(0.75\pi) \\ \sin(\pi) & \cos(\pi) \end{bmatrix}$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Então, a solução por mínimos quadrados é

$$a = (V^T V)^{-1} V^T y = \begin{bmatrix} 244,03658 \\ -161,18783 \end{bmatrix}.$$

Ou seja, $f(x) = 244,03658 \operatorname{sen}(\pi x) - 161,18783 \cos(\pi x)$ é a função ajustada ao conjunto de pontos dados. A Figura 7.3 apresenta o gráfica de f(x) e dos pontos dados.

No Scilab, podemos computar os coeficientes da função f(x) da seguinte forma:

```
-->xi = [0 0.25 0.5 0.75 1]';

-->yi = [-153 64 242 284 175]';

-->V = [sin(%pi*xi) cos(%pi*xi)];

-->a = inv(V'*V)*V'*yi

a =

244.03658

- 161.18783
```

 \Diamond

Observação 7.2.3. No Scilab, quando resolvemos um sistema Ax = b usando

$$-->x = inv(A)*b$$

estamos computando a inversa da matriz A e multiplicando por b. Podemos evitar a computação da inversa de A usando o operador contra barra (/). Neste caso, escrevemos

$$-->x = A/b$$

Quando o sistema A não é uma matriz quadrada, A/b retorna a solução por mínimos quadrados do sistema Ax = b, enquanto inv(A)*b retorna um erro, pois A não é uma matriz quadrada e, portanto, não é invertível.

7.2.1 Ajuste polinomial

O ajuste polinomial é o caso particular do ajuste linear para funções polinomiais, isto é, funções do tipo

$$p(x) = a_1 + a_2 x + \dots + a_m x^{m-1}.$$

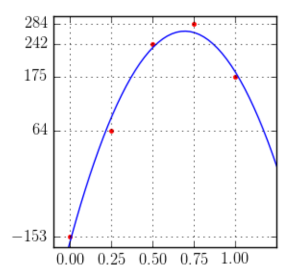


Figura 7.4: Gráfico da solução do problema apresentado no Exemplo 7.2.3.

Neste caso, a matriz V associada ao ajuste dos pontos $\{(x_1, y_1), (x_2, y_2), (x_3, y_3), \ldots, (x_n, y_n)\}$ é dada por:

$$V = \begin{bmatrix} 1 & x_1 & x_1^2 & \cdots & x_1^{m-1} \\ 1 & x_2 & x_2^2 & \cdots & x_2^{m-1} \\ 1 & x_3 & x_3^2 & \cdots & x_3^{m-1} \\ \vdots & \vdots & & \ddots & \vdots \\ 1 & x_n & x_n^2 & \cdots & x_n^{m-1} \end{bmatrix}$$

Então, os coeficientes $a_i, i=1,2,\ldots,m$, são dados pela solução do sistema linear $V^TVa=v^Ty$:

$$\underbrace{\begin{bmatrix} n & \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j} & \cdots & \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{m-1} \\ \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j} & \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{2} & \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{m} \\ \vdots & & \ddots & \vdots \\ \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{m-1} & \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{m} & \cdots & \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{2m-1} \end{bmatrix}}_{V^{T}V} \underbrace{\begin{bmatrix} a_{1} \\ a_{2} \\ \vdots \\ a_{p+1} \end{bmatrix}}_{a} = \underbrace{\begin{bmatrix} \sum\limits_{j=1}^{n} y_{j} \\ \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j} y_{j} \\ \vdots \\ \sum\limits_{j=1}^{n} x_{j}^{m-1} y_{j} \end{bmatrix}}_{V^{T}y}$$

Exemplo 7.2.3. Entre o polinômio de grau 2 que melhor se ajusta aos pontos dados na seguinte tabela:

$$egin{array}{c|cccccc} i & 1 & 2 & 3 & 4 & 5 \\ \hline x_i & 0,00 & 0,25 & 0,50 & 0,75 & 1,00 \\ y_i & -153 & 64 & 242 & 284 & 175 \\ \hline \end{array}$$

Solução. Um polinômio de grau 2 pode ser escrito na seguinte forma:

$$p(x) = a_1 + a_2 x + a_3 x^2.$$

Assim, o problema se resume em encontrarmos a solução por mínimos quadrados do seguinte sistema linear:

$$a_1 + a_2x_1 + a_3x_1^2 = y_1$$

$$a_2 + a_2x_2 + a_3x_2^2 = y_2$$

$$a_3 + a_2x_3 + a_3x_3^2 = y_3$$

$$a_4 + a_2x_4 + a_3x_4^2 = y_4$$

$$a_5 + a_2x_5 + a_3x_5^2 = y_5$$

Ou, escrita na forma matricial, Va = y, onde:

$$V = \begin{bmatrix} 1 & x_1 & x_1^2 \\ 1 & x_2 & x_2^2 \\ 1 & x_3 & x_3^2 \\ 1 & x_4 & x_4^2 \\ 1 & x_5 & x_5^2 \end{bmatrix}$$

A solução por mínimos quadrados é, então:

$$a = (V^T V)^{-1} V^T y = \begin{bmatrix} -165,37143 \\ 1250,9714 \\ -900,57143 \end{bmatrix}$$

Ou seja, o polinômio de grau 2 que melhor ajusta os pontos dados no sentido de mínimos quadrados é $p(x) = -165,37143 + 1250,9714x - 900,57143x^2$. A Figura 7.4 mostra o gráfico do polinômio ajustado e os pontos dados.

No Scilab, podemos computar o polinômio p(x) da seguinte forma:

Para fazermos o gráfico do polinômio e dos pontos, digitamos:



Exercícios

E 7.2.1. Encontre o polinômio $p(x) = a_1 + a_2x + a_3x^2$ que melhor se ajusta no sentido de mínimos quadrados aos pontos:

E 7.2.1. $a_1 = -0.67112$, $a_2 = -0.12123$, $a_3 = 0.73907$.

E 7.2.2. Encontrar a parábola $y = ax^2 + bx + c$ que melhor aproxima o seguinte conjunto de dados:

E 7.2.2. $y = -0.0407898x^2 + 2.6613293x + 1.9364598$.

E 7.2.3. Dado o seguinte conjunto de dados

$$x_i$$
 0,0 0,1 0,2 0,3 0,4 0,5 0,6 0,7 0,8 0,9 1,0 y_i 31 35 37 33 28 20 16 15 18 23 31

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

a) Encontre a função do tipo $f(x) = a + b \operatorname{sen}(2\pi x) + c \cos(2\pi x)$ que melhor aproxima os valores dados.

b) Encontre a função do tipo $f(x) = a + bx + cx^2 + dx^3$ que melhor aproxima os valores dados.

 $\textbf{E 7.2.3.} \hspace{0.1cm} \textbf{a)} \hspace{0.1cm} a = 25,638625, \hspace{0.1cm} b = 9,8591874, \hspace{0.1cm} c = 4,9751219; \hspace{0.1cm} \textbf{b}) \\ a = 31,475524, \hspace{0.1cm} b = 65,691531, \hspace{0.1cm} c = -272,84382, \hspace{0.1cm} d = 208,23621. \\ a = 208,23621, \hspace{0.1cm} d = 208,23621,$

7.3 Aproximando problemas não lineares por problemas lineares

Eventualmente, problemas de ajuste de curvas podem recair em um sistema não linear. Por exemplo, para ajustar função $y = Ae^{bx}$ ao conjunto de pontos $(x_1,y_1), (x_2,y_2)$ e (x_3,y_3) , temos que minimizar o resíduo²

$$R = (Ae^{x_1b} - y_1)^2 + (Ae^{x_2b} - y_2)^2 + (Ae^{x_3b} - y_3)^2$$

ou seja, resolver o sistema

$$\frac{\partial R}{\partial A} = 2(Ae^{x_1b} - y_1)e^{x_1b} + 2(Ae^{x_2b} - y_2)e^{x_2b} + 2(Ae^{x_3b} - y_3)e^{x_3b} = 0$$

$$\frac{\partial R}{\partial b} = 2Ax_1(Ae^{x_1b} - y_1)e^{x_1b} + 2Ax_2(Ae^{x_2b} - y_2)e^{x_2b}$$

$$+ 2Ax_3(Ae^{x_3b} - y_3)e^{x_3b} = 0$$

que é não linear em A e b. Esse sistema pode ser resolvido pelo método de Newton-Raphson, o que pode se tornar custoso, ou mesmo inviável quando não dispomos de uma boa aproximação da solução para inicializar o método.

Felizmente, algumas famílias de curvas admitem uma transformação que nos leva a um problema linear. No caso da curva $y = Ae^{bx}$, observe que $\ln y = \ln A + bx$. Assim, em vez de ajustar a curva original $y = Ae^{bx}$ a tabela de pontos, ajustamos a curva submetida a transformação logarítmica

$$\tilde{y} := a_1 + a_2 \tilde{x} = \ln A + bx.$$

Usamos os pontos $(\tilde{x}_i, \tilde{y}_i) := (x_i, \ln y_i), j = 1,2,3$ e resolvemos o sistema linear

$$V^T V \begin{bmatrix} a_1 \\ a_2 \end{bmatrix} = V^T \begin{bmatrix} \tilde{y}_1 \\ \tilde{y}_2 \\ \tilde{y}_3 \end{bmatrix},$$

²A soma do quadrado dos resíduos.

onde

$$V = \begin{bmatrix} 1 & x_1 \\ 1 & x_2 \\ 1 & x_3 \end{bmatrix}.$$

Exemplo 7.3.1. Encontre uma curva da forma $y = Ae^{bx}$ que melhor ajusta os pontos (1, 2), (2, 3) e (3, 5).

Solução. Aplicando o logaritmo natural de ambos os lados da equação $y = Ae^{bx}$, temos

$$ln y = ln A + bx.$$

Então, denotando $\tilde{y} := \ln y$, $a_1 := \ln A$ e $a_2 := b$, o problema reduz-se a ajustar a reta $\tilde{y} = a_1 + a_2 x$ aos pontos $(1, \ln 2)$, $(2, \ln 3)$ e $(3, \ln 5)$. Para tanto, resolvemos o sistema

$$\underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 2 \\ 1 & 3 \end{bmatrix}}_{V} \underbrace{\begin{bmatrix} a_1 \\ a_2 \end{bmatrix}}_{a} a = \underbrace{\begin{bmatrix} \ln 2 \\ \ln 3 \\ \ln 5 \end{bmatrix}}_{\tilde{y}}$$

por mínimos quadrados, isto é,

$$V^T V a = V^T \tilde{y} \Rightarrow a = (V^T V)^{-1} V^T \tilde{y}.$$

A solução do sistema é, então, $a_1 = 0,217442$ e $a_2 = 0,458145$. Portanto, $A = e^{a_1} = 1,24289$ e $b = a_2 = 0,458145$.

No Scilab, podemos resolver este problema com o seguinte código:

 \Diamond

Observação 7.3.1. Os coeficientes obtidos a partir dessa linearização são aproximados, ou seja, são diferentes daqueles obtidos quando aplicamos mínimos quadrados não linear. Observe que estamos minimizando $\sum_{i} [\ln y_i - \ln(f(x_i))]^2$ em vez

de $\sum_i [y_i - f(x_i)]^2$. No exemplo resolvido, a solução do sistema não linear original seria A=1,19789 e b=0,474348

Observação 7.3.2. Mesmo quando se deseja resolver o sistema não linear, a solução do problema linearizado pode ser usada para construir condições iniciais para o problema não linear.

A próxima tabela apresenta algumas curvas e transformações que linearizam o problema de ajuste.

Curva	Transformação	Problema Linearizado
$y = ae^{bx}$	$\tilde{y} = \ln y$	$\tilde{y} = \ln a + bx$
$y = ax^b$	$\tilde{y} = \ln y$	$\tilde{y} = \ln a + b \ln x$
$y = ax^b e^{cx}$	$\tilde{y} = \ln y$	$\tilde{y} = \ln a + b \ln x + cx$
$y = ae^{(b+cx)^2}$	$\tilde{y} = \ln y$	$\tilde{y} = \ln a + b^2 + bcx + c^2 x^2$
$y = \frac{a}{b+x}$	$\tilde{y} = \frac{1}{y}$	$\tilde{y} = \frac{b}{a} + \frac{1}{a}x$
$y = A\cos(\omega x + \phi)$	-x-	$y = a\cos(\omega x) - b\sin(\omega x)$
ω conhecido		$a = A\cos(\phi), b = A\sin(\phi)$

Exemplo 7.3.2. Encontre a função f da forma $y = f(x) = A\cos(2\pi x + \phi)$ que ajusta a tabela de pontos

x_i	y_i
0,0	9,12
0,1	1,42
0,2	- 7,76
0,3	- 11,13
0,4	- 11,6
0,5	- 6,44
0,6	1,41
0,7	11,01
0,8	14,73
0,9	13,22
1,0	9,93

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Solução. Usando o fato que $y = A\cos(2\pi x + \phi) = a\cos(2\pi x) - b\sin(2\pi x)$, onde $a = A\cos(\phi)$ e $b = A\sin(\phi)$, $z = \begin{bmatrix} a & b \end{bmatrix}^T$ é solução do problema

$$B^T B z = B^T y,$$

onde

$$B = \begin{bmatrix} \cos(2\pi x_0) & -\sin(2\pi x_0) \\ \cos(2\pi x_1) & -\sin(2\pi x_1) \\ \vdots \\ \cos(2\pi x_{10}) & -\sin(2\pi x_{10}) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1. & 0. \\ 0.8090170 & -0.5877853 \\ -0.3090170 & -0.9510565 \\ -0.8090170 & -0.5877853 \\ -1.0000000 & 0.0000000 \\ -0.8090170 & 0.5877853 \\ -0.3090170 & 0.9510565 \\ 0.3090170 & 0.9510565 \\ 0.8090170 & 0.5877853 \\ 1.0000000 & 0.0000000 \end{bmatrix}$$

Assim, a = 7,9614704 e b = 11,405721 e obtemos o seguinte sistema:

$$\begin{cases} A\cos(\phi) = 7,9614704 \\ A\sin(\phi) = 11,405721 \end{cases}.$$

Observe que

$$A^2 = 7,9614704^2 + 11,405721^2$$

e, escolhendo A > 0, A = 13,909546 e

$$\operatorname{sen}\left(\phi\right) = \frac{11,405721}{13,909546} = 0,8199923$$

Assim, como $\cos \phi$ também é positivo, ϕ é um ângulo do primeiro quadrante:

$$\phi = 0.9613976$$

Portanto $f(x) = 13,909546\cos(2\pi x + 0,9613976)$. Observe que nesse exemplo a solução do problema linear é a mesma do problema não linear. \diamondsuit

Exemplo 7.3.3. Encontre a função f da forma $y=f(x)=\frac{a}{b+x}$ que ajusta a tabela de pontos

x_i	y_i
0,0	101
0,2	85
0,4	75
0,6	66
0,8	60
1,0	55

usando uma das transformações tabeladas.

Solução. Usando o fato que $Y=\frac{1}{y}=\frac{b}{a}+\frac{1}{a}x,\,z=\left[\begin{array}{cc} b & \frac{1}{a} \end{array}\right]^T$ é solução do problema

$$A^T A z = A^T Y$$

onde

$$A = \begin{bmatrix} 1 & x_1 \\ 1 & x_2 \\ 1 & x_3 \\ 1 & x_4 \\ 1 & x_5 \\ 1 & x_6 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0,0 \\ 1 & 0,2 \\ 1 & 0,4 \\ 1 & 0,6 \\ 1 & 0,8 \\ 1 & 1,0 \end{bmatrix}$$

e

$$Y = \begin{bmatrix} 1/y_1 \\ 1/y_2 \\ 1/y_3 \\ 1/y_4 \\ 1/y_5 \\ 1/y_6 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0,0099010 \\ 0,0117647 \\ 0,0133333 \\ 0,0151515 \\ 0,0166667 \\ 0,0181818 \end{bmatrix}$$

Assim, $\frac{1}{a} = 0,0082755$ e $\frac{b}{a} = 0,0100288$ e, então, a = 120,83924 e b = 1,2118696, ou seja, $f(x) = \frac{120,83924}{1,2118696+x}$. \diamondsuit

Capítulo 8

Derivação numérica

Nesta seção, trataremos das estratégias numéricas para aproximação de derivadas de funções reais. Com as técnicas abordadas, é possível calcular aproximadamente a derivada de uma função a partir de um conjunto discreto de pontos $\{(x_i, y_i)\}_{i=1}^n$. Começamos discutindo as chamadas **aproximações por diferenças finitas** e, então, as aproximações de derivadas via ajuste ou interpolação.

8.1 Diferenças finitas

Uma diferença finita é uma expressão da forma f(x+b) - f(x+a), que ao ser dividida por (b-a) chama-se um quociente de diferenças. A técnica de **diferenças finitas** consiste em aproximar a derivada de uma função via fórmulas discretas que requerem apenas um conjunto finito de pares ordenados $\{(x_i, y_i)\}_{i=1}^n$, onde geralmente denotamos $y_i = f(x_i)$.

Essas fórmulas podem ser obtidas de várias maneiras. Começamos com a fórmula mais simples que pode ser obtida do cálculo diferencial. Seja f uma função diferenciável, a derivada de f no ponto x_0 é, por definição,

$$f'(x_0) = \lim_{h \to 0} \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h}.$$

Deste limite, tomando $h \neq 0$ pequeno (não muito pequeno para evitar o cancelamento catastrófico), é esperado que possamos obter uma aproximação razoável para $f'(x_0)$. Assim, a **diferença finita progressiva** de ordem 1

$$D_{+,h}f(x_0) := \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h} \approx f'(x_0)$$
(8.1)

é uma aproximação para $f'(x_0)$.

Exemplo 8.1.1. Usando a diferença finita progressiva de ordem 1, calcule aproximações da derivada de $f(x) = \cos(x)$ no ponto x = 1 usando $h = 10^{-1}$, 10^{-2} , 10^{-3} , 10^{-4} , 10^{-12} e 10^{-14} . Calcule o erro $|D_{+,h}f(1) - f'(1)|$ obtido para cada valor de h.

Solução. Usando a diferença progressiva em (8.1), devemos calcular

$$D_{+,h}f(1) = \frac{\cos(1+h) - \cos(1)}{h}$$

Fazendo isso, obtemos:

h	$D_{+,h}f(1)$	$ f'(1) - D_{+,h}f(1) $
10^{-1}	-8,67062E-01	2,55909E-02
10^{-2}	-8,44158E-01	2,68746E-03
10^{-3}	-8,41741E-01	2,70011E-04
10^{-4}	-8,41498E-01	2,70137E-05
10^{-12}	-8,41549E-01	7,80679E - 05
10^{-14}	-8,43769E-01	2,29851E-03

No Scilab, podemos calcular a aproximação da derivada f'(1) com h=0,1 usando as seguintes linhas de código:

E, similarmente, para outros valores de x_0 e h.

Exploremos o Exemplo 8.1.1 um pouco mais. Observamos que, para valores moderados de h, o erro $|f'(1) - D_{+,h}f(1)|$ diminui linearmente com h (veja Figura 8.1). Isto é consequência da ordem de truncamento da fórmula de diferenças finitas aplicada (que é de ordem 1). Porém, para valores muito pequenos de $h < 10^{-8}$, o erro passa a aumentar quando diminuímos h. Isto é devido ao efeito de cancelamento catastrófico.

 \Diamond



Figura 8.1: Erro absoluto das derivadas numéricas no Exemplo 8.1.1.

8.1.1 Diferenças finitas via série de Taylor

Podemos construir fórmulas de diferenças finitas para uma função f(x) (suave¹) no ponto $x=x_0$ a partir de seu polinômio de Taylor. Em alguns casos, este procedimento acaba por nos fornecer, também, a ordem de truncamento da fórmula.

Diferença finita progressiva de ordem 1

Podemos obter uma aproximação para $f'(x_0)$ a partir da série de Taylor

$$f(x_0 + h) = f(x_0) + hf'(x_0) + h^2 \frac{f''(\xi)}{2}, \quad h > 0, \xi \in (x_0, x_0 + h).$$

Isolando $f'(x_0)$, obtemos

$$f'(x_0) = \underbrace{\frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h}}_{D_{+,h}} - \underbrace{h}_{\mathcal{O}(h)} \underbrace{\frac{f''(\xi)}{2}}_{\mathcal{O}(h)}, \tag{8.2}$$

 $^{^1}$ Uma função suave é uma função infinitamente continuamente diferenciável, isto é, $f \in C^{\infty}(\mathbb{R})$. Uma análise mais cuidadosa, revela que hipóteses mais fracas podem ser assumidas.

o que mostra que o erro de truncamento da diferença finita progressiva²

$$D_{+,h}f(x_0) := \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h}$$

é de ordem h.

Diferença finita regressiva de ordem 1

Outra aproximação para a derivada primeira pode ser obtida da série de Taylor de f em torno de $(x_0 - h)$ dada por

$$f(x_0 - h) = f(x_0) - hf'(x_0) + h^2 \frac{f''(\xi)}{2}, \quad h > 0, \xi \in (x_0, x_0 + h).$$

Isolando $f'(x_0)$, obtemos

$$f'(x_0) = \underbrace{\frac{f(x_0) - f(x_0 - h)}{h}}_{D_{-,h}} + \underbrace{h \frac{f''(\xi)}{2}}_{\mathcal{O}(h)}.$$

que fornece a diferença finita regressiva³

$$D_{-,h}f(x_0) := \frac{f(x_0) - f(x_0 - h)}{h},$$

que possui erro de truncamento de ordem h.

Diferença finita central de ordem 2

Para obter uma aproximação para a derivada primeira com um erro menor, podemos utilizar as séries de Taylor:

$$f(x_0 + h) = f(x_0) + hf'(x_0) + h^2 f''(x_0) + h^3 \frac{f'''(\xi_+)}{3!},$$

$$f(x_0 - h) = f(x_0) - hf'(x_0) + h^2 f''(x_0) + h^3 \frac{f'''(\xi_-)}{3!},$$

Fazendo a primeira equação menos a segunda, obtemos

$$f(x_0 + h) - f(x_0 - h) = 2hf'(x_0) + h^3 \left(\frac{f'''(\xi_+) - f'''(\xi_-)}{3!} \right).$$

²Também chamada de diferença finita progressiva de dois pontos ou diferença pra frente.

³Também chamada de diferença regressiva de dois pontos ou diferença pra trás.

Dividindo por 2h e isolando $f'(x_0)$ obtemos

$$f'(x_0) = \underbrace{\frac{f(x_0 + h) - f(x_0 - h)}{2h}}_{D_{0,h}} - \underbrace{h^2 \left(\frac{f'''(\xi_+) - f'''(\xi_-)}{2 \cdot 3!}\right)}_{\mathcal{O}(h^2)}.$$

Assim, a diferença finita central⁴

$$D_{0,h}f(x_0) := \frac{f(x_0 + h) - f(x_0 - h)}{2h},$$

é uma aproximação para $f'(x_0)$ com erro de truncamento de ordem h^2 , ou simplesmente ordem 2.

Exemplo 8.1.2. Calcule a derivada numérica da função $f(x) = e^{\frac{1}{2}x}$ no ponto x = 2 usando a diferença progressiva, diferença regressiva e diferença central com $h = 10^{-1}$, $h = 10^{-2}$ e $h = 10^{-4}$. Também, calcule o erro absoluto da aproximação obtida em cada caso.

Solução. Usando a diferença progressiva, devemos calcular

$$D_{+,h} = \frac{f(x+h) - f(x)}{h} = \frac{e^{\frac{1}{2}(x+h)} - e^{\frac{1}{2}x}}{h}.$$

Com a diferença regressiva, calculamos

$$D_{-,h} = \frac{f(x) - f(x-h)}{h} = \frac{e^{\frac{1}{2}x} - e^{\frac{1}{2}(x-h)}}{h}.$$

Por fim, usando a diferença central temos

$$D_{0,h} = \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2h} = \frac{e^{\frac{1}{2}(h+h)} - e^{\frac{1}{2}(x-h)}}{2h}.$$

As aproximações e os erros absolutos calculados em cada caso estão apresentados na seguinte tabela:

h	$D_{+,h}f(2)$	Erro	$D_{-,h}$	Erro	$D_{0,h}$	Erro
	1,39369					
	1,36254					
10^{-4}	1,35917	3,4E-05	1,35911	3,4E-05	1,35914	5,7E-10





Figura 8.2: Erro absoluto das derivadas numéricas no Exemplo 8.1.2.

Observação 8.1.1. O experimento numérico realizado no Exemplo 8.1.2, nos mostra que o erro absoluto na derivação numérica não é da ordem do erro de truncamento. Entretanto, este erro tende a variar com h na mesma ordem do erro de truncamento. A Figura 8.1.2 apresenta o erro absoluto das derivadas numéricas computadas para o Exemplo 8.1.2. Note que, devido ao efeito de cancelamento catastrófico, o erro absoluto deixa de variar na ordem do erro de truncamento para valores muito pequenos de h.

Exemplo 8.1.3. Estime o erro absoluto no cálculo da derivada de $f(x) = e^{-x}$ para x > 0 utilizando a diferença progressiva.

Solução. Da Equação 8.2, temos:

$$f'(x) = D_{+,h}f(x) - h\frac{f''(\xi)}{2}, \quad \xi > 0,$$

ou seja:

$$|f'(x) - D_{+,h}f(x)| = \left| \frac{f''(\xi)}{2} \right| h, \quad \xi > 0.$$

Agora, como $|f''(x)| = |e^{-x}| < 1$ para x > 0, concluímos que:

$$|f'(x) - D_{+,h}f(x)| \le \frac{1}{2}h, \quad x > 0.$$

⁴Também chamada de diferença finita central de três pontos. Note que o ponto $f(x_0)$ possui coeficiente 0, por isso 3 pontos.

\Diamond

8.1.2 Erros de arredondamento

Para entender como os erros de arredondamento se propagam ao calcular as derivadas numéricas vamos analisar a fórmula de diferenças finitas progressiva

$$D_{+,h}f(x) = \frac{f(x+h) - f(x)}{h}.$$

Nesse contexto temos o valor exato f'(x) para a derivada, a sua aproximação numérica $D_{+,h}f(x)$ e a representação em número de máquina do operador $D_{+,h}f(x)$ que denotaremos por $\overline{D_{+,h}f(x)}$. Denotando por $\varepsilon(x,h)$ o erro de arredondamento ao calcularmos a derivada, vamos assumimos que

$$\overline{D_{+,h}f(x)} = D_{+,h}f(x)(1+\varepsilon(x,h)) = \frac{\overline{f(x+h)} - \overline{f(x)}}{h}(1+\varepsilon(x,h)). \tag{8.3}$$

Também, consideremos

$$|\overline{f(x+h)} - f(x+h)| = \delta(x,h) \le \delta$$

е

$$|\overline{f(x)} - f(x)| = \delta(x,0) \le \delta,$$

onde $\overline{f(x+h)}$ e $\overline{f(x)}$ são as representações em ponto flutuante dos números f(x+h) e f(x), respectivamente.

Então, da Equação (8.3), a diferença do valor da derivada e sua aproximação representada em ponto flutuante pode ser estimada por:

$$\left| f'(x) - \overline{D_{+,h}f(x)} \right| = \left| f'(x) - \frac{\overline{f(x+h)} - \overline{f(x)}}{h} (1 + \varepsilon(x,h)) \right|.$$

Podemos reescrever o lado direito desta equação, da seguinte forma

$$\left| f'(x) - \overline{D_{+,h}f(x)} \right| = \left| f'(x) - \left(\frac{\overline{f(x+h)} - \overline{f(x)}}{h} + \frac{f(x+h) - f(x+h)}{h} \right) + \frac{f(x) - f(x)}{h} \right) (1+\varepsilon) \right|$$

$$= \left| f'(x) + \left(-\frac{f(x+h) - f(x)}{h} - \frac{\overline{f(x+h)} - f(x+h)}{h} + \frac{\overline{f(x)} - f(x)}{h} \right) (1+\varepsilon) \right|.$$

Então, separando os termos e estimando, obtemos:

$$\left| f'(x) - \overline{D_{+,h}f(x)} \right| \leq \left| f'(x) - \frac{f(x+h) - f(x)}{h} \right| + \left(\left| \frac{\overline{f(x+h)} - f(x+h)}{h} \right| \right) \\ + \left| \frac{\overline{f(x)} - f(x)}{h} \right| \right) |1 + \varepsilon| + \left| \frac{f(x+h) - f(x)}{h} \right| \varepsilon \\ \leq Mh + \left(\left| \frac{\delta}{h} \right| + \left| \frac{\delta}{h} \right| \right) |1 + \varepsilon| + |f'(x)| \varepsilon \\ \leq Mh + \left(\frac{2\delta}{h} \right) |1 + \varepsilon| + |f'(x)| \varepsilon$$

onde

$$M = \frac{1}{2} \max_{x < y < x+h} |f''(y)|$$

está relacionado com o erro de truncamento.

Por fim, obtemos a seguinte estimativa para o erro absoluto na computação da derivada numérica:

$$\left| f'(x) - \overline{D_{+,h}f(x)} \right| \le Mh + \left(\frac{2\delta}{h}\right) |1 + \varepsilon| + |f'(x)|\varepsilon.$$
 (8.4)

Esta estimativa mostra que se o valor de h for muito pequeno o erro ao calcular a aproximação numérica cresce. Isso nos motiva a procurar o valor ótimo de h que minimiza o erro.

Exemplo 8.1.4. No Exemplo 8.1.2, computamos a derivada numérica da função $f(x) = e^{\frac{1}{2}x}$ no ponto x = 2 usando as fórmulas de diferenças finitas progressivas, regressivas e central. A Figura 8.2, mostra que, para valores h muito pequenos, os erros de arredondamento passam a dominar os cálculos e, por consequência, o erro da derivada numérica passa a aumentar. Pela figura, podemos inferir que a escolha ótima de h para as fórmulas progressiva e regressivas é $h \approx 10^{-7}$. Agora, para a fórmula central, $h \approx 10^{-5}$ parece ser a melhor escolha.

Observação 8.1.2. Note que a estimativa (8.4), mostra que o erro na computação da derivada numérica depende da função que está sendo derivada. Assim, o h ótimo depende não somente da fórmula de diferenças finitas, mas também da função a ser derivada.

Exercícios resolvidos

ER 8.1.1. Aproxime a derivada de $f(x) = \text{sen}(2x) - x^2$ no ponto x = 2 usando a fórmula de diferenças finitas progressiva de ordem 1 com: a) h = 0,1 e b) h = 0,01. Compute, também, o erro absoluto de cada aproximação computada.

Solução. A fórmula de diferenças finitas de ordem 1 para uma função y = f(x) em um ponto $x = x_0$ é dada por:

$$D_{+,h}f(x_0) = \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h}.$$

Substituindo $f(x) = \text{sen}(2x) - x^2 \text{ e } x_0 = 2$, obtemos:

$$D_{+,h}f(x_0) = \frac{(\operatorname{sen}(2(x_0+h)) - (x_0+h)^2) - (\operatorname{sen}(2x_0) - x_0^2)}{h}$$

$$= \frac{\operatorname{sen}(2(x_0+h)) - x_0^2 + 2x_0h + h^2 - \operatorname{sen}(2x_0) + x_0^2)}{h}$$

$$= \frac{\operatorname{sen}(4+2h) + 4h + h^2 - \operatorname{sen}(4)}{h}.$$

Então, tomando h=0,1, podemos computar a derivada numérica e o erro associado:

$$D_{+,0,1}f(2) = -5.247733, |f'(2) - D_{+,0,1}f(2)| = 5.96 \times 10^{-2},$$

onde $f'(x) = 2 \operatorname{sen}(2x) - 2x$ é a derivada analítica. Tomando h = 0.01 temos:

$$D_{+,0,1}f(2) = -5{,}302065, |f'(2) - D_{+,0,1}f(2)| = 5{,}22 \times 10^{-3}.$$



Exercícios

E 8.1.1. Use os esquemas numéricos de diferença finita regressiva de ordem 1, diferença finita progressiva de ordem 1 e diferença finita central de ordem 2 para aproximar as seguintes derivadas:

- a) f'(x) onde $f(x) = \operatorname{sen}(x)$ e x = 2.
- b) f'(x) onde $f(x) = e^{-x}$ e x = 1.

Use $h=10^{-2}$ e $h=10^{-3}$ e compare com os valores obtidos através da avaliação numéral das derivadas exatas.

a) f'(x) onde f(x) = sen(x) e x = 2 para $h = 10^{-2}$ e $h = 10^{-3}$, respectivamente.

Progressiva ordem 1: -0,42069 e -0,41660.

Regressiva ordem 1: -0.41159 e -0.41569.

Central ordem 2: -0.41614 e -0.41615

Exata: cos(2) = -0.41615

b)
$$f'(x)$$
 onde $f(x)=e^{-x}$ e $x=1$ para $h=10^{-2}$ e $h=10^{-3}$, respectivamente. Progressiva ordem 1: -0.36605 e -0.36788 . Regressiva ordem 1: -0.36972 e -0.36806 . Central ordem 2: -0.36789 e -0.36788 . Exata: $-e^{-1}=-0.36788$

E 8.1.2. Expanda a função suave f(x) em um polinômio de Taylor adequado para obter as seguintes aproximações:

a)
$$f'(x) = \frac{f(x+h) - f(x)}{h} + \mathcal{O}(h)$$

b)
$$f'(x) = \frac{f(x) - f(x-h)}{h} + \mathcal{O}(h)$$

c)
$$f'(x) = \frac{f(x+h)-f(x-h)}{2h} + \mathcal{O}(h^2)$$

E 8.1.3. Use a expansão da função f(x) em torno de x=0 em polinômios de Taylor para encontrar os coeficientes a_1 , a_2 e a_3 tais que

a)
$$f'(0) = a_1 f(0) + a_2 f(h) + a_3 f(2h) + \mathcal{O}(h^2)$$

b)
$$f'(0) = a_1 f(0) + a_2 f(-h) + a_3 f(-2h) + \mathcal{O}(h^2)$$

c)
$$f'(0) = a_1 f(-h_1) + a_2 f(0) + a_3 f(h_2) + \mathcal{O}(h^2)$$
, $|h_1|, |h_2| = \mathcal{O}(h)$

E 8.1.3.

a)
$$f'(0) = \frac{-3f(0)+4f(h)-f(2h)}{2h} + \mathcal{O}(h^2)$$

b)
$$f'(0) = \frac{3f(0) - 4f(-h) + f(-2h)}{2h} + \mathcal{O}(h^2)$$

c)
$$f'(0) = \frac{1}{h_1 + h_2} l \left[-\frac{h_2}{h_1} f(-h_1) + \left(\frac{h_2}{h_1} - \frac{h_1}{h_2} \right) f(0) + \frac{h_1}{h_2} f(h_2) \right]$$

E 8.1.4. As tensões na entrada, v_i , e saída, v_o , de um amplificador foram medidas em regime estacionário conforme tabela abaixo.

0,0	0,50	1,00	1,50	2,00	2,50	3,00	3,50	4,00	4,50	5,00
0,0	1,05	1,83	2,69	3,83	4,56	5,49	6,56	6,11	7,06	8,29

onde a primeira linha é a tensão de entrada em volts e a segunda linha é tensão de saída em volts. Sabendo que o ganho é definido como

$$\frac{\partial v_o}{\partial v_i}$$
.

Calcule o ganho quando $v_i = 1$ e $v_i = 4.5$ usando as seguintes técnicas:

- a) Derivada primeira numérica de primeira ordem usando o próprio ponto e o próximo.
- b) Derivada primeira numérica de primeira ordem usando o próprio ponto e o anterior.
- c) Derivada primeira numérica de segunda ordem usando o ponto anterior e o próximo.
- d) Derivada primeira analítica da função do tipo $v_0 = a_1v_i + a_3v_i^3$ que melhor se ajusta aos pontos pelo critério dos mínimos quadrados.

Caso	a	b	c	d
$v_i = 1$				
$v_i = 4.5$				

E 8.1.4.

Caso	a	b	c	d
$v_i = 1$	1.72	1.56	1.64	1.86
$v_i = 4.5$	2.46	1.90	2.18	1.14

E 8.1.5. Estude o comportamento da derivada de $f(x) = e^{-x^2}$ no ponto x = 1.5 quando h fica pequeno.

Segue a tabela com os valores da derivada para vários valores de h.

h	10^{-2}	10^{-4}	10^{-6}	10^{-7}	10-8	10-9
$D_{+,h}f(1,5)$	-0,3125246	-0,3161608	-0,3161973	-0,3161976	-0,3161977	-0,3161977

h	10^{-10}	10-11	10^{-12}	10^{-13}	10^{-14}	10^{-15}
$D_{+,h}f(1,5)$	-0,3161976	-0,3161971	-0,3162332	-0,3158585	-0,3178013	-0,3747003

Observe que o valor exato é -0.3161977 e o h ótimo é algo entre 10^{-8} e 10^{-9} .

8.2 Diferença finita para derivada segunda

Para aproximar a derivada segunda, considere as expansões em série de Taylor

$$f(x_0 + h) = f(x_0) + hf'(x_0) + \frac{h^2}{2}f''(x_0) + \frac{h^3}{6}f'''(x_0) + O(h^4)$$

$$f(x_0 - h) = f(x_0) - hf'(x_0) + \frac{h^2}{2}f''(x_0) - \frac{h^3}{6}f'''(x_0) + O(h^4).$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Somando as duas expressões, temos:

$$f(x_0 + h) + f(x_0 - h) = 2f(x_0) + h^2 f''(x_0) + O(h^4)$$

ou seja, uma aproximação de segunda ordem para a derivada segunda em x_0 é

$$f''(x_0) = \frac{f(x_0 + h) - 2f(x_0) + f(x_0 - h)}{h^2} + \mathcal{O}(h^2) := D_{0,h}^2 f(x_0) + \mathcal{O}(h^2),$$

onde

$$D_{0,h}^2 f(x_0) = \frac{f(x_0 + h) - 2f(x_0) + f(x_0 - h)}{h^2}.$$

Exemplo 8.2.1. Calcule a derivada segunda numérica de $f(x) = e^{-x^2}$ em x = 1,5 para h = 0,1, h = 0,01 e h = 0,001.

Solução. A tabela mostra os resultados:

h	h = 0.1	h = 0.01	h = 0.001
$D_{0,h}^2 f(1,5)$	0,7364712	0,7377814	0,7377944

Observe que $f''(x) = (4x^2 - 2)e^{-x^2}$ e f''(1,5) = 0.7377946.

 \Diamond

Exercícios

E 8.2.1. Use a expansão da função f(x) em torno de x = 0 em polinômios de Taylor para encontrar os coeficientes a_1 , a_2 e a_3 tais que

a)
$$f''(0) = a_1 f(0) + a_2 f(h) + a_3 f(2h) + \mathcal{O}(h)$$

b)
$$f''(0) = a_1 f(0) + a_2 f(-h) + a_3 f(-2h) + \mathcal{O}(h)$$

E 8.2.1.

a)
$$f''(0) = \frac{f(0) - 2f(h) + f(2h)}{h^2} + \mathcal{O}(h)$$

b)
$$f''(0) = \frac{f(0)-2f(-h)+f(-2h)}{h^2} + \mathcal{O}(h)$$

8.3 Obtenção de fórmulas por polinômios interpoladores

Para aproximar a derivada de uma função f(x) em x_0 , x_1 ou x_2 usaremos os três pontos vizinhos $(x_0, f(x_0))$, $(x_1, f(x_1))$ e $(x_2, f(x_2))$. Uma interpolação usando polinômios de Lagrange para esses três pontos é da forma:

$$f(x) = f(x_0) \frac{(x-x_1)(x-x_2)}{(x_0-x_1)(x_0-x_2)} + f(x_1) \frac{(x-x_0)(x-x_2)}{(x_1-x_0)(x_1-x_2)} + f(x_2) \frac{(x-x_0)(x-x_1)}{(x_2-x_0)(x_2-x_1)} + \frac{f'''(\xi(x))}{6} (x-x_0)(x-x_1)(x-x_2).$$

A derivada de f(x) é

$$f'(x) = f(x_0) \frac{2x - x_1 - x_2}{(x_0 - x_1)(x_0 - x_2)} + f(x_1) \frac{2x - x_0 - x_2}{(x_1 - x_0)(x_1 - x_2)}$$

$$+ f(x_2) \frac{2x - x_0 - x_1}{(x_2 - x_0)(x_2 - x_1)}$$

$$+ \frac{f'''(\xi(x))}{6} ((x - x_1)(x - x_2) + (x - x_0)(2x - x_1 - x_2))$$

$$+ D_x \left(\frac{f'''(\xi(x))}{6}\right) (x - x_0)(x - x_1)(x - x_2).$$

$$(8.5)$$

Trocando x por x_0 , temos

$$f'(x_0) = f(x_0) \frac{2x_0 - x_1 - x_2}{(x_0 - x_1)(x_0 - x_2)} + f(x_1) \frac{2x_0 - x_0 - x_2}{(x_1 - x_0)(x_1 - x_2)}$$

$$+ f(x_2) \frac{2x_0 - x_0 - x_1}{(x_2 - x_0)(x_2 - x_1)}$$

$$+ \frac{f'''(\xi(x_0))}{6} ((x_0 - x_1)(x_0 - x_2) + (x_0 - x_0)(2x_0 - x_1 - x_2))$$

$$+ D_x \left(\frac{f'''(\xi(x_0))}{6}\right) (x_0 - x_0)(x_0 - x_1)(x_0 - x_2).$$

Considerando uma malha equiespaçada onde $x_1 = x_0 + h$ e $x_2 = x_0 + 2h$, temos:

$$f'(x_0) = f(x_0) \frac{-3h}{(-h)(-2h)} + f(x_1) \frac{-2h}{(h)(-h)}$$
$$+ f(x_2) \frac{-h}{(2h)(h)} + \frac{f'''(\xi(x_0))}{6} ((-h)(-2h))$$
$$= \frac{1}{h} \left[-\frac{3}{2} f(x_0) + 2f(x_1) - \frac{1}{2} f(x_2) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0))}{3}$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Similarmente, trocando x por x_1 ou trocando x por x_2 na expressão (8.5), temos outras duas expressões

$$f'(x_1) = \frac{1}{h} \left[-\frac{1}{2} f(x_0) + \frac{1}{2} f(x_2) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_1))}{6}$$

$$f'(x_2) = \frac{1}{h} \left[\frac{1}{2} f(x_0) - 2f(x_1) + \frac{3}{2} f(x_2) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_2))}{3}$$

Podemos reescrever as três fórmulas da seguinte forma:

$$f'(x_0) = \frac{1}{h} \left[-\frac{3}{2} f(x_0) + 2f(x_0 + h) - \frac{1}{2} f(x_0 + 2h) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0))}{3}$$

$$f'(x_0 + h) = \frac{1}{h} \left[-\frac{1}{2} f(x_0) + \frac{1}{2} f(x_0 + 2h) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0 + h))}{6}$$

$$f'(x_0 + 2h) = \frac{1}{h} \left[\frac{1}{2} f(x_0) - 2f(x_0 + h) + \frac{3}{2} f(x_0 + 2h) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0 + 2h))}{3}$$

ou ainda

$$f'(x_0) = \frac{1}{2h} \left[-3f(x_0) + 4f(x_0 + h) - f(x_0 + 2h) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0))}{3}$$
 (8.6)

$$f'(x_0) = \frac{1}{2h} \left[f(x_0 + h) - f(x_0 - h) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0))}{6}$$
 (8.7)

$$f'(x_0) = \frac{1}{2h} \left[f(x_0 - 2h) - 4f(x_0 - h) + 3f(x_0) \right] + h^2 \frac{f'''(\xi(x_0))}{3}$$
 (8.8)

Observe que uma das fórmulas é exatamente as diferenças centrais obtida anteriormente.

Analogamente, para construir as fórmulas de cinco pontos tomamos o polinômio de Lagrange para cinco pontos e chegamos a cinco fórmulas, sendo uma delas a seguinte:

$$f'(x_0) = \frac{1}{12h} \left[f(x_0 - 2h) - 8f(x_0 - h) + 8f(x_0 + h) - f(x_0 + 2h) \right] + \frac{h^4}{30} f^{(5)}(\xi(x_0))$$
(8.9)

Exemplo 8.3.1. Calcule a derivada numérica de $f(x) = e^{-x^2}$ em x = 1,5 pelas fórmulas de três e cinco pontos para h = 0,1, h = 0,01 e h = 0,001.

Solução. No Scilab, podemos computar estas derivadas numéricas com h=0.1 da seguinte forma:

--> x=1.5

--> h=0.1

Diferenças Finitas	h = 0.1	0,01	0,001
Progressiva $\mathcal{O}(h)$	-0,2809448	-0,3125246	-0,3158289
Regressiva $\mathcal{O}(h)$	-0,3545920	-0,3199024	-0,3165667
Progressiva $\mathcal{O}(h^2)$	-0,3127746	-0,3161657	-0,3161974
Central $\mathcal{O}(h^2)$	-0,3177684	-0,3162135	-0,3161978
Regressiva $\mathcal{O}(h^2)$	-0,3135824	-0,3161665	-0,3161974
Central $O(h^4)$	-0,3162384	-0,3161977	-0,31619767

Tabela 8.1: Derivadas numéricas de $f(x) = e^{-x^2}$ em x = 1,5. Veja o Exemplo 8.3.1.

- --> //progressivas de ordem 1
- --> dp1 = (f(x+h)-f(x))/h
- --> //regressivas de ordem 1
- --> dr1 = (f(x)-f(x-h))/h
- --> //central de ordem 2
- --> dc2 = (f(x+h)-f(x-h))/(2*h)
- --> //progressivas de ordem 2
- --> dp2 = (-3*f(x)+4*f(x+h)-f(x+2*h))/(2*h)
- --> //regressivas de ordem 2
- --> dr2 = (f(x-2*h)-4*f(x-h)+3*f(x))/(2*h)
- --> //central de ordem 4
- --> dc4 = (f(x-2*h)-8*f(x-h)+8*f(x+h)-f(x+2*h))/(12*h)

e, análogo, para h=0.01 e h=0.001. O valor analítico da derivada é $f'(1,5)\approx -0.3161976736856$. A Tabela 8.1 mostra os resultados computados com as derivadas numéricas.



8.3.1 Exercícios resolvidos

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Exercícios

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Fórmulas de diferenças finitas 8.4

Veremos nessa seção uma outra maneira de obter fórmulas de diferenças finitas para derivadas de qualquer ordem de tal forma que elas possuam alta ordem de precisão.

Dados n+1 pontos $\{x_1,x_2,\ldots,x_n\}$, queremos obter uma aproximação para a derivada de f(x) calculada em x^* do tipo

$$f'(x^*) \approx c_1 f(x_1) + c_2 f(x_2) + \ldots + c_n f(x_n)$$
(8.10)

que seja exata para polinômios até ordem n-1.

Seja $q(x) = c_1\phi_1(x) + c_2\phi_2(x) + \ldots + c_n\phi_n(x)$ o polinômio de ordem n que aproxima f(x). Fixe a base $\phi_k(x) = x^k$. Como a regra (8.10) deve ser exata para qualquer q(x) até ordem n-1, então também deve ser exata para qualquer função da base. Substituindo f(x) por $\phi_1(x) = 1$ em (8.10) obtemos

$$\phi_1'(x)|_{x^*} = (1)'|_{x^*} = (8.11)$$

$$0 = c_1 \phi_1(x_1) + c_2 \phi_1(x_2) + \ldots + c_n \phi_1(x_n)$$
 (8.12)

$$0 = c_1 + c_2 + \ldots + c_n \tag{8.13}$$

Da mesma forma para $k = 1, \ldots, n-1$, obtemos

$$(x)'_{r^*} = 1 = c_1 x_1 + c_2 x_2 + \ldots + c_n x_n$$
 (8.14)

$$(x^2)'_{r^*} = 2x^* = c_1 x_1^2 + c_2 x_2^2 + \dots + c_n x_n^2$$
 (8.15)

$$(x^{2})'_{x^{*}} = 2x^{*} = c_{1}x_{1}^{2} + c_{2}x_{2}^{2} + \dots + c_{n}x_{n}^{2}$$

$$(x^{3})'_{x^{*}} = 3(x^{*})^{2} = c_{1}x_{1}^{3} + c_{2}x_{2}^{3} + \dots + c_{n}x_{n}^{3}$$

$$(8.15)$$

$$\vdots = \vdots \tag{8.17}$$

$$\vdots = \vdots
(8.17)$$

$$(x^{n-1})'_{x^*} = (n-1)(x^*)^{n-2} = c_1 x_1^{n-1} + c_1 x_1^{n-1} + \dots + c_n x_n^{n-1}
(8.18)$$

que pode ser escrito na forma matricial

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & \dots & 1 \\ x_1 & x_2 & \dots & x_n \\ x_1^2 & x_2^2 & \dots & x_n^2 \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ x_1^{n-1} & x_2^{n-1} & \dots & x_n^{n-1} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \\ c_3 \\ \vdots \\ c_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \\ 2x^* \\ \vdots \\ (n-1)(x^*)^{n-2} \end{bmatrix}$$
(8.19)

Resolvendo o sistema, obtemos os coeficientes c_k para a regra de diferenciação.

Exemplo 8.4.1. Sejam $\{x_1, x_2, x_3\} = \{-h, 0, h\}$ e $x^* = x_2 = 0$, obtenha uma regra de diferenciação para aproximar $f'(x^*)$.

Solução. A regra terá a forma

$$f'(x^*) \approx c_1 f(x_1) + c_2 f(x_2) + c_3 f(x_3)$$

Considere a base polinomial $\{\phi_1(x), \phi_2(x), \phi_3(x)\} = \{1, x, x^2\}$ e substitua f(x) por $\phi_k(x)$ obtendo

$$(1)'_{x=0} = 0 = c_1(1) + c_2(1) + c_3(1)$$
(8.20)

$$(x)'_{x=0} = 1 = c_1(-h) + c_2(0) + c_3(h)$$
 (8.21)

$$(x^2)'_{x=0} = 0 = c_1(-h)^2 + c_2(0)^2 + c_3(h)^2$$
 (8.22)

que pode ser escrito na forma matricial

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ -h & 0 & h \\ h^2 & 0 & h^2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \\ c_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{bmatrix}$$
(8.23)

Resolvendo o sistema, obtemos $\{c_1,c_2,c_3\}=\{-\frac{1}{2h},0,\frac{1}{2h}\}$ fornecendo a regra

$$f'|_{x=x_1} \approx -\frac{1}{2h}f(x_1) + \frac{1}{2h}f(x_3)$$
 (8.24)
 $\approx \frac{f(x_3) - f(x_1)}{2h}$

$$\approx \frac{f(x_3) - f(x_1)}{2h} \tag{8.25}$$

 \Diamond

Exercícios resolvidos

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Exercícios

E 8.4.1. Seja $\{x_0, x_1, x_2\} = \{0, h, 2h\}$ e $x^* = x_0 = 0$, obtenha uma regra unilateral de diferenciação para aproximar $f'(x_0)$.

E 8.4.2. Seja $\{x_0, x_1, x_2\} = \{-h, 0, h\}$ e $x^* = x_1 = 0$, obtenha uma regra de diferenciação para aproximar $f''(x^*)$. E 8.4.2. $f''(x^*) = \frac{f(x_0) - 2f(x_1) + f(x_2)}{h^2}$

E 8.4.3. Seja $\{x_0, x_1, \ldots, x_4\} = \{-2h, -h, 0, h, 2h\}$ e $x^* = 0$, obtenha uma regra de diferenciação para aproximar $f'(x^*)$.

- **E 8.4.4.** Seja $[x_0,x_1,\ldots,x_4]=[-2h,-h,0,h,2h]$ e $x^*=0$, obtenha uma regra de diferenciação para aproximar $f''(x^*)$.
- **E 8.4.5.** Seja $[x_0,x_1,\ldots,x_4]=[0,h,3h,6h,10h]$ e $x^*=0$, obtenha uma regra de diferenciação para aproximar $f'(x^*)$.

8.5 Derivada via ajuste ou interpolação

Dados os valores de uma função em um conjuntos de pontos $\{(x_i,y_i)\}_{i=1}^N$, as derivadas $\left(\frac{dy}{dx}\right)_i$ podem ser obtidas através da derivada de uma curva que melhor ajusta ou interpola os pontos. Esse tipo de técnica é necessário quando os pontos são muito espaçados entre si ou quando a função oscila muito. Por exemplo, dados os pontos (0,1), (1,2), (2,5), (3,9), a parábola que melhor ajusta os pontos é

$$Q(x) = 0.95 + 0.45x + 0.75x^2.$$

Usando esse ajuste para calcular as derivadas, temos:

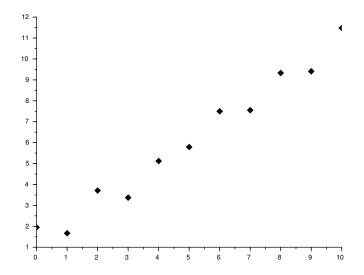
$$Q'(x) = 0.45 + 1.5x$$

e

$$y'(x_1) \approx Q'(x_1) = 0.45,$$
 $y'(x_2) \approx Q'(x_2) = 1.95,$ $y'(x_3) \approx Q'(x_3) = 3.45$ e $y'(x_4) \approx Q'(x_4) = 4.95$

Agora olhe o gráfico da seguinte tabela de pontos.

X	у
0	1,95
1	1,67
2	3,71
3	3,37
4	5,12
5	5,79
6	7,50
7	7,55
8	9,33
9	9,41
10	11,48



Observe que as derivadas calculadas por diferenças finitas oscilam entre um valor pequeno e um grande em cada intervalo e além disso, a fórmula progressiva difere da regressiva significantemente. Por exemplo, por diferenças regressivas $f'(7) \approx \frac{(7,55-7,50)}{1} = 0,05$ e por diferenças progressivas $f'(7) \approx \frac{(9,33-7,55)}{1} = 1,78$. A melhor forma de calcular a derivada aqui é fazer um ajuste de curva. A reta que

melhor ajusta os dados da tabela é y = f(x) = 1,2522727 + 0,9655455x. Usando esse ajuste, temos $f'(7) \approx 0,9655455$.

Exercícios resolvidos

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Exercícios

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

8.6 Exercícios finais

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Capítulo 9

Integração numérica

Neste capítulo discutiremos técnicas numéricas para aproximar **integrais** definidas de funções reais.

Considere o problema de calcular (ou estimar) a integral de f(x) no intervalo [a,b], ou seja,

$$I = \int_a^b f(x) \ dx.$$

Uma maneira de estimar esta integral numericamente consiste em subdividir o intervalo [a,b] em n-1 intervalos a partir de um conjunto ordenado de pontos $a=x_1 < x_2 < ... < x_n = b$. Em cada intervalo i, a integral será aproximada por ΔS_i e a integral será aproximada por

$$I \approx S = \sum_{i=1}^{n-1} \Delta S_i.$$

O tamanho de cada intervalo é dado por $h_i = x_{i+1} - x_i$. No caso uniforme, todos os intervalos possuem o mesmo tamanho $h = h_i = \frac{b-a}{n-1}$.

Nas próximas seções apresentaremos formas diferentes de aproximar ΔS_i iniciando com o caso mais simples que é um retângulo. Cada uma das regras obtidas também é chamada de quadratura.

Exemplo 9.0.1. A Figura 9.1 mostra um exemplo quando $f(x) = x^2 + 1$, $0 \le x \le 2$. Temos a aproximação por um retângulo com base $h_1 = 2$, depois com dois retângulos de base $h_2 = 1$ e, finalmente com quatro retângulo de bases $h_3 = 0.5$.

Os valores aproximados para a integral são dados na seguinte tabela:



Figura 9.1: Aproximação por retângulos.

	$\int_0^2 (x^2 + 1) dx$
$h_1 = 2$	$h_1 f(1) = 4$
$h_2=1$	$h_2 f(0,5) + h_2 f(1,5) = 4,5$
$h_3 = 0.5$	4,625
$h_4 = 0.25$	4,65625

Observe que:

$$\int_0^2 (x^2 + 1) \, dx = \left[\frac{x^3}{3} + x \right]_0^2 = \frac{8}{3} + 2 = 4,6666667.$$

9.1 Regras de Newton-Cotes

O método básico para encontrar as regras de integração consiste em aproximar a integral de f por uma combinação linear de n valores de f de f := $f(x_i)$, ou seja,

$$I = \int_a^b f(x) \ dx \approx \sum_{i=1}^n A_i f_i.$$

Podemos obter os coeficientes A_i aproximando a função f pelo polinômio de Lagrange p_{n-1} que interpola $\{(x_i, f_i)\}_{i=1}^n$, tal que,

$$f(x) = p_n(x) + E_{LAG}^n(x)$$

$$(9.1)$$

$$= \sum_{i=1}^{n} f_i L_i(x) + E_{LAG}^n(x)$$
 (9.2)

onde o erro na interpolação de Lagrange é

$$E_{LAG}^{n}(x) = \frac{f^{(n)}(\xi(x))}{n!} \prod_{i=1}^{n} (x - x_i).$$
(9.3)

Substituindo na integral, obtemos:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \sum_{i=1}^{n} \left[f_{i} \int_{a}^{b} L_{i}(x) dx \right] + \int_{a}^{b} E_{LAG}^{n}(x) dx.$$
 (9.4)

A fórmula de quadratura é então

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \sum_{i=1}^{n} A_{i} f_{i}, \tag{9.5}$$

onde

$$A_i = \int_a^b L_i(x) \ dx. \tag{9.6}$$

¹Utilizaremos neste capítulo a notação f_i para indicar $f(x_i)$.

9.1.1 Somas de Riemann

O método mais simples de aproximar

$$I = \int_a^b f(x) \ dx.$$

com apenas um intervalo, é aproximar f(x) por um polinômio constante no intervalo [a,b], ou seja, f(x) = c. Se aproximarmos f(x) pelo ponto a esquerda do intervalo temos que $f(x) \approx f(a)$ e

$$I = \int_a^b f(x) \, dx \approx \int_a^b f(a) \, dx \tag{9.7}$$

$$= f(a) \int_{a}^{b} dx = f(a)(b-a)$$
 (9.8)

Esta é a regra de quadratura local para 1 intervalo.

Quando subdividimos [a,b] em n intervalos com tamanho h=(b-a)/n nos pontos $x_i=a+(i-1)h$, em cada intervalo i aproximamos a área por

$$\Delta S_i \approx f(x_i)h$$

tal que a área total será aproximada pelas somas de Riemann à esquerda

$$S = \sum_{i=1}^{n-1} \Delta S_i = \sum_{i=1}^{n-1} f(x_i)h$$

Podemos obter uma fórmula similar se usarmos os pontos a direita do intervalo, ou seja, as somas de Riemann à direita

$$S = \sum_{i=1}^{n-1} f(x_{i+1})h$$

Uma terceira opção é utilizar o ponto médio do intervalo $[x_i, x_{i+1}]$ o qual fornece a **regra do ponto médio**

$$S = \sum_{i=1}^{n-1} f(\xi_i)h, \quad \xi_i = \frac{x_i + x_{i+1}}{2}.$$
 (9.9)

9.1.2 Regra do trapézio

A regra do trapézio consiste em aproximar a função f(x) por um polinômio de grau 1. O nome do método vem do fato que a região entre o eixo x e a reta que liga o pontos sobre o gráfico da função nos extremos do intervalo forma um trapézio.

Desta forma, utilizando $x_1 := a$, $x_2 := b$, $h = x_2 - x_1$ e a notação $f_i = f(x_i)$, obtemos através da interpolação de Lagrange o polinômio

$$p_1(x) = f_1 L_1(x) + f_2 L_2(x) (9.10)$$

Aproximando f(x) por $p_1(x)$ e integrando, obtemos:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \int_{a}^{b} p_{1}(x) dx$$

$$= \int_{a}^{b} f_{1}L_{1}(x) + f_{2}L_{2}(x) dx$$

$$= f_{1} \int_{a}^{b} L_{1}(x) dx + f_{2} \int_{a}^{b} L_{2}(x) dx$$

$$= A_{1}f_{1} + A_{2}f_{2},$$

onde

$$A_1 = \int_a^b \frac{x - x_1}{x_2 - x_1} dx = \left[\frac{(x - x_1)^2}{2h} \right]_{x_1}^{x_2}$$
$$= \frac{(x_2 - x_1)^2}{2h} = \frac{h^2}{2h} = \frac{1}{2}h.$$

Da mesma forma,

$$A_2 = \int_a^b \frac{(x-x_2)}{(x_1-x_2)} dx = \frac{1}{2}h,$$

de onde obtemos a **regra do trapézio** dada por:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \left(\frac{1}{2}f_{1} + \frac{1}{2}f_{2}\right) h. \tag{9.11}$$

Erro na regra do trapézio

O erro na regra do trapézio pode ser obtido integrando o erro da interpolação de Lagrange,

$$E_{TRAP} = \int_a^b E_{LAG}^2(x) \ dx = \int_a^b \frac{f''(\xi(x))}{2!} (x - x_1)(x - x_2) \ dx.$$

Pelo teorema do valor médio, existe $a \leq \eta \leq b$ tal que

$$E_{TRAP} = \frac{f''(\eta)}{2!} \int_{a}^{b} (x - x_1)(x - x_2) dx,$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

portanto

$$E_{TRAP} = \frac{f''(\eta)}{2} \left[\frac{x^3}{3} - \frac{x^2}{2} (x_2 + x_1) + x_1 x_2 x \right]_{x_1}^{x_2}$$

$$= \frac{f''(\eta)}{2} \left(\frac{x_2^3}{3} - \frac{x_2^2}{2} (x_2 + x_1) + x_1 x_2 x_2 - \frac{x_1^3}{3} + \frac{x_1^2}{2} (x_2 + x_1) - x_1 x_2 x_1 \right)$$

$$= \frac{f''(\eta)}{2} \frac{2x_2^3 - 3x_2^2 (x_2 + x_1) + 6x_2^2 x_1 - 2x_1^3 + 3x_1^2 (x_2 + x_1) - 6x_2 x_1^2}{6}$$

$$= \frac{f''(\eta)}{12} \left(x_1^3 - 3x_1^2 x_2 + 3x_2^2 x_1 - x_2^3 \right) = \frac{f''(\eta)}{12} (x_1 - x_2)^3$$

$$= -\frac{f''(\eta)}{12} h^3.$$

Assim, o erro na regra do trapézio é

$$E_{TRAP} = -\frac{f''(\eta)}{12}h^3 = \mathcal{O}(h^3).$$

Exemplo 9.1.1. Use a regra do trapézio para aproximar a integral

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx.$$

Depois divida a integral em duas

$$\int_0^{1/2} e^{-x^2} dx + \int_{1/2}^1 e^{-x^2} dx.$$

e aplique a regra do trapézio em cada uma delas. Finalmente, repita o processo dividindo em quatro integrais.

Usando o intervalo [0,1], temos $h=1,\,x_0=0$ e $x_1=1.$ A regra do trapézio resulta em

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx \approx \frac{1}{2} (e^0 + e^{-1}) = 0.6839397.$$

Usando dois intervalos, [0,1/2] e [1/2,1] e usando a regra do trapézio em cada um dos intervalos, temos:

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx \approx \frac{0.5}{2} \left(e^0 + e^{-1/4} \right) + \frac{0.5}{2} \left(e^{-1/4} + e^{-1} \right)$$
$$= 0.4447002 + 0.2866701 = 0.7313703.$$

Agora, usando quatro intervalos, temos

$$\int_{0}^{1} e^{-x^{2}} dx \approx \frac{0.25}{2} \left(e^{0} + e^{-1/16} \right) + \frac{0.25}{2} \left(e^{-1/16} + e^{-1/4} \right)$$

$$+ \frac{0.25}{2} \left(e^{-1/4} + e^{-9/16} \right) + \frac{0.25}{2} \left(e^{-9/16} + e^{-1} \right)$$

$$= 0.7429841.$$

9.1.3 Regra de Simpson

Na regra de Simpson aproximamos f por um polinômio de grau 2, portanto precisamos de três pontos do intervalo [a,b]. Utilizando, por definição,

$$x_1 := a, \qquad x_2 := \frac{a+b}{2} \qquad e \qquad x_3 := b$$

com $h = x_3 - x_1$, podemos obter o polinômio de Lagrange

$$p_2(x) = f_1 L_1(x) + f_2 L_2(x) + f_3 L_3(x)$$

Aproximando f por p_2 e integrando temos

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \int_{a}^{b} p_{2}(x) dx \qquad (9.12)$$

$$= \int_{a}^{b} f_{1}L_{1}(x) + f_{2}L_{2}(x) + f_{3}L_{3}(x) dx$$
 (9.13)

$$= f_1 A_1 + f_2 A_2 + f_3 A_3 (9.14)$$

onde

$$A_i = \int_a^b L_i(x) \ dx \tag{9.15}$$

Calculando essas integrais obtemos a regra de Simpson:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \left(\frac{1}{6}f(x_1) + \frac{4}{6}f(x_2) + \frac{1}{6}f(x_3)\right)h.$$

Exemplo 9.1.2. Obtenha os coeficientes A_i do método de Simpson integrando os polinômios de Lagrange $L_i(x)$.

Fazendo uma translação para a origem (subtraindo x_1 de x_2 e x_3)

$$A_{1} = \int_{x_{1}}^{x_{3}} \frac{(x - x_{2})(x - x_{3})}{(x_{1} - x_{2})(x_{1} - x_{3})} dx$$

$$= \int_{0}^{h} \frac{(x - h/2)(x - h)}{(0 - h/2)(0 - h)} dx = \frac{2}{h^{2}} \int_{0}^{h} (x - h/2)(x - h) dx$$

$$= \frac{2}{h^{2}} \int_{0}^{h} x^{2} - \frac{3}{2} hx + \frac{h^{2}}{2} dx = \frac{2}{h^{2}} (x^{3}/3 - \frac{3}{4} hx^{2} + \frac{h^{2}x}{2})_{0}^{h}$$

$$= \frac{2}{h^{2}} (h^{3}/3 - \frac{3}{4} h^{3} + \frac{h^{3}}{2}) = (\frac{2}{3} - \frac{3}{2} + 1)h$$

$$= \frac{1}{6} h.$$

Apesar de longa, é apenas a integral de um polinômio de grau 2. De forma semelhante podemos obter

$$A_2 = \frac{4}{6}h, \quad A_3 = \frac{1}{6}h$$

Erro na regra de Simpson

Se usarmos a mesma metodologia da regra dos trapézios, teremos

$$\int_a^b f(x) \ dx = \int_a^b p_2(x) \ dx + \int_a^b \frac{(x - x_1)(x - x_2)(x - x_3)}{6} f'''(\xi(x)) \ dx$$

e obteremos o fórmula de Simpson com um erro de quarta ordem. O fato é que a regra de Simpson tem ordem cinco e, para isso, usaremos uma abordagem alternativa.

Considere o polinômio de Taylor em x_2 ,

$$f(x) = f(x_2) + f'(x_2)(x - x_2) + \frac{f''(x_2)}{2}(x - x_2)^2 + \frac{f'''(x_2)}{6}(x - x_2)^3 + \frac{f^{(4)}(\xi(x))}{24}(x - x_2)^4,$$

onde $x_1 \leq \xi(x) \leq x_3$ e integre no intervalo $[a,b] = [x_1,x_3]$:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \left[f(x_{2})(x - x_{2}) + f'(x_{2}) \frac{(x - x_{2})^{2}}{2} + \frac{f''(x_{2})}{6} (x - x_{2})^{3} + \frac{f'''(x_{2})}{24} (x - x_{2})^{4} \right]_{x_{1}}^{x_{3}} + \frac{1}{24} \int_{x_{1}}^{x_{3}} f^{(4)}(\xi(x))(x - x_{2})^{4} dx,$$

Pelo teorema do valor médio, existe $x_1 \leq \eta \leq x_3$ tal que

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \left[f(x_{2})(x - x_{2}) + f'(x_{2}) \frac{(x - x_{2})^{2}}{2} + \frac{f''(x_{2})}{6} (x - x_{2})^{3} + \frac{f'''(x_{2})}{24} (x - x_{2})^{4} \right]_{x_{1}}^{x_{3}}
+ \frac{f^{(4)}(\eta)}{24} \int_{x_{1}}^{x_{3}} (x - x_{2})^{4} dx
= \left[f(x_{2})(x - x_{2}) + f'(x_{2}) \frac{(x - x_{2})^{2}}{2} + \frac{f''(x_{2})}{6} (x - x_{2})^{3} + \frac{f'''(x_{2})}{24} (x - x_{2})^{4} \right]_{x_{1}}^{x_{3}}
+ \frac{f^{(4)}(\eta)}{120} \left[(x - x_{2})^{5} \right]_{x_{1}}^{x_{3}}.$$

Usando o fato que

$$(x_3 - x_2)^3 - (x_1 - x_2)^3 = 2h^3,$$

$$(x_3 - x_2)^4 - (x_1 - x_2)^4 = 0$$

е

$$(x_3 - x_2)^5 - (x_1 - x_2)^5 = 2h^5,$$

temos

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = hf(x_2) + \frac{h^3}{3}f''(x_2) + \frac{h^5 f^{(4)}(\eta)}{60}.$$

Usando a fórmula de diferenças finitas centrais para a derivada segunda:

$$f''(x_2) = \frac{f(x_1) - 2f(x_2) + f(x_3)}{h^2} + \frac{h^2}{12}f^{(4)}(\eta_2),$$

 $x_1 \leq \eta_2 \leq x_3$, temos

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = 2hf(x_{2}) + \frac{h^{3}}{3} \left(\frac{f(x_{1}) - 2f(x_{2}) + f(x_{3})}{h^{2}} + \frac{h^{2}}{12} f^{(4)}(\eta_{2}) \right)
+ \frac{h^{5} f^{(4)}(\eta)}{60}
= \frac{h}{3} (f(x_{1}) + 4f(x_{2}) + f(x_{3})) - \frac{h^{5}}{12} \left(\frac{1}{3} f^{(4)}(\eta_{2}) - \frac{1}{5} f^{(4)}(\eta) \right).$$

Pode-se mostrar que é possível escolher η_3 que substitua η e η_2 com a seguinte estimativa

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \frac{h}{3} (f(x_1) + 4f(x_2) + f(x_3)) - \frac{h^5}{90} f^{(4)}(\eta_3).$$

Exemplo 9.1.3. Use a regra de Simpson para aproximar a integral

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx$$
.

Depois divida a integral em duas

$$\int_0^{1/2} e^{-x^2} dx + \int_{1/2}^1 e^{-x^2} dx.$$

e aplica a regra de Simpson em cada uma delas.

Usando o intervalo [0,1], temos $h=1/2,\,x_0=0,\,x_1=1/2$ e $x_2=1.$ A regra de Simpson resulta em

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx \approx \frac{0.5}{3} (e^0 + 4e^{-1/4} + e^{-1}) = 0.7471804.$$

Usando dois intervalos, [0,1/2] e [1/2,1] e usando a regra do trapézio em cada um dos intervalos, temos:

$$\int_0^1 e^{-x^2} dx \approx \frac{0.25}{3} (e^0 + 4e^{-1/16} + e^{-1/4}) + \frac{0.25}{3} (e^{-1/4} + 4e^{-9/16} + e^{-1}) = 0.7468554.$$

Exercícios

E 9.1.1. Calcule numericamente as seguintes integrais:

a)
$$\int_0^1 e^{-x} dx$$
 b) $\int_0^1 x^2 dx$
c) $\int_0^1 x^3 dx$ d) $\int_0^1 x e^{-x^2} dx$
e) $\int_0^1 \frac{1}{x^2 + 1} dx$ e) $\int_0^1 \frac{x}{x^2 + 1} dx$

usando os métodos simples do ponto médio, Trapézio e Simpson. Calcule, também, o valor analítico destas integrais e o erro nas aproximações dadas pelas quadraturas numéricas.

E 9.1.2. Dê a interpretação geométrica dos métodos do ponto médio, trapézio e Simpson. A partir desta construção geométrica, deduza as fórmulas para aproximar

$$\int_a^b f(x) \ dx.$$

Verifique o método de Simpson pode ser entendido como uma média aritmética ponderada entre os métodos de trapézio e ponto médio. Encontre os pesos envolvidos. Explique o que são os métodos compostos.

$$I_{Simpson} = \frac{1}{3}I_{Trap} + \frac{2}{3}I_{PM}$$

E 9.1.3. Calcule numericamente o valor de $\int_2^5 e^{4-x^2} dx$ usando os métodos compostos do ponto médio, trapézio e Simpson. Obtenha os resultados utilizando, em cada quadratura, o número de pontos indicado.

n	Ponto médio	Trapézios	Simpson
3			
5			
7			
9			

E 9.1.3.

n	Ponto médio	Trapézios	Simpson
3	0.1056606	0.7503919	0.5005225
5	0.1726140	0.3964724	0.2784992
7	0.1973663	0.3062023	0.2393551
9	0.2084204	0.2721145	0.2306618

9.2 Obtenção das regras de quadratura

Na seção anterior, obtivemos as regras de quadraturas pela aproximação do integrando por polinômios interpoladores de Lagrange. Aqui, veremos um outro método para obter regras de quadratura, que torna-se bastante útil para quando temos muitos pontos ou quando o intervalo entre os pontos não é uniforme.

Dados n pontos $[t_1, t_2, \ldots, t_n]$, queremos obter uma aproximação para

$$\int_{a}^{b} f(t) dt \approx w_1 f(t_1) + w_2 f(t_2) + \ldots + w_n f(t_n)$$
 (9.16)

que seja exata para polinômios² até ordem n-1.

Aproxime f(t) pelo polinômio $p(t) = w_1\phi_1(t) + \ldots + w_n\phi_n(t)$ de ordem n-1. Escolha uma base, como por exemplo $\phi_k(t) = t^{k-1}$. Como a regra de quadratura deve ser exata para qualquer polinômio até ordem n-1, então também deve ser exata para qualquer função da base. Substituindo f(t) por $\phi_1(t) = 1$ em (9.16). obtemos:

$$\int_{a}^{b} \phi_{1}(t) dt = t|_{a}^{b} = w_{1}\phi_{1}(t_{1}) + w_{2}\phi_{1}(t_{2}) + \dots + w_{n}\phi_{1}(t_{n})$$
 (9.17)

$$b - a = w_1 + w_2 + \ldots + w_n. (9.18)$$

Da mesma forma para $\phi_k(t)$, $k=2,\ldots,n$, obtemos:

$$(t^2/2)|_a^b = \frac{b^2 - a^2}{2} = w_1 t_1 + w_2 t_2 + \dots + w_n t_n$$
(9.19)

$$(t^3/3)|_a^b = \frac{b^3 - a^3}{3} = w_1 t_1^2 + w_2 t_2^2 + \dots + w_n t_n^2$$
(9.20)

$$\vdots (9.21)$$

$$\frac{b^n - a^n}{n} = w_1 t_1^{n-1} + w_2 t_2^{n-1} + \dots + w_n t_n^{n-1}, \qquad (9.22)$$

que pode ser escrito na forma matricial a seguir:

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & \dots & 1 \\ t_1 & t_2 & \dots & t_n \\ t_1^2 & t_2^2 & \dots & t_n^2 \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ t_1^{n-1} & t_2^{n-1} & \dots & t_n^{n-1} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} w_1 \\ w_2 \\ w_3 \\ \vdots \\ w_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b-a \\ \frac{b^2-a^2}{2} \\ \frac{b^3-a^3}{3} \\ \vdots \\ \frac{b^n-a^n}{n} \end{bmatrix}.$$
(9.23)

Resolvendo o sistema, obtemos os coeficientes w_k para a regra de integração.

²Por exemplo, se n=2, então a regra é exata para retas.

Exemplo 9.2.1. Seja n=3, [a,b]=[0,h], onde $[t_1,t_2,t_3]=[0,h/2,h]$. Obtenha uma regra de integração para aproximar $\int_a^b f(t) \ dt$.

Solução. A regra terá a forma

$$\int_{a}^{b} f(t) dt \approx w_{1}f(t_{1}) + w_{2}f(t_{2}) + w_{3}f(t_{3})$$

$$\approx w_{1}f_{1} + w_{2}f_{2} + w_{3}f_{3}.$$
(9.24)

$$\approx w_1 f_1 + w_2 f_2 + w_3 f_3. \tag{9.25}$$

Considere a base polinomial $[\phi_1(t), \phi_2(t), \phi_3(t)] = [1, t, t^2]$ e substitua f(t) por $\phi_k(t)$ obtendo

$$\int_0^h 1 \, dt = h = w_1(1) + w_2(1) + w_3(1) \tag{9.26}$$

$$\int_0^h t \, dt = h^2/2 = w_1(0) + w_2(h/2) + w_3(h) \tag{9.27}$$

$$\int_0^h t^2 dt = h^3/3 = w_1(0)^2 + w_2(h/2)^2 + w_3(h)^2$$
 (9.28)

que pode ser escrito na forma matricial

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & h/2 & h \\ 0 & h^2/4 & h^2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} w_1 \\ w_2 \\ w_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} h \\ h^2/2 \\ h^3/3 \end{bmatrix}$$
(9.29)

Note que podemos simplificar h tal que o sistema fique

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1/2 & 1 \\ 0 & 1/4 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} w_1 \\ w_2 \\ w_3 \end{bmatrix} = h \begin{bmatrix} 1 \\ 1/2 \\ 1/3 \end{bmatrix}$$
(9.30)

Resolvendo o sistema, obtemos $[w_1, w_2, w_3] = h\left[\frac{1}{6}, \frac{4}{6}, \frac{1}{6}\right]$, o que fornece a regra de Simpson:

$$\int_0^h f(t) dt \approx \frac{h}{6} f_0 + \frac{4h}{6} f_1 + \frac{h}{6} f_2.$$
 (9.31)

9.3 Regras compostas

Vimos que em todas as estimativas de erro que derivamos, o erro depende do tamanho do intervalo de integração. Uma estratégia para reduzir o erro consiste em particionar o intervalo de integração em diversos subintervalos menores tal que

$$\int_{a}^{b} f(x) \ dx = \sum_{i=1}^{n} \int_{x_{i}}^{x_{i+1}} f(x) \ dx$$

onde $a = x_1 < ... < x_{n+1} = b$, sendo n o número de subintervalos da partição do intervalo de integração. No caso uniforme $x_i = a + (i-1)h$, h = (b-a)/n.

Depois, aplica-se um método simples de integração em cada subintervalo,

$$\int_{x_i}^{x_{i+1}} f(x) \ dx \approx \Delta S_i$$

e a integral será aproximada por

$$\int_{a}^{b} f(x) \ dx \approx S = \sum_{i=1}^{n} \Delta S_{i}.$$

9.3.1 Código Scilab: Regras compostas em geral

Devemos fazer um laço³ sobre todos os intervalos e para cada intervalo aplicamos uma regra de quadratura.

```
function S=simpson(a,b,n)
h=(b-a)/n // n numero de intervalos
x=linspace(a,b,n+1)

S=0
for i=1:n
    x1=x(i)
    x3=x(i+1)
    x2=x1+h/2
    A1 =1/6; A2 =4/6; A3=1/6
    dS =(A1*f(x1)+A2*f(x2)+A3*f(x3))*h
    S=S+dS
end
endfunction
```

 $^{^3{\}rm Em}$ computação, muitas vezes se usa o anglicismo loop.

function y=f(x)
 y=exp(x)
endfunction

Acumulamos o valor da integral em S. No código acima temos o método de Simpson, mas basta trocarmos a fórmula para termos outras quadraturas.

Note que esta não é a implementação mais eficiente, pois recalcula os termos no contorno dos intervalos. Nas próximas seções veremos regras compostas específicas para alguns métodos.

9.3.2 Método composto dos trapézios

A regra composta dos trapézios assume a seguinte forma:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \sum_{i=1}^{n} \int_{x_{i}}^{x_{i+1}} f(x) dx$$

$$\approx \sum_{i=1}^{n} \frac{x_{i+1} - x_{i}}{2} [f(x_{i}) + f(x_{i+1})].$$

Como $h = x_{i+1} - x_i$, temos:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \frac{h}{2} \sum_{k=1}^{N_{i}} [f(x_{k}) + f(x_{k+1})]$$

$$= \frac{h}{2} [f(x_{1}) + 2f(x_{2}) + 2f(x_{3}) + \dots + 2f(x_{N_{i}}) + f(x_{N_{i}+1})]$$

$$= \frac{h}{2} [f(x_{1}) + f(x_{N_{i}+1})] + h \sum_{i=2}^{N_{i}} f(x_{i})$$

9.3.3 Código Scilab: trapézio composto

O código Scilab abaixo é uma implementação do método do trapézio composto para calcular:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \frac{h}{2} [f(x_1) + f(x_{n+1})] + h \sum_{i=2}^{n} f(x_i) + O(h^3),$$

onde h=(b-a)/n e $x_i=a+(i-1)h$, $i=1,2,\ldots,n+1$. Os parâmetros de entrada são: ${\bf f}$ o integrando definido como uma função no Scilab, ${\bf a}$ o limite inferior de integração, ${\bf b}$ o limite superior de integração, ${\bf n}$ o número de subintervalos desejado. A variável de saída é ${\bf y}$ e corresponde a aproximação calculada de $\int_a^b f(x) \, dx$.

```
function [y] = trap_comp(f,a,b,n)
  h = (b-a)/n
  x = linspace(a,b,n+1)
  y = h*(f(x(1)) + f(x(n+1)))/2
  for i = 2:n
     y = y + h*f(x(i))
  end
endfunction
```

9.3.4 Método composto de Simpson

Já a regra composta de Simpson assume a seguinte forma:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \sum_{k=1}^{n} \int_{x_{k}}^{x_{k+1}} f(x) dx$$

$$\approx \sum_{k=1}^{n} \frac{x_{k+1} - x_{k}}{6} \left[f(x_{k}) + 4f\left(\frac{x_{k+1} + x_{k}}{2}\right) + f(x_{k+1}) \right]$$

onde, como anteriormente, $x_k = a + (k-1)h$, h = (b-a)/n e i = 1, 2, ..., n+1, sendo n o número de subintervalos da partição do intervalo de integração. Podemos simplificar o somatório acima, escrevendo:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \frac{h}{3} \left[f(x_1) + 2 \sum_{i=1}^{n-1} f(x_{2i+1}) + 4 \sum_{i=1}^{n} f(x_{2i}) + f(x_{2n+1}) \right] + O(h^5)$$

onde, agora,
$$h = (b - a)/(2n)$$
, $x_i = a + (i - 1)h$, $i = 1, 2, ..., 2n + 1$.

9.3.5 Código Scilab: Simpson composto

O código Scilab abaixo é uma implementação do método de Simpson composto para calcular:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \frac{h}{3} \left[f(x_1) + 2 \sum_{i=1}^{n-1} f(x_{2i+1}) + 4 \sum_{i=1}^{n} f(x_{2i}) + f(x_{2n+1}) \right] + O(h^3),$$

onde h = (b-a)/(2n) e $x_i = a + (i-1)h$, i = 1,2,...,2n + 1. Os parâmetros de entrada são: f o integrando definido como uma função no Scilab, a o limite inferior de integração, b o limite superior de integração, n o número de subintervalos desejado. A variável de saída é y e corresponde a aproximação calculada de $\int_a^b f(x) dx$.

```
function [y] = simp_comp(f,a,b,n)
  h = (b-a)/(2*n)
  x = linspace(a,b,2*n+1)
  y = f(x(1))
  for i = 1:n-1
     y = y + 2*f(x(2*i+1))
  end
  for i = 1:n
     y = y + 4*f(x(2*i))
  end
  y = y + f(x(2*n+1))
  y = h*y/3
endfunction
```

Exemplo 9.3.1. Calcule numericamente a integral

$$\int_0^2 x^2 e^{x^2} dx$$

pelas regras compostas do ponto médio, trapézio e Simpson variando o número de intervalos $n=1,\,2,\,3,\,6,\,12,\,24,\,48$ e 96.

Solução. As aproximações calculadas são apresentadas na seguinte tabela:

n	Ponto médio	Trapézios	Simpson
1	5,4365637	218,3926	76,421909
2	21,668412	111,91458	51,750469
3	31,678746	80,272022	47,876505
6	41,755985	55,975384	46,495785
12	45,137529	48,865685	46,380248
24	46,057757	47,001607	46,372373
48	46,292964	46,529682	46,37187
96	46,352096	46,411323	46,371838



Exercícios

E 9.3.1. Use as rotinas computacionais para calcular numericamente o valor das seguintes integrais usando o método composto dos trapézios para os seguintes números de pontos:

n	$\int_0^1 e^{-4x^2} dx$	$\int_0^1 \frac{1}{1+x^2} dx$	$\int_0^1 x^4 (1-x)^4 dx$	$\int_0^1 e^{-\frac{1}{x^2+1}} \ dx$
17	0,4409931			
33	0,4410288			
65	0,4410377			
129	0,4410400			
257	0,4410405			
513	0,4410406			
1025	0,4410407	0,7853981	1,5873015873016E3	4,6191723776309E3

E 9.3.2. O valor exato da integral imprópria $\int_0^1 x \ln(x) dx$ é dado por

$$\int_0^1 x \ln(x) \ dx = \left(\frac{x^2}{2} \ln x - \frac{x^2}{4} \right) \Big|_0^1 = -1/4.$$

Aproxime o valor desta integral usando a regra de Simpson para n=3, n=5 e n=7. Como você avalia a qualidade do resultado obtido? Por que isso acontece.

-0.2310491, -0.2452073, - 0.2478649.

E 9.3.3. O valor exato da integral imprópria $\int_0^\infty e^{-x^2} dx$ é dado por $\frac{\sqrt{\pi}}{2}$. Escreva esta integral como

$$I = \int_0^1 e^{-x^2} dx + \int_0^1 u^{-2} e^{-1/u^2} du = \int_0^1 \left(e^{-x^2} + x^{-2} e^{-1/x^2} \right) dx$$

e aproxime seu valor usando o esquema de trapézios e Simpson para n=5, n=7 e n=9.

E 9.3.4. Estamos interessados em avaliar numericamente a seguinte integral:

$$\int_0^1 \ln(x) \sin(x) \ dx$$

cujo valor com 10 casas decimais corretas é -.2398117420.

a) Aproxime esta integral via Gauss-Legendre com $n=2,\ n=3,\ n=4,\ n=5,$ n=6 e n=7.

b) Use a identidade

$$\int_0^1 \ln(x) \sin(x) \, dx = \int_0^1 \ln(x) x \, dx + \int_0^1 \ln(x) \left[\sin(x) - x \right] \, dx$$

$$= \left(\frac{x^2}{2} \ln x - \frac{x^2}{4} \right) \Big|_0^1 + \int_0^1 \ln(x) \left[\sin(x) - x \right] \, dx$$

$$= -\frac{1}{4} + \int_0^1 \ln(x) \left[\sin(x) - x \right] \, dx$$

e aproxime a integral $\int_0^1 \ln(x) [\text{sen}(x) - x] dx$ numericamente via Gauss-Legendre com n = 2, n = 3, n = 4, n = 5, n = 6 e n = 7.

c) Compare os resultados e discuta levando em consideração as respostas às seguintes perguntas: 1)Qual função é mais bem-comportada na origem? 2)Na segunda formulação, qual porção da solução foi obtida analiticamente e, portanto, sem erro de truncamento?

E 9.3.4

 $a) - 0.2472261, -0.2416451, -0.2404596, -0.2400968, -0.2399563, -0.2398928. \ \, \\ b) - 0.2393727, -0.2397994, -0.2398104, -0.2398115, -0.2398117, -0.2398117.$

9.4 O método de Romberg

O método de Romberg é um método simplificado para construir quadraturas de alta ordem.

Considere o método de trapézios composto aplicado à integral

$$\int_{a}^{b} f(x) \ dx.$$

Defina I(h) a aproximação desta integral pelo método dos trapézios composto com malha de largura constante igual a h. Aqui $h = \frac{b-a}{N_i}$ para algum N_i inteiro, isto é:

$$I(h) = \frac{h}{2} \left[f(a) + 2 \sum_{j=2}^{N_i} f(x_j) + f(b) \right], \quad N_i = \frac{b-a}{h}$$

Teorema 9.4.1. Se f(x) é uma função analítica no intervalo (a,b), então a função I(h) admite uma representação na forma

$$I(h) = I_0 + I_2 h^2 + I_4 h^4 + I_6 h^6 + \dots$$

Para um demonstração, veja [4]. Em especial observamos que

$$\int_{a}^{b} f(x) \ dx = \lim_{h \to 0} I(h) = I_{0}$$

Ou seja, o valor exato da integral procurada é dado pelo coeficiente I_0 .

A ideia central do método de Romberg, agora, consiste em usar a extrapolação de Richardson para construir métodos de maior ordem a partir do métodos dos trapézios para o intervalo (a,b)

Exemplo 9.4.1. Construção do método de quarta ordem.

$$I(h) = I_0 + I_2 h^2 + I_4 h^4 + I_6 h^6 + \dots$$

$$I\left(\frac{h}{2}\right) = I_0 + I_2 \frac{h^2}{4} + I_4 \frac{h^4}{16} + I_6 \frac{h^6}{64} + \dots$$

Usamos agora uma eliminação gaussiana para obter o termo I_0 :

$$\frac{4I(h/2) - I(h)}{3} = I_0 - \frac{1}{4}I_4h^4 - \frac{5}{16}I_6h^6 + \dots$$

Vamos agora aplicar a fórmula para h = b - a,

$$I(h) = \frac{h}{2} [f(a) + f(b)]$$

$$I(h/2) = \frac{h}{4} [f(a) + 2f(c) + f(b)], c = \frac{a+b}{2}.$$

$$\frac{4I(h/2) - I(h)}{3} = \frac{h}{3} [f(a) + 2f(c) + f(b)] - \frac{h}{6} [f(a) + f(b)]$$
$$= \frac{h}{6} [f(a) + 4f(c) + f(b)].$$

Note que este esquema obtido coincide com o método de Simpson.

A partir de agora, a fim de deduzir o caso geral, utilizaremos a seguinte notação:

$$R_{1,1} = I(h),$$

 $R_{2,1} = I(h/2),$
 $R_{3,1} = I(h/4),$
 \vdots
 $R_{n,1} = I(h/2^{n-1}).$

Observamos que os pontos envolvidos na quadratura $R_{k,1}$ são os mesmos pontos envolvidos na quadratura R(k-1,1) acrescidos dos pontos centrais, assim, temos a seguinte fórmula de recorrência:

$$R_{k,1} = \frac{1}{2}R_{k-1,1} + \frac{h}{2^{k-1}} \sum_{i=1}^{2^{k-2}} f\left(a + (2i-1)\frac{h}{2^{k-1}}\right)$$

Definimos $R_{k,2}$ para $k \geq 2$ como o esquema de ordem quatro obtido da fórmula do Exemplo 9.4.1:

$$R_{k,2} = \frac{4R_{k,1} - R_{k-1,1}}{3}$$

Os valores $R_{k,2}$ representam então os valores obtidos pelo método de Simpson composto aplicado a uma malha composta de $2^{k-1} + 1$ pontos.

Similarmente os valores de $R_{k,j}$ são os valores obtidos pela quadratura de ordem 2j obtida via extrapolação de Richardson. Pode-se mostrar que

$$R_{k,j} = R_{k,j-1} + \frac{R_{k,j-1} - R_{k-1,j-1}}{4^{j-1} - 1}.$$

Exemplo 9.4.2. Construa o esquema de Romberg para aproximar o valor de $\int_0^2 e^{x^2} dx$ com erro de ordem 8.

O que nos fornece os seguintes resultados:

55,59815	0,000000	0,000000	0,000000
30,517357	22,157092	0,000000	0,000000
20,644559	17,353626	17,033395	0,000000
17,565086	16,538595	16,484259	16,475543

Ou seja, temos:

$$\int_0^2 e^{x^2} dx \approx 16,475543$$

usando uma aproximação de ordem 8.

Exemplo 9.4.3. Construa o esquema de Romberg para aproximar o valor de $\int_0^2 x^2 e^{x^2} dx$ com erro de ordem 12.

O que nos fornece:

218,3926					
111,91458	76,421909				
66,791497	51,750469	50,105706			
51,892538	46,926218	46,604601	46,549028		
47,782846	46,412949	46,378731	46,375146	46,374464	
46,72661	46,374531	46,37197	46,371863	46,37185	46,371847

Ou seja, temos:

$$\int_0^2 x^2 e^{x^2} dx \approx 46{,}371847$$

com uma aproximação de ordem 12.

Exercícios

E 9.4.1. Para cada integrando, encontre o função $I(h) = a_0 + a_1 h + a_2 h^2 + a_3 h^3 + a_4 h^4$ que melhor se ajusta aos dados, onde $h = \frac{1}{n-1}$. Discuta os resultados com base no teorema envolvido na construção do método de Romberg.

$$a)I(h) = 4.41041 \cdot 10^{-1} - 8.49372 \cdot 10^{-12}h - 1.22104 \cdot 10^{-2}h^2 - 1.22376 \cdot 10^{-7}h^3 + 8.14294 \cdot 10^{-3}h^4$$

$$b)I(h) = 7.85398 \cdot 10^{-1} - 1.46294 \cdot 10^{-11}h - 4.16667 \cdot 10^{-2}h^2 - 2.16110 \cdot 10^{-7}h^3 + 4.65117 \cdot 10^{-6}h^4$$

$$c)I(h) = 1.58730 \cdot 10^{-3} - 9.68958 \cdot 10^{-10}h + 2.03315 \cdot 10^{-7}h^2 - 1.38695 \cdot 10^{-5}h^3 + 2.97262 \cdot 10^{-4}h^4$$

$$d)I(h) = 4.61917 \cdot 10^{-1} + 3.83229 \cdot 10^{-12}h + 2.52721 \cdot 10^{-2}h^2 + 5.48935 \cdot 10^{-8}h^3 + 5.25326 \cdot 10^{-4}h^4$$

E 9.4.2. Calcule os valores da quadratura de Romberg de $R_{1,1}$ até $R_{4,4}$ para $\int_0^{\pi} \operatorname{sen}(x) dx$. Não use rotinas prontas neste problema.

E 9.4.2.

1.5707963	2.0943951		
1.8961189	2.0045598	1.9985707	
1.9742316	2.0002692	1.9999831	2.0000055

E 9.4.3. Sem usar rotinas prontas, use o método de integração de Romberg para obter a aproximação $R_{3,3}$ das seguintes integrais:

- a) $\int_0^1 e^{-x^2} dx$
- b) $\int_0^2 \sqrt{2 \cos(x)} \, dx$
- c) $\int_0^2 \frac{1}{\sqrt{2-\cos(x)}} dx$

E 9.4.3. a) 0.7468337; b) 2.4606311; c) 1.6595275

- **E 9.4.4.** Encontre uma expressão para $R_{2,2}$ em termos de f(x) e verifique o método de Romberg $R_{2,2}$ é equivalente ao método de Simpson.
 - E 9.4.5. Considere o problema de aproximar numericamente o valor de

$$\int_0^{100} \left(e^{\frac{1}{2}\cos(x)} - 1 \right) dx$$

pelo método de Romberg. Usando rotinas prontas, faça o que se pede.

- a) Calcule R(6,k), $k=1,\ldots,6$ e observe os valores obtidos.
- b) Calcule R(7,k), $k=1,\ldots,6$ e observe os valores obtidos.
- c) Calcule R(8,k), $k=1,\ldots,6$ e observe os valores obtidos.
- d) Discuta os resultados anteriores e proponha uma estratégia mais eficiente para calcular o valor da integral.

valor desta integral com oito dígitos corretos é aproximado por 6.0574613.

9.5 Ordem de precisão

Todos os métodos de quadratura que vimos até o momento são da forma

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \sum_{j=1}^{N} w_{j} f(x_{j})$$

Exemplo 9.5.1. a) Método do trapézio

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx [f(a) + f(b)] \frac{b - a}{2}$$

$$= \frac{b - a}{2} f(a) + \frac{b - a}{2} f(b)$$

$$:= w_{1} f(x_{1}) + w_{2} f(x_{2}) = \sum_{j=1}^{2} w_{j} f(x_{j})$$

b) Método do trapézio com dois intervalos

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \left[f(a) + 2f\left(\frac{a+b}{2}\right) + f(b) \right] \frac{b-a}{4}$$

$$= \frac{b-a}{4} f(a) + \frac{b-a}{2} f\left(\frac{a+b}{2}\right) + \frac{b-a}{4} f(b)$$

$$:= w_{1} f(x_{1}) + w_{2} f(x_{2}) + w_{3} f(x_{3}) = \sum_{j=1}^{3} w_{j} f(x_{j})$$

c) Método de Simpson

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \left[f(a) + 4f\left(\frac{a+b}{2}\right) + f(b) \right] \frac{b-a}{6}$$

$$= \frac{b-a}{6} f(a) + \frac{2(b-a)}{3} f\left(\frac{a+b}{2}\right) + \frac{b-a}{6} f(b)$$

$$:= \sum_{j=1}^{3} w_{j} f(x_{j})$$

d) Método de Simpson com dois intervalos

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \left[f(a) + 4f\left(\frac{3a+b}{4}\right) + 2f\left(\frac{a+b}{2}\right) \right]$$

$$+ 4f\left(\frac{a+3b}{4}\right) + f(b) \frac{b-a}{12}$$

$$= \frac{b-a}{12}f(a) + \frac{b-a}{3}f\left(\frac{3a+b}{4}\right) + \frac{b-a}{6}f\left(\frac{a+b}{2}\right)$$

$$+ \frac{b-a}{3}f\left(\frac{a+3b}{4}\right) + \frac{b-a}{12}f(b)$$

$$:= \sum_{j=1}^{5} w_j f(x_j)$$

A principal técnica que temos usado para desenvolver os métodos numéricos é o polinômio de Taylor:

$$f(x) = a_0 + a_1 x + a_2 x^2 + \ldots + a_n x^n + R_n(x)$$

Integrando termo a termo, temos:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx = \int_{a}^{b} a_{0} dx + \int_{a}^{b} a_{1}x dx + \int_{a}^{b} a_{2}x^{2} dx + \dots + \int_{a}^{b} a_{n}x^{n} dx + \int_{a}^{b} R_{n}(x) dx$$

$$= a_{0}(b-a) + a_{1}\frac{b^{2} - a^{2}}{2} + a_{2}\frac{b^{3} - a^{3}}{3} + \dots + a_{n}\frac{b^{n+1} - a^{n+1}}{n+1} + \int_{a}^{b} R_{n}(x) dx$$

Neste momento, é natural investigar o desempenho de um esquema numérico aplicado a funções do tipo $f(x) = x^n$.

Definição 9.5.1. A ordem de precisão ou ordem de exatidão de um esquema de quadratura numérica é definida como o maior inteiro positivo \mathbf{n} para o qual o esquema é exato para todas as funções do tipo x^k com $0 \le k \le n$, ou seja, um esquema é dito de ordem n se

$$\sum_{j=1}^{n} w_j f(x_j) = \int_a^b f(x) \, dx, \quad f(x) = x^k, \ k = 0, 1, \dots n$$

ou, equivalentemente:

$$\sum_{i=1}^{n} w_j x_j^k = \int_a^b x^k \, dx = \frac{b^{k+1} - a^{k+1}}{k+1}, \quad k = 0, 1, \dots n$$

Observação 9.5.1. Se o método tem ordem 0 ou mais, então

$$\sum_{j=1}^{n} w_j = b - a$$

Exemplo 9.5.2. A ordem de precisão do esquema de trapézios é 1:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx [f(a) + f(b)] \frac{b - a}{2} = \sum_{i=1}^{2} w_{i} f(x_{i})$$

onde $w_j = \frac{b-a}{2}$, $x_1 = a \in x_2 = b$.

$$(k = 0): \quad \sum_{j=1}^{n} w_j = b - a$$

$$(k = 1): \quad \sum_{j=1}^{n} w_j x_j = (a+b) \frac{b-a}{2} = \frac{b^2 - a^2}{2}$$

$$(k = 2): \quad \sum_{j=1}^{n} w_j x_j^2 = (a^2 + b^2) \frac{b-a}{2} \neq \frac{b^3 - a^3}{3}$$

Exemplo 9.5.3. A ordem de precisão do esquema de Simpson é 3:

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \left[f(a) + 4f\left(\frac{a+b}{2}\right) + f(b) \right] \frac{b-a}{6} = \sum_{j=1}^{3} w_{j} f(x_{j})$$
onde $w_{1} = w_{3} = \frac{b-a}{6}$, $w_{2} = 4\frac{b-a}{6}$, $x_{1} = a$, $x_{2} = \frac{a+b}{2}$ e $x_{3} = b$

$$(k = 0) : \sum_{j=1}^{n} w_{j} = (1+4+1)\frac{b-a}{6} = b-a$$

$$(k = 1) : \sum_{j=1}^{n} w_{j} x_{j} = (a+4\frac{a+b}{2}+b)\frac{b-a}{6} = (a+b)\frac{b-a}{2} = \frac{b^{2}-a^{2}}{2}$$

$$(k = 2) : \sum_{j=1}^{n} w_{j} x_{j}^{2} = (a^{2}+4\left(\frac{a+b}{2}\right)^{2}+b^{2})\frac{b-a}{6} = \frac{b^{3}-a^{3}}{3}$$

$$(k = 3) : \sum_{j=1}^{n} w_{j} x_{j}^{3} = (a^{3}+4\left(\frac{a+b}{2}\right)^{3}+b^{3})\frac{b-a}{6} = \frac{b^{4}-a^{4}}{4}$$

$$(k = 4) : \sum_{j=1}^{n} w_{j} x_{j}^{4} = (a^{4}+4\left(\frac{a+b}{2}\right)^{4}+b^{4})\frac{b-a}{6} \neq \frac{b^{5}-a^{5}}{4}$$

Exemplo 9.5.4. Encontre os pesos w_j e as abscissas x_j tais que o esquema de dois pontos

$$\int_{-1}^{1} f(x) \ dx = w_1 f(x_1) + w_2 f(x_2)$$

é de ordem 3.

Solução. Temos um sistema de quatro equações e quatro incógnitas dado por:

$$w_1 + w_2 = 2$$

$$x_1w_1 + x_2w_2 = 0$$

$$x_1^2w_1 + x_2^2w_2 = \frac{2}{3}$$

$$x_1^3w_1 + x_2^3w_2 = 0$$

Da segunda e quarta equação, temos:

$$\frac{w_1}{w_2} = -\frac{x_2}{x_1} = -\frac{x_2^3}{x_1^3}$$

Como $x_1 \neq x_2$, temos $x_1 = -x_2$ e $w_1 = w_2$. Da primeira equação, temos $w_1 = w_2 = 1$. Da terceira equação, temos $-x_1 = x_2 = \frac{\sqrt{3}}{3}$.

Esse esquema de ordem de precisão três e dois pontos chama-se quadratura de Gauss-Legendre com dois pontos:

$$\int_{-1}^{1} f(x) dx = f\left(\frac{\sqrt{3}}{3}\right) + f\left(-\frac{\sqrt{3}}{3}\right)$$



Exemplo 9.5.5. Comparação

f(x)	Exato	Trapézio	Simpson	Gauss-Legendre (2)
e^x	$e - e^{-1}$ $\approx 2,35040$	$e^{-1} + e$ $\approx 3,08616$	$\frac{e^{-1} + 4e^0 + e^1}{3} \approx 2,36205$	$e^{-\frac{-\sqrt{3}}{3}} + e^{\frac{\sqrt{3}}{3}}$ ≈ 2.34270
$x^2\sqrt{3+x^3}$	$\frac{16}{9} - \frac{4}{9}\sqrt{2}$ $\approx 1,14924$	3,41421	1,13807	1,15411
$x^2e^{x^3}$	$\frac{e - e^{-1}}{3} \approx 0.78347$	3,08616	1,02872	0,67905

Exercícios

E 9.5.1. Encontre os pesos w_1 , w_2 e w_3 tais que o esquema de quadratura dado por

$$\int_0^1 f(x) dx \approx w_1 f(0) + w_2 f(1/2) + w_3 f(1)$$

apresente máxima ordem de exatidão. Qual a ordem obtida?

 $w_1=1/6,\,w_2=2/3,\,w_3=1/6.$ O esquema construído é o de Simpson e a ordem de exatidão é 3.

E 9.5.2. Encontre a ordem de exatidão do seguinte método de integração:

$$\int_{-1}^{1} f(x) \ dx \approx \frac{2}{3} \left[f\left(\frac{-\sqrt{2}}{2}\right) + f(0) + f\left(\frac{\sqrt{2}}{2}\right) \right]$$

E 9.5.2. 3

E 9.5.3. Encontre a ordem de exatidão do seguinte método de integração:

$$\int_{-1}^{1} f(x) dx = -\frac{1}{210} f'(-1) + \frac{136}{105} f(-1/2) - \frac{62}{105} f(0) + \frac{136}{105} f(1/2) + \frac{1}{210} f'(1)$$

E 9.5.3. 5

E 9.5.4. Encontre os pesos w_1 , w_2 e w_3 tal que o método de integração

$$\int_0^1 f(x) \, dx \approx w_1 f(1/3) + w_2 f(1/2) + w_3 f(2/3)$$

tenha ordem de exatidão máxima. Qual é ordem obtida? E 9.5.4. $\int_0^1 f(x) dx \approx \frac{3}{2} f(1/3) - 2f(1/2) + \frac{3}{2} f(2/3)$ com ordem 3.

E 9.5.5. Quantos pontos são envolvidos no esquema de quadratura $R_{3,2}$? Qual a ordem do erro deste esquema de quadratura? Qual a ordem de exatidão desta quadratura? E 9.5.5. 5. 4. 3

9.6 Quadratura de Gauss-Legendre

Utilizando n pontos para aproximar a integral de f(x) em [-1,1] podemos encontrar a regra de quadratura de Gauss-Legendre

$$\int_{-1}^{1} f(t) dt \approx \sum_{j=1}^{n} w_j f(t_j)$$

cuja ordem de exatidão é 2n-1.

- Note que temos n coeficientes w_j e n pontos t_j para determinar. O problema de encontrar os n pesos e n abscissas é equivalente a um sistema não linear com 2n equações e 2n incógnitas.
- Pode-se mostrar que este problema sempre tem solução e que a solução é única se $t_1 < t_2 < \ldots < t_n$
- Os nós x_i são dados pelos zeros do polinômio de Legendre, $P_n(t)$.
- Os pesos são dados por

$$w_j = \frac{2}{\left(1 - t_j^2\right) \left[P_n'(t_j)\right]^2}.$$

A Tabela 9.1 lista os nós e os pesos da quadratura de Gauss-Legendre para $n=1,\,2,\,3,\,4$ e 5.

Exemplo 9.6.1. Aproxime

$$I = \int_{-1}^{1} \sqrt{1 + x^2} \, dx$$

pelo método de Gauss-Legendre com 2, 3, 4 e 5 pontos.

Tabela 9.1: Nodos e pesos para quadratura de Gauss-Legendre.

n	t_{j}	w_{j}
1	0	2
2	$\pm \frac{\sqrt{3}}{3}$	1
3	0	$\frac{8}{9}$
	$\pm\sqrt{rac{3}{5}}$	$\frac{5}{9}$
4	$\pm\sqrt{\left(3-2\sqrt{6/5}\right)/7}$ $\pm\sqrt{\left(3+2\sqrt{6/5}\right)/7}$	$\frac{18+\sqrt{30}}{36}$
	$\pm\sqrt{\left(3+2\sqrt{6/5}\right)/7}$	$\frac{18 - \sqrt{30}}{36}$
	0	$\frac{128}{225}$
5	$\pm \frac{1}{3}\sqrt{5-2\sqrt{\frac{10}{7}}}$	$\frac{322 + 13\sqrt{70}}{900}$
	$\pm \frac{1}{3}\sqrt{5+2\sqrt{\frac{10}{7}}}$	$\frac{322 - 13\sqrt{70}}{900}$

Solução. A aproximação desta integral usando o método de Gauss-Legendre consiste em computar

$$I = \int_{-1}^{1} f(x) dx \approx \sum_{i=1}^{n} w_i f(t_i),$$

onde $f(x) = \sqrt{1+x^2}$, w_i é o *i*-ésimo peso, t_i é o *i*-ésimo nodo, $i=1,\ldots,n$, e n é o número de nodos (ou pesos) da quadratura. Usando os nodos e pesos dados na Tabela 9.1, obtemos os seguintes resultados:

$$\begin{array}{c|c} n & I \\ \hline 2 & 2,3094011 \\ 3 & 2,2943456 \\ 4 & 2,2957234 \\ 5 & 2,2955705 \\ \end{array}$$

No Scilab, temos:

```
deff('y=f(x)','y=sqrt(1 + x^2)')
//G-L n=2
x2 = sqrt(3)/3
w2 = 1
I2 = w2(1)*f(x2(1)) + w2(1)*f(-x2(1))
disp(I2)
//G-L n=3
x3 = [0 - sqrt(3/5) sqrt(3/5)]
w3 = [8/9 5/9 5/9]
I3 = w3(1)*f(x3(1)) + w3(2)*f(x3(2)) + w3(2)*f(-x3(2))
disp(I3)
//G-L n=4
x4 = [sqrt((3-2*sqrt(6/5))/7) \ sqrt((3+2*sqrt(6/5))/7)]
w4 = [(18 + sqrt(30))/36 (18 - sqrt(30))/36]
I4 = w4(1)*f(x4(1)) + w4(1)*f(-x4(1)) \dots
   + w4(2)*f(x4(2)) + w4(2)*f(-x4(2))
disp(I4)
//G-L n=5
x5 = [0 \ 1/3*sqrt(5-2*sqrt(10/7)) \ 1/3*sqrt(5+2*sqrt(10/7))]
w5 = [128/225 (322+13*sqrt(70))/900 (322-13*sqrt(70))/900]
I5 = w5(1)*f(x5(1)) + w5(2)*f(x5(2)) + w5(2)*f(-x5(2)) \dots
```

$$+ w5(3)*f(x5(3)) + w5(3)*f(-x5(3))$$

disp(I5)

\Diamond

Mudança de intervalo

Os coeficientes da quadratura de Gauss-Legendre foram obtidos no intervalo [-1,1]. Para aproximar a integral de f(x) no intervalo [a,b] devemos fazer a mudança de variável

$$\bar{x}_i = \alpha t_i + \beta, \ \alpha = (b - a)/2, \ \beta = (b + a)/2$$

tal que

$$\int_a^b f(x) \ dx \approx \sum_{i=1}^n w_i f(\bar{x}_i)(b-a)/2$$

Quando subdividimos o intervalo inicial [a,b] em N intervalos com extremos $[x_i,x_{i+1}]$ a transformação torna-se

$$\bar{x}_i = \alpha t_i + \beta, \quad \alpha = (x_{i+1} - x_i)/2, \quad \beta = (x_{i+1} + x_i)/2$$

е

$$\int_{x_i}^{x_{i+1}} f(x) \ dx \approx \sum_{i=1}^n w_i f(\bar{x}_i) (x_{i+1} - x_i) / 2$$

Exemplo 9.6.2. Aproximar

$$I = \int_0^1 \sqrt{1 + x^2} dx$$

pelo método de Gauss-Legendre com 3 pontos.

Solução. Para tanto, fazemos a mudança de variáveis u = 2x - 1:

$$I = \int_0^1 \sqrt{1 + x^2} dx$$

= $\frac{1}{2} \int_{-1}^1 \sqrt{1 + \left(\frac{u+1}{2}\right)^2} du$.

E, então aplicamos a quadratura gaussiana nesta última integral, o que nos fornece $I \approx 1,1478011$. No Scilab, podemos computar estas aproximações com o seguinte código:

```
\begin{aligned} & \text{deff('y = f(u)', 'y = sqrt(1+(u+1)^2/4)/2')} \\ & \text{x3 = [0 -sqrt(3/5) sqrt(3/5)]} \\ & \text{w3 = [8/9 5/9 5/9]} \\ & \text{I3 = f(x3(1))*w3(1) + f(x3(2))*w3(2) + f(-x3(2))*w3(2)} \\ & \text{disp(I3)} \end{aligned}
```

 \Diamond

9.6.1 Código Scilab: Quadratura gaussiana com N intervalos

Exemplo 9.6.3. Aproxime a integral de sen (x) em [0,1] utilizando 5 intervalos iguais e em cada intervalo utilize uma quadratura gaussiana com 3 nós.

O código Scilab abaixo é uma implementação da quadratura gaussiana com subdivisão de intervalos. Devemos definir a função f(x) = sen(x) e chamar a função gaussiana(0,1,5).

```
function S=gaussiana(a,b,n)
h=(b-a)/n
                      // n intervalos
x=linspace(a,b,n+1)
w1=5/9; t1=-sqrt(3/5);
w2=8/9; t2=0;
w3=w1; t3=-t1;
S=0
for i=1:n
    alpha=(x(i+1)-x(i))/2
    bet =(x(i+1)+x(i))/2
    x1=alpha*t1+bet;
    x2=alpha*t2+bet;
    x3=alpha*t3+bet;
    A = (w1*f(x1)+w2*f(x2)+w3*f(x3))*h/2
    S=S+A
end
endfunction
```

Exercícios

E 9.6.1. Encontre aproximações para a integral

$$\int_{-1}^{1} x^4 e^{x^5} dx$$

usando a quadratura de Gauss-Legendre com 2, 3, 4 e 5 pontos. Então, compare com g seu valor exato.

E 9.6.2. Encontre aproximações para as seguintes integrais via Gauss-Legendre com 4 e 5 pontos:

a)
$$\int_0^1 e^{-x^4} dx$$

b)
$$\int_{1}^{4} \log(x + e^{x}) dx$$

c)
$$\int_{0}^{1} e^{-x^{2}} dx$$

9.7 Exercícios finais

E 9.7.1. Considere o problema de calcular numericamente a integral $I = \int_{-1}^{1} f(x) dx$ quando $f(x) = \frac{\cos(x)}{\sqrt{|x|}}$.

- a) O que acontece quando se aplica diretamente a quadratura gaussiana com um número impar de abscissas?
- b) Calcule o valor aproximado por quadratura gaussiana com $n=2,\,n=4,\,n=6$ e n=8.
- c) Calcule o valor aproximado da integral removendo a singularidade

$$I = \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x)}{\sqrt{|x|}} dx = \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x) - 1}{\sqrt{|x|}} dx + \int_{-1}^{1} \frac{1}{\sqrt{|x|}} dx$$
$$= \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x) - 1}{\sqrt{|x|}} dx + 2 \int_{0}^{1} \frac{1}{\sqrt{x}} dx = \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x) - 1}{\sqrt{|x|}} dx + 4$$

e aplicando quadratura gaussiana com $n=2,\,n=4,\,n=6$ e n=8.

d) Calcule o valor aproximado da integral removendo a singularidade, considerando a paridade da função

$$I = 4 + \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x) - 1}{\sqrt{|x|}} dx = 4 + 2 \int_{0}^{1} \frac{\cos(x) - 1}{\sqrt{x}} dx = 4 + \sqrt{2} \int_{-1}^{1} \frac{\cos\left(\frac{1+u}{2}\right) - 1}{\sqrt{1+u}} du$$

e aplicando quadratura gaussiana com n=2, n=4, n=6 e n=8.

- e) Expandindo a função $\cos(x)$ em série de Taylor, truncando a série depois do n-ésimo termos não nulo e integrando analiticamente.
- f) Aproximando a função cos(x) pelo polinômio de Taylor de grau 4 dado por

$$P_4(x) = 1 - \frac{x^2}{2} + \frac{x^4}{24}$$

e escrevendo

$$I = \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x)}{\sqrt{|x|}} dx = \int_{-1}^{1} \frac{\cos(x) - P_4(x)}{\sqrt{|x|}} dx + \int_{-1}^{1} \frac{P_4(x)}{\sqrt{|x|}} dx$$
$$= 2 \underbrace{\int_{0}^{1} \frac{\cos(x) - P_4(x)}{\sqrt{x}} dx}_{\text{Resolver numericamente}} + 2 \underbrace{\int_{0}^{1} \left(x^{-1/2} - \frac{x^{3/2}}{2} + \frac{x^{7/2}}{24}\right) dx}_{\text{Resolver numericamente}}$$

E 9.7.1.

n	ь	с	d	e	f
2	2.205508	3.5733599	3.6191866	3.6185185	3.618146
4	2.5973554	3.6107456	3.6181465	3.6180970	3.6180970
6	2.7732372	3.6153069	3.6181044	3.6180970	3.6180970
8	2.880694	3.6166953	3.6180989	3.6180970	3.6180970

Solução do item e: Como

$$\cos(x) = 1 + \sum_{n=1}^{\infty} (-1)^n \frac{x^{2n}}{(2n)!}$$

temos

$$\frac{1-\cos(x)}{\sqrt{x}} = -\sum_{n=1}^{\infty} (-1)^n \frac{x^{2n-1/2}}{(2n)!}, \ x \ge 0$$

Logo, podemos integrar

$$I = 4 + 2 \int_0^1 \frac{\cos(x) - 1}{\sqrt{|x|}} dx = 4 - 2 \sum_{n=1}^\infty (-1)^n \int_0^1 \frac{x^{2n-1/2}}{(2n)!} dx$$
$$= 4 - 2 \sum_{n=1}^\infty (-1)^n \frac{1}{(2n)!(2n+1/2)}$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Solução do item f)

$$2\int_{0}^{1} \left(x^{-1/2} - \frac{x^{3/2}}{2} + \frac{x^{7/2}}{24}\right) dx = 2\left(2 - \frac{1}{5} + \frac{1}{54}\right) = \frac{977}{270}$$

$$2\int_{0}^{1} \frac{\cos(x) - P_4(x)}{\sqrt{x}} dx = \sqrt{2} \int_{-1}^{1} \frac{\cos\left(\frac{1+u}{2}\right) - P_4\left(\frac{1+u}{2}\right)}{\sqrt{1+u}} du$$

E 9.7.2. Calcule numericamente o valor das seguintes integrais com um erro relativo inferior a 10^{-4} .

a)
$$\int_0^1 \frac{\sin(\pi x)}{x} dx$$

$$b) \int_0^1 \frac{\sin(\pi x)}{x(1-x)} dx$$

c)
$$\int_0^1 \frac{\sin\left(\frac{\pi}{2}x\right)}{\sqrt{x(1-x)}} dx$$

d)
$$\int_0^1 \ln(x) \cos(x) dx$$

- **E 9.7.3.** Calcule as integrais $\int_0^1 \frac{e^x}{|x|^{1/4}} dx$ e $\int_0^1 \frac{e^{-x}}{|x|^{4/5}} dx$ usando procedimentos analíticos e numéricos.
- **E 9.7.4.** Use a técnica de integração por partes para obter a seguinte identidade envolvendo integrais impróprias:

$$I = \int_0^\infty \frac{\cos(x)}{1+x} dx = \int_0^\infty \frac{\sin(x)}{(1+x)^2} dx.$$

Aplique as técnicas estudadas para aproximar o valor de I e explique por que a integral da direita é mais bem comportada.

E 9.7.5. Resolva a equação

$$x + \int_0^x e^{-y^2} dy = 5$$

com 5 dígitos significativos.

E 9.7.6. (Ciência dos materiais) O calor específico (molar) de um sólido pode ser aproximado pela teoria de Debye usando a seguinte expressão

$$C_V = 9Nk_B \left(\frac{T}{T_D}\right)^3 \int_0^{T_D/T} \frac{y^4 e^y}{(e^y - 1)^2} dy$$

onde N é a constante de Avogrado dado por $N=6,022\times 10^{23}$ e k_B é a constante de Boltzmann dada por $k_B=1,38\times 10^{-23}$. T_D é temperatura de Debye do sólido.

- a) Calcule o calor específico do ferro em quando T=200K, T=300K e T=400K supondo $T_D=470K$.
- b) Calcule a temperatura de Debye de um sólido cujo calor específico a temperatura de 300K é 24J/K/mol. Dica: aproxime a integral por um esquema numérico com um número fixo de pontos.
- c) Melhore sua cultura geral: A lei de Dulong-Petit para o calor específico dos sólidos precede a teoria de Debye. Verifique que a equação de Debye é consistente com Dulong-Petit, ou seja:

$$\lim_{T \to \infty} C_v = 3Nk_B.$$

Dica: use $e^y \approx 1 + y$ quando $y \approx 0$

E 9.7.6. a) 19.2; 22.1; 23.3; b) 513.67K

- **E 9.7.7.** Explique por quê quando um método simples tem estimativa de erro de truncamento local de ordem h^n , então o método composto associado tem estimativa de erro de ordem h^{n-1} .
 - **E 9.7.8.** Encontre os pesos w_1 e w_2 e as abcissas x_1 e x_2 tais que

$$\int_{-1}^{1} f(x) = w_1 f(x_1) + w_2 f(x_2)$$

quando $f(x) = x^k$, k = 0,1,2,3, isto é, o método que apresente máxima ordem de exatidão possível com dois pontos.

Use esse método para avaliar o valor da integral das seguintes integrais e compare com os valores obtidos para Simpson e trapézio, bem como com o valor exato.

a)
$$\int_{-1}^{1} (2 + x - 5x^2 + x^3) dx$$

b)
$$\int_{-1}^{1} e^x dx$$

c)
$$\int_{-1}^{1} \frac{dx}{\sqrt{x^2 + 1}}$$

E 9.7.8. $\int_{-1}^{1} f(x)dx = f\left(-\frac{\sqrt{3}}{3}\right) + f\left(\frac{\sqrt{3}}{3}\right)$

E 9.7.9. Encontre os pesos w_1 , w_2 e w_3 tal que o método de integração

$$\int_{-1}^{1} f(x)dx \approx w_1 f\left(-\frac{\sqrt{3}}{3}\right) + w_2 f(0) + w_3 f\left(\frac{\sqrt{3}}{3}\right)$$

tenha ordem de exatidão máxima. Qual é ordem obtida? E 9.7.9. $w_1=w_3=1$ e $w_2=0$ com ordem 3.

Capítulo 10

Problemas de valor inicial

Neste capítulo, vamos estudar metodologias numéricas para aproximar a solução de problema de valor inicial (problema de valor inicial) para equações diferenciais ordinárias. Primeiramente, daremos atenção aos problemas de primeira ordem e, depois, mostraremos que estas técnicas podem ser estendidas para problemas e sistemas de ordem superior. Considere um problema de valor inicial de primeira ordem dado por:

$$u'(t) = f(t, u(t)), t > t^{(1)}$$
 (10.1a)

$$u(t^{(1)}) = a$$
 (condição inicial). (10.1b)

A incógnita de um problema de valor inicial é uma função que satisfaz a equação diferencial (10.1a) e a condição inicial (10.1b).

Considere os próximos três exemplos:

Exemplo 10.0.1. O seguinte problema é linear não homogêneo:

$$u'(t) = t (10.2)$$

$$u(0) = 2$$
 (10.3)

Exemplo 10.0.2. O seguinte problema é linear homogêneo:

$$u'(t) = u(t) \tag{10.4}$$

$$u(0) = 1 \tag{10.5}$$

Exemplo 10.0.3. O seguinte problema é não linear e não homogêneo:

$$u'(t) = \operatorname{sen}(u(t)^2 + \operatorname{sen}(t))$$
 (10.6)

$$u(0) = a \tag{10.7}$$

A solução do primeiro exemplo é $u(t) = t^2/2 + 2$ pois satisfaz a equação diferencial e a condição inicial. A solução do segundo também é facilmente obtida: $u(t) = e^t$. Porém como podemos resolver o terceiro problema?

Para muitos problemas de valor inicial da forma (10.1), não é possível encontrar uma expressão analítica fechada, ou seja, sabe-se que a solução existe e é única, porém não podemos expressá-la em termos de funções elementares. Por isso é necessário calcular aproximações numéricas para a solução.

Existem uma enorme família de metodologias para construir soluções numéricas para problemas de valor inicial. Aqui, vamos nos limitar a estudar métodos que aproximam u(t) em um conjunto finito de valores de t. Este conjunto de valores será chamado de **malha** e será denotado por $\{t^{(i)}\}_{i=1}^N = \{t^{(1)}, t^{(2)}, t^{(3)}, \dots, t^{(N)}\}$. Desta forma, aproximamos a solução $u(t^{(i)})$ por $u^{(i)}$ em cada ponto da malha usando diferentes esquemas numéricos.

10.1 Rudimentos da teoria de problemas de valor inicial

Uma questão fundamental no estudo dos problemas de valor iniciais consiste em analisar se um dado problema é um problema **bem posto**. Ou seja,

- Existe uma solução para o problema de valor inicial?
- A solução é única?
- A solução do problema de valor inicial é pouco sensível a pequenas perturbações nas condições iniciais?

A fim de responder tais questões, precisamos definir o conceito de função Lipschitz contínua, ou simplesmente, função Lipschitz

Definição 10.1.1. Uma função f(t,u) é Lipschitz contínua em um intervalo I em u se existe uma constante L, tal que $\forall t \in [a,b]$ e $u,v \in \mathbb{R}$,

$$|f(t,u) - f(t,v)| \le L|u-v|, \ \forall t \in I.$$

O seguinte resultado estabelece a existência e unicidade de solução para determinada classe de problemas de valor inicial:

Teorema 10.1.1 (Teorema de Picard-Lindelöf). Seja f(t, u) contínua em t e Lipschitz em u. Então o seguinte problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t, u(t)),$$
 (10.8)

$$u(t^{(1)}) = a,$$
 (10.9)

Admite uma única solução em um intervalo $[t^{(1)},t^{(f)})$ com $t^{(f)} > t^{(1)}$.

 \Diamond

Teorema 10.1.2 (Dependência contínua na condição inicial). Se u(t) e v(t) são soluções do problema de valor inicial (10.8), isto é, com f(t,u) contínua em t e Lipschitz em u Lipschitz com $u(a) = u^{(1)}$, $v(a) = v^{(1)}$, então

$$|u(t) - v(t)| \le e^{L(t - t^{(1)})} |u^{(1)} - v_1|.$$

Exercícios resolvidos

ER 10.1.1. A função $f(t,u) = \sqrt{u}$, $u \ge 0$ não é uma função Lipschitz em u, pois

$$\lim_{u \to 0+} \frac{|f(t,u) - f(t,0)|}{|u - 0|} = \lim_{u \to 0+} \frac{\sqrt{u}}{u} = \lim_{u \to 0+} \frac{1}{\sqrt{u}} = \infty$$

Mostre que o seguinte problema de valor inicial não admite solução única:

$$\frac{du}{dt} = \sqrt{u}, \ u > 0, \tag{10.10}$$

$$u(0) = 0. \tag{10.11}$$

$$u(0) = 0. (10.11)$$

Solução. A função identicamente nula, u(t) = 0, satisfaz a equação diferencial e a condição de contorno, logo é uma solução do problema de valor inicial. No entanto, a função $u(t) = \frac{t^2}{4}$ satisfaz a condição inicial, pois u(0) = 0 e a equação diferencial pois $\frac{du}{dt} = \frac{t}{2} = \sqrt{\frac{t^2}{4}}$.

De fato, qualquer função do tipo

$$u(t) = \begin{cases} 0, & 0 \le t \le t_0 \\ \frac{(t-t_0)^2}{4}, & t > t_0 \end{cases}$$

é solução do problema de valor inicial dado.

10.2Método de Euler

Nesta seção, contruiremos o mais simples dos métodos para resolver problemas de valor inicial: o método de Euler com passo constante. Por passo constante, queremos dizer que os pontos da malha estão todos igualmente espaçados, isto é:

$$t^{(i)} = (i-1)h, \quad i = 1, 2, \dots, N.$$

onde h é passo, ou seja, a distância entre dois pontos da malha.

¹Esta solução pode ser obtida por separação de variáveis.

Considere então o problema de valor inicial dado por:

$$u'(t) = f(t, u(t)), t > t^{(1)}$$
 (10.12)

$$u(t^{(1)}) = a. (10.13)$$

Ao invés de tentar solucionar o problema para qualquer $t > t^{(1)}$, iremos aproximar u(t) em $t = t^{(2)}$.

Integrando (10.12) de $t^{(1)}$ até $t^{(2)}$, obtemos:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} u'(t) dt = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.14)

$$u(t^{(2)}) - u(t^{(1)}) = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.15)

$$u(t^{(1)}) = u(t^{(1)}) + \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.16)

Seja u_n a aproximação de $u(t_n)$. Para obter o método numérico mais simples aproximamos f em $[t^{(1)},t^{(2)}]$ pela função constante $f(t,u(t)) \approx f(t^{(1)},u^{(1)})$,

$$u^{(2)} = u^{(1)} + f(t^{(1)}, u^{(1)}) \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} dt$$
 (10.17)

$$u^{(2)} = u^{(1)} + f(t^{(1)}, u^{(1)})(t^{(2)} - t^{(1)})$$
(10.18)

$$u^{(2)} = u^{(1)} + hf(t^{(1)}, u^{(1)})$$
(10.19)

Este procedimento pode ser repetido para $t^{(3)}$, $t^{(4)}$, ..., obtendo, assim, o chamado **método de Euler**:

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h f(t^{(n)}, u^{(n)}),$$
 (10.20)

$$u^{(1)} = u^{(1)} = u(t^{(1)})$$
 (condição inicial). (10.21)

Exemplo 10.2.1. Considere o problema de valor inicial

$$u'(t) = 2u(t)$$
$$u(0) = 1$$

cuja solução é $u(t)=e^{2t}$. O método de Euler aplicado a este problema produz o esquema:

$$u^{(k+1)} = u^{(k)} + 2hu^{(k)} = (1+2h)u^{(k)}$$
(10.22)

$$u^{(1)} = 1, (10.23)$$

Suponha que queremos calcular o valor aproximado de u(1) com h = 0,2. Então os pontos $t^{(1)} = 0$, $t^{(2)} = 0,2$, $t^{(3)} = 0,4$, $t^{(4)} = 0,6$, $t^{(5)} = 0,8$ e $t^{(6)} = 1,0$ formam

os seis pontos da malha. As aproximações para a solução nos pontos da malha usando o método de Euler são:

$$\begin{array}{lll} u(0) & \approx & u^{(1)} = 1 \\ u(0,2) & \approx & u^{(2)} = (1+2h)u^{(1)} = 1,4u^{(1)} = 1,4 \\ u(0,4) & \approx & u^{(3)} = 1,4u^{(2)} = 1,96 \\ u(0,6) & \approx & u^{(4)} = 1,4u^{(3)} = 2,744 \\ u(0,8) & \approx & u^{(5)} = 1,4u^{(4)} = 3,8416 \\ u(1,0) & \approx & u^{(6)} = 1,4u^{(5)} = 5,37824 \end{array}$$

Essa aproximação é bem grosseira quando comparamos com a solução do problema em t=1: $u(1)=e^2\approx 7{,}38906$. Não obstante, se tivéssemos escolhido um passo menor, teríamos obtido uma aproximação melhor. Veja tabela abaixo com valores obtidos com diferentes valores de passo h.

h	10^{-1}	10^{-2}	10^{-3}	10^{-4}	10^{-5}	10^{-6}	10^{-7}
$u^{(N)}$	6,1917	6,7275	7,0400	7,2096	7,2980	7,3432	7,3660

De fato, podemos mostrar que quando h se aproxima de 0, a solução aproximada via método de Euler converge para a solução exata e^2 . Para isto, basta observar que a solução da relação de recorrência (10.22) é dada por

$$u^{(k)} = (1+2h)^{k-1}.$$

Como $t^{(k)} = (k-1)h$ e queremos a solução em t=2, a solução aproximada pelo método de Euler com passo h em é dada por:

$$u^{(k)} = (1+2h)^{k-1} = (1+2h)^{\frac{2}{h}}.$$

Aplicando o limite $h \to 0+$, temos:

$$\lim_{h \to 0+} (1+2h)^{\frac{2}{h}} = e^2.$$

Exercícios Resolvidos

ER 10.2.1. Aproxime a solução do problema de valor inicial

$$u'(t) = -0.5u(t) + 2 + t (10.24)$$

$$u(0) = 8 ag{10.25}$$

Usando os seguinte passos: $h = 10^{-1}$, $h = 10^{-2}$, $h = 10^{-3}$, $h = 10^{-4}$ e $h = 10^{-5}$ e compare a solução aproximada em t = 1 com a solução exata dada por:

$$u(t) = 2t + 8e^{-t/2} \Longrightarrow u(1) = 2 + 8e^{-1/2} \approx 6,85224527770107$$
 (10.26)

Solução. Primeramente itentificamos f(t,u) = -0.5u + 2 + t e construímos o processo iterativo do método de Euler:

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h(-0.5u^{(n)} + 2 + t^{(n)}), \quad n = 1, 2, 3, ...$$
 (10.27)
 $u^{(1)} = 8$ (10.28)

O seguinte código pode ser usado para implementar no Scilab a recursão acima:

```
function u=euler(h,Tmax)
  u= 8;
  t= 0;
  itmax = Tmax/h;
  for n=1:itmax
      t= (n-1)*h;
      u= u + h*(-0.5*u+2+t);
    end
endfunction
o qual pode ser invocado da seguinte forma:
-->euler(1e-1,1)
  ans =
  6.7898955
```

Podemos construir um vetor com as cinco soluções da seguinte forma:

```
-->S=[euler(1e-1,1) euler(1e-2,1) euler(1e-3,1) euler(1e-4,1) euler(1e-5,1)] S =
```

6.7898956

6.846163

6.851639

6.852185

6.8522392

A seguinte tabela resume os resultados obtidos:

h	10^{-1}	10^{-2}	10^{-3}	10^{-4}	10^{-5}
Euler	6,7898955	6,8461635	6,8516386	6,8521846	6,8522392
ε_{rel}	9,1e-03	8,9e-04	8,9e-05	8,9e-06	8,9e-07



Vamos agora, analisar o desempenho do método de Euler usando um exemplo mais complicado, porém ainda simples suficiente para que possamos obter a solução exata:

Exemplo 10.2.2. Considere o problema de valor inicial relacionado à equação logística:

$$u'(t) = u(t)(1 - u(t)) (10.29)$$

$$u(0) = 1/2 (10.30)$$

Podemos obter a solução exata desta equação usando o método de separação de variáveis e o método das frações parciais. Para tal escrevemos:

$$\frac{du(t)}{u(t)(1-u(t))} = dt$$

O termo $\frac{1}{u(t)(1-u(t))}$ pode ser decomposto em frações parciais como $\frac{1}{u} + \frac{1}{1-u}$ e chegamos na seguinte equação diferencial:

$$\left(\frac{1}{u(t)} + \frac{1}{1 - u(t)}\right) du = dt.$$

Integrando termo-a-termo, temos a seguinte equação algébrica relacionando u(t) e t:

$$\ln(u(t)) - \ln(1 - u(t)) = t + C$$

Onde C é a constante de integração, que é definida pela condição inicial, isto é, u=1/2 em t=0. Substituindo, temos C=0. O que resulta em:

$$\ln\left(\frac{u(t)}{1 - u(t)}\right) = t$$

Equivalente a

$$\frac{u(t)}{1 - u(t)} = e^t \Longrightarrow u(t) = (1 - u(t))e^t \Longrightarrow (1 + e^t)u(t) = e^t$$

E, finalmente, encontramos a solução exata dada por $u(t) = \frac{e^t}{1+e^t}$. Vejamos, agora, o esquema iterativo produzido pelo método de Euler:

$$u^{(k+1)} = u^{(k)} + hu^{(k)}(1 - u^{(k)}),$$

 $u^{(1)} = 1/2.$

O seguinte código pode ser usado para implementar no Scilab a recursão acima:

```
function u=euler(h,Tmax)
    u= .5;
    itmax = Tmax/h;
    for n=1:itmax
        u= u + h*u*(1-u);
    end
endfunction
o qual pode ser invocado da seguinte forma (h = 1e - 1, t = 2):
-->euler(1e-1,2)
    ans =
```

Para fins de comparação, calculamos a solução exata e aproximada para alguns valores de t e de passo h e resumimos na tabela abaixo:

$\mid t \mid$	Exato	Euler $h = 0.1$	Euler $h = 0.01$
0	1/2	0,5	0,5
1/2	$\frac{e^{1/2}}{1+e^{1/2}} \approx 0.6224593$	0,6231476	0,6225316
1	$\frac{e}{1+e} \approx 0.7310586$	0,7334030	0,7312946
2	$\frac{e^2}{1+e^2} \approx 0.8807971$	0,8854273	0,8812533
3	$\frac{e^3}{1+e^3} \approx 0.9525741$	0,9564754	0,9529609

Exercícios

0.8854273

E 10.2.1. Resolva o problema de valor inicial a seguir envolvendo uma equação não autônoma, isto é, quando a função f(t,u) depende explicitamente do tempo. Use passo h=0.1 e h=0.01. Depois compare com a solução exata dada por $u(t)=2e^{-t}+t-1$ nos intantes $t=0,\,t=1,\,t=2$ e t=3.

$$u'(t) = -u(t) + t$$

$$u(0) = 1,$$

 ${\bf E}$ 10.2.1. O esquema recursivo de Euler fica:

$$u^{(k+1)} = u^{(k)} + h(-u^{(k)} + t^{(k)})$$

 $u^{(1)} = 1$

Comparação:

t	Exato	Euler $h = 0,1$	Euler $h = 0.01$
0	1	1	1
1	$2e^{-1} \approx 0.7357589$	0,6973569	0,7320647
2	$2e^{-2} + 1 \approx 1,2706706$	1,2431533	1,2679593
3	$2e^{-3} + 2 \approx 2,0995741$	2,0847823	2,0980818

E 10.2.2. Resolva o prolema de valor inicial envolvendo uma equação não linear usando passo h = 0.1 e h = 0.01.

$$u'(t) = \cos(u(t))$$

$$u(0) = 0,$$

Depois compare com a solução exata dada por

$$u(t) = \tan^{-1}\left(\frac{e^{2t} - 1}{2e^t}\right).$$

nos intantes t = 0, t = 1, t = 2 e t = 3.

$$u^{(k+1)} = u^{(k)} + h\cos(u^{(k)})$$

 $u^{(1)} = 0$

Comparação:

t	Exato	Euler $h = 0,1$	Euler $h = 0.01$	
0	0	0	0	
1	0,8657695	0.8799602	0.8671764	
2	1,3017603	1.3196842	1.3035243	
3	1,4713043	1.4827638	1.4724512	

E 10.2.3. Resolva a seguinte problema de valor inicial linear com passo $h = 10^{-4}$ via método de Euler e compare a solução obtida com o valor exato $y(t) = e^{\sin(t)}$ em t = 2:

$$y'(t) = \cos(t)y(t)$$
$$y(0) = 1.$$

E 10.2.3. Aproximação via Euler: 2,4826529, exata: $e^{\mathrm{sen}\,(2)}\approx 2,4825777$. Erro relativo aproximado: 3×10^{-5} .

10.3 Método de Euler melhorado

O método de Euler estudado na Seção 10.2 é aplicação bastante restrita devido à sua pequena precisão, isto é, normalmente precisamos escolher um passo h muito pequeno para obter soluções de boa qualidade, o que implica um número elevado de passos e, consequentemente, alto custo computacional.

Nesta seção, contruiremos o **método de Euler melhorado** ou **método de Euler modificado** ou, ainda, **método de Heun**. Para tal, considere o problema de valor inicial dado por:

$$u'(t) = f(t, u(t)), t > t^{(1)}$$
 (10.31)

$$u(t^{(1)}) = a. (10.32)$$

Assim como fizemos para o método de Euler, integramos (10.31) de $t^{(1)}$ até $t^{(2)}$ e obtemos:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} u'(t) dt = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.33)

$$u(t^{(2)}) - u(t^{(1)}) = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.34)

$$u(t^{(2)}) = u(t^{(1)}) + \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.35)

A invés de aproximar f(t,u(t)) como uma constante igual ao seu valor em $t=t^{(1)}$, aplicamos a regra do trapézio (ver 9.1.2) à integral envolvida no lado direito da expressão, isto é:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt = \left[\frac{f\left(t^{(1)}, u(t^{(1)})\right) + f\left(t^{(2)}, u(t^{(2)})\right)}{2} \right] h + O(h^3)$$
 (10.36)

onde $h = t^{(2)} - t^{(1)}$. Como o valor de $u(t^{(2)})$ não é conhecido antes de o passo ser realizado, aproximamos seu valor aplicando o método de Euler:

$$\tilde{u}(t^{(2)}) = u(t^{(1)}) + hf(t^{(1)}, u(t^{(1)}))$$

Assim obtemos:

$$u(t^{(2)}) = u(t^{(1)}) + \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$

$$\approx u(t^{(1)}) + \left[\frac{f\left(t^{(1)}, u(t^{(1)})\right) + f\left(t^{(2)}, u(t^{(2)})\right)}{2} \right] h$$

$$\approx u(t^{(1)}) + \left[\frac{f\left(t^{(1)}, u(t^{(1)})\right) + f\left(t^{(2)}, \tilde{u}(t^{(2)})\right)}{2} \right] h$$

onde

$$k_1 = f\left(t^{(1)}, u(t^{(1)})\right)$$

e
 $k_2 = f\left(t^{(2)}, \tilde{u}(t^{(2)})\right) = f\left(t^{(2)}, u(t^{(1)}) + hk_1\right)$

Portanto, o método recursivo de Euler melhorado assume a seguinte forma:

$$\begin{split} \tilde{u}^{(k+1)} &= u^{(k)} + h f(t^{(k)}, u^{(k)}), \\ u^{(k+1)} &= u^{(k)} + \frac{h}{2} \left(f(t^{(k)}, u^{(k)}) + f(t^{(k)}, \tilde{u}^{(k)}) \right), \\ u^{(1)} &= a \text{ (condição inicial)}. \end{split}$$

Que pode ser escrito equivalentemente como:

$$k_{1} = f(t^{(k)}, u^{(k)}),$$

$$k_{2} = f(t^{(k+1)}, u^{(k)} + k_{1}),$$

$$u^{(k+1)} = u^{(k)} + h \frac{k_{1} + k_{2}}{2},$$

$$u^{(1)} = a \text{ (condição inicial)}.$$

Aqui k_1 e k_2 são variáveis auxiliares que representam as inclinações e devem ser calculadas a cada passo. Esta notação é compatível com a notação usada nos métodos de Runge-Kutta, uma família de esquemas iterativos para aproximar problemas de valor inicial, da qual o método de Euler e o método de Euler melhorado são casos particulares. Veremos os métodos de Runge-Kutta na Seção 10.7.

Exercícios Resolvidos

ER 10.3.1. Resolva pelo método de Euler melhorado problema de valor inicial do Exercício Resolvido 10.2.1:

$$u'(t) = -0.5u(t) + 2 + t (10.37)$$

$$u(0) = 8 ag{10.38}$$

Usando os seguinte passos: $h = 10^{-1}$, $h = 10^{-2}$, $h = 10^{-3}$, $h = 10^{-4}$ e $h = 10^{-5}$ e compare a solução aproximada em t = 1 com a solução obtida pelo método de Euler e a solução exata dada por:

$$u(t) = 2t + 8e^{-t/2} \Longrightarrow u(1) = 2 + 8e^{-1/2} \approx 6,85224527770107$$
 (10.39)

Solução. Primeramente itentificamos f(t,u) = -0.5u + 2 + t e construímos o processo iterativo do método de Euler melhorado:

$$k_1 = f(t^{(n)}, u^{(n)}) = -0.5u^{(n)} + 2 + t^{(n)}$$
 (10.40)

$$\tilde{u} = u^{(n)} + hk_1 \tag{10.41}$$

$$k_2 = f(t^{(n+1)}, \tilde{u}) = -0.5\tilde{u} + 2 + t^{(n+1)}$$
 (10.42)

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h(k_1 + k_2), \quad n = 1, 2, 3, \dots$$
 (10.43)

$$u^{(1)} = 8 \text{ (condição inicial)}.$$
 (10.44)

O seguinte código pode ser usado para implementar no Scilab a recursão acima:

function u=euler_mod(h,Tmax)
 u= 8;

```
itmax = Tmax/h;
  for n=1:itmax
    t=(n-1)*h;
    k1 = (-0.5*u + 2 + t);
    u til = u + h*k1;
    k2 = (-0.5*u_til + 2 + t + h);
    u = u + h * (k1 + k2)/2;
  end
endfunction
o qual pode ser invocado da seguinte forma:
-->euler_mod(1e-1,1)
 ans =
    6.8532941
Podemos construir um vetor com as cinco soluções da seguinte forma:
 -->S=[euler_mod(1e-1,1) euler_mod(1e-2,1) euler_mod(1e-3,1) euler_mod(1e-4,1) e
S
```

A seguinte tabela resume os resultados obtidos:

6.8522554

6.8532949

h	10^{-1}	10^{-2}	10^{-3}	10^{-4}	10^{-5}
Euler	6,7898955	6,8461635	6,8516386	6,8521846	6,8522392
$arepsilon_{rel}$	9,1e-03	8,9e-04	8,9e-05	8,9e-06	8,9e-07
Euler mod.	6,8532949	6,8522554	6,8522454	6,8522453	6,8522453
$arepsilon_{rel}$	1,5e-04	1,5e-06	1,5e-08	1,5e-10	1,5e-12

6.8522454

6.8522453



6.8522453

10.4 Solução de sistemas de equações diferenciais

Nas seções 10.2 e 10.3, construimos dois métodos numéricos para resolver problemas de valor inicial. Nestas seções, sempre consideremos problemas envolvendo

287

equações diferenciais ordinárias de primeira ordem, isto é:

$$u'(t) = f(t,u(t)), t > t^{(1)}$$

 $u(t^{(1)}) = a.$

Estas técnicas podem ser diretamente estendidas para resolver numericamente problemas de valor inicial envolvendo sistemas de equações diferenciais ordinárias de primeira ordem, isto é:

$$u_1'(t) = f_1(t, u_1(t), u_2(t), u_3(t), \dots, u_n(t)), t > t^{(1)},$$
 (10.45)

$$u_2'(t) = f_2(t, u_1(t), u_2(t), u_3(t), \dots, u_n(t)), t > t^{(1)},$$
 (10.46)

$$u_3'(t) = f_3(t, u_1(t), u_2(t), u_3(t), \dots, u_n(t)), t > t^{(1)},$$
 (10.47)

$$\vdots$$
 (10.48)

: (10.48)

$$u'_n(t) = f^{(n)}(t, u_1(t), u_2(t), u_3(t), \dots, u_n(t)), t > t^{(1)},$$
 (10.49)

$$u(t^{(1)}) = a_1, (10.50)$$

$$u(t^{(2)}) = a_2, (10.51)$$

$$u(t^{(2)}) = a_2,$$
 (10.51)
 $u(t^{(3)}) = a_3,$ (10.52)

$$u(t^{(n)}) = a_n. (10.54)$$

O Problema (10.45) pode ser escrito como um problema de primeira ordem envolvendo uma única incógnita, u(t), dada como um vetor de funções $u_i(t)$, isto é:

$$u(t) = \begin{bmatrix} u_1(t) \\ u_2(t) \\ u_3(t) \\ \vdots \\ u_n(t) \end{bmatrix}$$

De forma que o Problema (10.45) assuma a seguinte forma:

$$u'(t) = f(t,u(t)), t > t^{(1)}$$

 $u(t^{(1)}) = a.$

onde

$$f(t,u(t)) = \begin{bmatrix} f_1(t,u_1(t),u_2(t),u_3(t),\dots,u_n(t)) \\ f_2(t,u_1(t),u_2(t),u_3(t),\dots,u_n(t)) \\ f_3(t,u_1(t),u_2(t),u_3(t),\dots,u_n(t)) \\ \vdots \\ f^{(n)}(t,u_1(t),u_2(t),u_3(t),\dots,u_n(t)) \end{bmatrix}$$

е

$$a = \begin{bmatrix} a_1 \\ a_2 \\ a_3 \\ \vdots \\ a_n \end{bmatrix}$$

Veja o o Exemplo 10.55

Exemplo 10.4.1. Considere o problema de resolver numericamente pelo método de Euler o seguinte sistema de equações diferenciais ordinárias com valores iniciais:

$$x'(t) = -y(t),$$
 (10.55a)

$$y'(t) = x(t),$$
 (10.55b)
 $u(0) = 1.$ (10.55c)

$$u(0) = 1.$$
 (10.55c)

$$v(0) = 0. (10.55d)$$

Para aplicar o método de Euler a este sistema, devemos encarar as duas incógnitas do sistema como entradas de um vetor, ou seja, escrevemos:

$$u(t) = \left[\begin{array}{c} x(t) \\ y(t) \end{array} \right].$$

e, portanto, o sistema pode ser escrito como:

$$\begin{bmatrix} x^{(k+1)} \\ y^{(k+1)} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} x^{(k)} \\ y^{(k)} \end{bmatrix} + h \begin{bmatrix} -y^{(k)} \\ x^{(k)} \end{bmatrix}.$$

Observe que este processo iterativo é equivalente a discretiza as equações do sistema uma-a-uma, isto é:

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - hy^{(k)},$$

$$y^{(k+1)} = y^{(k)} + hx^{(k)},$$

$$x^{(1)} = 1,$$

$$y^{(1)} = 0,$$

Exercícios Resolvidos

ER 10.4.1. Resolva pelo método de Euler melhorado o seguinte problema de valor inicial para aproximar o valor de x e y entre t = 0 e t = 1:

$$x'(t) = x(t) - y(t),$$

 $y'(t) = x(t) - y(t)^{3},$
 $u(0) = 1.$
 $v(0) = 0.$

Solução. Primeiramente, identificamos u(t) como o vetor incógnita:

$$u(t) = \left[\begin{array}{c} x(t) \\ y(t) \end{array} \right].$$

Depois aplicamos a recursão do método de Euler melhorado dada por:

$$\begin{array}{lcl} \tilde{u}^{(k+1)} & = & u^{(k)} + h f(t^{(k)}, u^{(k)}), \\ u^{(k+1)} & = & u^{(k)} + \frac{h}{2} \left(f(t^{(k)}, u^{(k)}) + f(t^{(k)}, \tilde{u}^{(k)}) \right), \end{array}$$

isto é:

$$\begin{split} \tilde{x}^{(k+1)} &= x^{(k)} + h\left(x^{(k)} - y^{(k)}\right) \\ \tilde{y}^{(k+1)} &= y^{(k)} + h\left(x^{(k)} - y^{(k)^3}\right) \\ x^{(k+1)} &= x^{(k)} + \frac{h}{2}\left[\left(x^{(k)} - y^{(k)}\right) + \left(\tilde{x}^{(k)} - \tilde{y}^{(k)}\right)\right] \\ y^{(k+1)} &= y^{(k)} + \frac{h}{2}\left[\left(x^{(k)} - y^{(k)^3}\right) + \left(\tilde{x}^{(k)} - \tilde{y}^{(k)^3}\right)\right] \end{split}$$

A tabela a seguir resume os resultados obtidos:

h		t = 0.2	t = 0.4	t = 0.6	t = 0.8	t = 1.0
10^{-2}	X	1.1986240	1.3890564	1.5654561	1.7287187	1.8874532
10	у	0.2194288	0.4692676	0.7206154	0.9332802	1.0850012
10^{-3}	X	1.1986201	1.3890485	1.5654455	1.7287066	1.8874392
10	У	0.2194293	0.4692707	0.7206252	0.9332999	1.0850259
10^{-4}	х	1.1986201	1.3890484	1.5653609	1.7287065	1.8874390
10	у	0.2194293	0.4692707	0.7205062	0.9333001	1.0850262

A seguinte rotina pode ser usada para implementar a solução do sistema:

```
function [x,y]=euler mod(h,Tmax,u1)
  itmax = Tmax/h;
  x=zeros(itmax+1);
  y=zeros(itmax+1);
  x(1)=u1(1);
  y(1)=u1(2);
  for n = 1:itmax
    t=(n-1)*h;
    kx1 = (x(n)-y(n));
    ky1 = (x(n)-y(n)^3);
    x til = x(n) + h*kx1;
    y_{til} = y(n) + h*ky1;
    kx2 = (x_til-y_til);
    ky2 = (x til-y til^3);
    x(n+1)=x(n)+h*(kx1+kx2)/2;
    y(n+1)=y(n)+h*(ky1+ky2)/2;
  end
endfunction
Que pode ser invocada como:
h=1e-2
Tmax=1
itmax=Tmax/h
[x,y]=euler mod(h,Tmax,[1,0]);
[x(1) \ x(1+itmax*.2) \ x(1+itmax*.4) \ x(1+itmax*.6) \ x(1+itmax*.8) \ x(1+itmax)]
[y(1) y(1+itmax*.2) y(1+itmax*.4) y(1+itmax*.6) y(1+itmax*.8) y(1+itmax)]
```

 \Diamond

10.5 Solução de equações e sistemas de ordem superior

Na Seção 10.4, estendemos os métodos de Euler e Euler melhorado visto nas seções 10.2 e 10.3 para resolver numericamente problemas de valor inicial envolvendo sistemas de equações diferenciais ordinárias de primeira ordem. Nesta seção,

estenderemos estas técnicas para resolver alguns tipos de problemas de ordem superior. Para tal, converteremos a equação diferencial em um sistema, incluindo as derivadas da incógnita como novas incógnitas. Vejamos um exemplo:

Exemplo 10.5.1. Resolva o problema de valor inicial de segunda ordem dado por

$$y'' + y' + y = \cos(t),$$

 $y(0) = 1,$
 $y'(0) = 0,$

A fim de transformar a equação diferencial dada em um sistema de equações de primeira ordem, introduzimos a substituição w=y', de forma que obteremos o sistema:

$$y' = w$$

$$w' = -w - y + \cos(t)$$

$$y(0) = 1$$

$$w(0) = 0$$

Este sistema pode ser resolvido usando as técnicas da Seção 10.4.

Exercícios resolvidos

ER 10.5.1. Considere o seguinte sistema envolvendo uma equação de segunda ordem e uma de primeira ordem:

$$x''(t) - (1 - 0.1z(t))x'(t) + x(t) = 0$$
$$10z'(t) + z(t) = x(t)^{2}$$

sujeito a condições iniciais dadas por:

$$x(0) = 3$$

 $x'(0) = 0$
 $z(0) = 10$

Rescreva este sistema como um sistema de três equações de primeira ordem.

Solução. Definimos y(t) = x'(t), pelo que o sistema se torna:

$$x'(t) = y(t)$$

$$y'(t) - (1 - 0.1z(t))y(t) + x(t) = 0$$

$$10z'(t) + z(t) = x(t)^{2}$$

defina o vetor u(t) como:

$$u(t) = \begin{bmatrix} x(t) \\ y(t) \\ z(t) \end{bmatrix}$$

De forma que:

$$u'(t) = \begin{bmatrix} x'(t) \\ y'(t) \\ z'(t) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} y(t) \\ [1 - 0.1z(t)] y(t) - x(t) \\ [x(t)^2 - z(t)] / 10 \end{bmatrix}$$
ou
$$u'(t) = \begin{bmatrix} u'_1(t) \\ u'_2(t) \\ u'_3(t) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} u_2(t) \\ [1 - 0.1u_3(t)] u_2(t) - u_1(t) \\ [u_1(t)^2 - u_3(t)] / 10 \end{bmatrix}$$

sujeito às condições iniciais dadas por:

$$u'(0) = \begin{bmatrix} x'(0) \\ y'(0) \\ z'(0) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 3 \\ 0 \\ 10 \end{bmatrix}$$

\Diamond

Exercícios

E 10.5.1. Resolva o problema de valor inicial dado por

$$x' = -2x + \sqrt{y}$$

$$y' = x - y$$

$$x(0) = 0$$

$$y(0) = 2$$

com passo $h = 2 \cdot 10^{-1} \ h = 2 \cdot 10^{-2}$, $h = 2 \cdot 10^{-3} \ e \ h = 2 \cdot 10^{-4}$ para obter aproximações para x(2) e y(2).

E 10.5.1.

h		$2 \cdot 10^{-2}$	$2 \cdot 10^{-2}$	$2 \cdot 10^{-3}$	$2 \cdot 10^{-4}$
Euler	x	0,4302019	0,4355057	0,4358046	0,4358324
Eulei	У	0,6172935	0,6457760	0,6486383	0,6489245
Euler mod,	x	0,4343130	0,4358269	0,4358354	0,4358355
Euler mod,	у	0,6515479	0,6489764	0,6489566	0,6489564

E 10.5.2. Considere o problema de segunda order dado por:

$$x''(t) + x'(t) + \operatorname{sen}(x(t)) = 1,$$

sujeito às condições iniciais dadas por:

$$x(0) = 2,$$

$$x'(0) = 0.$$

Resolva numericamente para obter o valor de x(0,5), x(1), x(1,5) e x(2) com passo $h = 10^{-2}$ e $h = 10^{-3}$ via método de Euler modificado.

h		t = 0.5	t = 1.0	t = 1.5	t = 2.0
10-3	x	1,9023516	1,6564208	1,3124281	0,9168299
10	y,	-0,3635613	-0,6044859	-0,7564252	-0,8072298
10-4	x	1,9023552	1,6564243	1,3124309	0,9168319
10	y,	-0,3635670	-0,6044930	-0,7564334	-0,8072397

10.6 Erro de truncamento

Nas seções 10.2 e 10.3, construimos dois métodos numéricos para resolver problemas de valor inicial. No Exercício Resolvido 10.3.1, vimos que o erro do método de Euler de do método de Euler melhorado caem quando se reduz o passo h, ademais, o erro do método de Euler melhorado cai conforme o quadrado de h, enquando o do método de Euler cai conforme h^2 . Este fenômeno motiva a definção de **ordem de precisão**.

Definição 10.6.1. O erro de truncamento local é definido como o erro introduzido em cada passo pelo truncamento da equação diferencial supondo conhecida a solução exata no início do intervalo. Um método numérico é dito ter **ordem de precisão** p se o erro de truncamento local for da ordem de h^{p+1} .

Exemplo 10.6.1. O método de Euler tem erro de truncamento local de ordem 1. Para obter este resultado, observamos via expansão de Taylor que:

$$u(t+h) = u(t) + hu'(t) + \frac{h^2}{2}u''(t) + O(h^3).$$

Se escolhermos nesta expressão $t=t^{(n)}$ e, portanto, $t+h=t^{(n)}+h=t^{(n+1)}$, temos:

$$t^{(n+1)} = t^{(n)} + hu'(t^{(n)}) + \frac{h^2}{2}u''(t^{(n)}) + O(h^3)$$

Agora notamos que o termo principal do erro é dado por $\frac{h^2}{2}u''(t^{(n)})$, como a derivada segunda da solução não depende de h, o erro local de truncamento decresce conforme h^2 e assim a ordem de precisão do método é 1.

Definição 10.6.2. O erro de truncamento global é definido como erro acumulado ao longo de todos os passo de resolução, supondo a condição inicial exata.

A relação entre o erro de truncamento global e o erro de truncamento local depende da função f(t,u) envolvida. Diante de suficiente regularidade, o erro acumulado é da mesma ordem de grande do erro de truncamento local acumulado ao longo do processo, isto é, pode ser estimado multiplicando o erro local pelo número de passos. Como o número de passos N necessários para calcular a solução de um problema de valor inicial no ponto $t=t_f$ é dado por $N=\frac{t_f}{h}$, temos que a erro de truncamento global é uma ordem inferior ao erro de truncamento local e equivale à ordem de precisão do método.

Usamos também a notação ETL para o erro de truncamento local e ETG para o erro de truncamento global. De forma que, para o método de Euler, temos:

$$ETL_{Euler} = O(h^2)$$
 e $ETG_{Euler} = O(h)$.

Exemplo 10.6.2. Vamos obter o erro de truncamento local do método de Euler melhorado. Partimos da construção do esquema iterativo de Euler melhorado:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} u'(t) dt = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.56)

$$u(t^{(2)}) - u(t^{(1)}) = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.57)

$$u(t^{(2)}) = u(t^{(1)}) + \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.58)

Neste ponto, usamos o erro de truncamento do método de trapézios para aproximar a integral envolvida:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt = \frac{h}{2} \left[f\left(t^{(1)}, u(t^{(1)})\right) + f\left(t^{(2)}, u(t^{(2)})\right) \right] + O(h^3)$$

Assim, temos que o erro de truncamento local do método de Euler melhorado é $O(h^3)$ e, portanto, um método de ordem 2.

E 10.6.1. Aplique o método de Euler e o método de Euler melhorado para resolver o problema de valor inicial dado por

$$u' = -2u + \sqrt{u}$$
$$u(0) = 1$$

com passo $h=10^{-1}$, $h=10^{-2}$, $h=10^{-3}$, $h=10^{-4}$ e $h=10^{-5}$ para obter aproximações para u(1). Compare com a solução exata dada do problema dada por $u(t)=\left(1+2e^{-t}+e^{-2t}\right)/4$ através do erro relativo e observe a ordem de precisão do método.

E 10.6.1.

h	10^{-1}	10^{-2}	10-3	10^{-4}	10^{-5}
Euler	0,4495791	0,4660297	0,4675999	0,4677562	0,4677718
ε_{rel}	9,1e-03	8,9e-04	8,9e-05	8,9e-06	8,9e-07
Euler mod,	0,4686037	0,4677811	0,4677736	0,4677735	0,4677735
ε_{rel}	1,8e-03	1,6e-05	1,6e-07	1,6e-09	1,6e-11

A solução exata vale $u(1)=\frac{1+2e^{-1}+e^{-2}}{4}=\left(\frac{1+e^{-1}}{2}\right)^2\approx 0.467773541395.$

E 10.6.2. Resolva o problema de valor inicial dado por

$$u' = \cos(tu(t))$$

$$u(0) = 1$$

com passo $h=10^{-1},\ h=10^{-2},\ h=10^{-3},\ h=10^{-4}$ e $h=10^{-5}$ para obter aproximações para u(2)

h	10^{-1}	10^{-2}	10-3	10^{-4}	10^{-5}
Euler	1,1617930	1,1395726	1,1374484	1,1372369	1,1372157
Euler mod	1,1365230	1,1372075	1,1372133	1,1372134	1,1372134

10.7 Métodos de Runge-Kutta explícitos

Nas seções anteriores, exploramos os métodos de Euler e Euler modificado para resolver problemas de valor inicial. Neste momento, deve estar claro ao leitor que o método de Euler melhorado produz soluções de melhor qualidade que o método de Euler para a maior parte dos problemas estudados. Isso se deve, conforme Seção 10.6, à ordem de precisão do método.

Os métodos de Runge-Kutta generalizam o esquema do método de Euler melhorado, inserindo mais estágios de cálculo e buscando ordens de precisão mais altas. Nesta seção, trataremos dos métodos de Runge-Kutta explícitos²

Para tal, considere o problema de valor inicial:

$$u'(t) = f(t,u(t)),$$
 (10.59)

$$u(t_0) = a.$$
 (10.60)

Integrando a EDO em $[t^{(n)}, t^{(n+1)}]$ obtemos

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + \int_{t^{(n)}}^{t^{(n+1)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.61)

 $^{^2\}mathrm{Existem}$ também os métodos implícitos que serão abordados na Seção 10.8. Ver Observação 10.7.1.

O método de Euler aproxima a integral no lado direito da expressão acima utilizando apenas o valor de f(t,u) em $t=t^{(n)}$, o método de Euler melhorado aproxima esta integral utilizando os valores de f(t,u) $t=t^{(n)}$ e $t=t^{(n+1)}$. Os métodos de Runge-Kutta explícitos admitem estágios intermediários, utilizando outros valores de f(t,u) nos pontos $\{\tau_1,\tau_2,\ldots,\tau_{\nu}\}$ dentro do intervalo $[t_n,t^{(n+1)}]$. Veja esquema abaixo:

$$u_n$$
 u_{n+1}
 $t^{(n)}$ $t^{(n+1)}$
 $t^{(n)}$ $t^{(n)} + c_2 h$ \cdots $t^{(n)} + c_{\nu} h$

Observe que $\tau_j = t^{(n)} + c_j h$ com $0 = c_1 \le c_2 \le \cdots \le c_{\nu} \le 1$, isto é, o primeira ponto sempre coincide com o extremo esquerdo do intervalo, mas o último ponto não precisa ser o extremo direito. Ademais, um mesmo ponto pode ser usado mais de uma vez com aproximações diferentes para $u(\tau_i)$.

Desta forma, aproximamos a integral por um esquema de quadratura com ν pontos:

$$\int_{t^{(n)}}^{t^{(n+1)}} f(t, u(t)) dt \approx u_n + h \sum_{j=1}^{\nu} b_j f(\tau_j, u(\tau_j))$$
 (10.62)

onde b_j são os pesos da quadratura numérica que aproxima a integral. Assim como na construção do método de Euler melhorado, não dispomos dos valores $u(\tau_i)$ antes de calculá-los e, por isso, precisamos estimá-los com base nos estágios anteriores:

$$\tilde{u}_1 = u^{(n)} ag{10.63}$$

$$\tilde{u}_2 = u_n + ha_{21}k_1 \tag{10.64}$$

$$\tilde{u}_3 = u_n + h \left[a_{31} k_1 + a_{32} k_2 \right] \tag{10.65}$$

$$\tilde{u}_4 = u_n + h \left[a_{41}k_1 + a_{42}k_2 + a_{43}k_3 \right]$$
 (10.66)

$$\vdots$$
 (10.67)

$$\tilde{u}_{\nu} = u_n + h \left[a_{\nu 1} k_1 + a_{\nu 2} k_2 + \dots + a_{\nu \nu} k_{\nu} \right]$$
 (10.68)

$$\tilde{u}_{\nu} = u_n + h \left[a_{\nu 1} k_1 + a_{\nu 2} k_2 + \dots + a_{\nu \nu} k_{\nu} \right]$$

$$u^{(n+1)} = u_n + h \left[b_1 k_1 + b_2 k_2 + \dots + b_{\nu} k_{\nu} \right],$$
(10.68)
$$(10.69)$$

onde $k_j = f(\tau_j, \tilde{u}_j), A := (a_{ij})$ é a matriz Runge-Kutta (triangular inferior com diagonal zero), b_i são os pesos Runge-Kutta e c_i são os nós Runge-Kutta. Estes coeficientes podem ser escritos de forma compacta em uma tabela conforme a seguir:

Na tabela mais à direita, omitimos os termos obrigatoriamente nulos.

Exemplo 10.7.1. O método de Euler modificado pode ser escrito conforme:

$$\tilde{u}_{1} = u^{(n)}
\tilde{u}_{2} = u^{(n)} + hk_{1}
u^{(n+1)} = u^{(n)} + h\left[\frac{1}{2}k_{1} + \frac{1}{2}k_{2}\right]$$

Identificando os coeficientes, obtemos $\nu=2, c_1=0, c_2=1, a_{21}=1, b_1=\frac{1}{2}$ e $b_2 = \frac{1}{2}$. Escrevendo na forma tabular, temos:

$$\begin{array}{c|cccc} c & A & & 0 & \\ \hline & b & & & \frac{1}{2} & \frac{1}{2} \end{array}$$

Observação 10.7.1. Nos métodos chamados explícitos, os elementos da diagonal principal (e acima dela) da matriz A devem ser nulos, pois a aproximação em cada estágio é calculada com base nos valores dos estágios anteriores. Nos métodos implícitos, essa restrição é removida, neste caso, o cálculo da aproximação em um estágio envolve a solução de uma equação algébrica.

Observação 10.7.2. Além da condição fixa $c_1 = 0$, para que um método seja de ordem pelo menos unitária, isto é, $p \ge 1$.

10.7.1Métodos de Runge-Kutta com dois estágios

Os métodos de Runge-Kutta com dois estágios ($\nu = 2$) são da seguinte forma:

$$\tilde{u}_1 = u^{(n)} (10.70)$$

$$\tilde{u}_2 = u^{(n)} + ha_{21}k_1 \tag{10.71}$$

$$\tilde{u}_2 = u^{(n)} + ha_{21}k_1$$

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h[b_1k_1 + b_2k_2],$$
(10.71)
$$(10.72)$$

onde $k_1 = f(t^{(n)}, u^{(n)})$ e $k_2 = f(t^{(n)} + c_2 h, \tilde{u}_2)$

Assumindo suavidade suficiente em f, usamos o polinônio de Taylor:

$$k_2 = f(t^{(n)} + c_2 h, \tilde{u}_2) (10.73)$$

$$= f(t^{(n)} + c_2h, u^{(n)} + a_{21}hk_1) (10.74)$$

$$= f(t^{(n)}, u^{(n)}) + h \left[c_2 \frac{\partial f}{\partial t} + a_{21} k_1 \frac{\partial f}{\partial u} \right] + O(h^2)$$
 (10.75)

$$= k_1 + h \left(c_2 \frac{\partial f}{\partial t} + a_{21} k_1 \frac{\partial f}{\partial u} \right) + O(h^2)$$
 (10.76)

fazendo com que (10.72) se torne

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + hb_1k_1 + hb_2k_2 (10.77)$$

$$= u_n + hb_1k1 + hb_2\left[k_1 + h\left(c_2\frac{\partial f}{\partial t} + a_{21}k_1\frac{\partial f}{\partial u}\right) + O(h^2)\right] (10.78)$$

$$= u_n + h(b_1 + b_2)k_1 + h^2b_2\left(c_2\frac{\partial f}{\partial t} + a_{21}k_1\frac{\partial f}{\partial u}\right) + O(h^3) \quad (10.79)$$

Usando a equação diferencial ordinária que desejamos resolver e derivando-a em t, obtemos:

$$u'(t) = f(t, u(t)),$$
 (10.80)

$$u''(t) = \frac{\partial f}{\partial t} + \frac{\partial f}{\partial u}u'(t) = \frac{\partial f}{\partial t} + \frac{\partial f}{\partial u}f(t, u(t)). \tag{10.81}$$

Agora, expandimos em série de Taylor a solução exata u(t) em $t = t^{(n)}$,

$$u(t^{(n+1)}) = u(t^{(n)} + h) = u^{(n)} + hu'(t) + \frac{h^2}{2}u''(t) + O(h^3)$$
 (10.82)

$$= u^{(n)} + hf(t,u^{(n)}) + \frac{h^2}{2}\frac{d}{dt}f(t,u(t)) + O(h^3)$$
 (10.83)

$$= u^{(n)} + hf(t,u^{(n)}) + \frac{h^2}{2} \left(\frac{\partial f}{\partial t} + \frac{\partial f}{\partial u} u'(t^{(n)}) \right) + O(h^3) \quad (10.84)$$

$$= u^{(n)} + hf(t,u^{(n)}) + \frac{h^2}{2} \left(\frac{\partial f}{\partial t} + \frac{\partial f}{\partial u} f(t,u^{(n)}) \right) + O(h^3) (10.85)$$

$$= u^{(n)} + hf(t,u^{(n)}) + \frac{h^2}{2} \left(\frac{\partial f}{\partial t} + \frac{\partial f}{\partial u} k_1 \right) + O(h^3)$$
 (10.86)

Finalmente comparamos os termos em (10.79) e (10.86) de forma a haver concordância na expansão de Taylor até segunda ordem, isto é, restanto apenas o erro de ordem 3 e produzindo um método de ordem de precisão p = 2:

$$b_1 + b_2 = 1, \quad b_2 c_2 = \frac{1}{2} \quad e \quad a_{21} = c_2$$
 (10.87)

Este sistema é formada por três equações e quatro incógnitas, pelo que admite infinitas soluções. Para construir toda a família de soluções, escolha um parâmetro $\alpha \in (0,1]$ e defina a partir de (10.87):

$$b_1 = 1 - \frac{1}{2\alpha}, \ b_2 = \frac{1}{2\alpha}, \ c_2 = \alpha, \ a_{21} = \alpha$$

Portanto, obtemos o seguinte esquema genérico:

Algumas escolhas comuns são $\alpha = \frac{1}{2}$, $\alpha = \frac{2}{3}$ e $\alpha = 1$:

Note que a tabela da direita fornece o método Euler modificado ($\alpha = 1$). O esquema iterativo assume a seguinte forma:

$$\tilde{u}_1 = u^{(n)}$$
 (10.88)

$$\tilde{u}_2 = u^{(n)} + h\alpha k_1$$
 (10.89)

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h\left[\left(1 - \frac{1}{2\alpha}\right)k_1 + \frac{1}{2\alpha}k_2\right],$$
 (10.90)

onde $k_1 = f(t^{(n)}, u^{(n)})$ e $k_2 = f(t^{(n)} + h\alpha, \tilde{u}_2)$. Ou, equivalentemente:

$$k_1 = f(t^{(n)}, u^{(n)}) (10.91)$$

$$k_2 = f(t^{(n)} + h\alpha_1 u^{(n)} + h\alpha_1 k_1)$$
 (10.92)

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h \left[\left(1 - \frac{1}{2\alpha} \right) k_1 + \frac{1}{2\alpha} k_2 \right], \qquad (10.93)$$

10.7.2 Métodos de Runge-Kutta com três estágios

Os métodos de Runge-Kutta com 3 estágios podem ser descritos na forma tabular como:

$$\begin{array}{c|cccc}
0 & & & & & \\
c_2 & a_{21} & & & & \\
c_3 & a_{31} & a_{32} & & & \\
& b_1 & b_2 & b_3 & & \\
\end{array}$$

Seguindo um procedimento similar ao da Seção 10.7.1, podemos obter as condições equivalentes às condições (10.87) para um método com $\nu = 3$ e ordem p = 3, as quais são:

$$b_1 + b_2 + b_3 = 1, (10.94)$$

$$b_2c_2 + b_3c_3 = \frac{1}{2}, (10.95)$$

$$b_2c_2 + b_3c_3 = \frac{1}{2},$$

$$b_2c_2^2 + b_3c_3^2 = \frac{1}{3},$$
(10.95)

$$b_3 a_{32} c_2 = \frac{1}{6}, (10.97)$$

$$a_{21} = c_2, (10.98)$$

$$a_{31} + a_{32} = c_3. (10.99)$$

Assim, temos 6 condições para determinar 8 incógnitas, o que implica a existência de uma enorme família de métodos de Runge-Kutta com três estágios e ordem p=3. Se fixarmos os coeficientes c_2 e c_3 , podemos os outros de forma única:

$$b_1 = 1 - \frac{1}{2c_2} - \frac{1}{2c_3} + \frac{1}{3c_2c_3}$$

$$b_2 = \frac{3c_3 - 2}{6c_2(c_3 - c_2)}$$

$$b_3 = \frac{2 - 3c_2}{6c_3(c_3 - c_2)}$$

$$a_{21} = c_2$$

$$a_{31} = c_3 - \frac{1}{6b_3c_2}$$

$$a_{32} = \frac{1}{6b_3c_2}$$

Alguns exemplos de métodos de Runge-Kutta de 3 estágios são o método clássico de Runge-Kutta $\left(c_2 = \frac{1}{2} \text{ e } c_3 = 1\right)$ e o método de Nyström $\left(c_2 = c_3 = \frac{2}{3}\right)$:

10.7.3Métodos de Runge-Kutta com quatro estágios

As técnicas utilizadas nas seções 10.7.1 e 10.7.2 podem ser usadas para obter métodos de quarta ordem (p=4) e quatro estágios $(\nu=4)$. As seguintes tabelas descrevem os dois esquemas mais conhecidos de Runge-Kutta quarta ordem com quatro estágios. O primeiro é denominado **método de Runge-Kutta 3/8** e o segundo é chamado de **método de Runge-Kutta clássico**.

O método de Runge-Kutta clássico é certamente o mais notório dos métodos de Runge-Kutta e seu esquema iterativo pode ser escrito como a seguir:

$$k_{1} = f\left(t^{(n)}, u^{(n)}\right)$$

$$k_{2} = f\left(t^{(n)} + h/2, u^{(n)} + k_{1}/2\right)$$

$$k_{3} = f\left(t^{(n)} + h/2, u^{(n)} + k_{2}/2\right)$$

$$k_{4} = f\left(t^{(n)} + h, u^{(n)} + k_{3}\right)$$

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h\frac{k_{1} + 2k_{2} + 2k_{3} + k_{4}}{6}$$

A seguinte heurística, usando o método de Simpson para quadratura numérica, pode ajudar a compreender os estranhos coeficientes:

$$u(t^{(n+1)}) - u(t^{(n)}) = \int_{t^{(n)}}^{t^{(n+1)}} f(t,u(s)) ds$$

$$\approx \frac{h}{6} \left[f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) + 4f\left(t^{(n)} + h/2, u(t^{(n)} + h/2)\right) + f\left(t^{(n)} + hu(t^{(n)} + h)\right) \right]$$

$$\approx h \frac{k_1 + 4\left(\frac{k_2 + k_3}{2}\right) + k_4}{6}$$

onde k_1 e k_4 representam os valores de f(t,u) nos extremos; k_2 e k_3 são duas aproximações diferentes para a inclinação no meio do intervalo.

Exercícios resolvidos

ER 10.7.1. Construa o esquema iterativo o método clássico de Runge-Kutta três estágios cuja tabela é dada a seguir:

$$\begin{array}{c|ccccc}
0 & & & \\
\frac{1}{2} & \frac{1}{2} & & \\
1 & -1 & 2 & & \\
\hline
& \frac{1}{6} & \frac{4}{6} & \frac{1}{6} & \\
\end{array}$$

Solução.

$$k_1 = f(t^{(n)}, u^{(n)})$$

$$k_2 = f(t^{(n)} + h/2, u^{(n)} + k_1/2)$$

$$k_3 = f(t^{(n)} + h, u^{(n)} - k_1 + 2k_2)$$

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h\frac{k_1 + 4k_2 + k_4}{6}$$

ER 10.7.2. Utilize o método clássico de Runge-Kutta três estágios para calcular o valor de u(2) com passos $h=10^{-1}$ e $h=10^{-2}$ para o seguinte problema de valor inicial:

 \Diamond

$$u'(t) = -u(t)^2 + t,$$

 $u(0) = 0.$

Aplicando o processo iterativo obtido no Problema Resolvido 10.7.1, obtemos a seguinte rotina:

```
function [y]= f(t,u)
    y= t-u**2
endfunction
```

```
function [u] = RK3_classico(h,Tmax,u1)
  itmax = Tmax/h;
  u=zeros(itmax+1)
  u(1)=u1

for i = 1:itmax
    t=(i-1)*h
    k1 = f(t, u(i))
    k2 = f(t+h/2, u(i) + h*k1/2)
    k3 = f(t+h, u(i) + h*(2*k2-k1))
```

$$u(i+1) = u(i) + h*(k1+4*k2+k3)/6$$

end
endfunction

A qual pode ser invocada com:

1.1935760016451

1.1935759753635

Exercícios

E 10.7.1. Aplique o esquema de Runge-Kutta segunda ordem com dois es-

tágios cujos coeficientes são dados na tabela a seguir $\begin{array}{c|c} 0 \\ \frac{2}{3} & \frac{2}{3} \\ \hline & \frac{1}{4} & \frac{3}{4} \end{array}$ para resolver o

problema de valor inicial dado por:

$$x'(t) = \operatorname{sen}(x(t)),$$

$$x(0) = 2.$$

para t=2 com h=1e-1, h=1e-2 e h=1e-3. Expresse sua resposta com oito dígitos significativos corretos. E 10.7.1. 2,9677921, 2,9682284 e 2,9682325.

E 10.7.2. Resolva pelo método de Euler, Euler melhorado, Runge-Kutta clássico três estágios e Runge-Kutta clássico quatro estágios o problema de valor inicial tratados nos exercícios resolvidos 10.2.1 e 10.3.1 dado por:

$$u'(t) = -0.5u(t) + 2 + t (10.100)$$

$$u(0) = 8 (10.101)$$

Usando os seguinte passos: $h=1,\,h=10^{-1},\,h=10^{-2}$ e $h=10^{-3}$ e compare a solução aproximada em t=1 com as soluções obtidas com a solução exata dada por:

$$u(t) = 2t + 8e^{-t/2} \Longrightarrow u(1) = 2 + 8e^{-1/2} \approx 6,85224527770107$$
 (10.102)

E 10.7.2.

Euler	6,0000000	6,7898955	6,8461635	6,8516386
ε_{rel}	1,2e-01	9,1e-03	8,9e-04	8,9e-05
Euler mod,	7,0000000	6,8532949	6,8522554	6,8522454
ε_{rel}	2,2e-02	1,5e-04	1,5e-06	1,5e-08
RK_3	6,8333333	6,8522321	6,8522453	6,8522453
ε_{rel}	2,8e-03	1,9e-06	1,9e-09	1,8e-12
RK ₄	6,8541667	6,8522454	6,8522453	6,8522453
ε_{rel}	2,8e-04	1,9e-08	1,9e-12	1,3e-15

E 10.7.3. Aplique o método de Euler, o método de Euler melhorado, o método clássico de Runge-Kutta três estágios e o método clássico de Runge-Kutta quatro estágios para resolver o problema de valor inicial dado por

$$u' = u + t$$
$$u(0) = 1$$

com passo $h=1,\,h=10^{-1},\,h=10^{-2}$ e $h=10^{-3}$ para obter aproximações para u(1). Compare com a solução exata dada do problema dada por $u(t) = 2e^t - t - 1$ através do erro relativo e observe a ordem de precisão do método. Expresse a sua resposta com oito dígitos significativos para a solução e 2 dígitos significativos para o erro relativo.

Euler	2,0000000	3,1874849	3,4096277	3,4338479
ε_{rel}	4,2e-01	7,2e-02	7,8e-03	7,9e-04
Euler mod	3,0000000	3,4281617	3,4364737	3,4365628
ε_{rel}	1,3e-01	2,4e-03	2,6e-05	2,6e-07
RK ₃	3,3333333	3,4363545	3,4365634	3,4365637
ε_{rel}	3,0e-02	6,1e-05	6,5e-08	6,6e-11
RK_4	3,4166667	3,4365595	3,4365637	3,4365637
ε_{rel}	5,8e-03	1,2e-06	1,3e-10	1,2e-14

Métodos de Runge-Kutta implícitos 10.8

Nas seções anteriores contruímos os métodos de Runge-Kutta implícito, nesta seção veremos uma nova família de métodos chamados implícitos. Nos métodos implícitos o processo recursivo produz uma equação implícita para $y^{(n+1)}$ em termos de $y^{(n)}$, como por exemplo:

$$y^{(n+1)} = y^{(n)} + hy^{(n+1)}$$
 (10.103)
 $y^{(1)} = 1$ (10.104)

$$y^{(1)} = 1 (10.104)$$

para resolver o problema de valor inicial dado por:

$$y'(t) = y(t)$$
$$y(0) = 1$$

Note que este método é **implícito** pois a expressão que define a iteração depende de $u^{(n+1)}$ dos dois lados da Equação (10.103), exigindo que o termo seja isolado para a aplicação do método.

10.8.1 Método de Euler implícito

Contruiremos, agora, o mais simples dos métodos para resolver problemas de valor inicial: o método de Euler implícito, uma variante do método de Euler (explícito) que vimos na Seção 10.2. Seguinte o mesmo raciocício daquela seção, integramos o problema de valor inicial dado por

$$u'(t) = f(t,u(t))$$
 (10.105)
 $u(t^{(1)}) = a$ (10.106)

$$u(t^{(1)}) = a (10.106)$$

de $t^{(1)}$ até $t^{(2)}$ obtemos (como feito anteriormente) para obter

$$u(t^{(2)}) = u(t^{(1)}) + \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.107)

Diferentemente do método de Euler estudado, o método de Euler implícito aproxima a função f(t,u) pela uma função constante $f(t,u(t)) \approx f(t^{(2)},u^{(2)})$ e, assim, obtemos o seguinte esquema:

$$u^{(2)} = u^{(1)} + h f(t^{(2)}, u^{(2)}) (10.108)$$

Generalizando este procedimento para t_n obtemos o **método de Euler im**plícito

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h f(t^{(n+1)}, u^{(n+1)}). (10.109)$$

Note que este método é **implícito** (a equação é implícita) pois depende de u_{n+1} dos dois lados da equação. Se a função f for simples o suficiente, podemos resolver a equação isolando o termo u_{n+1} . Se isso não for possível, devemos usar um dos métodos vistos anteriormente para calcular as raízes da equação (por exemplo, método da bissecção e método de Newton).

Exemplo 10.8.1. Considere o problema de valor inicial dado por

$$u'(t) = \lambda u(t) \tag{10.110}$$

$$u(0) = 1 (10.111)$$

A relação de recorrência do método de Euler implícito é dado por:

$$y^{(n+1)} = y^{(n)}h\lambda y^{(n+1)}$$

 $y^{(1)} = 1$

Isolando a $y^{(n+1)}$ na primeira equação, obtemos o processo iterativo dado por:

$$y^{(n+1)} = \frac{y^{(n)}}{1 - \lambda h}$$
$$y^{(1)} = 1$$

10.8.2 O método trapezoidal

O método de Euler aproxima a função f(t,u) como uma constante no intervalo $[t^{(1)},t^{(2)}]$. O método trapezoidal é muito semelhante ao método de Euler melhorado estudado na Seção 10.3, integramos de $t^{(1)}$ até $t^{(2)}$ a equação diferencial envolvida no problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t, u(t)), t > t^{(1)}$$
 (10.112)

$$u(t^{(1)}) = a. (10.113)$$

para obter:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} u'(t) dt = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.114)

$$u(t^{(2)}) - u(t^{(1)}) = \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.115)

$$u(t^{(2)}) = u(t^{(1)}) + \int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) dt$$
 (10.116)

Exatamente como no método de Euler melhorado, aplicamos a regra do trapézio (ver 9.1.2) à integral envolvida no lado direito da expressão, isto é:

$$\int_{t^{(1)}}^{t^{(2)}} f(t, u(t)) \ dt = \left[\frac{f\left(t^{(1)}, u(t^{(1)})\right) + f\left(t^{(2)}, u(t^{(2)})\right)}{2} \right] h + O(h^3)$$

onde $h = t^{(2)} - t^{(1)}$.

Repetindo este procedimento para cada n, obtemos o esquema iterativo do método trapezoidal:

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + \frac{h}{2} \left(f(t^{(n)}, u^{(n)}) + f(t^{(n+1)}, u^{(n+1)}) \right)$$
 (10.117)

$$u^{(1)} = a (10.118)$$

Exemplo 10.8.2. Considere o problema de valor inicial dado por

$$u'(t) = \lambda u(t) \tag{10.119}$$

$$u(0) = 1 (10.120)$$

onde λ é uma constante. A relação de recorrência do método de Euler trapezoidal é dado por:

$$y^{(n+1)} = y^{(n)} - \frac{\lambda h}{2} \left[y^{(n+1)} + y^{(n)} \right]$$
$$y^{(1)} = 1$$

Isolando a $y^{(n+1)}$ na primeira equação, obtemos o processo iterativo dado por:

$$y^{(n+1)} = \frac{1 + \lambda h/2}{1 - \lambda h/2} y^{(n)}$$
$$y^{(1)} = 1$$

Exercícios

Exemplo 10.8.3. Considere o problema de valor inicial dado por:

$$y'(t) = y(t) (1 - y(t)),$$

 $y(0) = \frac{1}{2}.$

Construa a recursão via método de Euler implícito e explicite o termo $y^{(n+1)}$

E 10.8.0. O método de Euler implícito produz a seguinte recursão:

$$y^{(n+1)} = y^{(n)} + hy^{(n+1)} \left(1 - y^{(n+1)}\right)$$

a qual pode ser escrita como:

$$h\left[y^{(n+1)}\right]^2 + (1-h)y^{(n+1)} - y^{(n)} = 0$$

Usando a fórmula da equação quadrática temos:

$$y^{(n+1)} = \frac{-(1-h) \pm \sqrt{(1-h)^2 + 4hy^{(n)}}}{2h}$$

Como a condição inicial é positiva, é fácil ver que y(t) > 0 para todo t e, portanto:

$$y^{(n+1)} = \frac{-(1-h) + \sqrt{(1-h)^2 + 4hy^{(n)}}}{2h}$$

$$= (1-h) \frac{-1 + \sqrt{1 + \frac{4hy^{(n)}}{(1-h)^2}}}{2h}$$

$$= \frac{(1-h)}{2h} \left[\sqrt{1 + \frac{4hy^{(n)}}{(1-h)^2}} - 1 \right]$$

$$= \frac{(1-h)}{2h} \frac{4hy^{(n)}}{(1-h)^2} \frac{1}{\left[\sqrt{1 + \frac{4hy^{(n)}}{(1-h)^2}} + 1 \right]}$$

$$= \frac{2}{(1-h)} \frac{1}{\left[1 + \sqrt{1 + \frac{4hy^{(n)}}{(1-h)^2}} \right]} y^{(n)}$$

10.8.3 O método theta

O método theta é uma generalização dos métodos de Euler e trapezoidal. A relação de recorrência do método theta é dada por:

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h(\theta f(t^{(n)}, u^{(n)}) + (1 - \theta) f(t^{(n+1)}, u^{(n+1)}))$$
(10.121)

Observe que quando $\theta = 1$, a relação recai no método de Euler, quando $\theta = \frac{1}{2}$, no método trapezoidal e quando $\theta = 0$, no método de Euler implícito.

10.9 Método de Adams-Bashforth

Seja o problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t, u(t))$$
 (10.122)

$$u(t_0) = a (10.123)$$

Nos métodos de passo simples, os valores calculados para $f\left(t^{(n)},u(t^{(n)})\right)$ nos passos anteriores são desprezados ao calcular o próximo passo. Nos métodos de passo múltiplo, os valores de $f\left(t,u\right)$), nos passos $n,\,n+1,\,...,\,n+s-1$ são utilizados ao calcular f em $t^{(n+s)}$.

Integrando a equação diferencial no intervalo $[t^{(n+s-1)},t^{(n+s)}]$, obtemos:

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + \int_{t^{(n+s-1)}}^{t^{(n+s)}} f(t,u(t))dt$$
 (10.124)

No método de Adams-Bashforth, o integrando em (10.124) é aproximado pelo polinômio que interpola $f(t^{(k)}, u^{(k)})$ para $k = n, n + 1, n + 2, \dots, n + s - 1$, isto é:

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + \int_{t^{(n+s-1)}}^{t^{(n+s)}} p(t)dt$$

onde p(t) é polinômio de grau s-1 dado na forma de Lagrange por:

$$p(t) = \sum_{j=0}^{s-1} \left[f(t^{(n)}, u^{(n)}) \prod_{k=0, k \neq j}^{s-1} \frac{t - t^{(n+k)}}{t^{(n+j)} - t^{(n+k)}} \right]$$

Agora observamos que

$$\int_{t^{(n+s-1)}}^{t^{(n+s)}} p(t)dt = h \sum_{j=0}^{s-1} \beta_j f(t^{(n+j)}, u^{(n+j)})$$

onde

$$\beta_j = \frac{1}{h} \int_{t^{(n+s)}}^{t^{(n+s)}} \prod_{k=0, k \neq j}^{s-1} \frac{t - t^{(n+k)}}{t^{(n+j)} - t^{(n+k)}} dt$$
 (10.125)

e obtemos a relação de recorrência:

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + h \sum_{j=0}^{s-1} \beta_j f(t^{(n+j)}, u^{(n+j)})$$
 (10.126)

Observe que a integral envolvida no cálculo dos coeficientes β_j em (10.125) pode ser simplificada via a mudança de variáveis $t = t^{(n+s-1)} + h\tau$:

$$\beta_j = \int_0^1 \prod_{k=0, k \neq j}^{s-1} \frac{\tau + s - k - 1}{j - k} d\tau$$
 (10.127)

$$= \frac{(-1)^{s-j-1}}{j!(s-j-1)!} \int_0^1 \prod_{k=0, k \neq j}^{s-1} (\tau + s - k - 1) d\tau$$
 (10.128)

$$= \frac{(-1)^{s-j-1}}{j!(s-j-1)!} \int_0^1 \prod_{k=0, k \neq s-j-1}^{s-1} (\tau+k) d\tau$$
 (10.129)

(10.130)

Observação 10.9.1 (Ordem do método de Adasm-Bashforth). Da teoria de interpolação (ver capítulos 6 e 9), temos que o erro de aproximação da integral de uma função suficientemente suave por um polinômio interpolador em s pontos é de ordem s+1. Assim, o erro local de truncamento do método de Adams-Bashforth com s passos é s+1 e, portanto, o erro global de truncamente é de ordem s.

Exemplo 10.9.1. Calcule os coeficientes de Adams-Bashforth para s=2 e, depois, construa seu processo iterativo.

$$\beta_0 = -\int_0^1 (\tau + 2 - 1 - 1) d\tau = -\frac{1}{2}$$

$$\beta_1 = \int_0^1 (\tau + 2 - 0 - 1) d\tau = \frac{3}{2}$$

O processo iterativo é dado por:

$$y^{(n+2)} = y^{(n)} + \frac{h}{2} \left[3f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) - f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right]$$

Exemplo 10.9.2. Calcule os coeficientes e de Adams-Bashforth para s=3 e,

depois, construa o processo iterativo.

$$\beta_0 = \frac{1}{2} \int_0^1 (\tau + 3 - 1 - 1) \cdot (\tau + 3 - 2 - 1) d\tau = \frac{5}{12}$$

$$\beta_1 = -\int_0^1 (\tau + 3 - 0 - 1) \cdot (\tau + 3 - 2 - 1) d\tau = -\frac{4}{3}$$

$$\beta_2 = \frac{1}{2} \int_0^1 (\tau + 3 - 0 - 1) \cdot (\tau + 3 - 1 - 1) d\tau = \frac{23}{12}$$

O processo iterativo é dado por:

$$y^{(n+3)} = y^{(n)} + \frac{h}{12} \left[23f\left(t^{(n+2)}, u(t^{(n+2)})\right) - 16f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) + 5f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right]$$

A tabela abaixo mostra as coeficientes do método de Adams-Bashforth para até passos.

Observação 10.9.2. Note que os métodos de múltiplo passo requerem o conhecimento dos s valores previamente computados para calcular $y^{(n+s)}$. Assim, para inicializar um algoritmo com mais de um passo, não é suficiente conhecer a condição inicial. Usualmente, calcula-se os primeiros s passos usando um algoritmo de passo simples da mesma ordem do método múltiplo passo a ser aplicado.

Exercícios resolvidos

ER 10.9.1. Resolva numericamente o problema de valor inicial dado por:

$$y'(t) = \sqrt{1 + y(t)}$$
$$y(0) = 0$$

aplicando o método de Adams-Bashforth de dois passos e inicializando o método através do método de Euler modificado. Calcule o valor de y(1) com passo de tamanho h = 0,1.

Solução. Primeiro observamos que o processo resursivo do método de Adams é dado por:

$$y^{(n+2)} = y^{(n+1)} + \frac{h}{2} \left[3f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) - f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right], n = 1, 2, \dots$$

O valor inicial é dado por $y^{(1)} = 0$. No entanto, para inicializar o método, precisamos calcular $y^{(2)}$, para tal, aplicamos o método de Euler modificado:

$$k_1 = \sqrt{1+0} = 1$$

 $k_2 = \sqrt{1+0.1} = \sqrt{1.1} \approx 1,0488088$
 $y^{(2)} = \frac{0.1}{2} (1+1.0488088) = 0.10244044$

Aplicando o método de Adams-Bashforth, obtemos:

$$y^{(1)} = 0$$

 $y^{(2)} = 0,10244044$
 $y^{(3)} = 0,20993619$
 $y^{(4)} = 0,32243326$
 $y^{(5)} = 0,43993035$
 $y^{(6)} = 0,56242745$
 $y^{(7)} = 0,68992455$
 $y^{(8)} = 0,82242165$
 $y^{(9)} = 0,95991874$
 $y^{(10)} = 1,10241584$
 $y^{(11)} = 1,24991294$

 \Diamond

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

Exercícios

Em construção ... Gostaria de participar na escrita deste livro? Veja como em:

http://www.ufrgs.br/numerico/participe.html

10.10 Método de Adams-Moulton

O método de Adams-Moulton, assim como o método de Adams-Bashforth, é um método de passo múltiplo. A diferença entre estes dois métodos é que Adams-Bashforth é explícito, enquanto Adams-Moulton é implícito, isto é, os valores de f(t,u)), nos passos n, n+1, ..., n+s-1 e, inclusive, n+s são utilizados ao calcular f em $t^{(n+s)}$.

Considere o problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t, u(t))$$

$$u(t_0) = a$$

Integrando a equação diferencial no intervalo $[t^{(n+s-1)},t^{(n+s)}]$, obtemos:

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + \int_{t^{(n+s-1)}}^{t^{(n+s)}} f(t,u(t))dt$$
 (10.131)

Agora o integrando em (10.131) é aproximado pelo polinômio que interpola $f(t^{(k)}, u^{(k)})$ para k = n, n + 1, n + 2, ..., n + s, isto é:

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + \int_{t^{(n+s-1)}}^{t^{(n+s)}} p(t)dt$$
 (10.132)

onde p(t) é polinômio de grau s dado na forma de Lagrange por:

$$p(t) = \sum_{j=0}^{s} \left[f(t^{(n)}, u^{(n)}) \prod_{k=0, k \neq j}^{s} \frac{t - t^{(n+k)}}{t^{(n+j)} - t^{(n+k)}} \right]$$

Agora observamos que

$$\int_{t^{(n+s-1)}}^{t^{(n+s)}} p(t)dt = h \sum_{j=0}^{s} \beta_j f(t^{(n+j)}, u^{(n+j)})$$

onde

$$\beta_j = \frac{1}{h} \int_{t^{(n+s)}}^{t^{(n+s)}} \prod_{k=0, k \neq j}^{s} \frac{t - t^{(n+k)}}{t^{(n+j)} - t^{(n+k)}} dt$$

Aplicando a mudança de variáveis $t = t^{(n+s-1)} + h\tau$, temos:

$$\beta_{j} = \int_{0}^{1} \prod_{k=0, k \neq j}^{s} \frac{\tau + s - k - 1}{j - k} dt$$

$$= \frac{(-1)^{s-j}}{j!(s-j)!} \int_{0}^{1} \prod_{k=0, k \neq j}^{s} (\tau + s - k - 1) d\tau$$

$$= \frac{(-1)^{s-j}}{j!(s-j)!} \int_{0}^{1} \prod_{k=0, k \neq s-j-1}^{s} (\tau + k - 1) d\tau$$

Assim, obtemos a relação de recorrência:

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + h \sum_{j=0}^{s} \beta_j f(t^{(n+j)}, u^{(n+j)})$$
 (10.133)

A tabela abaixo mostra as coeficientes do método de Adams-Moulton para até oito passos.

$$\begin{array}{|c|c|c|c|c|c|c|}\hline 1 & 1 \\ 2 & \frac{1}{2} & \frac{1}{2} \\ 3 & -\frac{1}{12} & \frac{2}{3} & \frac{5}{12} \\ 4 & \frac{1}{24} & -\frac{5}{24} & \frac{19}{24} & \frac{3}{8} \\ 5 & -\frac{19}{720} & \frac{53}{360} & -\frac{11}{30} & \frac{323}{360} & \frac{251}{720} \\ 6 & \frac{3}{160} & -\frac{173}{1440} & \frac{241}{720} & -\frac{133}{240} & \frac{1427}{1440} & \frac{95}{288} \\ 7 & -\frac{863}{60480} & \frac{263}{2520} & -\frac{6737}{20160} & \frac{586}{945} & -\frac{15487}{20160} & \frac{2713}{2520} & \frac{19087}{60480} \\ 8 & \frac{275}{24192} & -\frac{11351}{120960} & \frac{1537}{4480} & -\frac{88547}{120960} & \frac{123133}{120960} & -\frac{4511}{4480} & \frac{139849}{120960} & \frac{5257}{17280} \\ \end{array}$$

Exemplo 10.10.1. O esquema iterativo de Adams-Moulton com três passos, isto é, s = 2 é dado na forma:

$$u^{(n+2)} = u^{(n+1)} + \frac{h}{12} \left[5f\left(t^{(n+2)}, u(t^{(n+2)})\right) + 8f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) - f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right]$$

Exercícios resolvidos

ER 10.10.1. Resolva o problema de valor inicial dado por:

$$u'(t) = -2u(t) + te^{-t}$$

 $u(0) = -1$

via Adams-Moulton com s=2 (três passos) com h=0,1 e h=0,01 e compare com a solução exata dada por $u(t)=(t-1)e^{-t}$ nos instantes t=1 e t=2. Inicialize com Euler modificado.

Solução. Primeiro observamos que $f(u,t) = -2u + te^{-t}$ e que o esquema de Adams-Moulton pode ser escrito como:

$$u^{(n+2)} = u^{(n+1)} + \frac{h}{12} \left[5f\left(t^{(n+2)}, u(t^{(n+2)})\right) + 8f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) - f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right]$$

de forma que:

$$u^{(n+2)} = u^{(n+1)} + \frac{h}{12} \left[8f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) - f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right] + \frac{5h}{12} f\left(t^{(n+2)}, u(t^{(n+2)})\right)$$

$$= u^{(n)} + \frac{h}{12} \left[8f^{(n+1)} - f^{(n)} \right] + \frac{5h}{12} \left(t^{(n+2)} e^{t^{(n+2)}} - 2u(t^{(n+2)})\right)$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com

Assim:

$$\left(1 + \frac{5h}{6}\right)u^{(n+2)} = u^{(n+1)} + \frac{h}{12}\left[8f^{(n+1)} - f^{(n)}\right] + \frac{5h}{12}t^{(n+2)}e^{-t^{(n+2)}}$$

Os valores obtidos são:

	t=1	t=2	
h=0,1	-0,000223212480142	0,135292280956	
h=0,01	-2,02891229566e-07	0,135335243537	
Exato	0	$0,\!135335283237$	

ER 10.10.2. Repita o Problema 10.9.1 pelo método de Adams-Moulton, isto, é resolva numericamente o problema de valor inicial dado por:

 \Diamond

$$y'(t) = \sqrt{1 + y(t)}$$
$$y(0) = 0$$

aplicando o método de Adams-Moulton de dois passos. Calcule o valor de y(1) com passo de tamanho h=0,1.

Solução. Primeiro observamos que o processo resursivo do método de Adams é dado por:

$$y^{(n+1)} = y^{(n)} + \frac{h}{2} \left[f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) + f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right], n = 1, 2, \dots$$
 (10.134)

O valor inicial é dado por $y^{(1)} = 0$. Primeiramente, precisamos isolar $y^{(x+1)}$ na Equação 10.134:

$$y^{(n+1)} = y^{(n)} + \frac{h}{8}\sqrt{h^2 + 16 + 16y^{(n)} + 8h\sqrt{1 + y^{(n)}}} + \frac{h}{2}\sqrt{1 + y^{(n)}} + \frac{h^2}{8}, n = 1, 2, \dots$$

$$y^{(1)} = 0$$

$$y^{(2)} = 0,1025$$

$$y^{(3)} = 0,21$$

$$y^{(4)} = 0,3225$$

$$y^{(5)} = 0,44$$

$$y^{(6)} = 0,5625$$

$$y^{(7)} = 0,69$$

$$y^{(8)} = 0,8225$$

$$y^{(9)} = 0,96$$

$$y^{(10)} = 1,1025$$

$$y^{(11)} = 1.25$$

Licença CC-BY-SA-3.0. Contato: livro_colaborativo@googlegroups.com



Exercícios

E 10.10.1. Encontre o método de Adams-Moulton para s=0.

$$y^{(n)} = y^{(n)} + hf(t^{(n)}, u(t^{(n)})$$

Este esquema é equivalente ao método de Euler Implícito.

E 10.10.2. Encontre o método de Adams-Moulton para s=1.

$$y^{(n+1)} = y^{(n)} + \frac{h}{2} \left[f\left(t^{(n+1)}, u(t^{(n+1)})\right) + f\left(t^{(n)}, u(t^{(n)})\right) \right]$$

Este esquema é equivalente ao método trapezoidal.

10.11 Método de Adams-Moulton para sistemas lineares

Esquemas implícitos como o de Adams-Moulton apresentam a dificuldade adicional de necessitar do valor de $f(t^{(n+1)},u^{(n+1)})$ para calcular o valor de $u^{(n+1)}$. Pelo menos para sistemas lineares, o método pode ser explicitado. Seja o seguinte problema de valor inicial linear:

$$u'(t) = Au(t) + g(t),$$

 $u(t^{(1)}) = a.$

Onde u(t) é um vetor de n entradas e A é uma matriz $n \times n$.

Considere agora o esquema de Adams-Moulton dado na Equação (10.133) com f(t,u) = Au + g(t):

$$u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + h \sum_{j=0}^{s} \beta_j \left[Au^{(n+j)} + g(t^{(n+j)}) \right]$$

o que pode ser escrito como:

$$(I_d - h\beta_s A) u^{(n+s)} = u^{(n+s-1)} + h \sum_{j=0}^{s-1} \beta_j \left[A u^{(n+j)} + g(t^{(n+j)}) \right] + h\beta_s g(t^{(n+s)})$$

$$(10.135)$$

onde I_d é matriz identidade $n \times n$. O sistema linear envolvido em 10.135 pode ser resolvido sempre que $I_d - h\beta_s A$ for inversível, o que sempre acontece quando h é suficientemente pequeno.

10.12 Estratégia preditor-corretor

Esquemas implícitos como o de Adams-Moulton (Seção 10.10) e o de Runge-Kutta (Seção 10.8), embora úteis para resolver problemas rígidos (ver Seção 10.13), apresentam a dificuldade de necessitar do valor de $f(t^{(n+1)},u^{(n+1)})$ para calcular o valor de $u^{(n+1)}$, exigindo a solução de uma equação algébrica a cada passo. Uma forma de aproximar o comportamento de um método ímplicito através de um esquema implícito consiste em aplicar a, assim chamada, **estratégia preditorcorretor**.

Os métodos do tipo preditor-corretor empregam um esquema explícito para **predizer** o valor de $u^{(n+1)}$ e, depois, um método implícito para recalcular, isto é, **corrigir** $u^{(n+1)}$.

Exemplo 10.12.1. Considere o método de Euler implícito (ver 10.8.1) aplicado para resolver o problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t,u(t))$$

$$u(t^{(1)}) = a$$

cujo processo iterativo é dado por

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h f(t^{(n+1)}, u^{(n+1)}).$$

Agora aplicamos o método de Euler (ver 10.2) para predizer $u^{(n+1)}$:

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + h f(t^{(n)}, u^{(n)}).$$

E agora, retornamos ao método de Euler implícito:

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + hf(t^{(n+1)}, \tilde{u}^{(n+1)}).$$

Desta forma, a estratégia preditor-corretor aplicada ao método de Euler implícito com predição via método de Euler produz o método de Euler melhorado, ver 10.3, isto é:

$$\tilde{u}^{(n+1)} = u^{(n)} + hf(t^{(n)}, u^{(n)}),$$

 $u^{(n+1)} = u^{(n)} + hf(t^{(n+1)}, \tilde{u}^{(n+1)}).$

Exemplo 10.12.2. Considere o método de trapezoidal (ver 10.8.2) aplicado para resolver o problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t, u(t))$$

$$u(t^{(1)}) = a$$

cujo processo iterativo é dado por

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + \frac{h}{2} \left[f(t^{(n)}, u^{(n)}) + f(t^{(n+1)}, u^{(n+1)}) \right].$$

Agora aplicamos o método de Euler (ver 10.2) para predizer $u^{(n+1)}$:

$$\tilde{u}^{(n+1)} = u^{(n)} + h f(t^{(n)}, u^{(n)}).$$

E agora, retornamos ao método trapezoidal para obter:

$$\begin{split} \tilde{u}^{(n+1)} &= u^{(n)} + hf(t^{(n)}, u^{(n)}), \\ u^{(n+1)} &= u^{(n)} + \frac{h}{2} \left[f(t^{(n)}, u^{(n)}) + f(t^{(n+1)}, \tilde{u}^{(n+1)}) \right]. \end{split}$$

Exemplo 10.12.3. Considere o método de Adams-Moulton de segunda ordem (ver 10.10) aplicado para resolver o problema de valor inicial

$$u'(t) = f(t, u(t))$$

$$u(t^{(1)}) = a$$

cujo processo iterativo é dado por

$$u^{(n+1)} = u^{(n)} + \frac{h}{2} \left[f(t^{(n)}, u^{(n)}) + f(t^{(n+1)}, u^{(n+1)}) \right].$$

Agora aplicamos o método de Adams-Bashforth de segunda ordem (ver 10.9) para predizer $u^{(n+1)}$:

$$\tilde{u}^{(n+1)} = u^{(n)} + \frac{h}{2} \left[-f(t^{(n-1)}, u^{(n-1)}) + 3f(t^{(n)}, u^{(n)}) \right].$$

Assim, obtemos o seguinte método:

$$\tilde{u}^{(n+1)} = u^{(n)} + \frac{h}{2} \left[-f(t^{(n-1)}, u^{(n-1)}) + 3f(t^{(n)}, u^{(n)}) \right],
u^{(n+1)} = u^{(n)} + \frac{h}{2} \left[f(t^{(n)}, u^{(n)}) + f(t^{(n+1)}, \tilde{u}^{(n+1)}) \right].$$

Exercícios

E 10.12.1. Construa o esquema preditor corretor combinando Adams-Moulton de quarta ordem e Adams-Bashforth de quarta ordem.

E 10.12.1.

$$\begin{split} &\tilde{u}^{(n+1)} &= u^{(n)} + \frac{h}{24} \left[-9f(t^{(n-3)}, u^{(n-3)}) + 37f(t^{(n-2)}, u^{(n-2)}) - 59f(t^{(n-1)}, u^{(n-1)}) + 55f(t^{(n)}, u^{(n)}) \right], \\ &u^{(n+1)} &= u^{(n)} + \frac{h}{24} \left[f(t^{(n-2)}, u^{(n-2)}) - 5f(t^{(n-1)}, u^{(n-1)}) + 19f(t^{(n)}, u^{(n)}) + 9f(t^{(n+1)}, \tilde{u}^{(n+1)}) \right]. \end{split}$$

E 10.12.2. Seja o problema de valor inicial dado por:

$$u'(t) = \sqrt{u(t) + 1}$$
$$u(0) = 0$$

Resolva numericamente esse problema pelo método de Adams-Bashforth de segunda ordem e pelo método preditor corretor combinando Adams-Bashforth de segunda order com Adams-Moulton de segunda ordem. Compare a solução obtida para t=10 com a solução exata dada por:

$$u(t) = \frac{t^2}{4} + t.$$

Inicialize os métodos empregando Runge-Kuta de segunda ordem. E 10.12.2. Adams-Bashforth: 34,99965176, Preditor-corretor: 34,99965949, Exato: 35

10.13 Problemas rígidos

10.14 Validação e Benchmarking

Toda metodologia numérica deve ser validada ao ser aplicada para resolver um problema. A validação aumenta a confiabilidade na qualidade dos resultados obtidos. A validação procura detectar erros de implementação, características numéricas espúrias não prevista em projeto, como propagação catastrófica erros de arrendodamento, inadequação do método para o problema proposto etc. A principal técnica de validação consiste em comparar a solução produzida com soluções de alta qualidade e confiabilidade, os chamados benchmarks. Quando um benchmark não estiver disponível, ainda se dispõe de algumas técnicas para avaliar a qualidade do método. Existe uma hierarquia das técnicas de validação conforme listados a seguir:

1. Expressão analítica: Testar o código com problemas que admitem soluções analíticas constitui a forma mais confiável para validar o esquema usado. Expressões analíticas são expressões matemáticas das seguintes formas:

Expressão aritmética: Expressões envolvendo apenas um número finito de operações aritméticas elementares (soma, subtração, multiplicação e divisão) e números inteiros. Ex: $u(t) = \frac{t^2+1}{3t-4}$ ou $u(t) = t^3 + \frac{3}{4}$.

Expressão algébrica: Expressões envolvendo apenas um número finito de operações aritméticas elementares e expoentes fracionários. Ex: $u(t) = t^2 + \sqrt{t}$ ou $u(t) = t^{3/2} + \sqrt{2}$.

Expressão forma-fechada: Expressões envolvendo apenas um número finito de operações aritméticas elementares, expoentes reais, logaritmos, exponencias, funções trigonométricas e funções trigonométricas inversas. Ex: $u(t) = \ln(1 + t^{\pi}), \ u(t) = e^{-t} \operatorname{sen}(t) \text{ ou } u(t) = \tan^{-1}(t+1).$

Expressão envolvendo funções especiais: Além das operações e funções acima, são permitadas funções especiais, como a função gama, funções de Bessel, séries de taylor, series de Fourier e outras séries envolvendo funções elementares e especiais.

- 2. Expressão matemática semi-analítica: Expressão matemática envolvendo, além das operações e funções acima, outros processos de limite, como derivação e integração. Ex: $u(t) = \int_0^1 \log|t x| x^t dx$.
- 3. Solução numérica com reformulação analítica prévia: Neste caso, não se dispõe de uma expressão matemática para a solução, mas pode-se comparar resultado produzido pelo método numérico com outro problema numérico cuja solução é a mesma e pode ser obtida por outra metodologia numérica mais confiável.
- 4. Benchmark puramente numérico: Um benchmark puramente numérico é uma aproximação numérica para a solução de um problema muito bem estabelecida e de alta confiabilidade. Os benchmarks numéricos normalmente são produzidos comparando diversos métodos numéricos diferentes e independentes e com grande refinamento.
- 5. Validação por comparação: Quando não se dispõe de benchmarks, ainda se pode comparar o resultado obtido com outros métodos numéricos. Em caso de divergência, pode ser bastante difícil dissernir qual método produz melhores resultados.
- 6. Convergência numérica: Este é o teste mais rudimentar que se aplica a métodos e numéricos e consiste em comparar o resultados produzidos com diferentes malhas de cálculo diferentes. Espera-se que o refino da malha produza soluções que convergem para a solução exata. Resultados muito próximos entre refinos sugere qualidade nos resultados.

Exemplo 10.14.1 (Expressão analítica). A solução do problema de valor inicial

estudado no Exercício Resolvido 10.2.1 dado por:

$$u'(t) = -0.5u(t) + 2 + t,$$

 $u(0) = 8,$

admite uma solução em forma de expressão analítica dada por:

$$u(t) = 2t + 8e^{-t/2}.$$

Exemplo 10.14.2 (Expressão matemática semi-analítica). A solução do problema de valor inicial dado por:

$$u^{(5)} + au^{(4)} + bu'''(t) + cu''(t) + du'(t) + u(t) = 1$$

$$u^{(4)}(0) = u'''(0) = u''(0) = u'(0)$$

é dada na forma:

$$u(t) = 1 + Ae^{r_1t} + Be^{r_2t} + Ce^{r_3t} + De^{r_4t} + Ee^{r_5t}$$

onde r_1, r_2, r_3, r_4 e r_5 são as raízes do polinômio característico

$$p(x) = x^5 + ax^4 + bx^3 + cx^2 + dx + 1,$$

cujas raízes, salvo casos particulares, só pode ser obtida por aproximações numéricas.

Exercícios finais

E 10.14.1. Considere o problema de valor inicial dado por

$$\frac{du(t)}{dt} = -u(t) + e^{-t}$$

$$u(0) = 0$$

Resolva analiticamente este problema usando as técnicas elementares de equações diferenciais ordinárias. A seguir encontre aproximações numéricas usando os métodos de Euler, Euler modificado, Runge-Kutta clássico e Adams-Bashforth de ordem 4 conforme pedido nos itens.

a) Construa uma tabela apresentando valores com 7 algarismos significativos para comparar a solução analítica com as aproximações numéricas produzidas pelos métodos sugeridos. Construa também uma tabela para o erro absoluto obtido por cada método numérico em relação à solução analítica. Nesta última tabela, expresse o erro com 2 algarismos significativos em formato científico. Dica: format('e',8) para a segunda tabela.

	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5
Analítico					
Euler					
Euler modificado					
Runge-Kutta clássico					
Adams-Bashforth ordem 4					

	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5
Euler					
Euler modificado					
Runge-Kutta clássico					
Adams-Bashforth ordem 4					

b) Calcule o valor produzido por cada um desses método para u(1) com passo $h=0,1,\ h=0,05,\ h=0,01,\ h=0,005$ e h=0,001. Complete a tabela com os valores para o erro absoluto encontrado.

	0,1	0,05	0,01	0,005	0,001
Euler					
Euler modificado					
Runge-Kutta clássico					
Adams-Bashforth ordem 4					

E 10.14.1.

	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5
Analítico	0,3032653	0,3678794	0,3346952	0,2706706	0,2052125
Euler	0,3315955	0,3969266	0,3563684	0,2844209	0,2128243
Euler modificado	0,3025634	0,3671929	0,3342207	0,2704083	0,2051058
Runge-Kutta clássico	0,3032649	0,3678790	0,3346949	0,2706703	0,2052124
Adams-Bashforth ordem 4	0,3032421	0,3678319	0,3346486	0,2706329	0,2051848

	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5
Euler	2,8e-2	2,9e-2	2,2e-2	1,4e-2	7,6e-3
Euler modificado	7,0e-4	6,9e-4	4,7e-4	2,6e-4	1,1e-4
Runge-Kutta clássico	4,6e-7	4,7e-7	3,5e-7	2,2e-7	1,2e-7
Adams-Bashforth ordem 4	2,3e-5	4,8e-5	4,7e-5	3,8e-5	2,8e-5

	0,1	0,05	0,01	0,005	0,001
Euler	2,9e-2	5,6e-3	2,8e-3	5,5e-4	2,8e-4
Euler modificado	6,9e-4	2,5e-5	6,2e-6	2,5e-7	6,1e-8
Runge-Kutta clássico	4,7e-7	6,9e-10	4,3e-11	6,8e-14	4,4e-15
Adams-Bashforth ordem 4	4,8e-5	9,0e-8	5,7e-9	9,2e-12	5,8e-13

E 10.14.2. Considere o seguinte modelo para o crescimento de uma colônia de bactérias, baseado na equação logística (ver (10.29))

$$u'(t) = \alpha u(t) \left(A - u(t) \right)$$

onde u(t) indica a densidade de bactérias em unidades arbitrárias na colônia e α e A são constantes positivas. Pergunta-se:

- a) Se A=10 e $\alpha=1$ e u(0)=1, use métodos numéricos para obter aproximação para u(t) em $t=5\cdot 10^{-2},\,t=\cdot 10^{-1},\,t=5\cdot 10^{-1}$ e t=1.
- b) Se A = 10 e $\alpha = 1$ e u(0) = 1, use métodos numéricos para obter tempo necessário para que a população dobre?
- c) Se A=10 e $\alpha=1$ e u(0)=4, use métodos numéricos para obter tempo necessário para que a população dobre?

E 10.14.2.

- a) 1,548280989603, 2,319693166841, 9,42825618574 e 9,995915675174.
- b) 0.081093021622.
- c) 0,179175946923.

Obs: A solução analitica do problema de valor inicial é dada por:

$$u(t) = \frac{Au_0}{(A - u_0)e^{-A\alpha at} + u_0}$$

Os valores exatos para os itens b e c são: $\frac{1}{10} \ln \left(\frac{9}{4} \right)$ e $\frac{1}{10} \ln (6)$.

E 10.14.3. Considere o seguinte modelo para a evolução da velocidade de um objeto em queda:

$$v' = g - \alpha v^2$$

Sabendo que g = 9.8 e $\alpha = 10^{-2}$ e v(0) = 0. Pede-se a velocidade ao tocar o solo e o instante quando isto acontece, dado que a altura inicial era 100.

E 10.14.3. O valor exato é
$$\sqrt{\frac{g}{\alpha} \left[1 - e^{-200\alpha}\right]} \approx 29{,}109644835142 \text{ em } t = \frac{1}{\sqrt{g\alpha}} \tanh^{-1} \left(\sqrt{1 - e^{-200\alpha}}\right) \approx 2{,}39283801854976$$

E 10.14.4. Considere o seguinte modelo para o oscilador não linear de Van der Pol:

$$u''(t) - \alpha(A - u(t)^2)u'(t) + w_0^2 u(t) = 0$$

onde A, α e w_0 são constantes positivas.

a) Encontre a frequência e a amplitude de oscilações quando $w_0 = 1$, $\alpha = .1$ e A = 10. (Teste diversas condições iniciais)

- b) Estude a dependência da frequência e da amplitude com os parâmetros A, α e w_0 . (Teste diversas condições iniciais)
- c) Que diferenças existem entre esse oscilador não linear e o oscilador linear?

E 10.14.5. Considere o seguinte modelo para um oscilador não linear:

$$u''(t) - \alpha(A - z(t))u'(t) + w_0^2 u(t) = 0$$

$$Cz'(t) + z(t) = u(t)^2$$

onde A, α , w_0 e C são constantes positivas.

- a) Encontre a frequência e a amplitude de oscilações quando $w_0 = 1$, $\alpha = .1$, A = 10 e C = 10. (Teste diversas condições iniciais)
- b) Estude a dependência da frequência e da amplitude com os parâmetros A, α , w_0 e C. (Teste diversas condições iniciais)

E 10.14.6. Considere o seguinte modelo para o controle de temperatura em um processo químico:

$$CT'(t) + T(t) = \kappa P(t) + T_{ext}$$

 $P'(t) = \alpha (T_{set} - T(t))$

onde C, α e κ são constantes positivas e P(t) indica o potência do aquecedor. Sabendo que T_{set} é a temperatura desejada, interprete o funcionamento esse sistema de controle. Faça o que se pede:

- a) Calcule a solução quando a temperatura externa $T_{ext} = 0$, $T_{set} = 1000$, C = 10, $\kappa = .1$ e $\alpha = .1$. Considere condições iniciais nulas.
- b) Quanto tempo demora o sistema para atingir a temperatura 900K?
- c) Refaça os dois primeiros itens com $\alpha = 0.2$ e $\alpha = 1$
- b) Faça testes para verificar a influência de T_{ext} , α e κ na temperatura final.

E 10.14.7. Considere a equação do pêndulo dada por:

$$\frac{d^2\theta(t)}{dt^2} + \frac{g}{I}\operatorname{sen}\left(\theta(t)\right) = 0$$

onde g é o módulo da aceleração da gravidade e l é o comprimento da haste.

a) Mostre analiticamente que a energia total do sistema dada por

$$\frac{1}{2} \left(\frac{d\theta(t)}{dt} \right)^2 - \frac{g}{l} \cos(\theta(t))$$

é mantida constante.

b) Resolva numericamente esta equação para $g=9.8m/s^2$ e l=1m e as seguintes condições iniciais:

i.
$$\theta(0) = 0.5 \ e \ \theta'(0) = 0.$$

ii.
$$\theta(0) = 1.0 \ e \ \theta'(0) = 0.$$

iii.
$$\theta(0) = 1.5 e^{\theta'(0)} = 0.$$

iv.
$$\theta(0) = 2.0 \ e^{\theta'(0)} = 0.$$

v.
$$\theta(0) = 2.5 \ e \ \theta'(0) = 0.$$

vi.
$$\theta(0) = 3.0 \ e^{\theta'(0)} = 0.$$

Em todos os casos, verifique se o método numérico reproduz a lei de conservação de energia e calcule período e amplitude.

E 10.14.8. Considere o modelo simplificado de FitzHugh-Nagumo para o potencial elétrico sobre a membrana de um neurônio:

$$\frac{dV}{dt} = V - V^3/3 - W + I$$

$$\frac{dW}{dt} = 0.08(V + 0.7 - 0.8W)$$

onde I é a corrente de excitação.

- Encontre o único estado estacionário (V_0, W_0) com I = 0.
- Resolva numericamente o sistema com condições iniciais dadas por (V_0, W_0) e

$$I = 0$$

$$I = 0.2$$

$$I = 0.4$$

$$I = 0.8$$

$$I = e^{-t/200}$$

Capítulo 11

Problemas de valores de contorno

Neste capítulo, tratamos dos métodos numéricos para resolver equações diferenciais ordinárias com condições de contorno.

11.1 Método de diferenças finitas

Nesta seção, discutimos os fundamentos do **método de diferenças finitas** (MDF) para **problemas de valores de contorno** (PVC). Este método consiste na reformulação do problema contínuo em um problema discreto usando fórmulas de diferenças finitas tomadas sobre uma malha apropriada.

Para introduzir os conceitos principais, consideramos o seguinte problema de valor de contorno (PVC)

$$-u_{xx} = f(x, u), \quad a < x < b,$$
 (11.1)

$$u(a) = u_a, (11.2)$$

$$u(b) = u_b, (11.3)$$

onde u_a e u_b são dados. Por ter fixados os valores da variável u nos contornos, este é chamado de PVC com condições de Dirichlet¹.

A resolução de um tal problema pelo método de diferenças finitas consiste em quatro etapas fundamentais: 1. construção da malha, 2. construção do problema discreto, 3. resolução do problema discreto e 4. visualização e interpretação dos resultados.

1. Construção da malha. A malha consiste em uma representação discreta do domínio [a, b]. Como veremos, sua construção tem impacto direto nas próximas etapas do método. Aqui, vamos construir a malha mais simples possível, aquela que consiste de N pontos igualmente espaçados, isto é, a chamada malha uniforme.

¹Johann Peter Gustav Lejeune Dirichlet, 1805 - 1859, matemático alemão.

Figura 11.1: Malha uniforme de N pontos em um intervalo [a, b].

Para tanto, seja $N \in \mathbb{N}$ dado e, então, tomamos o seguinte conjunto discreto $\mathcal{P}_N = \{x_1, x_2, \dots, x_N\}$ (a malha), onde

$$x_i = a + (i-1)h, \quad i = 1, 2, \dots, N,$$

com

$$h := \frac{b - a}{N - 1},$$

o qual é chamado de tamanho (ou passo) da malha (veja a Figura 11.1).

2. Construção do problema discreto. A segunda etapa consiste na discretização das equações, no nosso caso, das equações (11.1)-(11.3).

Vamos começar pela Equação (11.1). Em um ponto da malha $x_i, i=2,3,\ldots,N-1$, temos

$$-u_{xx}(x_i) = f(x_i, u(x_i)).$$

Usando a fórmula de diferenças finitas central de ordem 2 para a segunda derivada, temos

$$-\left(\frac{u(x_i - h) - 2u(x_i) + u(x_i + h)}{h^2} + O(h^2)\right) = f(x_i, u(x_i)).$$

Rearranjando os termos, obtemos

$$-\frac{u(x_i - h) - 2u(x_i) + u(x_i + h)}{h^2} = f(x_i, u(x_i)) + O(h^2).$$

Agora, denotando por u_i a aproximação numérica de $u(x_i)$, a equação acima nos fornece

$$\frac{1}{h^2}u_{i-1} - \frac{2}{h^2}u_i + \frac{1}{h^2}u_{i+1} = -f(x_i, u_i), \tag{11.4}$$

para i = 2, 3, ..., N-1. Observamos que trata-se de um sistema de N incógnitas, a saber u_i , e de N-2 equações, isto é, um sistema subdeterminado.

Para obtermos um sistema determinado, aplicamos as condições de contorno. Da condição de contorno dada na Equação (11.2), temos

$$u(a) = u_a \Rightarrow u_1 = u_a. \tag{11.5}$$

Analogamente, da condição de contorno dada na Equação (11.2), temos

$$u(b) = u_b \Rightarrow u_N = u_b. \tag{11.6}$$

Por fim, as equações (11.6), (11.4) e (11.5) determinam o problema discreto associado

$$u_1 = u_a, (11.7)$$

$$\frac{1}{h^2}u_{i-1} - \frac{2}{h^2}u_i + \frac{1}{h^2}u_{i+1} = -f(x_i, u_i), \quad i = 2, \dots, N - 1,$$
(11.8)

$$u_N = u_b. (11.9)$$

Este é um sistema de equações de N incógnitas e N equações.

3. Resolução do sistema discreto. Esta etapa consiste em resolver o sistema discreto construído na etapa anterior.

Para o PVC (11.1)-(11.3), construímos o problema discreto (11.7)-(11.9). Este é um problema de N equações e N incógnitas. Observamos que se f(x,u) é uma função linear, o sistema será linear e podemos resolver o sistema usando de técnicas numéricas para sistema lineares. Agora, se f(x,u) é uma função não linear, podemos usar, por exemplo, do método de Newton para sistemas.

4. Visualização e interpretação dos resultados. A solução do problema discreto consiste dos valores u_i , isto é, de aproximações dos valores de u nos pontos da malha. Para visualizarmos a solução podemos, por exemplo, construir o gráfico do conjunto de pontos $\{(x_i, u_i)\}$. Ainda, para obtermos aproximações da solução em outros pontos que não fazem parte da malha, podemos usar de técnicas de interpolação e/ou ajuste.

Exemplo 11.1.1. Use o método de diferenças finitas para resolver o seguinte problema de valor de contorno com condições de Dirichlet homogêneas:

$$-u_{xx} = 100(x-1)^2, \quad 0 < x < 1, \tag{11.10}$$

$$u(0) = 0, (11.11)$$

$$u(1) = 0. (11.12)$$

Use a fórmula de diferenças finitas central de ordem 2 para discretizar a derivada em uma malha uniforme de 11 pontos. Calcule, também, a solução analítica deste problema, faça um esboço das soluções numérica e analítica e compute o erro absoluto médio definido por

$$E := \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} |u(x_i) - u_i|,$$

onde x_i é o *i*-ésimo ponto da malha, $i=1,2,\ldots,N$ e N é o número de pontos na mesma. Por fim, repita seus cálculos para uma malha com 101 pontos. O que ocorre com o erro absoluto médio?

Solução. Vamos seguir as etapas conforme acima.

1. Construção da malha. Tomando N = 11, definimos os pontos da malha no domínio [0, 1] por:

$$x_i = (i-1)h, \quad i = 1, 2, \dots, N,$$

com
$$h = 1/(N-1)$$
.

No Scilab, podemos construir a malha da seguinte forma:

a = 0

b = 1

N = 11

h = (b-a)/(N-1)

x = linspace(a,b,N)

2. Construção do problema discreto. Usando a fórmula de diferenças finitas central de ordem 2 para aproximar a derivada na Equação (11.10), obtemos o seguinte sistema de equações:

$$-\frac{u_{i-1} - 2u_i + u_{i+1}}{h^2} = 100(x_i - 1)^2, \quad i = 2, \dots, N - 1.$$

Completamos este sistema com as condições de contorno dadas nas equações (11.11) e (11.12), donde

$$u_1 = u_N = 0.$$

Ou seja, obtemos o seguinte problema discreto:

$$u_1 = 0,$$
 (11.13)

$$-\frac{1}{h^2}\left(u_{i+1} - 2u_i + u_{i+1}\right) = 100(x_i - 1)^2, \quad i = 2, \dots, N - 1, \quad (11.14)$$

$$u_N = 0.$$
 (11.15)

Observamos que este é um sistema linear $N \times N$, o qual pode ser escrito na forma matricial $A\underline{u} = b$, cujos matriz de coeficientes é

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ 1 & -2 & 1 & 0 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & 1 & -2 & 1 & 0 & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & \cdots & 1 \end{bmatrix},$$

o vetor das incógnitas e o vetor dos termos constantes são

$$\underline{u} = \begin{bmatrix} u_1 \\ u_2 \\ u_3 \\ \vdots \\ u_N \end{bmatrix} \quad \text{e} \quad b = \begin{bmatrix} 0 \\ -100h^2(x_2 - 1)^2 \\ -100h^2(x_3 - 1)^2 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix}.$$

No Scilab, podemos construir o problema discreto a seguinte forma:

```
A = zeros(N,N)
b = zeros(N)

A(1,1) = 1
b(1) = 0
for i = 2:N-1
    A(i,i-1) = 1
    A(i,i) = -2
    A(i,i+1) = 1
    b(i) = -100 * h^2 * (x(i)-1)^2
end
A(N,N) = 1
b(N) = 0
```

3. Resolução do problema discreto. Neste caso, o problema discreto consiste no sistema linear $A\underline{u}=b$ e, portanto, a solução é

$$\underline{u} = A^{-1}b. \tag{11.16}$$

No Scilab, podemos computar a solução do sistema $A\underline{u} = b$ com:

$$u = A b$$

4. Visualização e interpretação dos resultados. Tendo resolvido o problema discreto $A\underline{u} = b$, obtemos os valores da solução numérico de u nos pontos da malha, isto é, obtivemos o conjunto de pontos $\{(x_i, u_i)\}_{i=1}^N$. Neste exemplo, queremos comparar a solução numérica com a solução analítica.

A solução analítica pode ser obtida por integração. Temos:

$$-u_{xx} = 100(x-1)^2 \Rightarrow -u_x + c_1 = 100 \frac{(x-1)^3}{3}$$
$$\Rightarrow -u + c_2 x + c_1 = 100 \frac{(x-1)^4}{12},$$



Figura 11.2: Esboço dos gráficos das soluções analítica (linha) e numérica (pontos) do PVC dado no Exemplo 11.1.1.

ou seja, $u(x) = -\frac{(x-1)^4}{12} + c_2x + c_1$. As constantes são determinadas pelas condições de contorno dadas pelas equações (11.11) e (11.12), isto é:

$$u(0) = 0 \Rightarrow c_1 = \frac{100}{12},$$

 $u(1) = 0 \Rightarrow c_2 = -\frac{100}{12}.$

Portanto, a solução analítica é:

$$u(x) = -100\frac{(x-1)^4}{12} - 100\frac{x}{12} + \frac{100}{12}$$
(11.17)

A Figura 11.2 mostra o esboço dos gráficos das soluções analítica (11.17) e a da solução numérica (11.16).

No Scilab, podemos fazer o esboço das soluções analítica e numérica da seguinte forma:

```
//def. sol. analitica
deff('y = ue(x)','y = -100.0*(x-1).^4/12 - 100*x/12 + 100.0/12')
//grafico
xx = linspace(0,1)
yy = ue(xx)
```

Tabela 11.1: Erro absoluto médio das soluções numéricas com N=11 e N=101 do PVC dado no Exemplo 11.1.1.

$$N$$
 h
 E

 11
 0,1
 1,3 × 10⁻²

 101
 0,01
 1,4 × 10⁻⁴

plot(x,u,'ro',xx,yy,'b-')

Por fim, computamos o erro absoluto médio das soluções numéricas com N=11 e N=101. A Tabela 11.1 mostra os resultados obtidos. Observamos, que ao diminuirmos 10 vezes o tamanho do passo h, o erro absoluto médio diminui aproximadamente 100 vezes. Este resultado é esperado, pois o problema discreto (11.13)-(11.15) aproxima o problema contínuo (11.10)-(11.12) com erro de truncamento de ordem h^2 . Verifique!

No Scilab, podemos computar o erro absoluto médio da seguinte forma:

E = sum(abs(ue(x)' - u))/N



Exercícios resolvidos

ER 11.1.1. Use o método de diferenças finitas para resolver o seguinte problema de valor de contorno:

$$-u_{xx} + u = e^{-x}, \quad 0 < x < 1, \tag{11.18}$$

$$u(0,5) = 1, (11.19)$$

$$u(1,5) = 2. (11.20)$$

Para tanto, use a fórmula de diferenças finitas central de ordem 2 para discretizar a derivada em uma malha uniforme com passo h=0,1. Faça, então, um esboço do gráfico da solução computada.

Solução. O passo h é uma malha uniforme com N pontos no domínio [0,5,1,5] satisfaz:

$$h = \frac{(b-a)}{N-1} \Rightarrow N = \frac{(b-a)}{h} + 1.$$

Ou seja, a malha deve conter N = 11 pontos igualmente espaçados. Denotamos os pontos na malha por x_i , onde $x_i = 0.5 + (i-1)h$.

x	u	x	u
0.50	1.000000	1.00	1.643900
0.60	1.143722	1.10	1.745332
0.70	1.280661	1.20	1.834176
0.80	1.410269	1.30	1.908160
0.90	1.531724	1.40	1.964534
1.00	1.643900	1.50	2.000000

Tabela 11.2: Solução numérica do Exercício 11.1.1.

Agora, a equação diferencial dada no *i*-ésimo ponto da malha é:

$$-u_{xx}(x_i) + u(x_i) = e^{x_i}, \quad i = 2, 3, \dots, N - 1.$$

Denotando $u_i \approx u(x_i)$ e usando a fórmula de diferenças finitas central de ordem dois para a derivada u_{xx} , obtemos:

$$-\left(\frac{u_{i-1}-2u_i+u_{i+1}}{h^2}\right)+u_i=e^{x_i},$$

para $i=2,3,\ldots,N-1$. Rearranjando os termos e aplicando as condições de contorno, temos o problema discretizado como segue:

$$u_1 = 1$$

 $-u_{i-1} + (2+h^2)u_i - u_{i+1} = h^2 e^{x_i}, \quad i = 2, \dots, N-1,$
 $u_N = 2.$

O problema discreto obtido é um sistema linear $N \times N$. Resolvendo este sistema, obtemos a solução discreta apresentada na Tabela 11.2. A Figura 11.3 mostra um esboço do gráfico da solução computada.

No Scilab, podemos computar a solução numérica e graficá-la com o seguinte código:

```
//malha
a = 0.5
b = 1.5
N = 11
h = (b-a)/(N-1)
x = linspace(a,b,N)'
//sistema
```



Figura 11.3: Esboço do gráfico da solução numérica do Exercício 11.1.1.

```
A = zeros(N,N)
b = zeros(N,1)
A(1,1) = 1
b(1) = 1
for i = 2:N-1
    A(i,i-1) = -1
    A(i,i) = 2 + h^2
    A(i,i+1) = -1
    b(i) = h^2 * exp(x(i))
\quad \text{end} \quad
A(N,N) = 1
b(N) = 2
//solucao
u = A \b
//grafico
plot(x,u,'b-o')
```

\Diamond

Exercícios

E 11.1.1. Considere o seguinte problema de valor de contorno para a equação de calor no estado estacionário:

$$\begin{cases}
-u_{xx} = 32, & 0 < x < 1. \\
u(0) = 5 \\
u(1) = 10
\end{cases}$$

Defina $u_j = u(x_j)$ onde $x_j = (j-1)h$ e j = 1, ..., 5. Aproxime a derivada segunda por um esquema de segunda ordem e transforme a equação diferencial em um sistema de equações lineares. Escreva este sistema linear na forma matricial e resolva-o. Faça o mesmo com o dobro de subintervalos, isto é, com malha de 9 pontos.

$$\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ -1 & 2 & -1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 2 & -1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 2 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & \end{bmatrix} \begin{bmatrix} u_1 \\ u_2 \\ u_3 \\ u_4 \\ u_5 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 5 \\ 2 \\ 2 \\ 10 \end{bmatrix}$$

Solução: [5, 9.25, 11.5, 11.75, 10]

E 11.1.2. Considere o seguinte problema de valor de contorno para a equação de calor no estado estacionário:

$$\begin{cases}
-u_{xx} = 200e^{-(x-1)^2}, & 0 < x < 2. \\
u(0) = 120 \\
u(2) = 100
\end{cases}$$

Defina $u_j = u(x_j)$ onde $x_j = (j-1)h$ e $j = 1, \ldots, 21$. Aproxime a derivada segunda por um esquema de segunda ordem e transforme a equação diferencial em um sistema de equações lineares. Resolva o sistema linear obtido. E 11.1.2. 120. 133.56 146.22 157.83 168.22 177.21 184.65 190.38 194.28 196.26 196.26 194.26 190.28 184.38 176.65 167.21

156.22 143.83 130.22 115.56 100.

E 11.1.3. Considere o seguinte problema de valor de contorno para a equação de calor no estado estacionário:

$$\begin{cases}
-u_{xx} = 200e^{-(x-1)^2}, & 0 < x < 2. \\
u'(0) = 0 \\
u(2) = 100
\end{cases}$$

Defina $u_j = u(x_j)$ onde $x_j = (j-1)h$ e $j = 1, \ldots, 21$. Aproxime a derivada segunda por um esquema de segunda ordem, a derivada primeira na fronteira por um esquema de primeira ordem e transforme a equação diferencial em um sistema de equações lineares. Resolva o sistema linear obtido. E 11.1.3. $391.13\ 391.13\ 390.24\ 388.29\ 385.12\ 380.56\ 374.44\ 366.61\ 356.95\ 345.38\ 331.82\ 316.27\ 298.73\ 279.27\ 257.99\ 234.99$

210.45 184.5 157.34 129.11 100

E 11.1.4. Considere o seguinte problema de valor de contorno para a equação de calor no estado estacionário com um termo não linear de radiação:

$$\begin{cases}
-u_{xx} = 100 - \frac{u^4}{10000}, & 0 < x < 2. \\
u(0) = 0 \\
u(2) = 10
\end{cases}$$

Defina $u_j = u(x_j)$ onde $x_j = (j-1)h$ e $j = 1, \ldots, 21$. Aproxime a derivada segunda por um esquema de segunda ordem e transforme a equação diferencial em um sistema de equações não lineares. Resolva o sistema obtido. Expresse a solução com dois algarismos depois do separador decimal. Dica: Veja problema 38 $\begin{array}{l} da \ lista \ 2, \ sec\~{ao} \ de \ sistemas \ n\~{ao} \ lineares. \\ \textbf{E 11.1.4.} \ 0., \ 6.57, \ 12.14, \ 16.73, \ 20.4, \ 23.24, \ 25.38, \ 26.93 \ , \ 28, \ 28.7, \ 29.06, \ 29.15, \ 28.95, \ 28.46, \ 27.62 \ , \ 26.36, \ 24.59, \ 22.18, \ 28.7, \ 29.06, \ 29.15, \ 28.95, \ 28.46, \ 27.62 \ , \ 26.36, \ 24.59, \ 22.18, \ 20.25,$

19.02, 14.98, 10.

E 11.1.5. Considere o seguinte problema de valor de contorno para a equação de calor no estado estacionário com um termo não linear de radiação e um termo de convecção:

$$\begin{cases}
-u_{xx} + 3u_x = 100 - \frac{u^4}{10000}, & 0 < x < 2. \\
u'(0) = 0 \\
u(2) = 10
\end{cases}$$

Defina $u_j = u(x_j)$ onde $x_j = (j-1)h$ e $j = 1, \dots, 21$. Aproxime a derivada segunda por um esquema de segunda ordem, a derivada primeira na fronteira por um esquema de primeira ordem, a derivada primeira no interior por um esquema de segunda ordem e transforme a equação diferencial em um sistema de equações não lineares. Resolva o sistema obtido.

E 11.1.6. Considere o seguinte problema de valor de contorno:

$$\begin{cases}
-u'' + 2u' = e^{-x} - \frac{u^2}{100}, & 1 < x < 4. \\
u'(1) + u(1) = 2 \\
u'(4) = -1
\end{cases}$$

Defina $u_j = u(x_j)$ onde $x_j = 1 + (j-1)h$ e $j = 1, \dots, 101$. Aproxime a derivada segunda por um esquema de segunda ordem, a derivada primeira na fronteira por

um esquema de primeira ordem, a derivada primeira no interior por um esquema de segunda ordem e transforme a equação diferencial em um sistema de equações não lineares. Resolva o sistema obtido. $\frac{1}{11.1.6.}$ $\frac{1}{u(1)} = \frac{1}{1,000362}$, $\frac{1}{u(2,5)} = \frac{1}{1.943681}$, $\frac{1}{u(4)} = \frac{1}{1,456517}$.

Apêndice A

Rápida introdução ao Scilab

A.1 Sobre o Scilab

Scilab é uma linguagem de programação associada com uma rica coleção de algoritmos numéricos que cobrem muitos aspectos de problemas de computação científica. Do ponto de vista de software, Scilab é uma linguagem interpretada. A linguagem Scilab permite a compilação dinâmica e lincagem com outras linguagens como Fortran e C. Do ponto de vista de licença, Scilab é um software gratuito no sentido que o usuário não paga por ele. Além disso, Scilab é um software de código aberto disponível sobre a licença Cecill [1]. Scilab esta disponível para Linux, Mac Os e Windows. Ajuda online esta disponível em português e muitas outras línguas. Do ponto de vista científico, Scilab começou focado em soluções computacionais para problemas de álgebra linear, mas, rapidamente, o número de aplicações se estendeu para muitas áreas da computação científica.

As informações deste apêndice foram adaptadas do tutorial "Introduction to Scilab" [2], veja-o para maiores informações. Além disso, recomendamos visitar o sítio oficial do Scilab:

http://www.scilab.org/

O manual oficial do Scilab em português pode ser obtido em:

http://help.scilab.org/docs/5.5.2/pt_BR/index.html

A.1.1 Instalação e execução

O Scilab pode ser executado normalmente nos sistemas operacionais Linux, Mac Os e Windows. Muitas distribuições de Linux (Linux Mint, Ubuntu, etc.) têm o Scilab no seu sistema de pacotes (incluindo binário e documentação em várias línguas). Alternativamente, no sítio de internet oficial do Scilab pode-se

obter mais versões de binários e documentação para instalação em sistemas Linux. Para a instalação em sistemas Mac Os e Windows, visite sítio de internet oficial do Scilab.

A.1.2 Usando o Scilab

O uso do Scilab pode ser feito de três formas básicas:

- usando o console de modo iterativo;
- usando a função exec para executar um código Scilab digitado em um arquivo externo;
- usando processamento bash.

Exemplo A.1.1. Considere o seguinte pseudocódigo:

```
s = "Olá, mundo!". (Sem imprimir na tela o resultado.)
saída(s). (Imprime na tela.)
```

Implemente este pseudocódigo no Scilab: a) usando somente o console do Scilab; b) usando o editor do Scilab e executando o código com a função exec; c) usando processamento bash.

Solução. Seguem as soluções de cada item:

a) No console temos:

```
-->s = "Olá, mundo!";
-->disp(s)
```

b) Para abrir o editor do Scilab pode-se digitar no prompt:

```
-->editor()
```

ou, alternativamente:

-->scinotes

Então, digita-se no editor o código:

```
s = "Olá, mundo!"
disp(s)
```

salva-se em um arquivo de sua preferência (por exemplo, ~/foo.sce) e executa-se o código clicando no botão "play" disponível na barra de botões do Scinotes.

c) Para executar o código em processamento bash, digita-se em um editor o código:

```
s = "Olá, mundo!"
disp(s)
```

salva-se em um arquivo de sua preferência (por exemplo, ~/foo.sce) e executa-se em um console do sistema usando a linha de comando:

```
$ scilab -nw -f ~/foo.sce
```

Digite, então, quit para voltar ao prompt do sistema.



A.2 Elementos da linguagem

Scilab é uma linguagem interpretada em que todas as variáveis são matrizes. Uma variável é criada quando um valor é atribuído a ela. Por exemplo:

```
-->x=1
x =
1.
-->y = x * 2
y =
2.
```

a variável x recebe o valor double 1 e, logo após, na segunda linha de comando, a variável y recebe o valor double 2. Observamos que o símbolo = significa o operador de atribuição não o de igualdade. O operador lógico de igualdade no Scilab é ==.

Comentários e continuação de linha de comando são usados como no seguinte exemplo:

```
-->//Isto é um comentário
-->x = 1 ..
-->+ 2
x =
3.
```

A.2.1 Operações matemáticas elementares

No Scilab, os operadores matemáticos elementares são os seguintes:

```
+ adição
- subtração
* multiplicação
/ divisão
^ potenciação (igual a **)
' transposto conjugado
```

A.2.2 Funções e constantes elementares

Várias funções e constantes elementares já estão pré-definidas no Scilab. Por exemplo:

```
-->cos(%pi) //cosseno de pi

ans =

- 1.

-->exp(1) == %e //número de Euler

ans =

T

-->log(1) //logarítmo natural de 1

ans =

0.
```

Para mais informações sobre quais as funções e constantes pré-definidas no Scilab, consulte o manual, seções "Funções elementares" e o carácter especial "%".

A.2.3 Operadores lógicos

No Scilab, o valor lógico verdadeiro é escrito como %T e o valor lógico falso como %F. Temos os seguintes operadores lógicos disponíveis:

```
& e lógico
| ou lógico
~ negação
== igualdade
~= diferente
< menor que
> maior que
```

A.3. MATRIZES 341

<= menor ou igual que
>= maior ou igual que

Exemplo A.2.1. Se x = 2, então x é maior ou igual a 1 e menor que 3?

Solução. No Scilab, temos:

-->x=2;

$$-->(x >= 1) & (x < 3)$$
 ans =

Т



A.3 Matrizes

No Scilab, matriz é o tipo básico de dados, a qual é definida por seu número de linhas, colunas e tipo de dado (real, inteiro, lógico, etc.). Uma matriz $A = [a_{i,j}]_{i,j=1}^{m,n}$ no Scilab é definida usando-se a seguinte sintaxe:

A = [a11, a12, ..., a1n; ...; am1, am2, ..., amn]

Exemplo A.3.1. Defina a matriz:

$$A = \left[\begin{array}{rrr} 1 & 2 & 3 \\ 4 & 5 & 6 \end{array} \right]$$

Solução. No Scilab, digitamos:

$$-->A = [1 , 2 , 3 ; 4 , 5 , 6]$$

A =

- 1. 2. 3.
- 4. 5. 6.



A seguinte lista contém uma série de funções que geram matrizes particulares:

eye matriz identidade linspace vetor de elementos linearmente espaçados ones matriz cheia de uns zeros matriz nula

A.3.1 O operador ":"

O operador ":" cria um vetor linha de elementos. A sintaxe:

$$v = i:s:j$$

cria um vetor linha:

$$v = [i, i+s, i+2s, \dots, i+ns]$$

onde n é o maior inteiro tal que $i + ns \leq j$.

Exemplo A.3.2. Veja as seguintes linhas de comando:

$$-->v = 10:-2:3$$

ν =

10. 8. 6. 4.

$$-->u = 2:6$$

u =

2. 3. 4. 5. 6.

A.3.2 Obtendo dados de uma matriz

A função size retorna as dimensões de uma matriz, por exemplo:

$$-->A = ones(3,2)$$

A =

- 1. 1.
- 1. 1.
- 1. 1.

nc =

2.

nl =

3.

informando que a matriz A tem três linhas e duas colunas.

Existem vários métodos para acessar os elementos de uma matriz dada A:

• a matriz inteira acessa-se com a sintaxe:

A.3. MATRIZES 343

Α

• o elemento da i-ésima linha e j-ésima coluna acessa-se usando a sintaxe:

```
A(i,j)
```

• o bloco formado pelas linhas i_1 , i_2 e pelas colunas j_1 , j_2 obtém-se usando a sintaxe:

```
A(i1:i2, j1:j2)
```

Exemplo A.3.3. Veja as seguintes linhas de comando:

```
-->A = rand(3,4) //gera uma matriz randômica
A =
    0.2113249
                 0.3303271
                               0.8497452
                                            0.0683740
    0.7560439
                 0.6653811
                               0.6857310
                                            0.5608486
    0.0002211
                 0.6283918
                               0.8782165
                                            0.6623569
-->A //mostra toda a matriz A
ans =
                 0.3303271
    0.2113249
                               0.8497452
                                            0.0683740
    0.7560439
                 0.6653811
                               0.6857310
                                            0.5608486
    0.0002211
                 0.6283918
                               0.8782165
                                            0.6623569
```

```
-->A(2,3) //acessa o elemento a23 ans =
```

0.6857310

```
-->A(2:3,2:4) //acessa um bloco de A
ans =
```

```
      0.6653811
      0.6857310
      0.5608486

      0.6283918
      0.8782165
      0.6623569
```

Definida uma matriz A no Scilab, as seguintes sintaxes são bastante úteis:

```
A(:,:) toda a matriz A(i:j,k) os elementos das linhas i até j (inclusive) da k-ésima coluna
```

```
A(i,j:k) os elementos da i-ésima linha das colunas j até k (inclusive)
A(i,:) a i-ésima linha da matriz
A(:,j) a j-ésima coluna da matriz
A(i,$) o elemento da i-ésima linha e da última coluna
A($,j) o elemento da última linha e da j-ésima coluna
```

Exemplo A.3.4. Veja as seguintes linhas de comando:

```
-->B = rand(4,4)
B =
   0.2113249
                0.6653811
                              0.8782165
                                           0.7263507
   0.7560439
                0.6283918
                              0.0683740
                                           0.1985144
   0.0002211
                0.8497452
                              0.5608486
                                           0.5442573
   0.3303271
                0.6857310
                              0.6623569
                                           0.2320748
-->aux = B(:,2); B(:,2) = B(:,3); B(:,3) = aux
B =
                              0.6653811
   0.2113249
                0.8782165
                                           0.7263507
   0.7560439
                0.0683740
                              0.6283918
                                           0.1985144
   0.0002211
                0.5608486
                              0.8497452
                                           0.5442573
   0.3303271
                0.6623569
                              0.6857310
                                           0.2320748
```

A.3.3 Operações matriciais e elemento-a-elemento

As operações matriciais elementares seguem a mesma sintaxe que as operações elementares de números. Agora, no Scilab, também podemos fazer operações elemento-a-elemento colocando um ponto "." antes da operação desejada.

Aqui, temos as sintaxes análogas entre operações matriciais e operações elementoa-elemento:

```
+ adição .+ adição elemento-a-elemento
- subtração .- subtração elemento-a-elemento
* multiplicação .* multiplicação elemento-a-elemento
./ divisão elemento-a-elemento
^ potenciação .^ potenciação elemento-a-elemento
' transposta conjugada .' transposta (não conjugada)
```

Exemplo A.3.5. Veja as seguintes linhas de comando:

```
-->A = ones (2,2)
A =
```

```
1.
           1.
    1.
           1.
-->B = 2 * ones (2,2)
В
    2.
           2.
    2.
           2.
-->A * B
 ans =
    4.
           4.
    4.
           4.
-->A .* B
 ans =
    2.
           2.
    2.
           2.
```

A.4 Estruturas de ramificação e repetição

O Scilab contém estruturas de repetição e ramificação padrões de linguagens estruturadas.

A.4.1 A instrução de ramificação "if"

A instrução "if" permite executar um pedaço do código somente se uma dada condição for satisfeita.

Exemplo A.4.1. Veja o seguinte código Scilab:

```
i = 2
if ( i == 1 ) then
    disp ( " Hello ! " )
elseif ( i == 2 ) then
    disp ( " Goodbye ! " )
elseif ( i == 3 ) then
    disp ( " Tchau ! " )
```

 ${\bf Licença~CC\text{-}BY\text{-}SA\text{-}3.0.~Contato:~{\tt livro_colaborativo@googlegroups.com}}$

```
else
disp ( " Au Revoir ! " )
end
```

Qual é a saída apresentada no console do Scilab? Por quê?

A.4.2 A instrução de repetição "for"

A instrução for permite que um pedaço de código seja executado repetidamente.

Exemplo A.4.2. Veja o seguinte código:

```
for i = 1:5
     disp(i)
end
```

O que é mostrado no console do Scilab?

Exemplo A.4.3. Veja o seguinte código:

```
for j = 1:2:8
     disp(j)
end
```

O que é mostrado no console do Scilab?

Exemplo A.4.4. Veja o seguinte código:

```
for k = 10:-3:1
    disp(k)
end
```

O que é mostrado no console do Scilab?

Exemplo A.4.5. Veja o seguinte código:

```
for i = 1:3
    for j = 1:3
        disp([i,j])
    end
end
```

O que é mostrado no console do Scilab?

A.4.3 A instrução de repetição "while"

A instrução while permite que um pedaço de código seja executado repetidamente até que uma dada condição seja satisfeita.

Exemplo A.4.6. Veja o seguinte código Scilab:

```
s = 0
i = 1
while ( i <= 10 )
    s = s + i
    i = i + 1
end</pre>
```

Qual é o valor de s ao final da execução? Por quê?

A.5 Funções

Além das muitas funções já pré-definidas no Scilab, podemos definir nossas próprias funções. Para tanto, existem duas instruções no Scilab:

- deff
- function

A instrução deff é apropriada para definirmos funções com poucas computações. Quando a função exige um grande quantidade de código para ser definida, a melhor opção é usar a instrução function. Veja os seguintes exemplos:

Exemplo A.5.1. O seguinte código:

```
-->deff('y = f(x)', 'y = x + \sin(x)')

define, no Scilab, a função f(x) = x + \sin x.

Observe que f(\pi) = \pi. Confirme isso computando:

-->f(%pi)

no Scilab.

Alternativamente, definimos a mesma função com o código:

function [y] = f(x)

y = x + \sin(x)

endfunction
```

Verifique!

Exemplo A.5.2. O seguinte código Scilab:

```
function [z] = h(x,y)
  if (x < y) then
    z = y - x
  else
    z = x - y
  end
endfunction</pre>
```

define a função:

$$h(x,y) = \begin{cases} y - x & , x < y \\ x - y & , x \ge y \end{cases}$$

Exemplo A.5.3. O seguinte código:

```
function [y] = J(x)

y(1,1) = 2*x(1)

y(1,2) = 2*x(2)

y(2,1) = -x(2)*\sin(x(1)*x(2))

y(2,2) = -x(1)*\sin(x(1)*x(2))

endfunction
```

define a matriz jacobiana $J(x_1,x_2):=\frac{\partial(f_1,f_2)}{\partial(x_1,x_2)}$ da função:

$$f(x_1,x_2) = (x_1^2 + x_2^2, \cos(x_1x_2)).$$

A.6 Gráficos

Para criar um esboço do gráfico de uma função de uma variável real y = f(x), podemos usar a função plot. Esta função faz uma representação gráfica de pontos (x_i, y_i) fornecidos. O Scilab oferece uma série de opções para esta função de forma que o usuário pode ajustar várias questões de visualização. Consulte sobre a função plot no manual do Scilab.

Exemplo A.6.1. Veja as seguintes linhas de código:

```
-->deff('y = f(x)','y = x .^ 3 + 1')

-->x = linspace(-2, 2, 100);

-->plot(x, f(x)); xgrid
```

Resposta dos Exercícios

Recomendamos ao leitor o uso criterioso das respostas aqui apresentadas. Devido a ainda muito constante atualização do livro, as respostas podem conter imprecisões e erros.

Referências Bibliográficas

- [1] Cecill and free sofware. http://www.cecill.info. Acessado em 30 de julho de 2015.
- [2] M. Baudin. Introduction to scilab. http://forge.scilab.org/index.php/p/docintrotoscilab/. Acessado em 30 de julho de 2015.
- [3] R.L. Burden and J.D. Faires. *Análise Numérica*. Cengage Learning, 8 edition, 2013.
- [4] J. P. Demailly. Analyse Numérique et Équations Differentielles. EDP Sciences, Grenoble, nouvelle Édition edition, 2006.
- [5] W Gautschi. Numerical analysis: An introduction birkhauser. *Barton, Mass, USA*, 1997.
- [6] Walter Gautschi and Gabriele Inglese. Lower bounds for the condition number of vandermonde matrices. *Numerische Mathematik*, 52(3):241–250, 1987/1988.
- [7] L.F. Guidi. Notas da disciplina cálculo numérico. http://www.mat.ufrgs.br/~guidi/grad/MAT01169/calculo_numerico.pdf. Acessado em julho de 2016.
- [8] E. Isaacson and H.B. Keller. *Analysis of numerical methods*. Dover, Ontário, 1994.
- [9] Arieh Iserles. A first course in the numerical analysis of differential equations. Cambridge university press, 2009.
- [10] W.H. Press. Numerical Recipes 3rd Edition: The Art of Scientific Computing. Cambridge University Press, 2007.
- [11] R. Rannacher. Einführung in die numerische mathematik (numerik 0). http://numerik.uni-hd.de/~lehre/notes/num0/numerik0.pdf. Acessado em 10.08.2014.

[12] Todos os Colaboradores. Cálculo numérico - um livro colaborativo - versão com scilab. disponível em https://www.ufrgs.br/numerico/livro/main.html, Novembro 2016.

Colaboradores

Aqui você encontra a lista de colaboradores do livro. Esta lista contém somente aqueles que explicitamente se manifestaram a favor de terem seus nomes registrados aqui. A lista completa de colaborações pode ser obtida no repositório GitHub do livro:

https://github.com/livroscolaborativos/CalculoNumerico

Além das colaborações via GitHub, o livro também recebe colaborações via discussões, sugestões e avisos deixados em nossa lista de e-mails:

livro_colaborativo@googlegroups.com

Estas colaborações não estão listadas aqui, mas podem ser vistas no site do grupo de e-mails.

Caso encontre algum equívoco ou veja seu nome listado aqui por engano, por favor, entre em contato conosco por e-mail:

livroscolaborativos@gmail.com

ou via o repositório GitHub.

Tabela A.1: Lista de colaboradores

Nome	Afiliação	E-Mail	
Rafael Sachetto Oliveira	Universidade Federal de São João del-Rei	sachetto@ufsj.edu.br	=
Debora Lidia Gisch	-X-	-X-	=

Índice Remissivo

ajuste	regressiva, 222
de uma reta, 200	
derivação, 236	eliminação gaussiana, 97
linear, 205	equação
polimomial, 210	logística, 281
por mínimos quadrados, 199	equação diferencial
ajuste de curvas, 199	não autônoma, 282
algoritmo	equações
de Thomas, 117	de uma variável, 49
TDMA, 117	Erro
aproximação	de truncamento, 293
de funções, 176, 199	erro
por polinômios, 185	absoluto, 26
aproximações por diferenças finitas, 219	relativo, 26
aritmética	erros, 26
de máquina, 3	absoluto, 68
arredondamento de números, 13	arredondamento, 225
autovalores, 146	de arredondamento, 17
Benchmark, 318	fórmula de diferenças finitas central, 229
cancelamento catastrófico, 30	fórmulas de diferenças finitas, 325
Complexidade	função, 49
computacional, 107	Lipschitz, 276
contração, 63	raiz de, 49
critério de parada, 53	zero, 49
N	zero de, 49
dígitos significativos, 27	
derivação, 219	integração, 239
diferenças divididas de Newton, 181	integração numérica
diferenças finitas, 219	método composto
central, 222	de Simpson, 253
ordem mais alta, 231	dos trapézios, 252
progressiva, 221	método de Romberg, 256

ordem de precisão, 260	Método de Jacobi
regra de Simpson, 245, 246	matriz de iteração, 138
regra do trapézio, 242	vetor de iteração, 138
regras compostas, 251	método de Newton, 49
regras de Newton-Cotes, 241	para sistemas, 158
integral, 239	método de Newton-Raphson, 75
interpolação, 176	convergência, 76
cúbica segmentada, 189	método dos mínimos quadrados, 199
derivação, 236	métodos iterativos
linear segmentada, 188	sistemas lineares, 131
polinomial, 177	convergência, 136
iteração do ponto fixo, 49, 59	malha uniforme, 325
convergência, 67	matrix
estabilidade, 67	jacobiana, 157
taxa de convergência, 64	matriz
	completa, 97
Método	condicionamento, 124
de Euler melhorado, 283	diagonal dominante, 142
de Adams-Bashforth, 308	dos coeficientes, 97
de Adams-Moulton, 312	estendida, 97
de passo múltiplo, 308	jacobiana, 171, 173
método	matriz de
da bisseção, 53	iteração, 136
da matriz tridiagonal, 117	matriz de Vandermonde, 180
de Euler, 277, 305	matriz escalonada, 98
de Runge-Kutta exlícito, 295, 304	matriz escalonada reduzida, 99
de separação de variáveis, 281	medida
trapezoidal, 306	de erro, 26, 27
Método da bisseção	de exatidão, 26
taxa de convergência, 55	mudança de base, 3
método da bisseção, 49	,
método da potência, 146	número de condicionamento, 128
método das frações parciais, 281	norma
método das secantes, 49, 83	$L^{\infty}, 125$
convergência, 84	$L^p,125$
método de	norma de
Gauss-Seidel, 134	matrizes, 126
Jacobi, 132	vetores, 125
Newton, 75	
Newton-Raphson, 75	Ordem
método de diferenças finitas, 325	de precisão, 293

Passo, 277	operadores lógicos, 340
passo da malha, 326	ramificação e repetição, 345
polinômio interpolador, 178	sobre, 337
polinômios	usando, 338
de Lagrange, 183	sequência de
ponto fixo, 60	Fibonacci, 88
porção áurea, 88	simulação
preditor-corretor, 316	computacional, 1
problema	numérica, 1
rígido, 318	sistema de equações
stiff, 318	não lineares, 155
problema de	sistema de numeração, 3
ponto fixo, 60	sistema linear, 96
problema de valor de contorno, 325	condicionamento, 124
Problema de valor inicial	sistema numérico
não linear, 283	de ponto fixo, 19
problema de valor inicial, 275	de ponto flutuante, 20
problema discreto, 326	notação normalizada, 11
Problemas de valores de contorno, 325	Sistemas de equações diferenciais, 286
	spline, 189
quadratura numérica	fixado, 195
Gauss-Legendre, 265	natural, 193
representação	not-a-knot, 196
de números em máquina, 17	periódico, 197
números inteiros, 17	,
representação de números, 3	tamanho da malha, 326
inteiros	teorema
bit de sinal, 18	de Picard-Lindelöf, 276
complemento de dois, 19	teorema de
sem sinal, 17	Bolzano, 49
resíduo, 200	Teorema do
1001440, 200	ponto fixo, 63
Scilab, 337	teorema do
elementos da linguagem, 339	ponto fixo, 75
funções, 347	teorema do valor intermediário, 49
funções e constantes, 340	tolerância, 68
gráficos, 348	
instalação e execução, 337	validação, 318
matrizes, 341	vetor
operações matemáticas, 340	das incógnitas, 97
operador:, 342	dos termos constantes, 97

vetor de iteração, 136