



Doble Grado en Ingeniería Informática y Matemáticas Curso 2021/2022 Trabajo de Fin de Grado

Fractales y Geometría Fractal

Fractales, geometría fractal y aplicaciones en la ciencia. Visualización de fractales con Ray-Tracing

Autor: Juan Antonio Villegas Recio

Autor: Juan Antonio Villegas Recio

Tutor de Matemáticas: Manuel Ruiz Galán, Catedrático de Universidad

Departamento de Matemática Aplicada, Universidad de Granada

Tutor de Informática: Carlos Ureña Almagro, Profesor Titular de Universidad

Departamento de Lenguajes y Sistemas Informáticos, Universidad de Granada

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	AIITODÍA
	AUTUNIA

I hereby affirm that this Master thesis was composed by myself, that the work contained herein is my own except where explicitly stated otherwise in the text. This work has not been submitted for any other degree or professional qualification except as specified; nor has it been published.

City, date

Juan Antonio Villegas Recio

ABSTRACT

(no more than 250-300 words)

Background

Describe background shortly

Aim

Describe the aim of your study

Method

Describe your methods

Results

Describe the main results of your study

Conclusion

State your conclusion

Keywords:

No more than six keywords, preferably MeSH terms

ÍNDICE GENERAL

Li	sta d	e Abreviaturas	I
Li	sta d	e Imágenes	III
Li	sta d	e Tablas	IV
1.		Ejemplos clásicos 1.1.1. El conjunto de Cantor 1.1.2. El triángulo de Sierpinski 1.1.3. La alfombra de Sierpinski y la esponja de Menger 1.1.4. La curva de Koch 1.1.5. El copo de nieve de Koch Conceptos de dimensión fractal 1.2.1. Dimension fractal autosimilar 1.2.2. Dimensión por cajas 1.2.3. Medida y dimensión de Hausdorff	5 6 7 8 10 11
2.		1.2.4. Dimensión topológica	12 13 15
	2.1.	Iteración de funciones	15 16 17
	2.2.	El método de Newton y cuencas de atracción	
3.	3.1.	ijuntos de Julia y Mandelbrot Iteración convergente y no convergente	24
Aı	open	dices	28
Α.	Apr	pendix title	28



 $\, \bullet \,$ SDF: Signed Distance Function

• SFI: Sistema de Funciones Iteradas

LISTA DE IMÁGENES

1.1.	Objetos de la naturaleza con estructura fractal	2
1.2.	Iteraciones del proceso de generación del conjunto de Cantor	4
1.3.	Generación del triángulo de Sierpinski	5
1.4.	Generación de la alfombra de Sierpinski	5
1.5.	Esponja de Menger	6
1.6.	Iteraciones del proceso de generación de la curva de Koch	6
1.7.	Generación del copo de nieve de Koch	7
1.8.	Curvas de Koch que componen el copo de Koch	7
1.9.	Posible movimiento de un punto en posibles objetos de \mathbb{R}^n	8
1.10.	Segmento, cuadrado y cubo divididos en objetos a razón $\frac{1}{2}$	9
1.11.	Una forma de calcular la dimensión por cajas de la curva de Koch .	11
1.12.	Figuras representativas de los ejemplos	13
2.1.	Representación de dos órbitas en $\mathbb C$	16
2.2.	Cuencas de atracción de $f(z) = z^2 - 1$	19
2.3.	Cuencas de atracción de distintas funciones coloreadas	20
2.4.	Evaluación de la velocidad de convergencia en cada punto	20
2.5.	Cuencas de atracción de $f(z) = z^3 - 1$	21
2.6.	Diferentes regiones ampliadas de la figura 2.5	21
3.1.	Primeras imágenes de conjuntos de Julia	22
3.2.		
3.3.	Conjuntos de Julia graficados con Mathematica	
3.4.	Resultados de la orden 'JuliaSetPlot'	26

, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
INDICE DE TABLAS

INTRODUCCIÓN

TODO



Las primeras preguntas que se pueden plantear son ¿qué es un fractal? ¿Qué tienen de especial estas figuras? ¿Qué las diferencia de un objeto no fractal? ¿Por qué es necesaria una geometría fractal? Trataremos de responder a cada una de estas preguntas a lo largo de este capítulo, comenzando por la primera de ellas. En realidad, hay distintas definiciones de fractal, pero todas utilizan dos conceptos como base: la autosimilaridad y la dimensión. La primera de ellas es más cercana para nosotros de lo que en un principio podemos pensar, fijémonos en los ejemplos de la imagen 1.1.

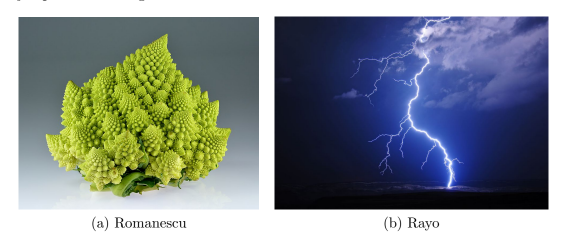


Imagen 1.1: Objetos de la naturaleza con estructura fractal

Observemos que el romanescu, que es un tipo de coliflor, pareciera que está formado de pequeños trozos que recuerdan el objeto original, mientras que estos pequeños trozos a su vez también están formados de pequeños trozos similares al objeto inicial, y así sucesivamente. Por su parte, el rayo se compone de un destello principal del que salen ramificaciones de las que a su vez se originan otras divisiones, formando pequeños rayos semejantes al rayo primitivo.

Esta idea de objetos prácticamente iguales al original salvo cambios de escala es la subyacente al concepto de autosimilaridad.

Definición 1.0.1 (Autosimilaridad). Una figura o subconjunto A de \mathbb{R}^n es autosimilar si está compuesto por copias de sí mismo reducidas mediante un

factor de escala y desplazadas por un movimiento rígido. Es decir,

$$A = \bigcup_{i=1}^{n} f_i \circ h_i(A),$$

donde cada h_i , $i=1,\ldots,n$ es una homotecia de razón menor que 1 y f_i , $i=1,\ldots,n$ es un movimiento rígido.

En futuras ocasiones se utilizarán indistintamente los términos de «reducción por un factor de escala» e «imagen vía una homotecia», evidenciando el movimiento rígido y queriendo en ambos casos referirnos a este concepto.

Para afianzar y formalizar conceptos y con el objetivo de introducir una definición de la dimensión, estudiaremos algunos ejemplos clásicos de objetos fractales.

1.1. Ejemplos clásicos

En adelante, y salvo que se indique lo contrario, cuando hablemos en términos topológicos de \mathbb{R}^n o subconjuntos suyos nos estaremos refiriendo al espacio topológico \mathbb{R}^n dotado de la topología usual o la topología inducida por la usual en el caso de subconjuntos de \mathbb{R}^n .

1.1.1. El conjunto de Cantor

Creado por el célebre matemático *George Cantor*, este fractal se construye a partir de un segmento de línea recta aplicando el siguiente proceso iterativo:

- 1. Partimos del segmento de recta compuesto por el intervalo cerrado [0,1], aunque realmente es indiferente qué intervalo se escoja, pues el resultado final será el mismo salvo homotecia. Dividimos dicho segmento en tres segmentos iguales y extraemos el intervalo central, manteniendo los extremos. Es decir, extraemos el intervalo abierto $(\frac{1}{3}, \frac{2}{3})$ y mantenemos el segmento $[0, \frac{1}{3}]$ y el $[\frac{2}{3}, 1]$.. Nótese que obtenemos $2 = 2^1$ segmentos, cada uno a escala $\frac{1}{3} = (\frac{1}{3})^1$ del original.
- 2. Aplicamos el mismo proceso a los segmentos $\left[0,\frac{1}{3}\right]$ y $\left[\frac{2}{3},1\right]$. Esto es, se dividen ambos en tres partes iguales y se extrae el intervalo abierto central de cada uno de ellos, manteniendo los extremos. En este caso obtendríamos $4=2^2$ segmentos iguales, cada uno de ellos a escala $\frac{1}{3}$ de los dos obtenidos en el primer paso y a escala $\frac{1}{9}=\left(\frac{1}{3}\right)^2$ del original.
- 3. Repetimos este proceso de manera indefinida, de manera que en el n-ésimo paso se obtendrían 2^n segmentos de recta a escala $\left(\frac{1}{3}\right)^n$. Denotemos como C_n al conjunto unión de los 2^n segmentos de recta que se generan en el paso n del proceso.

Los puntos del intervalo inicial [0,1] que restan tras las infinitas iteraciones son los que conforman el *conjunto de Cantor*, que denotamos con \mathbf{C} , de forma que $\mathbf{C} = \bigcap_{n \in \mathbb{N}} C_n$.

El conjunto de Cantor es además un conjunto compacto, pues cada C_n es una unión finita de intervalos cerrados y acotados de \mathbb{R} , y por tanto compactos, como



Imagen 1.2: Iteraciones del proceso de generación del conjunto de Cantor

sabemos gracias al teorema de Heine-Borel. Sabiendo que la intersección arbitraria de conjuntos cerrados es cerrada, y que cada C_n está acotado, tenemos pues que C es un conjunto compacto.

Observemos ahora que en la primera iteración eliminamos 1 segmento de longitud $\frac{1}{3}$, en la segunda iteración se eliminan 2 segmentos de longitud $\left(\frac{1}{3}\right)^2$ y en la *n*-ésima iteración extraemos 2^{n-1} segmentos de longitud $\left(\frac{1}{3}\right)^n$. Si sumamos las longitudes de todos los segmentos que son eliminados en cada paso se obtiene:

$$\sum_{n=1}^{\infty} 2^{n-1} \left(\frac{1}{3}\right)^n = \frac{1}{3} \sum_{n=0}^{\infty} 2^n \left(\frac{1}{3}\right)^n = \frac{1}{3} \sum_{n=0}^{\infty} \left(\frac{2}{3}\right)^n = \frac{1}{3} \left(\frac{1}{1 - \frac{2}{3}}\right) = 1,$$

donde hemos usado que la suma de una serie geométrica de razón $|q| \, < \, 1$ es

 $\sum_{n=0}^{\infty}q^n=\frac{1}{1-q}.$ Esto nos lleva a concluir que la longitud eliminada es igual a la longitud original, es decir, la longitud de C es nula y aún así tenemos puntos, por ejemplo los extremos de los intervalos que se van generando. Es decir, los puntos de C no están agrupados, sino que forman una especie de polvareda.

El triángulo de Sierpinski 1.1.2.

Esta figura, original del polaco Waclaw Sierpinski, es creada de una manera que evoca al conjunto de Cantor, pero en dos dimensiones. Veamos detalladamente el proceso (ver imagen 1.3):

- 1. Se parte de un triángulo equilátero de lado 1 (de nuevo la longitud inicial es irrelevante). Uniendo los puntos medios de cada lado obtenemos una partición del triángulo inicial en 4 triángulos equiláteros, del cual extraemos el interior del triángulo central. Tenemos por tanto $3=3^1$ triángulos a escala $\frac{1}{2}=\left(\frac{1}{2}\right)^1$ del original.
- 2. En cada uno de estos tres triángulos equiláteros se repite la operación anterior, obteniendo por tanto $9 = 3^2$ triángulos, cada uno a escala $\frac{1}{4} = \left(\frac{1}{2}\right)^2$ del original.
- 3. Repetimos este proceso indefinidamente, de forma que en el paso n-ésimo se tienen 3^n triángulos, cada uno de ellos a escala $\left(\frac{1}{2}\right)^n$ del original.



Imagen 1.3: Generación del triángulo de Sierpinski

La figura a la que converge este proceso infinito se conoce como triángulo ${\bf S}$ de Sierpinski.

Si llamamos A al área del triángulo inicial, sabemos que en la primera iteración eliminamos un área de $\frac{1}{4}A$, en el segundo eliminamos $3\left(\frac{1}{4}\right)^2A$ y en el n-ésimo $3^{n-1}\left(\frac{1}{4}\right)^nA$, de forma que si sumamos todo el área que eliminamos en cada paso obtenemos:

$$A\sum_{n=1}^{\infty} 3^{n-1} \left(\frac{1}{4}\right)^n = \frac{A}{4} \sum_{n=0}^{\infty} 3^n \left(\frac{1}{4}\right)^n = \frac{A}{4} \sum_{n=0}^{\infty} \left(\frac{3}{4}\right)^n = \frac{A}{4} \left(\frac{1}{1-\frac{3}{4}}\right) = A,$$

En este caso ocurre algo parecido a lo que vimos que sucedía con el conjunto de Cantor en la sección 1.1.1. El área eliminada es igual al área total, es decir, su área es 0 y seguimos tenemos puntos (por ejemplo los vértices de los triángulos originados en cada iteración). Es decir, los puntos que forman \mathbf{S} no están agrupados formando un área.

1.1.3. La alfombra de Sierpinski y la esponja de Menger

El propio Sierpinski se dio cuenta que con el mismo patrón utilizado para generar S se pueden obtener otras formas. Por ejemplo, pensemos que en lugar de comenzar con un triángulo equilátero partimos de un cuadrado, lo subdividimos en 9 cuadrados de lado $\frac{1}{3}$ y extraemos el cuadrado central. Repitiendo este proceso indefinidamente con cada uno de los cuadrados que se generan finalmente se obtiene la llamada alfombra de Sierpinski (ver imagen 1.4).

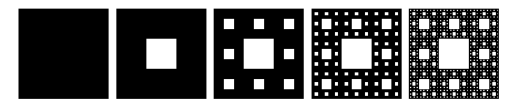


Imagen 1.4: Generación de la alfombra de Sierpinski

Este proceso también se puede modelar en 3D, obteniendo así la conocida como esponja de Menger o cubo de Magritte, que es una generalización en tres dimensiones de la alfombra de Sierpinski, la cual podemos ver en la imagen 1.5.

1.1.4. La curva de Koch

Esta figura fractal, creada por el sueco N. F. Helge von Koch sigue un proceso de construcción iterativo al igual que el conjunto de Cantor, pero en lugar de eliminar segmentos, se añaden de la siguiente manera (ver imagen 1.6):

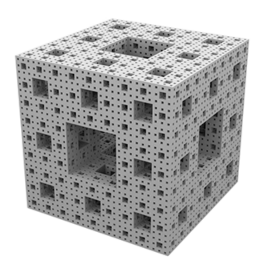


Imagen 1.5: Esponja de Menger

- 1. Partiendo de un segmento de recta de longitud 1 (al igual que en el conjunto de Cantor, la longitud del segmento inicial es irrelevante, pues la figura final es la misma salvo homotecia), se divide en tres partes iguales de longitud $\frac{1}{3}$ y la parte central se sustituye por un triángulo equilátero al que se le elimina la base. Esto da lugar a $4=4^1$ segmentos de recta de longitud $\frac{1}{3}=\left(\frac{1}{3}\right)^1$.
- 2. Repetimos este proceso en cada uno de los segmentos de recta obtenidos, colocando el triángulo siempre por encima de la recta, obteniendo así $16 = 4^2$ segmentos de recta de longitud $\frac{1}{9} = \left(\frac{1}{3}\right)^2$.
- 3. Aplicamos este proceso indefinidamente, obteniendo en el paso *n*-ésimo 4^n segmentos de longitud $\left(\frac{1}{3}\right)^n$.

El resultado final del proceso es lo que llamamos la $\it curva$ de $\it Koch$, que denotamos como $\it K$.

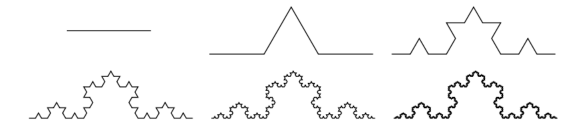


Imagen 1.6: Iteraciones del proceso de generación de la curva de Koch

1.1.5. El copo de nieve de Koch

A partir de la curva de Koch podemos generar un objeto matemático muy particular: el copo de nieve de Koch. Para crearlo, basta aplicar el proceso iterativo descrito para generar la curva de Koch a cada uno de los segmentos que componen un triángulo equilátero, de forma que los triángulos que se generan apunten hacia el exterior.

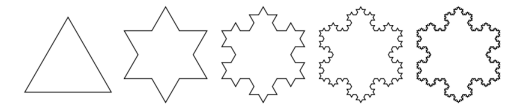


Imagen 1.7: Generación del copo de nieve de Koch

Esta curva posee la particularidad de tener longitud infinita y a su vez encerrar un área finita. Realmente el copo de Koch no es exactamente un fractal, pues no es totalmente autosimilar, aunque se compone de tres partes idénticas las cuales sí son autosimilares, como podemos ver en la imagen 1.8.

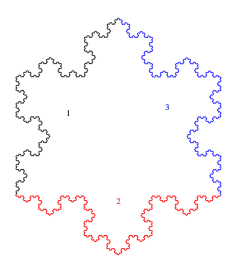


Imagen 1.8: Curvas de Koch que componen el copo de Koch

1.2. Conceptos de dimensión fractal

Al iniciar este capítulo mencionamos que las distintas definiciones de fractal utilizaban los conceptos de autosimilaridad y dimensión. Con los distintos ejemplos hemos entendido el primero de ellos, por lo que es momento de abordar el concepto de dimensión.

El concepto de dimensión más clara que tenemos es el de dimensión algebraica, esto es, la dimensión de un espacio vectorial. Sabemos que un espacio vectorial V se dice que tiene $\dim(V) = n$, con $n \in \mathbb{N}$ si, y solo si existe una base de V constituida por n vectores, de forma que cualquier elemento de V puede ser expresado como una combinación lineal de los n vectores de la base. Otra manera de ver esto es que para construir los vectores de V tenemos hasta n parámetros de libertad, esto es, $v = a_1v_1 + \cdots + a_nv_n \quad \forall v \in V$, donde $\{v_1, \ldots, v_n\}$ es una base de V y $a_1, \ldots, a_n \in K$ siendo K el cuerpo sobre el que está construido el espacio vectorial.

En el caso de subconjuntos de \mathbb{R}^n como puede ser una curva parametrizada, si seguimos la analogía del número de parámetros que define un punto en este caso de una curva, podemos decir que su dimensión es 1, ya que un punto de una curva

parametrizada puede expresarse en función de un único parámetro. La variación de este parámetro nos daría otro punto de la curva, por lo que podemos decir que un punto puede moverse por la curva con un grado de libertad (ver imagen 1.9 (a)). Por su lado, una superficie regular de \mathbb{R}^3 puede localmente ser expresada como la imagen de una parametrización que depende de dos variables y la variación de estas mediante dicha parametrización resulta en otro punto de la superficie, pudiendo expresar esto como que un punto de una superficie regular tiene dos grados de libertad, lo que intuitivamente permite afirmar que una superficie regular tiene dimensión 2 (ver imagen 1.9 (b)).

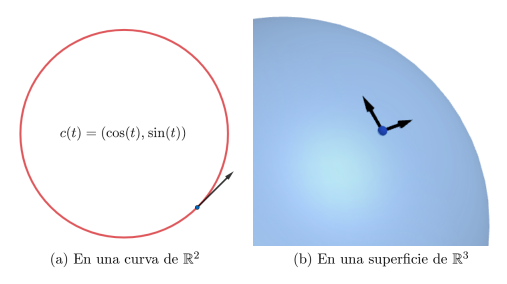


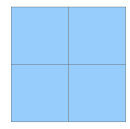
Imagen 1.9: Posible movimiento de un punto en posibles objetos de \mathbb{R}^n

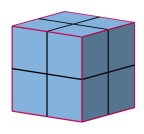
Un posible enfoque para definir la dimensión puede ser el recién presentado, el cual nos sugiere pensar en el número de parámetros que definen la libertad de movimiento de un punto. Sin embargo, pensemos ahora en el triángulo de Sierpinski y en su dimensión. Comprobamos en la sección 1.1.2 que su área 2-dimensional es nula, pero en el objeto final pareciera que un punto se pudiera mover en varias direcciones. No se puede afirmar que **S** tenga dimensión 1 por la movilidad, pero tampoco dimensión 2 porque tiene área 0, pero sería un valor situado entre estos dos enteros.

1.2.1. Dimension fractal autosimilar

Pensemos ahora en un segmento de recta, un cuadrado y un cubo, que son objetos indudablemente de 1, 2 y 3 dimensiones respectivamente. Ahora dividamos los lados de cada objeto en 2 tal y como indica la imagen 1.10. Entonces en el segmento aparecen $N(2):=2=2^1$ segmentos que son imagen de una homotecia de razón $r=\frac{1}{2}$ del original, en el cuadrado se obtienen $N(2):=4=2^2$ cuadrados, cada uno imagen de una homotecia de razón $\frac{1}{2}$ del cuadrado inicial y en el cubo $N(2):=8=2^3$ cubos, de nuevo cada uno de ellos imagen de una homotecia de razón $\frac{1}{2}$ del cubo original.

Si en lugar de 2 tomamos cualquier número natural $k \geq 1$, la razón de la homotecia sería $r=\frac{1}{k}$ y en ese caso se obtendrían $N(k)=k^1$ segmentos de recta, $N(k)=k^2$ cuadrados y $N(k)=k^3$ cubos, en todos los casos a escala $r=\frac{1}{k}$ de los





(a) Segmento dividido en 2 (b) Cuadrado dividido en 4 (c) Cubo dividido en 8

Imagen 1.10: Segmento, cuadrado y cubo divididos en objetos a razón $\frac{1}{2}$

objetos originales. Estas igualdades se pueden reescribir como:

$$\frac{N(k)}{k^1} = 1$$
 $\frac{N(k)}{k^2} = 1$ $\frac{N(k)}{k^3} = 1$ (1.1)

En este sentido, vemos que la dimensión de cada objeto es el *exponente* al que habría que elevar la razón de la homotecia k para obtener la relación (1.1). Para abreviar en el lenguaje introducimos la siguiente definición.

Definición 1.2.1 (Congruencia). Dos subconjuntos A, B de \mathbb{R}^n son **congruentes** si existe un movimiento rígido f tal que B = f(A).

De manera análoga al segmento, el cuadrado y el cubo podemos tomar cualquier figura o subconjunto $X\subseteq\mathbb{R}^n$ que pueda ser subdividido en un número finito N(k) de subconjuntos congruentes entre sí y cada uno de ellos imagen por una homotecia de razón $r=\frac{1}{k}$ de X. Esto es, en lenguaje formal, un conjunto autosimilar.

Definición 1.2.2 (Dimensión autosimilar). Dado un subconjunto X de \mathbb{R}^n que se puede dividir en N(k) subconjuntos congruentes entre sí y cada uno de ellos imagen por una homotecia de razón $r = \frac{1}{k}$ de X, definimos su **dimensión autosimilar** como el único valor de d que satisface la identidad $\frac{N(k)}{k^d} = 1$, es decir:

$$d = \frac{\log N(k)}{\log(k)}$$

También se puede ver definida como dimensión de homotecia. Sin embargo, antes de utilizar este concepto debemos comprobar que la definición es coherente con cualquier partición y cualquier factor de escala. Es decir, que independientemente de la división del objeto que se tome la dimensión va a ser la misma.

Proposición 1.2.1. En un subconjunto X de \mathbb{R}^n autosimilar el valor de la dimension fractal autosimilar es el mismo independientemente de la partición que se le aplique.

$$Demostraci\'on.$$
 TODO



Un ejemplo distinto pero clarificador podría ser el de un triángulo equilátero, el cual podemos dividir en 4 copias congruentes entre sí, cada una a escala $r=\frac{1}{2}$ del triángulo original, de forma que tendríamos k=2 y N(2)=4.

Con estos valores, tenemos que $N(k) = 4 = k^d = 2^d$, por lo que necesariamente d = 2 y por tanto un triángulo equilátero es un objeto 2-dimensional, lo cual tampoco nos sorprende.

Observación 1.2.1. La dimensión d ya no tiene por qué ser necesariamente un número entero. A esta posibilidad de tener dimensiones no enteras es a lo que llamamos dimensión fractal autosimilar, y lo denotamos con dim $_A$.

Retomando ahora el triángulo de Sierpinski, sabemos que este está compuesto por 3 copias de sí mismo a escala $\frac{1}{2}$ (véase sección 1.1.2), por lo que entonces su dimensión fractal autosimilar es $\dim_A(\mathbf{S}) = \frac{\log 3}{\log 2} \approx 1.58496$. Efectivamente y tal y como discutimos en el inicio de esta sección, es un valor situado entre 1 y 2.

En cuanto al conjunto de Cantor, este está formado por 2 copias de sí mismo a escala $\frac{1}{3}$ (sección 1.1.1), por lo que su dimensión fractal autosimilar sería $\dim_A(\mathbf{C}) = \frac{\log 2}{\log 3} \approx 0.63093$, que es un valor situado entre 0 y 1.

Por su parte, la curva de Koch se compone de 4 copias de sí misma, cada una a escala $\frac{1}{3}$ de la curva original (sección 1.1.4). Por tanto, su dimensión fractal autosimilar es $\dim_A(\mathbf{K}) = \frac{\log 4}{\log 3} \approx 1.26186$.

1.2.2. Dimensión por cajas

El concepto de dimensión fractal autosimilar tiene el defecto de que está limitado únicamente a objetos totalmente autosimilares, pero la mayoría de objetos no cumple esta propiedad. Para solucionar este problema, introduciremos un nuevo concepto de dimensión. Previamente definimos un término necesario en las futuras definiciones.

Definición 1.2.3. Dado un subconjunto U de \mathbb{R}^n , definimos su diámetro como:

$$diam(U) = \sup \{d(x, y) : x, y \in U\}.$$

Dado un conjunto $A \subset \mathbb{R}^n$ no vacío y acotado, sea $N_{\delta}(A)$ el mínimo número de conjuntos de diámetro a lo sumo δ necesario para recubrir A. La dimensión por cajas superior y la dimensión por cajas inferior se definen, respectivamente como

$$\underline{\dim}_{B}(A) := \liminf_{\delta \to 0} \frac{\log(N_{\delta}(A))}{\log(1/\delta)},$$

$$\overline{\dim}_B(A) := \limsup_{\delta \to 0} \frac{\log(N_{\delta}(A))}{\log(1/\delta)}.^1$$

En caso de coincidir, se denomina dimensión por cajas de A al valor

$$\dim_B(A) := \lim_{\delta \to 0} \frac{\log(N_\delta(A))}{\log(1/\delta)}.$$
 (1.2)

También es conocida en literatura como dimensión por conteo de cajas o dimensión de Minkowski-Bouligand.

Hay varias definiciones equivalentes, generalmente más sencillas de utilizar. Por ejemplo, si tomamos en \mathbb{R}^n una cuadrícula de lado δ , *i.e.*, de la forma

$$[m_1\delta, (m_1+1)\delta] \times \cdots \times [m_n\delta, (m_n+1)\delta]$$

donde m_1, \ldots, m_n son enteros, tendríamos \mathbb{R}^n dividido en 'cajas', de diámetro $\delta \sqrt{n}$ y contando el número de cajas que recubren a A, obtenemos el mismo resultado, puede comprobarse en [3, sección 3.1].

¹Nótese la analogía con la notación de los límites superior e inferior como <u>lim</u> y lim.

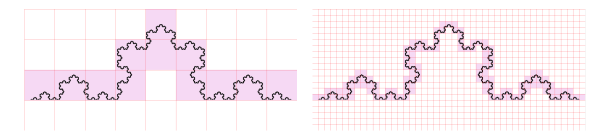


Imagen 1.11: Una forma de calcular la dimensión por cajas de la curva de Koch

1.2.3. Medida y dimensión de Hausdorff

La dimensión por cajas tiene el inconveniente de que no tenemos garantizada la existencia de límite en la ecuación (1.2) o hipotéticos problemas con conjuntos más generales, por ejemplo conjuntos densos. Así, $F = \mathbb{Q} \cap [0,1] \subset \mathbb{R}$ es un conjunto en el que cada punto por separado tiene obviamente dimensión por cajas igual a 0, pero al ser \mathbb{Q} un conjunto denso en \mathbb{R} la dimensión por cajas de F es 1. Por tanto, no se cumple en general que para una familia $\{F_i\}$ de conjuntos $\dim_B \cup_{i=1}^{\infty} F_i = \sup_i \dim_B F_i$. Para solucionar estos problemas $Felix\ Hausdorff$ publicó en 1919 un artículo que cambiaría la teoría de la medida tal y como la conocíamos [4].

Si ahora tomamos un conjunto A de \mathbb{R}^n , un valor $\varepsilon > 0$ y una familia numerable de conjuntos $\{U_i\}_{i \in \mathbb{N}}$ tales que

$$A \subseteq \bigcup_{i \in \mathbb{N}} U_i, \quad 0 \le \operatorname{diam}(U_i) \le \varepsilon \quad \forall i \in \mathbb{N}$$

se dice que la familia $\{U_i\}_{i\in\mathbb{N}}$ es un ε -recubrimiento de A. Si ahora consideramos un valor s>0, definimos

$$\mathcal{H}^s_{\varepsilon}(A) := \inf \left\{ \sum_{n \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_i)^s : \{U_i\}_{i \in \mathbb{N}} \text{ es un } \varepsilon\text{-recubrimiento de } A \right\}$$

Si reducimos el valor de ε el número de posibles recubrimientos disminuye, por lo que $\mathcal{H}^s_{\varepsilon}(A)$ aumenta. Por esto nos planteamos cuál será el límite cuando ε tienda a cero, aceptando posiblemente el infinito como posible valor del límite. Definimos así

$$\mathcal{H}^s(A) := \lim_{\varepsilon \to 0} \mathcal{H}^s_{\varepsilon}(A)$$

En [3, Secciones 5.2 y 5.4] se comprueba que $\mathcal{H}^s(A)$ es una medida definida en la σ -álgebra de Borel que llamamos medida s-dimensional de Hausdorff del conjunto A.

Veamos el comportamiento de $\mathcal{H}^s(A)$ como función de s. Es claro que siempre que $\varepsilon < 1$, $\mathcal{H}^s_{\varepsilon}(A)$ decrece conforme s aumenta, por tanto $\mathcal{H}^s(A)$ también es decreciente. Podemos de hecho probar el siguiente resultado.

Proposición 1.2.2. Sean $A \subset \mathbb{R}^n$, t > s, $0 < \varepsilon < 1$ y $\{U_i\}$ un ε -recubrimiento de A. Entonces

$$\mathcal{H}_{\varepsilon}^{t}(A) \leq \varepsilon^{t-s} \mathcal{H}_{\varepsilon}^{s}(A)$$

.

Demostración. Sabemos que diam $(U_i)^{t-s} \leq \varepsilon^{t-s} \ \forall i \in \mathbb{N}$ y del hecho de que $\sum_{i \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_i)^t = \sum_{i \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_i)^{t-s} \operatorname{diam}(U_i)^s$ deducimos que

$$\sum_{i \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_i)^t \le \varepsilon^{t-s} \sum_{i \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_i)^s.$$

Tomando el ínfimo en la anterior desigualdad tenemos que

$$\mathcal{H}_{\varepsilon}^{t}(A) \leq \sum_{i \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_{i})^{t} \leq \varepsilon^{t-s} \sum_{i \in \mathbb{N}} \operatorname{diam}(U_{i})^{s},$$

por lo que

$$\mathcal{H}_{\varepsilon}^{t}(A) \leq \varepsilon^{t-s} \mathcal{H}_{\varepsilon}^{s}(A)$$

Esta desigualdad nos será muy útil para probar el siguiente teorema que nos da la definición definitiva de lo que llamaremos dimensión de Hausdorff.

Teorema 1.2.1. Sea $A \subset \mathbb{R}^n$. Entonces existe un único valor de s para el cual $\mathcal{H}^s(A)$ no es ni 0 ni ∞ . Este valor $s = \dim_H(A)$ satisface que:

$$\mathcal{H}^{s}(A) = \begin{cases} \infty & si \quad s < D_{H}(A) \\ 0 & si \quad s > D_{H}(A) \end{cases}$$

$$\tag{1.3}$$

Demostración. Si tomamos $0 < \varepsilon < 1$ y t > s dos valores reales, por la proposicion 1.2.2 tenemos que $\mathcal{H}^t_{\varepsilon}(A) \leq \varepsilon^{t-s}\mathcal{H}^s_{\varepsilon}(A)$. Por tanto, al hacer a ε tender a 0, siempre que $\mathcal{H}^s(A)$ sea finito necesariamente $\mathcal{H}^t(A) = 0$. Si aplicamos el contrarrecíproco ocurre que si $\mathcal{H}^t(A) > 0$ entonces $\mathcal{H}^s(A) = \infty$.

Por lo que necesariamente debe de existir un valor $s_0 \in [0, \infty]$ tal que $\mathcal{H}^s(A) = 0 \ \forall s < s_0 \ y \ \mathcal{H}^s(A) = \infty \ \forall s > s_0.$

Definición 1.2.4 (Dimensión de Hausdorff). Llamamos dimensión de Hausdorff de un conjunto A al único valor $\dim_H(A)$ que satisface las condiciones del teorema 1.2.1.

1.2.4. Dimensión topológica

Por último estudiaremos un concepto de dimensión aplicable a espacios topológicos. La **dimensión topológica** se define inductivamente de la siguiente forma:

- 1. La dimensión del conjunto vacío es $\dim_T(\emptyset) := -1$.
- 2. Un espacio topológico X tiene dimensión 0 (dim $_T(X) = 0$) si para cualquier $x \in V$ con V abierto en X existe un abierto U cuya frontera $\partial(U)$ es vacía y se verifica que $x \in U \subset V$.
- 3. Un espacio topológico X tiene dimensión menor o igual que n ($\dim_T(X) \leq n$) si para cualquier $x \in X$ y cualquier V abierto que contiene a x existe un abierto U tal que $\dim_T(\partial(U)) \leq n-1$ y se verifica que $x \in U \subseteq V$.
- 4. X tiene dimensión n ($\dim_T(X) = n$) si se verifica que $\dim_T(X) \le n$ pero es falso que $\dim_T(X) \le n 1$

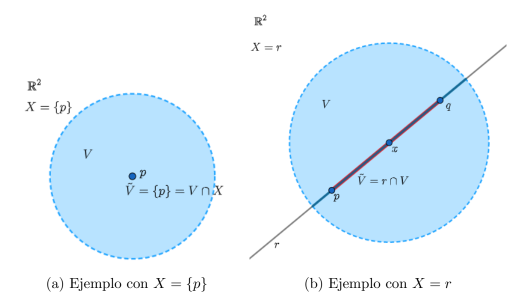


Imagen 1.12: Figuras representativas de los ejemplos

Ejemplo 1.2.1. (Véase imagen 1.12 (a)) En \mathbb{R}^2 dotado de la topología usual consideramos un punto p cualquiera y el espacio topológico $X = \{p\}$. Por tanto la topología inducida por la topología usual τ en X es $\tau_X = \{X, \emptyset\}$. Sea V un abierto de \mathbb{R}^2 que contenga a p, por tanto $\tilde{V} = V \cap X = \{p\}$ es un abierto en X que contiene a p. Podemos encontrar entonces un abierto $U = \{p\}$ de X tal que su frontera $\partial(U) = \emptyset$ y además $p \in U \subseteq V$. Por tanto concluimos que X tiene dimensión 0.

Ejemplo 1.2.2. (Véase imagen 1.12 (b)) En \mathbb{R}^2 dotado de la topología usual, consideramos una recta cualquiera, llamémosla r, y el espacio topológico $X = \{r\}$. Sea $x \in X$ y V un abierto de \mathbb{R}^2 que contenga a x, de forma que $\tilde{V} = r \cap V$ es un abierto de X. Podemos entonces tomar un abierto U dentro de \tilde{V} (un segmento abierto de recta), de forma que $x \in U \subseteq \tilde{V}$. Por otro lado, $\partial(U) = \{p,q\}$, y podemos comprobar fácilmente (con ayuda del ejemplo 1.2.1) que $\dim_T(\partial(U)) = 0$. Por todo esto podemos concluir que X = r es un espacio topológico de dimensión 1.

1.2.5. Relación entre los distintos tipos de dimensión fractal

La dimensión por cajas, aunque útil en la práctica, al comienzo de la sección 1.2.3 hemos comprobado que tiene algunos problemas. No obstante, para muchos fractales, y en particular para los que cumplen la condición de conjunto abierto², resulta más sencillo computacionalmente calcular su dimensión por cajas frente a su dimensión de Hausdorff.

En general, y como se puede comprobar en [3, Sección 3.1], ocurre que la dimensión por cajas acota superiormente a la dimensión de Hausdorff, esto es, dado $A \subset \mathbb{R}^n$:

$$\dim_H(A) \le \underline{\dim}_B(A) \le \overline{\dim}_B(A),$$

donde, insistimos, es posible que se dé la igualdad.

²Wagon, S. (2010). Mathematica in Action. Springer Publishing. p. 124

Sobre la dimensión topológica, se tiene que si X es un espacio topológico separable³, entonces

$$\dim_T(X) \le \dim_H(X)$$
.

Este resultado fue originalmente probado por *Edward Szpilrajn*, véase [5, Capítulo VII].

Por otro lado, si nos restringimos a conjuntos totalmente autosimilares, existe un resultado que relaciona la dimensión de Hausdorff y la dimensión por cajas para conjuntos totalmente autosimilares: el teorema de Moran [6]. Este resultado nos asegura que en estos casos la dimensión por cajas y la dimensión de Hausdorff coinciden.

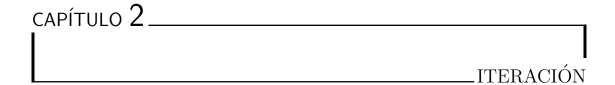
En conclusión, para un conjunto no vacío y acotado $A \subseteq \mathbb{R}^n$, se tiene que:

$$\dim_T(A) \le \dim_H(A) \le \dim_B(A) \le n \tag{1.4}$$

A partir de esta cadena de desigualdades, en la que notamos que la dimensión fractal, entendiendo por esta la dimensión de Hausdorff que es la más general, y que siempre excede o iguala a la dimensión topológica, podemos enunciar nuestra primera definición de fractal, que fue formulada por *Benoit Mandelbrot* en [2].

Definición 1.2.5 (Fractal). Un **fractal** es un subconjunto de \mathbb{R}^n que es autosimilar y cuya dimensión fractal excede a su dimensión topológica.

³Recordamos que un espacio topológico es separable si contiene un conjunto denso numerable



Como hemos podido comprobar en el capítulo anterior, muchos de los fractales clásicos son generados repitiendo indefinidamente un proceso. Iteración es el proceso de repetir una y otra vez un método, ocasionalmente sobre el resultado de la aplicación anterior. Este procedimiento es muy útil en muchas disciplinas matemáticas. Por ejemplo, existen métodos numéricos basados en la iteración como el método de Jacobi y Gauss-Seidel para resolución de sistemas de ecuaciones lineales, el método de Newton-Raphson para encontrar soluciones de ecuaciones, el método de Runge-Kutta para resolución numérica de ecuaciones diferenciales, etc. Incluso en otras disciplinas como el aprendizaje automático los algoritmos de K-Means para "clustering" o los métodos de generación de árboles de decisión en problemas de clasificación hacen uso de procesos iterativos. Esta metodología aplicada sobre el plano complejo y sobre ciertas funciones complejas será la que nos proporcionará nuestros primeros ejemplos de imágenes fractales.

2.1. Iteración de funciones

Definición 2.1.1. Consideramos una función $f: \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C}$ y un punto $z \in \mathbb{C}$. La aplicación sucesiva de f a z - i.e. $z, f(z), f(f(z)), f(f(f(z))), \ldots$ – produce las *iteradas* de la función f en el punto z. Al conjunto de dichas iteradas se le denomina *órbita* $O_f(z)$ de f en z.

$$O_f(z) := \{z, f(z), f^2(z), \dots, f^n(z), \dots \}.$$

donde f^n denota a $f \circ f^{n-1}$.

Lo siguiente es plantearse la posible convergencia de la sucesión $\{f^n(z)\}$. Para ello, y a partir de este momento nos ayudaremos del software Mathematica en su versión 12 (concretamente la versión 12.1)¹. El comando NestList[f,z,n] itera una función f, comenzando en el punto z un total de n veces y devuelve una lista con los n valores.

Para saber qué ocurre a largo plazo podemos iterar un número grande de veces, fijémonos lo que ocurre si utilizamos $f(z) := z^2$ comenzando por $z_0 = 0.9$.

¹Los códigos completos que generan cada una de las imágenes que se observan en este documento se pueden encontrar en https://github.com/JAntonioVR/Geometria-Fractal/tree/main/Iteracion-y-Fractales

```
NestList[f, 0.9, 10]

Out[]= {0.9, 0.81, 0.6561, 0.430467, 0.185302, 0.0343368, 0.00117902, 1.39008*10^-6, 1.93233*10^-12, 3.73392*10^-24, 1.39421*10^-47}
```

 $In[] := f[z_{-}] = z^{2};$

Como se puede observar, en cada iteración se acerca cada vez más a 0, lo cual denotamos con $\{f^n(0.9)\} \to 0$. En este caso todos los valores eran reales, pero aprovechando la correspondencia de \mathbb{C} con \mathbb{R}^2 , de forma que un número complejo $z = x + y \cdot i \in \mathbb{C}$ se corresponde con el par $(x,y) \in \mathbb{R}^2$ podemos representar en el plano y de forma visual la tendencia de dichas sucesiones. Observemos los ejemplos de las imágenes 2.1.

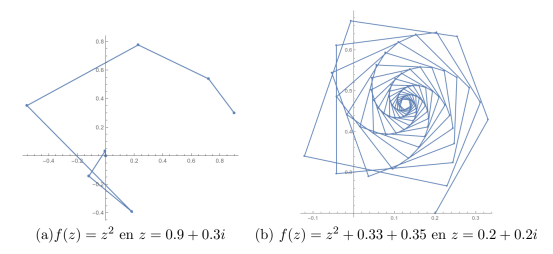


Imagen 2.1: Representación de dos órbitas en \mathbb{C}

Los ejemplos expuestos hasta ahora son todos convergentes, pero esto no es siempre así. Nuestro objetivo ahora es poder conocer el comportamiento a largo plazo de la órbita de una función y un punto dados.

2.1.1. Convergencia a un punto fijo

Fijémonos que en el ejemplo anterior si en lugar de tomar $z_0=0.9$ hubiésemos tomado cualquier valor con $|z_0|<1$ la convergencia habría sido igualmente a 0, pues elevamos al cuadrado cada vez números más pequeños. Justo al contrario ocurre si $|z_0|>1$, en cuyo caso la sucesión diverge. Por último, en caso de que $|z_0|=1$, esto es, $z_0\in S^1$, la sucesión $\{f^n(z_0)\}$ nunca saldrá de S^1 , siendo este el conjunto que delimita la frontera entre el conjunto de puntos cuya sucesión converge o diverge. En particular, $f^n(-1)=f^n(1)=1 \ \forall n\in\mathbb{N}$, por lo que z=1 es un punto fijo de f, es decir, f(z)=z.

Nos interesa particularmente saber qué sucesiones de iteradas convergen y a qué elemento convergen. En este sentido *Stephan Banach* demostró uno de los resultados más útiles y vigentes del análisis funcional:

Teorema 2.1.1 (Punto fijo de Banach). Sea X un espacio métrico completo y $f: X \longrightarrow X$ una aplicación contractiva. Entonces f tiene un único punto fijo. Además, la sucesión de iteradas $\{f^n(x_0)\}$ converge a dicho punto fijo para cualquier $x_0 \in X$.

Demostración. Probaremos primero la existencia:

Sea $x_0 \in X$ y sea la sucesión de iteradas $\{x_n\} = \{f^n(x_0)\}$. Por ser f contractiva, llamamos K < 1 a su constante de Lipschitz. Probaremos por inducción que $d(x_n, x_{n+1}) \leq K^n d(x_0, x_1) \quad \forall n \in \mathbb{N}$. El caso base es cierto pues $d(x_1, x_2) = d(f(x_0), f(x_1)) \leq K d(x_0, x_1)$. Si suponemos que la hipótesis es cierta para cierto n, tenemos que

$$d(x_{n+1}, x_{n+2}) = d(f(x_n), f(x_{n+1})) \le Kd(x_n, x_{n+1}) \le K^{n+1}d(x_0, x_1).$$

Ahora, para $n, r \in \mathbb{N}$:

$$d(x_n, x_{n+r}) \leq \sum_{j=0}^{r-1} d(x_{n+j}, x_{n+j+1}) \leq d(x_1, x_0) \sum_{j=0}^{r-1} K^{n+j} \leq K^n d(x_0, x_1) \sum_{j=0}^{\infty} K^j$$

$$= \frac{d(x_0, x_1) K^n}{1 - K}.$$

Dado $\varepsilon > 0$, como $\{K^n\} \to 0$, existe un $m \in \mathbb{N}$ tal que para n > m se tiene que $d(x_0, x_1)K^n < \varepsilon(1 - K)$. Si ahora tomamos dos naturales $p, q \ge m$ con p < q, aplicando la desigualdad anterior tomando n = p y r = q - p obtenemos que:

$$d(x_p, x_q) = d(x_n, x_{n+r}) \le \frac{d(x_0, x_1)K^n}{1 - K} < \varepsilon$$

de donde deducimos que $\{x_n\}$ es una sucesión de Cauchy, y como X es completo, tenemos que $\{x_{n+1}\} = \{f(x_n)\} = \{f^n(x_0)\} \to x \in X$. Pero f es continua, por lo que si $\{x_n\} \to x$, necesariamente $\{f(x_n)\} \to f(x)$, por lo que f(x) = x.

Para probar la unicidad, suponemos que $y \in X$ es otro punto fijo de f, por lo que $d(x,y) = d(f(x),f(y)) \le Kd(x,y)$. Tomando el primero y el tercer miembro de la desigualdad deducimos que $(1-K)d(x,y) \le 0$, luego d(x,y) = 0.

Este teorema unido a que sabemos que \mathbb{C} , y por tanto todos sus subconjuntos cerrados, es completo, nos permite asegurar convergencia de las sucesiones $f^n(x_0)$ a un punto fijo para cualquier x_0 siempre que dicha función sea contractiva.

2.1.2. Velocidad de convergencia

En los casos que tengamos asegurada la convergencia, es interesante saber cuántas iteraciones son necesarias en cada punto para saber si hemos alcanzado el valor al que converge la sucesión. Este alcance se toma como aproximado, pues generalmente nunca se llega a alcanzar el punto fijo, tan solo podemos reducir la diferencia tanto como queramos. En este sentido, *Mathematica* tiene dos comandos útiles:

- FixedPointList[f,expr] genera una lista de valores resultantes de aplicar f a expr repetidamente hasta que los dos últimos valores no cambian. Para parametrizar la precisión en la proximidad de los valores podemos utilizar el argumento opcional SameTest².
- FixedPoint[f,expr] hace lo mismo pero produce como salida únicamente el valor último producido.

²Más información en la documentación oficial https://reference.wolfram.com/language/ref/FixedPointList.html

El siguiente código muestra un ejemplo de uso:

Y a partir de la longitud de la lista que nos devuelve FixedPointList, es decir, con el sencillo comando Length[FixedPoint[f,x]] podemos medir la velocidad de convergencia de cada punto.

2.2. El método de Newton y cuencas de atracción

Gracias a la iteración y al estudio de la convergencia de las sucesiones que definen las órbitas, podemos definir muchos métodos numéricos que nos ayuden a resolver numéricamente problemas que de forma teórica o analítica serían difíciles de abordar. Entre estos está el conocido **método de Newton**. Este es un procedimiento iterativo que nos permite adivinar con cierta precisión donde se anula una función derivable (al menos en un entorno de la raíz), pudiendo así utilizarlo como herramienta para la resolución de ecuaciones. Existen varias y distintas versiones del método de Newton, siendo la más sencilla la que busca las raíces de una función real de variable real $f: \mathbb{R} \longrightarrow \mathbb{R}$, conociéndose también en este caso como método de Newton-Raphson. Además, hay una generalización para aplicaciones $f: \mathbb{R}^n \longrightarrow \mathbb{R}^n$, la cual se apoya en la inversa del operador diferencial. Sin embargo, nosotros estamos trabajando con funciones complejas $f: \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C}$, que aunque \mathbb{C} y \mathbb{R}^2 sean isomorfos, la dinámica es distinta, pues si la función compleja es suficientemente buena, podemos usar su derivada f'(z) y no el operador diferencial (véase [10]).

Recordemos que dada una ecuación f(z)=0 para cierta función compleja y analítica $f:\mathbb{C}\longrightarrow\mathbb{C}$, el método de Newton itera la función

$$N_f(z) = z - \frac{f(z)}{f'(z)} \tag{2.1}$$

comenzando por un punto z_0 cercano a la raíz. Es decir, calcula la sucesión $\{z_n\}$ definida como $z_{n+1} = N_f(z_n) \ \forall n \in \mathbb{N}$, la cual aplicando el teorema 2.1.1 podemos deducir que converge a un punto $a \in \mathbb{C}$ que verifica f(a) = 0 siempre que $f'(a) \neq 0$. Para mayor detalle acerca de la convergencia local ver [8, Capítulo 7] y [9, Sección 5.4].

Sin embargo, en muchas ecuaciones, comenzando por las polinómicas de grado mayor que 1, existen varias soluciones distintas, pero el método de Newton converge sólo a una de ellas, dependiendo de qué z_0 fijemos. Nuestro objetivo ahora se sitúa en discernir, para cada punto z_0 del plano, a qué solución de la ecuación f(z) = 0 converge la sucesión $\{z_n\}$ dada por el método de Newton utilizando a z_0 como semilla. En las siguientes secciones veremos algunos ejemplos de esta distinción y su utilidad, llegando a las primeras imágenes fractales generadas por iteración.

Ejemplo 2.2.1. Consideramos la función compleja $f: \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C}$ dada por $f(z) = z^2 - 1$, la cual tiene dos raíces: 1 y -1, las dos raíces cuadradas de 1. Una forma sencilla de comprobar a qué raíz converge cada sucesión utilizando como semilla cada $z_0 \in \mathbb{C}$ es asociando un color a cada punto del plano dependiendo de la raíz a la que converja y pidiendo a *Mathematica* que coloree el plano complejo siguiendo este criterio.

```
In[]:= iteracionN = #2 - #1[#2]/Derivative[1][#1][#2] &;
   newtonArgumento =
        Compile[{{z, _Complex}},
        Arg[FixedPoint[iteracionNR[f, #] &, z, 50]]];
```

In[]:= DensityPlot[newtonArgumento[x + I*y], $\{x, -2, 2\}$, $\{y, -2, 2\}$, PlotPoints -> 100, Mesh -> False, ColorFunction -> "Rainbow"]

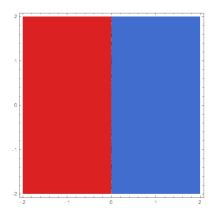


Imagen 2.2: Cuencas de atracción de $f(z) = z^2 - 1$.

Produciendo como resultado la imagen 2.2. La forma de deducir a qué raíz converge cada sucesión consiste en evaluar los argumentos de los valores a los que se acerca la misma. Como podemos ver, y teniendo en cuenta que la imagen solo grafica el intervalo $[-2,2] \times [-2,2]$ y un número finito de puntos³ la sucesión cuya semilla es un punto perteneciente al semiplano abierto de la derecha converge a la raíz 1. Por otro lado, si la sucesión comienza con un complejo del semiplano abierto de la izquierda, entonces esta converge a la raíz -1. Apoyándonos en este ejemplo, definimos el siguiente concepto.

Definición 2.2.1 (Cuenca de atracción). Definimos como cuenca de atracción de una raíz $a \in \mathbb{C}$ de una función compleja $f : \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C}$ (i.e. f(a) = 0), y denotamos como A(a) al conjunto de puntos $z_0 \in \mathbb{C}$ tales que la sucesión $\{z_n\}$ dada por $z_{n+1} = N_f(z_n)$ converge a a utilizando a z_0 como primer valor de la sucesión.

En muchas de las funciones que trataremos ocurre que existen distintas cuencas de atracción y la distinción sobre a cuál de ellas pertenece cada punto del plano complejo es la que nos permitirá graficar imágenes fractales. Si aplicamos el mismo procedimiento antes descrito en el ejemplo 2.2.1 con otras funciones encontramos las imágenes 2.3.

³El número de puntos que se grafica se puede parametrizar con el argumento opcional "PlotPoints" de las funciones "Plot". A mayor valor mayor calidad de imagen y resolución, pero mayor tiempo de ejecución.

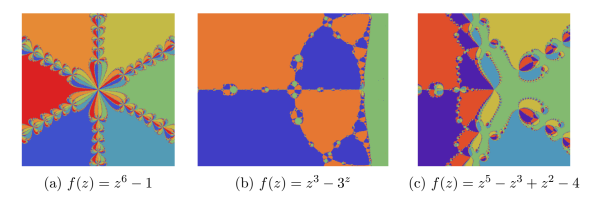


Imagen 2.3: Cuencas de atracción de distintas funciones coloreadas.

En estas imágenes podemos ahora sí ver los primeros ejemplos de estructuras fractales producidos por la iteración. Observemos que las sucesiones de dos puntos muy próximos pueden converger a raíces distintas, por lo que este es un ejemplo de caos matemático: pequeñas variaciones en las condiciones iniciales conducen a comportamientos muy diferentes. Además, en lugar de colorear el plano según la raíz a la que converja la sucesión también podemos fijarnos en la velocidad de convergencia. Esto es, asociar a cada punto del plano un color dependiendo del número de iteraciones necesarias para converger a la raíz. En este sentido, podemos revisitar las imágenes 2.3 y en función de la velocidad de convergencia de las sucesiones utilizar un color distinto. El código necesario es el siguiente y los resultados se pueden observar en las imágenes 2.4:

```
newtonVelocidad =
  Compile[{{z, _Complex}},
    Length[FixedPointList[iteracionN[f, #] &, z, 50]]];
```

DensityPlot[newtonVelocidad[x + I*y], $\{x, -2, 2\}$, $\{y, -2, 2\}$, PlotPoints -> 200, Mesh -> False, ColorFunction -> GrayLevel]

donde se puede cambiar el valor de f, la región del plano $\{x, -2, 2\}$, $\{y, -2, 2\}$ o el valor del argumento ColorFunction para obtener distintas imágenes.

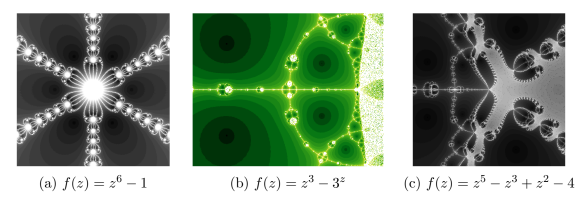


Imagen 2.4: Evaluación de la velocidad de convergencia en cada punto

Podemos jugar con estos parámetros como son la función a representar f, la región del plano que queremos visualizar {x, -2, 2}, {y, -2, 2} o el valor del argumento ColorFunction para obtener distintas imágenes de diferentes colores.

2.2.1. Autosimilaridad

Consideramos ahora la representación de las cuencas de atracción de la función compleja $f(z) = z^3 - 1$, que podemos ver en la imagen 2.5

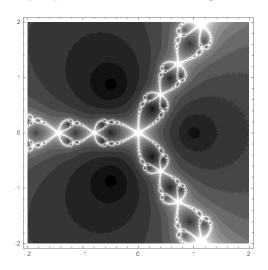


Imagen 2.5: Cuencas de atracción de $f(z) = z^3 - 1$

Fijémonos además que si hacemos zoom en ciertas partes de la imagen, es decir, representamos una región más pequeña, encontramos estructuras que son iguales independientemente del zoom que se aplique. En la figura 2.6 podemos ver distintos detalles de la figura 2.5, cada una es una ampliación de la anterior, y podemos ver como esa estructura se repite en todas las escalas.

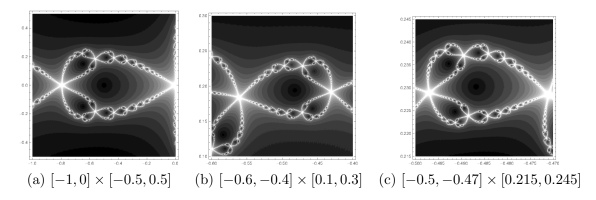
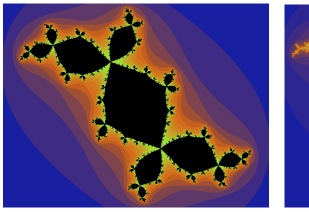


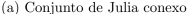
Imagen 2.6: Diferentes regiones ampliadas de la figura 2.5

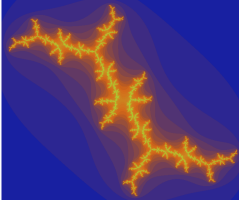
Este aspecto es el que realmente nos define la naturaleza fractal de las cuencas de atracción, pues aunque las imágenes no son objetos totalmente autosimilares en el sentido de la definición 1.0.1 si que contienen regiones que sí lo son, como es el caso que acabamos de describir.

Terminamos el capítulo 2 fijándonos en la autosimilaridad de las imágenes que nos proporcionaba la aplicación del método de Newton en ciertas funciones complejas para deducir las cuencas de atracción de las distintas funciones. Pudimos comprobar que a pesar de ser imágenes que no son totalmente autosimilares, por lo que no son fractales en el sentido estricto, contienen fragmentos que sí lo son. Este mismo hecho se produce en los conjuntos de Julia y en el conjunto de Mandelbrot. Podemos observar este hecho en las imágenes 3.1, que son nuestros primeros dos ejemplos de conjuntos de Julia.

CONJUNTOS DE JULIA Y MANDELBROT







(b) Conjunto de Julia no conexo

Imagen 3.1: Primeras imágenes de conjuntos de Julia

Una notable diferencia entre las imágenes 3.1 se encuentra en que mientras en la imagen (a) se puede percibir cierta conexión en el conjunto, esta desaparece en el caso de la imagen (b). Precisamente en esa distinción reside la génesis del conocido *conjunto de Mandelbrot*, que podemos también ver por primera vez, junto con algunas de sus autosimilaridades, en las imágenes 3.2.

En este capítulo aprenderemos qué elementos componen estos conjuntos, y cómo llegar a estas imágenes tan llamativas.

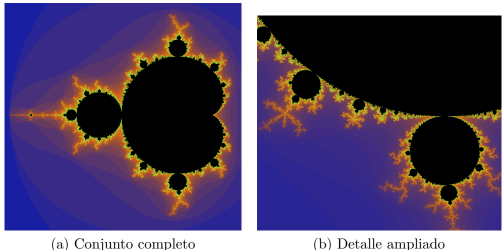


Imagen 3.2: Primeras imágenes del conjunto de Mandelbrot

3.1. Iteración convergente y no convergente

Recordamos que en el capítulo Referenciaschap: iteracion, a partir de una función analítica $f: \mathbb{C} \longrightarrow \mathbb{C}$, se le aplicaba una transformación $N_f(z)$ de forma que en muchos casos la iteración de dicha función era convergente independientemente del término $z_0 \in \mathbb{C}$ inicial. Sin embargo recordemos que la iteración de una función cualquiera f no siempre es convergente, como pudimos comprobar en el ejemplo situado al comienzo de la sección 2.1.1, en el que comprobamos que las iteradas de la función $f(z) = z^2$ divergen siempre que $|z_0| > 1$, convergen a 0 si $|z_0| < 1$ y quedan encerradas en S^1 en caso de que $|z_0|=1$. Otro posible comportamiento es el cíclico, como el que tienen las iteradas de la función $g(z) = z \cdot i$ en $z_0 = 1$, que si nos fijamos, $O_q(1) = \{1, i, -1, -i, 1, \dots\}$.

Un último caso de posible comportamiento de una órbita son las órbitas caóticas, en las cuales no se percibe ningún patrón y además es muy sensible a las condiciones iniciales, fijémonos en lo que ocurre en el caso de la función $h(z) = z^2 - 1.9$ si miramos sus órbitas en $z_0 = 0, 0.1$:

```
In[] := h[z_{-}] := z^{2} - 1.9;
    NestList[h, 0.1, 20]
    NestList[h, 0.0, 20]
Out[] = \{0.1, -1.89, 1.6721, 0.895918, -1.09733, -0.695866,
    -1.41577, 0.104404, -1.8891, 1.6687, 0.884552, -1.11757,
    -0.651043, -1.47614, 0.279, -1.82216, 1.42026, 0.117148,
    -1.88628, 1.65804, 0.849092}
Out[] = \{0., -1.9, 1.71, 1.0241, -0.851219, -1.17543, -0.518374, \}
  -1.63129, 0.761102, -1.32072, -0.155688, -1.87576, 1.61848,
  0.719477, -1.38235, 0.0109007, -1.89988, 1.70955, 1.02256,
  -0.854379, -1.17004}
```

No se observa ningún patrón de convergencia y además, a pesar de ser semillas muy cercanas, las órbitas son muy diferentes.

La dicotomía existente entre qué z_0 iniciales hacen que las iteradas de una función coverga o no, restringida a cierta familia de funciones es la que define a los distintos conjuntos de Julia. Presentamos por tanto, para cada $c \in \mathbb{C}$, la familia de funciones

$$P_c(z) = z^2 + c \quad \forall z \in \mathbb{C} \tag{3.1}$$

Nuestro objetivo es entonces clasificar para qué $z_0 \in \mathbb{C}$, las iteradas $\{P_c^n(z_0)\}$ convergen, divergen, ciclan, o tienen posiblemente un comportamiento caótico.

3.2. Conjuntos de Julia

Sin dejar de tener en cuenta la familia de funciones $\{P_c(z)\}_{c\in\mathbb{C}}$ introducimos la siguiente definición.

Definición 3.2.1. Dado un número complejo $c \in \mathbb{C}$ fijo consideramos $P_c(z) = z^2 + c$. Entonces:

■ Se denomina **conjunto de puntos de escape**, y denotamos como E_c al conjunto de puntos cuyas iteradas divergen, es decir:

$$\mathsf{E}_c = \{ z_0 \in \mathbb{C} : \{ |P_c^n(z_0)| \} \to \infty \}$$

■ Se denomina **conjunto de puntos prisioneros**, y denotamos como P_c al conjunto de puntos cuyas iteradas no divergen, por lo que es el complemento de E_c .

A partir de estas dos definiciones, que insisten en clasificar los puntos del plano complejo entre de escape o prisioneros según su órbita, podemos introducir la definición que esperábamos.

He buscado información acerca de la duda que le planteé y ya tendría material para completar formalmente este apartado. Sin embargo, creo que es un poco técnica y realmente no termino de entenderla bien. La realidad es que se define el conjunto de Julia como el conjunto de puntos en los que la dinámica es caótica y por una serie de resultados acaba siendo equivalente a estas definiciones más sencillas. Pero para llegar a eso hay que meter artillería un poco pesada y quizá un poco fuera de contexto. Podemos verlo juntos y en función decidir.

Definición 3.2.2 (Conjunto de Julia). Dado un número $c \in \mathbb{C}$, se define su **conjunto de Julia**, y se denota como J_c a la frontera de E_c . Es en este conjunto donde las iteradas tienen un comportamiento caótico. Se denomina **conjunto de Fatou** al complemento del conjunto de Julia.

Ejemplo 3.2.1. En el caso c = 0, es decir, $P_0(z) = z^2$, sabemos ya que $E_c = S^1$, pues precisamente es S^1 la frontera entre los puntos cuyas iteradas divergen o convergen a 0.

Observación 3.2.1. Fijémonos por tanto que hay tantos conjuntos de Julia como números complejos, al poder asociar a cada número complejo un conjunto de puntos prisioneros, de escape, y por tanto un conjunto de Julia.

3.2.1. Representación gráfica de los conjuntos de Julia

Tenemos entonces una definición de los conjuntos de Julia, pero aparentemente está muy alejada de las imágenes 3.1 que presentamos en la introducción. La forma de llegar a ellas es similar a la que utilizamos para graficar las imágenes que utilizaban la velocidad de convergencia en el capítulo 2. Sin embargo, y al contrario que al utilizar el método de Newton, ahora no tenemos ningún tipo de convergencia asegurada, por lo que el método de aplicar iteradas hasta encontrar un patrón no es el más correcto. Debemos por tanto encontrar una manera eficiente de clasificar cada punto del plano como prisionero o de escape.

Para ello podemos fijarnos en que la operación de elevar z_n al cuadrado prima sobre la de sumar una constante c siempre que el módulo $|z_n|$ sea 'suficientemente grande'. Procedemos entonces a enunciar el siguiente resultado:

Teorema 3.2.1. Dado un $c \in \mathbb{C}$, consideramos la función $P_c(z) = z^2 + c$. Si un número $z_0 \in \mathbb{C}$ verifica que $|z_0| > \max\{|c|, 2\}$, entonces z_0 es un punto de escape. Al número $e_c = \max\{|c|, 2\}$ se le denomina número de escape.

Demostración. Supongamos que $|z_0| > e_c = \max\{|c|, 2\}$, por tanto necesariamente debe existir un número $\varepsilon > 0$ tal que $|z_0| = 2 + \varepsilon$. Aplicamos entonces la cadena de desigualdades siguiente:

$$|P_c(z_0)| = |z_0^2 + c| \ge |z_0^2| - |c|$$
 (Propiedades del módulo)
 $= |z_0|^2 - c$
 $\ge |z_0|^2 - |z_0|$ (Porque $|z_0| > |c|$)
 $= (|z_0| - 1)|z_0|$
 $= (1 + \varepsilon)|z_0|$

Por tanto tenemos que $|P_c(z_0)| \ge (1+\varepsilon)|z_0|$, por lo que en cada iteración el módulo aumenta $1+\varepsilon$ unidades, que es mayor que uno, es decir, $|P_c^k(z_0)| \ge (1+\varepsilon)^k |z_0|$, por lo que la sucesión diverge y z_0 es un punto de escape.

Podemos aplicar este teorema para programar un algoritmo que grafique conjuntos de Julia. Para ello, fijamos un número $M \in \mathbb{N}$ que será el máximo de iteraciones que se aplicarán en cada punto antes de decidir si el punto es prisionero o de escape. Si pasadas esas M iteraciones el módulo de z_0 no ha alcanzado el número de escape e_c entonces consideramos que z_0 es un punto prisionero. En caso contrario, en el momento que se alcance el número de escape cesarán las iteraciones y se etiquetará el punto como prisionero. El valor de M puede ser alto si queremos aumentar la precisión a cambio de mayor tiempo de cómputo, y viceversa. Es posible que algunos de los puntos sean de escape pero alcancen e_c después de las M iteraciones, pero tomando un valor suficientemente alto el resultado es prácticamente el mismo.

Para graficar un conjunto de Julia podemos asignar un color fijo a los puntos prisioneros y a los puntos de escape asignarle otro en función de las iteraciones necesarias antes de alcanzar el número de escape. Por ejemplo, si queremos representar en Mathematica el conjunto de la figura 3.1 (a), que era $J_{-0.12+0.75i}$ utilizaríamos el siguiente código:

```
M = 50;
Julia[z_, c_] := Length[FixedPointList[#^2 + c &, z, M,]]
```

```
SameTest -> (Abs[#] > Max[2.0, Abs[c]] &)]];

DensityPlot[
    Julia[x + I y, -0.12 + 0.75 I], {x, -1.5, 1.5},
    {y, -1.25, 1.25}, PlotPoints->200, AspectRatio->Automatic,
    ColorFunction -> (If[# >= 1, RGBColor[0, 0, 0], Hue[#]] &) ]
```

Fijémonos en que hemos utilizado el argumento SameTest para especificar cuando dejar de iterar, especificando que se haga cuando se alcance e_c . Hemos utilizado también M=50 como máximo número de iteraciones. Podemos variar el segundo argumento de la llamada a la función Julia, el rango de valores, el argumento PlotPoints o el número máximo de iteraciones M para graficar distintos conjuntos y detalles de dichos conjuntos. Algunos ejemplos de resultados de estos códigos se encuentran en la imagen Referenciasfig:julia-explicados.

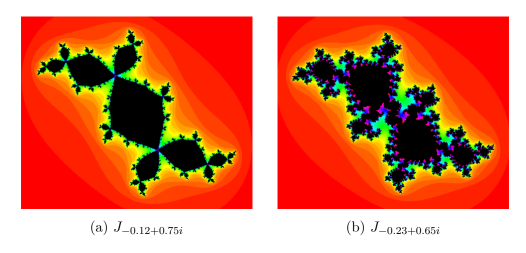


Imagen 3.3: Conjuntos de Julia graficados con Mathematica

Por sí solo Mathematica incluye una función JuliaSetPlot[c] que muestra una imagen del conjunto J_c . Esta función permite modificar los mismos parámetros que el método que acabamos de programar por nuestra cuenta, véanse las imágenes 3.4.

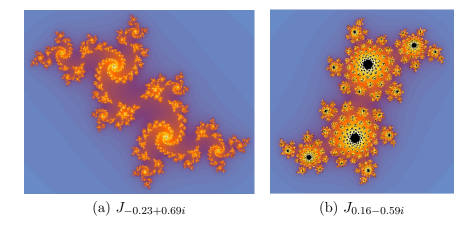


Imagen 3.4: Resultados de la orden 'JuliaSetPlot'

BIBLIOGRAFÍA

- [1] Edgar, G.A. (2008). Measure, Topology, and Fractal Geometry (2nd ed. 2008.). Springer New York. https://doi.org/10.1007/978-0-387-74749-1
- [2] Mandelbrot, B. (1983). The Fractal geometry of nature. Freeman.
- [3] Falconer, K. (1990). Fractal geometry: mathematical foundations and applications. John Wiley.
- [4] Hausdorff, F. Dimension und ausseres Mass. Mathematische Annalen 79 (1919): 157-179. http://eudml.org/doc/158784.
- [5] Hurewicz, W.; Wallman, H. (1948). *Dimension Theory*. Princeton University Press.
- [6] Moran, P.A. (1946). Additive functions of intervals and Hausdorff measure. In Mathematical Proceedings of the Cambridge Philosophical Society (Vol. 42, No. 1, pp. 15-23). Cambridge University Press.
- [7] Payá, R (2008). Apuntes de Análisis Matemático I...
- [8] Ostrowski, A.M. (1973). Solution of equations in Euclidean and Banach spaces. (3rd ed.). Academic Press.
- [9] Atkinson, K; Han, W. (2009). Theoretical Numerical Analysis: A Functional Analysis Framework (3rd ed. 2009). Springer New York. https://doi.org/ 10.1007/978-1-4419-0458-4
- [10] Dubeau, F.; Gnang, C. (2018). Fixed Point and Newton's Methods in the Complex Plane. Journal of Complex Analysis, 2018, 1–11. https://doi.org/ 10.1155/2018/7289092

APÉNDICE A	
l	
	, ppp, p, m, m, m, m
	APPENDIX TITLE

APÉNDICE B_			_
I			
		ANOTHER	A PPENDIX